



**VOTRE SOUTIEN
NOUS AIDE À
CHANGER LES
CHOSSES!**

Société Alzheimer

CANADA

LE CHANGEMENT EST POSSIBLE GRÂCE À VOUS



Kevin Noel



Kevin O'Shea

La pression imposée par la pandémie sur nos systèmes de santé continue de présenter des défis de taille aux personnes vivant avec la maladie d'Alzheimer ou un autre trouble neurocognitif et les partenaires de soins partout au Canada. Pendant tout ce temps, la Société Alzheimer du Canada (SAC) a poursuivi son travail pour **transformer l'avenir** des personnes touchées en donnant la priorité à la recherche, à la défense des droits, aux services de soutien, à la sensibilisation et au renforcement des liens sociaux. **Sans vous, rien de tout cela n'aurait été possible! Vos dons appuient directement des programmes de soutien essentiels pour des centaines de milliers de personnes atteintes d'un trouble neurocognitif et pour leurs proches.** C'est vous qui rendez tout cela possible et nous vous remercions de votre soutien inébranlable.

Notre objectif principal au cours de la dernière année a été d'orienter, de la manière la plus adéquate possible, les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif et les proches aidants. Nous avons fait campagne pour accroître la notoriété de notre programme Premier lien^{MD}. Ce programme permet de diriger les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif vers les ressources et les services de soutien de proximité. **Simultanément, la Société Alzheimer du Canada tente de mieux comprendre comment les troubles neurocognitifs affecteront les Canadiennes et Canadiens au cours des prochaines décennies.**

[L'Étude marquante](#), qui fait suite à un rapport que nous avons préparé il y a plus de 10 ans vient d'être publiée. Elle indique qu'on peut s'attendre à un fort taux de croissance de la maladie d'Alzheimer et des autres troubles neurocognitifs au Canada au cours des 30 prochaines années.

Les troubles neurocognitifs sont fréquents chez les personnes de tous horizons, et nous avons continué de mener notre travail visant à rejoindre les personnes des régions mal desservies, en élargissant nos offres linguistiques dans nos ressources en ligne et imprimées, mais aussi en menant des actions de sensibilisation directe et adaptée d'un point de vue culturel. La promotion de la diversité, de l'équité, de l'inclusion et de l'appartenance, aussi bien auprès de notre clientèle qu'au sein de notre organisme, demeure une priorité centrale pour nous, aujourd'hui et à l'avenir.

La voix et l'expérience vécue des personnes vivant avec un trouble neurocognitif, de leur famille et des partenaires de soins sont au cœur de notre travail. Notre groupe consultatif, composé de personnes ayant une expérience vécue des troubles neurocognitifs, et nos citoyens-examineurs contribuent à guider nos recherches, nos efforts de soutien et nos initiatives de défense des droits. Les deux groupes se sont élargis au cours de la dernière année pour mieux refléter la diversité de notre pays et ils continueront de s'étoffer.

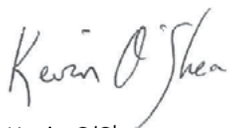
En outre, grâce à vos dons, le Programme de recherche de la Société Alzheimer (PRSA) continue de soutenir des recherches de classe mondiale menées par des scientifiques de premier plan partout au Canada. Celles-ci portent sur les causes, les traitements potentiels et la recherche de remèdes contre la maladie d'Alzheimer et les autres troubles neurocognitifs.

Dans ce rapport, vous découvrirez plusieurs avancées majeures qui n'auraient pas pu se réaliser sans la générosité de nos donateurs et partenaires, le soutien de notre équipe dévouée et celui de nos collègues provinciaux et locaux d'un océan à l'autre.

Merci pour tout ce que vous rendez possible.



Kevin Noel
Chef de la direction par intérim,
Société Alzheimer du Canada



Kevin O'Shea
Président du conseil d'administration,
Société Alzheimer du Canada

CONSEIL D'ADMINISTRATION DE LA SOCIÉTÉ ALZHEIMER DU CANADA 2021-2022

PRÉSIDENT

Kevin O'Shea, St. John's, T.-N.-L

VICE-PRÉSIDENT

Christine Penney, Victoria, C.-B.

TRÉSORIER

Luc Pinard, Saint-Lambert, QC

SECRÉTAIRE

Andrew MacIsaac, Windsor Junction, N.-É.

ADMINISTRATEURS

David Anderson, Edmonton, AB

Rev. Faye Forbes, Windsor Junction, N.-É.

