



SOCIÉTÉ DE LA SCLÉROSE LATÉRALE AMYOTROPHIQUE DU QUÉBEC
LA MALADIE DE LOU GEHRIG

RAPPORT ANNUEL 2013

Qu'est-ce que la SLA?

La SLA vole tout...

- Vos bras.
- Votre voix.
- Vos jambes.
- Votre vie.

La sclérose latérale amyotrophique (SLA) est une maladie neuromusculaire mortelle à évolution rapide qui s'attaque aux neurones qui commandent les muscles moteurs, entraînant à terme la paralysie complète, alors que les facultés mentales demeurent intactes. Chaque jour, la SLA fait jusqu'à trois victimes au pays. En une année, cette maladie cause plus de décès que la sclérose en plaques, la fibrose kystique et la dystrophie musculaire réunies. À l'heure actuelle, on ignore les causes de la SLA et il n'existe aucun moyen de la guérir.

LA SOCIÉTÉ DE LA SLA DU QUÉBEC

Mission

Notre mission est :

- d'offrir des services d'accueil, de soutien et de référence aux personnes atteintes de la SLA et à leurs proches;
- de recueillir des fonds pour soutenir la recherche et assurer le maintien ainsi que le développement de ses programmes et services;
- de faire connaître la maladie.

Valeurs

Respect

Nous traitons chaque individu comme une personne à part entière. Nous respectons ses droits et ses habiletés et évitons de causer du tort.

Compassion

Nous aidons ceux qui sont dans le besoin.

Dévouement

Nous travaillons de manière juste et équitable sans rien attendre en retour sur le plan personnel.

Responsabilité et transparence

Nous assumons la responsabilité de nos décisions et actions. Nous nous acquittons avec diligence et transparence de nos engagements et travaillons à l'amélioration constante de la Société.

Passion

C'est avec enthousiasme et sensibilité que nous déployons nos efforts pour améliorer les conditions de vie des gens touchés par la SLA.

Qualité de vie

Nous travaillons à faire en sorte que toutes les personnes atteintes de la SLA au Québec obtiennent des services et du soutien de qualité supérieure.

Message du Président et de la Directrice générale

Tant de réussites à partager

L'année 2012-2013 a été remplie de succès dont nous sommes très fiers. Qu'il s'agisse du large éventail de services offerts, de notre contribution à la recherche canadienne de pointe ou des progrès en termes de collecte de fonds et de sensibilisation, nous avons le privilège de partager ces réussites issues d'un travail d'équipe remarquable.

Au Canada, 3 000 personnes, dont 600 au Québec ont la SLA. Quelque 250 Québécois perdent leur combat chaque année : c'est plus de décès que la sclérose en plaques, la fibrose kystique et la dystrophie musculaire réunies. Lorsque nous pensons aux personnes atteintes, des mots tels que force, détermination, résilience, dignité et inspiration nous viennent en tête. Ces personnes sont une incroyable source de motivation pour nous tous.

La croissance de nos activités-bénéfice est très gratifiante et confirme que nos efforts de sensibilisation portent leurs fruits. En donnant leur temps à la Société, nos bénévoles, présidents d'événements, donateurs et partenaires entretiennent l'espoir de parler de la SLA au passé.

Nos supporteurs nous aident à financer nos programmes et services ainsi que la recherche. Des chercheurs canadiens de renommée mondiale travaillent à développer des traitements et une cure. Chaque don, qu'il s'agisse d'un petit montant, d'un don substantiel, ou de votre temps, nous permet d'améliorer notre offre de soutien aux familles et nous amène plus près de découvertes qui changeront des vies.

Tournés vers l'avenir, nous sommes convaincus qu'une grande percée est imminente. En mettant en commun notre passion, nos talents et notre énergie, nous réaliserons notre mission et nous nous rapprocherons de notre idéal d'un monde sans SLA.

Nous remercions tous et chacun pour leur contribution. Sachez que VOUS avec un impact direct sur la vie des personnes touchées par la SLA.

Claudine Cook
Directrice générale
Société de la SLA du Québec

Luc Vilandré
Président du comité exécutif
Vice-Président, TELUS Solutions en santé

Les membres de notre conseil s'impliquent à tous les niveaux.

