

CONGRÈS ANNUEL DE L'AQIIRC

3-4 MAI 2018

Hôtel Travelodge de Québec

POUR L'**AMOUR** DE LA RECHERCHE

Lorsqu'on pense aux mots « recherche », « chercheurs » et « sciences », on imagine des scientifiques organisés et méticuleux, des procédures standardisées et des techniques de précision. Cela représente bien le côté cartésien de l'humain. Mais on ne travaillerait pas en recherche (fondamentale ou clinique) sans notre passion dévouée et notre **AMOUR** pour la science et nos patients. Cet élan nous vient du cœur, et fait plutôt appel à notre côté créatif, à notre audace et à notre imagination débordante ! C'est tout simplement le côté plus artistique de l'humain. Le congrès 2018 sollicitera vos deux hémisphères en interpellant à la fois votre intellect et vos émotions.

Einstein a dit : « La créativité c'est l'intelligence qui a du plaisir » Et le plaisir, c'est la passion, c'est l'**AMOUR** !

Durant ce congrès, nous présenterons des sujets qui nous tiennent à cœur ! On vous donnera des palpitations vertigineuses en abordant les enjeux médicaux reliés aux données massives et à l'intelligence artificielle. On introduira le sujet du don d'organes qui nous touche droit au cœur. En **AMOUR** comme en recherche, il faut respecter des codes d'éthiques, mais est-ce suffisant ? Tous nos conférenciers sont des amoureux fous de leur travail et viendront certainement enflammer vos cellules grises !

Une autre citation pour terminer : « L' **AMOUR** est un défi constant. Il n'est pas un lieu de repos, mais un mouvement, une croissance, un travail en commun ». (*Erich Fromm-1968*) On pourrait l'adapter pour : « L' **AMOUR** de la recherche est un défi constant. Il n'est pas un lieu de repos, mais un mouvement, une croissance, un travail en commun ».

(**Comité Congrès AQIIRC-2018** : Isabelle Chabot, Marie-Claude Fortin, Louise Gosselin et Nadie Rioux)



AQIIRC

Association québécoise
des infirmières
et intervenants
en recherche clinique

Mot de la présidente

Cher(ère) membre, cher(ère) collègue et cher(ère) amoureux(se) de la recherche clinique,

Le conseil d'administration de l'association AQIIRC est fier de vous présenter le programme officiel du congrès annuel 2018. Un programme riche autant en formations qu'en activités de réseautage afin de réunir les professionnels de la recherche clinique.

Le thème du congrès vient d'autant plus nous charmer : « Pour l'amour de la recherche ». Nous croyons à la recherche clinique, qui fait avancer la médecine afin de rendre la santé possible. Chaque jour, nous travaillons pour l'avenir de la santé avec conviction et passion et notre travail amène la santé à un autre niveau. Le congrès de cette année vous présentera les dernières percées en recherche et sera également l'occasion de discuter des méthodes de travail qui ne cessent de changer et de se moderniser.

Je tiens à souligner que le taux de participation de notre congrès annuel est d'environ 90% de nos membres AQIIRC, ce qui en fait l'événement annuel le plus convoité pour tous. C'est l'occasion idéale de se côtoyer, de discuter de notre association et d'échanger sur notre passion commune envers la recherche clinique.

Cette année, l'association aura 27 ans. 27 belles années d'accomplissements pour nos membres. L'AQIIRC qui parle au nom de la recherche clinique au Québec et qui la fait rayonner à travers divers champs d'expertises.

Sur ce et au nom du CA, je vous invite à participer à notre congrès annuel, riche en savoir et passion.

Joanna Wai Ling Ma, Présidente de l'Association
Québécoise des Infirmières et Intervenants en Recherche Clinique



Le congrès de cette année sera animé par

Mme Françoise Guénette

Mme Françoise Guénette est journaliste indépendante et animatrice. Elle a été reporter à la radio de Radio-Canada, co-rédactrice en chef du magazine La Vie en rose et animatrice de quelques émissions de télévision dont Les Temps modernes à Radio-Canada, Option Éducation à RDI et Droit de parole à TéléQuébec. Elle a été chroniqueuse de 2001 à 2011 à la revue de presse à la radio matinale de Radio-Canada. Elle collabore à l'occasion au magazine L'actualité. Depuis 15 ans, elle anime régulièrement des assemblées publiques et débats portant sur des enjeux sociaux, politiques et culturels. Parmi ses principaux clients : le Musée de la civilisation de Québec, le Commissaire à la santé et au bien-être du Québec, le Ministère de la Santé et des Services Sociaux, l'ACFAS et le Ministère de la Culture et des Communications du Québec.