Nelson Hagerman, Stratford, Î.-P.-É.

André Halley, Montréal, QC

Refat Jiwani, Toronto, ON

Robert Piasentin, Coquitlam, C.-B.

Robert (Rob) Kennedy, Winnipeg, MB

Charlene Callander, Regina, SK

Farhad Sethna, Richmond Hill, ON

Shelley Shillington, Baxter's Corner, N.-B.

Docteur Roger Wong, Vancouver, C.-B.

Darcy Yamada, Edmonton, AB

PRÉSIDENT D'HONNEUR

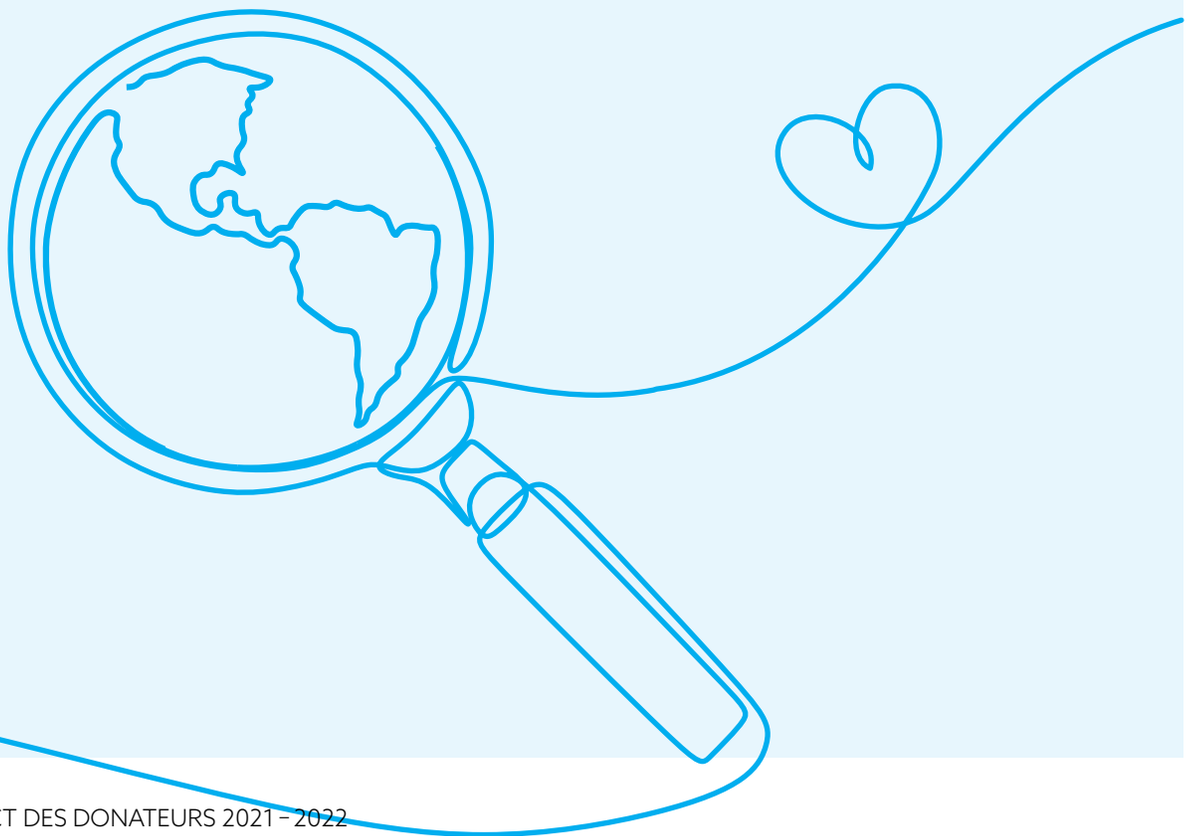
Dale Goldhawk, Pickering, Ont

GRÂCE À VOUS, **TOUT** EST POSSIBLE

Merci de nous aider à stimuler la recherche sur la maladie d'Alzheimer et les autres troubles neurocognitifs au Canada. Cette année, nous avons financé des projets plus audacieux et innovants que jamais; des projets qui nous permettront de mieux comprendre les troubles neurocognitifs et d'améliorer la qualité de vie des personnes touchées et celle de leurs partenaires de soins.

