

AMÉLIORER  
RECEVOIR  
ACCOMPLIR  
DONNER  
OBTENIR  
APPUYER  
CHERCHER  
PARTICIPER  
DÉCOUVRIR  
INFORMER  
ÉCHANGER  
RECEVOIR  
APPUYER  
DONNER  
OBTENIR  
CHERCHER  
PARTICIPER  
DÉCOUVRIR  
INFORMER  
ACCOMPLIR  
DÉCOUVRIR  
APPUYER  
DONNER  
OBTENIR  
CHERCHER  
PARTICIPER  
DÉCOUVRIR  
INFORMER  
ACCOMPLIR  
DÉCOUVRIR  
**COLLABORER**  
DÉCOUVRIR  
INFORMER  
APPUYER  
CHERCHER  
OBTENIR  
DONNER  
PARTICIPER  
DÉCOUVRIR  
AMÉLIORER  
PARTICIPER  
CHERCHER  
INFORMER  
RECEVOIR  
OBTENIR  
DONNER  
ACCOMPLIR  
OBTENIR  
APPUYER  
ACCOMPLIR  
DÉCOUVRIR  
APPUYER  
AMÉLIORER

# CHEF DE FILE

NOTRE MISSION ÊTRE

**DANS LA RECHERCHE SUR LE REMÈDE DE LA SCLÉROSE EN PLAQUES ET PERMETTRE AUX PERSONNES AUX PRISES AVEC CETTE MALADIE D'AMÉLIORER LEUR QUALITÉ DE VIE.**

POUR ACCOMPLIR NOTRE MISSION, NOUS DEVONS : DÉCOUVRIR LA CAUSE ET LE REMÈDE DE LA SCLÉROSE EN PLAQUES LE PLUS TÔT POSSIBLE, DONNER AUX PERSONNES AYANT LA SCLÉROSE EN PLAQUES LA CHANCE DE PARTICIPER PLEINEMENT À TOUS LES ASPECTS DE LA VIE, INFORMER LA POPULATION CANADIENNE SUR LA SCLÉROSE EN PLAQUES ET SUR LES ACTIVITÉS DE LA SOCIÉTÉ DE LA SP, RECEVOIR L'APPUI FINANCIER NÉCESSAIRE À TOUTES LES ACTIVITÉS ESSENTIELLES DE LA SOCIÉTÉ ET OBTENIR UNE COLLABORATION EFFICACE DES BÉNÉVOLES ET DES EMPLOYÉS DES SECTIONS, DES DIVISIONS ET DU BUREAU NATIONAL.

## UNIR NOS EFFORTS

En 2013, un nombre a retenu notre attention plus que tout autre : 100 000. Au Canada, 100 000 personnes sont atteintes de SP, dont 20 000 au Québec. Cette statistique, à la hausse, nous incite non seulement à la collaboration, mais aussi à la mobilisation, de toutes nos ressources : les bénévoles, les personnes touchées par la SP, les donateurs, les participants à nos événements, les chercheurs et les permanents de la Société de la SP.

100 000 PERSONNES ATTEINTES DE SP, C'EST UN APPEL À LA COLLABORATION.

Collaborer et se mobiliser, c'est innover dans le travail d'équipe, se serrer les coudes, travailler ensemble vers un but commun. Tout en demeurant à l'écoute des personnes touchées par la SP, nous multiplions les efforts pour qu'ensemble, bénévoles, sections locales, divisions et Bureau national, nous échangions davantage.

En 2013, la collaboration s'est manifestée par l'Initiative de renouvellement, dont nous amorçons la deuxième année. Par suite de l'Initiative de renouvellement, des ententes entre les diverses entités juridiques de la Société de la SP ont été signées. Ces ententes ont pour buts d'améliorer la cohérence des différents échelons de notre organisme et de confirmer la collaboration déjà existante entre ceux-ci tout en permettant à chaque entité de mieux remplir son rôle et de conserver son autonomie. Au Québec, jusqu'à présent, huit sections locales ont adhéré à l'Initiative de renouvellement et aux recommandations issues de cette dernière, qui tendent notamment à favoriser les échanges entre tous les paliers de notre organisation en vue de l'accomplissement de notre mission. D'ici 2015, les autres sections emboîteront le pas.

En décembre dernier, nous avons eu la chance d'accueillir à Saint-Sauveur le troisième Congrès stopSP, soit un événement national de trois jours qui a été créé dans la foulée de la Campagne stopSP et qui a pour objectif de favoriser le partage des connaissances sur la recherche liée à la SP. Lors de cet événement, plusieurs centaines de chercheurs et de stagiaires de recherche se sont réunis pour

discuter des dernières nouveautés dans le domaine. Le record d'assistance au Congrès témoigne de l'intérêt marqué et grandissant des jeunes chercheurs pour la SP. Par l'intermédiaire du Réseau de recherche et de formation stopSP, élément phare de la Campagne stopSP, ces scientifiques qui s'intéressent à la sclérose en plaques peuvent obtenir des bourses de recherche et étudier auprès de sommités. Ce sont eux qui deviendront les leaders de demain dans la recherche sur la SP.

