



RAPPORT
D'IMPACT
2015



A G I R

E N S E M B L E

TABLE DES MATIÈRES

- 3** #AgirEnsemble pour stopper la SP
- 4** Traitement par cellules souches mésenchymateuses
- 6** Partenariats communautaires
- 8** Sensibiliser pour provoquer le changement
- 10** Partenariats et collecte de fonds
- 12** Fondation pour la recherche scientifique sur la SP
- 16** Donateurs exemplaires
- 17** Donateurs – Campagne stopSP
- 18** Donateurs exemplaires – événements
- 18** Partenaires de recherche
- 20** Champions de la commandite
- 21** Lauréats des prix nationaux
- 21** Championnes du programme ÉquipeSP
- 22** Principaux partenaires promotionnels et sociétés commanditaires
- 22** Société Evelyn Opal et dons planifiés
- 23** États financiers

Message des présidents

Le Canada affiche le plus fort taux de sclérose en plaques du monde. La SP est une maladie typiquement canadienne et, quotidiennement, les gens de notre pays s'investissent à leur manière dans la lutte contre la SP. Chaque fois que les personnes atteintes de SP font des choix quant à la prise en charge de leurs symptômes, qu'elles revendiquent leur droit à des accommodements souples au travail ou qu'elles dialoguent en ligne avec leurs pairs pour échanger de l'information ou relater leur expérience, c'est la collectivité tout entière qui fait un pas de plus vers l'inclusion totale des gens aux prises avec la SP.

Cette année a été marquée par l'avancement de plusieurs initiatives de recherche coopérative, dont l'étude MESCAMS (MEsenchymal Stem cell therapy for CANadian MS patients), menée à Ottawa et à Winnipeg. Regroupant 25 p. 100 des participants à un essai clinique international portant sur la capacité des cellules souches mésenchymateuses à atténuer l'inflammation et à réparer le tissu nerveux dans le contexte de la SP, l'étude MESCAMS fait du Canada le plus important contributeur à ce programme de recherche mondial.

Par ailleurs, la collectivité de la SP est sur le point d'assister à l'une des découvertes les plus importantes du domaine de la recherche, soit l'élaboration d'un médicament modificateur de l'évolution de la SP pouvant être utilisé dans le traitement de la SP progressive. La recherche consacrée aux cellules B a effectivement mené à la mise au point de l'ocrelizumab, premier médicament expérimental contre la SP à recevoir du Secrétariat américain aux produits alimentaires et pharmaceutiques (Food and Drug Administration) le statut de « médicament considéré comme une découverte ». En attendant que ce traitement prometteur soit homologué aux États-Unis et au Canada, nous soutenons des travaux de recherche coopératifs qui contribueront à l'accumulation de données sur les cellules B et qui nous permettront de faire un pas de plus vers l'élaboration de solutions concrètes pour les personnes aux prises avec quelque forme de SP que ce soit.

Afin de répondre au souhait des gens de pouvoir s'informer facilement au sujet de la SP et de ses maintes

répercussions sur la qualité de vie, nous continuons d'investir dans des solutions technologiques qui permettront au plus grand nombre possible de Canadiens de trouver rapidement les renseignements dont ils ont besoin en matière de SP. Grâce à la refonte de notre site Web, au lancement récent de notre Programme de soutien entre pairs et à l'intensification de notre engagement sur les réseaux de médias sociaux, nous pouvons compter maintenant sur une communauté en ligne dynamique et accessible, au sein de laquelle il est facile de s'orienter et qui, surtout, facilite l'échange d'information et le dialogue au sein de la collectivité de la SP.

Un travail considérable a par ailleurs été accompli pour étendre le territoire de bon nombre de nos sections en vue d'améliorer l'accès à nos programmes et services au profit de gens atteints de SP qui ne pouvaient pas bénéficier de notre soutien auparavant. Les employés et les bénévoles des sections ont grandement contribué à promouvoir et à mettre en œuvre ce réaménagement.

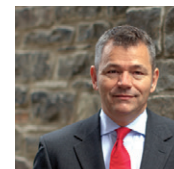
Nos donateurs, nos collecteurs de fonds et nos bénévoles forment un groupe de personnes passionnées, et nombre d'entre eux abordent la collecte de fonds de manière créative. Afin de permettre aux gens d'appuyer la recherche sur la SP et la prestation de nos services en amassant des fonds suivant une démarche adaptée à leurs champs d'intérêt, nous avons mis sur pied la plateforme en ligne « À ma façon ». Celle-ci offre à nos sympathisants la possibilité d'élaborer et de mener leur propre campagne de collecte de fonds en ligne tout en bénéficiant du soutien dont ils ont besoin. Comme les tendances en matière de collecte de fonds continuent de révéler l'importance des expériences personnalisées, nous aiderons ces personnes à concrétiser leurs idées d'activités dans ce domaine.

Au nom de tous les employés et bénévoles de la Société de la SP, nous aimerions remercier Chuck Ford pour son apport considérable à titre de président sortant du conseil ainsi que pour son engagement sans borne envers les gens qui vivent avec la SP, maladie ayant frappé trois générations de sa famille. Son implication à l'égard de ces personnes au cours des deux dernières années a été précieuse.

Merci de vous joindre à nous pour stopper la SP.



Valerie Hussey
Valerie Hussey
Présidente



Yves Savoie
Yves Savoie
Président et chef de la direction



La famille Purdy

Une équipe motivée



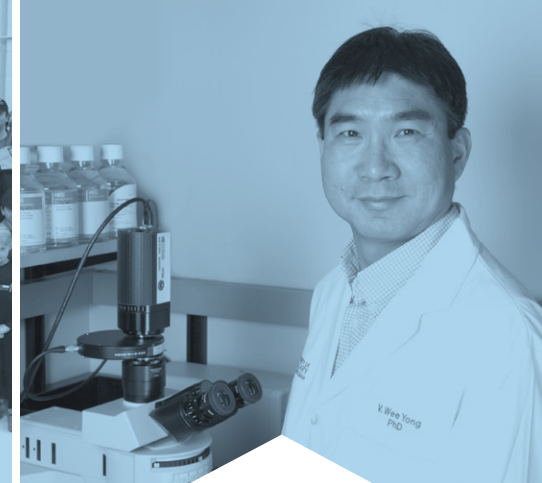
Griffin Purdy

Fils de James, 8 ans
Collecteur de fonds déterminé



Équipe MS Ain't PURDY

A collecté 300 000 \$ pour la recherche en SP
et les services dans la collectivité



Dr V. Wee Yong

Chercheur en SP, Institut Hotchkiss
de recherche sur le cerveau, Calgary (Alb.)

A G I R



James Purdy

A reçu un diagnostic de SP en 2008

E N S E M B L E

Chaque année, des Canadiens se mobilisent de multiples façons pour lutter contre la SP. Des parents et des aidants prêtent main-forte à un proche atteint de SP. Des donateurs et des collecteurs de fonds contribuent sans relâche au financement de la recherche en SP, dont les retombées permettent d'améliorer la qualité de vie des gens aux prises avec cette maladie. Des chercheurs travaillent d'arrache-pied pour découvrir la cause de la SP, mettre au point des traitements améliorés contre cette affection et, ultimement, découvrir un remède contre celle-ci. Les personnes qui ont la SP, quant à elles, combattent quotidiennement et à leur façon la maladie dont elles sont atteintes. Qu'ont en commun tous ces gens? Ils participent tous au mouvement #agiresemble et ont fait le choix d'agir pour créer un avenir sans SP. Nous vous remercions de tout cœur de lutter à nos côtés!

#AGIRESEMBLE : QUELQUES CHIFFRES



messages aux
candidats à
l'élection fédérale



donateurs versant
une contribution
mensuelle



abonnés sur
les réseaux
sociaux

ÉTUDE MESCAMS

Un rayon d'espoir pour l'avenir – Témoignage de Lizelle



Lizelle

A reçu un diagnostic de SP en 2007



Lizelle, Dre Karen Lee, Dr James Marriott

Je m'appelle Lizelle. À 17 ans, si on m'avait demandé de dresser la liste des rêves que je voulais absolument réaliser avant de mourir, j'aurais répondu : faire les meilleurs macarons du monde, apprendre à nager, devenir yogi et faire un saut en parachute – malgré ma peur des hauteurs.

À 18 ans, j'ai reçu un diagnostic de sclérose en plaques. Lorsqu'on m'a dit « Vous avez la SP... », j'ai cru que ma vie était finie. À cet âge-là, j'étais censée trouver ma voie et réaliser un à un les rêves de ma liste, mais au lieu de cela, je faisais le dur apprentissage des réalités médicales inhérentes au diagnostic de SP.

Je mentirais si je vous disais que je n'ai jamais eu peur. Je m'inquiète pour ma carrière, parce que j'ai toujours voulu être infirmière et que je sais que je me suis engagée dans un processus difficile. Je crains également de ne pas pouvoir m'occuper de mes futurs enfants comme ma mère s'est occupée de moi. Cela dit, la SP m'a appris à vivre intensément sans m'imposer de limites; je suis donc prête à surmonter tous les obstacles qui pourraient se dresser sur ma route.

En moins de deux ans, ma vie a pris une nouvelle direction que je n'aurais jamais osé imaginer. En janvier 2015, on m'a invitée à participer à un événement qui marque un tournant dans l'histoire de la recherche sur la SP : l'annonce du lancement du premier essai clinique canadien portant sur l'utilisation des cellules souches mésenchymateuses pour le traitement de la SP. C'est mon neurologue, le Dr James Marriott, qui est l'un des principaux chercheurs de cette étude intitulée MESCAMS (MEsenchymal Stem cell therapy for CANadian MS patients), qui m'avait invitée à prendre la parole lors de la conférence de presse durant laquelle cette annonce a été faite.

J'étais folle de joie quand cette étude a été rendue publique : je fonde de très grands espoirs en la recherche sur les cellules souches, car j'ai envie d'avoir des enfants et je veux à tout prix qu'ils grandissent dans un monde sans SP. En visitant le centre de Winnipeg où se déroulera en partie l'étude MESCAMS, j'ai confié à des journalistes que je voyais en la recherche sur les cellules souches un moyen de me rapprocher un peu plus de mon objectif : une vie sans soucis. En fait, aujourd'hui, je ne me demande plus « si » je peux atteindre cet objectif, mais plutôt « quand et comment » je l'atteindrai.

Bien sûr, il reste encore beaucoup à faire, mais je sais que les chercheurs travaillent fort pour s'assurer que les personnes qui vivent avec la SP gardent espoir – j'ai pu le constater par moi-même, et je suis des plus optimistes quant à l'avenir!

Comme tous les autres travaux de recherche prometteurs qui sont menés dans le monde entier sur les cellules souches, l'étude MESCAMS permet aux personnes qui vivent avec la SP d'avoir bon espoir qu'on trouvera un remède contre cette maladie de leur vivant. Elle leur permet également de croire que les prochaines générations n'entendront jamais les mots suivants : « Vous avez la SP. »

En 2015, nous avons investi dans l'étude MESCAMS, soit la toute première étude menée au Canada sur les possibilités offertes par les cellules souches mésenchymateuses dans le traitement de la SP. Cette étude, qui a fait l'objet d'une subvention de 4,2 millions de dollars, vise à apporter des réponses définitives quant à la capacité de ces cellules à réduire l'inflammation nocive du cerveau et possiblement à contribuer à la réparation du système nerveux central.

L'étude MESCAMS est le volet le plus imposant d'une initiative internationale sur les cellules souches et la SP à laquelle collaborent neuf pays. Comme le Canada est le pays qui présente le plus fort taux de SP du monde, nous sommes très heureux de contribuer activement à cette entreprise. Précisons que la phase de recrutement est déjà bien avancée.

La subvention que la Société canadienne de la SP et la FRSSP ont destinée à l'étude MESCAMS est cofinancée par de fiers bailleurs de fonds : Research Manitoba (1,5 million de dollars) et Services alimentaires A&W du Canada (1 million de dollars).

