



Advancing Childhood Cancer
Experience, Science & Survivorship
Agir Contre le Cancer
des Enfants avec Succès

ACCESS

IMPACT REPORT

2024 - 2025



TABLE OF CONTENTS

About ACCESS - **Page. 2**

Message from the Executive Team - **Page. 3**

Our Impact - **Page. 4**

The ACCESS Network - **Page. 5**

Collaborative by Design - **Page. 6**

Innovative Thinking Beyond the Lab - **Page. 8**

Grounded in Community Needs - **Page. 10**

ACCESS Projects and Initiatives - **Page. 12**

ABOUT ACCESS

ACCESS is a national research network connecting and empowering diverse people and organizations to conduct research, change policy, and develop new tools to ensure better lives for children and their families who experience cancer in Canada.

Despite significant advances in pediatric cancer research globally over the past 30 years, challenges in the treatment and care for hard-to-treat pediatric cancers and the long term late-effects of cancer treatments remain. Cancer takes six times more young lives than the next most common childhood illness, and cancer rates are increasing among children in Canada.

Canada's collective capacity for world-leading science and clinical programs can provide high-quality, equitable, efficient, and sustainable systems of care for all children with cancer. But only if we work together.

ACCESS is integrating the voice of Persons With Lived Experience (PWLE) of childhood cancer with those of researchers, healthcare providers, and partner organizations. By working in this unique collaborative network, ACCESS is advancing pediatric cancer experience, science, and survivorship - and transforming lives.

Mission:

To ensure that every child with cancer in Canada has access to the latest scientific advances, diagnostic tools, innovative therapies, and supportive care leading to better health outcomes and quality of life.

Our work is two-fold:

- Establish and lead a multi-stakeholder pan-Canadian pediatric cancer network.
- Support research in all phases of the pediatric cancer journey.

[Learn more about ACCESS and our story here.](#)



MESSAGE FROM THE EXECUTIVE TEAM

Reflecting on the past 12 months, it is remarkable to see the growth in ACCESS as a community and as a collaborative network.

In September 2025, we reached two important milestones. We completed the reviews and approvals of our portfolio of projects, which now includes more than 50 new research projects and enabling initiatives that reflect priority areas across the entire childhood cancer journey. We also surpassed 1000 individual members of our network, and that number continues to grow. Our collaborative approach to research and engagement extends to over 60 institutions and partner organizations, and all 16 pediatric cancer centres in Canada are actively engaged in ACCESS-supported research.

We are particularly proud that we have more than 60 Persons With Lived Experience (PWLE) engaged in our network and that these individuals contribute to all levels of our governance and program leadership. One fifth of our research project leads are PWLE. From the outset, the dedication and passion of PWLE have moved the idea of a multi-stakeholder Canadian pediatric cancer consortium into today's robust and dynamic network, and ACCESS remains grounded by the voices of children with cancer and their families.

With a robust portfolio of projects underway, the ACCESS leadership is transitioning from actioning our priorities as a network to measuring and communicating our collective impact. This past year, we formed ACCESS' External Advisory Board (EAB) to provide critical guidance on our scientific direction, network priorities, sustainability planning, and long-term impact. Our priority for discussion with the ACCESS EAB is how to improve support for pediatric clinical trials in Canada and prevent further declines in access for Canada's children. We need stronger and more coherent infrastructure to advance Canadian-led clinical trials and to increase our ability to participate in high-impact international trials. With the support and insights of our EAB and our Senior Leadership Committee, we also began the first of what will be many consultations on a national pediatric cancer strategy for Canada to achieve sustained improvements in outcomes and quality of life for children and their families.

We remain attuned to changes in the international community which are restricting access to research funding, collaborations, and clinical trials. As research priorities and patient needs change and grow, it has underscored the importance of Canada having a unified voice for pediatric cancer in Canada. We have already begun work to support ongoing funding for ACCESS, and in the year ahead we will continue our sustainability planning to ensure we achieve our mission, together.

We are very grateful to the members of the ACCESS network for their commitment to advancing childhood cancer experience, science, and survivorship in Canada. We are proud of the impacts we have already achieved together and look forward to many more to come.



Adrienne Co-Dyre
Co-Chair



David Malkin
Co-Chair



James Whitlock
Co-Chair



Christine Williams
Executive Director



Stephanie Grover
Director

OUR IMPACT

1000 +
Network
Members

60 +
PWLE across the
ACCESS Network

1 out of 5
Project Leads
are PWLE

3 out of 11
PWLE are Members
of the SLC

50 +
Research Projects
and Initiatives

60 +
Institutions and
Partner Collaborators

15 +
International
Collaborators

16
Canadian Pediatric
Cancer Centres Engaged

The ACCESS Network is built with patients, survivors, and families at the centre of its work.

Every ACCESS research project and initiative - whether in basic, clinical, or translational science; implementation; policy and process development; or ongoing education and training - is developed and funded with patients and families in mind, reflecting every stage of the pediatric cancer journey. Furthermore, every research project and initiative is also reviewed by a member of the Social Justice, Indigenization and Inclusion (SJII) Committee, and PWLE. Together, these efforts strengthen and expand collaborations across the pediatric cancer ecosystem, ensuring meaningful support for the community we serve.

Our strategic direction is guided by the childhood cancer community in Canada, drawing on the insights of PWLE, ACCESS' international External Advisory Board, Senior Leadership Committee and the Partnership Forum.

It is further enabled by the contributions of all those involved in ACCESS, including the Knowledge Mobilization Group and the SJII Committee, which includes the Indigenous Research Circle, a group of self-identified Indigenous researchers and community members working in collaboration with the SJII.

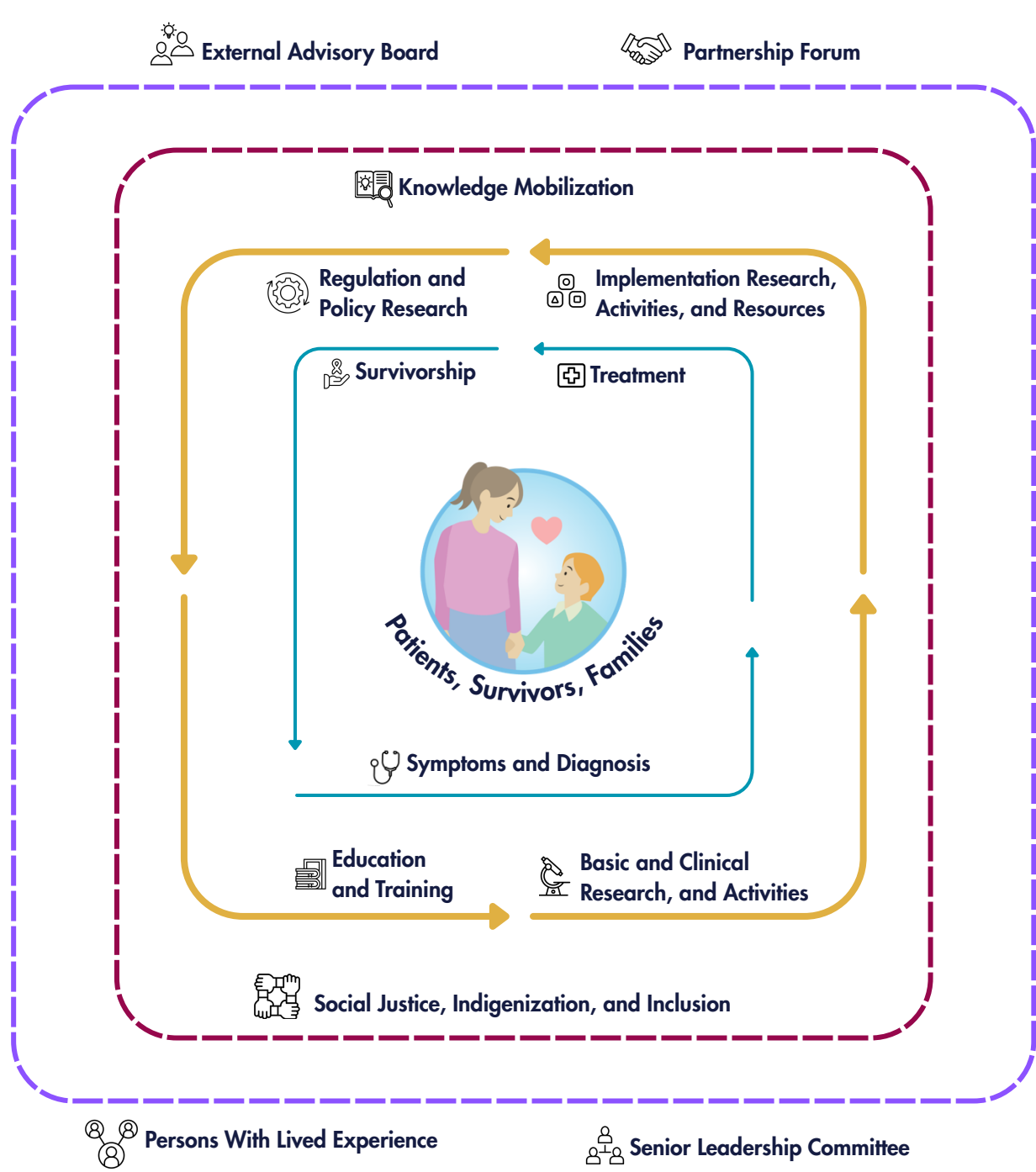
Read stories on ACCESS' approach to collaborative research, innovative thinking, and community-centred care throughout the report.

