

CONGRÈS ANNUEL DE L'AQIIRC

12 - 13 mai 2022

Domaine Château-Bromont
à Bromont et en virtuel

LA RECHERCHE :

UNE TRAJECTOIRE VERS LE SAVOIR!



AQIIRC

Association québécoise
des infirmières
et intervenants
en recherche clinique

Mot de la présidente

Comme à chaque année, le congrès fait peau neuve avec une nouvelle équipe, une nouvelle thématique et un nouveau lieu d'accueil. Une fois encore, cette recette gagnante porte fruit et permet la réalisation d'un évènement rassembleur, instructif et de grande qualité.

Le Conseil d'administration de l'AQIIRC se joint à moi pour féliciter et remercier le comité organisateur qui a su accomplir l'exploit d'organiser ce congrès dans un temps record (7 mois). Dans cette édition 2022, l'accent sera mis sur différentes trajectoires de la recherche qui nous mènent vers de nouveaux savoirs.

La trajectoire signifie le chemin que l'on prend pour atteindre notre cible, donc le mouvement (ou l'action) vers le but à atteindre. En recherche clinique, on défriche parfois des sentiers nouveaux, mais force est d'admettre que la démarche que l'on prend est souvent la même. Nous espérons que ce congrès saura vous aider à naviguer et à tracer ces chemins dans l'espace de la recherche qui mènent vers le succès.

Amélie Tétu, Présidente de l'AQIIRC



Mot du comité organisateur

C'est sous le thème « La recherche, une trajectoire vers le savoir » que nous lançons, telle une fusée dans l'espace, la programmation du congrès annuel de l'AQIIRC qui se tiendra les 12 et 13 mai 2022 à l'Hôtel Château-Bromont en Estrie.

Au cours des derniers mois, nous avons été fascinées et inspirées par la conquête de la poussiéreuse Planète rouge par la sonde Persévérance. En visant haut, l'être humain derrière ce succès pointe la voie vers une trajectoire sans limite; à l'image de notre programmation que nous voulons ouverte et riche en expériences. Le congrès est une vitrine sur le savoir et un formidable diffuseur de connaissances. Vous verrez comment nos conférenciers inspirants démystifieront certaines trajectoires des processus de la recherche, que ce soit au niveau réglementaire, collaboratif ou institutionnel.

Quand on y pense, mieux comprendre le monde de la recherche clinique permettra à chacun d'entre nous d'atteindre sa mission.

Chers explorateurs de la recherche, c'est avec des étoiles plein les yeux que le comité organisateur vous invite à l'édition 2022 !

« Le mystère crée l'émerveillement et l'émerveillement est à la base du désir de l'homme à comprendre. » - Neil Armstrong

Le comité organisateur du congrès 2022



MYRIAM FLIPOT



VIRGINIE CARRIER



MARIE-PIER HOUDE



HELENA SENTA



MAUDE GÉRARD

PROGRAMMATION DU CONGRÈS



JEUDI 12 MAI

7:00 | 8:45 **DÉJEUNER ET INSCRIPTION**

8:45 | 9:00 **MOT DE BIENVENUE**

9:00 | 9:50 **ISABELLE DIONNE** La recherche sur la santé humaine dans l'espace : un modèle de vieillissement accéléré

9:50 | 10:40 **ALEX CARIGNAN** Épidémiologie classique et moléculaire des infections émergentes au Québec

10:40 | 11:00 **PAUSE | VISITE DES KIOSQUES**

11:00 | 11:50 **DAVID LAMBERT** eREG - Système électronique de gestion de la documentation essentielle en recherche clinique

11:50 | 13:00 **DÎNER | VISITE DES KIOSQUES**

13:00 | 13:50 **FRÉDÉRIC DALLAIRE** Le lendemain du jour de la marmotte – partage d'expertise, utilisation secondaire de données et innovations en cardiologie congénitale

13:50 | 14:40 **TUONG-VI TRAN**
LYDIA LAVASTRE Rôle du pharmacien en recherche clinique et gestion des médicaments de recherche

14:40 | 16:00 **CAROLINE GAGNON** Approche de Santé Canada en matière de conformité et d'application de la loi, stratégie d'inspection pour les essais cliniques de médicaments et proposition de modernisation de la réglementation des essais cliniques

