

Patient Rights in Canada



A Patient Bill of Rights lists the "basic rules of conduct between patients and medical caregivers" (CHAI, 2021). Bills of Rights are informed by applicable healthcare laws and legislation, which vary based on geographic location.

Generally, Canadian patient rights include:

- 1 The right to be fully informed of all treatment options.
- 2 The right to recognition of a substitute decision maker.
- 3 The right to recognition of an Advanced Care Directive.
- 4 The right to a second opinion.
- 5 The right to pain and symptom management.
- 6 The right to refuse treatment.
- 7 The right to refuse food and drink.
- 8 The right to end your own life.
- 9 The right to request an assisted death.

A brown clipboard with an orange clip at the top. The text on the clipboard is as follows:

Patient Bills of Rights may help to provide direction in a dilemma or guidance when making a complaint, but they are generally not legally binding.

Some components of the bill may coalesce with similar legally binding documents, but the contents of the bill itself are not contractual.

Additional Resources

Click on any of the resources below to learn more about your rights:

- [Patient Rights by Province or Territory](#)
- [International Brain Tumour Alliance Patient Charter of Rights](#)
- [World Health Organization Human Rights and Health](#)
- [Universal Declaration of Human Rights](#)
- [Bill 22, the Ontario Patients' Bill of Rights](#)
- [Ontario Human Rights Code](#)
- [Home Care Bill of Rights](#)
- [European Code of Cancer Practice](#)



*the information in this resource is not a substitute for advice from a qualified healthcare professional.

Visit our website for more information:

www.braintumour.ca | 1.800.265.5106 |

Les droits des patients au Canada

Une charte des droits des patients énumère les « règles de base de la conduite entre les patients et les prestataires de soins médicaux » (CHAI, 2021). Les déclarations des droits sont fondées sur les lois et la législation applicables en matière de soins de santé, qui varient en fonction de la situation géographique.

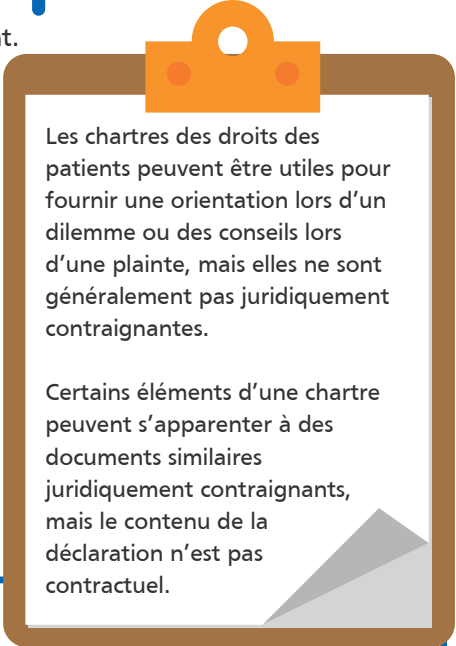


LA FONDATION

canadienne des
tumeurs cérébrales

En général, les Canadiens ont accès aux droits suivants :

- 1 Le droit d'être pleinement informé de toutes les options de traitement.
- 2 Le droit à la reconnaissance d'un mandataire.
- 3 Le droit à la reconnaissance d'une directive de soins avancée.
- 4 Le droit à un deuxième avis.
- 5 Le droit à la gestion de la douleur et des symptômes.
- 6 Le droit de refuser un traitement.
- 7 Le droit de refuser de manger et de boire.
- 8 Le droit de mettre fin à votre propre vie.
- 9 Le droit de demander une mort assistée.



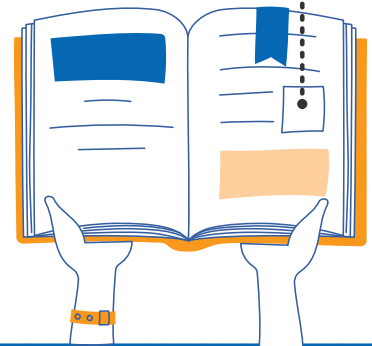
Les chartes des droits des patients peuvent être utiles pour fournir une orientation lors d'un dilemme ou des conseils lors d'une plainte, mais elles ne sont généralement pas juridiquement contraignantes.

Certains éléments d'une charte peuvent s'apparenter à des documents similaires juridiquement contraignants, mais le contenu de la déclaration n'est pas contractuel.

Ressources complémentaires

Cliquez sur l'une des ressources ci-dessous pour en savoir plus sur vos droits:

- [Liste des droits des usagers en matière de santé et de services sociaux du Québec](#)
- [Charte des droits des patients de l'International Brain Tumor Alliance](#)
- [Charte des droits et libertés de la personne du Québec](#)
- [Loi canadienne sur la santé](#)
- [Code des droits de la personne de l'Ontario](#)
- [Projet de loi 22, sur les droits des patients de l'Ontario](#)
- [Liste comparative des droits des patients au Canada](#)
- [Charte simplifiée des droits et libertés de la personne](#)



*Les informations contenues dans cette ressource ne remplacent pas les conseils d'un professionnel de la santé qualifié.

Visitez notre site web pour plus d'informations:

www.tumeurscerebrales.ca | 1.800.265.5106 |     