De gauche à droite:
Daniel Malandrucolo,
Guylaine Breault,
Caroline Chartier,
Dominic Delambre,
Diane Tkalec, Claudine Cook,
Kim Holden, Luc Vilandré.
Devant : Alain Bérard.
Absents : Geneviève Bertrand,
Boriana Christov,
Angela Genge,
Chantal Lanthier



Membres du Conseil
administratif (2012-2013)

Comité exécutif

Luc Vilandré
Président
Vice-Président,
TELUS Solutions en Santé

Daniel Malandrucolo
Vice-Président
Vice-Président, Vast-Auto
Distribution Ltée et
Groupe MMO Inc.

Dominic Delambre
Secrétaire-Trésorier
Associé, Bélisle, Beaudry,
Delambre, Gagnon, CA

Administrateurs

Alain Bérard
Directeur, Lanxess Inc
Représentant de personnes
atteintes

Geneviève Bertrand
Directrice Exécutive,
Accenture, Montréal

Guylaine Breault
Associée, SPATIUM

Caroline Chartier
Chef de service,
Rolls-Royce Canada

Me Boriana Christov
Avocate, BCF Avocats d'affaires

Dre Angela Genge
Neurologue

Kim Holden
Consultante en finance

Chantal Lanthier
Service correctionnel du Canada
Personne atteinte de la SLA

Diane Tkalec
Consultante, Centre PERFORM
et Pfizer Canada
Ancienne proche aidante

Le parcours de Marc et Élyse

La Société de la SLA du Québec offre un soutien inestimable

La progression de la sclérose latérale amyotrophique (SLA) est aussi rapide qu'impitoyable. La maladie force la personne atteinte et son aidant à s'adapter constamment à des conditions changeantes. Marc Lavigne, son aidante et épouse Élyse Léveillé et leurs deux enfants n'ont pas fait exception à la règle. Marc reçu le diagnostic de la SLA en février 2010. Élyse et lui ont alors contacté la Société par le biais d'internet. Puis, ils ont participé à plusieurs conférences les préparant à affronter les différentes étapes de leur chemin.



Graduellement, Marc a perdu l'usage de ses jambes, de ses bras et de ses mains. Élyse a emprunté de l'équipement de mobilité spécialisé grâce au Programme d'aide technique de la Société de la SLA. Elle a aussi reçu une aide financière pour adapter le domicile familial et le rendre plus accessible aux personnes à mobilité réduite et pour recruter des assistants afin d'avoir du répit dont elle avait tant besoin. S'occuper d'une personne avec la SLA est un emploi à temps plein, surtout pendant les stades avancés de la maladie. « C'est plus demandant que de s'occuper d'un bébé », explique Élyse. « Quand un bébé dort, vous pouvez vous reposer. Mais avec la SLA, la crainte de la détresse – respiratoire ou autre – vous guette constamment. Il n'y a aucun repos. Le patient nécessite des soins sans cesse. »

Élyse, qui a quitté son poste d'enseignante pendant un an et demi pour rester à la maison avec Marc, explique que la situation, bien que très difficile, l'aurait été encore plus sans l'aide de la Société de la SLA du Québec. « Ce que nous faisons en tant qu'aidant naturel, nous le faisons avec amour », dit-elle. « Mais c'est un lourd fardeau. Vous manquez d'énergie. »

L'aide qu'Élyse a reçue de la Société allait au-delà des besoins financiers et matériels. Elle a trouvé un réseau de soutien par le biais de la page Facebook des Chums de la SLA, où elle a tissé des liens avec d'autres patients, leur aidant et leur famille.

Marc est décédé en juillet 2013. Il n'avait que 50 ans.

Depuis, Élyse a repris son poste d'enseignante à Sainte-Julie, sur la Rive-Sud de Montréal et veut continuer à inspirer les autres familles vivant avec la SLA.

Nos services

Information pour personnes atteintes, proches aidants et professionnels de la santé

- Conférences ✓
- Infolettres ✓
- Documentation ✓
- Ressources ✓

Soutien psychosocial

- Orientation et référence ✓
- Ligne téléphonique sans frais ✓
- Ateliers ✓
- Groupe de soutien ✓

Activités sociales et de réseautage

- Journées d'information régionales ✓
- Activités de divertissement à Montréal et en région ✓

Programmes d'aides technique et financière

- Adaptation domiciliaire ✓
- Aide technique ✓
- Contribution financière ✓

« La vie est belle »

La SLA ralentit, mais n'arrête pas Maurice

Maurice Leclerc se considère « chanceux ». L'homme de 84 ans a cinq enfants, quatre petits-enfants et de nombreux amis proches. Il a été marié pendant 25 ans avec la « personne la plus charmante » qu'il ait connue. Il aimait tellement son travail qu'il n'a pris sa retraite qu'à 77 ans.