16:00 | 18:00 **VISITE DES KIOSQUES / ACTIVITÉ LIBRE ET RÉSEAUTAGE**

18 :00 **BANQUET ET SOIRÉE**

VENDREDI 13 MAI

7:00 | 8:00 **DÉJEUNER**

8:00 | 8:10 **INTRODUCTION DE LA 2^E JOURNÉE**

8:10 | 9:00 **GUILLAUME LACHANCE** La conduite des études cliniques de Phase I

9:00 | 9:50 **STÉPHANIE GORMLEY** Implantation de la phase II des processus pour la recherche multicentrique au Québec

9:50 | 10:20 **PAUSE | VISITE DES KIOSQUES**

10:20 | 11:10 **DENIS BLONDIN** Réalisation d'études métaboliques chez l'humain : un vrai travail d'équipe !

11:10 | 12:00 **ASSEMBLÉE GÉNÉRALE ANNUELLE DE L'AQIIRC**

12:00 | 13:00 **DÎNER / VISITE DES KIOSQUES**

13:00 | 13:50 **XAVIER BONHOMME** La qualité, « qu'ossa » donne?

13:50 | 14:50 **DANIELLE PERREAU** S'adapter pour soigner

14:50 | 15:20 **PRIX ET REMERCIEMENTS**

15:20 **DÉPART**

CONFÉRENCIERS JEUDI 12 MAI 2022



ISABELLE DIONNE | La recherche sur la santé humaine dans l'espace : un modèle de vieillissement accéléré

Après un doctorat à l'Université Laval en Physiologie de l'exercice et un stage post-doctoral à la University of Vermont, Pre Dionne est entrée en fonction comme professeure à la Faculté des sciences de l'activité physique de l'Université de Sherbrooke. En 2002 et 2007, grâce à deux subventions d'infrastructure de la Fondation canadienne pour l'innovation, elle a mis sur pied le Laboratoire de composition corporelle et métabolisme situé au Centre de recherche sur le vieillissement. Pre Dionne est actuellement détentrice de la Chaire de recherche sur un vieillissement en santé – Fondation B. Breton et doyenne de sa faculté depuis juillet 2014.

L'apesanteur, autant que l'alitement prolongé, peut entraîner des pertes considérables de force musculaire, particulièrement des membres inférieurs. De tels déficits peuvent détériorer la capacité fonctionnelle et l'autonomie physique des individus. C'est ainsi que la personne âgée hospitalisée peut voir sa fonction physique se dégrader au point de risquer l'institutionnalisation, malgré une amélioration de sa condition de santé. De la même manière, l'astronaute de retour sur terre aura besoin de réadaptation pour recouvrer sa capacité physique. La conférence mettra en évidence les parallèles entre ces deux contextes et comment la recherche sur la santé humaine dans l'espace permet de soutenir un vieillissement en santé.

Objectifs d'apprentissage :

- Comprendre les similitudes physiologiques entre les effets de l'apesanteur et ceux du vieillissement;
- Connaître les modèles de recherche actuellement utilisés;
- Comprendre l'impact de l'exercice physique sur les pertes musculaires liées à l'apesanteur et au vieillissement.



ALEX CARIGNAN | Épidémiologie classique et moléculaire des infections émergentes au Québec

Le Dr Carignan est microbiologiste-infectiologue au CIUSSS de l'Estrie-CHUS et professeur titulaire à la Faculté de médecine et des sciences de la santé de l'Université de Sherbrooke. Il est également détenteur d'une maîtrise en épidémiologie du London School of Hygiene and Tropical Medicine. Le Dr Carignan est chercheur-boursier clinicien du Fonds de recherche santé Québec et ses travaux de recherche portent entre autres sur l'épidémiologie des infections émergentes au Québec.

Les changements climatiques peuvent amener une augmentation de l'incidence et de la sévérité de diverses maladies infectieuses. Différents mécanismes peuvent expliquer ces changements et cette interrelation climat/maladies infectieuses sera illustrée par les exemples de la blastomycose et de la maladie de Lyme, deux infections en expansion au Québec.

Objectifs d'apprentissage :

- Décrire les mécanismes impliqués dans l'augmentation et la sévérité de maladies infectieuses associées aux changements climatiques;
- Connaître les principales infections transmises par les tiques au Québec.

