Bonjour: [titre ici]

Je m’appelle [nom] et je vis à [ville, province]. Je vous contacte, car je soutiens l’appel du Réseau canadien du cancer du sein (RCCS) visant à améliorer la collecte de données démographiques au pays. Je soutiens également leur rappel à l’action, car [saisir les raisons ici].

Le RCCS est le principal organisme de bienfaisance national œuvrant dans le domaine de la santé et dirigé par des patients au Canada. Il s’engage à assurer des soins de qualité optimale pour toutes les personnes touchées par le cancer du sein au pays, en menant des activités de promotion d’information, d’éducation et de défense des droits.

En 2024, le RCCS a lancé une campagne de sensibilisation afin de diffuser les résultats de son [rapport sur le cancer du sein triple négatif (CSTN)](https://cbcn.ca/fr/tnbc-project). Ce rapport mettait en évidence la nécessité d’améliorer la collecte de données démographiques pancanadiennes.

Notre nation est à l’aube d’une véritable révolution dans le domaine de [l’information sur la santé](https://www.cihi.ca/fr/le-pouls-des-soins-de-sante-mesurer-les-priorites-partagees-en-sante-au-canada-2024/les-canadiens-et-les-dispensateurs-de-soins-veulent-des-systemes) — la question n’est plus de savoir si, mais quand et comment elle aura lieu. Les Canadiens qui [comme moi,] ont reçu un diagnostic de cancer du sein comprennent combien [nos/leurs] données sur la santé sont importantes pour améliorer [leurs] traitements, [leurs] soins et [leur] capacité à aider d’autres personnes, et [ils/nous] [souhaitent prendre part à cette révolution](https://rethinkbreastcancer.com/take-action/makemecount). Malheureusement, le système canadien actuel ne permet pas de recueillir les données démographiques appropriées selon une norme nationale qui permettrait d’éclairer de façon significative les décisions stratégiques. Par conséquent, il devient plus difficile de suivre les tendances ou de comprendre où se situent les lacunes en matière de soins de santé.

Les Canadiens ont constaté toute la valeur de ces données pendant la pandémie de COVID-19, lorsque les autorités de santé publique ont pu identifier rapidement les lacunes en matière de protection et agir rapidement. Cette expérience a démontré à notre nation que seules les données recueillies à l’échelle du Canada peuvent déverrouiller tout le potentiel de notre système de santé. Le Canada a besoin de chefs de file qui mettront en œuvre des normes pancanadiennes en matière de collecte de données fondées sur la race et l’identité autochtone, ainsi que de la [Stratégie pancanadienne de données sur le cancer](https://s22457.pcdn.co/wp-content/uploads/2023/07/Pan-Canadian-Cancer-Data-Strategy_Fr_Final.pdf) du Partenariat canadien contre le cancer (PCCC).

Je me joins à l’appel du RCCS visant à demander à chaque province et à chaque territoire d’élaborer, d’ici 2028, un cadre de collecte de données démographiques sur la santé accessible au public. Nous demandons au moins à chaque province et territoire de mettre en place un cadre conforme aux normes pancanadiennes de l’Institut canadien d’information sur la santé (ICIS) en matière de données fondées sur la race et l’identité autochtone.

Si votre ministère recueille des données sanitaires portant sur la race, l’origine ethnique et l’identité autochtone, cela améliorera considérablement notre compréhension du cancer du sein au Canada. En retour, cela permettra à votre gouvernement d’élaborer de solides politiques répondant aux besoins de santé des personnes qui en ont le plus besoin.

Avec le RCCS, j’ai hâte de savoir comment vous serez le catalyseur qui concrétisera le potentiel des données canadiennes sur la santé au service des décisions en matière de soins de santé, en expliquant publiquement vos plans concernant l’élaboration d’un tel cadre.

Cordialement,

[votre nom]