

Ensemble

Notre vision, nos forces,
main dans la main



Rapport annuel national
2006-2007

Société
canadienne
de la sclérose
en plaques



Notre mission

Être un chef de file 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.

Notre source d'inspiration

- Le taux de risque d'avoir la sclérose en plaques au Canada figure parmi les plus élevés du monde.
- Chaque jour, trois nouveaux cas de SP sont enregistrés au Canada.
- On ne sait pas ce qui cause la sclérose en plaques.

Notre engagement

- Améliorer de façon continue et équitable la qualité de vie des personnes touchées par la SP.
- Découvrir la cause, les méthodes de prévention et le remède de la SP le plus tôt possible.
- Accroître la sensibilisation en général aux questions touchant la SP et la Société de la SP.
- Accroître la réceptivité des gouvernements aux dossiers sur la SP.
- Resserrer les liens entre la Société et ceux qui soutiennent les personnes touchées par la SP.

Nos alliés

- On estime à 13 500 le nombre d'hommes et de femmes qui se dévouent bénévolement aux services.
- Nombre de participants aux événements spéciaux – plus de 120 000.
- Nombre de membres aux conseils et aux comités – 1 500.
- Nombre de donateurs – 1 million.
- La Société canadienne de la sclérose en plaques compte 28 000 membres.



Table des matières

3	Message des présidents	12	Journée sur la Colline parlementaire
4	Orientations stratégiques	12	Ensemble stopSP : donner et s'engager
5	Recherche sur une hormone de grossesse	13	Motivé à trouver le remède
6	Bilan de la recherche	14	Ensemble stopSP
6	Interrogez un spécialiste	15	Laisser un héritage
7	Un clinicien en SP prend sa retraite	15	Planification fiscale
8	Camps d'été	16	Listes des donateurs et des commanditaires
9	Programme de bourses d'études	20	Faits saillants des collectes de fonds
10	Une bénévole donne en retour	21	Prix nationaux
11	Changement de cap	22	Aperçu de la situation financière

Ensemble... pour mieux grandir

Message des présidents



Yves Savoie



Lou J. Maroun

« Notre vision, nos forces, main dans la main » : ces atouts constituent la pierre angulaire de la Société canadienne de la SP et la source de son succès.

La Société canadienne de la SP s'est donné pour mission d'être un chef de file dans la recherche sur le remède de la sclérose en plaques et de permettre aux personnes aux prises avec cette maladie d'améliorer leur qualité de vie.

Vous constaterez, à la lecture du présent rapport annuel, que notre vision est audacieuse, originale et avant-gardiste. Nous y présentons des histoires de réussites et décrivons les obstacles à surmonter. Cette année, nous avons accompli des progrès remarquables et atteint des niveaux d'excellence inégalés dans nos six domaines d'action de base : les services, les relations avec les sections locales, la recherche, l'action, l'information du public et le financement. Nous remontons la barre et élevons nos normes d'un degré. Nous avons fait preuve de leadership sur plusieurs plans, notamment par le recrutement d'un nouveau président-directeur général, par l'établissement récent d'orientations stratégiques, par le rôle de premier plan que nous jouons dans la recherche et par notre programme de financement national de grande réputation.

Voici quelques exemples de nos réalisations. Pour la première fois cette année, la Société de la SP a organisé des camps d'été pour les enfants et les adolescents du Québec et de l'Ontario, qui sont touchés par la SP. Nous avons persuadé le gouvernement de Terre-Neuve-et-Labrador d'offrir une meilleure couverture d'assurance pour les médicaments contre la SP. Dans le domaine de la recherche, nous avons participé au financement d'une étude menée par l'Université de Calgary, qui a permis de découvrir que la prolactine, hormone de grossesse, pourrait être un élément clé de la réparation des lésions des cellules nerveuses. Dans le cadre de nos événements de cette année, nous avons battu notre record de participation des bénévoles et des équipes, ainsi que du montant recueilli.

Vous remarquerez que nous avons intitulé le rapport annuel de cette année « Ensemble : notre vision, nos forces, main dans la main ». Au fil des ans, nombre de particuliers et d'organismes ont collaboré avec nous. Nous félicitons les personnes touchées par la SP, les donateurs, les membres, les participants aux événements, les familles, le personnel, les membres du conseil, ainsi que nos partenaires de la collectivité, du domaine de la santé et des gouvernements. Grâce à leur engagement exceptionnel, à leur créativité, à leur souplesse et à leur esprit novateur, la Société canadienne de la SP pourra poursuivre ses activités dans toutes les régions du Canada au cours de cette nouvelle année.

Nous tenons à remercier tout particulièrement nos bénévoles, qui donnent son visage humain à la Société au sein de son réseau de sections locales. Ils jouent un rôle de premier plan dans la gouvernance de la Société, à tous les niveaux, et veillent à la sécurité et au plaisir des participants aux événements de la Société. L'union fait la force de la Société canadienne de la SP. Ensemble, nous améliorons la qualité de vie des personnes atteintes de SP et leur offrons de l'espoir. Ensemble, nous continuerons d'assumer nos responsabilités et d'accomplir notre mission avec intégrité et professionnalisme.

Nous vous remercions tous, du fond du cœur.

Le président-directeur général,

Le président du Conseil
d'administration national,

Yves Savoie

Lou J. Maroun



Ensemble...
pour unir
nos forces

Orientations stratégiques : Croissance 2015

La Société canadienne de la SP, en tant que seul organisme sans but lucratif à se dévouer entièrement au financement et à la promotion de la recherche sur la SP, des programmes et des services, s'est donné un ambitieux mandat : stopper la SP. « Notre vision se fonde sur notre immense succès des dix dernières années, lequel nous a donné un formidable élan. Seule la collaboration nous permettra d'appliquer avec succès les orientations stratégiques que nous avons élaborées ensemble. Nous vous invitons à unir vos efforts aux nôtres pour stopper la SP et à participer avec nous à Croissance 2015 ». – Yves Savoie, président-directeur général de la Société canadienne de la SP.

Au printemps 2007, la Société de la SP entreprenait un processus de planification stratégique. Des personnes atteintes de SP, des proches aidants, des membres de conseils d'administration, des professionnels de la santé, des donateurs, des champions de la commandite et des employés ont participé aux séances de consultation tenues dans le cadre de ce projet.

Croissance 2015 a été présenté comme un guide d'élaboration du processus de planification. Son but : mettre sur pied une sorte de « plan de match » qui transformerait les idées importantes en objectifs stratégiques et en projets détaillés pour les sept prochaines années.

À cette fin, les orientations stratégiques sont structurées autour de quatre grandes questions : Comment créer de la valeur pour nos parties prenantes? Dans quels domaines devons-nous exceller? Quels sont nos objectifs financiers les plus importants? Comment assurer notre croissance et notre évolution, afin de répondre à la demande croissante?

Alors que les processus de planification et d'approbation continuent, le lancement de Croissance 2015 est prévu pour septembre 2008.

Ensemble...
pour de
belles
découvertes



Chercheurs principaux :

Jack Antel, M.D.,

Institut neurologique de Montréal,
Université McGill

Samuel Weiss, Ph.D.,

Institut de recherche Hotchkiss
sur le cerveau,
Université de Calgary

Moses Rodriguez, M.D.,

Clinique Mayo,
Rochester, Minnesota

Une hormone de grossesse pourrait s'avérer un élément clé dans la réparation des lésions des cellules nerveuses

Le mystère selon lequel la SP tend à entrer dans une phase de rémission durant la grossesse cache peut-être le secret qui permettrait de vaincre cette maladie dévastatrice.

En février 2007, dans une étude menée par des chercheurs de l'Université de Calgary et financée par la Société canadienne de la sclérose en plaques et les Instituts de recherche en santé du Canada, avec le soutien de l'Alberta Heritage Foundation for Medical Research et le Réseau de cellules souches, il a été démontré qu'une hormone de grossesse contribue de façon importante à la régénération de la gaine protectrice des neurones.

Dans cette étude menée sur des souris, les chercheurs ont découvert que la prolactine, hormone de grossesse, favorise la production spontanée de myéline, gaine lipidique qui protège les cellules nerveuses. Cette étude est la première à avoir révélé que la prolactine, dont le niveau augmente au cours de la grossesse, contribue directement à la formation de nouvelle myéline dans le cerveau et la moelle épinière des souris gravides. De plus, l'administration de prolactine à des souris non gravides portant des lésions semblables à celles de la SP a permis de réparer leur myéline.

L'étude portait sur des souris gravides et des souris vierges du même âge. Comparées à ces dernières, les souris gravides possédaient deux fois plus de cellules productrices de myéline, appelées oligodendrocytes, et continuaient d'en fabriquer durant la gestation. En détruisant chimiquement la myéline autour des neurones, les chercheurs ont découvert, d'une part, que les souris gravides produisaient deux fois plus de myéline que les souris vierges, deux semaines après la destruction de cette substance, et, d'autre part, que l'administration de prolactine aux souris non gravides produisaient les mêmes effets sur la production et la réparation de la myéline que ceux de la gestation chez les souris gravides.

La recherche s'étayait sur les observations démontrant que la SP entre en rémission durant la grossesse. Les résultats obtenus donnent un premier exemple de mécanisme naturel et biologique produisant de la myéline dans le cerveau et la moelle épinière adultes et identifient, de ce fait, la prolactine comme un agent thérapeutique potentiel qui pourrait un jour être testé chez les personnes atteintes de SP.

D'autres études sur la prolactine menées sur des modèles animaux de SP seront nécessaires avant de pouvoir procéder à des essais chez l'humain. Or, les chercheurs s'entendent pour dire que de tels essais pourraient avoir lieu au cours des prochaines années.