Un an après sa retraite, Maurice a été diagnostiqué avec la sclérose latérale amyotrophique. La maladie fatale l'a dépouillé de sa mobilité. Pour se déplacer et maintenir son équilibre, il s'appuie aux barres de soutien et aux murs. Son fauteuil brise son emprisonnement en lui permettant de visiter sa famille et ses amis.

La maladie le ralentit, mais est loin de l'arrêter.

Maurice est un régulier des cafés-rencontre de la Société où des professionnels de la santé offrent de l'information et des conseils pratiques, et où des personnes atteintes parlent de leur combat. Il prend la parole à des événements de la Société six à huit fois par année. Il décrit sa bataille contre la maladie aux donateurs et aux personnes nouvellement diagnostiquées.

Le cadeau du sommeil

Maurice a du mal à dormir. Comme plusieurs vivant avec la SLA, il souffre d'énormes douleurs causées par des crampes musculaires dans ses jambes et ses bras. Les nuits où la douleur est insupportable, Maurice se rend à son fauteuil berçant inclinable qui lui procure du soulagement et une ou deux heures de repos de plus. La Société a permis à Maurice de se procurer son fauteuil grâce à son programme d'aide technique, qui aide les membres à se procurer de l'équipement améliorant leurs conditions de vie, mais qui n'est pas fourni par le système de soins de santé provincial.

« J'apprécie énormément la Société et ses employés. Lorsque j'appelle, ils écoutent. Ils m'aident à prendre des décisions. C'est une sorte de thérapie », dit-il. « On ne m'a jamais dit "Désolés, nous ne pouvons rien faire." Même quand mon problème est complexe, ils trouvent une réponse ou me proposent une solution. »

Malgré tout, Maurice dit « la vie est belle. Je suis assez chanceux de mener mon combat depuis six ans. Dieu m'aide. Et avec le soutien de la Société de la SLA du Québec, je suis en train de gagner. »



Faits saillants

Plus de 1500 clients servis (personnes atteintes, proches aidants, professionnels du réseau)

290 demandes acceptées pour nos Programme d'aides technique et financière.

25 conférences thématiques

Introduction de forums d'échanges pour les professionnels du réseau en partenariat avec le Comité SLA de l'Île-de-Montréal

Partenariat avec l'Institut de Planification des Soins pour une série de vidéoconférences sur la planification des soins, les directives médicales et le droit des personnes en perte d'autonomie

Régions visitées (journée d'information ou activité sociale) : Capitale Nationale, Estrie, Lanaudière, Laurentides, Laval, Montérégie, Outaouais, Saguenay

Groupes de soutien anglophones pour les proches aidants dans l'Ouest de l'Île de Montréal en partenariat avec NOVA West Island

Présence régulière d'intervenants de la Société aux cliniques SLA du Neuro et de l'hôpital St-Jérôme

Participation à un comité de travail sur les technologies reliées à la SLA

Plus de 850 participants aux conférences et groupes d'entraide

Activités-bénéfice

« Une étincelle qui nous permettra de trouver une solution » - André Delambre



Si Dominic Delambre s'implique cœur et âme dans la bataille contre la Sclérose latérale amyotrophique depuis plus de 10 ans, c'est surtout pour son père, André Delambre, emporté par la SLA en 2006. Dominic refuse de rester passif face à cette maladie qui touche quelque 600 Québécois. Trésorier à la Fondation André-Delambre et à la Société de la SLA du Québec en plus de coprésider avec Luc Vilandré l'activité-bénéfice Roulez pour la SLA, Dominic saisit chaque occasion de contribuer à la cause tant dans la salle de réunion que sur le terrain.

« Il y a dix ans, au Québec, cette maladie orpheline était totalement inconnue du public, mais aussi de beaucoup de spécialistes de la santé. Aujourd'hui, j'ai vraiment la conviction que la situation a changé et que de plus en plus la maladie est connue de la population. » ▶



Des participants à la Marche pour la SLA de Sherbrooke.



Odette Lacroix, coordonnatrice de la Marche pour la SLA à Québec avec Capi, la mascotte des Capitales de Québec.



Patrice Roy et Céline Galipeau, chefs de pupitre à Radio-Canada à la Marche pour la SLA de Montréal.