See the visual of the ACCESS Network and work underway on the next page.

See the ACCESS Projects and Initiatives for a list of work currently underway.



THE ACCESS NETWORK



- Patients, survivors, and families at the centre of all ACCESS work
- Research focused on science, implementation, policy, and education and training
- Projects and initiatives reviewed for consideration of appropriate Knowledge Mobilization, and Social Justice, Indigenization and Inclusion
- Advisory committees provide oversight for all ACCESS work

COLLABORATIVE BY DESIGN

Childhood, adolescent, and young adult cancers come with unique hurdles: delayed diagnoses, limited treatment options, and fewer tailored aftercare resources. For patients and families, this often means facing life-altering illness with too few answers and too little support. ACCESS is determined to change that.

ACCESS is collaborative by design - a model that brings together Canada's rich pool of talented scientists, healthcare professionals, PWLE, community partners, and subject matter experts from around the globe. For everyone involved, the message is clear: cancer in children is a challenge that demands urgent attention. By uniting our efforts and working with purpose, we can drive meaningful and lasting change.

ACCESS' Driver Project Precision Oncology For Young people (PROFYLE) objective is to identify treatment options and generate information that can directly inform patient management decisions. The national team involved in PROFYLE recently reported on a study in which they developed a new way to find personalized treatments for young cancer patients by growing patient tumors in chicken eggs and analyzing their proteins. In another proof-of-principle study, the team used zebrafish models to inform precision medicine - a first in the field. The infrastructure and collaborations established through PROFYLE will enable several projects across ACCESS' research themes including the development of a pan-Canadian Pediatric Preclinical Modelling Program to continue to identify promising therapies for patients across Canada.



*My son was under 12 months old when the doctors found a mass in his brain. He has undergone various treatments, but the tumour keeps recurring. Families just need a chance, and this is the only option we have. And maybe, just maybe, this is the chance he needs to be well and live a full life. - **Mother of a child enrolled in the VICTORY trial.***

Pediatric cancers require multi-centre and international cooperation in research, and ACCESS' teams support this collaborative approach to clinical trials as well. Trials such as MIRV, VICTORY, OPTIMISE, DECRYPT Babybrain, and AALL2131 include national and international collaborators to help expand trial infrastructure, capacity, and access. For example, OPTIMISE is a joint endeavour between groups in Australia and Canada. Additionally, through all these trials, enhanced participation from historically underrepresented communities is being prioritised via satellite sites to improve trial access for patients and their families across Canada. ACCESS' strategic partnership with C17 is helping strengthen academic trial capacity and infrastructure while fostering international collaborations to help position Canada as a key player in the global pediatric oncology ecosystem.

COLLABORATIVE BY DESIGN



To meet the needs of patients and families, particularly those with the hardest-to-cure cancers, we must ensure access to new promising therapies or treatment approaches. Given the rarity of some childhood cancers, it is crucial that Canada is able to participate in, and indeed lead, international collaborative clinical trials. We must, therefore, work urgently to strengthen the structures, expertise, and financial resources that support the childhood cancer trials ecosystem here in Canada.

- Daniel Morgenstern, Co-Lead, Clinical Trials research theme, ACCESS, Pediatric Oncologist and Head of Clinical Trials, SickKids.



Cutting-edge research is not only about discovery - it's also the bridge between scientific insight and real-world impact. One such example is the Canadian Pediatric CAR T-Cell Network, which is working to expand access to advanced cell therapies that have proven effective and improved outcomes for children and young adults with cancer. By developing on-site manufacturing processes and standardizing practices at five sites across Canada, the network will bring life-saving CAR T-cell therapy closer to home and reduce the burden on families who currently travel long distances for treatment.

At ACCESS, we believe that progress depends on bringing the right people together - across Canada and with our international colleagues. Through deep collaboration, ACCESS is transforming the landscape of pediatric cancer research and care. These initiatives are not just closing research and access to care gaps - they are rewriting what is possible for children and young people with cancer. Each research discovery, trial launched, breakthrough achieved, and partnership forged brings us closer to a future where every child has access to the best care, promising therapies, and the greatest chance to thrive - no matter where they live or how rare their diagnoses.

INNOVATIVE THINKING BEYOND THE LAB

Children with cancer in Canada face barriers to accessing new and promising treatment options due to limited funding for pediatric cancer research, the structure of the healthcare system, and regulatory frameworks largely designed with adult patients in mind, overlooking the unique needs of younger populations. To address these challenges, ACCESS is applying innovative thinking to inform policies and processes, expand opportunities, and improve care for young cancer patients in Canada.

In pediatric cancer genomics, children are often excluded from research due to unfounded fears of genetic discrimination (GD). This persists even after Canada's 2017 Genetic Non-Discrimination Act, as perceived risks still influence ethics committees, creating barriers for researchers and parents. Using a human rights approach, one of our research teams is gathering parent and researcher perspectives on GD, developing policies for the ACCESS network, and creating actionable guidance to align ethics policies with human rights principles. This work will help proactively challenge systemic inequities that hinder pediatric cancer research.



This project leverages human rights as the foundation for ensuring the participation of all children in pediatric cancer research without undue concerns about genetic discrimination. By addressing misconceptions and key barriers around consent, it creates inclusive pathways for greater participation, ultimately enabling diverse research to drive personalized treatments for every child. - Yann Joly, Project Lead and James McGill Professor, Department of Human Genetics, McGill.

The Innovation Sandbox project, led exclusively by PWLE, is another such strategic and collaborative response to address these systemic challenges. Rather than attempting to overhaul Canada's complex health and research systems all at once, the project will set up a "test bed" - a contained, collaborative environment that simulates real-world conditions. Within this sandbox, new ideas, regulatory models, and collaborative frameworks can be trialed safely, refined iteratively, and scaled once proven effective.



The Innovation Sandbox, by fostering a collaborative, problem-solving approach, aims to drive systemic, scalable change that reflects the urgency and complexity of pediatric cancer in Canada. - Maura Cosgrave, Co-Project Lead, ACCESS and a Person With Lived Experience.

INNOVATIVE THINKING BEYOND THE LAB

Similarly, current health technology assessment methods are inadequate in assessing child health innovations. To proactively examine, test, and validate the value of new drugs for children, a team of oncologists have designed the Comprehensive Assessment of Technologies for Child Health (CATCH) framework. By working directly with Canada's Drug Agency (CDA), the team is piloting the framework to support evidence-informed reimbursement policies for childhood cancer drugs and exploring strategies to integrate CATCH within CDA's Formulary Management Expert Committee.

