



Politique WWARN en matière de publication

Mise à jour en Mars 2012

WWARN respecte les droits des chercheurs et institutions qui pourraient souhaiter collaborer et partager des informations avec WWARN. Ce document doit être lu conjointement avec les [Conditions de soumission \(de données\) \(ToS\)](#) WWARN et explique notre Politique en matière de publication, en particulier concernant la méta-analyse de données issues de la base de données WWARN.

Si vous avez des questions, veuillez envoyer un courriel à l'équipe WWARN à : info@wwarn.org.

1. Principe

1.1 WWARN a mis en place un cadre éthique et légal afin de protéger les droits des propriétaires de données figurant dans la base de données WWARN et de ceux qui y contribuent ainsi que les droits des personnes et des collectivités qui font l'objet de la recherche. Les mesures qui seront prises par WWARN afin de sécuriser les données des individus, la façon dont nous nous assurerons que le contributeur garde le contrôle des données soumises et de leur utilisation et la façon dont WWARN utilisera ces données sont toutes exposées dans les Conditions de soumission. Nous exigeons de tous les contributeurs aux données de WWARN qu'ils acceptent les Conditions de soumission.

2. Droits des contributeurs à publier leurs données WWARN

2.1 Les contributeurs aux données conservent leur droit de publier les données WWARN. Ces données peuvent être publiées sans l'autorisation de WWARN.

2.2 Nous demandons aux contributeurs de reconnaître l'utilisation d'outils d'analyse WWARN spécifiques dans toutes les publications, par exemple le Parasite Clearance Estimator, en utilisant les formulations indiquées sur le [site Web de WWARN](#) et comme mentionné dans l'Annexe 1a.

3. Droits de WWARN à publier des données qui lui sont soumises

3.1 WWARN peut utiliser des données de sa base de données afin de produire différents types de rapports, tel qu'indiqué ci-dessous :

3.2 Rapports d'étude

3.2.1 Les données soumises à la base de données WWARN seront traitées et analysées, un rapport d'étude complet sera renvoyé au contributeur. Le rapport d'étude contiendra des données, des résultats, des graphiques et/ou des tableaux standardisés que le contributeur pourra utiliser sans restriction dans des publications. WWARN devra être notifié de la reproduction des résultats dans une publication aux moyens de la formulation indiquée sur le [site Web de WWARN](#) et comme mentionné dans l'Annexe 1b.

3.3 Résumés d'études (WWARN Explorer)

3.3.1 Suite à l'organisation et à la validation des variables, les contributeurs seront tenus d'approuver explicitement la présentation d'un résumé desdites données sur [WWARN Explorer](#), un outil interactif de visualisation. Les contributeurs ont le droit de refuser de donner leur permission de présenter le résumé de l'étude sur WWARN Explorer. Remarque : nous ne prévoyons pas de publier de nouvelles analyses détaillées d'études individuelles.

3.3.2 Le résumé de l'étude fournit une vue d'ensemble limitée des données, celui-ci n'influera donc pas sur la capacité des contributeurs à publier les données¹ ailleurs puisque les résultats présentés sont similaires à ceux qui sont généralement publiés dans les résumés des congrès. Plus d'informations sur les résumés d'études sont disponibles dans l'Annexe 2.

3.4 Analyses de groupes d'étude

3.4.1 WWARN a l'intention de faciliter la formation de groupes d'étude pour mener des analyses spécialisées d'études regroupées, par exemple, en relation avec un médicament, un groupe de patients ou un laps de temps en particulier. Les groupes d'études peuvent être dirigés par n'importe quel individu s'intéressant au sujet. Les contributeurs dont les données seraient susceptibles d'être incluses dans cette étude seront contactés au préalable, avant le début de l'étude, ils recevront des informations sur les analyses regroupées prévues et ils seront invités à rejoindre le groupe d'étude. **Si les contributeurs acceptent de faire partie du groupe d'étude**, les données seront automatiquement intégrées à l'analyse regroupée. Les contributeurs peuvent toutefois refuser d'inclure leurs données. Dans ce cas, les contributeurs doivent se conformer aux instructions en matière de refus qui sont exposées dans le courriel de contact. Les contributeurs qui ne refusent pas de faire partie du groupe d'étude auront l'occasion de participer à la planification de l'étude, à l'analyse des données, à la rédaction et/ou à la révision de tout manuscrit qui en découlera ; ceux qui satisferont aux [directives](#) pour les auteurs du Comité international des rédacteurs de revues médicales figureront sur la liste des auteurs dans toutes les publications en rapport avec l'étude. Voir Annexe 3.