Des recherches innovantes qui transformeront l'avenir des troubles neurocognitifs au Canada

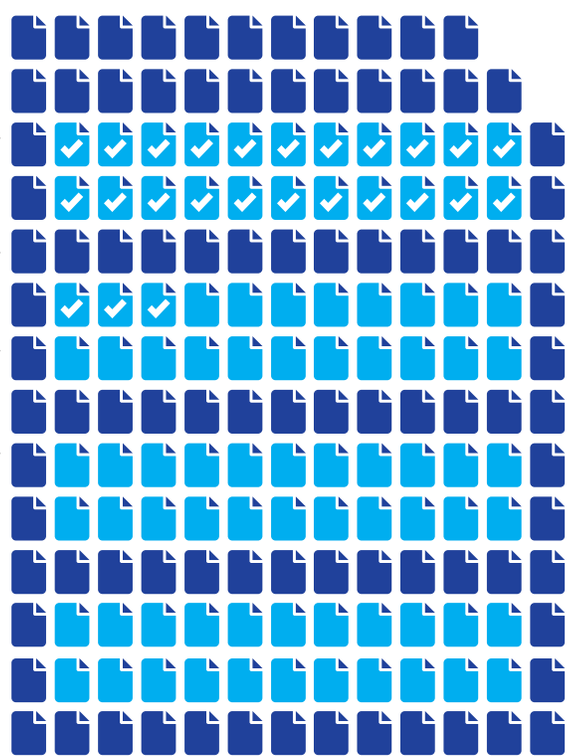
Le **Programme de recherche de la Société Alzheimer** (PRSA) est l'un des pôles de recherche sur les troubles neurocognitifs les plus novateurs au Canada. Il aide les scientifiques les plus brillants dans ce domaine à mettre leurs idées en pratique et à nous rapprocher du jour où la maladie d'Alzheimer et les autres troubles neurocognitifs auront disparu. Nous vous invitons à poursuivre votre lecture pour découvrir comment votre contribution aide à financer des traitements révolutionnaires et à ouvrir de nouvelles voies de recherche pour aider les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif.



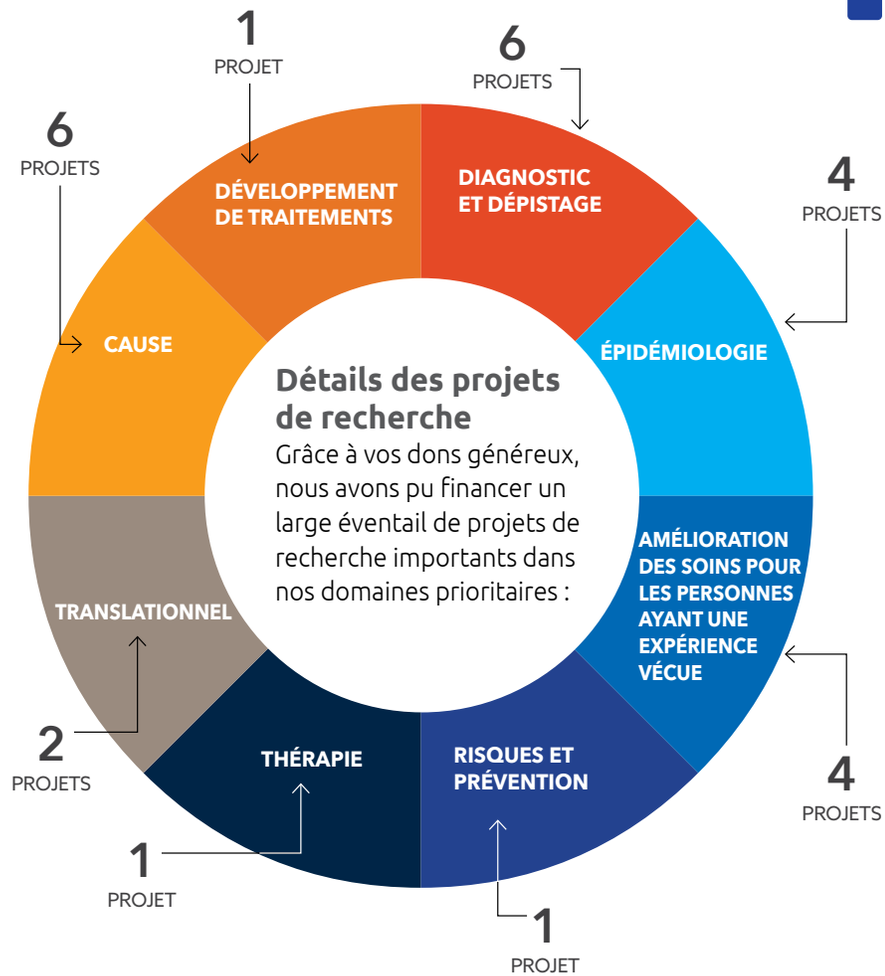
GRÂCE À VOUS, DE PROMETTEUSES RECHERCHES SE POURSUIVENT SUR LES TROUBLES NEUROCOGNITIFS