CONFÉRENCIERS JEUDI 12 MAI 2022 (suite)



DAVID LAMBERT | eREG - Système électronique de gestion de la documentation essentielle en recherche clinique

M. Lambert est diplômé en droit (maîtrise de droit privé et DESS Juriste européen) et a agi comme chef Qualité et Affaires réglementaires pour une compagnie de biotechnologie pendant 5 ans et comme coordonnateur de projets cliniques pendant 2 ans au sein de Genizon Biosciences. Il est coordonnateur assurance qualité au CRCHUM depuis 7 ans (offre du soutien, conseils et avis indépendants aux équipes de recherche; mise en place d'outils afin de respecter les normes établies et applicables en recherche; auditeur interne et formateur).

Cette présentation va permettre de décrire un système informatisé de la gestion de la documentation essentielle (en précisant son origine, son arborescence, son contenu) et de mettre en avant les objectifs/avantages d'un tel outil (diminution de la masse documentaire papier, qualité de la documentation, assure une conservation et un archivage en conformité à la réglementation applicable, système sécurisé avec la console de gestion des droits d'accès, contrôle plus efficace en cas d'audit ou d'inspection). En complément sera décrit une extension pour la filière des employés (le eFIL).

Objectifs d'apprentissage :

- Comprendre l'importance d'une gestion de qualité de la documentation essentielle en recherche clinique;
- Comprendre les avantages d'un tel système informatisé.



FRÉDÉRIC DALLAIRE | Le lendemain du jour de la marmotte - partage d'expertise, utilisation secondaire de données et innovations en cardiologie congénitale.

Dr Frédéric Dallaire est cardiologue pédiatre au CIUSSS de l'Estrie-CHUS, et professeur agrégé à la faculté de médecine et des sciences de la santé de l'Université de Sherbrooke. Il est le directeur de l'axe de recherche mère-enfant du centre de recherche du CHUS (CRCHUS) et le fondateur du Réseau canadien de recherche en cardiologie congénitale et pédiatrique. En tant que chercheur-clinicien, il s'intéresse particulièrement à l'épidémiologie des malformations cardiaques congénitales. Son programme de recherche couvre la recherche de marqueurs précoces influençant le devenir à long terme des enfants avec tétralogie de Fallot, la performance du dépistage prénatal des malformations cardiaques, et le développement de ressources accessibles pour valoriser les données de recherche en cardiologie pédiatrique au Canada.

Les malformations cardiaques sont rares et hétérogènes. Les étudier nécessite une collecte de données multicentrique s'étendant sur toute la vie du patient (du fœtus à l'âge adulte). Dans cette conférence, on explique les stratégies utilisées pour optimiser l'intégration et le partage des données, favoriser le transfert d'expertise, éviter les doublons de tâches, tout en restant fixé sur un objectif d'amélioration de la vie des patients.

Objectifs d'apprentissage :

- Nommer les défis des études sur les maladies congénitales avec des manifestations hétérogènes pendant toute la vie des patients;
- Discuter des stratégies pour mieux utiliser les ressources et favoriser le partage d'expertise;
- Prendre conscience des avantages et des défis de l'utilisation secondaire des données cliniques et de recherche.

CONFÉRENCIERS JEUDI 12 MAI 2022 (suite)

TUONG-VI TRAN ET LYDIA LAVASTRE | Rôle du pharmacien en recherche clinique et gestion des médicaments de recherche



Mme Tuong-Vi Tran a un baccalauréat en pharmacie et une maîtrise en pharmacocinétique et développement du médicament de l'Université de Montréal et un doctorat en pharmacologie de l'Université d'Ottawa. Elle travaille depuis 2006 au CHU de Québec comme pharmacienne de recherche. Elle a été coordonnatrice de la pharmacie de recherche à l'Hôpital de l'Enfant-Jésus et est maintenant la coordonnatrice du Service des Médicaments en Essais Cliniques et du Programme d'Accès Spécial de Santé Canada pour le CHU de Québec. Elle siège également sur le Comité d'éthique de la recherche en tant qu'expert scientifique depuis 2006.



Mme Lydia Lavastre a un baccalauréat en pharmacie et une maîtrise en pharmacie d'hôpital de l'Université Laval. Après 15 années de pratique à l'Hôpital de Chicoutimi, elle est arrivée au CHU de Québec (site CHUL) en 2009 où elle est impliquée dans les secteurs suivants : service des médicaments en essais cliniques (volet recherche clinique et volet programme d'accès spécial de Santé Canada), clinique du diabète et des facteurs de risque, gériatrie. Elle est évaluatrice pour les manipulations stériles pour le département de pharmacie du CHUL. Elle est également membre du Comité d'éthique de la recherche en tant qu'expert scientifique depuis 2017.