La deuxième édition de la Marche pour la SLA à Baie-Comeau fut couronnée de succès! Plusieurs activités-bénéfices ont été organisées dans le cadre de la Marche.



Des membres accompagnés de leur proche aidant ont participé à une cueillette de pommes au Mont Saint-Grégoire.



Des joueurs des Alouettes appuient le Fonds Tony Proudfoot à la Marche pour la SLA de Montréal.



Des bénévoles de la Marche pour la SLA de Québec au travail.



Les participants de la 4^e édition du Roulez pour la SLA Édition en ville. Parmi eux, les comédiennes Christine Beaulieu, Ève Duranceau et Suzanne Bolduc ont participé.



Les sorties à la cabane à sucre sont des activités sociales très appréciées des membres.

◀ Dire que les efforts de Dominic portent leurs fruits est un euphémisme. Au cours des 6 dernières années, l'activité Roulez pour la SLA a permis de verser 926 000\$ à la cause. « Rouler pour vaincre la SLA, c'est le moyen que j'ai trouvé de joindre l'utile à l'agréable. En plus de ramasser des fonds pour la cause, j'ai le plaisir de participer à son organisation et de le pédaler annuellement pendant trois jours. » Nul doute que Dominic est fier de contribuer à la cause.

« M'impliquer pour vaincre la SLA, c'est tout simplement ma contribution à la société, mais c'est aussi parce que je crois profondément qu'un jour nous trouverons une solution à cette maladie. En attendant, si nous pouvons aider les personnes atteintes et leur famille, nous aurons fait un pas en avant... »



113 cyclistes intrépides ont bravés les pentes de la Mauricie à l'occasion du 6^e Roulez pour la SLA.



Vincent Damphousse a grandement contribué à notre cause en tenant un tournoi de golf-bénéfice qui a eu lieu pendant six ans et amassé un total cumulatif d'un million de dollars.



De nombreuses familles se sont rassemblées à la Marche pour la SLA à Montréal.



Des personnalités sportives ont participé à la 4^e édition du Spinning pour la SLA organisé par Diane Tklaec au Midtown Le Sporting Club Sanctuaire.



Nous comptons sur une fantastique équipe de bénévoles et d'encadreurs pour assurer la logistique et la sécurité du Roulez pour la SLA.



Chantal Lanthier a organisé un brunch-bénéfice qui fut un succès sur toute la ligne! De gauche à droite : Véronique Pignatelli, Yves Lafleur, Chantal Lanthier et Dre Marie-Josée Langlois.



En juillet, Lise Laurence et sa famille ont conquis le Kilimandjaro après avoir amassé des fonds en mémoire de leur ami Marc Lavigne.