Ensemble... pour de belles découvertes

Recherche en bref : 15,8 millions de dollars pour financer la recherche

Orientations de la recherche sur la SP

- Remyélinisation
- Virologie
- SP pédiatrique
- Études IRM
- Immunologie
- Santé et traitement
- Génétique
- Transplantation de la moelle osseuse

Chaque année, le Comité d'évaluation des projets de recherche et le Comité médical consultatif de la Société de la SP étudient minutieusement les propositions de recherche en vue de suggérer le financement de certains projets. Cette année, les membres de ces comités ont recommandé que 15,8 millions de dollars soient versés à de nouvelles subventions de fonctionnement et bourses personnelles par la Société canadienne de la SP et la Fondation pour la recherche scientifique sur la sclérose en plaques. Parmi celles-ci, mentionnons :

- **Une étude aléatoire comparative sur la minocycline dans le syndrome clinique isolé (SCI).** Chez certains, le SCI, première poussée symptomatique de SP, représente le premier stade de la sclérose en plaques. Les chercheurs croient que la minocycline pourrait être utilisée comme traitement durant cette phase de la maladie. L'étude est menée par la D^{re} Luanne Metz, de l'Université de Calgary.
- **Le prolongement de l'essai sur la greffe de moelle osseuse.** Cette étude clinique, qui en est à sa deuxième phase, permettra d'approfondir les résultats à long terme de la chimiothérapie et de la greffe de moelle osseuse qu'ont subies quinze sujets atteints de SP progressive. L'étude est menée par les D^{rs} Mark Freedman et Harold Atkins, de l'Hôpital d'Ottawa.
- **Le prolongement de l'étude sur l'épidémiologie génétique de la SP menée par la D^{re} Dessa A. Sadovnick et le D^r George Ebers.** Les chercheurs continueront leurs travaux sur le rôle du genre, les effets de la maternité, l'impact de la génétique sur l'évolution de la maladie, les différences dans les taux de prévalence de la SP, les taux de SP chez les immigrants et des aspects de la SP progressive primaire.

Forum en ligne « Interrogez un spécialiste »

Lancé en 2006, ce forum en ligne prend rapidement de l'importance comme source d'information fiable et actuelle sur la SP.

Collaborant de bien des façons avec les spécialistes de la SP, la Société canadienne de la SP a mis au point une nouvelle ressource qui tire profit de cette synergie : « Interrogez un spécialiste ». Lancé en 2006, ce forum en ligne prend rapidement de l'importance comme source d'information fiable et actuelle sur la SP. Il donne aux personnes touchées par la SP (les personnes atteintes, leur famille, leurs proches aidants, leurs amis, etc.) l'occasion de recevoir des réponses de spécialistes à leurs questions. Les personnes intéressées posent leur question en ligne, et un spécialiste est désigné pour y répondre. Parmi ces experts, on compte des neurologues, des physiothérapeutes, des infirmiers, des travailleurs sociaux, des pharmaciens et d'autres professionnels. Il y a actuellement 250 réponses en ligne, et d'autres sont publiées chaque jour de la semaine. Pour interroger un spécialiste ou pour vous abonner à cette ressource, rendez-vous sur www.reponsesp.ca (ou www.msanswers.ca - en anglais).

Ensemble... pour partager

Le Dr William McIlroy, éminent clinicien en SP et administrateur de services de la santé, prend sa retraite

« Les chercheurs partagent maintenant les résultats de leurs travaux sur la SP à l'échelle mondiale, ce qui est encourageant, parce que cela permet d'accélérer le pas vers l'éradication de la SP. »



Dr William McIlroy

Depuis 35 ans, le Dr McIlroy est la personnalité publique de la SP au Canada : en sa qualité de conseiller médical de la Société canadienne de la SP, il était l'interprète des événements médicaux et scientifiques liés à la SP.

Le Dr McIlroy a fait partie des comités scientifiques bénévoles qui supervisent le programme de recherche de la Société canadienne de la SP et examinent les demandes de bourses et de subventions. Son apport au monde de la SP a aussi traversé les frontières du Canada quand, à la fin des années 1980 et au début des années 1990, il a présidé le conseil consultatif médical de la Fédération internationale des associations de la sclérose en plaques (MSIF).

Le Dr McIlroy est donc bien placé pour affirmer que les chercheurs canadiens en SP sont parmi les meilleurs dans le domaine et que la Société de la SP a pris la bonne décision en se lançant dans de vastes études coopératives et multicentriques subventionnées par la Fondation pour la recherche scientifique sur la sclérose en plaques, « où l'on espère que deux et deux feront cinq ou six plutôt que quatre », et en aidant les jeunes chercheurs en début de carrière.

Il a été témoin de grands changements dans les communications entre les chercheurs en SP du monde entier. « Il y a vingt-cinq ans, de nombreux scientifiques évitaient de parler de leurs recherches parce qu'ils voulaient obtenir le prix Nobel avant que quiconque sache ce qui se passait dans leur laboratoire. À mon avis, ce n'est plus le cas. Les chercheurs partagent maintenant les résultats de leurs travaux sur la SP à l'échelle mondiale, ce qui est encourageant, parce que cela permet d'accélérer le pas vers l'éradication de la SP. »

Comme domaines de recherche prometteurs, le Dr McIlroy cite d'abord les essais cliniques sur les agents immunorégulateurs et immunosuppresseurs, ensuite une étude sur la greffe de moelle osseuse, visant à déterminer si la greffe de cellules souches de la moelle osseuse chez les personnes atteintes de SP à progression rapide peut contrer la maladie, et, enfin, la remyélinisation. « Il y a 15 ou 20 ans, on croyait que les lésions du système nerveux central étaient irréparables. Maintenant, les chercheurs découvrent des façons de stimuler les mécanismes de réparation de l'organisme et, ultimement, d'utiliser les cellules souches pour réparer la myéline détériorée. » Il s'agit d'un progrès important.

Bien qu'il prenne sa retraite à titre de conseiller médical de la Société, le Dr McIlroy continue d'aider les personnes atteintes de SP en tant que neurologue clinicien à l'Hôpital Toronto Western.



Ensemble...
pour se
retrouver

Camps d'été canadiens pour enfants et adolescents touchés par la SP

Bien qu'elle soit généralement considérée comme une maladie de jeunes adultes, la SP peut aussi toucher les enfants.

C'est pourquoi la Société canadienne de la SP a organisé, l'été dernier, les deux premiers camps d'été pour enfants et adolescents touchés par la SP. L'un a eu lieu à Perth, en Ontario, et l'autre à Val Morin, au Québec. En tout, 50 jeunes ont été invités à partager des moments inoubliables dans un environnement sécuritaire.

C'est grâce à la collaboration entre la Société canadienne de la SP et le camp Merrywood de la Société des timbres de Pâques du Canada, et également grâce à l'appui du personnel de la Clinique pédiatrique de SP de l'Hôpital pour enfants malades de Toronto, que le camp de Perth a pu avoir lieu. Le financement du camp de Val Morin a quant à lui été assuré par la Fondation RBC, par une fondation familiale anonyme, de même que par la campagne Dons et cie de la SCSP. Ses activités avaient été élaborées tout particulièrement pour permettre aux jeunes dont l'un des parents est atteint de SP de partager leur vécu avec la maladie.

Parmi les faits saillants des deux camps, mentionnons les activités comme le tir à l'arc, l'équitation, les randonnées en kayak, la poterie, la photographie et des discussions interactives sur la SP. Les campeurs de l'Ontario ont rencontré Aaron Solowoniuk, batteur du groupe Billy Talent, qui est lui-même atteint de SP. Les jeunes ont appris à danser le hip hop, fabriqué des capteurs de rêves et noué de nouvelles amitiés. Bref, ils ont vécu le genre de journées d'été mémorables que tout enfant ou adolescent devrait avoir l'occasion de vivre. Comme le dit l'un d'eux : « Ce que j'ai le plus aimé du camp, c'est tout ce qu'on a fait! »

Ensemble... pour s'entraider

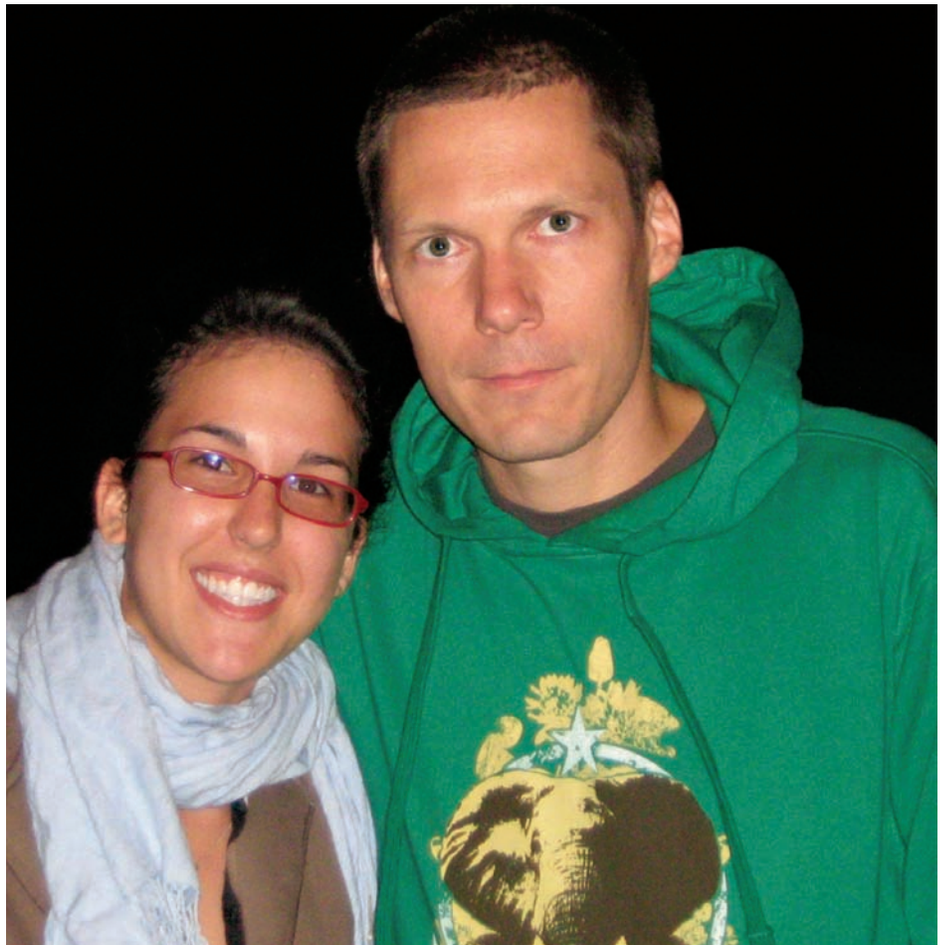
Le nouveau programme de bourses de la Société canadienne de la SP aide des jeunes atteints de SP

La Société de la SP sait que, pour faire des études postsecondaires, les jeunes ont besoin de travailler assidûment et de recevoir une aide financière. Elle a donc lancé cette année un nouveau programme de bourses pour aider les étudiants de 25 ans et moins qui sont atteints de SP ou qui ont un parent atteint de SP.