La Société de la SP veille continuellement à optimiser ses façons de faire et à accroître son efficacité, notamment dans les services qu'elle offre aux personnes touchées par la SP et dans ses activités de collecte de fonds. Le milieu concurrentiel dans lequel nous œuvrons nous pousse d'ailleurs à innover. De ce fait, en 2013, la Société de la SP a élaboré trois nouveaux projets de collecte de fonds qui verront le jour en 2014.

De plus, il nous importe d'être, en tout temps, la voix des personnes touchées par la SP et de représenter leurs intérêts. Par exemple, le 22 mai 2013, une délégation de la Société de la SP s'est rendue à l'Assemblée nationale pour y tenir une journée de sensibilisation. Cette journée avait particulièrement pour but de sensibiliser les élus au manque de financement des cliniques de sclérose en plaques, au rôle de ces dernières au Québec et à l'accès aux médicaments utilisés dans le traitement de la sclérose en plaques.

Permettre aux personnes atteintes de SP de vivre au quotidien avec la sclérose en plaques, de se sentir entendues, comprises et défendues et de savoir que la recherche progresse demeure au cœur de nos priorités.

La collaboration entre les différents membres de la collectivité SP constitue la clé du succès dans l'atteinte de nos objectifs communs.



Le président du conseil d'administration,

FRANÇOIS COUPAL



Le directeur général,

LOUIS ADAM

INFORMER  
ACCOMPLIR  
D'APPUYER

# ÉCHANGER

PARTICIPER

**C'EST DANS LA RECHERCHE QUE RÉSIDE L'ULTIME SOURCE D'ESPOIR POUR  
LES PERSONNES TOUCHÉES PAR LA SP. EN COMPRENDRE LES CONCEPTS FONDAMENTAUX  
N'EST TOUTEFOIS PAS CHOSE FACILE. NOTRE ENGAGEMENT : DÉMOCRATISER  
LA RECHERCHE ET LA RENDRE LE PLUS ACCESSIBLE POSSIBLE.**

# 17

## DES 43 PROJETS DE RECHERCHE

BIOMÉDICALE FINANCÉS PAR LA SOCIÉTÉ DE LA SP ONT ÉTÉ  
MENÉS AU QUÉBEC L'AN DERNIER

Le Canada présente le taux de SP le plus élevé du monde. Dans notre pays, on compte plus de 280 cas de SP par 100 000 habitants. À titre de comparaison, en Europe, la prévalence est de 108 cas par 100 000 habitants.

Cette statistique nous rappelle l'importance de la recherche sur la SP et de la mobilisation de tous les intervenants gravitant autour de ce secteur d'activité.

Les dernières années ont été prolifiques au chapitre de la recherche. Grâce aux avancées réalisées, nous en savons davantage sur la sclérose en plaques et sur les façons de la diagnostiquer, et de plus en plus d'options thérapeutiques sont offertes aux personnes aux prises avec cette maladie. Certains traitements en ralentissent l'évolution, alors que d'autres permettent de soulager les symptômes qu'elle entraîne et contribuent, de ce fait, à l'amélioration de la qualité de vie des personnes qui en sont atteintes.



En 2013, Santé Canada a homologué trois médicaments pour le traitement de la forme cyclique de la SP : l'Aubagio, le Tecfidera et le Lemtrada. Il s'agit d'une année record. Les neurologues ont maintenant dix options thérapeutiques à leur disposition. Nous suivons de près l'arrivée sur le marché de nouveaux médicaments pour le traitement de la SP ainsi que les décisions du ministère de la Santé et des Services sociaux en ce qui a trait à leur remboursement.

En juin dernier, un événement virtuel a été organisé avec le Dr François Grand'Maison, neurologue et directeur de la clinique Neuro Rive-Sud. Il s'agissait d'une présentation en ligne, par l'intermédiaire du site Internet de la Société de la SP et de sa page Facebook, de la conférence « Les traitements actuels et à venir contre la sclérose en plaques ». La conférence était suivie d'une période de clavardage avec le neurologue. Elle a grandement suscité l'intérêt de la communauté de la SP et fut visionnée près de 6 000 fois. Un réel succès.

La collaboration ne connaît pas de frontières. Plusieurs chercheurs canadiens se sont démarqués lors du 29<sup>e</sup> congrès de l'ECTRIMS, qui s'est déroulé du 2 au 5 octobre 2013, à Copenhague, au Danemark. Le Dr Alexandre Prat, directeur du Laboratoire de neuro-immunologie du Centre de recherche du CHUM, a eu l'honneur de prononcer la conférence de clôture. En entrevue sur le blogue de Nadine Prévost, directrice des services et de l'action sociale de la Division du Québec, le Dr Prat a souligné l'importance de ces rencontres et de la collaboration nécessaire à l'avancement de la recherche. « Un congrès comme celui de l'ECTRIMS est extrêmement important, parce que ça permet à tous les chercheurs en SP et aussi dans d'autres domaines de venir en un seul lieu pendant trois ou quatre jours pour présenter leurs résultats, et ça nous permet à nous les chercheurs d'intégrer toutes ces informations pour faire avancer les connaissances et la recherche, pour trouver non seulement la cause, mais aussi les mécanismes qui mènent à la maladie. Et finalement pour mettre au point de nouveaux traitements qui sont efficaces à la fois sur l'inflammation et sur la neurodégénération, la perte des neurones qui mène au handicap. »

ULTIMEMENT, NOUS SOUHAITONS  
LA DÉCOUVERTE D'UN REMÈDE, GRÂCE À LA  
RECHERCHE. ET CE RÊVE EST À NOTRE PORTÉE.