Although there is strong evidence for the effectiveness of novel therapies such as proton therapy, many remain expensive and lack public funding. In a survey of pediatric oncology providers, an ACCESS-supported team is exploring barriers and inequities of access to innovative therapies to change health policy and improve access. There is evidence that proton therapy provides precise radiation for pediatric solid tumours, reducing long-term toxicities. However, patients in Canada are referred to the U.S. for this treatment, and are made to face complex application processes, high travel costs, and fragmented follow-up care. While Canada contributes to a radiation therapy patient registry, clinical data alone cannot capture the full psychosocial and financial burden of this hinderance. A project team at ACCESS aims to collect family and provider perspectives on experiences, costs, and referral processes to identify gaps, inform policy, and streamline care - ultimately strengthening advocacy for Canadian-based facilities, reducing family hardship, and improving outcomes for children with cancer.

Together, these initiatives demonstrate ACCESS' commitment to transforming pediatric cancer in Canada through innovative thinking and evidence-based advocacy for system change. By developing efficient solutions to overcome systemic barriers, ACCESS is helping to ensure equitable access to cutting-edge treatments and ultimately giving more children with cancer the chance to live longer, healthier lives.

GROUNDING IN COMMUNITY NEEDS

For children with cancer and their families, the journey often feels long, full of worry, and isolating. The demands of treatment, travel, and recovery - combined with the need for credible information and emotional support - can be overwhelming. ACCESS is committed to improving the cancer journey for patients and families in Canada. Guided by the voices of the community, members of the ACCESS network have designed solutions that respond to real needs, ease burden, empower action, and offer hope.

Knowledge is a first step toward empowerment. Through [ACCESS Presents](#), our educational series, families can learn about different topics and connect directly with experts in pediatric cancer research, innovation, and care. However, some knowledge and experiences are best shared through storytelling. Through the [ACCESS Book Club](#), the community is offered tools and resources to develop, finalize, and publish children's books on pediatric cancer to help other families and build social and emotional connections within the community.

The involvement of PWLE in ACCESS offers unique insights into the everyday challenges families face. Their perspectives bring authenticity, urgency, and practical guidance to research, advocacy, and community-building. In partnership with the journal [Frontiers for Young Minds](#) (FYM), ACCESS is launching a collection on pediatric cancer research, making complex science accessible to youth aged 8 to 15. By involving young reviewers in the article review process, this initiative empowers children affected by cancer, encourages early scientific literacy, and positions them as future advocates and experts.



*ACCESS' special collection in FYM is transforming child and family-focused knowledge mobilization resources by making Canadian pediatric cancer research accessible worldwide. This transformative initiative strengthens health literacy through creative, engaging, and inclusive approaches. - **Stephanie Reid, Co-Lead, Knowledge Mobilization Group, ACCESS and a Person With Lived Experience.***



Access to advanced treatments should not be limited by geography or finances. The [National STEP-1 Program](#) aims to ease the financial burden for families participating in early-phase academic clinical trials across Canada. By covering travel, accommodation, and related expenses upfront, STEP-1 improves trial access, increases diversity, and accelerates recruitment. ACCESS' strategic partnership with [Hope Air](#) ensures supported travel coordination, removing barriers for families living far from major cancer centres.

GROUNDING IN COMMUNITY NEEDS

Caring for a child with cancer is complex and often overwhelming. For this reason, new funding through ACCESS supports the customization of the COG KidsCare App - a comprehensive, mobile-friendly resource for parents and caregivers. Built on expert consensus, it provides essential information, from site contacts to diagnosis guides to educational videos, relevant and tailored to provinces and all 16 pediatric cancer centres across Canada.

In Ontario alone, over 14,000 childhood cancer survivors require lifelong follow-up care. Through a partnership with POGO, ACCESS is piloting Passport for Care (PFC), a secure web-based platform delivering personalized survivorship care plans updated with the latest guidelines. By linking registry data to survivorship planning, the PFC system will automate data access and create processes to allow for a future Canada-wide implementation of the tool ensuring survivors receive consistent, evidence-based care throughout their lives.



The PFC app gives survivors control over their health journey. They're no longer dependent on a specific clinic or provider to know what comes next — the information is in their hands. Survivors and families played a central role in shaping this initiative. Their message was clear: existing systems are fragmented, outdated, and leave too many without the guidance they need. - Paul Nathan, Co-Lead, Psychosocial & Survivorship research theme, ACCESS and Director, Aftercare Program, Division of Hematology/Oncology, SickKids.

By addressing community needs with practical, innovative solutions, ACCESS is transforming how childhood cancer is experienced in Canada. From raising awareness to reducing barriers to care, our work is intentional in building a more equitable, informed, and supportive cancer care system, so no child or family faces this journey alone.

ACCESS PROJECTS AND INITIATIVES

This list highlights projects and initiatives connected to the various types of research conducted across ACCESS.

BASIC AND CLINICAL RESEARCH, AND ACTIVITIES

- [Clinical Trials Incubator](#)
- [Deciphering 3D Chromatin States in High-Grade Childhood Brain Tumours](#)
- [Development Of A Canadian Pediatric CAR T-Cell Network To Manufacture And Deliver Therapies](#)
- [Diagnostic and Precision Intervention for Leukemia Arising in Infancy](#)
- [Enabling Canadian Participation: Proton & Photon Registry](#)
- [Expanding Infrastructure and Capacity to Support Academic Clinical Trials in Canada](#)
- [National Biobanking Network](#)
- [National Molecular Pathology Platform](#)
- [National Pediatric Oncology Drug Access Navigator](#)
- [Pediatric Cancer Models & Mechanisms Network](#)
- [Pediatric Preclinical Modelling Program](#)
- [Sarcoma MetAstasis Research Taskforce](#)
- [The AALL2131 Trial](#)
- [The DECRYPT Babybrain Trial](#)
- [The MIRV Trial](#)
- [The OPTIMISE Trial](#)
- [The VICTORY Trial](#)

IMPLEMENTATION RESEARCH, ACTIVITIES, AND RESOURCES

- [A Cross-Sectional Study of Childhood Cancers Treated with Proton Radiation Therapy in Canada](#)
- [Access to Approved Medicines](#)
- [Beyond the Binder: Innovative and Integrative Family-Centred Navigation Resources](#)
- [Development Of A Canadian Pediatric CAR T-Cell Network To Manufacture And Deliver Therapies](#)
- [Enabling Canadian Participation: Proton & Photon Registry](#)
- [Expanding Infrastructure and Capacity to Support Academic Clinical Trials in Canada](#)
- [Innovation Sandbox](#)
- [Investigating the Impacts of Generative AI in Pediatric Oncology](#)
- [Leveraging Human Rights to Clarify the Risk of Genetic Discrimination in Pediatric Oncology](#)
- [National Biobanking Network](#)
- [National Molecular Pathology Platform](#)
- [National Pediatric Oncology Drug Access Navigator](#)
- [Enabling Canadian Participation: Proton & Photon Registry](#)
- [Pan-Canadian Approaches to Sharing Research Data and Access](#)
- [Pediatric Preclinical Modelling Program](#)
- [The National Expansion of the STEP-1 Program](#)
- [Understanding Access to Novel Cancer Therapies Across Canada: A Survey of Pediatric Oncology Providers](#)

PSYCHOSOCIAL AND SURVIVORSHIP IMPLEMENTATION

- [Implementation of a Digital Comprehensive Psychosocial Screening Tool](#)
- [Passport for Care](#)
- [Psychosocial Standards Of Care In Canadian Pediatric Oncology Centres](#)
- [Scoping Review of Psychosocial Measures](#)
- [Small-scale Funding for Exploring New Ideas and Preliminary Data Generation for Psychosocial and Survivorship Projects](#)
- [Understanding the Current Landscape of Survivorship Care and Developing a Canadian Survivorship Care and Advocacy Network](#)

