



### bibliographie

1. « Éducation thérapeutique du patient : vers une citoyenneté de santé ». Colloque IPCEM-Centre collaborateur OMS pour les ressources humaines en santé, Université Paris-XIII, actes du colloque, *Bulletin d'éducation du patient*, 2000, vol. 19, hors série.
2. « L'information des malades et l'accès au dossier médical ». *Dossier du Sénat*, 2000.
3. « La relation médecin-patient, l'information et la participation des patients à la décision médicale : les enseignements de la littérature internationale ». *Revue française des affaires sociales*, n° 2, avril-juin 2000.
4. « Place du patient et du médecin dans le processus décisionnel en médecine. Pour une amélioration des interactions entre deux personnes : patient et médecin ». Fondation de l'avenir pour la recherche médicale appliquée. département Innovation Évaluation en pratiques de Soins (DIES.), janvier 2000, 73 p.
5. « The effect of intensive treatment of diabètes on the development and progression of long term complications in insulin-dependent diabetes mellitus. », *Diabetes Control and Complications Trial Research Group*, *N. Engl. J. Med.*, 1993, 329 : 977-986.
6. Amar L., et al. « Une approche expérimentale de consultation des usagers sur les informations relatives à l'hôpital ? ». *Étude et résultats*, n° 115, mai 2001, 8 p.
7. Assal J.-Ph., Albenau A., Peter-riesch B., Vaucher J. « Coût de la formation du patient atteint d'un diabète sucré : effets sur la prévention des amputations. ». *Diabetes Metab.*, 1993, 19 : 491-495.
8. Beisecker A. E., Beisecker T. D. « Patient information-seeking behaviors when communicating with doctors ». *Medical Care*, 1990, 28 [1] : 19-28.
9. Blanchard C.-G., Labrecque M.-S., Rucdeschel J.-C., « Information and decision making preferences of hospitalized adult cancer patients ». *Medical Care*, n° 28, 1990.
10. Broclain D., Pillods S. *La Place de la personne hospitalisée dans la décision en cardiologie. Étude qualitative des interactions d'une équipe médicale au lit du malade*. Rapport. FNM/DIES/Fondation de l'avenir : 2001.
11. Charles C., Gafni A., Whelan T. « Decision-making in the physician-patient encounter : revisiting the shared treatment decision making model ». *Social Science & Medicine*, 1999, 49 : 651-661.
12. Cranshaw R., et al. « Developing principles for prudent health care allocation. The continuing Oregon experiment ». *West J Med*, 1990, 152 : 441-6
13. Crosby N. *Creating an Authentic Voice of the People* : annual meeting of the Midwest political Science Association, 1996, 37 p.
14. Edwards A., Elwyn G. eds. *Evidence-base patient choice. inevitable or impossible ?* Oxford : Oxford University Press, 2001, 331 p.
15. Ende J. et col. « Measuring patients desire for autonomy. Decision making and information seeking preferences among medical patients ». *Journal of General Internal Medicine*, 1989, 4 : 23-30.
16. Ghadi V., Naiditch M. « L'information de l'utilisateur/consommateur sur la performance du système de soins », *revue bibliographique*. Paris : Drees, document de travail n° 13, juin 2001.
17. Ghadi V., Polton D. « Le marché ou le débat comme instrument de la démocratie sanitaire ». *Revue française des affaires sociales*, 2000 : 2.
18. Groupe d'animation et d'impulsion nationale, L'obstétrique en France. Rapport Cnamts : ENSM/DESMES/Groupe Image ENSP, janvier 1994.
19. Hirschman A.-O. *Défection et prise de parole*. Paris : Éd. Fayard, 1995.
20. Holman H., Lorig K. « Patients as partners in managing chronic disease ». *BMJ*, 2000, 320 : 526-527.
21. IPSOS/CISS. « Les Français et la réforme du système médical », *IPSOS*, juin 2001.
22. Ivernois (d') J.-F., Gagnayre R. *Apprendre à éduquer le patient*. Paris : Vigot, approche pédagogique, 1995.
23. Jones A. P., Bentham G., Horwell C. « Health service accessibility and deaths from asthma ». *International Journal of epidemiology*, 199 ; 28 : 101-105.
24. Joss S. « Danish consensus conferences as a model of participatory technology assessment », *Science and Public Policy*, 1998, 25, 2-22.
25. Kaplan S. H., Greenfield S., Gandek B., Rogers W. H., & Ware J. E. « Characteristics of physicians with participatory decision-making styles », *Annals of Internal Medicine*, 1996, 124 [5] : 497-504.
26. Leatherman S., McCarthy D., « Public disclosure of health care performance reports : experience, evidence and issues for policy ». *International Journal for Quality of Health Care*, 1999, 11 (2) : 93-8.
27. Lenaghan J., New B., Mitchell E. « Setting priorities : is there a role for citizens' juries ». *BMJ*, 1996, 312(7046) : 1591-3.
28. Letourmy A., Naiditch M. « L'information des usagers sur le système de soins : rhétoriques et enjeux ». *Revue française des affaires sociales*, 2000, 2 : 45-60.
29. Lidz C. W., Meisel A., Holden J. L., Marx J. H., Munetz M. R. « Informed consent and the structure of medical care », in : *President's commission for the study of ethical problems in medicine and biomedical and behavioral research, Making Health Care Decisions : the ethical and legal implications of informed consent in the patient-practitioner relationship*, 1982, Volume 2 : 317-410.
30. Miller E., Goldstein G. « More efficient care of diabetic patient in a county hospital setting ». *N. Engl. J. Med.*, 1972, 286 : 1388-1391.
31. Norris S. L., Engelgau M. M., Venkat Narayan K. M. « Effectiveness of self management training in type 2 diabetes ». *Diabetes Care*, 2001, 24, 3, 561-587.
32. Padgett D., Mumford E., Hynes M., Carter R. « Meta analysis of the effects of educational and psychosocial interventions on management of diabètes mellitus. ». *Patient Educ Counsel*, 1990, 16 : 189-215.
33. Paycheng O., « Cadre infirmier au C. H. de Pontoise ». *Soins gérontologiques*, n° 15, 1998.
34. Rameix S. « Du paternalisme des soignants à l'autonomie des patients ? » *Revue Laennec*, 1997, 10 : 10-15.
35. Reinhardt U. E. « Quality in consumer-driven health systems ». *International journal of quality in health care*, 1998, 10 : 385-394.
36. Root J., Stableford S. « Easy-to-read Consumer Communication : a Missing Link in Medicated Managed Care ». *Journal of Health Politics, Policy and Law*, 1999, 24 (1) : 1-26.
37. Schneider C. E. « The practice of autonomy. Patients, doctors and medical decisions ». *Oxford University Press*, 1998, 307 p.
38. *Solidarité Santé*, août 2001.
39. Traynard P.Y., Gagnayre R., Ivernois (d') J. F. « L'éducation du patient à risque cardio-vasculaire ». *Impact-Médecin hebdo*, coll. Les dossiers du praticiens, n° 525, mars 2001.
40. Traynard P.Y., Gagnayre R., Ivernois (d') J. F. « L'éducation du patient », *Impact-Médecin hebdo*, coll. Les dossiers du praticiens, n° 40, 4 avril 1998.
41. Vallemont S. *Le Débat public : une réforme dans l'État*. Éd. LGDJ, 2001, 198 p.
42. WHO Regional Office for Europe. *Therapeutic patient education continuing education programmes for healthcare providers in the field of prevention of chronic diseases Report of a WHO working group*. Copenhagen : 1998.