# DONNER ET RECEVOIR

**OFFRIR UN SERVICE, C'EST ÊTRE À L'ÉCOUTE DES PERSONNES TOUCHÉES PAR LA SP ET DE LEURS PROCHES, ET CE, SUR L'ENSEMBLE DU TERRITOIRE COUVERT PAR LES 20 SECTIONS LOCALES DU QUÉBEC. LES SERVICES SONT OFFERTS SUR LE TERRAIN, NOTAMMENT, PAR DES GROUPES D'ENTRAIDE ET LORS DE CONFÉRENCES ET D'ACTIVITÉS RÉCRÉATIVES.**

## LA COLLABORATION AU SERVICE DES PERSONNES ATTEINTES DE

# SP

L'information est aussi au cœur des services que nous offrons. Ayant au centre de nos préoccupations les personnes touchées par la SP, nous nous soucions de répondre aux maintes demandes de service, aux appels et aux courriels. De plus, tout au long de l'année, nous enrichissons notre site Internet et notre page Facebook, qui compte plus de 9 000 amis.

Une part importante de notre travail consiste à faire connaître les services que nous offrons à l'ensemble de la communauté de la SP, soit aux personnes atteintes de SP, à leur entourage, aux bénévoles, aux professionnels de la santé ainsi qu'aux proches aidants.

Complexe, la SP se manifeste différemment d'une personne à l'autre, voire d'une journée à l'autre chez une même personne. Pour les préposés aux bénéficiaires et les infirmiers auxiliaires, qui sont au cœur du quotidien de certaines personnes atteintes de SP, ce caractère imprévisible de la maladie peut poser des défis particuliers. Dans une optique de formation préparatoire ou continue, un DVD intitulé *Mieux comprendre pour mieux intervenir* a été produit par la Division du Québec afin de permettre aux préposés aux bénéficiaires et aux infirmiers auxiliaires de mieux comprendre la réalité quotidienne des personnes atteintes de SP et, ultimement, de mieux intervenir auprès d'elles.

En août 2013, 24 campeurs, venant des quatre coins du Québec, ont participé au Camp de vacances pour adultes ayant la SP à Saint-Alphonse-Rodriguez. D'abord conçu pour offrir aux personnes atteintes de SP l'occasion de vivre une expérience inoubliable tout en partageant leur vécu, ce camp permet également aux proches aidants de profiter d'un moment de répit. Grâce à un partenariat entre la Société de la SP et la Fondation de la Fédération des médecins spécialistes du Québec, ce camp a été offert gratuitement.



Les jeunes ne sont pas en reste. L'an dernier, deux camps d'été, à Saint-Côme et à Val-Morin, ont accueilli 60 jeunes dont un parent est atteint de SP. Ce camp offre aux jeunes une occasion de partager des moments avec d'autres qui vivent des situations semblables aux leurs et les aide à démystifier la SP.

En vue d'offrir un outil de référence aux personnes atteintes de SP qui souhaitent faire de l'exercice, des experts en la matière ont rédigé les *Directives canadiennes en matière d'activité physique à l'intention des adultes atteints de sclérose en plaques*. En lien avec cet outil, la Société de la SP a quant à elle publié un guide intitulé *Pratique de l'activité physique*. Ce dernier sera suivi d'une série de trois capsules Web d'exercices qui permettront de combiner musculation, renforcement et étirements.

## DONNER ET RECEVOIR

Toujours dans le but d'améliorer la qualité de vie de la clientèle que nous servons, nous agissons aussi en tant que représentants de l'ensemble de la communauté de la SP auprès des instances gouvernementales et privées dans le but de sensibiliser celles-ci à la réalité des personnes atteintes de SP.

*Lorsque Josée Poirier, infirmière clinicienne spécialisée en sclérose en plaques, est arrivée à la clinique de SP de l'Hôpital Notre-Dame (CHUM), elle était seule pour 500 patients (dossiers actifs). Dix ans plus tard, elle est toujours seule, mais pour 2 112 patients.*

Cet exemple illustre bien le problème auquel nous nous heurtons en matière de services : les besoins augmentent, mais pas les ressources. Cette situation crée une pression sur les cliniques de SP. En attendant de disposer de moyens supplémentaires, nous devons faire preuve de créativité et axer encore davantage sur la collaboration.