Mercredi 2 mai 2018

18h00-21h00 : Cocktail dînatoire/ Venez vous faire chanter la pomme !

JEUDI 3 MAI 2018

7h00-8 h15 : Déjeuner et inscription

8h15-8h30 : Mot de bienvenue et déroulement/Présidente, Conseil d'administration, Comité congrès

8h30-9h20 : Recherche en don d'organes : Défis et réussites | **Dr Matthew-John Weiss**

9h20-10h10 : Le microbiote humain et les études cliniques | **Maurice Boissinot**

10h10-10h40 : Pause santé / visite des kiosques

10h40-11h30 : La médecine hyperbare : Découvrir son potentiel de recherche | **Dr Dominique Buteau**

11h30-12h20 : Les essentiels d'un budget de recherche clinique | **Geneviève Filion**

12h20-13h30 : Dîner / Visite des kiosques

13h30-13h35 : Capsule recherche du Comité Congrès

13h35-14h30 : Assemblée Générale Annuelle

14h30-15h20 : Les drogues de rue et le traitement du VIH | **Gustavo Verdier**

15h20-16h10 : Modes de recrutement et utilisation de la publicité en recherche clinique :

enjeux éthiques sous-jacents | **Claire Billet, Béatrice Eysermann, Myriam Langlois**

16h10 : Collation / visite des kiosques

17h45-19h00 : Cocktail et activité surprise pour chaque membre

19h00-23h30 : **Souper, soirée thématique en ROUGE**

VENDREDI 4 MAI 2018

7h00-8h00: Déjeuner

8h00-8h05: Introduction de la 2^e journée

8h05-8h55 : Données massives et intelligence artificielle: Leurs potentiels et enjeux en sciences médicales | **François Laviolette**

8h55-10h10 : Inspection des bonnes pratiques cliniques | **Marie Laganière de Santé Canada**

10h10-10h30 : Pause-santé / Visite des kiosques

10h30-12h05 : Déontologie et éthique : Est-ce que « respecter » le code est suffisant? | **Me Delphine Roigt**

12h05-13h10 : Dîner / Visite des kiosques

13h10-13h15 : Capsule recherche du Comité Congrès

13h15-14h05 : Impact des pertes de suivis et de la non adhérence au traitement sur la validité des résultats des

essais cliniques randomisés | **Marie-Claude Guertin**

14h05-15h05 : La chimie de l'Amour/Invité d'honneur | **M. Normand Voyer**

15h05 : Remerciements et petites gâteries pour la route

CONFÉRENCIERS JEUDI 3 MAI 2018



Dr Matthew-John Weiss | RECHERCHE EN DON D'ORGANES : DÉFIS ET RÉUSSITES

Présentation des particularités de recherche en don d'organes, avec une emphase sur les projets en cours au Canada. Les sujets abordés incluent la difficulté d'avoir des données nationales en don d'organe, les enjeux du consentement dans la recherche (soit en don, soit en fin de vie), comment mieux comprendre l'expérience des familles approchées pour un don d'organe, et finalement les technologies émergentes en don d'organes.

Le docteur Matthew-John Weiss est intensiviste pédiatrique au CHU de Québec-Université Laval. Il est également le Directeur Médical à Transplant Québec et Membre du comité Exécutif du Programme national de recherche en transplantation du Canada. Parmi ses publications récentes figure le *Canadian Guidelines for Controlled Pediatric Donation After Circulatory Determination of Death-Summary Report*.



Maurice Boissinot | LE MICROBIOTE HUMAIN ET LES ÉTUDES CLINIQUES

Cette présentation vise à vous faire découvrir le rôle du microbiote humain dans les études cliniques. Nous décrivons les principaux impacts potentiels du microbiote sur la santé humaine et nous énumérerons quelques interactions observées entre la flore intestinale et des médicaments. Nous commenterons certaines études cliniques visant à rééquilibrer le microbiote (probiotiques et greffes de selles). Enfin, nous discuterons des facteurs liant les humains et leurs microbes dans le contexte des études cliniques.

Objectifs d'apprentissage :

- Définir le microbiote humain et voir les principaux outils qui permettent de l'étudier.
- Énumérer quelques interactions connues entre microbiote et médicaments.
- Revoir quelques études cliniques sur la thérapie par les microbes.
- Discuter des facteurs à considérer pour les études impliquant le microbiote.

