

Appel à communications - colloque Accompagnement en fin de vie



Appel à communications

Colloque scientifique francophone

« Accompagnement en fin de vie dans le champ du cancer : les apports de la recherche en Sciences humaines et sociales, Santé publique et Recherche interventionnelle en santé des populations »

Newcap Event Center, Paris - 11 & 12 décembre 2024

Coordonnées de l'auteur principal

Civilité

Mme

Prénom

Alexandra

Nom

Paré-Tremblay

E-mail

aparetremblay@gmail.com

Organisme

Université de Montréal

Unité / département

École de travail social

Adresse

10445 Rue Laverdure
Montréal, H3L 2L5
Canada

Informations générales

Sélectionner un type de soumission pour compléter les champs suivants.

Type de soumission

Communication orale ou poster

Axe du colloque

3/ Enjeux de l'anticipation des soins et de l'autonomie des patients.

Titre du résumé

Le patient partenaire : le récit biographique à la rencontre de l'expérience de patients-usagers chroniques devenus partenaires

Coordonnées de l'auteur

Coordonnées des co-auteurs

Nombre de co-auteurs

2

Co-auteur 1

Christian Jetté Université de Montréal

Co-auteur 2

Aline Bogossian Université de Montréal

Détail du projet (poster & communication orale)

Contexte, Méthode, Résultats et Conclusions

Contexte : Un nombre grandissant de recherches se sont intéressées au modèle de 'partenariat' dans les soins. Une majorité d'entre-elles s'attardent à l'efficacité, ainsi qu'aux facteurs facilitants et limitants liés à l'intégration de 'patients partenaires' aux échelles macro, méso et micro des systèmes de soins. Puisque peu de recherches ont questionné la perspective des acteurs du partenariat, le présent projet s'intéresse au vécu et à la participation des patients-usagers atteints d'une maladie chronique grave, et devenus 'partenaires'. Partant du principe que l'approche du partenariat de patient sous-tend l'autonomisation et l'actualisation des patients-usagers partenaires, il tente de comprendre en quoi cette dernière contribue (ou non) à modifier le sens que les patients donnent à leur trajectoire de vie, ainsi qu'à leur trajectoire de soins.

Objectif : Ce projet vise à explorer les divers récits de partenariat qui se dégagent des témoignages de patients-usagers chroniques en lien avec leur expérience à titre de patients partenaires. Il cherche à révéler de quelle manière cette expérience a su influencer leur rapport à leur maladie/diagnostic, leur corps, et aux professionnels de la santé rencontrés.

Méthodes : Des entretiens approfondis semi-structurés, inspirés par la méthode du récit de vie de Bertaux (1997) ont été menés auprès de neuf participants qui avaient acquis le titre de 'patients partenaires'.

Analyse : Les récits de vies (n=9) ont ensuite été analysés au moyen de l'analyse interprétative phénoménologique (IPA), dans une démarche idiographique.

Résultats : À la lumière de leur expérience à titre de patients partenaires, les patients-usagers interrogés ont relaté avoir attribué un sens renouvelé à l'expérience de la maladie, à leur corps, ainsi qu'aux professionnels de la santé rencontrés au fil de leurs trajectoires de soins complexes. L'expérience du partenariat apparaît avoir su contribuer à transformer leur identité, ainsi que leur rapport à eux-mêmes.

Conclusion : L'introduction du partenariat dans leurs trajectoires de soins et de vie semble ainsi permettre de donner un sens pérenne à « la vie d'après », en plus d'agir de catalyseur dans la quête de sens suscitée par l'expérience de la maladie.

Message principal

Le partenariat semble avoir permis à une majorité des participants interrogés de lier leur expérience de la maladie à une certaine « transcendance » : en devenant partenaires, les patients-usagers chroniques ont témoigné avoir pu offrir un sens renouvelé à cette vaste et complexe négociation de soi, et du monde.