Pour cette première année, le programme de bourses de la Société canadienne de la SP est appuyé par Billy Talent, groupe punk rock, gagnant d'un prix Juno. Le batteur du groupe, Aaron Solowoniuk, qui est atteint de sclérose en plaques depuis dix ans, a participé à l'établissement du programme après avoir communiqué à la Société de la SP son désir d'aider d'une manière originale les jeunes touchés par la sclérose en plaques. Depuis, Aaron a dirigé un bon nombre d'activités de financement au profit du programme de bourses et il a contribué à faire connaître le programme et la Société de la SP grâce à de nombreuses apparitions dans les médias.

Le programme de bourses a été accueilli avec enthousiasme : 141 demandes sont arrivées de partout au Canada. En tout, 61 bourses, totalisant 60 000 \$, ont été remises pour l'année scolaire 2007-2008.

La Société canadienne de la SP est heureuse de cette nouvelle façon très importante d'aider les jeunes qui sont directement touchés par la SP. Les détails du programme de bourses de 2008-2009 seront publiés au début de l'année.



Vicky Dominigue, qu'on voit ici en compagnie de Aaron Solowoniuk, du groupe Billy Talent, a participé au camp d'été de Perth, en Ontario.

Ensemble... à pied ou à vélo

Une bénévole animée du désir de donner en retour : Wendy Raap

« Je rêve et j'espère que nous pourrions mettre fin à la SP et que nos petits-enfants n'auront pas à s'en préoccuper. »



Wendy Raap

Quand elle a reçu son diagnostic de SP, il y a 15 ans, Wendy Raap était une épouse aimante et la maman dévouée de quatre enfants, à Kelowna, en Colombie-Britannique. Au début, elle a fait fi du diagnostic, mais quand elle a perdu la parole temporairement, « ce fut un grand appel à la raison ». Wendy et sa famille ont choisi de lutter contre la SP en participant à la Marche de l'eSPoir, à Kelowna, et en amassant des fonds pour la recherche et le soutien aux personnes atteintes de SP et à leur famille.

À son retour au Manitoba, en 1997, certains membres de la famille élargie de Wendy se sont intéressés à la SP et ont participé à des séances d'information données par la Société de la SP. Cela a marqué le début de l'engagement de la famille Raap envers la Société de la SP à titre de bénévole, engagement qui dure depuis maintenant dix ans.

Wendy, qui a commencé par mettre des lettres sous enveloppes, a été « promue à la réception téléphonique pendant les absences de la réceptionniste ». Elle invite les écoles à participer au Marathon de lecture SP et engage des clowns, des meneuses de claques et des artistes pour la Marche de l'eSPoir de Winnipeg. Mais ce n'est pas tout. La famille Raap au complet a adopté le Vélotour SP RONA. « C'est une façon de passer la fin de semaine en famille. Nous nous y retrouvons tous et nous pédalons ensemble! »

Wendy profite du préenregistrement. Son père de 75 ans a fait le circuit de 180 km l'année dernière et l'année précédente. Son mari, ses fils, sa fille, son beau-frère et son frère ont tous participé à une randonnée cycliste. Sa sœur, qui est ambulancière paramédicale, supervise l'équipe de premiers soins. Une vingtaine de membres de sa famille participent à la randonnée cycliste ou à son organisation, pour qu'elle soit sûre et agréable. Cette année, le petit-fils de Wendy, âgé de deux ans, est venu applaudir les participants à la ligne d'arrivée. La famille de Wendy a amassé plus de 17 000 \$ lors du Vélotour de 2007 et s'est fixé un objectif de 20 000 \$ pour l'an prochain.

Leur enthousiasme est alimenté par un désir de donner en retour. « Plus on participe, plus on rencontre de gens qui sont en plus mauvaise posture que soi », avoue Wendy, qui n'a pas subi de poussée depuis un an et demi. Elle ajoute : « je trouve que ça aide à prendre du recul ». Wendy tient à recueillir des fonds pour la recherche sur la SP. « Je rêve et j'espère que nous pourrions mettre fin à la SP et que nos petits-enfants n'auront pas à s'en préoccuper. »



Ensemble... pour prendre position

*Photo :
Deux représentants de la Division de
l'Atlantique, Sarah Cowan, directrice
des communications et des relations
avec les gouvernements, et Sean
Kirby, vice-président du conseil
d'administration.*

Changement de cap : le remboursement des médicaments, bonifié à Terre-Neuve-et-Labrador

Jusqu'en avril dernier, Terre-Neuve-et-Labrador était la seule province à ne pas offrir le remboursement universel pour les médicaments utilisés dans le traitement de la sclérose en plaques. En novembre 2006, la Division de l'Atlantique se donnait le mandat de résoudre ce problème. Dès lors, une campagne de relations avec le gouvernement a débuté et on entrait en communication avec des représentants officiels, à St. John's.

Des troupes de représentation expliquant le problème et recommandant des mesures d'action efficaces et le soutien des syndicats locaux et du Conseil consultatif provincial sur la condition de la femme ont contribué à faire passer le message.

La campagne médiatique a quant à elle attiré les médias locaux, et les conférences de presse tenues à St. John's ont permis d'exposer les faits publiquement. Le premier ministre, Danny Williams, s'est même vu offrir un biscuit géant portant le message : « Monsieur le Premier Ministre, ayez du cœur ».

Par suite de tous ces efforts, le gouvernement de Terre-Neuve-et-Labrador annonçait une expansion du programme d'assurance-médicaments provincial. Les bénéficiaires d'aide sociale ou de soins de longue durée, de même que les personnes âgées à faible revenu, disposent maintenant d'une assurance complète pour leurs médicaments, tandis que les autres paient une portion du coût de leurs médicaments, établie selon un pourcentage de leur revenu. Les nouvelles dispositions profitent dans la province à toute personne atteinte d'une maladie nécessitant une importante protection d'assurance-médicaments.

Ensemble... pour prendre position

La Société de la SP transporte ses priorités directement sur la Colline parlementaire



RENCONTRE AVEC LE MINISTRE :

Deanna Groetzing, directrice du Service national des relations avec les gouvernements et des politiques; Susan Murray, présidente du Comité national des relations avec les gouvernements; Yves Savoie, président-directeur général de la Société de la SP et président de la Division de l'Ontario; Monte Solberg, ministre des Ressources humaines et du Développement social; Neil Peirce, directeur général de la Division de l'Alberta.

La participation à cette campagne constitue un engagement envers notre mission et une invitation à suivre notre exemple. Elle prouve que nous n'attendons pas des autres ce que nous ne sommes pas prêts à faire nous-mêmes.

En mars 2007, pour la première fois, la Société de la SP a fait connaître les besoins des personnes atteintes de SP aux députés. Les membres du Comité national des relations avec les gouvernements ont tenu une « journée de la SP sur la Colline », au cours de laquelle ils ont rencontré un groupe sélect de ministres et de députés.

Parmi les membres du Comité, ce sont ceux atteints de SP qui ont expliqué eux-mêmes aux députés comment un assouplissement des programmes comme celui des prestations d'invalidité du Régime de pensions du Canada et celui des Prestations de maladie de l'Assurance-emploi pourrait encourager les personnes handicapées à rester plus longtemps sur le marché du travail. Les participants à la journée de la SP sur la Colline ont aussi souligné l'apport inestimable des aidants des personnes atteintes de SP et rappelé que de petits changements aux programmes gouvernementaux pourraient servir à reconnaître et à récompenser cet apport.

À la fin des rencontres, les participants étaient encouragés par l'accueil favorable qu'avaient réservé les députés à leurs préoccupations et sentaient qu'ils avaient réussi à les informer sur la SP et ses effets néfastes sur la qualité de vie des personnes atteintes.

Ensemble stopSP : donner et s'engager

En 1999, le directeur des services nationaux et de la recherche, Jon Temme, a lancé la campagne Ensemble stopSP, créant du même coup un club sélect pour les employés et les membres des conseils d'administration qui soutiennent financièrement la Société de la SP.

« Cette initiative visait à recueillir des dons, de quelque montant que ce soit, auprès de l'ensemble des employés et des membres des conseils d'administration et à reconnaître toutes les formes de dons : commandites versées aux participants, dons mensuels, voire dons majeurs uniques », précise Jon Temme.

« Le montant du don importe peu. C'est la participation qui compte », souligne Dena Simon, directrice générale de la Division de l'Atlantique.

La participation à cette campagne constitue un engagement envers notre mission et une invitation à suivre notre exemple. Elle prouve que nous n'attendons pas des autres ce que nous ne sommes pas prêts à faire nous-mêmes.

Nous sommes fiers de souligner que les divisions de la Saskatchewan, de l'Ontario, du Québec et de l'Atlantique ainsi que le Bureau national ont affiché un taux de participation de 100 pour 100 lors de la campagne Ensemble stopSP 2007!

Ensemble... comme chef de file

La motivation à trouver le remède de la SP : Rick Lemire

« J'ai rencontré tant de gens atteints de cette maladie et je vois même des jeunes qui ont reçu un diagnostic de SP. » C'est aussi une course contre la montre.

« Je fais tout ce que je peux maintenant parce que je risque, un jour, de ne plus pouvoir aider. »



Rick Lemire reçoit le Prix du Gouverneur général pour l'entraide, prix qui lui est remis par la très honorable Michaëlle Jean, Gouverneure générale du Canada.