NOMBRE DE CANDIDATURES REÇUES	182
NOMBRE DE PROJETS FINANÇABLES	88
NOMBRE DE CANDIDATURES FINANÇÉES	25
MONTANT TOTAL DU FINANCEMENT	3 338 894 \$

Aperçu du financement et des candidatures



Ventilation des catégories de financement



Nombre de projets financés par province

COLOMBIE-BRITANNIQUE	4
ALBERTA	2
SASKATCHEWAN	1
ONTARIO	11
QUÉBEC	4
TERRE-NEUVE-ET-LABRADOR	2
NOUVELLE-ÉCOSSE	1
TOTAL	25

Vous souhaitez savoir comment votre contribution aidera à financer la prochaine vague de projets de recherche sur les troubles neurocognitifs? Nous vous invitons à consulter notre Rapport d'impact des donateurs de 2021 à Alzheimer.ca/ProchaineVague.

À LA RENCONTRE DES CHERCHEURS QUI RENDENT LE CHANGEMENT POSSIBLE

Cette année, vous nous avez aidés à financer 25 projets. Les chercheurs et chercheuses mis à contribution ont apporté des idées novatrices pour enrichir notre compréhension des troubles neurocognitifs. Nous attirons ici votre attention sur seulement trois des projets de recherche que vous avez contribué à financer. Vous pouvez consulter la liste complète ici : Alzheimer.ca/Chercheurs.



Docteur Birgit Pianosi,
Université Laurentienne

Reconnaissant la force des préjugés entourant la sexualité et les expressions intimes des personnes vivant avec un trouble neurocognitif, la **Dre Birgit Pianosi** et son équipe ont mis au point le premier programme de formation à distance fondé sur des données probantes. Ce programme vise à **aider les prestataires de soins de santé à mieux soutenir les besoins sexuels et l'intimité des personnes vivant avec un trouble neurocognitif.**

Grâce au programme de la Dre Pianosi, les professionnels de la santé seront mieux outillés pour agir en tant que facilitateurs et modifier les discours négatifs, reconnaître l'insuffisance des évaluations des besoins et améliorer les pratiques de soins pour les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif.



Docteur Douglas Allan,
Université de la Colombie-Britannique

Nous savons que la protéine pathologique tau passe d'une cellule nerveuse à l'autre dans le cerveau. Cependant, selon le **Dr Douglas Allan**, personne ne comprend *comment* elle y parvient et pourquoi elle provoque des enchevêtrements dans le cerveau à mesure de sa propagation.

Les recherches du Dr Allan **permettront de créer un outil pour étudier comment cette propagation se produit, de manière à pouvoir l'enrayer, et pour mettre au point des traitements de prévention des troubles neurocognitifs.** Ces connaissances seront cruciales pour comprendre ce qui aggrave les symptômes des troubles neurocognitifs. Elles fourniront en outre des informations clés pour la mise au point de traitements.

Ce chercheur a reçu le prix de recherche de la Fondation Mike et Valeria Rosenbloom.



Docteur Amit Singnurkar,
Université de Toronto

Les recherches du **Dr Amit Singnurkar** visent à évaluer si l'intelligence artificielle peut aider à établir un diagnostic plus précoce et plus précis des troubles neurocognitifs, et à prédire les événements annonciateurs, comme les chutes et les fractures de la hanche. Cette étude unique en son genre permettra de créer un outil d'intelligence artificielle (IA) en mesure d'interpréter les images médicales en lui donnant des informations du monde réel sur le diagnostic et les ressources utilisées par les patients dans leur collectivité. Ces recherches **permettront de diriger plus rapidement les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif vers les bonnes ressources thérapeutiques et communautaires tout au long de leur parcours de soins.**