ACCESS PROJECTS AND INITIATIVES

REGULATION AND POLICY RESEARCH

- [A Cross-Sectional Study of Childhood Cancers Treated with Proton Radiation Therapy in Canada](#)
- [Access to Approved Medicines](#)
- [Decision-making in Pediatric Oncology: A Discrete Choice Experiment of Providers and Patients](#)
- [Innovation Sandbox](#)
- [International Approaches to Policy Development and Health System Implementation for Innovative Childhood Cancer Diagnostics](#)
- [Maritime Canada Interprovincial Care for Children with Cancer: Case study](#)
- [Real World Testing and Evaluation of the CATCH Framework](#)
- [Research for Action on Social, Intersectional and Geographical Disparities in Economic Outcomes for Families Impacted by Pediatric Cancer](#)
- [Travel to Treatment Study](#)
- [Understanding Access to Novel Cancer Therapies Across Canada: A Survey of Pediatric Oncology Providers](#)

EDUCATION AND TRAINING

- [ACCESS Learning Institute](#)
- [ACCESS Mentorship Program](#)
- [ACCESS Presents](#)
- [ACCESS Summer Research Program](#)
- [ACCESS Support for Children's Oncology Group KidsCare App](#)
- [Assessment of the Advocacy Education Needs of Persons With Lived Experience](#)
- [Beyond the Binder: Innovative and Integrative Family-Centred Navigation Resources](#)
- [Education & Training: Environmental Scan and Needs Assessment](#)
- [Pediatric Hematology/Oncology Career, Education and Scientific Development \(PHOCESD\) Trainee Conference](#)
- [Persons With Lived Experience Subsidy](#)
- [Program Evaluation - Career Development and Advocacy Curricula](#)
- [The First Eureka Translational Medicine Certificate Course for Cancers in Children and Young Adults](#)

KNOWLEDGE MOBILIZATION

- [ACCESS Book Club - A Community of Practice](#)
- [ACCESS Special Collection in Frontiers for Young Minds](#)
- [Advancing Inclusive Youth-Led Research in Pediatric Cancer: Participatory Action Research](#)
- [Assess & Prioritise Knowledge Mobilization Needs](#)
- [Collaborative Creation of Knowledge Mobilization Resources, Materials & Activities](#)

SOCIAL JUSTICE, INDIGENIZATION AND INCLUSION

- [Development of a Framework for the Collection and Use of Potentially Sensitive Sociodemographic Data](#)

DRIVER PROJECTS

- [PRrecision Oncology For Young people \(PROFYLE\)*](#)

*Fully supported by sources outside of CIHR

Connect with us:

ACCESS is a pan-Canadian pediatric cancer network advancing childhood cancer experience, science, and survivorship. Our network of researchers, healthcare providers, Persons With Lived Experience, and partner organisations believe in equitable access to scientific advances, diagnostic tools, innovative therapies, and supportive care to better health outcomes and quality of life for children with cancer and their families.

Visit accessforkidscancer.ca for more information.

ACCESS is supported by the Canadian Institutes of Health Research (CIHR).

[LinkedIn](#) | [Instagram](#) | [BlueSky](#) | [YouTube](#)





Advancing Childhood Cancer
Experience, Science & Survivorship
Agir Contre le Cancer
des Enfants avec Succès

ACCES

RAPPORT D'IMPACT

2024 - 2025



TABLE DES MATIÈRES

À propos d'ACCES - **Page 2**

Message de l'équipe de direction - **Page 3**

Notre impact - **Page 4**

Le réseau ACCES - **Page 5**

Conçu pour la collaboration - **Page 6**

Une pensée innovante au-delà du laboratoire - **Page 8**

Ancré dans les besoins de la communauté - **Page 10**

Projets et initiatives ACCES - **Page 12**

À PROPOS D'ACCES

ACCES est un réseau de recherche national qui relie diverses personnes et organisations et leur donne les moyens de mener des recherches, de modifier les politiques et d'élaborer de nouveaux outils pour améliorer la vie des enfants et de leurs familles qui vivent avec le cancer au Canada.

Malgré les progrès importants réalisés dans la recherche sur le cancer pédiatrique à l'échelle mondiale au cours des 30 dernières années, des défis subsistent dans le traitement et les soins des cancers pédiatriques difficiles à traiter et les effets tardifs à long terme des traitements contre le cancer. Le cancer prend six fois plus de jeunes vies que la deuxième maladie infantile la plus courante, et les taux de cancer augmentent chez les enfants au Canada.

La capacité collective du Canada à l'égard des programmes scientifiques et cliniques de calibre mondial peut fournir des systèmes de soins de grande qualité, équitables, efficaces et durables à tous les enfants atteints de cancer. Mais seulement si nous travaillons ensemble.

ACCES intègre la voix des personnes ayant une expérience vécue (PAEV) du cancer infantile à celle des chercheurs, des fournisseurs de soins de santé et des organismes partenaires. En travaillant dans cette collaboration unique, ACCES fait progresser l'expérience du cancer pédiatrique, la science et la survie – et transforme des vies.

Mission :

Veiller à ce que chaque enfant atteint de cancer au Canada ait ACCES aux dernières avancées scientifiques, aux outils de diagnostic, aux thérapies novatrices et aux soins de soutien qui mènent à de meilleurs résultats pour la santé et à une meilleure qualité de vie.

Notre travail a deux volets :

- Établir et diriger un réseau pancanadien multi-intervenants sur le cancer pédiatrique.
- Soutenir la recherche à toutes les étapes du parcours du cancer pédiatrique.

[Pour en savoir plus sur ACCES et notre histoire, cliquez ici.](#)



UN MESSAGE DE L'ÉQUIPE DE DIRECTION

En repensant aux 12 derniers mois, il est remarquable de constater la croissance d'ACCES en tant que communauté et réseau collaboratif.

En septembre 2025, nous avons franchi deux étapes importantes. Nous avons finalisé l'examen et la validation de notre portefeuille de projets, qui comprend désormais plus de 50 nouveaux projets de recherche et initiatives de soutien, alignés sur les priorités identifiées tout au long du parcours des patients atteints de cancer pédiatrique. Nous avons également dépassé les 1000 membres individuels de notre réseau, et ce nombre continue d'augmenter. Notre approche collaborative de la recherche et de l'engagement s'étend à plus de 60 institutions et organisations partenaires au total, et les 16 centres de cancérologie pédiatrique au Canada sont activement engagés dans la recherche soutenue par ACCES.

Nous sommes particulièrement fiers de compter plus de 60 personnes ayant une expérience vécue (PAEV) engagées dans notre réseau. Ces personnes contribuent à tous les niveaux de notre gouvernance, de notre leadership et de notre participation, et un sur cinq de nos chefs de projet est une PAEV. Depuis le début, l'engagement et la passion des personnes ayant une expérience vécue (PAEV) ont transformé l'idée d'un consortium canadien d'intervenants sur le cancer pédiatrique en un réseau solide et dynamique. Nous restons guidés par les voix des enfants atteints de cancer et de leurs familles.

Avec un portefeuille complet de projets en cours, la direction d'ACCES passe de la mise en œuvre de nos priorités en tant que réseau à la mesure et à la communication de notre effet collectif. Cette année, nous avons formé le conseil consultatif externe (CCE) d'ACCES pour fournir des conseils essentiels sur notre orientation scientifique, les priorités de notre réseau, la planification de la durabilité et l'effet à long terme. Notre priorité pour la discussion avec le CCE d'ACCES est de savoir comment améliorer le soutien aux essais cliniques pédiatriques au Canada et prévenir une nouvelle baisse au niveau de l'accès. Nous avons besoin d'une infrastructure plus solide et plus cohérente pour faire avancer davantage d'essais cliniques dirigés par le Canada et accroître notre capacité à participer à des essais internationaux ayant un effet considérable. Avec le soutien et les idées de notre CCE et de notre comité de haute direction, nous avons également entamé la première de ce qui sera une longue série de consultations sur une stratégie nationale sur le cancer pédiatrique, dont le Canada a grandement besoin pour améliorer dans la durée les résultats et la qualité de vie des enfants et de leurs familles.