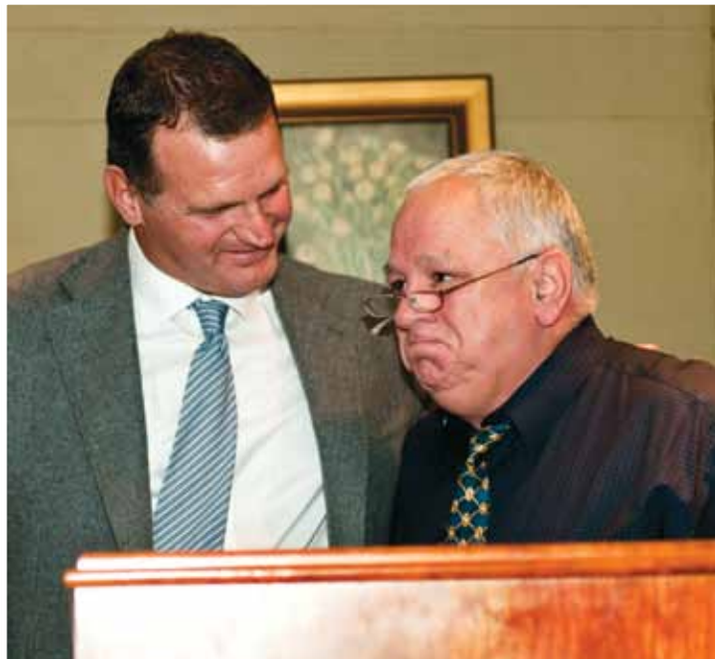
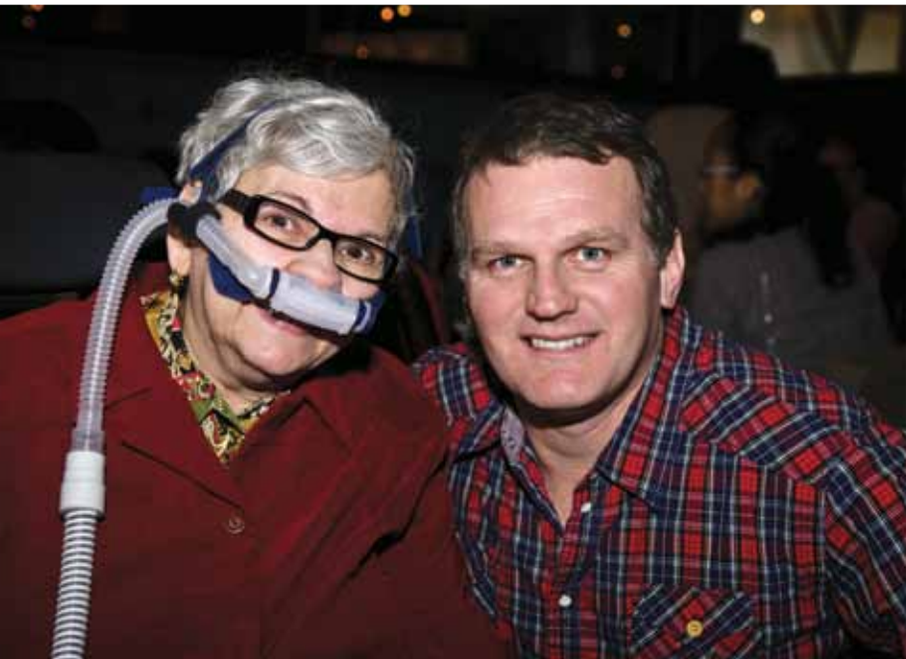
René Petit a organisé trois courses-bénéfice de 5 km en 2013.



Charlotte Saint-Hilaire, Julie Renald, et Frédéric Chauvin ont couru les 15 km de la course Super Spartan après avoir amassé des fonds pour la cause.



Glenn Pratt a organisé un tournoi de volleyball-bénéfice en l'honneur de son ami Patrick Scully.



MERCI, VINCENT!

Au cours des huit dernières années, Vincent Damphousse a été associé de près ou de loin à la Société de la SLA du Québec. En tant qu'ambassadeur et personnalité sportive émérite du monde du hockey, Vincent a accompli une fois de plus un tour du chapeau.

Les tournois-bénéfice de golf, en collaboration avec Clublink et le tournoi de poker qu'il a présidés au cours des dernières années ont amassé plus d'1M\$ grâce à l'appui généreux de la Fondation Tenaquip et de la famille Reed! En rassemblant des personnalités du monde des affaires ou du domaine sportif, Vincent a contribué à accroître la sensibilisation sur cette maladie méconnue. Avec la somme amassée, nous avons marqué une victoire importante dans l'accomplissement de notre mission.

Au nom du conseil d'administration, des personnes atteintes de la SLA, leurs aidants, leurs familles et amis, un merci du fond du cœur pour avoir donné temps et énergie à notre cause.

Merci à tous nos bénévoles dévoués, nos participants inlassables, nos fidèles partenaires, et nos généreux donateurs.

Votre appui entretient l'espoir d'un avenir sans SLA.

