



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<sup>e</sup> 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<sup>e</sup> 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<sup>e</sup> 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.



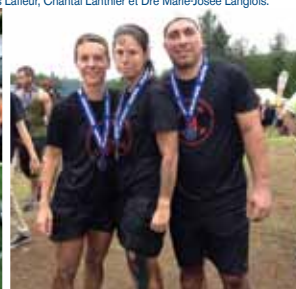
Chantal Lanthier a organisé un brunch-bénéfice qui fut un succès sur toute la ligne! De gauche à droite : Véronique Pignatelli, Yves Lafleur, Chantal Lanthier et Dre Marie-Josée Langlois.



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)	Clublink	Gene Kim	Janet Proudfoot
Tournoi de golf (Lucille Bibeau)	CM Displays & Events Inc.	Krispy Kernels	Imran Qureshi
Vente de bracelets (Élodie Boudreau)	Coca Cola	Jean-Claude Kirouac	Radio-Canada
Souper spaghetti (Carole Bordeleau)	Conseil Général CSQ	Kwitko Family Foundation	RDS
Spectacle de danse orientale (Diane Desrosiers)	Construction St.-Maxim Inc.	François Labelle	Peter Reed
Tournoi de Hockey (Dane Gilmour)	Corlab	Mercedes Alcroix	Paul Regimbal
Course Petit 5km (René Petit)	CTV	Réjean Lalumière	Restaurant Grec Baie-Jolie
Tournoi de Volleyball (Glenn Pratt)	Lisa et Fady Debbane	Lanxess Corporation	Resto la Banquise
98,5FM	Jean-François d'Entrmont	LCC Clos des Vignes	Rotary Club du Vieux-Montréal
Agropur	Desjardins Sécurité Financière	Le Fitness Loft inc	Royal Canadian Legion, Filiale Pointe Claire - Branch #57
Alouettes de Montréal	Stephen DiTommaso	Le Marché des Oiseaux Inc	Prochat Salas
Andritz Ltd.	Laur-Ann Doiron	Les courses Tempus Fugit	Services Financiers I.T.A.
Association des Policières et Policiers Provinciaux du Qc	Maurice Doucet	Les Vannes Dynamique (Canada) inc	Sleeman
Association of Catholic Retired Adm.	René Doucet	Michel Lesage Inc.	Mike Shannon
Au Vieux Duluth Restaurants Inc.	Roger Dupuis	Pierre-Paul Letellier	Sobeys
Joel Aubin	Heather Durham	Anne Létourneau	Société des alcools du Québec
Karen Aziz	Eric Duteau	L'Industrielle- Alliance	SOLAREH
Bar Onyx	Luc Duval	Denis Long	St-Edmund PPO/Home&School Ass.
Barbe, Corbeil, Sevigny Comptables Agréés inc	Michelle Elizov	Loto-Québec	Marie St-Jacques
Madeleine B. Beaudet	Fidélité Investments	Frances Lowe	Nicole St-Pierre
Pierre Belle	Marc-André Filion	Luxtec	Supermarché Don Quichotte inc
BENCH.	Fondation Laure-Gaudreault	Marché au Chalet (1978) Inc.	Supermarchés Jacques Daigle inc, Magasin #8033
Louise Boivin	Bombardier Aéronautique	Marché D'Alimentation Beck inc	Claude Tessier
Roberto Bomba	Line Fortin Photographe	Marché Robert Tellier (1990) Inc.	The Gazette
Carlo Bonamigo	Ginette Fournier	Marché Tellier Beaubien Inc.	Alexandrine Thériault
Bonneterie Richelieu (Intl) inc	Linda Garant	Diane Marin	Diane Tkalec
Carlos Botelho	Maryse Gaudreault	McMahon Distributeur Pharmaceutique Inc.	Sabine Trahan
François Breton	Natacha Gaudreault	Philippe Michaud	Cindy Tremblay
Michel Brutti	Yvon Gauvreau	Robert Miron	Yves Tremblay
Robin Burns	GDG Informatique et Gestion Inc.	Cathy Monticciolo	Truck 'N Roll
Canadian Tire - Ste-Jérôme	Genfoot Inc.	Guisepppe Monticciolo	Deborah Trudeau
Caisse de bienfaisance des employés et retraités du CN	Gestion Eric Ehouarne	Jean-Claude Montpellier	United Way - Centraide Ottawa
Caisse populaire Desjardins de Lévis	GFG-Camint inc	Alexandre Moreau	United Way of Greater Toronto
Les Capitales de Québec	Nathalie Girouard	Rick Morgan	Vast-Auto Distribution Ltée
Régis Caron	Karine Gosselin	MVP Restaurant & Bar	Jean-Pierre Veilleux
Centre d'Auto Outaouais D.C. inc	Great-West Life Assurance Company	Dang Khoa Nguyen	Louis Vézina
Chagall Design	Pier-Yves Grenier	Gilbert Normand	Vigilance Santé
Lise Charron	GROUPE MMO INC.	Victor J. Pamensky	Luc Vilandré
Andy Chelminski	Groupe Permacon	Patrouille de ski Mont Grand Fonds	Josée Vilandré
Chenail Fruits et Légumes	H Grégoire	Bernard Pepin	Ville de Contrecoeur
Pierre Chevalier	Guillaume Hardy	Pepsico/Frito Lay Canada	Ville de Québec
Robert Chevrier	Pierre Hawey	Joel Perrault	Ville de Saint-Lambert
Marco Chouinard	Meredith Hayes	Roberto Pietrovito	Éric Vincent
Cie de pierre Arco (1980) Ltée	Jocelyne How	Placements CI	VMsys Informatique Inc.
CIOT Montreal inc.	IBM Canada Ltée	Pointe-Claire Oldtimers Hockey club	Eric Williams
CJAD	Ing Direct	Raymond Poitras	William Yocum
Clinique Access Med inc	JBMM Entreprises	James Popp	Erminio Zappitelli
Club Lions Clermont-La Malbaie	Bobby et Joanne Julien	Josee Portugais	Zed Graphic Communications
	Samantha Juraschka	Gilles Poulin	
	Stephen Kaufman	Lucie Prévost	
	Fahd El-khoury	Proceria Consulting Inc.	