Nous demeurons à l'affût des changements dans la communauté internationale qui limitent l'accès au financement de la recherche, aux collaborations et aux essais cliniques. À mesure que les priorités de recherche et les besoins des patients évoluent et s'intensifient, il est devenu essentiel que le Canada parle d'une seule voix en matière de cancer pédiatrique. Nous avons déjà commencé à travailler pour soutenir le financement continu d'ACCES, et au cours de l'année à venir, nous poursuivrons notre planification du développement durable pour nous assurer que nous continuons à accomplir notre mission, ensemble.

Nous sommes très reconnaissants aux membres du réseau de recherche ACCES pour leur engagement à faire progresser l'expérience, la science et la survie des patients atteints de cancer pédiatrique au Canada. Nous sommes fiers des retombées que nous avons déjà générées ensemble et nous avons hâte d'en voir d'autres.



Adrienne Co-Dyre
Coprésidente



David Malkin
Coprésidente



James Whitlock
Coprésidente



Christine Williams
Directrice générale



Stephanie Grover
Directrice

NOTRE IMPACT

1000 +
membres dans
le réseau

60 +
PAEV dans le
réseau

1 sur 5
les chefs de
projet sont PAEV

3 sur 11
membres PAEV du
comité de haute
direction

50 +
projets et
initiatives de
recherche

60 +
institutions et
partenaires
collaborateurs

15 +
Collaborateurs
internationaux

16
Centres canadiens
de cancérologie
pédiatrique engagés

Le réseau ACCES est construit en mettant les patients, les survivants et les familles au centre de son travail.

Chaque projet et initiative de recherche de l'ACCES, qu'il s'agisse de science fondamentale, clinique ou translationnelle, de mise en œuvre, d'élaboration de politiques et de processus, ou de formation continue, est développé et financé en tenant compte des patients et des familles, reflétant ainsi chaque étape du parcours du cancer pédiatrique. De plus, chaque projet et initiative de recherche est également examiné par un membre du Comité de justice sociale, d'indigénisation et d'inclusion (SJII) et par PAEV. Ensemble, ces efforts renforcent et élargissent les collaborations au sein de l'écosystème du cancer pédiatrique, garantissant ainsi un soutien significatif à la communauté que nous servons.

Notre orientation stratégique est guidée par la communauté du cancer infantile au Canada, en s'appuyant sur les connaissances des PAEV, du comité consultatif externe international de l'ACCES, du comité de direction et du forum de partenariat.

Elle est également rendue possible grâce aux contributions de toutes les personnes impliquées dans l'ACCES, notamment le groupe de mobilisation des connaissances et le comité SJII, qui comprend le cercle de recherche indigène, un groupe de chercheurs et de membres de la communauté qui s'identifient comme indigènes et qui travaillent en collaboration avec le SJII.

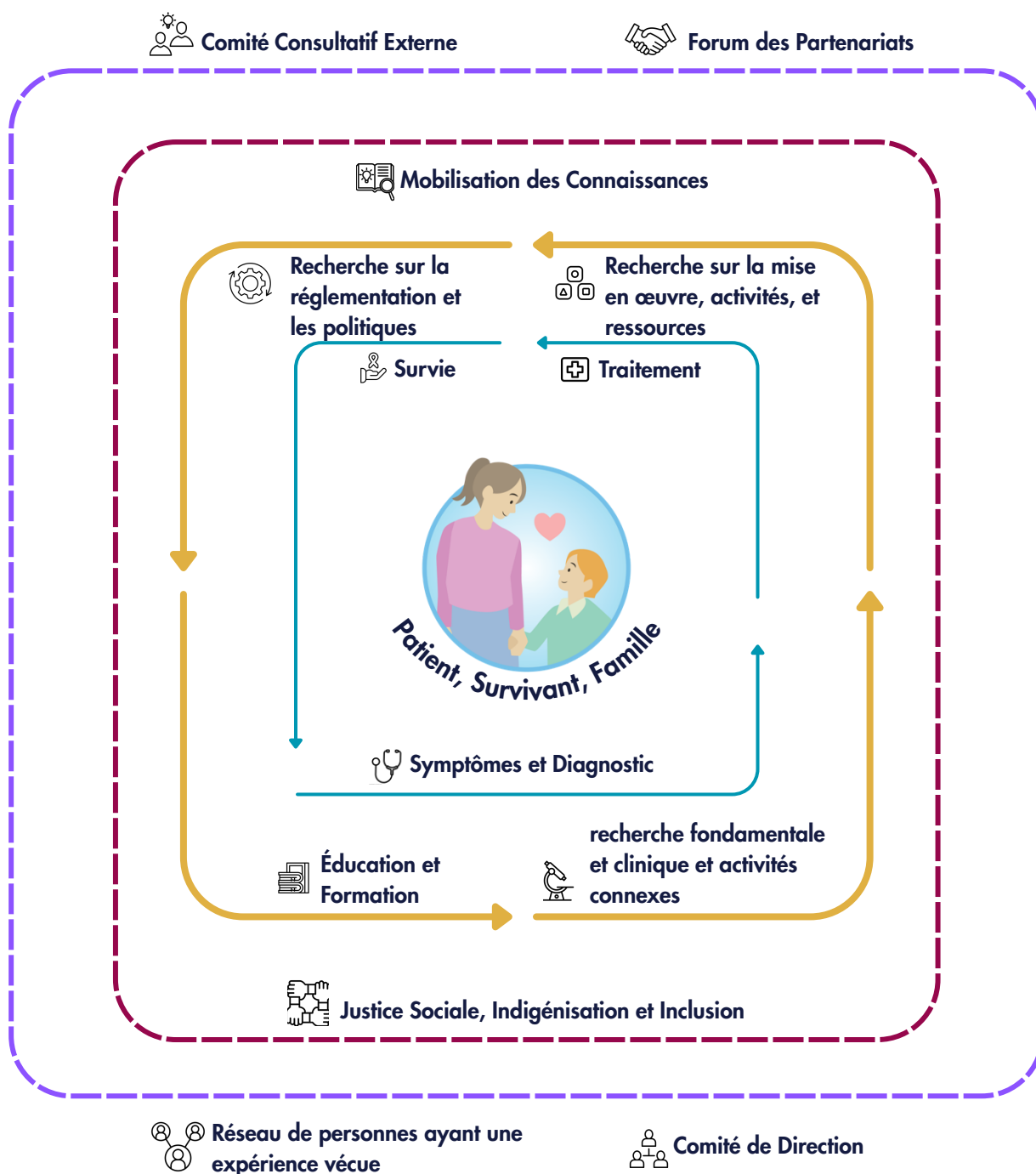
Découvrez dans ce rapport des témoignages sur l'approche d'ACCES en matière de recherche collaborative, de pensée innovante et de soins centrés sur la communauté.

Consultez la présentation visuelle du réseau ACCES et des travaux en cours à la page suivante.

Consultez la section Projets et initiatives d'ACCES pour obtenir la liste des travaux actuellement en cours.



RÉSEAU ACCES



- Les patients, les survivants et les familles au cœur de tous les travaux de l'ACCES
- Recherche axée sur la science, la mise en œuvre, les politiques, l'éducation et la formation
- Projets et initiatives examinés en vue d'une mobilisation des connaissances et d'une justice sociale, d'une autochtonisation et d'une inclusion appropriées
- Les comités consultatifs supervisent tous les travaux de l'ACCES

COLLABORATION PAR CONCEPTION

Les cancers chez les enfants, les adolescents et les jeunes adultes présentent des défis uniques : des diagnostics tardifs, des options de traitement limitées et moins de ressources de suivi adaptées. Pour les patients et leurs familles, cela signifie souvent faire face à une maladie qui bouleverse la vie avec trop peu de réponses et de soutien. ACCES est déterminé à changer cela.