Le 22 mai dernier, lors d'une conférence tenue à l'Assemblée nationale, nous avons eu l'occasion de présenter aux élus deux dossiers qui ont retenu notre attention en 2013, à savoir le financement des cliniques de SP et l'accès aux médicaments.

À la suite du dépôt d'un mémoire sur le financement des cliniques de SP, nous avons obtenu du ministère de la Santé et des Services sociaux la promesse de l'élaboration d'un cadre de référence sur la SP, d'ici février 2016. Un tel cadre permettra de préciser les orientations ministérielles en matière de hiérarchisation et d'organisation des services pour les personnes atteintes de SP. Un pas vers l'avant.

Puisque la SP est une maladie évolutive, la question de l'accès aux médicaments en est une de la plus haute importance. Les traitements actuels ne sont pas toujours bien tolérés et ne sont pas efficaces pour tous, raisons pour lesquelles nous nous devons de favoriser un accès rapide aux options thérapeutiques qui viennent d'arriver sur le marché et à celles qui le seront sous peu. Nous continuons de presser le gouvernement pour qu'il accélère le processus d'examen des médicaments en vue de permettre une évaluation plus rapide des traitements novateurs déjà homologués par Santé Canada.

C'EST EN TRAVAILLANT ENSEMBLE QU'UN JOUR, NOUS ARRIVERONS À STOPPER LA SP.

# 7,9 MILLIONS DE DOLLARS AMASSÉS EN 2013

MERCI!

**DES MILLIERS DE PERSONNES DÉVOUÉES ET DÉTERMINÉES S'UNISSENT AUTOUR D'UNE MÊME CAUSE. ENSEMBLE, ELLES CONTRIBUENT AU SUCCÈS DES ÉVÉNEMENTS DE LA SOCIÉTÉ DE LA SP : 7 919 510 \$ AMASSÉS.**



#### VÉLOTOUR SP

Deux fins de semaine, près de 1 200 cyclistes pédalant de 50 à 150 km par jour pour la même cause : 1 273 500 \$.



#### TOURNÉE DE L'ESPOIR

Près de 100 motocyclistes qui roulent avec Sophie Thibault, chef d'antenne à TVA et porte-parole engagée : 100 000 \$.



#### RENDEZ-VOUS A&W POUR STOPPER LA SP

Le 22 août, dans tout le Canada, les franchisés des restaurants A&W se sont mobilisés et ont amassés 1 450 000 \$, dont 110 700 \$ au Québec.

#### MARCHE DE L'ESPOIR

Événement phare rassemblant parents, collègues et amis autour d'un même but : 4 700 marcheurs dans 22 localités ont amassé 1 327 000 \$.

#### DÉFI GOLF SP

Un marathon de 100 trous de golf en une journée et 55 golfeurs passionnés, dont les porte-parole de l'événement, les humoristes Dominic et Martin, qui frappent des balles de l'aube au crépuscule : 290 000 \$.

#### TOTALE BOUETTE – SECTION RÉGION DE QUÉBEC

En tout, 2 500 coureurs, 336 équipes, une trentaine d'obstacles à franchir, de la boue en abondance et du plaisir à revendre : 160 000 \$.

#### CAMPAGNE DE L'ŒILLET SP

Depuis 37 ans, le succès de cette campagne repose sur l'engagement d'un nombre impressionnant de bénévoles : 430 500 \$.

#### UNIES POUR LA SP

Anna Martini, présidente du Groupe Dynamite, reçoit les honneurs à l'occasion du déjeuner-gala Unies pour la SP : 195 000 \$.

#### TRI-DÉFI SP

À l'occasion du Triathlon de Tremblant, 40 sportifs ont nagé, couru ou pédalé au profit de la SP : 60 000 \$.

#### DÉFILÉ BRUNCH SP – SECTION OUTAOUAIS

Cinquième défilé « La mode défile au brunch » à l'hôtel Hilton du Lac-Leamy, auquel ont assisté 285 convives : 33 900 \$.

#### DES LIMITES PHYSIQUES ET PSYCHOLOGIQUES REPOUSSÉES, UN DÉFI DE COLLECTE DE FONDS RELEVÉ, UN RÊVE RÉALISÉ

#### DÉFI TOUR DE FRANCE SP

6 cyclistes et 850 km dans les Alpes françaises en 7 jours : 71 000 \$.

#### DÉFI KILIMANDJARO SP

3 randonneuses et 5 895 m d'altitude : 59 000 \$.

#### ÉQUIPE DE COURSE SP

61 coureurs franchissent 5, 10, 21,5 ou 42 km : 31 000 \$.

#### ADRÉNALINE SP

3 courageux sautent en parachute et 6 autres décaladent un édifice de 13 étages : 8 300 \$.

#### ULTRA TRAIL HARRICANA

5, 10, 28 ou 65 km dans les sentiers du mont Grand Fonds avec un dénivelé positif allant jusqu'à 1 800 mètres : 7 600 \$.

#### DES PASSIONNÉS DE COURSE À PIED

Renée Hamel parcourt les 67 km autour de l'île d'Orléans : 10 000 \$.