Rick Lemire était un jeune homme athlétique de 26 ans, jouant au hockey, au football et au basketball, quand, comme il le dit : « la SP s'est simplement immiscée dans ma vie pour tout prendre ». Au bout de quelques mois seulement, il pouvait à peine marcher, mais grâce à l'encouragement de ses médecins, à l'aide psychologique qu'il a reçue et au soutien de la Société de la SP, il a commencé à recoller les morceaux de sa vie et a réussi à se passionner de nouveau pour les sports, mais cette fois, comme spectateur.

Ses collègues chez Air Canada, à Ottawa, lui ont offert un chandail d'équipe à porter à toutes leurs parties de hockey. Puis, l'année où ils ont gagné le tournoi, ils lui ont remis un bâton de hockey. L'année suivante, lorsqu'ils l'ont envoyé à Winnipeg en avion pour participer au tournoi, son remarquable esprit d'équipe a retenu l'attention d'un directeur, qui l'a invité à agir comme président honoraire de la campagne annuelle de souscription des employés d'Air Canada. Cet engagement l'a amené à parler devant tous les employés de la compagnie, au Canada et aux États-Unis, sur les bienfaits du bénévolat et des dons faits aux organismes de bienfaisance.

Plein d'initiatives, Rick a formulé un plan : il a demandé aux 28 000 employés que comptait alors l'entreprise de donner au moins 1 \$ par mois pendant 12 mois. L'entreprise, quant à elle, s'engageait à égaliser leurs dons. Lorsque la campagne a permis d'atteindre le cap du million de dollars en dons de bienfaisance cette année-là, Rick a eu la piqure de la collecte de fonds et a entrepris de mettre son talent au profit du financement de la Société de la SP.

Un jour, alors qu'il cherchait des commanditaires pour le Vélotour SP RONA, à la cafétéria, un collègue lui suggéra d'organiser un tournoi de golf annuel et d'en verser la recette à la Société de la SP. Rick était partant. En 1995, il a organisé le premier Tournoi de golf annuel d'Air Canada au profit de la Société canadienne de la SP : la Classique Air Canada. En juillet 2007, cet événement a permis d'amasser 415 000 \$ pour la Division du Québec de la Société de la SP, ce qui porte le montant recueilli à ce jour dans le cadre de cet événement à plus de 2,7 millions de dollars.

Rick est motivé par son désir de trouver le remède de la sclérose en plaques. « J'ai rencontré tant de gens atteints de cette maladie et je vois même des jeunes qui ont reçu un diagnostic de SP. » C'est aussi une course contre la montre. « Je fais tout ce que je peux maintenant parce que je risque, un jour, de ne plus pouvoir aider. »

Au mois d'avril, Rick a été reconnu publiquement pour son leadership et son travail assidu : Son Excellence la très honorable Michaëlle Jean lui a présenté le Prix du Gouverneur général pour l'entraide, sous le regard de son épouse, Paulette, et de son fils, Jean-Luc. Rick, qui pense toujours aux autres, témoigne : « Pendant que j'étais assis, à attendre de recevoir mon certificat et mon épinglette, je pensais aux nombreuses personnes qui m'ont aidé au fil des ans et aux nombreuses personnes atteintes de SP. J'étais content de pouvoir les représenter. »



stopSP

La campagne stopSP

Le Canada possède l'un des taux les plus élevés de SP du monde. De 55 000 à 75 000 Canadiens sont atteints de sclérose en plaques. Bien que cette maladie soit rarement mortelle, elle dure toute la vie.

Les effets de la SP sur l'humain sont énormes si l'on considère son impact sur la famille, le système de soins de santé et les collectivités. Les répercussions économiques comprenant les pertes de salaire, les dépenses additionnelles en soins, etc., représentent des frais annuels de plus de un milliard de dollars par année.

Les dernières décennies ont donné lieu à des avancées majeures au Canada quant à la compréhension de la SP et aux façons de la traiter. Cependant, alors que des leaders en recherche partent à la retraite, la poursuite des découvertes scientifiques sur la SP est menacée.

La Société canadienne de la SP et la Fondation pour la recherche scientifique sur la SP entreprennent actuellement une campagne inédite pour attirer et retenir les médecins, scientifiques et chercheurs les plus doués et pour qu'ils consacrent leur vie à la SP. Au terme de cette campagne nationale d'une durée de trois à cinq ans, la Société de la SP aura étendu son programme de collecte de fonds, transformé son programme de dons majeurs et de dons planifiés et accru la sensibilisation du public à la SP à des niveaux jamais égalés. Mais, plus important encore, elle permettra d'augmenter le nombre de nos chercheurs et de nos cliniciens spécialisés en SP et d'accélérer le rythme vers un avenir sans sclérose en plaques.

Surveillez le lancement de la campagne stopSP en 2008!

Ensemble... pour préparer l'avenir

La Société Evelyn Opal : un héritage à laisser



Evelyn Opal

La Société Evelyn Opal a été créée en l'honneur d'Evelyn Opal, membre fondatrice de la Société canadienne de la SP et bénévole, dont l'action a changé la vie des personnes atteintes de SP. Son espoir d'un avenir sans SP est à l'origine de la vision qui nous guide aujourd'hui.

Quiconque fait un don planifié à la Société canadienne de la SP devient membre de la Société Evelyn Opal. Chaque année, de nombreuses personnes se joignent aux hommes et aux femmes (plus de 400) qui se sont engagés à mettre un terme à la SP en faisant un don planifié. Cette année, nous avons l'honneur d'accueillir au sein de la Société Evelyn Opal les personnes suivantes, qui ont confirmé leur don planifié :

Meagan McEwen
Jean W. Mooney

Ann Simon
Ken Bergen

Anonyme

Dons de bienfaisance : nouvel avantage fiscal

J'espère que mon don contribuera à l'avancement de la recherche sur la SP et à la découverte de traitements préventifs et du remède de cette terrible maladie.



Paul Morimanno

Après avoir travaillé pendant plus de 25 ans pour une grande entreprise canadienne, à différents postes de gestion financière, Paul Morimanno peut enfin prendre le temps de profiter de la vie. Retraité, il partage son temps entre sa résidence de Montréal et un chalet à la campagne. En mai dernier, le gouvernement fédéral éliminait l'impôt à payer sur les gains en capital lorsqu'un contribuable faisait don de titres négociés en bourse à un organisme de bienfaisance. M. Morimanno y a vu l'occasion d'économiser de l'impôt tout en appuyant une cause qui lui tient à cœur. Il soutenait déjà la Société de la SP depuis plusieurs années par des dons mensuels, mais cette fois, il a décidé de faire un pas de plus en donnant des titres à la Société. M. Morimanno a choisi d'appuyer notre cause parce qu'un membre de sa famille a vécu avec la SP durant plus de 30 ans et que le courage de cette personne a toujours été une source d'inspiration pour lui.

« Peu de gens savent qu'ils peuvent profiter de cette nouvelle disposition fiscale, avantageuse pour le donateur, mais encore plus pour la cause qu'il appuie. La vie m'a choyé et, en retour, je veux donner à la société. J'espère que mon don contribuera à l'avancement de la recherche sur la SP et à la découverte de traitements préventifs et du remède de cette terrible maladie. J'avais pensé faire un legs à la Société, mais l'exonération d'impôt sur les gains en capital m'a incité à faire don de titres dès maintenant. »

Ensemble... pour donner

Dons majeurs

Ensemble, les personnes qui versent des dons majeurs à la Société canadienne de la SP font toute une différence dans la vie des Canadiens aux prises avec la SP et de leur famille. C'est leur générosité qui permet à la Société de la SP d'accomplir sa double mission, à savoir prodiguer des services à des personnes qui en ont besoin et financer la recherche de pointe pour mettre fin à la SP.

Ces donateurs forment un groupe unique de particuliers, d'entreprises et de fondations qui soutiennent la Société de la SP par des dons de 1 000 \$ ou plus. Nous rendons hommage à ceux qui se sont joints à ce groupe en 2006-2007 :

250 000 \$ et plus

Succession de Dorothy Dahl
Succession de Frederick C. Webber

De 100 000 \$ à 249 999 \$

Anonyme (1)
Alberta Lottery Fund
Succession de Mary Barr Sunter
Doug et Sandra Bergeron
Biogen Idec Canada Inc.
Succession d'Alfred Cuddy
Succession de Camille Gauthier
Succession de Philip Mellor
Teva Neuroscience Canada

De 50 000 \$ à 99 999 \$

Anonyme (1)
Bayer HealthCare
Succession de Lucienne Desrochers
Succession de Francis Early
EMD Serono Canada Inc.
Tournoi de golf Inspect-Sol/Scaram
Kin Canada Atlantic District 7
Succession de Lucy Lynn
Succession de William MacDonald
Succession de Mackenzie McMurray
RBC Groupe Financier, par l'entremise
de la Fondation RBC
Succession de Helen Welch

De 25 000 \$ à 49 999 \$

Anonymes (2)
Succession de George Alexopoulos
Canada Safeway Limited
Succession d'Anthony Ethofer
Succession de Margaret Fink
Succession de Lois Henning
Fonds de bienfaisance
des employés d'IBM
Succession de Jessie Johnston
Succession d'Andrée Le Bel
Succession de Joe McClughan
Michelle et Patrick Meneley
Succession de Myrel Pardoe
Pfizer Canada Inc.
TELUS Community Engagement
Law Foundation of British Columbia
Succession d'Isabelle Walden
Succession de Lenora Walker
Succession de Stanley Worock

De 10 000 \$ à 24 999 \$

Anonymes (5)
Aspreva
Programme de dons des employés
de Bell Canada
Fondation des employés du groupe
financier BMO
Succession de Margaret Evelyn Burchell
Calgary Foundation

Fondation Catherine et
Maxwell Meighen
Succession de Mildred Dawe
Succession d'André Dupuis
Fondation communautaire des
Oilers d'Edmonton
Fondation EnCana Cares
Succession de Kathleen Everest
First Truck Centre Edmonton
Succession d'Edward Garside
Succession de Marjorie Gray
Succession de Ruth Hodge
Jacqui Cohen et les magasins
Army & Navy
Succession de Margot Jenkins
Lenbeth Weeping Tile (Edm)
Succession de James Lyon
Kenneth et Audrey Macgowan
Paul Morimanno
Tournoi de golf La financière MSA
et la Capsule sportive
Newcap Broadcasting
Noble Trade (une division de RONA)
Ranger Wheelchairs Ltd.
Allois Schoen
Banque Scotia
Serono Canada Inc.
Succession d'Aline Tallyho
Telus
The Goat
Succession de Geneviève Valiquette