Découvertes vitales de 2015

L'année 2015 a été marquée par de nouvelles avancées prometteuses dans le domaine de la recherche sur la SP – autant d'étapes décisives qui nous permettent d'approfondir les connaissances sur les facteurs causaux sous-jacents à la SP et de trouver des solutions permettant d'améliorer la qualité de vie des personnes touchées par cette maladie. Grâce à nos programmes de subvention, nous continuons de jouer un rôle de premier plan dans la lutte contre la SP en finançant des études novatrices sur la SP progressive, la remyélinisation (réparation de la myéline) et la neuroprotection (prévention des lésions nerveuses), la prise en charge des symptômes et l'amélioration du bien-être et de la qualité de vie, que ce soit en recherche clinique ou fondamentale.



Pour suivre les progrès de la recherche en SP du point de vue d'une spécialiste en la matière, rendez-vous à DrKarenLee.ca ou suivez le mot-clic [@Dr_KarenLee](https://twitter.com/Dr_KarenLee) sur Twitter (en anglais seulement).

Sont énumérées ci-dessous des avancées et des découvertes importantes qui ont été faites dans le cadre d'études subventionnées par la Société canadienne de la SP :

- ✓ **Découverte de nouvelles cibles thérapeutiques visant à favoriser la neuroprotection et la prévention des incapacités**
- ✓ **Découverte de techniques de réparation de la myéline faisant appel aux mécanismes de réparation de l'organisme**
- ✓ **Nouvel éclairage sur les mécanismes suivant lesquels la grossesse et l'allaitement atténuent la gravité de la SP**
- ✓ **Étude mettant l'accent sur les maladies associées à la SP et sur l'amélioration de l'état de santé général des personnes atteintes de SP et de leur bien-être global**
- ✓ **Découverte de nouvelles cibles thérapeutiques qui devraient permettre de prévenir l'envahissement du cerveau par des cellules immunitaires nocives**
- ✓ **Mise au jour d'un lien entre la course à pied et l'atténuation de la douleur liée à la SP**
- ✓ **Nouvelles observations intéressantes sur le lien qui existe entre la SP et l'activité physique chez l'enfant**
- ✓ **Avancées importantes dans le processus d'identification des cellules qui jouent un rôle moteur dans la physiopathologie de la SP progressive**
- ✓ **Découverte de nouvelles stratégies de maîtrise de l'inflammation**

Abonnez-vous à notre bulletin électronique mensuel sur la recherche pour lire les plus récentes nouvelles sur la recherche en SP menée au Canada et ailleurs dans le monde : scleroseenplaques.ca/nouvelles-sur-la-recherche.

DES PARTENARIATS COMMUNAUTAIRES

pour améliorer la qualité de vie



Sylvie

A reçu un diagnostic de SP en 2004

Nous nous sommes associés à des studios de yoga, à des centres de conditionnement physique et à des entraîneurs spécialisés d'un bout à l'autre du Canada pour offrir aux personnes vivant avec la SP un accès à des cours abordables destinés à accroître la force musculaire et la mobilité. Notre objectif : contribuer à renforcer l'autonomie de ces personnes et à améliorer leur qualité de vie. Nos partenariats visent à offrir un cadre où les gens atteints de SP peuvent pratiquer une activité physique en toute sécurité grâce à des cours adaptés à leur niveau de capacité.

L'école du mouvement

L'école du mouvement est un atelier d'exercice offert à Montréal, au Québec, durant lequel les participants apprennent l'importance de prêter attention à leurs mouvements pour optimiser les bienfaits de chaque exercice. Chacun découvre rapidement que la conscience du corps et la concentration rendent les exercices plus sûrs et plus efficaces et permettent de mieux en ressentir les effets dans tout l'organisme. L'atelier offre aux participants la possibilité de faire les exercices à leur propre rythme et selon leurs aptitudes.

« **Je m'appelle Sylvie** et j'ai appris que j'avais la SP en 2004. Depuis deux ans, je me déplace en fauteuil roulant, car je ne suis plus capable de marcher. Quand j'ai commencé l'école du mouvement, je ne pouvais même pas faire une seule flexion des jambes. Aujourd'hui, je peux sortir de mon fauteuil, saisir la barre en bois et répéter 40 fois ce mouvement. Les cours m'aident à conserver ma masse musculaire. Concrètement, ça me permet de m'asseoir dans mon fauteuil et d'en sortir sans aide. C'est tellement important pour mon autonomie. Les kinésiologues me font également lancer une balle contre le mur le plus grand nombre de fois possible en une minute pour faire grimper mon rythme cardiaque. Je n'ai pas encore trouvé d'autre exercice cardiovasculaire que je peux faire assise dans mon fauteuil roulant. Nous faisons de l'exercice en participant à des jeux et en nous amusant. C'est tellement plus facile de s'entraîner quand on a du bon temps! »

Pour en savoir plus sur les programmes et les services offerts dans votre collectivité, communiquez avec votre section. Visitez le [scleroseenplaques.ca/coordonnees](https://www.scleroseenplaques.ca/coordonnees) ou composez le 1 800 268-7582.



Pamela

A reçu un diagnostic de SP en 2005

VON-SMART

VON-SMART est un programme communautaire de mise en forme dirigé par des bénévoles, qui vise à permettre à des personnes de toutes conditions physiques d'améliorer leur santé, leur qualité de vie et leur autonomie. En améliorant leur force, leur souplesse, leur équilibre et leur mobilité au moyen d'exercices doux et à faible impact, les personnes qui vivent avec la SP ou qui ont un handicap peuvent accroître tangiblement leur mobilité et leur autonomie.

« **Je m'appelle Pamela.** Je participe chaque semaine au programme VON-SMART à Whitby, en Ontario. J'ai reçu un diagnostic de SP en 2005. Je me suis d'abord inscrite au programme pour l'aspect social. Environ un an auparavant, j'avais été forcée de quitter mon emploi à cause de la maladie. J'avais travaillé pendant 16 ans au même endroit et je me suis rapidement sentie très isolée après avoir démissionné. Grâce à ce programme, je me suis fait une foule d'amis. Nous allons prendre un café après les cours et ne passons pas notre temps à parler de la SP, mais nous sommes là les uns pour les autres. Je participe à cette activité, car je sais qu'il est bon pour moi de faire un peu d'exercice chaque semaine. On bouge plus que l'on croit, et l'exercice physique régulier me rend plus forte. »

SENSIBILISER pour provoquer des changements durables

La sensibilisation est essentielle au changement. Cette année, nous avons veillé à faire savoir aux députés ce dont les Canadiens touchés par la SP ont besoin pour mener la meilleure vie possible.



Hana et Denis ont rencontré Justin Trudeau juste avant qu'il annonce son intention de se présenter à l'élection fédérale pour devenir premier ministre.



Je travaille pour le gouvernement et j'ai un bon emploi, mais ma carrière est au point mort. Si je perds ou je quitte mon poste, je n'en trouverai pas d'autres. Il est évident que ma candidature a déjà été écartée en raison de mon handicap.

Denis, qui a reçu un diagnostic de SP en 1997



J'ai perdu mon dernier emploi à cause de la SP. On ne me l'a pas dit ouvertement, mais on m'a invitée à prendre congé pour l'été. J'avais 15 ans d'expérience dans le domaine et j'occupais le même poste depuis 5 ans.

Hana, qui a reçu un diagnostic de SP en 1995



Nous sommes forcés de vendre nos maisons, car nous n'avons plus les moyens d'y vivre. [...] Les programmes canadiens d'aide à l'emploi et de sécurité du revenu ne sont pas adaptés aux besoins des gens atteints d'une maladie telle la SP.

Cameron, qui a reçu un diagnostic de SP en 1991



Le poste de [ma fille] Megan exigeait d'être debout : se tenir devant un groupe de personnes, tourner sans cesse les feuilles d'un tableau et faire des présentations. Plutôt difficile quand on est en fauteuil roulant. Avec l'aide du service des ressources destinées aux personnes handicapées de son entreprise et grâce au soutien de son employeur, Megan a eu l'occasion de mettre à l'essai d'autres moyens de présenter son travail. On a tout de suite mis à sa disposition des ordinateurs, des tablettes iPad et d'énormes blocs-notes à feuillets autoadhésifs pour lui faciliter la tâche. C'était une grande victoire pour elle, même si cela semble anodin pour certains.

Lynn Hunter, ancienne députée et mère de Megan, atteinte de SP



Mon plus gros problème était que je devais travailler deux fois plus fort que tout le monde pour garder le rythme. Je ne voulais pas qu'on pense que je n'étais pas capable de faire mon travail. À mon retour à la maison, j'étais épuisé. Je n'avais plus d'énergie pour ma famille et mes passe-temps.

Gregory, qui a reçu un diagnostic de SP en 2008

Pour consulter des rapports complets et en savoir plus sur nos activités de défense des droits et des intérêts, rendez-vous à blogue.scleroseenplaques.ca/category/defense-des-droits-et-des-interets/.

Ce sont nos députés fédéraux qui établissent et adoptent les lois sur les questions concrètes qui touchent les Canadiens atteints de SP et leurs proches. Et ce sont eux qui doivent apporter les changements importants qui mèneront à l'amélioration de l'aide à l'emploi et de la sécurité du revenu pour les gens touchés par la SP ainsi qu'à l'accroissement des investissements dans la recherche sur la SP en vue de la mise au point d'un traitement contre la SP progressive. Comme les gens qui ont la SP sont enclins à faire part de leur expérience, que ce soit en ligne ou hors ligne, nous sommes mieux placés que jamais pour nous faire entendre de nos élus – et ce n'est qu'un début.

En septembre 2015, nous avons lancé une campagne en ligne d'envoi de lettres baptisée **#CHOISISSEZDAGIR**, qui misait sur le pouvoir de sensibilisation des témoignages personnels. Presque tous les candidats dans pratiquement toutes les circonscriptions du pays ont reçu des messages provenant de personnes touchées par la SP. Ont ainsi été envoyées près de 15 000 lettres préconisant l'adoption des mesures suivantes :

- **amélioration de la sécurité de l'emploi et du revenu au profit des Canadiens atteints de SP et de leurs proches aidants;**
- **intensification de la recherche en vue de la mise au point de traitements efficaces contre la SP progressive.**

Nous avons abordé l'année 2016 en disposant d'une quantité inégalée de données de première main et nous nous trouvons actuellement dans une position optimale pour contribuer à l'amélioration des systèmes en place. Avant d'y parvenir, nous devons toutefois évaluer l'état actuel des choses afin de prendre des décisions éclairées quant aux améliorations à réclamer. En septembre 2015, l'Institut de recherche en politiques publiques (IRPP) a publié le rapport intitulé *Leaving Some Behind: What Happens when Workers Get Sick*, cofinancé par la Société canadienne de la SP, soit un document qui nous aidera à faire valoir la nécessité d'apporter des changements fondamentaux aux systèmes publics et privés de sécurité du revenu et de soutien de l'emploi. Les recommandations formulées dans ce rapport visent la redéfinition des politiques en matière d'invalidité, et ce, dans un but d'assouplissement et d'accroissement des mesures de soutien offertes dans le cadre du programme d'assurance-emploi, du régime de prestations d'invalidité du Régime de pensions du Canada et des régimes d'assurance privés.

Par ailleurs, les discussions menées lors de la table ronde qui s'est tenue le 17 juin relativement aux défis posés par la SP sur le lieu de travail ont été centrées sur la nécessité de procurer aux gens atteints de SP les outils dont ceux-ci ont besoin pour demeurer confiants et maîtres de leur vie tout en conservant leur autonomie et leur capacité de s'épanouir malgré les changements que la maladie peut apporter. Le compte rendu de ces échanges sera propice à la réalisation de véritables changements et nous aidera à sensibiliser le gouvernement aux mesures qui doivent être prises pour améliorer la qualité de vie des Canadiens qui ont la SP ou toute autre maladie épisodique.