Serge Laflamme et Christian Laporte ont couru le demi-marathon de Bruxelles : 13 000 \$.

# LES LAURÉATS DES PRIX DIVISIONNAIRES 2013

**CHAQUE ANNÉE, LA DIVISION SOULIGNE LA CONTRIBUTION EXCEPTIONNELLE DE QUELQUES-UNS DE SES NOMBREUX BÉNÉVOLES. À L'HONNEUR : LA FIDÉLITÉ, LE DÉVOUEMENT ET L'ENGAGEMENT.**

## **PRIX DU PRÉSIDENT**

Atteint de sclérose en plaques depuis la jeune vingtaine, Denis Baribeau a fait le choix de demeurer dans l'action. Il siège au conseil d'administration de la Section Mauricie depuis plus de quinze ans, dont onze en tant que président. Il est aussi membre du conseil d'administration de la Division du Québec depuis 2009. Toujours soucieux d'en faire davantage pour la cause, Denis s'investit dans plusieurs activités de financement, notamment dans la Marche de l'espoir, pour laquelle, année après année, il se classe parmi les champions de la commandite. Sa motivation et son engagement en font un collaborateur grandement apprécié!

## **PRIX PAULETTE ET RICHARD LEMIRE**

C'est à titre de participant, lors du tout premier Marathon de golf SP, en 1996, que Stéphane Roy a commencé à s'impliquer auprès de la Société de la SP. Grand mordru de golf, il a décidé de s'associer à notre organisme malgré le fait qu'il ne connaissait personne atteint de SP. Depuis, son attachement pour la cause a grandi un peu plus chaque année et il nous a clairement démontré que cette cause était devenue la sienne. Au total, ce sont près de 75 000 \$ que Stéphane a recueilli au profit de la Société de la SP.

## **PRIX OPAL POUR LES PROCHES AIDANTS**

Solange Harvey Bernatchez fait partie de ces gens qui nous inspirent par leur générosité et leur dévouement. Il y a plus de 20 ans, elle et son mari, atteint de sclérose en plaques, ont fondé la Section Manicouagan, à Baie-Comeau. Que ce soit à l'échelon local ou provincial, Solange donne de son temps et de son énergie sans compter et elle n'est pas près de s'arrêter. À cœur vaillant, rien d'impossible.

## **PRIX DE MÉRITE DIVISIONNAIRE – MEMBRE**

À la Section Lanaudière, Ginette Martin est reconnue pour son engagement hors du commun. Membre du conseil d'administration de la Section depuis sa fondation, elle y joue un rôle de rassembleuse. Généreuse de son temps et de son énergie positive, elle ne compte pas ses heures. Son objectif ultime : que la Section fonctionne rondement et qu'elle rayonne sur le territoire afin d'aider le plus grand nombre possible de gens atteints de SP.

## **PRIX DE MÉRITE DIVISIONNAIRE – NON-MEMBRE**

Jacques Gariépy est un homme dévoué. En plus d'être président d'honneur de la Marche de l'espoir de Mont-Tremblant, il s'investit dans nombre de comités et événements de la Section Laurentides depuis plusieurs années. Homme d'affaires aguerri et véritable maître dans l'art du réseautage, Jacques ne manque aucune occasion de faire valoir l'importance de soutenir les personnes touchées par la SP. Il se distingue par ailleurs par son enthousiasme, sa ténacité et sa sensibilité.

**NOUS SOMMES TRÈS RECONNAISSANTS ENVERS NOS DONATEURS ET PARTENAIRES POUR LA GRANDE GÉNÉROSITÉ ET L'EXTRAORDINAIRE ENGAGEMENT DONT ILS FONT PREUVE DANS LA LUTTE POUR VAINCRE LA SP.**

## DONS MAJEURS ET DONS PLANIFIÉS

### **DE 1 000 \$ À 4 999 \$**

Allergan – Anonyme – Claude et Louise Chamberland – Cyclo Vac – Daniel Larouche – Dons de charité des employés de Télébec – Ellicom – Entreprise Holdings – Fondation de la famille Zeller – Fondation familiale Larry et Cookie Rossy – Fondation GDG – Fondation Henry et Berenice Kaufmann – Fondation Jean-Louis Tassé – Fondation pour l'enfance CIBC – Fondation Sybilla Hesse – Fondation Vartan et Lise Toroussian – Fonds de bienfaisance de Johnson & Johnson – Fonds de Charité des employés de la Communauté urbaine de Montréal – Jacques Furois – La Fondation communautaire juive de Montréal – Ministère de la Famille – Ordre Honorable de L'Oie Bleue International – Pfizer Canada – Réjean Guévremont – Succession de Jacques Paradis – Suzanne Giarusso – Un pas vers l'espoir

### **DE 5 000 \$ À 9 999 \$**

Caisse de bienfaisance des employés et retraités du CN – Fondation Jacques-F. Gougoux – Fondation Jean-Dupéré – Fondation Jeunesse-Vie – Fondation Velan – Genzyme – Ministère de la Santé et des Services sociaux – Sanofi – Succession de Jeanette Lewis O'Reilly – Succession Rébecca Desmarais Brunet – Woods s.e.n.c.r.l.