Maurice Boissinot a une formation en microbiologie de l'Université Laval. Il a effectué des stages postdoctoraux au Scripps Research Institute et chez Chiron Corporation en Californie. Depuis 1998, il est chef de projet au sein du groupe de diagnostic moléculaire du Centre de recherche en infectiologie de l'Université Laval, où il travaille au développement de tests rapides pour la détection et l'identification de micro-organismes pathogènes. Il a décrit huit nouvelles espèces bactériennes et il poursuit actuellement des recherches sur le rôle du microbiote en santé humaine.



Dr Dominique Buteau | LA MÉDECINE HYPERBARE : DÉCOUVRIR SON POTENTIEL DE RECHERCHE

La médecine hyperbare consiste en l'administration par voie systémique d'oxygène à haute concentration dans un environnement pressurisé (caisson). De nombreuses conditions médicales peuvent bénéficier de cette modalité thérapeutique qui est encore plutôt méconnue dans la communauté médicale. Le service de médecine hyperbare du CISSS Chaudière-Appalaches comporte les plus imposantes installations hyperbares au Canada et développe un programme de recherche.

Objectifs d'apprentissage :

- Définir l'oxygénothérapie hyperbare systémique et expliquer les principes physiques et biochimiques impliqués;
- Résumer les conditions médicales pouvant bénéficier de l'oxygénothérapie hyperbare;
- Identifier le potentiel de recherche interdisciplinaire en médecine hyperbare

Dr Dominique Buteau est médecin-chef du service de médecine hyperbare du CISSS Chaudière-Appalaches (Hôtel-Dieu de Lévis) depuis 2009, et membre de ce service depuis 2002, ainsi que membre du département de la médecine d'urgence de ce même hôpital. Il détient un diplôme de compétences spéciales en médecine d'urgence du Collège des Médecins de Famille du Canada. Il est également professeur agrégé au Département de médecine familiale et médecine d'urgence de la faculté de médecine de l'Université Laval.

CONFÉRENCIERS JEUDI 3 MAI 2018 (suite)



Geneviève Filion | LES ESSENTIELS D'UN BUDGET DE RECHERCHE CLINIQUE

L'objectif est de mettre en lumière les différents points à ne pas négliger dans un budget de recherche clinique. Comment s'assurer que le budget proposé par le partenaire est suffisant.

Offrir des pistes de solutions aux membres afin que la révision des budgets de recherche clinique soit plus facile et simple par :

- L'importance de bien réviser et négocier les budgets de recherche clinique
- Les frais incontournables des budgets de projets de recherche clinique dans le RSSS (les essentiels)
- Exemples de choses à faire ou ne pas faire

Mme Geneviève Filion est diplômée en Technique en diététique et travaille en recherche clinique depuis 2006. Elle a débuté dans ce domaine en travaillant pour la compagnie Anapharm (maintenant inVentiv Health) en assurance qualité, puis comme coordonnatrice de projets de recherche clinique (principalement des Phase 1 et bioéquivalence). Depuis 2013, elle est responsable du soutien aux chercheurs en recherche clinique pour la Direction de la recherche du Centre de recherche du CHU de Québec-Université Laval.



Gustavo Verdier | LES DROGUES DE RUE ET LE TRAITEMENT DU VIH

Les drogues de rue sont bien présentes au Canada et au Québec. Des interactions entre ces substances et les médicaments utilisés pour traiter le VIH sont possibles et non-souhaitables.

Quels sont les effets possibles de ces interactions ? Comment les professionnels de la santé peuvent-ils aider leurs patients à diminuer les risques inhérents à la prise concomitante de drogues récréatives et des antirétroviraux ?

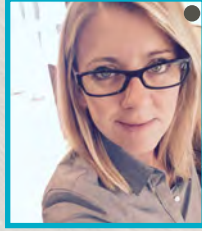
Il sera question des conséquences de la non divulgation de la consommation de drogues dans l'éligibilité des patients de recherche et survol de l'interaction médicamenteuse.