De 5 000 \$ à 9 999 \$

Anonymes (3)
Fondation Alice et Murray Maitland
Fondation Arthur et Audrey Cutten
AstraZeneca Canada Inc.
Les employés d'ATCO Electric
Succession de Ruth Campbell
Postes Canada
Succession de Gabriel Cardinal
Succession d'Israel Chertokow
John Clark
Fonds communautaire des employés
et retraités du CN
Christina Cosandier
Durham Regional Police Association
Edmonton Community Foundation
Fondation de la famille Fabian
Finning (Canada)
Violet Flawn
Succession de Jean Gaither
Gordon Butler Trust
Great Canadian Wine Stomp
Succession de William Harkins
Succession de Wendy Horton
Husky Energy Inc.
ING Real Estate Canada
Jayman MasterBUILT
Gale M. Kelly
Succession de Lorna Kerr

David L. Knight
Lacombe Kinsmen
Daniel Larouche
Fondation Lloyd Carr-Harris
Meridian Technologies Inc.
Merrill Lynch
Succession de Ralph Meyers
John Mullen
Succession de Margaret Nelson
Succession de Patricia O'Sullivan
PPG Canada Inc.
Stanley Richards
Riverton Construction Ltd.
Fondation Rogan
Succession d'Evelyn Rogers
Succession d'Evelyn Scott
Sobey's
Thomas Sullivan
La Fondation Trillium de l'Ontario
Jon M. Temme
Patrice Walch-Watson
Tamia Washington et Grant Hill
S. A. Watts
Succession de Ruby May Weeks

De 1 000 \$ à 4 999 \$

Anonymes (75)
Fondation de la famille A & A King
Un fonds de la Hamilton Community
Foundation
Acro Aerials Inc.
Mel Adams
John et Carol Addison
Alberta Medical Association
Fondation Alcoa
Fondation Allstate
Amalgamated Transit Union,
section locale 583
June Ames
Bob et Joy Antenbring
Arc Financial Corp.
Robert Arnold
AskLesley.com
Astral Media Inc.
ATCO Gas
Bancorp Financial Services Inc.
Succession de Wilfred O. Barbour
Barrday Inc.
Clare Elaine Barry
Patricia Bartel
Robert Barton
Jonathan et Lynn Beach
Beaver Bible Class
Succession de David Becher Gale
Belmont Golf Club Inc.
Stan Bennett
Bennett Jones LLP
E. M. Bensch
Don Beveridge
Succession de Frances Marie Binns
BioMS Medical

Pub Bird of Paradise
Robert et Delphine Birkenses
Roland Bischoff
Succession de Dorothea Bish
Blair House Memorial
Fondation BLG
Philip Bolduc
Gayelene Bonenfant
Bonenfant Resources Inc.
Michael Bourassa
Succession d'Ishbel Brebner
Financière Manuvie
David Britnell
Jeffrey Michael Brooke
Tad Brown
Succession de Gladys Brown
Beryl J. Brown
Cadillac Fairview
Brian Callow
D' David Campbell
Fran Campbell
Andrina Carlton
Carma Developers, siège social
Carstairs & District Community Chest
Michael Peter Caruso
Casco Inc.
Jacqueline Chabot
Claude Chamberland
Champion Technologies Ltd.
Fondation Chan du Canada
Daniel Chiverton
Alexander Christ
CIF Composites Inc.
Lorimer et Louise Clark
Clinique Lachapelle
Colliers International
Fondation communautaire d'Ottawa
Salvatore Coreia
Dorothy Corrigan
Solstice Canada
Succession de Nora Crane
Crane Fund for Widows et Children
Bob et Gayle Cronin
Succession de Florence Crozier
Debra Lynn Cruickshank
Fonds de charité des employés et
retraités de la CUM
CVRD Inco
Cyries Energy
Ron et Elise Dalby
Succession de Lucile Rosamond Davies
Cynthia Davies
Vincent De Santis
Ken et Nicolette Decoursey
Mike den Haan
Di Poce Management
Diamondback Energy
Dione Appleton Investments
John G. Doherty
Charles Dollimore
M. et M^{me} Robert Dorrance

Duca Financial Services Credit Union Ltd.
Isabelle Dugas et Luc Lainey
Paul Dullaert
Fred Dunn
Durham Community Foundation –
Fonds Live Your Dream
Helene Dyck
John Dyer
M. Eileen Eadie
Edmonton Epicurean Society
EnCana Corporation
Herbert et Elizabeth Engell
Ernst & Young
Essen Capital Inc.
Beth Evans
Federal Superannuates National
Association – section North
Vancouver Island
Vered Feldman
Mary Jane Ferguson
Fidelity Investments Canada
George Fine
Flint Energy Services
Edith Floen
Form & Build Management Inc.
Lisa Foster
Brad Forden et Carole Fujimoto
Conrad Funk
Myron A. et Berna Garron
M. et Mme Marguerite J. Geddes
George Gagnon
George Weston Limited
Gestion Phila Inc.
Rosalie Ghini
Donna Gillis
Mario B. Giorgio
Global Thermolectric
V. Goff
Michael R. Goldberg
Gor-Fay Realty Co.
Alex Gorrie
Gaétan Goulet
H. L. Graham
J. Ian Graham
Integrated Support Services
Susan C. Grattan-Doyle
Pat Graves
Robert Gray
La Great West, compagnie
d'assurance-vie
Deanna Groetzinger
Rosemary Hall
Jamie A. Hall
D. Barbara Hanmer
Gary Harder
Succession d'Edwin Hart
Janet Haslett-Theall
Robert Hastings
Kathy Hatcher
Succession de Patricia Hawton
Evan Hazell
Fondation HBC
Helping Hands of the WCB
Cherie Hemmingsen
Joseph Hersak
À la mémoire de Graham Hill
Walter et Nelly Hillier
Carol Hitchman
Succession de Margaret Holder
À la mémoire d'Agnes Hollingsworth
M. et Mme Walter Holmes
Honey Bee Manufacturing
Teresa Horne
Eldon Horner
Teri Howells
Succession de Marcelle Hudon
Hudson & Company LLP
Hugh Farthing Memorial, TVS 52
Succession de Mabel Humphries
Jay H. Hunter
Husky Charitable Fund
Hydreco Fund

Industrielle Alliance Assurance et
services financiers
L. D. Ingraham
Groupe Investors
IOOF Lodge, Wolfville
Kris et Margaret Isberg
J.R. Edgett Excavating Ltd.
A. J. Jacek
Fondation Jackman
David Jacobucci
Fondation James R. Cowling
Jarell Development
Fiducie testamentaire de la famille
John Arthur Clark
Fondation John Brouwer
Fondation John Deere du Canada
Clifton Jones
F. Jones
Kamloops Paddlewheelers Lions Club
Kamloops West Rotary Club
N. Kean
Fondation Kim Lucier Memorial
King's Mutual Insurance Company
David Kirk
Frank et Celynn Klemenchuk
Gerald J. Knoll
Hans et Linda Kohler
Joe et Joan Koole
Sybrand Koole
KPMG
D^r Mark Krieger
M. et M^{me} J. E. Lawson
Janey Law
Shirley Laycock
Fondation Leacross
Fondation de la famille Leonard Albert
Meubles Léon Ltée
Ursula Lienert-Tikal
Succession de Carol Lismore
James Little
Lockerbie & Hole Industrial Inc
Tamira Loewen
Paul J. Lowry
Ordre Loyal des Moose, Loge 2132
M H Shaikh Professional Corporation
D^r Harriet Mac Millan
Kevin MacArthur
Alan H. MacDonald
R. Lorne MacDougall
Drew MacIntyre
Terrence MacKenzie
Corporation de charité Mackenzie
Financial
À la mémoire de Martha M. Mackie
Lori Magee
Malcolm's Tinting
Succession d'Ethel Mann
Art Marche
Succession de Florence Markham
Allen Markin
Marnac Development Corp.
Lou J. Maroun
Erica Martel
Katherine Martineau
Michael Maslechko
Donald Maxwell
Ken et Suzanne Mayhew
G. W. F. McCain
Cheryl McClellan
Succession d'Iris McCracken
Bruce E. McDougall
John McGinn
Nancy McKean
Avery McKelvey
MDS – La science pour la santé
Timothy Charles Meighen
Robert C. Mellish
Fondation de la famille Mendelson
Meridian Booster
Microsoft Canada
Microsoft Giving Campaign
Fondation Mirella et Lino Saputo

Ensemble... pour collaborer

Partenaires de recherche

Les partenaires de recherche forment un groupe unique de donateurs de la Société de la SP qui versent un don de 1000 \$ ou plus par année dans le seul but d'appuyer la recherche sur la SP. D'un océan à l'autre, les partenaires de recherche investissent plus de un demi-million de dollars par année dans la recherche de pointe sur la SP, faisant preuve de leadership dans la lutte qu'ils mènent contre cette maladie au nom des Canadiens atteints de sclérose en plaques, dont le nombre varie entre 55 000 et 75 000, et de leur famille.