### **DE 10 000 \$ À 49 999 \$**

Anonyme (3) – Fondation Bergeron-Jetté – Fondation de la Fédération des Médecins spécialistes du Québec – Fondation du Grand Montréal – Fondation RBC – Fondation Simple Plan – Hydro-Québec – Industrielle Alliance – Power Corporation du Canada – SNC-Lavalin – Succession de Gertrude Troini Arbour – Teva Canada Innovation

### **50 000 \$ +**

Biogen Idec – BMO Groupe Financier – EMD Serono – Novartis Pharma Canada inc. – Succession Madeleine Lunet de Lajonquière

## PARTENAIRES PROVINCIAUX

Astral – Atlas Canada – Automobiles Lauzon – Banque CIBC – Banque Scotia – Biogen Idec – BMW Ste-Julie – Brinks Canada Ltée – Cardio Plein Air – Centre du rasoir – Châtelaine – Courchesne, Larose Ltée – Croix Bleue Medavie – École de conduite Tecnic Montréal Ouest – EMD Serono Canada – Fasken Martineau – Financière Sun Life, Québec – Hamilton Beach – Joanel inc. – Journal de Québec – Laurentien électrique Inc. – Louis Garneau – Moto Internationale Montréal – Novartis Pharma Canada inc. – Pedal – Peintres Étudiants – Quebecor – Thule – TC Transcontinental – Via Rail – Wal-Mart Accès pharma

## PARTENAIRES MÉDIATIQUES

Cogeco – Journal Métro – Neo Traffic – Pattison – Rythme FM – TC Transcontinental

CONSEIL

D'ADMINISTRATION

# SERVIR

**DENIS BARIBEAU, administrateur**  
PRÉSIDENT, SOCIÉTÉ CANADIENNE DE LA SCLÉROSE  
EN PLAQUES, SECTION MAURICIE

**SOLANGE HARVEY BERNATCHEZ, administratrice**  
BÉNÉVOLE, SOCIÉTÉ CANADIENNE DE LA SCLÉROSE  
EN PLAQUES, SECTION CÔTE-NORD

**SONIA CARRIÈRE, administratrice**  
PRÉSIDENTE, SOCIÉTÉ CANADIENNE DE LA SCLÉROSE  
EN PLAQUES, SECTION OUTAOUAIS

**FRANÇOIS COUPAL, président**  
VICE-PRÉSIDENT, TECHNOLOGIES ET SERVICES PARTAGÉS,  
MOUVEMENT DES JARDINS

**RICHARD DE CARUFEL, administrateur**  
PRÉSIDENT, COOPÉRATIVE DE CONSOMMATION DES POLICIERS  
ET POLICIÈRES DE MONTRÉAL