LES PERSONNES AYANT UNE EXPÉRIENCE VÉCUE DES TROUBLES NEUROCOGNITIFS SONT AU CŒUR DE NOS RECHERCHES

Les « citoyens-examineurs » sont des personnes ayant une expérience vécue des troubles neurocognitifs — notamment des personnes atteintes d'un trouble neurocognitif, des proches aidants et des membres du personnel de la Société Alzheimer qui s'intéressent à la recherche. Ces personnes ont leur mot à dire quant au financement de nos recherches sur les troubles neurocognitifs. Les citoyens-examineurs évaluent les résumés des propositions de recherche reçus par le Programme de recherche de la Société Alzheimer et ils font part de leurs commentaires à notre groupe de chercheurs pour les aider à décider quels projets recevront un financement.

En tenant compte des expériences concrètes de la vie, nous nous assurons que les projets de recherche financés par vos dons sont non seulement pertinents du point de vue scientifique, mais également utiles pour les personnes concernées. L'un de nos citoyens-examineurs, Roger Marple, qui est atteint de la maladie d'Alzheimer à début précoce, [nous explique ci-dessous le sens de cette participation active.](#)

Roger Marple a participé à un atelier virtuel pour le Dementia Research Blueprint [schéma directeur pour la recherche sur les troubles neurocognitifs] de l'Organisation mondiale de la Santé.

Société Alzheimer
CANADA

REGARDEZ : [À quoi ressemble la participation active dans la recherche sur les troubles neurocognitifs?](#)

Vous souhaitez en apprendre davantage sur le rôle des citoyens-examineurs? Vous aimeriez jouer ce rôle? Nous vous invitons à consulter alzheimer.ca/Citoyens-Examineurs pour plus d'informations.

Jane et John Graham :

CONCRÉTISER LA RECHERCHE DE PLUS D'UNE MANIÈRE

C'est Shirley, la mère de Jane et John Graham, qui a inspiré ses deux enfants qui vivent à Ottawa à s'impliquer auprès de la Société Alzheimer du Canada en tant que donateurs et citoyens-examineurs. Assister au déclin de Shirley après son diagnostic de maladie d'Alzheimer les a profondément affectés. « Quand on voit quelqu'un s'effacer lentement, explique John, c'est très dur. »

Les troubles neurocognitifs n'étaient pas non plus quelque chose de nouveau dans leur famille : deux de leurs tantes du côté de leur mère ont également été touchées. Déterminés à faire tout leur possible pour que d'autres personnes ne vivent pas les mêmes expériences que leur famille, Jane et John ont contacté la Société Alzheimer.

« Nous avons pris conscience qu'il restait beaucoup d'inconnues entourant les causes des troubles neurocognitifs, et encore plus concernant leur guérison, mais aussi que le financement de la recherche est relativement rare, explique John. Il va sans dire que tous les domaines de recherche sur les troubles neurocognitifs sont importants, mais nous

« Nous avons non seulement été les témoins directs des effets dévastateurs de ces terribles maladies, mais nous savons également qu'elles provoquent des déchirements cruels chez des milliers de Canadiens, tant chez les personnes vivant avec un trouble neurocognitif que chez leurs partenaires de soins. »

– Jane et John, fondateurs du Fonds de recherche McMullan-Graham et citoyens-examineurs à la Société Alzheimer du Canada



avons estimé qu'avec les fonds limités que nous pouvions investir, nous devons nous concentrer sur les causes et le traitement. »

En réponse au besoin de financement de la recherche sur les troubles neurocognitifs, et en mémoire de leur défunte mère, le frère et la sœur ont constitué le Fonds de recherche McMullan-Graham (McMullan étant le nom de jeune fille de Shirley) : un fonds de dotation dédié spécifiquement à la promotion de la recherche sur les causes et les traitements potentiels des troubles neurocognitifs. Et, pour que sa portée soit la plus large possible, ils ont choisi la Société Alzheimer du Canada comme bénéficiaire. Ils ont espoir qu'un jour prochain leur héritage permettra de mettre au point des traitements viables, voire des remèdes, pour les personnes vivant avec la maladie d'Alzheimer ou un autre trouble neurocognitif au Canada.