Élection fédérale de 2015

L'élection d'un nouveau gouvernement apporte chaque fois un potentiel de changement renouvelé. Ainsi, le premier ministre Justin Trudeau et son cabinet ont invoqué la possibilité d'instaurer une loi sur les personnes handicapées du Canada, et madame Carla Qualtrough a été nommée ministre des Sports et des Personnes handicapées. Pour notre part, nous continuerons de collaborer avec les représentants gouvernementaux, d'un bout à l'autre du pays, en vue de favoriser une véritable inclusion des personnes atteintes de SP.

PARTENARIATS ET COLLECTE DE FONDS

Témoignage de Lynda



Lynda

A reçu un diagnostic de SP en 1994

Je m'appelle Lynda et je suis originaire d'une petite ville du Québec dans laquelle la fréquence de la SP est exceptionnellement élevée. Je collecte des fonds pour la recherche sur la SP afin que nous réussissions à trouver la cause de cette maladie et à comprendre pourquoi sa prévalence est particulièrement élevée dans certaines régions. Je pense qu'il est essentiel d'élucider ces deux mystères.

Mon diagnostic de SP coïncide avec l'un des plus beaux moments de ma vie : la naissance de ma fille, Chloé. Trois semaines après l'accouchement, alors que je me levais pour aller prendre Chloé dans son lit, la partie inférieure de mon corps s'est soudainement engourdie. J'ai pensé que ce symptôme était lié aux suites de l'accouchement et j'en ai parlé à mon médecin lors de ma visite de suivi. Mais, celui-ci a aussitôt pensé à la SP, et j'ai été prise de panique parce que toutes les personnes de mon entourage qui avaient eu cette maladie étaient décédées.

La confirmation du diagnostic a été un processus difficile, car j'avais des antécédents médicaux très complexes puisque j'avais eu deux cancers de la peau (mélanomes) dans les années passées. Mon équipe soignante se demandait si mes symptômes étaient liés au cancer ou à la SP. Enfin, après six mois d'exams, j'ai reçu un diagnostic officiel de SP.

Je n'ai révélé ce diagnostic à personne pendant dix ans, pas même à mes enfants. Cependant, après avoir subi une violente poussée qui m'a causé une névrite optique et qui a entraîné certains troubles de la parole, j'ai été obligée de dire la vérité à mes proches. Si j'ai décidé d'en parler, c'était

aussi pour dire aux autres personnes atteintes de cette maladie qu'elles n'ont pas à la cacher. Je me suis donc engagée à mieux faire connaître la SP, et c'est ainsi que j'ai commencé à organiser des activités de collecte de fonds.

J'ai pris part à toutes sortes d'activités pour recueillir des fonds, notamment le Vélotour SP et Totale Bouette, et j'en ai organisé tout autant, soit des ventes de garage, des tournois de golf et, l'événement qui me tient le plus à cœur, une soirée comédie, qui continue à avoir lieu à guichet fermé tous les ans. Quand j'ai commencé à parler ouvertement de la SP, nombreuses sont les personnes qui se sont proposé de m'aider à recueillir des fonds et à mieux faire connaître cette maladie.

Depuis, mon nom a même été attribué à une bourse de stagiaire de recherche. Nous devons absolument stopper la SP, et je crois qu'avec suffisamment de fonds et un bon travail de sensibilisation, nous y parviendrons.

En 2015, la bourse de stagiaire de recherche au doctorat stopSP Lynda Archambault – Société canadienne de la SP a été attribuée à **Laurine Legroux**.

Établissement : Centre de recherche du Centre hospitalier de l'Université de Montréal

Titre de l'étude : Rôle du récepteur NKG2D dans le contexte de la sclérose en plaques

Domaines de recherche : Progression et traitements

Axe de recherche : Neuroimmunologie

Superviseure : Dre Nathalie Arbour



À ma façon

Le programme « À ma façon » constitue le reflet d'un virage culturel constaté à l'échelle du Canada en matière de collecte de fonds, grâce auquel les gens peuvent maintenant prendre les choses en main et amasser des fonds de façon conviviale et en toute facilité pour soutenir la recherche et la prestation de services. Ainsi, ce programme vous laisse carte blanche quant à l'activité, à l'événement ou au rassemblement que vous souhaitez organiser pour collecter des fonds et changer le cours des choses au profit des Canadiens aux prises avec la SP. Vous pouvez par exemple coordonner une vente de pâtisseries ou effectuer une collecte de petite monnaie dans votre collectivité, vous entraîner en vue de participer à un marathon à l'occasion duquel vous amasserez des dons, mener une campagne de collecte de fonds sur votre lieu de travail durant une semaine ou, si vous préférez, entreprendre une expédition d'aventure jumelée à une collecte de fonds en vue de soutenir notre mission. Quoi qu'il en soit, toutes les initiatives sont dignes de mention lorsque des gens dévoués leur consacrent temps, énergie et passion pour lutter contre la SP.

Les personnes qui mènent leur propre campagne « À ma façon » ont accès à une multitude de ressources et de conseils et ont la possibilité de rendre compte des progrès de leur activité de collecte de fonds et d'amasser des dons en ligne facilement et en toute sécurité. Soulignons par ailleurs que le personnel de la Société de la SP à l'œuvre dans chaque province peut apporter son aide pour l'élaboration, la planification et la tenue de l'événement. Pour en savoir plus sur cette initiative, rendez-vous à AMaFaçonSP.ca.



Main dans la main avec A&W

Ayant permis d'amasser huit millions de dollars en sept ans, le Rendez-vous A&W pour stopper la SP est la plus vaste campagne de marketing social de la Société de la SP. Notre partenariat avec A&W nous aide à poursuivre le mandat que nous nous sommes donné de financer la recherche consacrée à la SP et d'offrir des programmes et des services aux Canadiens touchés par cette maladie. En 2015, le Rendez-vous A&W pour stopper la SP a contribué à sensibiliser la population grâce à un message ciblé : le Canada présente le taux de SP le plus élevé du monde, et nous pouvons, ensemble, stopper la SP. Plus pertinente que jamais, la campagne a donné aux employés et aux clients d'A&W l'occasion d'amasser un montant record de 1,58 million de dollars.

Nous tenons à témoigner toute notre gratitude à A&W, qui se mobilise sans compter pour nous appuyer dans la poursuite de notre objectif ultime : stopper la SP. Nous remercions l'entreprise de son engagement profond et de longue date envers notre cause.

Photo de gauche : En août 2014, Taryn Lencoe a nagé pendant 12 heures pour stopper la SP dans le cadre de son défi « À ma façon ».

Photo de droite : Amanda Piron, ambassadrice de la SP, se photographie aux côtés de l'ours A&W dans le cadre du Rendez-vous A&W pour stopper la SP.

Fondation pour la recherche scientifique sur la SP

Domaines : **cause**/**traitements**/**approfondissement des connaissances**

Pour consulter les états financiers de la Fondation pour la recherche scientifique sur la SP, rendez-vous à scleroseenplaques.ca/fondation-pour-la-recherche-scientifique-sur-la-sclerose-en-plaques dès le 21 juin.



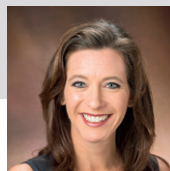


Trouver la **cause** de la SP

La SP est considérée comme une maladie résultant d'une réaction inappropriée du système immunitaire au sein du système nerveux central et causant la détérioration de la myéline et des fibres nerveuses sous-jacentes. La recherche financée par la Fondation pour la recherche scientifique sur la SP (FRSSP) a permis à la collectivité de la SP d'accroître considérablement sa compréhension des causes de cette réponse immunitaire, notamment sur le plan génétique.



Le **Dr George Ebers** (Université d'Oxford) et la **Dre Dessa Sadovnick** (Université de la Colombie-Britannique) se sont vu accorder une subvention de recherche coopérative de 2,2 millions de dollars en **1993** pour leur étude intitulée « Étude coopérative canadienne sur la susceptibilité génétique à la SP ». Cette vaste étude multicentrique financée par la FRSSP a permis de mieux comprendre comment des facteurs environnementaux et génétiques peuvent influencer sur le risque de SP. Au fil des différentes phases de leur étude et grâce au renouvellement de leur subvention, les deux chercheurs et leur équipe sont parvenus à cerner les gènes associés à la SP, à établir des profils familiaux de SP, à comprendre la façon dont l'environnement influe sur les gènes incriminés ainsi qu'à déterminer si des facteurs externes, comme le taux de vitamine D, peuvent avoir une incidence considérable sur le risque de SP. L'étude en question a permis de constituer la plus importante base de données génétiques sur la SP grâce à la collecte de renseignements cruciaux provenant de 15 cliniques de SP du Canada et issus des dossiers de plus de 30 000 personnes atteintes de cette maladie et de leur famille.



Avant l'étude pionnière de la **Dre Brenda Banwell** consacrée à la SP chez l'enfant et l'adolescent, les cliniciens voyaient en la SP une maladie d'adultes. Grâce à l'établissement du Réseau canadien pour les maladies démyélinisantes pédiatriques, en **2004**, la Dre Banwell (Hospital for Sick Children, Children's Hospital of Philadelphia) et d'autres spécialistes à l'œuvre au Canada ont pu rassembler une multitude de données relatives aux caractéristiques de la SP pédiatrique, aux facteurs de risque permettant de dépister les fortes probabilités de SP ainsi qu'aux traitements potentiels à envisager contre cette maladie. Considéré comme l'une des filières de recherche sur la SP pédiatrique les plus vastes et les plus complètes du monde, le Réseau a bénéficié d'une nouvelle subvention de 3,2 millions de dollars destinée au financement d'une étude sur les effets de la SP pédiatrique sur le bien-être physique et mental et la fonction cognitive des jeunes vivant avec cette maladie, leur taux d'utilisation des services de soins de santé, l'équilibre de leur système immunitaire et l'évolution de la maladie.



Solidement établi, le réseau de recherche sur la SP pédiatrique dirigé par la Dre Brenda Banwell a élargi son champ d'investigation grâce à une étude menée par la **Dre Helen Tremlett** (Université de la Colombie-Britannique). En explorant le microbiote intestinal d'enfants et d'adolescents suivis dans le cadre de l'étude sur la SP pédiatrique mentionnée précédemment, la Dre Tremlett espère comprendre ce qui distingue le microbiote de ces sujets et déterminer si les particularités ainsi relevées pourraient expliquer l'apparition de la SP. « L'examen du parcours des enfants est plus facile à réaliser que celui des adultes; de ce fait, nous sommes plus en mesure de déterminer avec précision le moment où les premiers mécanismes sous-jacents de la maladie se sont mis en branle », explique la Dre Tremlett, qui a reçu en **2015** une subvention de 500 000 \$, accordée par la FRSSP, en vue de la mise en œuvre de son étude.



Élaborer de nouveaux traitements

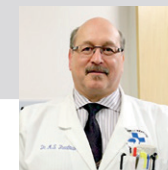
Les essais cliniques sont essentiels à l'élaboration de traitements efficaces et sans danger contre la SP, mais ils requièrent souvent des ressources considérables. Le niveau de financement offert par la FRSSP a permis la tenue d'essais cliniques centrés sur la mise au point de nouveaux médicaments, sur l'établissement de nouvelles indications pour des médicaments existants ainsi que sur l'élaboration de traitements de pointe faisant appel aux cellules souches.



La **Dre Luanne Metz** (Université de Calgary) a relevé tout un défi lorsqu'en **2007** elle a accepté une subvention de recherche coopérative de 4 millions de dollars pour se lancer dans un essai clinique consistant à explorer les effets de la minocycline – antibiotique déjà utilisé dans le traitement de l'acné et de diverses infections bactériennes – chez les personnes atteintes de SP. Des travaux menés auparavant sur des animaux et des cultures cellulaires par le Dr V. Wee Yong et également financés par la FRSSP avaient déjà révélé les propriétés anti-inflammatoires et neuroprotectrices de la minocycline, qui constitue maintenant un médicament prometteur contre la SP. L'essai clinique de phase III qui s'en est suivi comptait 142 participants recrutés à l'échelle du Canada. Ces personnes ont été traitées par la minocycline ou un placebo après avoir présenté des signes précoces de SP. Exposés lors du congrès de l'ECTRIMS (comité européen pour le traitement et la recherche dans le domaine de la sclérose en plaques) tenu en 2015, les premiers résultats de cette étude ont démontré que, comparativement au placebo, la minocycline a permis de réduire de façon significative le risque de progression vers une SP cliniquement définie.