**GILLES DIONNE, administrateur**  
PRÉSIDENT, GROUPE BELDEX

**JEAN-PIERRE HUARD, secrétaire**  
AVOCAT, BCF s.e.n.c.r.l.

**LUC LACOMBE, trésorier**  
ASSOCIÉ, RAYMOND CHABOT GRANT THORNTON

**DR YVES LAPIERRE, administrateur**  
NEUROLOGUE, CLINIQUE DE SP DE L'INSTITUT  
ET HÔPITAL NEUROLOGIQUES DE MONTRÉAL

**SERGE LAPOINTE, administrateur**  
AGENT DE BREVETS ET ASSOCIÉ  
FASKEN MARTINEAU

**ANDRÉ LESPÉRANCE, président sortant**  
PRÉSIDENT, CENTRE DE RÉNOVATION ANDRÉ LESPÉRANCE INC.

**JEAN MELANÇON, administrateur**  
PRÉSIDENT, SOCIÉTÉ CANADIENNE DE LA SCLÉROSE  
EN PLAQUES, SECTION RÉGION DE QUÉBEC

**DENIS PAGEAU, administrateur**  
VICE-PRÉSIDENT, ADMINISTRATION ET OPÉRATIONS  
COURCHESNE, LAROSE LTÉE

**CLAIRE PRÉFONTAINE, administratrice**  
BÉNÉVOLE, SOCIÉTÉ CANADIENNE DE LA SCLÉROSE  
EN PLAQUES

**SUZANNE VILLENEUVE, administratrice**  
PRÉSIDENTE, SOCIÉTÉ CANADIENNE DE LA SCLÉROSE  
EN PLAQUES, SECTION SAGUENAY

## ÉTATS FINANCIERS 2013

### BILANS COMBINÉS

	Au 31 décembre 2013	Au 31 décembre 2012
	\$	\$
<b>ACTIF</b>		
<b>ACTIF À COURT TERME</b>		
Trésorerie et équivalents de trésorerie	1 837 983	2 193 651
Comptes débiteurs	537 848	337 193
Stocks	53 279	6 596
Frais payés d'avance	184 048	90 790
Placements	250 681	162 595
	<b>2 863 839</b>	<b>2 790 825</b>
<b>PLACEMENTS</b>	<b>91 159</b>	<b>142 299</b>
<b>IMMOBILISATIONS CORPORELLES</b>	<b>65 538</b>	<b>78 279</b>
	<b>3 020 536</b>	<b>3 011 403</b>
<b>PASSIF</b>		
<b>PASSIF À COURT TERME</b>		
Comptes créditeurs	1 358 423	1 330 735
Revenus reportés	338 883	154 715
	<b>1 697 306</b>	<b>1 485 450</b>
<b>OBLIGATION DÉCOULANT D'UN CONTRAT DE LOCATION-ACQUISITION</b>	<b>9 707</b>	<b>7 768</b>
<b>PROVISION POUR LOYER GRATUIT</b>	<b>106 808</b>	<b>139 178</b>
	<b>1 813 821</b>	<b>1 632 396</b>
<b>ACTIF NET</b>		
<b>INVESTI EN IMMOBILISATIONS CORPORELLES</b>	<b>65 538</b>	<b>78 279</b>
<b>AFFECTÉ AU FONDS DE DOTATION</b>	<b>33 796</b>	<b>38 717</b>
<b>AFFECTÉ PAR LE CONSEIL</b>	<b>44 455</b>	<b>55 380</b>
<b>NON AFFECTÉ</b>	<b>1 062 926</b>	<b>1 206 631</b>
	<b>1 206 715</b>	<b>1 379 007</b>
	<b>3 020 536</b>	<b>3 011 403</b>

## RÉSULTATS COMBINÉS

Pour les exercices clos les 31 décembre 2013 et 2012

	2013	2012
	\$	\$
<b>REVENUS</b>		
<b>REVENUS PROVENANT DE DONS ET DE SUBVENTIONS</b>		
Campagne stopSP	166 429	232 039
Dons individuels	581 502	574 721
Dons d'entreprises et dons majeurs	276 630	184 205
Legs	480 745	430 459
Subventions gouvernementales	820 565	747 661
Subventions de partenaires pharmaceutiques	140 839	169 561
Autres subventions	8 532	31 172
<b>TOTAL DES REVENUS PROVENANT DE DONS ET DE SUBVENTIONS</b>	<b>2 475 242</b>	<b>2 369 818</b>
<b>AUTRES REVENUS</b>		
Événements basés sur les fonds amassés par les participants et autres événements de collecte de fonds	3 101 985	3 038 904
Soupers-bénéfice, tournois et événements organisés par des tiers	1 351 754	1 260 638
Activités de sensibilisation du public	430 514	423 493
Vente d'articles	14 607	20 992
PartenaireSanté	255 274	267 668
Revenus de bingo et loteries	124 646	100 014
Frais d'inscription – activités offertes aux membres	112 073	114 335
Revenus de placement	21 294	24 571
Cotisations des membres	4 640	5 929
Revenus divers	27 481	36 398
<b>TOTAL DES REVENUS</b>	<b>7 919 510</b>	<b>7 662 760</b>

	2013	2012
	\$	\$
<b>DÉPENSES</b>		
<b>COÛTS DE LA COLLECTE DE FONDS</b>		
Dons et subventions	395 671	363 709
Événements basés sur les fonds amassés par les participants et autres événements de collecte de fonds	1 704 772	1 517 645
Soupers-bénéfice, tournois et événements organisés par des tiers	610 017	545 412
Coûts des articles vendus	4 325	17 063
Coûts indirects de la collecte de fonds	289 039	291 198
<b>TOTAL DES COÛTS DE LA COLLECTE DE FONDS</b>	<b>3 003 824</b>	<b>2 735 027</b>
<b>DÉPENSES LIÉES AUX PROGRAMMES ET À L'ADMINISTRATION</b>		
Services aux membres	1 684 377	1 738 842
Recherche	823 571	811 561
Recherche – Campagne stopSP	166 429	232 039
Information et sensibilisation du public	884 507	865 001
Soutien et développement des sections locales et du bénévolat	684 562	586 782
Action sociale	159 120	139 193
Cliniques de SP	125 000	95 000
Administration	471 190	463 871
<b>TOTAL DES DÉPENSES LIÉES AUX PROGRAMMES ET À L'ADMINISTRATION</b>	<b>4 998 756</b>	<b>4 932 289</b>
<b>TOTAL DES DÉPENSES</b>	<b>8 002 580</b>	<b>7 667 316</b>
<b>EXCÉDENT DES DÉPENSES SUR LES REVENUS DE L'EXERCICE</b>	<b>(83 070)</b>	<b>(4 556)</b>

Important : Les pages 14 et 15 présentent les revenus et les dépenses. Le sommaire des principales conventions comptables et les notes complémentaires font partie intégrante des états financiers. Pour obtenir un exemplaire des états financiers complets, adressez-vous à la Division du Québec.