La Société canadienne de la SP est reconnaissante à l'égard des partenaires de recherche suivants, qui ont fait un don en 2006-2007 :

10 000 \$ et plus

Athena Resources Ltd.
David L. Torrey

De 5 000 \$ à 9 999 \$

Linda C. Campbell
M. et M^{me} Ian Donnelly
Agnes Faraci
M. et M^{me} Gordon Kern
Tom et Jan Knowlton
Gary Levene et
Deborah Eisenberg
Joe Spagnolo
Frederick J. Troop

De 1 000 \$ à 4 999 \$

Anonymes (28)
Ian J. Adler
Silvia Albus
S. Alexander et B. MacKenzie
James E. Allard
David Allen
M. et M^{me} Eric Anderson
Patricia Armstrong
Thomas Arnold
Jane Arnup
Anna Azman
W.J.L. Bailey
Kenneth Baillie
À la mémoire de Joel Balfour
Kathryn Balls
Karen et Bill Barnett
Warren Biggar
Martin Bilodeau
Josephine N. Bird
Morley et Marjorie
Blankstein C.M.
B'nai Brith, Wilson Heights,
Loge 1998
Rhoda Boland
Joanne et Paul Bonazza
Bosch Rexroth Canada Corp.
Chris Bournakas
Walter et Pamela Boyd
Jocelyn Braithwaite
George et Sheri Braun
Chris Brodeur
Lillian et Peter Brown
Catherine Bry
Olive R. Buitenhuis
David R. Campbell
Fonds de bienfaisance des
employés des nouvelles
diffusées de la Presse
canadienne
Alvin et Alice Carberry
Martin Carsley
Tim Casgrain
Jack Cashman et
Frances Carmichael
J. Charles Caty
Edward J. Chambers

K. S. Cloutier
Coatings 85 Ltd.
Lori Cohen
Allan W. Collings
James Colvin
Grace Cooper
Paule Couet
Frances E. Cowan
Elizabeth Crawford
M. et M^{me} Robert T. Crawford
Larry Creaser
Dr Victor J. Culotta
Alec et Shirley Curtis
Sophie Cuvellez
Gilles de la Rochelle
Bruce Del Guidice
Peter Demik
Ann denOuden
Gilles Desgroseillers
Dan et Jill Devlin
M^{me} et M. Jean Dick
John W. Dickson
Peter et Anna DiGiuseppe
Stanford et Elisabeth Dingman
Dominion Bond Rating Service
Dr John C. Allison Medical
Services Inc.
Suzanne Duncan
John Dungey
Jake et Eva Elias
Douglas et Joanne Ellenor
David et Pearl Elman
Naomi Erick
Arthur Evans
Dr William Fay
Laurent et Leslie Ferreira
M. et M^{me} Walter Fett,
Fett Investments
Kenneth A. Field
Donald Fieldhouse
Hugh J. Finlayson
Roderick et Susan Finlayson
Dr Michael Fiorino
Lumley Fletcher
David Foxe
A. Scott Fraser
David R. French
Peter H. Friesen, Esq.
M. et M^{me} Bill Gadd
Sheba Gangji
Frank Gerrits
Sean Gilbert
B. Ross Giles, F.C.A.
Annette Girard
Jane L. Glassco
GML Mechanical Ltd.
John et Marge Godel
Danny Gomes
M. Granger
Dr Virginia Griffin
Margaret Groom
W. M. Gurevsky
Fondation de la famille
H. J. Stultz

H. R. Doornekamp
Construction Ltd.
Haase Greenhouses Inc.
Norman Hagemeyer
Terry Halpin
George Hanna
Stuart Hay
D. J. Heule
Dr Mark K. Heule
Gordon et Maureen Hill
Barbara J. Houlding
Jo-Anne Howe
Hranco Industries Ltd., en
hommage à William H. Hodge
Lois Hubert
Ann Huey
Renata Humphries
À la mémoire d'oncle Caesar
Integra Homes Ltd.
William et Joanne Irvine
Fondation Jack et Margaret
Charlesworth
Frances Joaquin
Vernon Johnston
F. Jones
Frances B. Jordan
Kealson Ltd.
Brian et Madelyn King
Neil et Bev Kirk
Regina Klippenstein
George et Elizabeth Knowles
Koch-Glitsch Canada LLP
Helen Koning
L V Lomas Limited
Carol LaPrairie
Monique Laurent
Esther Lee
Margaret Chui-Han Lee
M. et M^{me} Daniel Lee
Janet Leffek
Les Entreprises Claude
Rodrigue Inc.
Les Excavations Payette Ltée
Natascha Lethbridge
Garry et Mary Limpricht
M. et M^{me} Peter Lockie
Peter J. Ludgate
Larry R. Lunn
John et Jewel Lyons
Marie MacArthur
James MacDonald
Donald MacDougall
Ruth MacIver
Ernest C. B. MacNabb
P. Marcucci
Stewart Marshall
June Matheson
Kenneth W. McArthur
M. et Mme Andrew McClure
Dennis J. McCoy
Patrick McGurn
Lillian McIntyre
Marietta McKinlay
Donald G. McQueen

Judith Megow-Rose
George et Sylvia Melville
Karen Moller
Wayne et Susan Moore
David Morgan
F. Paul Morrison
Bill et Doreen Motz
Don et Jacqueline Murphy
Joseph F. Murray
Murray J. Reimer Inc.
Russell Nawolsky
Nexus Investment Mgmt Inc.
Reid et Evelyn Nicholson
Arne Nielsen
North Waterloo Mutual Ins. Co.
Northwood Country Homes
Thomas Nunan et
Renée Nunan-Rappard
Sandra Nymark
Dr Paul O'Connor
Dr Mary O'Connor
John et Ann Ogilvy
Patricia O'Malley
Peter O'Sullivan
Bernard K. Ozawa
J. E. Pangman
Calvin A. Paterson
Peak Construction Ltd.
Mark Pelehos
Dr Edwin M. Pennington
Bibine Pineau
Ward C. Pitfield
M^{me} G. Pitman
Dr Georgia M. Pontikes
Port Royal Mills Ltd.
Anne Primeau
Protax Financial Services Inc.
L. Quao
Alexandre et Jeannine Raab
Steven J. Rapkin
M. et M^{me} J. B. Rea
Joanne Richardson
Adelaide Richter
M. et M^{me} Charles R. Robertson
Kim Rogers
Margaret E. Ross
Deane et Brenda Ross
G. Margaret Ross
Marjorie Ross
Margaret Roth
Dr Lucie Rouleau
Marilyn et Ray Rousseau
Stephen S. Ruby
Norman Rusywich
Warren Rybak
Karen Saffran
Lyn Sauder
Al et Sandra Saxton
K et S Scheidt
Jerome Schultz
Scientific Atlanta Canada Inc.
Peggy Scott
Doreen Shaunessy
Hal et Valerie Shaw

Principales sociétés commanditaires des événements spéciaux de 2006-2007

Nous rendons hommage à nos sociétés partenaires à l'échelle nationale et divisionnaire pour leur générosité et leur appui lors de nos événements spéciaux.

Société	Division	Société	Division
250 000 \$ et plus		De 25 000 \$ à 50 000 \$	
Loewen, Ondaatje, McCutcheon Ltd.	ON	Premiere Van Lines	ATL
RBC	ON	Medavie Blue Cross	SK/MB/ATL
Loblaws Companies Limited	ON	Van Net Newspapers	BC
RONA Inc.	NAT	CTV	AB
		Calgary Herald	AB
		Jack FM	AB
		Tiffany & Co.	ON
		CTV Northern Ontario	ON
De 200 000 \$ à 250 000 \$		Pizzaville	ON
EMD Serono	ON	Anne Klein	ON
CTV Toronto	ON	Stephenson's Rental Services	ON
Astral Media	QC	Warner Music Canada	ON
Pattison	NAT	Billy Talent	ON
		Ottawa Sun	ON
De 150 000 \$ à 200 000 \$		Toronto Community News	ON
Corus Entertainment Inc.	ON	CHUM Radio Ottawa	ON
Clear Channel Outdoor	ON	A-Channel Ottawa	ON
AM 640 Toronto Radio	ON	CIBC	NAT
Yahoo! Canada Co.	NAT	Glow Magazine	NAT
Travaux étudiants Peinture	NAT	Châtelaine	NAT
		Hi Fibre Textiles (SUGOI) Ltd.	NAT
De 100 000 \$ à 150 000 \$		Scholastic Canada	NAT
Canwest Global		Q92 FM	QC
Communication Corp.	BC	Global	QC
Country 105 FM	AB	TVA Publications	QC
Atlas Van Lines (Canada) Ltd.	NAT	CIME	QC
Pattison	QC	CKAC	QC
De 50 000 \$ à 100 000 \$			
Purolator Courier Limited	ATL		
EZ Rock/Team 1260/The Bear	AB		
Enerflex Systems Ltd.	AB		
Canwest Global			
Communication Corp.	AB		
Logisti-Solve Inc.	ON		
Brink's Canada Limited	NAT		
TVA Publications	QC		
Reader's Digest	QC		
TQS	QC		

ÉquipeSP - les championnes en 2006-2007

Le programme ÉquipeSP encourage les participants à la Marche de l'eSPoir et au Vélotour SP RONA à former des équipes avec leurs parents, amis et collègues pour avoir davantage de plaisir à ces événements et pour stimuler l'esprit d'équipe.

ÉquipeSP	Chef d'équipe	Division
75 000 \$ et plus		
C C Riders	Alan Creaser	ATL
De 50 000 \$ à 74 999 \$		
Y - Ride YMCA	Brad Fehr	AB
Solutions Partagées	Olive Hébert	QC
MS. HELIA	Crystal Phillips	AB
Heart Brakers	John Mullen	AB
Lespérance	André Lespérance	QC
Midland in Motion	Ed Friesen	MB
Les Bicycles	Jean-Louis Richard	QC
De 25 000 \$ à 49 999 \$		
Rona	Lucie Laflamme	QC
Munny Krunchers	Donna Romanuik/Pat Semrok	AB
TeamBP	Bryan Simister	AB
Team Stephenson's	Stirling Macarthur	ON
Dirty Cranks	Gavin Giles	ATL
Assante	Michel St-Georges	QC
Success MS Support Group	Tami Roberts	BC
Cycledelics	Denise Pelrine	ATL
Collection	Paul Rochefort	QC
ENERFLEX for MS	Andrew Grenier	AB
woop de woo	Kevin James	BC
Lisa Jane's Jelly Beans	Lisa Jane Gibson	SK
Essex Rattlers	Douglas Gouin	ON
Curves	Nicole Rogers	MB
Butt Ugly	Scott Halpenny/Joanne Janzen	ON
Turvey Team	John Turvey	ON
LSI Team Extreme	Chris Redpath	ON
L'équipe qui a du chien	Josée Morneau	QC
Thunder Thys	Jan Hancock	AB
Zena's Warriors	Wanda Bouchard-Barry	SK
PricewaterhouseCoopers	Jonathan Simmons	ON
Les Cyclophiles de Drummondville	Marcel Desfossés	QC
Team Julia	Julia Daniluck	AB
Blood, Sweat & Gears	Richard Jurewics	ON
Spinning Wheels for Angel	Caroline Boisclair	QC
Team Chris	Chris Kieser	AB
Enbridge	Tracy Wong	AB
Team Pronto	Barry Rzyziuk	AB
YOUNGOGANG	Myrna Hastings	BC
RBC Fights MS	Carole Carpentier	ON
Let's Ride	Tania Maclean	AB
Cyndie's Cyclists	Kevin O'Neil	AB
Cycling for Carlos	Raquel Tavares	ON
Canam	Julie Pineau	QC
Sentinel Self Storage Spit Fires	Josee Gelinias	AB
Boymybuttisaur	Dawn Bryce-Smith	ON

(Nous nous excusons de toute erreur ou de tout oubli.)

