



## PROGRAMME

### Série de conférences « Éthique en recherche clinique : défis et pistes de solutions »

Clientèle cible : Médecins-chercheurs, infirmières de recherche et tout membre d'une équipe de recherche clinique

Conférencier : M. Bryn Williams-Jones, professeur titulaire et directeur des programmes de bioéthique du Département de médecine sociale et préventive de l'Université de Montréal

Les deux conférences décrites ci-dessous seront dynamiques, pourvues d'exemples concrets favorisant une ouverture au partage d'expériences vécues afin d'illustrer, au moyen d'une composante pragmatique, les notions éthiques présentée. Chaque conférence comprendra environ 30 min de présentation et 30 min pour les discussions et questions des participants.

La Direction du développement professionnel continu de la Faculté de médecine de l'Université de Montréal est pleinement agréée par l'Association des facultés de médecine du Canada (AFMC) et par le Collège des médecins du Québec (CMQ).

La Direction du DPC de la Faculté de médecine de l'Université de Montréal, organisme pleinement agréé en formation continue par le Collège des médecins du Québec, reconnaît un maximum de 2 heures de crédits de Catégorie 1 aux participants à cette activité.

Pour tout autre professionnel participant, ce programme donne une attestation de participation pour un maximum de 2 heures.

Les participants doivent réclamer à leur ordre professionnel respectif un nombre d'heures conforme à leur participation.

Un certificat de crédits vous sera remis suite à chacune des deux conférences.

-----  
**Date : mardi 21 janvier 2020, 12 h à 13 h**

**Titre : « Clinicien-chercheur : Les défis de la dualité des rôles, des responsabilités et des allégeances »**

**Objectif général** : Définir le double rôle chez les cliniciens-chercheurs, identifier les conséquences potentielles (positives et négatives) de ce double rôle puis proposer des pistes de solution adéquates et adaptées.

**Objectifs d'apprentissage** :

- Reconnaître l'importance d'identifier les conflits d'intérêt ;
- Reconnaître les situations dans lesquelles les cliniciens-chercheurs occupent un double rôle auprès des patients-participants ;
- Identifier des pistes de solution appropriées de gestion du double rôle.

Série « Éthique en recherche clinique : défis et pistes de solutions »

Résumé : La présentation débutera par une définition des différents types de conflits d'intérêt. En raison de la connotation trop souvent négative entourant le conflit d'intérêt, une attention particulière sera consacrée au fait qu'il est absolument normal, voire habituel d'être dans une telle position. Ensuite, le double rôle des cliniciens-chercheurs sera défini, puis les conséquences potentielles de celui-ci seront mises de l'avant. Pour terminer, des pistes de solution seront proposées afin de reconnaître, puis de gérer les situations dans lesquelles les cliniciens-chercheurs occuperont un double rôle auprès des patients-participants.

---

Date : 24 mars 2020, 12 h à 13 h

Titre : « Méprise thérapeutique : comment éviter les malentendus et favoriser la prise de décisions éclairées »

Objectif général : Définir la méprise thérapeutique, identifier les différents facteurs pouvant mener à la méprise thérapeutique ainsi que les conséquences potentielles de celle-ci, proposer des pistes de solution afin d'arrimer la participation à la recherche et les attentes des patients-participants en termes de traitement.

Résumé : La conférence débutera par une définition de la méprise thérapeutique. Ensuite, des exemples de situations susceptibles de générer de la méprise thérapeutique seront mises de l'avant. La méprise thérapeutique étant intimement liée au double rôle des cliniciens-chercheurs, un rappel des notions évoquées durant la conférence précédente sera effectué. Par la suite, l'importance de différencier la recherche expérimentale de l'intervention clinique ainsi que les différents facteurs susceptibles de créer de la méprise thérapeutique seront discutés. Pour terminer, des pistes de solution seront proposées dans le but de gérer, voire de limiter les situations entourant la méprise thérapeutique.

Objectifs d'apprentissage :

- Reconnaître la vulnérabilité de certaines populations plus susceptibles de vivre de la méprise thérapeutique ;
  - Reconnaître les situations dans lesquelles il y a méprise thérapeutique;
  - Identifier des pistes de solution appropriées pour la gestion de la méprise thérapeutique, notamment via la modération des attentes des patients-participants et le choix d'un langage juste par les cliniciens-chercheurs.
- 

Comité scientifique :

- Dr Jean-Marie Leclerc, MD, hémato-oncologue, CHU Sainte-Justine, professeur agrégé de clinique
- Solange Tremblay, Inf. B. Sc., coordonnatrice de recherche, agente de liaison Q-CROC, CISSS de Laval
- Sara Paré, M. Sc., gestionnaire principale, qualité, Q-CROC

## Commanditaires

Ces conférences ont reçu une subvention à visée éducative de :

- Corporation AbbVie
- GlaxoSmithKline Inc.
- Oncopole
- Pfizer Canada Inc.
- Takeda Canada Inc.