



*République du Sénégal*  
*Un peuple- Un But- Une Foi*

*Ministère de la Santé et  
de la Prévention médicale*  
*Direction de la Santé*

## Conseil National de Recherche en Santé

### *Canevas d'analyse des protocoles de recherche soumis au CNRS*

\*\*\*\*\*

Comme le souligne le guide de présentation des protocoles, les recherches doivent contribuer à améliorer la santé de la société sénégalaise. Elles peuvent aussi apporter des résultats généralisables et utiles pour d'autres pays, voire donner lieu à des applications universelles. Pour les études multicentriques, il est demandé de veiller au respect des intérêts nationaux et à la protection des participants à l'étude, surtout des groupes vulnérables.

*Titre du protocole :* \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

<i>Parties et contenus du Protocole</i>	<i>Critères d'évaluation</i>	<i>Appréciations</i>
	<i>Problématique du Protocole</i>	
<i>Pertinence et niveau de priorité du thème de recherche</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• le thème est-il pertinent par rapport aux objectifs du Programme de Développement Intégré de la Santé et du Plan National de Recherche en Santé ?</li> <li>• le thème est-il prioritaire par rapport aux problèmes de santé des populations ?</li> <li>• le thème est-il nouveau et tient-il compte des travaux déjà réalisés ?</li> </ul>	
<i>Perspective de la Recherche</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• dans quelle perspective se situe la recherche ? fondamentale ou opérationnelle ?</li> <li>• s'agit-il d'une recherche opérationnelle pouvant servir à orienter ou réorienter les programmes nationaux ?</li> <li>• l'étude concerne une échelle nationale, régionale ou ou niveau d'un district sanitaire, d'une ou de plusieurs structures sanitaires, publiques ou privées ?</li> <li>• s'agit-il d'une recherche menée au sein d'une institution reconnue et compétente ?</li> </ul>	

<b><i>Méthodologie et contenu du protocole</i></b>		
<i>Objectifs et hypothèses de recherche</i> <i>Outils de collecte</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• clarté et précision des objectifs ; les objectifs découlent-ils de la problématique ?</li> <li>• les objectifs sont-ils réalisables dans le cadre de la recherche ?</li> <li>• les hypothèses sont-elles bien formulées par rapport aux objectifs et à la problématique ?</li> <li>• si les outils de collecte ne sont pas annexés, les éléments à collecter sont-ils clairement décrits ?</li> <li>• si elle est prévue, l'étape d'un éventuel prétest est-elle décrite?</li> </ul>	
<i>Responsables de la recherche</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• le responsable principal et les responsables et autres investigateurs sont-ils nommément cités ?</li> <li>• leurs contributions à l'étude sont-elles décrites ?</li> </ul>	
<i>Compétences du ou des chercheurs par rapport au sujet</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• le chercheur responsable qui présente le projet présente-t-il un profil qui répond aux exigences de la recherche ?</li> <li>• à quelle institution ou service appartient-il ?</li> <li>• les autres chercheurs sont-ils qualifiés pour leurs tâches dans la recherche ?</li> </ul>	
<b><i>Plan de collecte et d'analyse</i></b>		
<i>Validité des instruments</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• le plan de collecte et d'analyse est-il proposé</li> <li>• l'instrument est-il pertinent par rapport aux objectifs de l'étude ?</li> <li>• la planification de la collecte des données est-elle bien décrite et cohérente ?</li> </ul>	
<i>Durée de la recherche</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• un calendrier, avec les dates prévues pour les diverses étapes, est-il inclus ?</li> <li>• la durée de la recherche permet-elle d'obtenir les résultats attendus de manière à résoudre les questions posées par la recherche ?</li> </ul>	
<i>Echantillonnage</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• la population choisie pour inclusion est-elle pertinente par rapport aux objectifs de l'étude ?</li> <li>• le procédé d'échantillonnage découle-t-il des objectifs et hypothèses ?</li> <li>• l'échantillon est-il représentatif ?</li> <li>• le plan d'échantillonnage permet-il de valider l'étude et d'interpréter les résultats ?</li> </ul>	

<i>Analyse des données</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• le plan d'analyse est-il inclus dans le protocole ?</li> <li>• les techniques d'analyse sont-elles pertinentes par rapport aux objectifs et aux hypothèses de l'étude ?</li> </ul>	
<i>Utilisation des résultats</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• comme se fera la publication et la dissémination des résultats de la recherche : sous forme de publications ou de travaux académiques ?</li> <li>• sous forme de restitutions aux autorités sanitaires et/ou aux personnes incluses dans la recherche ?</li> <li>• Un plan de dissémination est-il envisagé ?</li> <li>• Est-il prévu que la recherche donne lieu à des recommandations ?</li> </ul>	
<i>Ethique de la recherche et protection des personnes</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• un chapitre relatif à l'éthique est-il inclus dans le protocole ?</li> <li>• les considérations éthiques présentées par l'auteur respectent-elles les principes énoncés dans les textes de référence et les chartes éthiques connues ?</li> <li>• les intérêts et la protection des sujets à l'enquête par rapport aux éventuels désagréments que pourrait entraîner l'étude sont-ils assurés ?</li> <li>• les formulaires de consentement éclairé sont-ils clairs et spécifiques selon les situations ?</li> <li>• les modalités de recueil du consentement sont-elles bien décrites ?</li> <li>• la conservation des données relatives à l'étude est-elle prévue ? selon quelles modalités le respect de la confidentialité et les données personnelles relatives aux personnes incluses seront-elles protégées, et éventuellement accessibles à celles-ci ?</li> <li>• le monitoring de la recherche et les processus de signalement des incidents éventuels sont-ils prévus de manière satisfaisante ?</li> </ul>	

*Appréciation générale sur le protocole :* \_\_\_\_\_

---



---



---



---



---