Ensemble... pour exprimer notre gratitude

Champions de la commandite 2006-2007

50 000 \$ et plus

Bob Decker
John Mullen
Madelyn Weingarden

De 25 000 \$

à 49 999 \$

Kevin James
Chris Kieser
Bernard Lofchick
Rosa Taveres

De 10 000 \$

à 24 999 \$

Giselle Amann
Wendy Baker
Verne Barr
Levi Barron
Andrea Bates
Bill Bates
Danny Baum
Henriette Benoit
Paul Bernards
Roy Best
Ineke Bezuyen
Michael Binder
Donna Black
Kenneth Carlson
Carole Carpentier
Bob Case
Jean-Paul Chauvette
Blain Checkley
Julie Cooper
Larry Creaser
Diane Dafeo
Julia Daniluck
Gloria Dawe
Jeanne DesBrisay
Rueben Devlin
Saverio Di Mondo
Brad Dick
Ken Engler
John Ernewein
Ian Fillingier
Mark Freedman
Debbie Gallant
Lisa Jane Gibson
Gavin Giles
Jamison Gladysz
Andrew Grenier
Diny Groenestege
Jamie Hall
Ross Harwood
Myrna Hastings
Gary Haug
Ken Kerr
David Knight
Alex Korn
Gerry Lance
Fern Landry
Richard Lemire
André Lespérance
Wayne Lessard
Nancy Lester
Ray Lozinski
Shauna MacKinnon

John Makris
Yhanne Mancini
Ken Mayhew
Doug Meloche
Glen Milne
Jack Morris
Keith Mychaluk
Earl Nolan
Tracy Palmer
Mariette Poremsky
Ian Raap
Peter Reaume
Donna Romanuik
Alvin Schein
Robert Sheaffer
Mike Shepherd
John Shewchuk
Bryan Simister
Jonathan Simmons
Dan Sims
Edward Stewart
Willie Swisher
David A. Tarr
Mark Tetrault
Christiane Thouin
Barry Travnicsek
Darcy Trigg
Fred Tufnell
Martin Van Boekel
Paul Wemple
Jessica Williams
Kevin Wood
Todd Worsley
Lesia Zelyk

De 5 000 \$

à 9 999 \$

Leah Abma
Leanne Anderson
Nick Aragona
Jeff Armstrong
Ray Arsenaull
Barry Ashby
Silvie Barrette
Mark Bazeran
Warren Bazinet
Marc Beaulieu
Danielle Beaulieu
Gordon Bertie
Deborah Best
Geoffrey Birch
Jeff Bird
Jean Bissonnette
Tim Blom
Pierre-Yves Boivin
Daniel Bottiglia
Filipe Boucinha
Greg Bowen
Shelley Bowes
Chris Boylan
Jean-Daniel Breton
Clint Brooks
Mylène Bruneau
Philippa Brysiuk
Beth Button
Jim Campbell
Rick Casson

Paul Chapman
Joan Charlebois
John Chen
Rachael Chiasson
Paul Clarke
Bill Clemens
Patricia Cluzeau
Jim Coady
Maria Commisso
Noel Cordahi
Barb Corless
Martin Cossette
Alexa Coupland
Janet Creaser
Alan Creaser
Christine Crowle
Ken Cudmore
Jack Dawson
Darcy Deck
Pete Delorme
Karl Dennhardt
Gerry Derbyshire
Suzanne Deschamps
Maria Di Battista
Dyan Dixon
René Douville
Graeme Dowling
Liz Driedger
Benoit Dumais
Laura-Lee Dyck
Tom Eisenhauer
Michael Elman
Janet Embir
Sharon Fehr
Aerin Flanagan Green
Lyse Forget
Selena Forsyth
Stan Funk
Adrian Gagner
Gabriel Gagnon
David Garton
Sheldon Gilchrist
Kent Gillings
Henrietta Gillis
Ted Glover
Levi Godard
Gervais Gonthier
Brenda Good
William Gosse
Daniel Gouge
Lynn Gouin
Danielle Goulet
Anne Grant
Winnifred Gray
Victor Guerreiro
Frances Harrison
David Hawrysh
Olive Hébert
Mike Hennessy
Herbert Hiebert
Gordon Hill
Roland Houle
Andrew Hurlbut
Steve Hutchinson
Lindsay Ireland
Jim Isaak
Beverley Ivans

Robert Jackson
Linda Jarrett
Steve Jarvis
David Johnson
Mike Johnston
Susan Jones-Hughson
Richard Jurewicz
Nancy Kastner
Sheri Katz
Jennifer Keating
Dawn Keats
Satyar Khezri
Estelle Krahn
Arnold Kristi
Jay Kuster
Paul Labrecque
Jake Ladouceur
Lucie Laflamme
Paul Lafond
Nancy Lance
Evelyn LaRivière
François Lebel
Annik Lefebvre
David Leslie
Linda Lessard
David Long
Richard Louch
Bill Lumsden
Danny Lynn
Gordon D. MacDonald
Chris MacMillan
Timothy Mahoney
Joshua Mainil
Bob Majowicz
Brett Marcoux
Carol Martens
Andrea Martin
Daniel Martinelli
Annette Matisz
Laverne McConnell
Gretchen McCurdy
Corrine Mcdonald
Kitty Mckechnie
Joe Mcvea
Terry Melnyk
Yves Mercure
Bob Merrick
Suzanne Mignault
Jennifer Mikula
Bonnie Miller
Mo Milne
Sherrill Ann Monaghan
André Morin
Ken Munro
Victor Murchie
Ted Nehme
Kevin O'Neil
Tracey Ostermann
Dion Oxford
Lisa Park
Dick Parslow
Sheldon Patriquin
Roy Pattison
Judy Penner
Enzo Persia
Wanda Peterson
Jennifer Pevec

Crystal Phillips
Bobbie Pillage
Paula Pippert
Michèle Potvin
Ann Poyner
Elsye Reader
Jean-Louis Richard
Paul Rochefort
Alex Romanowich
Marlo Rose
John Ross
Jessica Rubinger
Benjamin Rusonik
Kent Saunders
Yves Savoie
Sharon Schoepp
Hazel Shaw
Leah Sinclair
Al Slemko
Hilda Smid
Heather Smith
Mark Stewart
Michel St-Georges
Ernie Stigant
James Stone
Barry Stork
David Stringer
Tim Sutherns
Magda Swisher
Gail Taylor
Jonathan Taylor
James Taylor
Fausta Tedesco
Jean-François Tessier
Donna Thurber
Sabrina Topor
Lisa Topor
Jordan Topor
Céline Trottier
Fred Tufnell
John Turvey
David Tyers
Kathy Vance
Emile Varsava
Robert Vogel
Craig Walker
Terry Walker
Rhonda Wehrhahn
Stanley Wener
Lois White Doran
David M Wiebe
David Wilton
Barb Winfield
Tom Witter
Emily Won
Robert Yorke
Jane Young
Lorraine Young
Vern Yu
Lisa Zacharias
Terry Zakreski

Ensemble... pour célébrer

Les prix nationaux : un hommage aux champions de la lutte pour stopper la SP

La Société canadienne de la SP a le grand plaisir d'annoncer le nom des gagnants des prix nationaux de 2007. Ces prix rendent hommage aux personnes qui ont fourni un apport appréciable à la collectivité de la SP. Des mises en candidature nous sont parvenues de partout au pays, et les prix ont été présentés au cours de divers événements nationaux tout au long de l'exercice financier.

PRIX DU PRÉSIDENT

Brian Duck, Saskatchewan



En tant que membre du Comité national des relations avec les gouvernements et président du Comité des relations avec les gouvernements de la Division de la Saskatchewan, Brian poursuit ses démarches en faveur de changements dans les politiques gouvernementales, les pratiques de l'industrie et l'attitude du public. Outre ses fonctions de gouvernance, il se consacre bénévolement à la collecte de fonds et n'hésite pas à aller vendre des fleurs sur les coins de rue de Regina pendant la Campagne de l'œillet.

PRIX OPAL

Mary Ellen Tabor, Colombie-Britannique



Mary Ellen Tabor a reçu ce prix en reconnaissance du dévouement et des soins remarquables dont elle a entouré son mari, Don Tabor, maintenant décédé, qui a vécu avec la SP pendant plus de 20 ans. Son histoire, et celle de sa famille, est un vibrant témoignage de l'amour et de l'attention qu'on peut donner, quels que soient les défis posés par la SP.

PRIX DE MÉRITE, MEMBRE

D^{re} Virginia Devonshire, Colombie-Britannique



La D^{re} Virginia Devonshire fait généreusement profiter la Société de son temps et de son savoir lors d'activités de sensibilisation et d'information sur la vie avec la SP, et ce, dans tout le pays. Outre son travail à la Clinique de l'Université de la Colombie-Britannique, elle est chercheuse principale dans de nombreux essais cliniques et elle administre l'une des bases de données sur la SP les plus exhaustives du monde.