Le **Dr Mark Freedman**, neurologue spécialisé en SP, et le **Dr Harry Atkins**, spécialiste des cellules souches, de l'Institut de recherche de l'Hôpital d'Ottawa, se sont associés pour réaliser une étude sur la greffe de cellules souches hématopoïétiques (ou greffe de moelle osseuse) dans le traitement de la SP. Pour la première fois au Canada, des chercheurs appliquaient à la SP une approche utilisée pour traiter certains types de cancer du sang. Lancé en **2000** grâce à une subvention de recherche coopérative de 4 millions de dollars accordée par la FRSSP, l'essai canadien sur la greffe de moelle osseuse (GMO) consistait notamment à administrer à 24 participants un traitement de chimiothérapie destiné à détruire les cellules de leur système immunitaire, lesquelles ont ensuite été remplacées par des cellules souches provenant de la moelle osseuse des participants eux-mêmes. Jusqu'à présent, la majorité des personnes ainsi traitées n'ont subi aucune poussée, et les études de suivi prolongé menées à la suite de cet essai contribuent à expliquer pourquoi il en est ainsi.

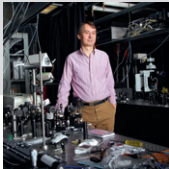


Le **Dr Mark Freedman** continue d'étudier les effets des cellules souches sur la SP dans le cadre d'un essai clinique lancé récemment, intitulé « MEsenchymal Stem cell therapy for CANadian MS patients » (MESCAMS – étude sur le traitement de la SP par les cellules souches mésenchymateuses). Le protocole de cet essai consiste à administrer à chaque participant ses propres cellules souches mésenchymateuses – lesquelles diffèrent des cellules souches utilisées lors d'une greffe de moelle osseuse – en vue de neutraliser les cellules immunitaires nocives impliquées dans le contexte de la SP. Ce traitement expérimental novateur est à l'étude dans le cadre d'un programme de recherche international; l'essai MESCAMS – qui réunit 40 participants et constitue le volet canadien de cette initiative – fournira le plus grand volume de données au sujet de cette approche. *Il est possible d'en savoir plus sur l'essai MESCAMS en se reportant à la page 4 du présent document.*

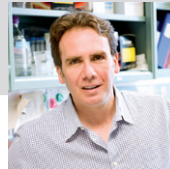


Acquérir de nouvelles connaissances

La SP a longtemps été considérée comme une maladie auto-immune par de nombreux cliniciens et chercheurs. Selon cette conception, l'apparition de la SP s'explique par le fait que des cellules immunitaires sont amenées à pénétrer dans le système nerveux central, où elles provoquent une atteinte du tissu nerveux.



En **2011**, une subvention de recherche coopérative de 3,8 millions de dollars a été attribuée au **Dr Peter Stys** (Université de Calgary) afin de lui permettre d'explorer la SP sous un angle nouveau. En s'écartant du courant de pensée classique, le Dr Stys a formulé une hypothèse selon laquelle une détérioration neuronale touchant le système nerveux central serait à l'origine d'une réaction immunitaire secondaire. Son équipe de recherche multidisciplinaire a décrit en détail la façon dont s'opère la détérioration neuronale et indiqué à quel stade de la maladie apparaissent les lésions. Les connaissances issues de cette étude ont changé la compréhension de la SP progressive dans le milieu de la recherche.



« Notre étude coopérative permettra de répondre à d'importantes questions émergentes sur la SP et de mieux traiter cette maladie, en particulier sa forme progressive », affirme le **Dr Amit Bar-Or** (Institut neurologique de Montréal) relativement à des travaux de recherche de 3,6 millions de dollars, auxquels il collaborera aux côtés du **Dr Alexandre Prat** (Université de Montréal) et de la **Dre Jennifer Gommerman** (Université de Toronto) en vue d'élucider le rôle des cellules B dans l'évolution de la sclérose en plaques. Cette approche novatrice de la SP fait concurrence au principe voulant que la survenue de la SP résulte de l'action d'autres lymphocytes, connus sous le nom de cellules T. Comme de nouveaux médicaments prometteurs ciblant les cellules B sont déjà en cours d'élaboration, il convient de dire que le lancement de cette étude en **2013** s'est avéré opportun et crucial pour le repérage des cellules B nuisibles dans le contexte de la SP.



Alors que les gènes qui contribuent à la constitution de la gaine de myéline entourant les fibres nerveuses ont pu être déterminés, on ne connaît pas encore très bien la façon dont ils interagissent pour orchestrer la formation et la régénération de la myéline. En **2000**, le **Dr Alan Peterson** (Université McGill) a reçu une subvention de recherche coopérative de 1,5 million de dollars pour son étude intitulée « Myelin Gene Regulation: A Multidisciplinary Approach » (régulation des gènes de la myéline : une approche multidisciplinaire). En vue de combler le manque de connaissances cruciales en lien avec la régulation de ces gènes, le Dr Peterson a mis sur pied une équipe de collaborateurs réunissant des spécialistes en génétique ainsi qu'en biologie moléculaire et fonctionnelle. Ensemble, ces chercheurs ont trouvé des réponses à diverses questions, dont la suivante : « Comment les gènes régulent-ils les mécanismes moléculaires sous-jacents à la remyélinisation? » Leur étude a apporté un éclairage considérable sur la remyélinisation et a permis de cerner de nouvelles cibles qui pourraient mener à l'élaboration de traitements favorisant la remyélinisation.



En **2001**, la FRSSP a accordé une subvention de recherche coopérative de 3,5 millions de dollars à un groupe de cinq chercheurs renommés du Canada et des États-Unis, spécialisés en SP. Ces derniers ont exploré des approches novatrices visant à stimuler la réparation des fibres nerveuses endommagées chez les personnes atteintes de SP. Dirigée par le **Dr Jack Antel** (Université McGill), l'étude multidisciplinaire dont il est ici question a mené à la découverte d'un « commutateur » qui permet d'amorcer le processus de réparation en transformant des cellules immatures (semblables à des cellules souches, mais plus développées que ces dernières), dites « progéniteurs », en cellules productrices de myéline (ou « oligodendrocytes »). Les chercheurs ont étudié des progéniteurs d'oligodendrocytes issus de l'organisme et d'autres provenant d'une source extérieure. Ils ont également amélioré des modèles animaux et cellulaires établis afin d'évaluer la façon dont divers médicaments peuvent influencer sur la remyélinisation. Cette étude a permis à la collectivité de la SP de beaucoup mieux comprendre le processus de régénération de la myéline ainsi que la façon dont les cellules de l'organisme peuvent être mobilisées pour réparer les tissus lésés par la SP.

DONATEURS – CAMPAGNE STOPSP

La Société de la SP est très reconnaissante envers les donateurs suivants pour leur généreux soutien à la Campagne stopSP/ Faire l'impossible, dont l'objectif est de financer les travaux de recherche les plus prometteurs qui, tant au Canada que dans le reste du monde, permettront de trouver des traitements plus efficaces que ceux dont on dispose actuellement, d'améliorer la qualité de vie des personnes atteintes de SP et de donner à celles-ci les moyens de mener la meilleure vie possible.

1 000 000 \$ et plus

Fondation de la famille Waugh
Anonyme

De 500 000 \$ à 999 999 \$

Anonyme (2)

De 100 000 \$ à 499 999 \$

Chorus Aviation
Hermès Canada
Valérie Hussey
Joe Randell
David L. Torrey
Anonyme

De 10 000 \$ à 99 999 \$

2015 Smash Out MS Golf Tournament
Chuck Ford et Shelley Wood
Fiducie familiale Love
RBC Fondation

De 1 000 \$ à 9 999 \$

Jim et Jennifer Beqaj
Salvatore N. Corea et Charlene Luciak-Corea
Suzanne Gouin
Dominique Hansen
Fondation de la famille Malouf
Cory Turner



DONATEURS EXEMPLAIRES – ÉVÉNEMENTS DE COLLECTE DE FONDS

Nos événements de collecte de fonds nous permettent de financer des études de pointe consacrées à la SP et d'offrir, d'un bout à l'autre du pays, des programmes et des services essentiels aux personnes aux prises avec cette maladie. Nous tenons à exprimer notre reconnaissance à l'égard des donateurs qui ont apporté leur soutien financier aux événements de la Société de la SP tenus en 2015.

50 000 \$ et plus

Lorenzo Donadeo

De 25 000 \$ à 49 999 \$

Prairie Lube Ltd.
Banque Scotia

De 10 000 \$ à 24 999 \$

Bill Bates
Benevity Inc.
Biogen Idec Canada Inc.
Gudrun Boyce
Dr F. J. Brooks-Hill
Fonds Mary Ann Cormack
Cornerstone Insurance Brokers Ltd.
Ember Resources Inc.
Hebron Project Office
IGA extra Daigle
ITC Construction
Bernard Lofchick
Moxie's Grill Bar
Doug Meloche
R et D Drywall Inc.
RBC Fondation
David Rocan
Service des loisirs du Groupe Rona
Luke Schoonderwoerd
Financière Sun Life
À la mémoire de Eileen Thorne
David Wilton

De 5 000 \$ à 9 999 \$

1250057 Alberta Ltd.
Albi Le Géant
Alimentation l'Épicer
Ameç Foster Wheeler
Association des policières et policiers provinciaux du Québec
Aurion Capital Management Inc.
Fondation Morris et Beverly Baker
Basintek LLC
Le Groupe Bau-Val inc.
Tanya Benoit
André Bourelle
Brandt Group of Companies
Rose-Aimée Briand
The Canadian Brewery Ltd.
Cenovus Energy Inc.
Raymond Chevalier
CIBC
Cie Minière IOC
Marc Côté
Marc Daigneault
Bob Decker
Devlan Construction Ltd.
John Esteireiro
Gestion Cefam Inc.
La Great-West

Greystone Managed Investments
Ikkuma Resources Corp.
Groupe Investors
IUPAT
LMF Ltd.
Croix Bleue Medavie
Micco Companies
Randy Mikula
Dr Christopher et Mme Jennifer Moore
David Morrison
Naim
Stéphane Perras
Jay Pinchuk
Elaine Rankine
Sanofi Genzyme
The Frank Scarpitti Charitable Foundation Inc.
Sdmc Ag Inc.
Jay Shepherd
Stonepark Intermediate School
Mary Sullivan
Christiane Thouin
Tropie Air Systems
Arash Vahdaty
Frank Van Oirschot
Wenzel Downhole Tools
Anonyme (4)

PARTENAIRES DE RECHERCHE

Les Partenaires de recherche forment un groupe unique de particuliers, de fondations et d'entreprises qui ont comme objectif précis d'appuyer la recherche sur la cause et le remède de la SP. La Société canadienne de la SP tient à exprimer sa reconnaissance envers les Partenaires de recherche suivants, qui ont fait un don au cours de l'année 2015.

10 000 \$ et plus

Fondation Chandishelly
Douglas et Joanne Ellenor
Agnes Faraci
Fondation de bienfaisance Leder
Peter O'Sullivan
Roy Robbins
Brad Shaw
Donald M. Shumka
Thomas Whitfield
Anonyme

De 5 000 \$ à 9 999 \$

Karen et Bill Barnett
David Chernos
M. Ian Donnelly
John J. Engel
Fondation Faithful Friends
Dr Michael Fiorino
Suzanne Gouin
Barbara Anna Hanna
John Jensen
Harry Joosten
Tom et Jan Knowlton
Henry S. Mews
M. et Mme L. Murray
Dr Paul O'Connor
John et Ann Ogilvy
Fondation de la famille Riley
W. Michael Roche
Linda K. Rorabeck
Owen Bruce Shime
Joe Spagnolo
Debbie Spencer
Hugh Wallace

De 1 000 \$ à 4 999 \$

Fondation de la famille A. et A. King
Greg Aasen
Brian L. Abdul
Acro Aerials Inc.