3.4.2 La décision concernant le nombre d'auteurs de l'étude d'origine qui seraient invités à participer en tant qu'auteurs de l'analyse regroupée prévue serait prise par le groupe d'étude au début de la collaboration. Les décisions concernant les informations sur les auteurs pour chaque publication seraient prises par le groupe d'étude, comme il convient pour toutes les publications avec des auteurs multiples.

¹ Il est possible qu'occasionnellement, des présentations à des congrès ou certaines publications réalisées par des pairs requièrent que les résultats n'aient jamais appartenu au domaine public.

3.4.3 Les contributeurs dont les données sont utilisées dans une analyse regroupée, mais qui ne participent pas activement à la conception, l'analyse ou la rédaction du manuscrit de l'étude seront tout de même mentionnés en tant que collaborateurs au groupe d'étude dans les signatures de la publication, comme le décrit la [fiche d'information sur les auteurs](#) de MEDLINE® de la National Library of Medicine américaine (voir Annexe 4). Les collaborateurs au groupe d'étude peuvent faire mention de ces publications dans leurs CV.

3.5 Rapports statistiques régionaux

3.5.1 WWARN a l'intention de tirer des informations des données soumises afin de générer des rapports statistiques régionaux pour définir, par exemple, les tendances géospatiales et temporelles en matière de résistance aux antipaludiques et de qualité des médicaments. Les rapports statistiques régionaux sont des résumés de haut niveau et n'ont pas pour but de devenir des publications réalisées par des pairs. Leur objectif est de définir des tendances régionales qui serviront à surveiller la résistance aux médicaments dans le monde. On peut trouver d'autres exemples de ce genre de rapport ci-dessous :

- Pourcentage d'essais cliniques dans une zone ayant montré des résultats ACPR pour une association donnée de médicaments ;
- Prédominance dans une région de marqueurs moléculaires spécifiques associés à l'efficacité d'un médicament ou d'une association médicamenteuse ;
- Nombre de pays en Asie du sud est où des ACT de qualité inférieure ou contrefaits ont été rapportés.

3.5.2 Dans ces rapports statistiques régionaux, toutes les bases de données utilisées seront mentionnées. Ces rapports pourront être publiés sur le site Web de WWARN ou insérés dans des rapports destinés aux donateurs ou aux décideurs politiques. Les contributeurs aux données seront systématiquement mentionnés mais ils ne figureront généralement pas sur la liste des auteurs de ces rapports à moins qu'ils n'aient apporté des contributions supplémentaires spécifiques au processus d'analyse ou de présentation.

4. Annexe des définitions

4.1 Remerciements

- Les modèles statistiques utilisés pour estimer les mesures de la clairance parasitaire et la durée du temps de latence ont été ajustés à l'aide du Parasite Clearance Estimator développé par le réseau WWARN (WorldWide Antimalarial Resistance Network).*
- Les données présentées dans X ont été analysées à l'aide d'outils mis au point par le réseau WWARN. Les données sont reproduites avec la permission du réseau WWARN (WorldWide Antimalarial Resistance Network).*

4.2 Données récapitulatives

4.2.1 Les données récapitulatives comprennent généralement des informations sur l'étude présentée notamment le pays, l'année, le nombre total de patients recrutés et le nombre

d'essais d'échantillons. Des calculs de haut niveau sont également exposés, tels que les valeurs d'IC50 ou le taux de réussite du traitement. Les graphiques donnent les informations suivantes :