PRIX DE MÉRITE, NON-MEMBRE

D^r V. Wee Yong, Alberta



Le D^r V. Wee Yong est professeur aux départements d'oncologie et de neurosciences cliniques de l'Université de Calgary et codirecteur du programme sur la SP à l'Institut Hotchkiss de recherche sur le cerveau de la même université. Le D^r Yong dirige une étude multidisciplinaire de cinq millions de dollars sur le rôle que jouent les enzymes appelées métalloprotéinases de la matrice (MPM) dans la sclérose en plaques. Il préside aussi le Comité médical consultatif de la Société canadienne de la sclérose en plaques.

PRIX JOHN ALEXANDER DESTINÉS AUX MÉDIAS

Abigail Cukier et The Beat 94,5 FM



Abigail Cukier, du *Stoney Creek News*, a reçu le prix-journaux pour son article intitulé *Multiple sclerosis not just an adult's disease* (La sclérose en plaques, pas seulement une maladie d'adultes). Elle y relatait l'histoire d'une jeune fille capable de composer avec la SP malgré son jeune âge, et du soutien qu'elle reçoit de sa famille et de ses amis. Une station de radio de Vancouver, The Beat 94,5 FM, a quant à elle reçu le prix-radiotélévision pour son travail dans le cadre du *MS Victory Radiothon*. Son émission présentait les témoignages de personnes touchées par la SP et les difficultés que la maladie engendrait dans leur vie.



Ensemble... pour bien travailler

APPROUVÉ PAR LE
CONSEIL
D'ADMINISTRATION



Lou J. Maroun



Daniel Larouche

Bilan

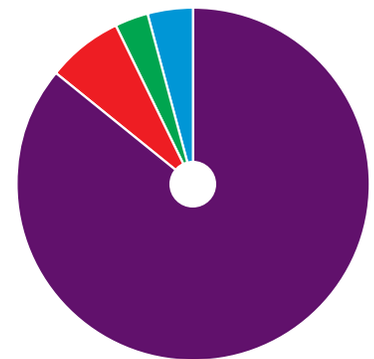
Au 31 août, 2007 (en milliers de dollars)	2007 \$	2006 \$
Actif		
Actif à court terme		
Espèces et quasi-espèces	14 787	13 710
Placements à court terme	42	41
Comptes débiteurs et intérêts courus à recevoir	2 142	2 126
Frais et fournitures payés d'avance	2 365	2 674
	19 336	18 551
Titres négociable	14 398	12 370
Immobilisations	3 637	3 058
	37 371	33 979
Passif		
Passif à court terme		
Montant dû à la Fondation pour la recherche scientifique sur la SP	5 000	3 820
Comptes créditeurs et charges à payer	4 871	4 427
Partie à court terme des subventions de recherche à payer	3 938	3 638
Produits reportés	1 823	2 045
Avantage incitatif reporté lié au bail	69	95
Apports reportés pour l'achat d'immobilisations	167	109
	15 868	14 134
Passif à long terme		
Avantage incitatif reporté lié au bail	735	798
Apports reportés pour l'achat d'immobilisations	1 211	876
Subventions de recherche à payer	1 786	1 631
	3 732	3 305
	19 600	17 439
Actif net		
Actif net investi en immobilisations	2 259	2 073
Actif net reçu à titre de dotation	424	418
Actif net utilisé à des fins de recherche en vertu d'affectations d'origine interne	3 554	3 554
Actif net utilisé à d'autres fins en vertu d'affectations d'origine interne	1 787	1 181
Actif net non affecté	9 747	9 314
	17 771	16 540
	37 371	33 979



État des résultats

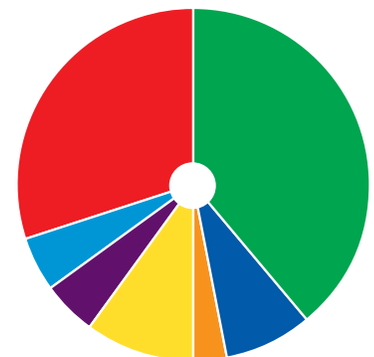
Exercice terminé le 31 août 2007
(en milliers de dollars)

	2007 \$	2006 \$
Produits		
Dons et événements spéciaux déduction faite des charges connexes	27 637	25 459
Subventions	2 580	2 415
Revenu de placements	1 429	904
Campagne stopSP	1 293	–
Allocations de Centraide	1 208	1 205
Revenu de placements	594	–
Cotisations	100	90
	34 841	30 073
Dépenses		
Programmes		
Montant dû à la Fondation		
Recherche	10 735	9 004
Recherche - montant affecté à la campagne stopSP	1 293	–
Services	10 041	9 794
Information du public	2 768	2 501
Développement des sections locales	1 610	1 623
Relations avec les gouvernements	1 190	978
Cliniques de SP	877	908
	28 514	24 808
Services de soutien		
Administration	3 497	3 214
Collecte de fonds	1 605	1 479
	5 102	4 693
	33 616	29 501
Excédent des produits sur les charges de l'exercice	1 225	572



REVENUS*

- 86 % Dons et événements spéciaux
- 7 % Subventions
- 3 % Centraide
- 4 % Placements et cotisations



DÉPENSES

- 39 % Recherche et cliniques
- 8 % Information du public
- 3 % Relations avec les gouvernements
- 10 % Administration
- 5 % Développement des sections
- 5 % Collectes de fonds
- 30 % Services

Les informations de cette page ont été extraites des états financiers vérifiés, puis résumées. Vous pouvez vous procurer les états financiers complets de la Société canadienne de la sclérose en plaques en appelant au 1-866-922-6065.



stopSP

*Dédutions faites des dépenses de collecte de fonds.

Bureau national

175, rue Bloor Est
Bureau 700, tour Nord
Toronto (Ontario) M4W 3R8
416-922-6065

Division de l'Atlantique

71, avenue Ilsley, unité 12
Dartmouth (Nouvelle-Écosse) B3B 1L5
902-468-8230

Division de l'Alberta

9405 - 50^e Rue, bureau 150
Edmonton (Alberta) T6B 2T4
780-463-1190

Division de la Colombie-Britannique

4330, Kingsway, bureau 1501
Burnaby (Colombie-Britannique) V5H 4G7
604-689-3144

Division du Manitoba

1465, place Buffalo, bureau 100
Winnipeg (Manitoba) R3T 1L8
204-943-9595

Division de l'Ontario

175, rue Bloor Est
Bureau 700, tour Nord
Toronto (Ontario) M4W 3R8
416-922-6065

Division du Québec

550, rue Sherbrooke Ouest
Tour Est, bureau 1010
Montréal (Québec) H3A 1B9
514-849-7591

Division de la Saskatchewan

150, rue Albert
Regina (Saskatchewan) S4R 2N2
306-522-5600

Le numéro d'enregistrement d'organisme de
bienfaisance du Bureau national de la Société
canadienne de la sclérose en plaques est
10774 6174 RR0001.

Available in English.



Le présent rapport contient dix pour cent de
matières recyclées après consommation.

CONSEIL D'ADMINISTRATION NATIONAL 2006-2007

COMITÉ EXÉCUTIF

Président, Lou Maroun

Ancien président, David Knight

**Président du Comité national
de la collecte de fonds**,
Bob Decker

Secrétaire-trésorier,
Daniel Larouche

Présidente du Comité national des services,
D^{re} Mary Lou Myles

Administrateur, Louis Desmarais

ADMINISTRATEURS

Louis P. Desmarais*

Bob Decker*

D^{re} Catherine Henderson

Mike Kennedy

David L. Knight*

Daniel Larouche*

Lou Maroun*

D^{re} Mary Lou Myles*

Patricia O'Malley

Tony Pigott

Don S. Rutherford

REPRÉSENTANTS DES DIVISIONS

Atlantique

Présidente, Sylvia MacVey

Adjoint, Sean Kirby

Québec

Président, François Coupal

Adjointe, Francine Gauthier

Ontario

Président, Tad Brown

Coadjointe, Kathleen Murphy

Coadjointe, Linda Lumsden

Manitoba

Présidente, Jeanette Edwards

Adjoint, Brian Lerner

Saskatchewan

Président, Joe Nastiuk

Adjointe, Shelly Nicolle-Phillips

Alberta

Président, Jim Casey

Adjointe, Suzanne Deschamps

Colombie-Britannique

Président, Gerry Bramhill

ADMINISTRATEURS HONORAIRES

Alexander R. Aird

A. Jeremy Arnold

Frank E. P. Bowman

Laurie Dennett

D^r William J. McIlroy

Reid G. Nicholson

R. Neil Wickham

Jim Wolfgang

CONSEILLER JURIDIQUE HONORAIRE

Frank E.P. Bowman

PRÉSIDENT-DIRECTEUR GÉNÉRAL

Yves Savoie

COMITÉ MÉDICAL CONSULTATIF 2006-2007

Président, D^r Jack Antel

Membres

D^{re} Joan Boggs

D^r Mark Freedman

D^r Samuel K. Ludwin

D^r Paul O'Connor

D^r Trevor Owens

D^r Alan Peterson

D^r W. Pryse-Phillips

D^{re} Dessa Sadovnick

D^r Brian Weinschenker

D^r V. Wee Yong

D^r John Richert**

D^r William J. McIlroy**

COMITÉ DE RECHERCHE BIOMÉDICALE 2006-2007

Président, D^r Trevor Owens

Membres

D^{re} Guillermina Almazan

D^{re} Vanessa Auld

D^{re} Brenda Banwell

D^r Marc Horwitz

D^r Michael Kawaja

D^r Rashmi Kothary

D^r Michael Mayne

D^r Ross Mitchell

D^r John Richert**

D^r William J. McIlroy**

COMITÉ DE RECHERCHE EN SCIENCES DE LA SANTÉ 2006-2007

Présidente, D^{re} Christine Wolfson

Membres

D^r Pierre Duquette

D^r Anthony Feinstein

CONSEILLER MÉDICAL NATIONAL

D^r William J. McIlroy**

AGENT DE LIAISON DE LA NMSS (ORGANISME AMÉRICAIN DE LA SP)

D^r John Richert**, NY, NY

*Membres du Comité exécutif national

**Membres d'office