Estate of the Late Sheila Lyons

Fondation Sibylla Hesse

Health Partners Canada

Intact Assurances

Partenaires Santé - Québec

Power Corporation

The Tenaquip Foundation

Travelway International

W.L Activewear

Telus Solutions Santé

Fondation André-Delambre

Tony Proudfoot Fund

Donateurs majeurs et activités tierce partie - 500\$+

Dance with the Classics
(Mr. And Mrs. Larry Ayotte)
Tournoi de golf (Lucille Bibeau)
Vente de bracelets (Élodie Boudreau)
Souper spaghetti (Carole Bordeleau)
Spectacle de danse orientale
(Diane Desrosiers)
Tournoi de Hockey (Dane Gilmour)
Course Petit 5km (René Petit)
Tournoi de Volleyball (Glenn Pratt)
98,5FM
Agropur
Alouettes de Montréal
Andritz Ltd.
Association des Policières et Policiers
Provinciaux du Qc
Association of Catholic Retired Adm.
Au Vieux Duluth Restaurants Inc.
Joel Aubin
Karen Aziz
Bar Onyx
Barbe, Corbeil, Seigny
Comptables Agréés inc
Madeleine B. Beaudet
Pierre Belle
BENCH.
Louise Boivin
Roberto Bomba
Carlo Bonamigo
Bonneterie Richelieu (Intl) inc
Carlos Botelho
François Breton
Michel Brutti
Robin Burns
Canadian Tire - Ste-Jérôme
Caisse de bienfaisance des employés
et retraités du CN
Caisse populaire Desjardins de Lévis
Les Capitales de Québec
Régis Caron
Centre d'Auto Outaouais D.C. inc
Chagall Design
Lise Charron
Andy Chelminski
Chenail Fruits et Légumes
Pierre Chevalier
Robert Chevrier
Marco Chouinard
Cie de pierre Arco (1980) Ltée
CIOT Montreal inc.
CJAD
Clinique Access Med inc
Club Lions Clermont-La Malbaie

Clublink
CM Displays & Events Inc.
Coca Cola
Conseil Général CSQ
Construction St.-Maxim Inc.
Corlab
CTV
Lisa et Fady Debbane
Jean-François d'Entrmont
Desjardins Sécurité Financière
Stephen DiTommaso
Laur-Ann Doiron
Maurice Doucet
René Doucet
Roger Dupuis
Heather Durham
Eric Duteau
Luc Duval
Michelle Elizov
Fidélité Investments
Marc-André Filion
Fondation Laure-Gaudreault
Bombardier Aéronautique
Line Fortin Photographe
Ginette Fournier
Linda Garant
Maryse Gaudreault
Natacha Gaudreault
Yvon Gauvreau
GDG Informatique et Gestion Inc.
Genfoot Inc.
Gestion Eric Ehouarne
GFG-Camint inc
Nathalie Girouard
Karine Gosselin
Great-West Life Assurance Company
Pier-Yves Grenier
GROUPE MMO INC.
Groupe Permacon
H Grégoire
Guillaume Hardy
Pierre Hawey
Meredith Hayes
Jocelyne How
IBM Canada Ltée
Ing Direct
JBMM Entreprises
Bobby et Joanne Julien
Samantha Juraschka
Stephen Kaufman
Fahd El-khoury

Gene Kim
Krispy Kernels
Jean-Claude Kirouac
Kwitko Family Foundation
François Labelle
Mercedes Alcroix
Réjean Lalumière
Lanxess Corporation
LCC Clos des Vignes
Le Fitness Loft inc
Le Marché des Oiseaux Inc
Les courses Tempus Fugit
Les Vannes Dynamique (Canada) inc
Michel Lesage Inc.
Pierre-Paul Letellier
Anne Létourneau
L'Industrielle- Alliance
Denis Long
Loto-Québec
Frances Lowe
Luxtec
Marché au Chalet (1978) Inc.
Marché D'Alimentation Beck inc
Marché Robert Tellier (1990) Inc.
Marché Tellier Beaubien Inc.
Diane Marin
McMahon Distributeur Pharmaceutique Inc.
Philippe Michaud
Robert Miron
Cathy Monticciolo
Guiseppe Monticciolo
Jean-Claude Montpellier
Alexandre Moreau
Rick Morgan
MVP Restaurant & Bar
Dang Khoa Nguyen
Gilbert Normand
Victor J. Pamensky
Patrouille de ski Mont Grand Fonds
Bernard Pepin
Pepsico/Frito Lay Canada
Joel Perrault
Roberto Pietrovito
Placements CI
Pointe-Claire Oldtimers Hockey club
Raymond Poitras
James Popp
Josee Portugais
Gilles Poulin
Lucie Prévost
Proceria Consulting Inc.

Janet Proudfoot
Imran Qureshi
Radio-Canada
RDS
Peter Reed
Paul Regimbal
Restaurant Grec Baie-Jolie
Resto la Banquise
Rotary Club du Vieux-Montréal
Royal Canadian Legion,
Filiale Pointe Claire - Branch #57
Prochat Salas
Services Financiers I.T.A.
Sleeman
Mike Shannon
Sobeys
Société des alcools du Québec
SOLAREH
St-Edmund PPO/Home&School Ass.
Marie St-Jacques
Nicole St-Pierre
Supermarché Don Quichotte inc
Supermarchés Jacques Daigle inc,
Magasin #8033
Claude Tessier
The Gazette
Alexandrine Thériault
Diane Tkalec
Sabine Trahan
Cindy Tremblay
Yves Tremblay
Truck 'N Roll
Deborah Trudeau
United Way - Centraide Ottawa
United Way of Greater Toronto
Vast-Auto Distribution Ltée
Jean-Pierre Veilleux
Louis Vézina
Vigilance Santé
Luc Vilandré
Josée Vilandré
Ville de Contrecoeur
Ville de Québec
Ville de Saint-Lambert
Éric Vincent
VMsys Informatique Inc.
Eric Williams
William Yocum
Erminio Zappitelli
Zed Graphic Communications