Claire Adam
James E. Allard
Val Allardice
Patricia et Grant Allen
John C Allison
Lyall et Lois Allison
Francis Allwood
David Andermatt
Clifford Anderson
Caterina Ardito-Toffolo
Fondation de la famille J. Richard Armstrong
Gail Asper et Michael Paterson
Elizabeth Atkinson
Pierre Aubertin
Harold A. Baardsnes
Hans Baeggli
John Baillie
James Bain
À la mémoire de Joel Balfour
Rudy Bandsmer
Brian J. Banks
Judy Bargholz
Leonard Bartlett
Robert Bauer
Larry et Nancy Behnsen
Robert Béland
William et Elma Bergen
Graham Berkhold
Gisele Bettany
Grace L. Bevan
Beveridge Medical Inc.
Paul Bilodeau
Bruce et Jo Bird
Kelsey Bird
Evelyn Bisson
Melvin Bjorndal
Marjorie Blankstein C.M., O.M.
Gloria Block
Jeffrey Block
Robert Boettger
Jeanne Boire
Edwin Bolster

Alain Bouchard
Lucie Boucher
Mark Bourgeois
Marion A. Boyle
Jocelyn Braithwaite
Jérôme Brassard
Catherine Bratty
Donald Brazier
John Brennan
Briarhurst Realty Limited
James A. Brierley
Genelva Briscoe
Jeffrey Britton
Chris Brodeur
Paul Broska
Phyllis Beverley Brown
Richard Buggelin
Carole A. Buss
Howard Bye
R. K. Byram
R. et G. Calam
Leanne Camarata
Cambridge Memorial Hospital
Canada-Vie
Alvin Carberry
Brad Forden et Carole Fujimoto
Suzanne Caron
Guylaine Caron
Carte International Inc.
Tim et Sheila Casgrain
Cercle Des Filles D'Isabelle 715
Edward Chambers
Carlos et May Chan
Chancery Mendez Holdings (Canada) Ltd.
Jamie Chassie
Paul Chevalier
Marguerite Choquette
Denise et Gilbert Chouinard
France Chrétien Desmarais
Barrie W. Clayton
Martin Clingwall
Jean et Murray Cockburn

Cogeco Data Services
Ernest Collins
Jean Comfort
Rosemary Congdon
Const et Gen. Workers Union 92
Groupe Co-operators
Fondation de la famille Côté Sharp
Paule Couet
Charles Coupal
Riki et James Cox
Alice J. Crawford
Crestview Investment Corporation
Fondation de la famille Crist
Murray et Lois Cummings
Barbara Currie
Alec et Shirley Curtis
Sophie Cuvelliez
Christian Cyr
Marcelle Dagenais
Ron et Elise Dalby
Elaine Davies
André De Bellefeuille
Fondation De Boer
Bernard De Serres
Cyndy De Thomasis
Silvia DeBastos
Ken et Nicolette Decoursey
Delta Square Developments Ltd.
Leo et Sandra DelZotto
Peter Demik
Suzanne Deschênes
Jasdeep Dhalwal
Tim et Rhonda Dietzler
Maxine Digiovanni
DK Jabs Medicine Professional Corporation
Donburg Farm Limited
H. R. Doornekamp Construction Ltd.
Victor et Maxine Drevnig
Donald Drysdale
Fondation Leslie et Irene Dube
Patrick Dubois
Paul et Janet Dullaert

John Dungey	Thomas Goldstein	A. Karpluk	Lillian McIntyre	Ian et Michelle Pearce	Yvan Salvetti	Elva Thompson
Pierre Duquette	Ken Goodwin	KC Greschner Ltd.	Vickie K. McKellar	David Pearson	Linda Sanzo	Jim Thornton
Catherine J. Dutka	Gopher Enterprises Limited	Dave Kelly	Joyce McLean	Robert et Nadine Peel	Jérôme Saunier	M. Threinen
Helene Dyck	Gor-Fay Realty Company Ltd.	Audrey Kenny	Christina McLeod	Mark Pelehos	Jocelyne Sayak	Fondation de la famille Topor
Ann Dzick	Helena Gottschling	Emmanuel Khouzam	Eddie et Heather McMichael	Pembina Pipeline	Vathurith Sbond	Calvin Towns
David et Farrell Eckman	Robert Gouinlock	M. et Mme Mun H. et Bouck Kim	Fred J. McMurray	S. Perruzza	Frank Scartozzi (IBACS Inc.)	Evelyn Toy
Howard et Barbara Eckman	Gaëtan Goulet	Know History	Robert et Junith Mee	Lorne et Joyce Peters	Alois Schoen et Daisy La	Louise Rousselle Trottier
Ross Edgett	Renate Greenwood	George et Elizabeth Knowles	Barbara Meek	Port Royal Mills Ltd.	Haie-Schoen	Kathryn Troubridge
Edith Cavell #25 Order of the Eastern Star	Beatrice Gregoire	Joe et Joan Koole	Roxanne L. Meek	Geraldine Petten	Maria Schroeder	Dany et Jessica Turgeon
Tim Ekelund	Jane Catherine Grell	Gene et Cathy Kosmyna	George et Sylvia Melville	Stan et Jennie Pilat	Fondation de la famille Shelley et Guy Scott	Nancy Turner
Brian Ellerman	Willimin Griffiths	Penina Krongold	Derek Milloy	M. et Mme Dan et Rena Pinckston	Andrew Severson	Teenie Tymchak
David et Pearl Elman	Dr Lesley Griffiths	Brian Kusisto	Armand et Hazel Misuraca	Ward C. Pitfield	Howard et Elayne Shapray	UA Local 787 Union Office
Robert et Marianne Eng	Guard.me/StudentGuard	Monica Kwok	Shirley Moon	Serge Poiré	Arvind Sharma	Jane Underwood
Vaughn Engel	Stephane Guay	Patrick R. Laforge	Fred Moore	Dre Georgia M. Pontikes	James Shaw	Unilock Limited
Henry Ens	Pearl Gunn	Annie Lapointe	R. L. Moore	Jennifer Porritt	Richard Shepherd	Cecil Vance
Arthur Evans	Fondation Gustav Levinschi	Richard Larocque	Wayne et Susan Moore	James Potter	Joyce Sherwood	George Vaughan
Fairlane Farming Co Ltd.	Kevin Mah et Kimberly Haag	Frederic Lasnier	David Morgan	C. A. Pratt	Arthur I. Silver	Monique Viens
Louise Fast	Michael Hafeman	Greg Latter	John Morin	Precision Drilling Corporation	Ann Simmans	Milan et Catherine Voticky
Paul Faynwachs	Maureen Hall	François Laverdiere	Jeanne Morissette	Gerry Price	H. D. Simpson	Lisa Wallace
Margo Fearn	Diana Hansell	John Murphy et Leslie Lee	G. Morita	Joan M. Price	Drs Sacha Singh et Andie Wiseman	U. Wallersteiner
Fer-Pal Construction Ltd.	David et Lena Harper	Janet Leffek	Darren Morson	Anne Primeau	Sisters of Providence of St. Vincent de Paul	Teresa Wallsten
Roderick et Susan Finlayson	Laura Harris	Marielle Lemieux	Ronald Morton	Rosita Przybycien	Robert Puchniak	Brad Warkentin
Hugh J. Finlayson	Elizabeth Harrison	Lenergy Resources Inc.	William et Doreen Motz	D. Quan	Tom et Angela Skinner	Doug Warne
Lynn Fisher	Ruth Hastings	George Leon	David Mundy	Hans Quitzau	John B. Smiley	Sylvie Watelle
Susan Fisher	Rosemary Hawkins	Les Pros De La Photo (Québec) Inc.	Shirley N. Mungall	Quincallerie Demers Inc.	Dr Allan Smith	James Waters
Fondation Fleming	Marilyn Heddle	Francine Létourneau	Patricia Murphy	Jim et Diane Quinn	Scott Smith	Gloria Watterson
Claude Foisy	Hellenic Canadian Community of Edm et Region	Mary I. Levers	Don et Jacqueline Murphy	Brian E. Rainey	J. C. Snyder	Fondation de la famille WB
Michael Fong	Wanda Hemswoth	Peter Leyen	Joe Murray	Mme Ruth Rea	Soeurs Franciscaines Missionnaires de l'Immaculée-Conception	Joan Weisman
Fondation Lise et Richard Fortin	Margaret Henri	Garry et Mary Limpright	Rodney L. Myers	Murray J. Reimer Inc.	Reinhart Foods Ltd.	Meri Weisman
Lisa Foster	Eileen Herdman	Adrian Lo	Ann Nakamura	Kathy Neilson	Louise Remark	Norval Wener
David Foxe	Dr Mark K. Heule	M. et Mme Peter Lockie	Kathy Neilson	New Gold Inc.	Paul et Nancy Ressler	À la mémoire de Alice White et Sandra J. White
Irma Fragman	Thomas Hicks	Denis Loiselle	Mary Newman-Jordan	Mary Newman-Jordan	Heather et Kent Rice	Thomas A. Wilcox
Rachel et Scott Fraser	Jon Hitchcock	Richard et Carol Loreto	Tonya Newstetter	Tonya Newstetter	Bernie et Noreen Nisker	Laura Wilkes Lawrie
M. et Mme Bill Gadd	Carol Hitchman	Danielle Lortie	Bernie et Noreen Nisker	Bernie et Noreen Nisker	James et Barbara Niven	E. Joan Williams
Ian et Meredith Gagné	Greg Hogge	Ronald Luckman	James et Barbara Niven	James et Barbara Niven	John D. Norquay	Michael R. Williams
Tania Gallant	Muriel Hole	Larry R. Lunn	John D. Norquay	John D. Norquay	North Barrie Plaza Limited	Cal Wilson
Alan Galley	À la mémoire de Agnes Hollingsworth	John Lussier	John D. Norquay	John D. Norquay	Northgrave Medical Inc.	Shirley B. Wilson
Gertrud Gambhir	Greg Honey	Ralph Lutes	Northgrave Medical Inc.	Northgrave Medical Inc.	Margaret Notar	Pat et Jim Wilson
Jay Garland	Eileen Herdman	S. Lynn	Margaret Notar	Margaret Notar	Marinka Novak	Thomas Winiker
Margaret Genge	Dr Mark K. Heule	Joan MacDonald	Marinka Novak	Marinka Novak	Barbara Novek	Gary Winter
Larry Gerein	Thomas Hicks	Kenneth MacDonald	Barbara Novek	Barbara Novek	NWD Systems (Montreal) Inc.	Peter Woodward
Emelia Gerein	Jon Hitchcock	Georges Macé	NWD Systems (Montreal) Inc.	NWD Systems (Montreal) Inc.	Sandra Nymark	Carolyn M. Woogh
Terrell M Gerein	Carol Hitchman	Groupe immobilier Brent MacIntosh	Sandra Nymark	Sandra Nymark	Ocean Property Management	Darrell Woolnough
Frank Gerrits et Katherine McKee	Greg Hogge	John et Joan MacLagan	Ocean Property Management	Ocean Property Management	Mark O'Neil	Robert et Edith Doreen Wright
Audrey Gibson	Muriel Hole	Donald MacLean	Mark O'Neil	Mark O'Neil	Dave et Laverne Majeau	H. D. Wyman
Stan Gieschen	À la mémoire de Agnes Hollingsworth	George Macé	Dave et Laverne Majeau	Dave et Laverne Majeau	Pierre Mandeville	XE.com Inc.
Ed Giles	Greg Honey	Groupe immobilier Brent MacIntosh	Pierre Mandeville	Pierre Mandeville	Luc Maurice	Dr Mark et Phyllis Yaffe
Mario B. Giorgio	Jillian M. Horne	John et Joan MacLagan	Luc Maurice	Luc Maurice	Kevin May	Yellow Dog Investments
Gilles E. Girard	Barbara J. Houlding	Donald MacLean	Kevin May	Kevin May	Jack Maze	Iona Youden
John Glasier	John R. Howarth	George Macé	Jack Maze	Jack Maze	Kenneth W. McArthur	Donna et Ben Ziarko
John Gleed	Frank O. Huff	Groupe immobilier Brent MacIntosh	Kenneth W. McArthur	Kenneth W. McArthur	David et Roberta McCaslin	S. Paul Zive
J. Lawrence Goad	Humane Medicine Inc.	John et Joan MacLagan	David et Roberta McCaslin	David et Roberta McCaslin	Ian et Janet McConnell	Michael J. Zukiwsky
Michael R. Goldberg	Eric Hunter	Donald MacLean	Ian et Janet McConnell	Ian et Janet McConnell	Kimberley McIntyre	Anonyme (21)

CHAMPIONS DE LA COMMANDITE

De 50 000 \$ à 74 999 \$

Jason Gregor (Alb.)
Julia Nimilowich (Alb.)
Barry Travnicek (Ont.)
Greg Van Tighem (Alb.)