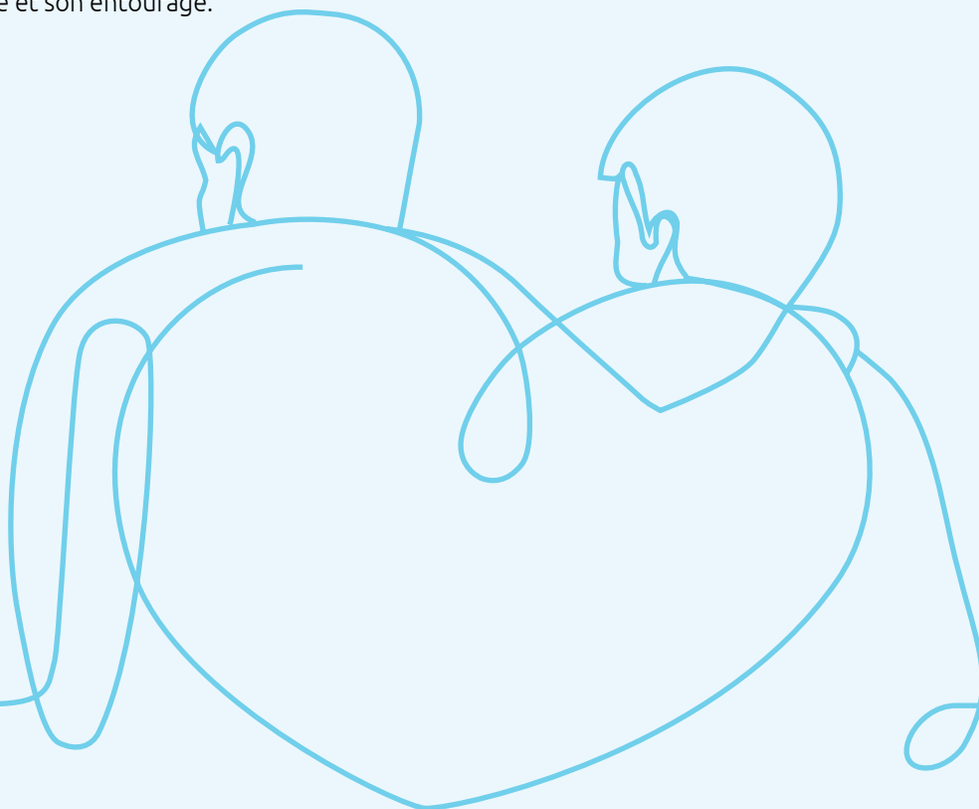
Le frère et la sœur sont également devenus citoyens-examineurs pour pouvoir s'impliquer directement dans les décisions portant sur le financement de la recherche sur les troubles neurocognitifs. Pour Jane et John, ce fut une expérience incroyable : « Nous avons tellement appris sur les personnes engagées dans ce combat — les patients, les partenaires de soins, les médecins et les chercheurs — ainsi que sur les recherches passionnantes et révolutionnaires soutenues par la Société Alzheimer du Canada, déclare John. L'implication des personnes vivant avec un trouble neurocognitif et de leurs partenaires de soins dans le processus de financement est essentielle pour de nombreuses raisons. Elle permet, par exemple, d'ancrer la science et la réalité quotidienne de ces maladies, ce qui motive profondément les chercheurs. »

VOUS RENDEZ LA COMMUNICATION POSSIBLE

Comment communiquer avec une personne atteinte d'un trouble neurocognitif?

Au fil du temps, les troubles neurocognitifs affectent de plus en plus les aptitudes d'une personne à communiquer. Les partenaires de soins nous disent souvent qu'il est difficile de faire face à ces changements qui peuvent parfois mener à des sentiments d'isolement, de frustration et même de colère. Les partenaires de soins ont besoin de conseils sur la manière d'entretenir un lien significatif avec leur proche tout au long de la maladie.

Grâce à votre soutien, la Société Alzheimer du Canada a récemment publié une nouvelle ressource : **5 conseils pour communiquer avec une personne atteinte d'un trouble neurocognitif**, qui met au premier plan l'importance de cultiver une relation de qualité et de surmonter les difficultés de communication avec votre proche et son entourage.



5 CONSEILS POUR COMMUNIQUER AVEC UNE PERSONNE ATTEINTE D'UN TROUBLE NEUROCOGNITIF

Si votre proche éprouve des difficultés à s'exprimer ou à comprendre ce qu'on lui dit, nous vous invitons à suivre ces conseils très simples.



1

FAITES APPEL À CE QUE VOUS SAVEZ DE LUI

Adaptez votre conversation et vos suggestions d'activité à ses intérêts, préférences et aptitudes.