ACCES a été conçu en tant que modèle collaboratif – un modèle qui rassemble le riche bassin de scientifiques talentueux, de professionnels de la santé, de partenaires communautaires et d'experts en la matière du monde entier. Pour toutes les personnes concernées, le message est clair : le cancer chez les enfants est un défi qui exige une attention urgente. En unissant nos efforts et en travaillant avec détermination, nous pouvons susciter des changements significatifs et durables.

Le projet pilote PRecision Oncology For Young people (PROFYLE) d'ACCES a pour but de cerner les options de traitement et de générer de l'information qui peut orienter directement les décisions de prise en charge des patients. L'équipe nationale impliquée dans PROFYLE a récemment fait état d'une étude dans laquelle elle a mis au point une nouvelle façon de trouver des traitements personnalisés pour les jeunes patients atteints de cancer en cultivant des tumeurs dans des œufs de poule et en analysant leurs protéines. Dans une autre étude de démonstration de principe, l'équipe a utilisé des modèles de poisson-zèbre pour orienter la médecine de précision – une première dans le domaine. L'infrastructure et les collaborations établies dans le cadre de PROFYLE permettront plusieurs projets dans les thèmes de recherche d'ACCES, y compris l'élaboration d'un programme pancanadien de modélisation préclinique pédiatrique, afin de continuer à identifier des thérapies prometteuses pour les patients partout au Canada.



Mon fils avait moins de 12 mois lorsque les médecins ont découvert une masse dans son cerveau. Il a suivi divers traitements, mais la tumeur continue de réapparaître. Les familles ont juste besoin d'une chance, et c'est la seule option dont nous disposons. Et peut-être, juste peut-être, est-ce la chance dont il a besoin pour guérir et mener une vie épanouie.

- Mère d'un enfant participant à l'essai VICTORY.



La rareté de certains cancers pédiatriques nécessite une coopération multicentrique et internationale en matière de recherche, et les équipes d'ACCES adoptent également cette approche collaborative pour les essais cliniques. Des essais tels que MIRV, VICTORY, OPTIMISE, DECRYPT Babybrain et AALL2131 incluent des collaborateurs nationaux et internationaux pour aider à élargir l'ACCES à l'infrastructure et à la capacité des essais. Par exemple, OPTIMISE est un effort conjoint entre des groupes en Australie et au Canada. De plus, grâce à tous ces essais, la priorité est accordée à la participation accrue des communautés historiquement sous-représentées par l'intermédiaire de sites satellites afin d'améliorer l'ACCES aux essais pour les patients et leurs familles partout au Canada. Le partenariat stratégique d'ACCES avec le C17 contribue à renforcer la capacité et l'infrastructure des essais universitaires tout en favorisant les collaborations internationales, afin de positionner le Canada comme un acteur clé dans l'écosystème mondial de l'oncologie pédiatrique.

COLLABORATION PAR CONCEPTION



Pour répondre aux besoins des patients et des familles, en particulier ceux atteints des cancers les plus difficiles à guérir, nous devons garantir l'accès à de nouvelles thérapies ou approches thérapeutiques prometteuses. Compte tenu de la rareté de certains cancers infantiles, il est essentiel que le Canada puisse participer à des essais cliniques collaboratifs internationaux, voire les diriger. Nous devons donc travailler de toute urgence à renforcer les structures, l'expertise et les ressources financières qui soutiennent l'écosystème des essais cliniques sur le cancer infantile ici au Canada.

- Daniel Morgenstern, codirecteur du thème de recherche sur les essais cliniques, ACCES, et responsable des essais cliniques, SickKids.



La recherche de pointe n'est pas seulement une question de découverte : c'est le pont entre les connaissances scientifiques et l'effet réel. Un exemple est celui du Réseau canadien de cellules CAR-T pédiatriques, qui s'efforce d'élargir l'ACCES à des thérapies cellulaires avancées qui se sont avérées efficaces et ont amélioré les résultats pour les enfants et les jeunes adultes atteints de cancer. En élaborant des procédés de fabrication sur place et en normalisant les pratiques dans cinq sites au Canada, le réseau permettra d'améliorer l'ACCES local à la thérapie à base de cellules CAR-T qui sauve des vies et de réduire le fardeau des familles qui parcourent actuellement de longues distances pour se faire soigner.

À ACCES, nous croyons que le progrès dépend de la capacité de réunir les bonnes personnes – partout au Canada et avec nos collègues internationaux. Grâce à une collaboration étroite, ACCES transforme le paysage de la recherche sur le cancer pédiatrique. Ces initiatives ne se contentent pas de combler les lacunes en matière de recherche et d'ACCES aux soins, elles redéfinissent ce qui est possible pour les enfants et les jeunes atteints de cancer. Chaque découverte scientifique, chaque essai clinique lancé, chaque avancée majeure et chaque partenariat conclu nous rapproche d'un avenir où chaque enfant aura ACCES aux meilleurs soins, à des traitements prometteurs et à toutes les chances de s'épanouir, quel que soit son lieu de résidence ou la rareté de son diagnostic.

APPROCHE NOVATRICE AU-DELÀ DU LABORATOIRE

Les enfants atteints de cancer au Canada font face à des obstacles pour accéder à de nouvelles options de traitement prometteuses en raison du financement limité de la recherche sur le cancer pédiatrique, de la structure du système de santé et des cadres réglementaires conçus en grande partie pour les patients adultes, négligeant les besoins uniques des populations plus jeunes. Pour relever ces défis, ACCES adopte une approche novatrice pour orienter les politiques et les processus, élargir les possibilités et améliorer les soins offerts aux jeunes patients atteints de cancer au Canada.

Dans le domaine de la génomique du cancer pédiatrique, les enfants sont souvent exclus de la recherche en raison de craintes infondées de discrimination génétique (DG). Cela persiste même après l'adoption en 2017 de la Loi sur la non-discrimination génétique au Canada, car la perception existante du risque influence toujours les comités d'éthique, créant des obstacles pour les chercheurs et les parents. À l'aide d'une approche axée sur les droits de la personne, l'une de nos équipes de recherche recueille les points de vue des parents et des chercheurs sur la DG, élabore des politiques pour le réseau ACCES et crée des directives pratiques pour harmoniser les politiques d'éthique avec les principes des droits de la personne. Ces travaux aideront à lutter de manière proactive contre les inégalités systémiques qui entravent la recherche en oncologie pédiatrique.



Ce projet s'appuie sur les droits humains pour garantir la participation de tous les enfants à la recherche sur le cancer pédiatrique sans crainte injustifiée de discrimination génétique. En s'attaquant aux idées fausses et aux principaux obstacles liés au consentement, il crée des voies inclusives pour une plus grande participation, permettant ainsi à des recherches diversifiées de déboucher sur des traitements personnalisés pour chaque enfant. - Yann Joly, chef de projet et professeur James McGill, département de génétique humaine, McGill.

Le projet Bac à sable de l'innovation d'ACCES, dirigé exclusivement par des PAEV, est une autre réponse stratégique et collaborative semblable visant à relever ces défis systémiques. Plutôt que de tenter de remanier les systèmes complexes de santé et de recherche du Canada en même temps, le projet a installé un « bac d'essai », c'est-à-dire un environnement collaboratif confiné qui simule des conditions réelles. Dans ce bac à sable, de nouvelles idées, de nouveaux modèles réglementaires et de nouveaux cadres de collaboration peuvent être mis à l'essai en toute sécurité, affinés de manière itérative et mis à l'échelle une fois que leur efficacité s'est avérée.



En favorisant une approche collaborative axée sur la résolution de problèmes, l'Innovation Sandbox vise à susciter un changement systémique et évolutif qui reflète l'urgence et la complexité du cancer pédiatrique au Canada. »
- Maura Cosgrave, co-responsable du projet ACCES et personne ayant vécu cette expérience.