Cette conférence présentera tout d'abord le modèle des différentes pharmacies des essais cliniques au CHU de Québec tant en oncologie que dans les secteurs autres que l'oncologie où un modèle centralisé a été développé. Le rôle du pharmacien impliqué dans le service des médicaments en recherche clinique sera ensuite démystifié. Ses différentes tâches et responsabilités en lien avec la gestion des médicaments de recherche seront détaillées de l'entente de service, à l'élaboration de la documentation interne jusqu'à la distribution du médicament. Finalement, les enjeux réglementaires et professionnels rencontrés par les pharmaciens en recherche clinique seront présentés.

Objectifs d'apprentissage :

- Comprendre les différentes tâches et responsabilités du pharmacien impliqué en recherche clinique;
- Comprendre les enjeux réglementaires et professionnels rencontrés par les pharmaciens en recherche clinique.



CONFÉRENCIERS JEUDI 12 MAI 2022 (suite)



CAROLINE GAGNON | Approche de Santé Canada en matière de conformité et d'application de la loi, stratégie d'inspection pour les essais cliniques de médicaments et proposition de modernisation de la réglementation des essais cliniques

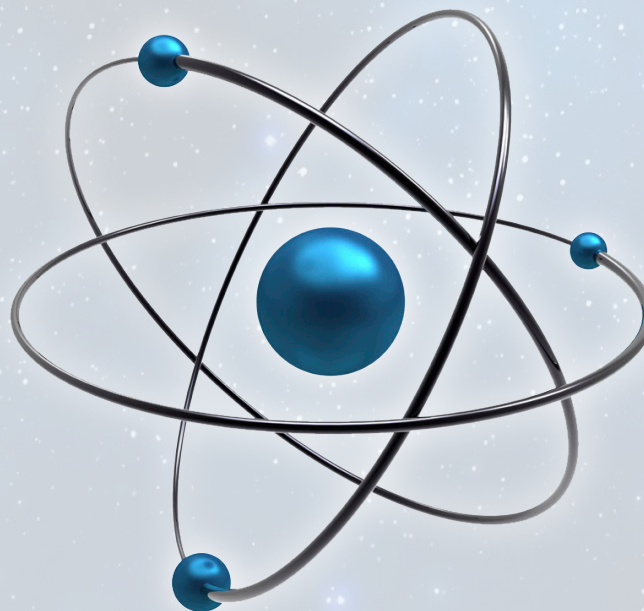
Caroline Gagnon, M. Sc. est Conseillère principale ministérielle de conformité et d'application de la loi au Programme de conformité des essais cliniques, Direction générale des opérations réglementaires et de l'application de la loi (DGORAL) à Santé Canada. Elle s'est jointe à la fonction publique fédérale en 2011, où elle a occupé un poste d'Inspecteur, Bonnes pratiques de pharmacovigilance pendant 5 ans. Avant de se joindre à Santé Canada, Mme Gagnon a travaillé environ 7 ans en recherche clinique dans l'industrie pharmaceutique. Elle détient 2 maîtrises de l'Université de Montréal, en pharmacologie et sciences pharmaceutiques (option développement du médicament, concentration recherche clinique).

Cette présentation fera un survol de la politique de Santé Canada (POL-0030) qui décrit l'approche nationale en matière de conformité et d'application de la loi (CAL) et la stratégie d'inspection pour les essais cliniques de médicaments sur des sujets humains au Canada. La proposition de Santé Canada visant à moderniser le cadre réglementaire des essais cliniques sera également présentée.

Des conseils seront fournis aux participants pour savoir comment se préparer à une inspection d'essai clinique (avant, pendant, après) et ce, afin de mieux comprendre les exigences réglementaires et de s'y conformer.

Objectifs d'apprentissage :

- Se familiariser avec la politique de Santé Canada (POL-0030) concernant l'approche nationale en matière de CAL et la stratégie d'inspection pour les essais cliniques de médicaments sur des sujets humains au Canada;
- Connaître le cadre réglementaire canadien pour les essais cliniques et se familiariser avec la proposition de Santé Canada visant à moderniser celui-ci;
- Savoir comment le chercheur qualifié et son équipe devraient se préparer à une inspection d'essai clinique, comprendre le processus d'inspection (avant, pendant, après) et connaître les principaux aspects sur lesquels un inspecteur pourrait se concentrer.