## LES SECTIONS DE LA DIVISION DU QUÉBEC DE LA SOCIÉTÉ CANADIENNE DE LA SCLÉROSE EN PLAQUES

La Société de la SP repose sur les sections. Elles sont sa base, sa fondation. Chaque jour, les bénévoles et les employés qui y travaillent tendent la main aux quelque 20 000 personnes atteintes de sclérose en plaques du Québec et à leur entourage. Bien souvent, les sections constituent le premier contact avec la Société de la SP pour les personnes touchées par la maladie. Et c'est en collaborant que la Division du Québec et les sections de la province peuvent répondre aux besoins et aux priorités de ces personnes.

### ABITIBI-TÉMISCAMINGUE

C.P. 1721  
Val-d'Or (Québec) J9P 5Y9  
819 874-7915  
info.abitibi@scleroseenplaques.ca

### BANLIEUE OUEST DE MONTRÉAL

3869, boulevard des Sources, bureau 204  
Dollard-des-Ormeaux (Québec) H9B 2A2  
514 676-1588  
grpspbo@videotron.ca

### BAS-SAINT-LAURENT

*Adresse postale :*  
C.P. 1282, Succursale A  
Rimouski (Québec) G5L 8M2

*Adresse physique :*  
378, boulevard Jessop, local 110  
Rimouski (Québec) G5L 1M8  
418 724-5499  
1 877 424-5499  
info.basstlaurent@scleroseenplaques.ca

### CENTRE-DU-QUÉBEC

450, rue Hériot  
Drummondville (Québec) J2B 1B5  
819 474-6556  
1 877 474-6556  
info.centreduqc@scleroseenplaques.ca

### CHAUDIÈRE-APPALACHES

4060, boulevard de la Rive-Sud, local 104  
Lévis (Québec) G6W 6N2  
418 830-1515  
1 877 829-7758  
info.appalaches@scleroseenplaques.ca

### CÔTE-NORD

652, avenue De Quen  
Sept-Îles (Québec) G4R 2R5  
418 968-6688  
scleroseenplaquescn@cgocable.ca  
418 296-3464 (secteur Manicouagan)  
info.manicouagan@scleroseenplaques.ca

### EST DE MONTRÉAL

12125, rue Notre-Dame Est, local 309  
Montréal (Québec) H1B 2Y9  
514 640-5472  
info.estdemontreal@scleroseenplaques.ca

### ESTRIE

2424, rue King Ouest, bureau 120  
Sherbrooke (Québec) J1J 2E8  
819 791-8330  
1 855 791-8330  
pq-estrie@scleroseenplaques.ca

### LAC-SAINT-JEAN

1230, boulevard Wallberg, bureau 307  
Dolbeau-Mistassini (Québec) G8L 1H2  
418 276-7371  
1 877 276-7371  
info.lacstjean@videotron.ca

### LANAUDIÈRE

2500, boulevard Mascouche, bureau 221  
Mascouche (Québec) J7K 0H5  
450 417-3562  
info.lanaudiere@scleroseenplaques.ca

### LAURENTIDES

416, rue Saint-Georges  
Saint-Jérôme (Québec) J7Z 5B1  
450 436-4469  
1 866 590-4469  
info.laurentides@scleroseenplaques.ca

### LAVAL

387, boulevard des Prairies, bureau 210 A  
Laval (Québec) H7N 2W4  
450 663-4911  
scsp-sectionlaval@videotron.ca

### MAURICIE

109, rue Brunelle  
Trois-Rivières, secteur  
Cap-de-la-Madeleine (Québec) G8T 6A3  
819 373-2570  
info.mauricie@scleroseenplaques.ca

### MONTRÉAL

1705, rue Victoria, bureau C-121  
Saint-Lambert (Québec) J4R 2T7  
450 466-5209  
info.monteregie@scleroseenplaques.ca

### MONTRÉAL

550, rue Sherbrooke Ouest  
Tour Est, bureau 1010  
Montréal (Québec) H3A 1B9  
514 849-7591  
1 800 268-7582  
info.montreal@scleroseenplaques.ca

### OUTAOUAIS

10, rue Noël, bureau 107  
Gatineau (Québec) J8Z 3G5  
819 778-1450  
1 866 778-1450  
info.outaouais@scleroseenplaques.ca

### RÉGION DE QUÉBEC

245, rue Soumande, bureau 202  
Québec (Québec) G1M 3H6  
418 529-9742  
info.regiondequebec@scleroseenplaques.ca

### SAGUENAY

150, rue Pinel  
Chicoutimi (Québec) G7G 3N8  
418 543-8325  
info.saguenay@videotron.ca

### SAINT-HYACINTHE - ACTON

16675, rue Desrochers  
Saint-Hyacinthe (Québec) J2T 3K3  
450 773-6285  
sepsa@maskatel.net  
info.sthyacinthe@scleroseenplaques.ca



LE PRÉSENT RAPPORT ANNUEL A ÉTÉ RÉALISÉ PAR LE SERVICE DES COMMUNICATIONS DE LA SOCIÉTÉ CANADIENNE DE LA SCLÉROSE EN PLAQUES, DIVISION DU QUÉBEC.

DESIGN : GAUTHIER DESIGNERS