Nous sommes reconnaissants envers tous nos donateurs, peu importe leur contribution. Chaque montant compte.

Les chercheurs font d'énormes progrès

Des découvertes prometteuses ouvriront la porte à de nouvelles thérapies

La recherche visant à comprendre la sclérose latérale amyotrophique (SLA) a fait des progrès exceptionnels au cours des 10 dernières années. La science comprend de mieux en mieux la SLA grâce aux chercheurs canadiens reconnus pour des découvertes importantes et des recherches examinées par les pairs.

Des percées génétiques importantes

Les progrès de la recherche génétique ont conduit à des découvertes intéressantes avec l'identification de nouveaux gènes associés à la SLA. « Nous sommes tout près de comprendre comment la maladie se développe, ce qui pourrait bientôt mener à des thérapies prometteuses qui ralentiraient la progression des symptômes », affirme Dr. David Taylor, directeur de recherche de la Société canadienne de la SLA.

Dr. Taylor aimerait avoir des nouvelles plus encourageantes relativement à l'avenir immédiat des médicaments pour les 3000 Canadiens vivant avec la SLA. Les personnes atteintes de cette maladie neurodégénérative mortelle deviennent progressivement paralysées suite à la dégénérescence des neurones moteurs du cerveau et de la moelle épinière. Quatre-vingt pourcent des personnes atteintes meurent dans les deux à cinq ans suivant le diagnostic. Dix pourcent vivent pendant plus de dix ans.

Plus d'essais cliniques que jamais

Jusqu'à ce qu'un remède soit trouvé, il faut continuer à chercher de meilleurs traitements, plus sûrs et plus rapides. Les essais cliniques représentent une façon de tester ces traitements en utilisant des volontaires humains pour étudier l'innocuité et l'efficacité à changer le cours de l'état de santé.

Dr. Taylor souligne qu'il y a plus d'essais cliniques que jamais au Canada et dans le monde, et il ne réfute pas la possibilité d'une découverte fortuite qui aurait des retombées importantes sur la maladie. Beaucoup d'essais en sont à la Phase II, c'est-à-dire la phase où les chercheurs peuvent déterminer si le traitement ralentira la progression de la maladie.

Aider les chercheurs à trouver les traitements et les remèdes de demain

Vos dons rendent la recherche possible. Au cours de la dernière année, la Société de la SLA du Québec a versé 252 258\$ pour la recherche. Partout au Canada, un total de 1,6 million de dollars en dons a aidé les chercheurs canadiens à percer les mystères de la maladie.



Dre Angela Genge



Dr Guy Rouleau



Dre Jasna Krstic



Dr Jean-Pierre Julien



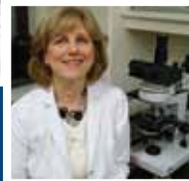
Dr Nicolas Duprée



Dr François Gros-Louis



Dre Christine Vande Velde



Dre Heather Durham

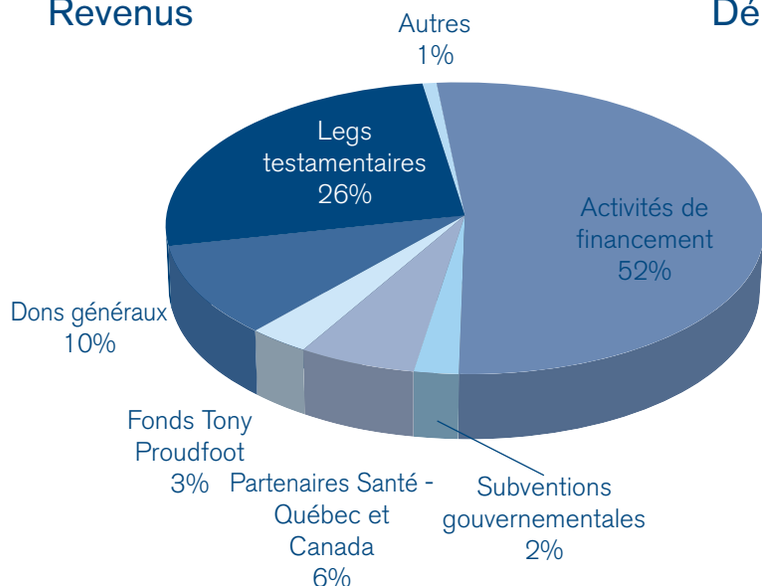
Pour en savoir plus sur les chercheurs du Québec et du Canada travaillant sur un traitement contre la SLA, visitez notre nouveau site web www.sla-quebec.ca