De 25 000 \$ à 49 999 \$

Lynda Archambault (Qc)
Robert Decker (Alb.)
Luc Lacombe (Qc)
Bernard Lofchick (Man.)
Timothy Mahoney (Alb.)
John Makris (Sask.)
Doug Meloche (Ont.)
Suzanne Mignault (Qc)
Daniele Pinarello (Ont.)
Stacey Shein (Ont.)
Jonathan Simmons (Ont.)
Arthur Weingarden (Ont.)

De 20 000 \$ à 24 999 \$

Yves Beaulieu (Qc)
Roy Best (Ont.)
Judd Buchanan (C.-B.)
Chris Kieser (Alb.)
Martin Lampron (Qc)
André Lespérance (Qc)
John Mullen (Alb.)
Richard Paré (Qc)
Stephen Quigley (Ont.)
Eric Rivard (Qc)
Howard Shapray (C.-B.)
Bryan Simister (Alb.)
Sean Wingrave (Alb.)

De 10 000 \$ à 19 999 \$

Alan Acorn (Ont.)
Jonathan Allenger (Ont.)
Giselle Amann (Ont.)
Jimmy Arlia (Alb.)
Donald Barr (Alb.)
Bill Bates (Ont.)
Andrea Bates (Ont.)
Mark Bazerman (Ont.)
Henriette Benoit (Ont.)
Tim Bergen (Sask.)
Deborah Best (Ont.)
Nicky Block (C.-B.)
Tim Blom (Atl.)
Brad Bulger (Alb.)
Cactus Club Café Byrne Road (C.-B.)
Rick Casson (Alb.)
Suzie Châteauneuf (Qc)
Eric Choi (C.-B.)
James Conner (Alb.)
Noel Cordahi (Ont.)
John Cuddie (Ont.)
Ken Cudmore (Alb.)
Diane Dafoe (Atl.)
Marc Daigneault (Qc)
Matthew Dasilva (Ont.)
Scott Davis (Ont.)

Jack Dawson (Ont.)
Rose De Angelis (Qc)
Richard de Carufel (Qc)
Tom Dennehy (Alb.)
Casey DiBattista (Ont.)
Julie Dranitsaris (Ont.)
Ben Elzen (Alb.)
Colin Findlay (Man.)
Derek Fong (Atl.)
Suzanne Forbes (Alb.)
Nicholas Fowler (Alb.)
Amanda Fraser (Alb.)
Mark Freedman (Ont.)
Tara Frisken (Alb.)
Ben Galipeau (Alb.)
Charles Gingras (Qc)
Jeff Granberg (Alb.)
Marie-Josée Grenier (Qc)
Jeffrey Grocock (Alb.)
Myrna Guenter (Alb.)
Jason Guenter (Alb.)
Amanda Hadland (Alb.)
Doug Halldorson (Alb.)
Jan Hancock (Alb.)
Doug Hansen (Alb.)
Chuck Hartlen (Atl.)
David Hawrysh (Qc)
Meg Henderson (Ont.)
Kerry Hetu (Alb.)
Roland Houle (Sask.)
Valerie Hussey (Ont.)
IBEW Local 258 (C.-B.)
Linda Jarrett (Ont.)
Richard Jurewicz (Ont.)
Nancy Kastner (Ont.)
Helen Kearns (Ont.)
Ken Kerr (Alb.)
Jonathan Kleinsasser (Man.)
David Knight (Ont.)
Tracy Koluk (Alb.)
Kalysa Koluk (Alb.)
Keith Kuhl (Man.)
Fern Landry (Ont.)
Wayne Lavold (Alb.)
François Lebel (Qc)
Paul Lefebvre (Alb.)
Wayne Lessard (Ont.)
Nicky Lessard (C.-B.)
Linda Lessard (Qc)
Nancy Lester (Ont.)
Corinne Lotoski (Alb.)
Jack MacDuff (Atl.)
Susan MacIntosh (Alb.)
Gregg Maidment (Man.)
Bob Majowicz (Ont.)
Jamie Manger (Alb.)
Juan Manrique (Alb.)
Sara Marcello (Ont.)
Andrea Martin (C.-B.)
Cathie McCahon (C.-B.)
Vicky McCann (Ont.)
Darryl Mergaert (Alb.)
Bradley Michelson (C.-B.)

Bonnie Miller (Alb.)
Alan Miller (Alb.)
Blaine Mills (Alb.)
Monn Moeun (Alb.)
Becky Money (Alb.)
Brenda Munro (Atl.)
Keith Mychaluk (Alb.)
Jim Noiles (C.-B.)
Tracey Ostermann (Ont.)
David Palmer (Ont.)
Larry Payne (Ont.)
Claude Phaneuf (Qc)
Shaun Piercy (Alb.)
Gail Plouffe (Alb.)
Tracey Potkins (C.-B.)
Bertrand Potvin (Qc)
Griffin Purdy (Alb.)
James Purdy (Alb.)
Ian Raap (Man.)
Elaine Rankine (Ont.)
Elsye Reader (Sask.)
Bryon Reid (Alb.)
Sheldon Rice (Ont.)
Arabella Rossi (Qc)
Patrycja Rzechowka (Alb.)
Sal Salvaggio (C.-B.)
Yves Savoie (Ont.)
Luke Schoonderwoerd (Ont.)
Soren Schou (C.-B.)
Jay Shepherd (Ont.)
Ranny Shibley (Alb.)
Patti Burns (Ont.)
Simon Simone (Ont.)
Jeff Simpson (Alb.)
Dan Sims (Alb.)
Jason Smith (Ont.)
Craig Solberg (Alb.)
Allan Sporer (Alb.)
Barry Sullivan (Alb.)
Kevin Tamblin (Alb.)
Gail Taylor (Alb.)
Barry Taylor (Alb.)
Mark Tetrault (Qc)
Christiane Thouin (Qc)
Marjorie Tibbitts (Ont.)
Lane Tomalty (Alb.)
Cory Turner (Ont.)
Frank Van Oirschot (Ont.)
Barbara Van Walleghem (Man.)
Annie Vanhell (Alb.)
Mélanie Verletta (Qc)
Gloria Vermeulen (C.-B.)
Tracey Wahba (Sask.)
Mark Walsh (Alb.)
Andre Walsh (Atl.)
David Wilton (Ont.)
V. Wee Young (Alb.)
Brennan Zurowski (Sask.)

De 5 000 \$ à 9 999 \$

Alison Adams (Ont.)
Marcie Akerman (Qc)
Karyne Amyot (Qc)
James Ansley (Ont.)

David Arbutnot (Ont.)
Leon Arishenkoff (C.-B.)
André Bachand (Qc)
Jayda Baek (Sask.)
Ron Bailey (Man.)
Barbara Baker (Alb.)
Paul Balthazard (Qc)
Blaine Barnes (Alb.)
Louise Baudin (Alb.)
François Beauchemin (Qc)
Gavin Begg (C.-B.)
Rob Bekius (Alb.)
Simon Benoit (Qc)
Tanya Benoit (Man.)
Jennifer Bergin (Ont.)
Paul Bernards (Ont.)
Tobie Berthou (Man.)
Ineke Bezuyen (Ont.)
Janice Bilton (Ont.)
Michael Binder (Ont.)
Dietmar Bloedorn (Alb.)
Sylvia Booy (Ont.)
Valérie Bourdon (Qc)
Chris Bournakas (Ont.)
Jérôme Brassard (Qc)
Jean-Daniel Breton (Qc)
Suzanne Broadbent (Ont.)
Chris Brown (Alb.)
Philippa Brysiuk (Alb.)
Julian Buchwald (Alb.)
Jeff Burchill (Ont.)
Patti Burns (Ont.)
Michelle Burns (Alb.)
Robert Cadez (C.-B.)
Simon Carbone (Qc)
Carole Carpentier (Ont.)
Bob Case (Ont.)
Mick Cataford (Ont.)
Simon Chamberlain (Ont.)
Paul Chapman (Man.)
Chris Chardon (Alb.)
André Chénard (Qc)
Tomas Chénard (Qc)
Raymond Chevalier (Qc)
Christian Choquet (Ont.)
Greg Chovin (Sask.)
Ric Chwist (Alb.)
Patricia Cluzeau (Qc)
Erin Coghlan (C.-B.)
Nicole Cole (Sask.)
Rick Columbia (Ont.)
Mariyanna Connor (Alb.)
Lee Cooper (Alb.)
Jean Corbeil (Qc)
Sandra Corbett (Ont.)
Stéphane Corriveau (Qc)
Martin Cossette (Qc)
François Côté (Qc)
Marc Côté (Qc)
François Coupal (Qc)
Shelly Crossman (Atl.)
Kory Crowder (Ont.)
John Curle (Alb.)

Cynthia Cushing (C.-B.)
Doug Dafoe (Alb.)
Audrey Daoust (Qc)
Chloé Daoust (Qc)
Gordon Davidson (C.-B.)
Terry Davidson (Ont.)
Bill Davies (C.-B.)
Anna De Martin (Qc)
Ron Dekanich (C.-B.)
Sylvie Desautels (Qc)
Dominique Deschamps (Qc)
Christie DeSouza (Ont.)
Ali Devereux (Ont.)
Marlene Dickson (Alb.)
Greg Douglas (Alb.)
Lana Douma (Man.)
Andrea Dowding (Ont.)
Etienne Dubé (Qc)
François Dumont (Qc)
Melanie Dumont (Alb.)
Lloyd Dykstra (C.-B.)
Ken Faber (Ont.)
Joe Faubert (Alb.)
Peter Fehler (Alb.)
Jennifer Ference (Alb.)
Renzo Ferrera (Ont.)
Chris Fillmore (Alb.)
Shauna Flath (C.-B.)
Rosemary Fondaco (Qc)
Eleanor Forgeron (Alb.)
Geneviève Fournier Picard (Qc)
Karine Fournier Picard (Qc)
Lisa Fry (C.-B.)
DeAnne Furiato-Difonzo (Ont.)
Geneau Gagnon (Qc)
Jacob Gamble (Atl.)
Bonnie Gleim (Sask.)
Adam Goldberg (Ont.)
Mélanie Gratton (Qc)
Robert Grimsgaard (Ont.)
Arnold Groenestege (Ont.)
Mark Hansen (Alb.)
Signy Hansen (Man.)
Roger Hawryluk (Alb.)
Ilana Hirt (Ont.)
Doug Hodgins (C.-B.)
Christy Hofer (Man.)
Janella Hrasko (Alb.)
Lynn Hywarren (Ont.)
Lindsay Ireland (Ont.)
Jim Isaak (Ont.)
Robert Jackson (Man.)
Richard James (C.-B.)
Leona Janot (C.-B.)
Julie Jordan (Ont.)
Barry Kadatz (Alb.)
Sheri Katz (Ont.)
Joshua Kelndorfer (Alb.)
John Kersley (Ont.)
Lucas Kessler (Sask.)
Kick for the Cure (C.-B.)
Izabela Klosowski (Qc)
Brian Knight (Alb.)