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



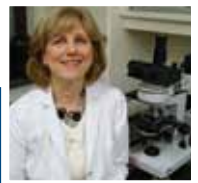
Dr Nicolas Duprée



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](http://www.sla-quebec.ca)

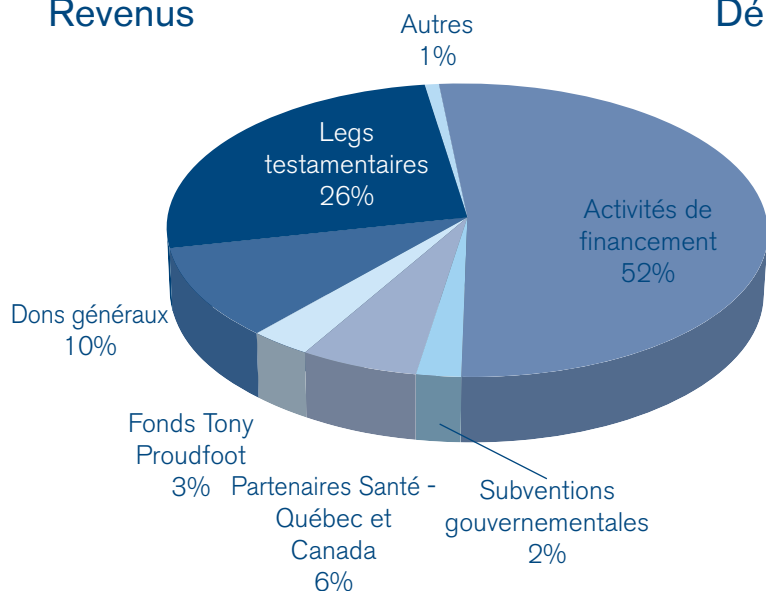


# Sommaire des résultats

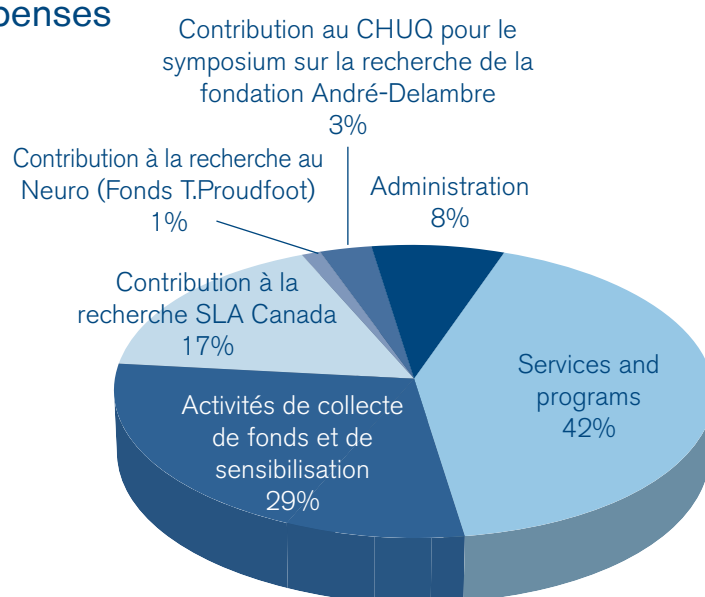
REVENUS	2012-2013 (12 MOIS)		2011-2012 (12 MOIS)	
Activités de financement	701 664\$	52,4%	663 911\$	71,2%
Subventions gouvernementales	24 625\$	1,8%	80 998\$	8,7%
Partenaires Santé - Québec et Canada	85 720\$	6,4%	78 603\$	8,4%
Fonds Tony Proudfoot	37 148\$	2,8%	26 814\$	2,9%
Dons généraux	136 227\$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

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%
<b>Total</b>	<b>1 203 883\$</b>	<b>100,0%</b>	<b>1 058 494\$</b>	<b>100,0%</b>
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](mailto:info@sla-quebec.ca)

[www.sla-quebec.ca](http://www.sla-quebec.ca)