Sommaire des résultats

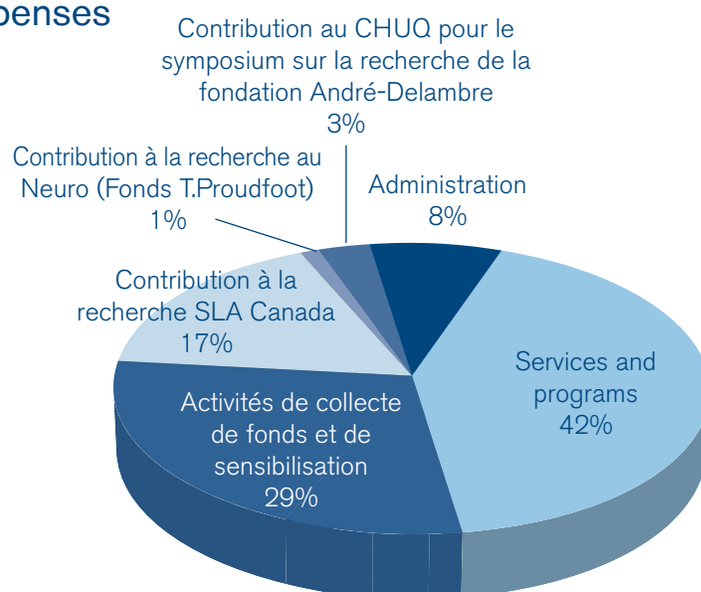
REVENUS	2012-2013 (12 MOIS)		2011-2012 (12 MOIS)	
Activités de financement	701 664\$	52,4%	663 911\$	71,2%
Subventions gouvernementales	24 625\$	1,8%	80 998\$	8,7%
Partenaires Santé - Québec et Canada	85 720\$	6,4%	78 603\$	8,4%
Fonds Tony Proudfoot	37 148\$	2,8%	26 814\$	2,9%
Dons généraux	136 227\$	10,2%	74 581\$	8,0%
Legs testamentaires	342 000\$	25,5%	7 815\$	0,8%
Autres	11 709\$	0,9%	-	0,0%
Total	1 339 093\$	100,0%	932 722\$	100,0%

CHARGES				
Administration	91 645\$	7,6%	113 444\$	10,7%
Services et programmes	511 430\$	42,5%	511 611\$	48,3%
Frais directs d'activités de collecte de fonds et de sensibilisation	112 603\$	9,4%	68 148\$	6,4%
Frais indirects d'activités de collecte de fonds et de sensibilisation	235 947\$	19,6%	242 946\$	23,0%
Dons à la recherche	252 258\$	21,0%	122 345\$	11,6%
Contribution à la recherche SLA Canada	200 593\$	16,7%	64 850\$	6,1%
Contribution à la recherche au Neuro (Fonds Tony Proudfoot)	16 408\$	1,4%	24 710\$	2,3%
Contribution au CHUQ pour le symposium sur la recherche de la Fondation André-Delambre	35 257\$	2,9%	32 785\$	3,1%
Total	1 203 883\$	100,0%	1 058 494\$	100,0%
Excédent (insuffisance) des produits sur les charges	135 210\$		(125 772)\$	

Revenus



Dépenses



SOCIÉTÉ DE LA SCLÉROSE LATÉRALE AMYOTROPHIQUE DU QUÉBEC



5415, rue Paré, bureau 200

Mont-Royal (Québec)

H4P 1P7

Téléphone : (514) 725-2653

Sans frais au Québec : 1 877 725-7725

Télécopieur : (514) 725-6184

Courriel : info@sla-quebec.ca

www.sla-quebec.ca