Objectifs d'apprentissage :

- Décrire les drogues les plus fréquemment utilisées au Canada et au Québec
- Comprendre le potentiel d'interaction entre ces substances et les antirétroviraux
- Identifier les risques inhérents à ces interactions
- Concevoir des tactiques pour aider les patients à diminuer ces risques

Monsieur Gustavo Verdier a été formé comme chimiste et comme pharmacien à l'« Universidad de la República » (Uruguay); il a une Maîtrise en administration des affaires spécialisée en Gestion pharmaceutique de l'Université Laval. M Verdier travaille dans le milieu pharmaceutique et en VIH depuis 2005. Aujourd'hui il est le Directeur médical de ViiV, une compagnie pharmaceutique dédiée au traitement de cette maladie

CONFÉRENCIERS JEUDI 3 MAI 2018 (suite)



Claire Billet, Béatrice Eysermann et Myriam Langlois | **MODES DE RECRUTEMENT ET UTILISATION DE LA PUBLICITÉ EN RECHERCHE CLINIQUE : ENJEUX ÉTHIQUES SOUS-JACENTS**

Le recrutement et la rétention des participants/patients représentent les plus grands défis au niveau des études cliniques, et ce, dans toutes les phases de la recherche. En 2018, peu importe le type de population recherché, les CROs et les

sites doivent établir des plans de recrutement solides et récréatifs. L'utilisation de la publicité peut être un outil de support efficace lorsqu'utilisé de façon intelligente et ciblée. En écho à ces nouvelles réalités de recrutement, Claire Billet et Béatrice Eysermann soulèveront les enjeux en éthique de la recherche, afin de voir les questions et les arrimages possibles, pour que la recherche se passe le mieux possible, pour les instigateurs et pour les participants.

- **Claire Billet**, détentrice d'un diplôme de deuxième cycle en sciences infirmières, a été coordonnatrice en recherche clinique dans le domaine de la santé mentale pendant 9 ans. Depuis 2010, elle coordonne le Comité d'éthique de la recherche sectoriel en neurosciences et santé mentale du CIUSSS de la Capitale-Nationale
- **Béatrice Eysermann**, détentrice d'un doctorat en anthropologie, coordonne depuis près de huit ans le Comité d'éthique de la recherche sectorielle en santé des populations et première ligne du CIUSSS de la Capitale-Nationale, et depuis plus d'un an le Comité national d'éthique sur le vieillissement. Au fil des ans et des questions éthiques particulières ou récurrentes, elle s'est forgée une solide expertise en éthique, laquelle lui permet de faire des communications et des formations auprès de publics variés.
- **Myriam Langlois** a joint les rangs de INC/inVentiv Health en 2005 en tant que phlébotomiste dans l'unité de recherche à Québec. Elle a par la suite occupé la fonction de coordonnatrice clinique et Manager des opérations pour la clinique de Montréal. Depuis 2014, elle occupe la fonction de directrice adjointe à la faisabilité des activités liées aux études avec population de patients étant conduites dans la division 'Early Phase' de INC/inVentiv Health, cette compagnie ayant tout récemment changé de nom pour Syneos Health.

CONFÉRENCIERS VENDREDI 4 MAI 2018



François Laviolette | **DONNÉES MASSIVES ET INTELLIGENCE ARTIFICIELLE: LEURS POTENTIELS ET ENJEUX EN SCIENCES MÉDICALES**

Nous commencerons l'exposé en expliquant rapidement ce qu'est le « Big Data » (les données massives, en français) et comment il est maintenant possible d'extraire de précieuses informations de ces données grâce aux algorithmes de l'intelligence artificielle. Nous verrons ensuite le potentiel, mais aussi les défis d'une telle approche en recherche médicale, en analyse de la santé durable d'une population, en médecine de précision, etc.

Nous aborderons aussi le fait qu'une approche de type « Big Data » en sciences médicales requiert un accès à une grande quantité de données, concernant une grande quantité de gens, causant des problèmes de logistique mais aussi de confidentialité.

Monsieur François Laviolette est professeur titulaire au Département d'informatique et de génie logiciel de l'Université Laval. Son principal axe de recherche est l'apprentissage automatique ou « machine learning », et la bio-informatique. Il est actuellement directeur du Centre de recherche en données massives de l'Université Laval (CRDM).

amour + recherche

CONFÉRENCIERS VENDREDI 4 MAI 2018 (suite)



Santé
Canada Health
Canada

Marie Laganière | INSPECTION DES BONNES PRATIQUES CLINIQUES

Le programme de conformité des essais cliniques au niveau de la Direction générale des opérations réglementaires et des régions de Santé Canada a la responsabilité des activités d'inspections et d'enquêtes d'essais cliniques. Depuis l'entrée en vigueur de la réglementation sur les essais cliniques humains en septembre 2001, le cadre réglementaire permet une évaluation précise de la tenue d'essais cliniques au Canada. De plus, cette réglementation intègre les principes des Bonnes pratiques cliniques (BPC), tel qu'élaboré par la Conférence internationale sur l'harmonisation (CIH).