CONFÉRENCIERS VENDREDI 13 MAI 2022



GUILLAUME LACHANCE | La conduite des études cliniques de Phase I

M. Lachance est détenteur d'un baccalauréat en Microbiologie (2010) et d'une Maîtrise en administration des affaires (MBA, 2012) de l'Université Laval. Il est aujourd'hui Directeur Adjoint, Opérations Cliniques chez Syneos Health, Québec où il cumule 10 ans d'expérience en recherche clinique, principalement dans les études de Phase I sur des sujets sains, dont 6 ans comme Responsable d'études dans les opérations cliniques au site de Québec, 3 ans en Gestion de Projet puis transfert comme gestionnaire d'employés aux sites de Québec et Miami, FL).

Cette présentation décrira divers types d'études cliniques qui sont inclus dans le programme d'études dites de Phase I (Bioéquivalence, Première administration chez l'Homme, preuves de concepts chez les patients et études pharmacologiques) requises pour les soumissions aux agences réglementaires. Les principaux objectifs de ces projets et ce qu'ils exigent comme préparation (demandes réglementaires, infrastructure, formation du personnel, procédures) seront revus. Finalement, une discussion suivra sur les prérequis pour des sites qui aimeraient conduire ce type d'études dans des centres de recherche.

Objectifs d'apprentissage :

- Connaître les différents types d'études qui sont effectuées sur des sujets sains dans le contexte d'études de premières phases;
- Développer ses connaissances sur les principaux objectifs des études de premières phases et les exigences qu'elles requièrent pour le site de recherche et les employés qui les effectuent.



STÉPHANIE GORMLEY | Implantation de la phase II des processus pour la recherche multicentrique au Québec

Mme Gormley détient un baccalauréat en pharmacologie et une maîtrise en sciences biomédicales, avec un DESS en développement des organisations. Elle a été coordonnatrice de projets cliniques chez Anapharm (aujourd'hui Syneos Health), coordonnatrice des opérations pour le projet CartaGene, coordonnatrice de recherche à l'Hôpital Enfant-Jésus, coordonnatrice du guichet unique de la recherche et responsable administrative de la recherche clinique par intérim à l'Institut universitaire de cardiologie et de pneumologie de Québec (IUCPQ). Elle est aujourd'hui spécialiste en procédé et gestionnaire de comptes clients chez SemiWeb/Nagano.

La mise en place de la phase II des outils multicentriques de Nagano a amené divers changements dans les méthodes et processus de communications inter-établissements dans le cadre des projets de recherche multicentrique au Québec. La présentation fera un retour sur ces nouveautés en mettant en lumière les gains et avantages qu'elles amènent et auxquelles elles ouvrent la voie. De plus, la présentation fera un survol de certaines nouveautés ayant aussi été apportées par le lancement de Nagano 4 (prévu en avril 2022).

Objectifs d'apprentissage :

- Meilleure compréhension de l'utilisation de l'outil Nagano dans le processus multicentrique de la recherche au Québec, notamment la communication inter-établissements;
- Partage sur la vision de développement des futurs outils de gestion électronique de la recherche au Québec.

CONFÉRENCIERS VENDREDI 13 MAI 2022 (suite)



DENIS BLONDIN | Réalisation d'études métaboliques chez l'humain : un vrai travail d'équipe !

Denis P. Blondin est professeur adjoint et titulaire d'une Chaire de recherche GSK en diabète à la Faculté de médecine et des sciences de la santé de l'Université de Sherbrooke et chercheur au centre de recherche du CHUS. Ses recherches portent principalement sur le métabolisme énergétique en réponse à des stimulations environnementales ou pharmacologiques et leurs impacts sur l'obésité, le diabète de type 2 et la stéatose hépatique.

L'émergence mondiale des maladies métaboliques liées au mode de vie au cours des 30 dernières années nous a obligés à réexaminer les approches thérapeutiques utilisées actuellement pour atténuer les effets. Dans cette présentation, nous examinerons comment notre équipe de recherche étudie les approches thérapeutiques émergentes et l'importance d'une équipe multidisciplinaire pour réaliser des études aussi complexes. Au cœur de ce travail d'équipe se trouve l'infirmière de recherche qui facilite et met en synergie le travail de chaque membre de l'équipe.