APPROCHE NOVATRICE AU-DELÀ DU LABORATOIRE

De même, les méthodes actuelles d'évaluation des technologies de la santé sont inadéquates pour évaluer les innovations en santé des enfants. Afin d'examiner, de tester et de valider de manière proactive la valeur des nouveaux médicaments pour les enfants, une équipe d'oncologues a conçu le cadre Comprehensive Assessment of Technologies for Child Health (CATCH). En travaillant directement avec l'Agence canadienne des médicaments (ACM), l'équipe met à l'essai le cadre pour appuyer des politiques de remboursement fondées sur des données probantes pour les médicaments traitant le cancer infantile et explore des stratégies pour intégrer CATCH au sein du Comité d'expertise en gestion des listes des médicaments assurés de l'ACM.

Bien qu'il existe des preuves solides de l'efficacité de nouvelles thérapies comme la protonthérapie, bon nombre d'entre elles demeurent coûteuses et manquent de financement public. Dans le cadre d'un sondage mené auprès de fournisseurs d'oncologie pédiatrique, une équipe financée par ACCES explore les obstacles et les inégalités d'ACCES à des thérapies novatrices afin de modifier les politiques de santé et d'améliorer l'ACCES. Il est prouvé que la protonthérapie fournit une radiothérapie précise pour les tumeurs solides pédiatriques, réduisant ainsi la toxicité à long terme. Cependant, les patients canadiens sont envoyés aux États-Unis pour ce traitement, et doivent faire face à des processus de demande complexes, à des coûts de déplacement élevés et à un suivi fragmenté des soins. Bien que le Canada contribue à la création d'un registre des patients en protonthérapie, les données cliniques ne peuvent à elles seules saisir tout le fardeau psychosocial et financier de cet obstacle. Une équipe de projet d'ACCES vise à recueillir les points de vue des familles et des fournisseurs sur les expériences, les coûts et les processus d'aiguillage afin de cerner les lacunes, d'orienter les politiques et de rationaliser les soins, renforçant ainsi la défense des établissements canadiens, réduisant les difficultés des familles et améliorant les résultats pour les enfants atteints de cancer.

Ensemble, ces initiatives démontrent l'engagement d'ACCES à transformer l'oncologie pédiatrique au Canada grâce à une pensée novatrice et à un plaidoyer fondé sur des données probantes pour le changement du système. En développant des solutions efficaces pour surmonter les obstacles systémiques, ACCES contribue à assurer un ACCES équitable à des traitements de pointe et, en fin de compte, à donner à un plus grand nombre d'enfants atteints de cancer la chance de vivre plus longtemps et en meilleure santé.

ANCRÉ DANS LES BESOINS DE LA COMMUNAUTÉ

Pour les enfants atteints de cancer et leurs familles, le parcours est souvent long, plein d'inquiétudes et d'isolement. Les exigences liées au traitement, aux déplacements et à la récupération, combinées au besoin d'informations fiables et de soutien émotionnel, peuvent être accablantes. ACCES s'est engagé à améliorer le parcours du cancer pour les patients et les familles au Canada. Guidés par les voix de la communauté, les membres du réseau ACCES ont conçu des solutions qui répondent à des besoins réels, allègent le fardeau et offrent de l'espoir.

La connaissance est un premier pas vers l'autonomisation. Grâce à ACCES présente, notre série éducative, les familles peuvent en apprendre davantage sur différents sujets et entrer en contact direct avec des experts en recherche, innovation et soins en oncologie pédiatrique. Cependant, certaines connaissances et expériences se transmettent mieux par le biais du récit. Par l'intermédiaire du club de lecture ACCES, la communauté se voit offrir des outils et des ressources pour élaborer, finaliser et publier des livres pour enfants sur le cancer pédiatrique afin d'aider d'autres familles et d'établir des liens sociaux et émotionnels au sein de la communauté.

La participation de PAEV à ACCES offre un aperçu unique des défis quotidiens auxquels les familles sont confrontées. Leurs points de vue apportent authenticité, urgence et conseils pratiques à la recherche, à la défense des droits et au développement communautaire. En partenariat avec la publication Frontiers for Young Minds (FYM), ACCES lance une collection spéciale sur la recherche et les soins du cancer pédiatrique, rendant la science complexe accessible aux jeunes de 8 à 15 ans. En faisant participer les jeunes lecteurs dans le processus d'évaluation des articles, cette initiative autonomise les enfants touchés par le cancer, encourage la littératie scientifique précoce et les positionne comme de futurs défenseurs et experts.



La collection spéciale d'ACCES dans FYM transforme les ressources de mobilisation des connaissances axées sur les enfants et les familles en rendant la recherche canadienne sur le cancer pédiatrique accessible dans le monde entier. Cette initiative transformatrice renforce les connaissances en matière de santé grâce à des approches créatives, engageantes et inclusives. - Stephanie Reid, co-responsable du groupe de mobilisation des connaissances, ACCES, et personne ayant vécu cette expérience



L'ACCES aux traitements de pointe ne devrait pas être limité par la géographie ou les finances. Le programme pilote STEP-1 vise à alléger le fardeau financier des familles qui participent à des essais cliniques universitaires de phase précoce partout au Canada. En couvrant les frais de déplacement, d'hébergement et connexes dès le départ, STEP-1 améliore l'ACCES aux essais, augmente la diversité et accélère le recrutement. Le partenariat stratégique d'ACCES avec Vols d'espoir assure un soutien coordonné aux déplacements, éliminant les obstacles pour les familles vivant loin des grands centres de cancérologie.

ANCRÉ DANS LES BESOINS DE LA COMMUNAUTÉ

Prendre soin d'un enfant atteint de cancer est complexe et souvent accablant. Pour cette raison, le nouveau financement d'ACCES soutient la personnalisation de l'application COG KidsCare, une ressource complète et adaptée aux appareils mobiles pour les parents et les fournisseurs de soins. Fondée sur le consensus d'experts, elle fournit des renseignements essentiels, des personnes-ressources aux guides de diagnostic en passant par les vidéos éducatives, pertinentes et adaptées aux provinces et aux 16 centres de cancérologie pédiatrique du Canada.

En Ontario seulement, plus de 14 000 survivants du cancer infantile ont besoin de soins de suivi tout au long de leur vie. Grâce à un partenariat avec POGO, ACCES met à l'essai Passport for Care (PFC), une plateforme Web sécurisée offrant des plans de soins personnalisés pour les survivants mis à jour avec les dernières lignes directrices. En reliant les données du registre à la planification de la survie, le système de PFC automatisera l'ACCES aux données et créera des processus pour permettre une mise en œuvre future de l'outil à l'échelle du Canada, en veillant à ce que les survivants reçoivent des soins cohérents et fondés sur des données probantes tout au long de leur vie.



L'application PFC permet aux survivants de prendre le contrôle de leur parcours de santé. Ils ne dépendent plus d'une clinique ou d'un prestataire spécifique pour savoir ce qui les attend : ils ont désormais toutes les informations entre leurs mains. Les survivants et leurs familles ont joué un rôle central dans l'élaboration de cette initiative. Leur message était clair : les systèmes existants sont fragmentés, obsolètes et laissent trop de personnes sans les conseils dont elles ont besoin.

- Paul Nathan, co-responsable du thème de recherche, Aspects psychosociaux et survie, ACCES, et directeur du programme de suivi, division d'hématologie/oncologie, SickKids.

En répondant aux besoins de la communauté avec des solutions pratiques et novatrices, ACCES transforme la façon dont le cancer infantile est vécu au Canada. Qu'il s'agisse d'accroître la sensibilisation ou de réduire les obstacles aux soins, notre travail vise à bâtir un système de soins du cancer plus équitable, mieux informé et plus axé sur le soutien, afin qu'aucun enfant ni aucune famille ne soit confronté seul à cette épreuve.

PROJETS ET INITIATIVES ACCES

Cette liste met en avant les projets et initiatives liés aux différents types de recherche menés au sein de l'ACCES.