Les inspections d'essais cliniques sont initiées en étroite collaboration avec les Directions des produits thérapeutiques (DPT) et de produits biologiques et des thérapies génétiques (DPBTG). Environ 2% de tous les essais cliniques sont inspectés.

Ces fonctions d'inspection et d'enquête ont pour but de diminuer les risques auxquels les participants d'essais cliniques sont assujettis, tout en encourageant les promoteurs dans leur recherche de nouvelles thérapies.

Objectifs de la présentation :

- Processus d'inspection des bonnes pratiques cliniques de Santé Canada
- Objectifs des inspections des études cliniques
- Lacunes les plus souvent observées

Mme Marie Laganière est détentrice d'un baccalauréat en biochimie de l'Université du Québec à Montréal et a 20 ans d'expérience en recherche clinique en milieu hospitalier et dans l'industrie pharmaceutique. Spécialiste de la conformité à Santé Canada depuis 2012, elle réalise des inspections de bonnes pratiques cliniques et des vérifications de conformités pour le programme de conformité des essais cliniques dans la direction générale des opérations réglementaires et des régions au Québec.



Me Delphine Roigt | DÉONTOLOGIE ET ÉTHIQUE : EST-CE QUE « RESPECTER » LE CODE EST SUFFISANT?

L'éthique est sur toutes les lèvres : avoir un comportement éthique, respecter des normes éthiques, manquements à l'éthique... Mais de quoi parle-t-on exactement? Pour les professionnels de la santé, les codes de déontologie viennent encadrer les attentes éthiques mais est-ce suffisant? Une infirmière de recherche a-t-elle des obligations éthiques différentes à l'égard d'un usager qui participe à une recherche? Comment concilier les soins et la recherche? Cette conférence viendra clarifier les différents concepts et présenter des vignettes qui susciteront la discussion et la réflexion.

Objectifs d'apprentissage :

- Permettre aux participants de comprendre les différences entre les concepts tels : le droit, la déontologie, l'éthique et la morale;
- Permettre aux participants de clarifier les enjeux liés à la déontologie et à l'éthique quant à la pratique infirmière dans un contexte de recherche;
- Sensibiliser les participants à l'importance de la réflexion éthique, soutenant les actions.

Delphine Roigt est avocate et éthicienne clinique. Chargée d'enseignement clinique, au département de médecine familiale et d'urgence à la Faculté de médecine de l'Université de Montréal. Elle est Co-fondatrice de l'Association québécoise en éthique clinique et de l'Association canadienne des éthiciens en soins de santé. Me Delphine Roigt est diplômée en droit de l'Université de Sherbrooke et membre du Barreau du Québec (1997). Elle détient également un diplôme en communication de l'Université de Montréal, où elle a complété un DESS en bioéthique ainsi que la scolarité de doctorat en Sciences humaines appliquées - option bioéthique.

amour + recherche

CONFÉRENCIERS VENDREDI 4 MAI 2018 (suite)



Marie-Claude Guertin | **IMPACT DES PERTES DE SUIVIS ET DE LA NON ADHÉRENCE AU TRAITEMENT SUR LA VALIDITÉ DES RÉSULTATS DES ESSAIS CLINIQUES RANDOMISÉS**

Les essais cliniques randomisés sont le « gold standard » des études cliniques en ce sens qu'ils permettent d'évaluer l'effet de traitements ou d'interventions en limitant les biais qui sont inhérents aux études observationnelles. Cependant, la validité des résultats des essais cliniques randomisés peut être compromise si trop de participants sont perdus au suivi ou si les participants n'adhèrent pas à leur traitement. Cette présentation vise à survoler certains concepts des essais cliniques randomisés et à illustrer les conséquences des pertes de suivis et de la non adhérence au traitement.

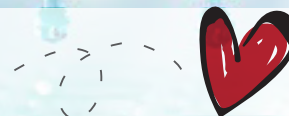
Objectifs d'apprentissage :

- Comprendre l'importance des essais cliniques randomisés et le concept de l'intention de traiter (Intent-To-Treat, ITT)
- Comprendre les impacts des pertes de suivis et de la non-adhérence au traitement
- Envisager des pistes de solution

Dr Marie-Claude Guertin détient un PhD en statistique et est chef du département de biostatistique du MHICC (Montreal Health Innovations Coordinating Center), une division de l'Institut de Cardiologie de Montréal depuis 2001. Elle supervise l'aspect statistique (design, analyse, publication) de divers types d'études, avec un intérêt particulier pour les essais cliniques randomisés.