Cindy Knoppers (Alb.)
Miles Kohan (Alb.)
Benoit Labelle (Qc)
Paul Lafond (Ont.)
Kirsty Laidlaw (Ont.)
Jennifer Lalonde (Alb.)
Katie Lang (Alb.)
René Lang (Qc)
Raymond Langlois (Qc)
Howard Langlois (C.-B.)
France Leblanc (Qc)
Marc Leclair (Qc)
Alli Leithoff (Alb.)
Jean-Luc Lemire (Qc)
Taryn Lencoe (C.-B.)
Andrew Lennox (Alb.)
Noah Levin (Ont.)
Todd Levy (Ont.)
Brianna Lund (Sask.)
Olivia Lutes (C.-B.)
Dan MacAdams (C.-B.)
Michael Macfynn (Alb.)
Dave Macmurchie (C.-B.)
Tony Makrostergios (Ont.)
Cynthia Mansfield (Alb.)
Dale Martin (Alb.)
Kaitlyn Martino (Ont.)
Delores Maystrowich (Alb.)
Shelley Mcneil (Alb.)
Andrea Mears (Ont.)
Maxime Mercier (Qc)
Lynn Meredith (C.-B.)
Paula Merrier (C.-B.)
Allan Miller (C.-B.)
Leah Milton (Alb.)
Henry Moesker (Man.)
Keith Moore (Ont.)
Colin Moorman (Ont.)
Pierre Moreau (Qc)
André Morin (Qc)
Ray Murrell (C.-B.)
Richard Nelson (Alb.)
Randy Neves (Atl.)
Peter Newman (Alb.)
David Nicholls (Alb.)
Dean Nixon (Ont.)
Christine Nordal (Ont.)
Erin Norris (Ont.)
Liam Northup (Ont.)
Maira Northup (Ont.)
Lauren O'Brien (Ont.)
Randall Oke (Ont.)
Marie O'Neil (Ont.)
Steven Owens (Alb.)
Claudia Paez (Ont.)
Marie-Ève Paquin-Champoux (Qc)
Cub Parmar (C.-B.)
Sheldon Patriquin (Atl.)
Roy Pattison (Atl.)
Colin Penny (Sask.)
Peter Peters (Sask.)
Larry Peyton (Ont.)
Gibson Pierce (C.-B.)

Roger Pomerleau (Qc)
Robert Pon (Alb.)
Melvin Porter (Ont.)
Stephen Pritchard (Alb.)
Jacques Provost (Qc)
Brad Radke (Alb.)
Dallas Reeves (C.-B.)
Rick Reeves (Alb.)
Lyne Robitaille (Qc)
Alex Romanowich (Ont.)
Megan Ross (Sask.)
Nathalie Roussin (Qc)
Stéphane Roy (Qc)
Giuseppe Rubino (Ont.)
Bruce Ryan (Alb.)
Claude Sanche (Qc)
Joyce Santos (C.-B.)
Todd Levy (Ont.)
Doreen Saunderson (Alb.)
Chris Savoie (Ont.)
Gary Scherle (Sask.)
Rudi Schimmel (Alb.)
Robert Schoepf (Alb.)
Rebecca Scott (Ont.)
MS Rugby Sevens (C.-B.)
Hank Shalagan (Alb.)
Rajeev Sharma (Alb.)
Wayne Shoemaker (Alb.)
Reese Shufelt (Ont.)
John Sloane (Ont.)
Linda Smallwood (Sask.)
Eva Soares (Ont.)
Brian Spence (Alb.)
Reg Spencer (Sask.)
Karan Spoelder (Alb.)
Chris Stevens (Ont.)
Glenda Stewart-Smith (C.-B.)
Steve St-Germain (Qc)
Robin Strathdee (Alb.)
Régine Surpris (Qc)
Kim Surpris (Qc)
Frank Symons (Alb.)
Leah Tallon-Sinclair (Ont.)
Gérard Thibault (Qc)
David Thomas (Ont.)
Sally Thorburn (Ont.)
Armandine Turcotte (Qc)
Darryl Turner (Alb.)
Donna Ulliac (Alb.)
Dean Unruh (Alb.)
Janet Van Velzen (Ont.)
David Varga (Alb.)
Jay Varjassy (Sask.)
Ron Vermeulen (Alb.)
Andrew Waldner (Man.)
Lacey Warnock (Sask.)
Paul Wemple (Ont.)
Dennis Wicary (Ont.)
Bob Widdup (Ont.)
Barbara Winfield (Ont.)
Blair Yaworsky (Alb.)
Tom Zuorro (Alb.)
Jacobus Zwaan (C.-B.)

LAURÉATS DES PRIX NATIONAUX

PRIX DU PRÉSIDENT NATIONAL

Lizelle Mendoza
Winnipeg, Manitoba

PRIX OPAL NATIONAL POUR LES PROCHES AIDANTS

Gary Pearson
Cornwall, Ontario

PRIX DE MÉRITE NATIONAL – MEMBRE

Dre Galina Vorebeychik
Burnaby, Colombie-Britannique

PRIX DE MÉRITE NATIONAL – NON-MEMBRE

Carl Sketchley
Surrey, Colombie-Britannique

CHAMPIONNES DU PROGRAMME ÉQUIPE SP

Le programme ÉquipeSP incite les participants à la Marche de l'espoir et au Vélotour SP à former des équipes avec leurs parents, amis et collègues pour avoir davantage de plaisir à ces événements et y prendre part dans un esprit de joyeuse camaraderie. Nous tenons à remercier chaleureusement les équipes nommées ci-après pour leur remarquable contribution au chapitre de la collecte de fonds en 2015.

100 000 \$ et plus

Smokin' Embers (Alb.)
Happy Fillmores (Alb.)

De 75 000 \$ à 99 999 \$

Gregor Bombs (Alb.)
Les Pédaliers de l'Avenir (Qc.)
Vancouver Island Golf Superintendants Association (C.-B.)

De 50 000 \$ à 74 999 \$

Butt Ugly (Ont.)
Doug and Marion's MS Erasers (Ont.)
Hot MS (Alb.)
Jasper H-Core Rockhoppers (Alb.)
L'Espérance (Qc.)
Libro Freewheelers (Ont.)
MS AIN'T PURDY (Alb.)
On the Run (Alb.)
PD Slow Riders (Alb.)
Shifting Rears (Alb.)
Solutions Partagées (Qc.)
Team Julia (Alb.)
Team United Cycle (Alb.)
The Remyelinators (Sask.)
Team Sparling's Propane (Ont.)
The Spokespeople (Alb.)
Woop de Woo (C.-B.)

De 25 000 \$ à 49 999 \$

ADESA Auction Riders (Man.)
Assante (Qc.)
Battered Piles (Alb.)
Bike for Mike (Ont.)
Biker Chicks et Bocce Boys (Alb.)
Bunsen Honeydews (Alb.)
Chicks with Kicks to EndMS (Ont.)
Conestoga-Rovers et Associates (Ont.)
County Riders (Ont.)
Croix Bleue Medavie (Qc.)
Cyclepaths (Man.)
Darcie's Gang (C.-B.)
DILLON HIGHway ROLLERS (Ont.)
Équipe RBC (Qc.)
Eramosa (Ont.)
eSPrit Sportif (Qc.)
Faut l'Fer (Qc.)
Glen's Titans Never Tire (Alb.)
Gluteus to the Maximus (Ont.)
Greatful Tread of Great-West Life (Man.)
Guys and Gals A 1000 Plus (Ont.)
Invincycles (Alb.)
ITC Construction (Alb.)
Journey for Jani (Ont.)
Kiss MS Goodbye (Alb.)
L'Équipe qui a du chien (Qc.)
menstrual cycles (Alb.)
Midland in Motion (Man.)
Millennium Stars Self-Help Group (C.-B.)
Misterlegou (Qc.)
Mr. Lube (Alb.)
Multiple Scorgasms (Ont.)
Myelin Miracles (Ont.)

Pat's Peloton (Alb.)
Rockingham Riders (Atl.)
Rozzi's Riders (Man.)
SG Front Forks (Alb.)
ShutOut MS (C.-B.)
Slow Spokes (Atl.)
Sore Rears on Fast Gears (Alb.)
Spirit Riders (Qc.)
Steps for the Cure (Ont.)
Stingers (Alb.)
Sus Scrofas (Alb.)
TEAM BASINTEK (Alb.)
Team Jen (Alb.)
TEAM LAH 2015 (Qc.)
Team Nervous (Alb.)
TEAM PRONTO! (Alb.)
The Brotherhood Team (Ont.)
The Heartbrakers (Alb.)
The McInnes Cooper Trial by Tires (Atl.)
VIA Rail (Qc.)
Vol-au-vent (Qc.)
Wheelee Awesome Bikers (Ont.)

De 20 000 \$ à 24 999 \$

AMEC Avengers (Sask.)
Asleep at the Wheels (Alb.)
Blazing Saddle Sores (Sask.)
Blood, Sweat et Gears (Ont.)
Casson's Crew (Alb.)
Copper Pedalers (C.-B.)
Crystal Spring Team (Man.)
Fort Street Cycle Beginner Tri for MS (presented by TriStars Training) (C.-B.)
Freedom 55 Financial (Alb.)
Gallaghers Grape Expectations (C.-B.)
GCBT (Ont.)
Le tour de France (Qc.)
Les Générations XYZ (Qc.)
London Life Cycles (Ont.)
Loose Bearings (Ont.)
MASS SYNERGY (Man.)
Mastronardi Produce (Ont.)
Mighty Spinners (Alb.)
MS SUCKS (Ont.)
Msfits (C.-B.)
OS for MS (Ont.)
Renaissance (Qc.)
Sobeys Cycle ~ Delics (Atl.)
StandardAero Turbinators (Man.)
Stellas and Glens and Bikes oh my (Ont.)
Team Chris (Alb.)
Team Elayne (C.-B.)
Team Mega Sore Ass (Alb.)
Team Spirit (Ont.)
TransCanada Spokes (Alb.)
Wheelee Awesome (Atl.)
Windriders (Sask.)

PRINCIPAUX PARTENAIRES PROMOTIONNELS ET SOCIÉTÉS COMMANDITAIRES

Nous sommes heureux de rendre hommage aux entreprises partenaires de la Société de la SP et de ses divisions pour leur généreuse contribution et leur soutien à l'occasion de nos événements de collecte de fonds.