Objectifs d'apprentissage :

- Comprendre la complexité de la réalisation d'études visant à caractériser en détail le métabolisme humain;
- Le rôle des infirmières de recherche et les différentes techniques utilisées pour réaliser de telles études.



XAVIER BONHOMME | La qualité, « qu'ossa » donne?

Éveillé au monde de la qualité au siècle dernier sur le vieux continent, M. Bonhomme a travaillé pendant 12 ans en contrôle de la fabrication en pharmacie hospitalière. Il a traversé l'océan et est passé du côté de la recherche clinique dans une organisation clinique de recherche (CRO) montréalaise à son arrivée au Québec en 2000 et a travaillé pendant 17 ans en Assurance Qualité. Mettant sa passion à l'œuvre pour le système publique depuis 2018 à l'Institut de Recherche du CUSM, il tente de transposer au monde de la recherche académique les concepts simples qui font partie des gènes de la qualité en industrie et que le public peine à adopter.

Nous sommes tous et toutes pris dans un tourbillon de tâches quotidiennes, de défis, de contrariétés, mais aussi de passions et de réalisations, qui peut occulter le sens ultime de notre travail de recherche. Alors, quand on vient nous parler d'Assurance Qualité, on ne se sent pas toujours disponible pour ce concept obscur qui semble apporter plus de contraintes que de bénéfices immédiats. Cette présentation vous propose un moment de réflexion inspiré d'Yvon Deschamps, qui vous fera réaliser que, sans le savoir, vous êtes probablement déjà sur le bon chemin... des spécialistes de la réglementation du Gros Bon Sens Appliqué!

Objectifs d'apprentissage

- Comprendre que contribuer au quotidien à la qualité de la recherche est possible et nécessaire;
- Comprendre que la qualité n'est pas juste l'affaire d'un groupe ou une histoire de procédures;
- Comprendre ce qu'est (et ce que n'est pas) l'Assurance Qualité dans un environnement de recherche clinique.

CONFÉRENCIERS VENDREDI 13 MAI 2022 (suite)



DANIELLE PERREAULT | La conduite des études cliniques de Phase I

Dre Perreault exerce et enseigne la médecine familiale, ici et ailleurs. Bachelière en anthropologie et docteure en médecine de l'Université McGill, elle a pratiqué, entre autres, auprès des Cris de la Baie James et les Inuit du Nunavik.

Au delà de son irrépressible besoin d'aider, Dre Perreault a également soif d'autres cultures, de rencontres exceptionnelles. Voyageuse infatigable, elle part à 19 ans enseigner un an au Togo. Elle a commencé sa carrière de médecin par un séjour d'un an en Guinée-Bissau. Elle continue de répondre aux urgences les plus lointaines. Pour la Croix Rouge, Médecins du Monde ou Médecins sans Frontières, elle a travaillé dans des zones dévastées par des épidémies, des guerres ou des catastrophes naturelles : Géorgie, Philippines, Haïti, etc. Elle était en première ligne dans la lutte anti-Ébola en Guinée-Conakry et en Sierra Leone, où elle s'est rendue deux fois, en 2014 et en 2015, et contribué au combat victorieux contre cette terrible épidémie. Elle a aussi participé à de nombreuses missions humanitaires loin des projecteurs à Madagascar, au Bhoutan, au Mali, au Bénin, et en Nouvelle Guinée.

Dre Perreault a formé et accompagné des jeunes médecins en formation au CLSC Saint-Hubert, près de Montréal ainsi que pendant leurs stages en région nordique. Elle a récemment rejoint le GMF Dre Andrée Gagnon de Saint-Jérôme pour y poursuivre l'enseignement aux résidents de médecine familiale de l'Université de Montréal.

Dre Perreault est aussi une vulgarisatrice connue et appréciée du grand public. Animatrice et chroniqueuse, elle a collaboré à plusieurs émissions de radio ou de télévision pour Radio-Canada, CKAC, RDI, TVA, TQS ou Canal Vie, en plus d'une fructueuse production de chroniques et d'articles pour le Journal La Presse. Elle a publié un livre sur la santé intime des femmes et un autre sur la santé sexuelle des hommes. Récemment, elle nous a livré le récit de son tour du monde atypique dans le livre « Soigner du Nord au Sud » aux éditions Québec-Amérique. Chevalière de l'Ordre du Québec, Danielle Perreault, habitée par toutes ces expériences humaines, s'interroge encore aujourd'hui sur les meilleures façons d'intervenir dans des milieux de grande indigence.