- a. Données cliniques : Basées sur l'analyse de survie pour définir les données en matière d'efficacité aux jours 28 ou 42 pour cette étude.
- b. Données moléculaires : Basées sur la prédominance des marqueurs de résistance connus pour chaque étude
- c. Données in vitro : Basées sur la moyenne géométrique d'IC50 pour les isolats de cette étude
- d. Données pharmacologiques : Nuage de points des concentrations médicamenteuses dans le temps ou en concentrations moyennes (limites) au jour 7 selon la réponse au traitement (ACPR vs échec du traitement)

4.3 Signature des auteurs

4.3.1 Voici un extrait du [site Web](#) du *Comité international des rédacteurs de revues médicales* :

- a. Les auteurs doivent remplir les conditions suivantes : 1) avoir un rôle substantiel dans l'élaboration et la conception du projet, l'acquisition des données, ou dans l'analyse et l'interprétation de données ; 2) avoir écrit la première version de l'article ou participé à la révision critique du contenu intellectuel ; et 3) approuver la version finale pour la publication. Les auteurs doivent remplir les conditions 1, 2 et 3.
- b. Lorsqu'un grand groupe multicentrique a mené le travail, le groupe (le groupe d'étude dans le cas de WWARN) doit identifier les individus qui assument la responsabilité directe concernant le manuscrit (3). Ces personnes doivent satisfaire à tous ces critères concernant les auteurs / les contributeurs comme décrit ci-dessus et les éditeurs demanderont à ces personnes de remplir des formulaires de divulgation pour les auteurs de revues spécialisées et les conflits d'intérêts. Lors de la soumission d'un manuscrit rédigé par un groupe d'auteurs, l'auteur en question doit clairement indiquer la citation à utiliser et identifier tous les auteurs individuellement ainsi que le nom du groupe.
- c. L'acquisition de financements, la collecte de données ou la supervision générale du groupe de recherche uniquement ne représente pas un travail d'auteur.
- d. Toutes les personnes désignées comme auteurs doivent remplir les conditions nécessaires des auteurs et tous ceux qui remplissent ces conditions doivent être mentionnés.
- e. Chaque auteur doit avoir apporté une participation suffisante au travail en question pour assumer publiquement les responsabilités des extraits concernés.

4.4 Collaborateurs

4.4.1 Ce qui suit est tiré de la [fiche d'information sur les auteurs](#) de MEDLINE® de la National Library of Medicine américaine.

- a. Lorsque le nom d'un groupe pour un consortium, un comité, un groupe d'étude spécifique ou autre apparaît dans la signature d'un article, les noms des personnes membres de ce groupe peuvent être publiés dans l'article même. Les noms en question sont mentionnés en tant que collaborateurs pour les citations MEDLINE.
- b. Les noms des collaborateurs seront mentionnés pour les citations MEDLINE uniquement lorsqu'il existe un nom de groupe d'auteurs (société) pour la citation. Les noms des collaborateurs seront cités à l'identique de leur apparition dans l'article publié et dans l'ordre d'apparition dans cet article. Les noms des collaborateurs seront répétés même s'ils ont déjà été cités dans la liste des auteurs de la citation (car ils apparaissent également dans la signature ou sont clairement identifiés en tant qu'auteurs de l'article). Les noms des collaborateurs seront aussi répétés dans la citation MEDLINE s'ils apparaissent plusieurs fois dans l'article publié, tout comme lorsque les collaborateurs sont cités dans l'article par divers sous-comités et lorsqu'un individu est membre de plusieurs sous-comités.
- c. Dans le cas où le nom d'une personne serait saisi dans une recherche PubMed sans étiquette de recherche, par exemple [au], toutes les citations dans lesquelles le nom apparaît comme celui de l'auteur ou d'un collaborateur seront recherchées. Les noms de groupes d'auteurs qui sont saisis sans étiquette de recherche généreront des citations dans lesquelles ces noms figurent parmi les auteurs ainsi que les citations qui contiennent ce(s) mot(s) dans n'importe quel extrait de la citation.

5.0 Traduction

5.1 Langue

- a. Cette politique de publication a été rédigée en anglais. Elle a été traduite en d'autres langues pour des raisons pratiques uniquement, le texte en anglais prévaut.