RECHERCHE FONDAMENTALE ET CLINIQUE ET ACTIVITÉS CONNEXES

- [Incubateur d'essais cliniques](#)
- [Décodage Des États De Chromatine En 3d Dans Les Tumeurs Cérébrales Infantiles De Grade Élevé](#)
- [Développement D'un Réseau Canadien De Cellules Car-T Pédiatriques Pour La Fabrication Et La Prestation De Thérapies](#)
- [Diagnostic Et Intervention De Précision Pour La Leucémie Infantile](#)
- [Permettre La Participation Canadienne : Proton & Photon Registry](#)
- [Développer Les Infrastructures Et Les Capacités Pour Soutenir Les Essais Cliniques Universitaires Au Canada](#)
- [Réseau National De Biobanques](#)
- [Plateforme Nationale De Pathologie Moléculaire](#)
- [Le Programme National D'intervenants Pivots En Accès Aux Médicaments En Oncologie Pédiatrique](#)
- [Pediatric Cancer Models & Mechanisms Network](#)
- [Programme De Modélisation Préclinique Pédiatrique](#)
- [Sarcoma Metastasis Research Taskforce](#)
- [L'essai AALL2131](#)
- [L'essai Decrypt Babybrain](#)
- [L'essai MIRV](#)
- [L'essai OPTIMISE](#)
- [L'essai VICTORY](#)

RECHERCHE SUR LA MISE EN ŒUVRE, ACTIVITÉS, ET RESSOURCES

- [Étude Transversale Des Cancers Infantiles Traités Par Proton Thérapie Au Canada](#)
- [Accès Aux Médicaments Approuvés](#)
- [Développement D'un Réseau Canadien De Cellules CAR-T Pédiatriques Pour La Fabrication Et La Prestation De Thérapies](#)
- [Permettre La Participation Canadienne : Proton & Photon Registry](#)
- [Développer Les Infrastructures Et Les Capacités Pour Soutenir Les Essais Cliniques Universitaires Au Canada](#)
- [Bac À Sable De L'innovation](#)
- [Étude De L'incidence De L'ia Générative En Oncologie Pédiatrique](#)
- [Tirer Parti Des Droits De L'homme Pour Clarifier Le Risque De Discrimination Génétique En Oncologie Pédiatrique](#)
- [Réseau National De Biobanques](#)
- [Plateforme Nationale De Pathologie Moléculaire](#)
- [Le Programme National D'intervenants Pivots En Accès Aux Médicaments En Oncologie Pédiatrique](#)
- [Permettre La Participation Canadienne : Proton & Photon Registry](#)
- [Approches Pancanadiennes En Matière De Partage De Données Et D'accès À Celles-Ci](#)
- [Programme De Modélisation Préclinique Pédiatrique](#)
- [Au-delà du classeur : ressources innovantes et intégratives axées sur la famille pour faciliter la navigation](#)
- [L'expansion Nationale Du Programme STEP-1](#)
- [Comprendre L'accès À De Nouveaux Traitements Contre Le Cancer Partout Au Canada : Sondage Auprès Des Fournisseurs De Soins En Oncologie Pédiatrique](#)

MISE EN ŒUVRE PSYCHOSOCIALE ET SURVIE

- [Mise En Œuvre D'un Outil Numérique Complet De Dépistage Psychosocial](#)
- [Passport For Care](#)
- [Normes Psychosociales De Soins Dans Les Centres Canadiens D'oncologie Pédiatrique](#)
- [Examen De La Portée Des Mesures Psychosociales](#)
- [Financement À Petite Échelle Pour Explorer De Nouvelles Idées De Projets Psychosociaux Et De Survie](#)
- [Comprendre Le Paysage Actuel Des Soins Aux Survivants Et Créer Un Réseau Canadien De Soins Aux Survivants Et De Défense Des Intérêts Des Survivants](#)

PROJETS ET INITIATIVES ACCES

RECHERCHE SUR LA RÉGLEMENTATION ET LES POLITIQUES

- [Étude Transversale Des Cancers Infantiles Traités Par Proton Thérapie Au Canada](#)
- [Accès Aux Médicaments Approuvés](#)
- [Prise De Décision En Oncologie Pédiatrique : Une Expérience De Choix Discret Entre Les Fournisseurs Et Les Patients](#)
- [Bac À Sable De L'innovation](#)
- [Approches Internationales En Matière D'élaboration De Politiques Et De Mise En Œuvre Du Système De Santé Pour Les Diagnostics Innovants Du Cancer Infantile](#)
- [Soins interprovinciaux pour les enfants atteints de cancer dans les provinces maritimes du Canada : Étude de cas](#)
- [Essais En Situation Réelle Et Évaluation Du Cadre Catch](#)
- [Recherche Axée Sur L'action Visant À Réduire Les Disparités Sociales, Intersectionnelles Et Géographiques Dans Les Résultats Économiques Des Familles Touchées Par Le Cancer Pédiatrique](#)
- [Étude sur les déplacements pour se faire soigner](#)
- [Comprendre L'accès À De Nouveaux Traitements Contre Le Cancer Partout Au Canada : Sondage Auprès Des Fournisseurs De Soins En Oncologie Pédiatrique](#)

ÉDUCATION ET FORMATION

- [Institut D'apprentissage ACCES](#)
- [Programme De Mentorat ACCES](#)
- [ACCES présente](#)
- [ACCESS Summer Research Program](#)
- [Le Soutien D'accès Pour Le Children's Oncology Group Application Kidscare](#)
- [Évaluation des besoins en matière d'éducation à la défense des droits des personnes ayant vécu cette expérience](#)
- [Analyse De L'environnement Et Évaluation Des Besoins](#)
- [Au-delà du classeur : ressources innovantes et intégratives axées sur la famille pour faciliter la navigation](#)
- [Conférence Des Stagiaires ACCES Sur Le Développement Des Compétences Professionnelles Et Éducatives En Hématologie Et Oncologie Pédiatrique \(PHOCESD\)](#)
- [Subventions Pour Les Personnes Ayant Une Expérience Vécue](#)
- [Évaluation du programme - Programmes d'études en développement de carrière et défense des droits](#)
- [Premier cours certifiant en médecine translationnelle Eureka pour les cancers chez les enfants et les jeunes adultes](#)

MOBILISATION DES CONNAISSANCES

- [Club De Lecture ACCES – Une Communauté De Pratique](#)
- [Collection Spéciale ACCES En Frontières Pour Les Jeunes Esprits](#)
- [Faire Progresser La Recherche Inclusive Dirigée Par Les Jeunes : Recherche-Action Participative](#)
- [Évaluer Et Prioriser Les Besoins De Mobilisation Des Connaissances](#)
- [Création collaborative de ressources, de matériel et d'activités pour la mobilisation des connaissances](#)

JUSTICE SOCIALE, INDIGÉNISATION ET INCLUSION

- [Élaboration d'un cadre pour la collecte et l'utilisation de données sociodémographiques potentiellement sensibles](#)

PROJETS DE CONDUCTEUR

- [PRrecision Oncology For Young people \(PROFYLE\)*](#)

*Entièrement soutenu par des sources extérieures aux IRSC

Rejoignez-Nous :

ACCES est un réseau pancanadien dédié au cancer pédiatrique qui vise à améliorer l'expérience, la science et la survie des enfants atteints de cancer. Notre réseau de chercheurs, de prestataires de soins de santé, de personnes ayant vécu cette expérience et d'organisations partenaires croit en l'accès équitable aux avancées scientifiques, aux outils de diagnostic, aux thérapies innovantes et aux soins de soutien afin d'améliorer les résultats en matière de santé et la qualité de vie des enfants atteints de cancer et de leurs familles.

Pour plus d'informations, consultez le site accessforkidscancer.ca/fr/.

ACCES est soutenu par le gouvernement canadien Instituts de recherche en santé (IRSC).

[LinkedIn](#) | [Instagram](#) | [BlueSky](#) | [YouTube](#)

