



Fiche d'information

Le projet canadien **Résultats dans le domaine de la santé pour l'amélioration de l'information et des soins (C-RSAIS)** dirige la collecte de données normalisées sur les résultats cliniques qui rendent compte des pratiques en soins infirmiers au Canada.

Le projet **C-RSAIS** introduit une terminologie structurée commune aux fins d'utilisation dans les évaluations des patients et les dossiers de santé électroniques (DSE). Cette terminologie couvre les soins de courte durée, les soins continus complexes, les soins de longue durée et les services à domicile. Le présent ensemble de données comprend la terminologie liée aux domaines suivants :

- état fonctionnel et continence;
- gestion des symptômes (douleur, nausée, fatigue, difficulté à respirer);
- résultats liés à la sécurité : chutes, ulcères de pression;
- préparation au congé.

Inclusion des résultats pour les patients liés aux soins infirmiers dans les dossiers de santé électroniques

La normalisation des données relatives aux résultats pour la santé favorise l'uniformité et permet de comparer l'information d'un milieu de pratique à l'autre. Les administrateurs de la santé et les fournisseurs de soins qui utilisent l'ensemble de données du projet C-RSAIS reçoivent des rapports en temps réel qu'ils peuvent relier aux données sur le personnel, le financement, la durée du séjour et les réadmissions. Ils peuvent ainsi savoir si leur organisation gère efficacement les résultats cliniques.

Phase I

Mettre en oeuvre l'ensemble de données dans les établissements de soins de courte durée, de soins complexes, de soins de longue durée et de services à domicile de 3 provinces.
Relier l'ensemble de données à la Classification internationale de la pratique des soins infirmiers.

Phase II

Relier l'ensemble de données à la SNOMED-CT. Élaborer des rapports sommaires pour communiquer les renseignements sur les patients tout au long des transitions des soins. Démontrer l'utilité des données auprès des cliniciens, des administrateurs et des chercheurs.

Phase III

Intégrer l'ensemble de données aux champs des projets spéciaux de la Base de données sur les congés des patients (BDSP) de l'Institut canadien d'information sur la santé (ICIS).

Programmes et services directs de soins de santé	Recherche en santé	Système de santé
Le projet C-RSAIS permet d'éclairer et d'évaluer les décisions opérationnelles et l'affectation des ressources, aide à établir des points de référence pour le secteur et fournit de l'information en temps réel à l'appui de la pratique clinique.	Le projet C-RSAIS fournit des données cliniques normalisées permettant de répondre aux questions de recherche relatives aux répercussions de la pratique sur les résultats cliniques et d'éclairer la recherche sur de nouvelles approches de la pratique clinique.	Le projet C-RSAIS permet de prendre de meilleures décisions en matière de gestion du système de santé, de bien comprendre la manière dont les établissements gèrent les résultats cliniques, et de faire le suivi des patients dans le continuum des soins de santé.

Phase III du projet C-RSAIS

Dans le cadre de la troisième phase, l'ensemble de données du projet C-RSAIS est en cours d'intégration à la BDSP (base de données sur les soins de courte durée de l'ICIS) en utilisant des champs des projets spéciaux. Cette phase permettra, d'une part, de fournir des données normalisées sur les résultats cliniques axées sur les patients en soins de courte durée et, d'autre part, de faciliter la collecte et l'analyse éclairées de données sur les résultats cliniques, l'utilisation du système de santé et la production de rapports sur la performance.

Fiche d'information

Une mise en œuvre et une évaluation expérimentales seront effectuées pour recueillir de la rétroaction sur la faisabilité, la valeur et l'utilité pour les responsables du projet C-RSAIS, l'ICIS et les partenaires du projet. Au cours de cette phase, l'équipe du projet C-RSAIS mettra en œuvre un projet pilote de collecte de données dans 2 établissements de soins de courte durée, et ce, de 2015 à 2017.

Pour donner le coup d'envoi à la collecte de l'ensemble de données du projet C-RSAIS dans la BDCP, l'ICIS a permis d'utiliser les champs des projets spéciaux dans l'abrégé de la BDCP afin de recueillir de l'information sur les 48 éléments de données nécessaires pour cette initiative, soit 24 sur l'admission et 24 sur la sortie (voir le tableau ci-dessous).

Tableau : 48 éléments de données recueillis dans le cadre du projet C-RSAIS

Éléments de données	Mesure
État fonctionnel et continence (AVQ/AIVQ)	
Bain	interRAI AC
Hygiène personnelle	interRAI AC
Déambulation	interRAI AC
Mobilité sur la toilette	interRAI AC
Utilisation des toilettes	interRAI AC
Mobilité au lit	interRAI AC
Habillage	interRAI AC
Alimentation	interRAI AC
Continence urinaire	interRAI AC
Symptômes	
Douleur — fréquence	interRAI AC
Douleur — intensité	Échelle de 0 à 10
Fatigue	interRAI AC
Dyspnée	interRAI AC
Nausée	interRAI AC
Sécurité	
Chutes	interRAI AC
Ulcère de pression	interRAI AC
Soins thérapeutiques autoadministrés	
Connaissance des médicaments pris actuellement	Outil Sidani et Doran
Compréhension du résultat visé du médicament	Outil Sidani et Doran
Capacité de prendre les médicaments de la façon prescrite	Outil Sidani et Doran
Reconnaissance des changements dans votre corps (symptômes) liés à votre maladie	Outil Sidani et Doran
Capacité à exécuter les traitements pour gérer les symptômes	Outil Sidani et Doran
Capacité à exécuter des activités ordinaires (comme prendre son bain, magasiner)	Outil Sidani et Doran
Savoir avec qui communiquer afin d'obtenir de l'aide pour exécuter vos activités quotidiennes	Outil Sidani et Doran
Savoir avec qui communiquer en cas d'urgence médicale	Outil Sidani et Doran

Remarques

AVQ : activités de la vie quotidienne.

AIVQ : activités instrumentales de la vie quotidienne.

interRAI AC : interRAI Acute Care.

Pour nous joindre

Peggy White, IA, maîtrise en soins infirmiers
Directrice de projet, C-RSAIS
Téléphone : 519-599-3382
Courriel : pwhite@hobic-outcomes.ca