Dans cette présentation inédite, Dre Perreault partagera les défis d'adaptation auxquels elle a fait face à travers ses nombreuses expériences humaines et humanitaires.

ANIMATRICE

SARAH LAFONTAINE, inf., Ph. D.

Mme Lafontaine a d'abord été bachelière en sciences infirmières puis doctorante en recherche en sciences de la santé à l'Université de Sherbrooke. Elle est maintenant professeure adjointe en sciences infirmières à cette même université où ses travaux de recherche visent à mieux accompagner les personnes vivant avec le diabète dans l'autogestion de leur santé. Passionnée par la vulgarisation de la recherche, elle a obtenu en 2018 le premier prix du jury ainsi que le prix "Coup de cœur du public" lors de la finale nationale du concours "Ma thèse en 180 secondes". Elle a aussi été chroniqueuse scientifique santé à Radio-Canada Ici Première pour l'émission « Moteur de recherche ».



INSCRIPTION AU CONGRÈS



Association québécoise
des infirmières
et intervenants
en recherche clinique

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 80\$ + taxes = 91.98 \$

Veillez compléter le formulaire en même temps que votre inscription au congrès.

PAIEMENT CONGRÈS ET TARIFICATION :

- Par carte de crédit EN LIGNE SEULEMENT.
- Pour d'autres modes de paiement, merci de nous contacter à info@aqiirc.qc.ca
- Prenez note qu'aucun remboursement des frais d'inscription ne sera possible après le paiement. Advenant le cas où le congrès en présentiel serait annulé, l'inscription serait automatiquement transformée en participation virtuelle (la différence du montant sera alors remboursée).

DATE LIMITE : 6 MAI 2022, 23H59

Membre (TPS/TVQ incluses) Avantages MEMBRES : Accès aux pdf et/ou vidéos des conférences		Non Membre (TPS/TVQ incluses)	
Avant 11 avril 2022	À partir du 11 avril 2022	Avant le 11 avril 2022	À partir du 11 avril 2022
Congrès 350\$	Congrès 450\$	Congrès 450\$	Congrès 550\$
Virtuel* 300\$	Virtuel* 400\$	Virtuel* 400\$	Virtuel* 500\$

Congrès AQIIRC 2022 équivaut à 8 heures de formation accréditées.
Pour obtenir le certificat d'accréditation, un montant additionnel de 20\$ sera perçu à ceux qui en font la demande.
L'accréditation du congrès est assurée par la Faculté des sciences infirmières de l'Université de Montréal

Le coût de l'inscription au congrès comprend ceci :

Jeudi 12 mai 2022

Accès à toutes les conférences
3 repas et 1 collation
Soirée dansante

Vendredi 13 mai 2022

Accès à toutes les conférences
2 repas et 2 collations

Tenue vestimentaire pour le banquet du jeudi soir :

Une tenue de soirée est suggérée. Pour souligner la thématique de cette année, nous suggérons de porter les couleurs du ciel (bleu pâle ou foncé) avec des brillants (étoiles) si vous le voulez.

À votre imagination!

Pour la réservation de l'hôtel :

Un tarif préférentiel a été négocié avec l'hôtel au montant de 149.00\$ (chambre régulière en occupation simple ou double) plus taxes par nuit.

Ces tarifs n'incluent pas la taxe d'hébergement et les taxes provinciale et fédérale. Prévoir un supplément de 20\$ par occupant (adulte) par nuit en occupations triple ou quadruple.

Ce tarif inclut : Accès internet haute vitesse sans fil dans les chambres
Stationnement extérieur gratuit

Les participants à l'évènement pourront réserver leur chambre directement en contactant l'hôtel 1-888-276-6668 en mentionnant « Groupe AQIIRC » pour bénéficier du tarif négocié et ce, avant la date d'échéance du 11 avril 2022. Si annulation à moins de 48 heures de l'arrivée, le séjour complet sera facturé en totalité; si annulation à moins de 7 jours, des frais de 100\$ seront chargés. Heure d'arrivée : 16h; Heure de départ : 11h00

Domaine Château-Bromont
90 Rue de Stanstead,
Bromont, QC J2L 1K6
1-888-276-6668

