

## We are ACCESS

### Advancing Childhood Cancer Experience, Science & Survivorship

ACCESS is a national research network empowering the childhood cancer community to transform the health and experiences of children and their families. It is the expert voice of pediatric cancer research and care in Canada.

Our network of researchers, healthcare professionals, partner organisations, and Persons With Lived Experience believe in equitable access to scientific advances, diagnostic tools, innovative therapies, and supportive care to better quality of life for children with cancer and their families.



**A Multi-stakeholder Network:** Bringing together diverse perspectives to foster solidarity and a shared purpose among patients, survivors, families, healthcare professionals, researchers, partner organisations, and more.

**Advancing Research:** Our experts working collaboratively to accelerate pediatric cancer research with the goal to improve treatment outcomes, and enhance the quality of life for patients and their families.

**Equitable Access:** The Social Justice, Indigenization, and Inclusion Committee guiding the active and meaningful engagement and collaboration with equity-deserving groups, communities, and people.

**Building Capacity:** Providing education and training opportunities to a diverse set of individuals and groups at the community, institutional, and health system levels.

**Maximizing Research Impact and Knowledge Mobilization:** Proactively sharing and exchanging information between relevant parties to improve the uptake of evidence-based knowledge.

### Collaborative by Design

We are organized into seven research themes and two cross-cutting groups.



#### Cancer Biology

Better understand the biology of pediatric cancers by connecting research efforts, removing barriers, and leveraging knowledge and expertise.



#### Clinical Trials

Develop a national trials infrastructure, improve cross-country trial availability, and build remote access pathways to Canadian studies.



#### Access to Innovative Therapies & Optimal Care

Improve access to novel therapies and develop sustainable solutions and better system navigation for pediatric cancer patients.



#### Regulation, Policy & Economics

Assess health policy and systems to improve on health equity and disparities by promoting evidence-informed policies and programs.



#### Education & Training

Improve patient involvement in cancer research and care and enhance career development and training opportunities of clinicians and researchers.



#### Ethical, Legal and Societal Issues & Implementation Science

Improve system processes including ethics reviews, data governance and data sharing, and societal issues.



#### Psychosocial & Survivorship

Advance the wellbeing and life quality for patients, survivors, and families through prevention and management of cancer treatment side effects.



#### Knowledge Mobilization Group

Advance information sharing with the clinical, research and patient communities, and other end-users, to improve uptake of evidence-based knowledge.



#### Social Justice, Indigenization & Inclusion Committee

Provide guidance for the inclusion of equity-deserving groups, the appropriate collection of sensitive data, and build expert councils that offer insight on strategic and project direction.

### Learn More & Get Involved

We use a community-driven, network approach to pediatric cancer research and care. Explore ways to get involved and learn more on our website at [accessforkidscancer.ca](https://accessforkidscancer.ca) or contact us at [info.access@sickkids.ca](mailto:info.access@sickkids.ca).

## Pourquoi ACCES?

### Agir contre le cancer des enfants avec succès

ACCES est un réseau national de recherche qui permet à la communauté du cancer infantile de transformer la santé et les expériences des enfants et de leurs familles. C'est la voix experte de la recherche et des soins liés au cancer pédiatrique au Canada. Notre réseau de chercheurs, de professionnels de la santé, d'organismes partenaires et de personnes ayant une expérience vécue croit en un accès équitable aux progrès scientifiques, aux outils de diagnostic, aux thérapies innovantes et aux soins de soutien pour apporter une meilleure qualité de vie aux enfants atteints de cancer et à leurs familles.



**Faire progresser la recherche :** Nos experts travaillent en collaboration pour accélérer la recherche sur le cancer pédiatrique dans le but d'améliorer les résultats du traitement et la qualité de vie des patients et de leurs familles.

**Un réseau multipartite :** Rassembler diverses perspectives pour favoriser la solidarité et un objectif commun entre les patients, les survivants, les familles, les professionnels de la santé, les chercheurs, les organismes partenaires, etc.

**Renforcement des capacités :** Offrir des possibilités d'éducation et de formation à un ensemble diversifié de personnes et de groupes à l'échelle communautaire, institutionnelle et du système de santé.

**Accès équitable :** Le Comité de la justice sociale, des affaires autochtones et d'inclusion guide l'engagement et la collaboration actifs et significatifs avec les groupes, les communautés et les personnes qui méritent l'équité.

**Maximiser l'incidence de la recherche et la mobilisation des connaissances :** Partager et échanger de l'information de façon proactive entre les parties concernées afin d'améliorer l'utilisation des connaissances fondées sur des données probantes.

#### Collaboration par conception

Nous sommes organisés en sept thèmes de recherche et deux groupes transversaux.



#### Biologie du cancer

Mieux comprendre la biologie des cancers pédiatriques en reliant les efforts de recherche, en éliminant les obstacles et en tirant parti des connaissances et de l'expertise.



#### Essais cliniques

Mettre en place une infrastructure nationale d'essais, améliorer la disponibilité des essais dans tout le pays et créer des voies d'accès à distance aux études canadiennes.



#### Accès à des thérapies innovantes et à des soins optimaux

Améliorer l'accès à de nouvelles thérapies et élaborer des solutions durables et une meilleure navigation du système pour les patients atteints de cancer pédiatrique.



#### Réglementation, politique et économie

Évaluer les politiques et les systèmes de santé afin d'améliorer l'équité et les disparités en matière de santé en faisant la promotion de politiques et de programmes fondés sur des données probantes.



#### Éducation et formation

Améliorer la participation des patients à la recherche et aux soins sur le cancer et améliorer les possibilités de perfectionnement professionnel et de formation des cliniciens et des chercheurs.



#### Questions éthiques, juridiques et sociétales et science de la mise en œuvre

Améliorer les processus du système, y compris les examens éthiques, la gouvernance et le partage des données, ainsi que les problèmes sociétaux.



#### Aspects psychosociaux et survie

Améliorer le bien-être et la qualité de vie des patients, des survivants et des familles grâce à la prévention et à la gestion des effets secondaires du traitement du cancer.



#### Groupe de mobilisation des connaissances

Faire progresser l'échange d'information avec les milieux cliniques, de recherche et de patients, ainsi qu'avec d'autres utilisateurs finaux, afin d'améliorer l'utilisation des connaissances fondées sur des données probantes.



#### Comité de la justice sociale, des affaires autochtones et d'inclusion

Fournir des conseils pour l'inclusion de groupes dignes d'équité, la collecte appropriée de données sensibles et créer des conseils d'experts qui offrent un aperçu de l'orientation stratégique et du projet.

#### S'impliquer et en savoir plus

Nous utilisons une approche de réseau axée sur la communauté pour la recherche et les soins en matière de cancer pédiatrique. Explorer des façons de participer et d'en apprendre davantage sur notre site Web [accessforkidscancer.ca/fr/](https://accessforkidscancer.ca/fr/) ou envoyer un courriel à [info.access@sickkids.ca](mailto:info.access@sickkids.ca).