Commanditaires – événements

Banque Scotia	Le Groupe Jean Coutu
Biogen Canada Inc.	Louis Garneau
Blake, Cassels et Graydon LLP	Manitoba Liquor and Lotteries
Broadridge	MasterCard
CIBC	Moto Internationale
Citibank	Mouvement Desjardins
Croix Bleue Medavie	Novartis Pharmaceutiques Canada inc.
D+H	Pedal Magazine
Deloitte	Pizzaville
EY	Protegra
Jayman BUILT	Purolater
K+S Potash Canada	Québecor
	Raymond Chabot Grant Thornton

RBC
RBC Dominion valeurs mobilières
RBC Fondation
Restaurants Mandarin
Sanofi Genzyme
Saskatchewan Blue Cross
Sentinel Storage
Services alimentaires A&W du Canada
Shoppers Home Health Care
Subway
Teva Canada
TD Securities
VISA

Partenaires – marketing lié à la cause

AMG Medical
Brinks Canada Ltd.
Mr. Lube
Spicers Canada
Student Works Painting
Golden West Radio
Grassroots Advertising
Metro News
Toronto Metroland
MLSE
Pattison - National Publicis
Radio-Canada

Rainbow Cinemas
Rogers Communications
Saskatoon Media Group
Shaw Communications
The Globe et Mail
Toronto Star
TV COGECO TV5 / UNIS
Zoom Média

Partenaires – médias

97.3 The Wave
Bell Media
Black Press
C100
Canoe
CBC Television
CHSJ Country 94.1
Cineplex Entertainment
Clear Channel
Corus Entertainment
CTV
Global News

SOCIÉTÉ EVELYN OPAL ET DONS PLANIFIÉS

Cette année, nous avons le privilège d'accueillir au sein de la Société Evelyn Opal les personnes suivantes, qui ont confirmé un don planifié en 2015 :

Anonyme (3)

De 10 000 \$ à 24 999 \$

Succession de Douglas Homer-Dixon

De 5 000 \$ à 9 999 \$

Succession de Violet Sophia Toms

De 1 000 \$ à 4 999 \$

Succession de Yvette Landry

Nous sommes très reconnaissants envers nos donateurs de la générosité et de l'extraordinaire engagement dont ils font preuve dans la lutte menée pour stopper la SP. Nous sommes honorés de souligner les contributions suivantes, effectuées au cours de l'année 2015 :

250 000 \$ et plus

Succession de Richard Lee Barr
Succession de Cecelia Margrette Cook
Succession de Lucille Girard
Succession de John Alan Turner
Anonyme

De 100 000 \$ à 249 999 \$

Succession de Dorell Cameron
Succession de Laurel Elaine Chesley
Succession de Christina Cooper
Succession de Denise Lefavre
Succession de Marjorie Mortlock May
Succession de Dorothy Corlett Wright

De 50 000 \$ à 99 999 \$

Succession de Lucille Francoeur
Succession de Deborah Dawn Koenig
Succession de Heather Martell
Succession de Eva McBrearty
Succession de Robert Samuel Remis

De 25 000 \$ à 49 999 \$

Succession de Donald Richard Anderson
Succession de Simonne Dextraze Fortier
Succession de Andrew Francis Higgins
Succession de Laurette Langelier-Lachapelle
Succession de Brian Francis Rudrick
Succession de William Creighton Stewart
Succession de Frank Truman Weir

De 10 000 \$ à 24 999 \$

Succession de Darlene M. L. Anderson
Succession de James Derby Armstrong
Succession de Doreen Estelle Bent
Succession de Huguette Bourke
Succession de Edna Kathleen Cahill
Succession de Anna Frances Colter
Succession de Murray E. Elliott
Succession de Rhea Norene Macnab
Succession de Lena MacNeil
Succession de Ruth I. McNeill
Succession de Patricia Louise Milligan
Succession de Leland Arthur Prittie
Succession de Doris Blanche Wood
Anonyme

De 5 000 \$ à 9 999 \$

Succession de Paul Alexiadis
Succession de Thérèse Archambault
Succession de June Balzamo Lamb
Succession de Gordon Butler
Succession de Jeroen Jacob DeZoete
Succession de Milton Martin Leff
Succession de Patricia M. Martell
Succession de Arvilla S. Moore
Succession de Florence Staples
Succession de Margaret C. Whish
Succession de Russell et Pauline Woodcroft

De 1 000 \$ à 4 999 \$

Succession de William MacDonald Bayes
Succession de Catherine J. Blackburn
Succession de James A. Clark
Succession de Louise Helen Field
Succession de Barbara Blanche Hogg
Succession de George E. Irlam
Succession de Joseph Kukay
Succession de Jeannine Lefrançois
Succession de Marea Elizabeth Lemke
Succession de Frederick E. Marlow
Succession de Mary Joan Stearn

SOCIÉTÉ CANADIENNE DE LA SCLÉROSE EN PLAQUES

État des résultats combinés

Pour l'exercice terminé le 31 décembre 2015
(en milliers de dollars)

Pour consulter la version intégrale des états financiers
audités, visiter le scleroseenplaques.ca/finances.

* En plus des sommes allouées dans le cadre de notre programme principal de financement de la recherche, nous avons investi plus de 9 millions de dollars dans la recherche sur la SP par l'intermédiaire de la Fondation pour la recherche scientifique sur la SP (FRSSP). Celle-ci est une entité juridique indépendante de la Société canadienne de la SP; par conséquent, nous produisons des états financiers séparés pour cet organisme. Le formulaire T3010 de la FRSSP est accessible sur le site Web de l'Agence du revenu du Canada.

Produits

	2015 \$	2014 \$
Dons exemplaires		
Legs	3 725	2 801
Réseau de recherche et de formation stopSP	432	925
Campagne stopSP/Faire l'impossible	573	1 581
Dons provenant d'entreprises et de donateurs exemplaires	2 159	2 272
Subventions de l'État	1 159	1 220
Subventions de sociétés pharmaceutiques	636	722
Autres subventions	732	636
	9 416	10 157
Événements locaux de collecte de fonds	21 402	21 789
Dons provenant de particuliers et du marketing direct	13 314	14 086
Soupers, tournois et événements organisés par des tiers	6 392	6 063
Dons provenant de loteries	1 495	1 322
Centraide et Partenairesanté	1 676	1 685
Activités de sensibilisation du public	721	793
Ventes d'articles	286	306
Revenus divers	233	241
Cotisations	34	57
Revenus de placement	493	615
	55 462	57 114

Charges liées à la collecte de fonds

Dons exemplaires	1 988	2 095
Événements locaux de collecte de fonds	8 461	8 514
Dons provenant de particuliers et du marketing direct	7 663	7 967
Soupers, tournois et événements organisés par des tiers	2 065	1 948
Coûts indirects de la collecte de fonds	1 940	2 032
Dons provenant de loteries	219	220
Coûts des articles vendus	164	190
	22 500	22 966

Charges liées aux programmes et à l'administration

Services	8 851	8 891
Recherche*	6 404	6 864
Recherche – Réseau de recherche et de formation stopSP	754	1 157
Recherche – Campagne stopSP/Faire l'impossible	965	1 581
Information et sensibilisation du public	5 765	5 748
Soutien et développement des sections locales et du bénévolat	3 821	3 981
Relations avec les gouvernements et les collectivités	1 719	1 719
Cliniques de SP	249	673
Administration	4 148	3 612
	32 676	34 226
	55 176	57 192

Surplus (ou déficit) des produits sur les charges avant déduction de l'élément suivant

	286	(78)
Variation de la juste valeur des placements	(92)	264

Excédent des produits sur les charges de l'exercice

	194	186
--	-----	-----

Bureau national

250, rue Dundas Ouest
Bureau 500
Toronto (Ontario) M5T 2Z5
416 922-6065

Division de la Colombie- Britannique et du Yukon

4720, avenue Kingsway
Bureau 1103
Burnaby (Colombie-
Britannique) V5H 4N2
640 689-3144

Division de l'Alberta et des Territoires du Nord-Ouest

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

Division de la Saskatchewan

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

Division du Manitoba

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

Division de l'Ontario et du Nunavut

250, rue Dundas Ouest
Bureau 500
Toronto (Ontario) M5T 2Z5
416 922-6065

Division du Québec

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

Division de l'Atlantique

109, avenue Ilsley, bureau 1
Dartmouth (Nouvelle-Écosse)
B3B 1S8
902 468-8320

ÉQUIPE DE LA HAUTE DIRECTION

M. Yves Savoie

Président et chef de la direction

M. Louis Adam

Directeur général, Division du Québec

M. David Arbuthnot

Vice-président, Services partagés

M. Benjamin Davis

Vice-président, Relations avec les
gouvernements; président, Division
de l'Atlantique

Mme Erin Kuan

Présidente, Division de la Saskatchewan
et du Manitoba

Dre Karen Lee

Vice-présidente, Service de la recherche

Mme Sylvia Leonard

Vice-présidente, Compétences,
programmes et services

Mme Lisa McCoy

Présidente, Division de l'Ontario et du
Nunavut

Mme Lori Radke

Vice-présidente, Marketing et
développement

Mme Tania Vrionis

Présidente, Division de la Colombie-
Britannique et du Yukon

M. Garry Wheeler

Président, Division de l'Alberta et des T.N.-O

ÉQUIPE DE LA HAUTE DIRECTION 2015

Mme Donna Boyd

Présidente, Division du Manitoba

M. Owen Charters

Vice-président en chef, Marketing et dé-
veloppement; directeur général, Fondation
pour la recherche scientifique sur la SP

Mme Monica Jordan

Présidente par intérim, Division de
l'Atlantique

M. Neil Pierce

Vice-président, Relations avec les
gouvernements; président, Division de
l'Alberta et des T.N.-O

M. Andy Wnek

Vice-président en chef, Finances

CONSEIL D'ADMINISTRATION DE LA SOCIÉTÉ DE LA SP

Dirigeants

Présidente, Mme Valerie Hussey

Vice-président, M. François Coupal

Trésorier, M. John Folka

Secrétaire, M. Rick Casson

Administrateurs

Mme Gayelene Bonenfant

Mme Marie-Josée Comtois

Dr Thomas Feasby

Mme Susan Senecal

Mme Christiane Thouin

Mme Jennifer White

M. Rahil Dattu

M. Charles (Chuck) Ford

Mme Bonnie Gleim

M. Chuck Hartlen

Administrateurs honoraires

M. Alexander R. Aird

M. A. Jeremy Arnold

M. Frank E. P. Bowman

Mme Laurie Dennett

M. Garrett Herman

M. Lou Maroun

Dr William McIlroy

M. Reid G. Nicholson

M. R. Neil Wickham

M. Jim Wolfgang

COMITÉ MÉDICAL CONSULTATIF

Président, Dr Anthony Feinstein

Membres

Dr Jack Antel

Dre Brenda Banwell

Dr Virender Bhan

Dr Timothy Coetzee

Dr Samuel David

Dr Thomas Feasby

M. Charles (Chuck) Ford

M. Charles (Chuck) Hartlen

Mme Valerie Hussey

Dr David Miller

Dr Wayne Moore

Dr Paul O'Connor

Dr Trevor Owens

Dre Ruth Ann Marrie

Dr Peter Stys

Dr Anthony Traboulsee

Dr V. Wee Yong

COMITÉ D'EXAMEN DES DEMANDES DE SUBVENTION DE RECHERCHE BIOMÉDICALE

Présidente, Dre Jennifer Gommerman

Membres

Dr Jack Antel

Dre Nathalie Arbour

Dr Amit Bar-Or

Dr Aditya Bharatha

Dr Marc Horwitz

Dr Bradley Kerr

Dr David Li

Dre Shalina Ousman

Dre Jacqueline Quandt

Dr Fabio Rossi

Dr Pere Santamaria

Dr Wolfram Tetzlaff

Représentantes de la collectivité

Mme Kim Wilson

Mme Gabriella Mammone

Mme Shannon Gilby

COMITÉ D'EXAMEN DES DEMANDES DE BOURSE DE PERSONNEL

Président, Dr Samuel David

Membres

Dre Charity Evans

Dr Denis Gris

Dr Steven Kerfoot

Dre Cornelia Laule

Dr Craig Moore

Dre Sarah Morrow

Dre Jiwon Oh

Dr Manu Rangachari

Dr Scott Ryan

Dr Alain Simard

Représentants de la collectivité

M. Dean Walker

Mme Lelainia Lloyd

Mme Jenny Lee Gauthier

Capitaine Yanick Drouin

COMITÉ D'EXAMEN DES DEMANDES DE SUBVENTION DE RECHERCHE CLINIQUE ET SUR LA SANTÉ DE LA POPULATION

Président, Dr John Fisk

Membres

Dr Virender Bhan

Dre Katherine Knox

Dre Ruth Ann Marrie

Dr James Sumowski

Dre Helen Tremlett

Dre Daria Trojan

Représentantes de la collectivité

Mme Stacey Saulko

Mme Karen Tweed

FONDATION POUR LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE SUR LA SCLÉROSE EN PLAQUES

Président

M. Bruce R. Richmond

Vice-président

M. Lou Maroun

Trésorier

M. Daniel Larouche

Secrétaire

M. Robert (Bob) Decker

Administrateurs

M. Alistair Fraser

M. Garrett Herman

Mme Helen M. Kearns

Mme Nancy Love

M. Fred Moore

M. Joseph Randell

M. Rick Waugh

Membres d'office

M. Charles (Chuck) Ford

M. Yves Savoie

En page couverture :

Gregory, qui a reçu un
diagnostic de SP en 2008.