Invité d'honneur : M. Normand Voyer | **LA CHIMIE DE L'AMOUR**



Normand Voyer est professeur-chercheur au Département de chimie de l'Université Laval et est reconnu pour ses travaux de recherche de pointe en chimie bioorganique.

Depuis le début de sa carrière universitaire, il fait la promotion des sciences auprès du grand public. Les conférences et chroniques de vulgarisation du Pr Voyer visent la promotion de la chimie et des sciences auprès du grand public, plus particulièrement auprès des jeunes. Excellent pédagogue et conférencier recherché, le Pr Voyer a reçu différentes distinctions au cours de sa carrière, incluant le Prix d'excellence pour l'enseignement de la chimie au Canada en 2009, le Prix pour la promotion des sciences au Canada en 2013 et le Prix Raymond-Gervais pour l'enseignement des sciences et technologies au Québec en 2015.

amour + recherche

INSCRIPTION AU CONGRÈS

ÉTAPES POUR INSCRIPTION :

- Inscription en ligne seulement : <http://www.aqiirc.qc.ca/>
- Pour bénéficier du prix membre, il suffit de renouveler votre adhésion à l'AQIIRC ou de s'inscrire comme nouveau membre et ce au coût de **90\$ + taxes = 103.48 \$**.
Veuillez compléter le formulaire en même temps que votre inscription au congrès.

PAIEMENT CONGRÈS ET TARIFICATION :

- Par carte de crédit EN LIGNE SEULEMENT en même temps que votre inscription.
- Prenez note qu'aucun remboursement des frais d'inscription ne sera possible après le paiement.

Membre (TPS/TVQ incluses)		Non Membre (TPS/TVQ incluses)	
Avant le 06 avril 2018	À partir du 06 avril 2018	Avant le 06 avril 2018	À partir du 06 avril 2018
Congrès 345\$	Congrès 455\$	Congrès 545\$	Congrès 655\$
Congrès AQIIRC 2018 équivaut à 10.5 heures de formation accréditées pour les infirmiers(ières)			

Cette année l'**AQIIRC** vous offre gracieusement le certificat d'accréditation (valeur de 10\$) de l'Université de Montréal pour les infirmiers(ières) : 10.5 heures accréditées.

IMPORTANT : Afin de recevoir votre certificat, veuillez cocher la case appropriée lors de votre inscription en ligne.

Le coût de l'inscription au congrès comprend ceci :

Mercredi 2 mai 2018

Cocktail dînatoire – formule 18 à 21 Heures
Ambiance sur le thème de l'Amour !

Jeudi 3 mai 2018

3 repas et 2 collations
(dont un souper banquet)

Vendredi 4 mai 2018

2 repas et 2 collations

*Lors du souper-banquet la tenue de soirée est de mise pour tous. Le comité organisateur vous invite à porter du **ROUGE** (habillement ou accessoire en lien avec notre thème "Pour l'amour de la Recherche").

Pour la réservation de l'hôtel :

Un tarif préférentiel a été négocié avec l'hôtel aux montants suivants plus taxes par nuit, selon le nombre d'occupation.

Tarif préférentiel par nuitée, chambre seulement:

• 109\$ par chambre, par soir

- Occupation pour 1 ou 2 personnes, 1 ou 2 lits
- 10 \$ / personne additionnelle / par jour
- Taxes d'hébergement de 3,5 %, la TPS de 5% et la TVQ de 9.975% ne sont pas incluses.

Pour effectuer votre réservation, il suffit de téléphoner directement à l'**Hôtel Travelodge de Québec** au **1-800-463-5241** et de vous identifier comme faisant partie du groupe **AQIIRC** en mentionnant le numéro de confirmation : **141681**. Les chambres avec planchers de bois se situent au 3^e et 8^e étage. La date limite pour réserver les chambres du bloc décrit précédemment est le **6 avril 2018**. SVP réservez vos chambres avant cette date afin que l'**AQIIRC** respecte les conditions définies par l'hôtel. Après cette date, les autres demandes de réservations seront acceptées à la discrétion de l'hôtel selon les tarifs en vigueur et en fonction de la disponibilité.

Le stationnement est offert gratuitement aux participants du congrès pour la durée du séjour.

Hotel Travelodge Quebec

3125 Boulevard Hochelaga, Ste-Foy, Ville de Québec,
QC G1W 2P9 Canada

<http://hotel-travelodge-quebec.business.site/>