2

RÉDUISEZ LES DISTRACTIONS

Essayez de minimiser les nombreuses sources de distraction possibles.



3

FAITES-LUI FACE

Placez-vous en face de lui. Parlez clairement. Faites des gestes avec vos mains pour donner du sens à vos mots.



4

FAITES PREUVE DE SOUPLESSE

Adaptez votre comportement à son état d'esprit du moment.



5

RESTEZ POSITIF

Surveillez le ton de votre voix et votre langage corporel. Gardez votre bonne humeur et donnez-lui de l'encouragement.

REGARDEZ : [5 conseils pour communiquer avec une personne atteinte d'un trouble neurocognitif](#)



Pour obtenir de plus amples renseignements sur la communication avec une personne atteinte d'un trouble neurocognitif, veuillez consulter alzheimer.ca/LaCommunication

VIVRE AVEC UN TROUBLE NEUROCOGNITIF :

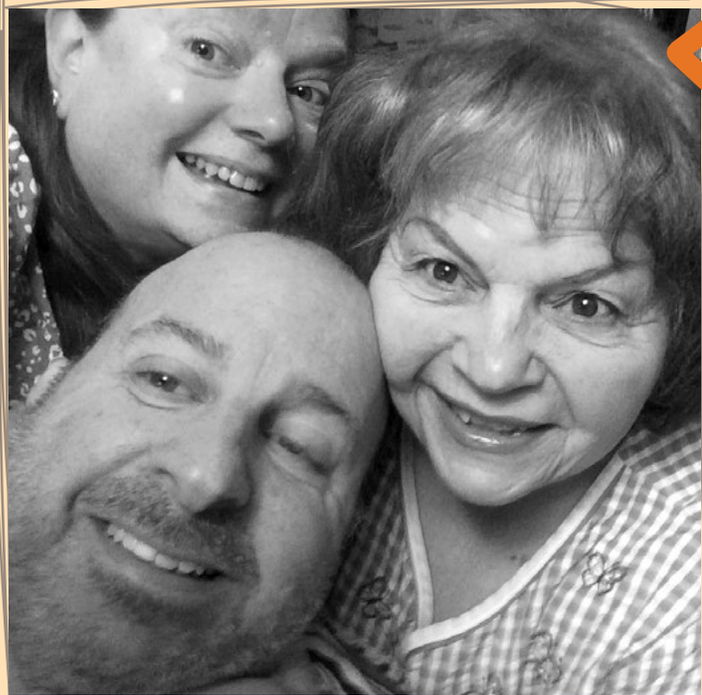
l'histoire des Zigler

Pour la préparation du document **5 conseils pour communiquer avec une personne atteinte d'un trouble neurocognitif**, des personnes ayant une expérience vécue, notamment Barbara et Cindy Zigler, ont éclairé notre travail. Le fils de Barbara et mari de Cindy, Joel Zigler, n'avait pas encore cinquante ans lorsqu'il a reçu un diagnostic de trouble neurocognitif à début précoce. Ensemble, les membres de la famille Zigler ont appris à vivre avec la maladie et à trouver des occasions de rire, des moments de joie et de force en se soutenant mutuellement et en se tournant vers la Société Alzheimer.

Nous vous invitons à lire l'histoire des Zigler et à découvrir comment ils ont appris à vivre avec un trouble neurocognitif. Sachez que votre soutien nous a aidés à améliorer leur qualité de vie, ainsi que celle de nombreuses autres familles dans la même situation.



REGARDEZ : [Comment les Zigler vivent avec un trouble neurocognitif](#)



« [La Société Alzheimer a] été grandement utile. Elle m'a aidée à accepter le fait que [Joel] n'était plus la personne que je connaissais. Je dois accepter ce qui se passe et les changements qui se produiront plus tard. Je ne vais certainement pas aimer ça, mais cela ne dépend pas de moi. Je dois l'aider aussi et être heureuse dans le moment présent. »

– Cindy Zigler

VOUS RENDEZ **LE SOUTIEN** POSSIBLE

L'année dernière, nous avons été en mesure de servir un nombre croissant de personnes vivant avec un trouble neurocognitif et de partenaires de soins, en particulier dans les collectivités marginalisées et mal desservies au Canada. Les dons que vous versez soutiennent directement des programmes et des services vitaux, dans les petits villages et les grandes villes. Voici certaines des initiatives que nous avons mises en œuvre pour améliorer et élargir nos programmes, nos services et notre soutien pour tous!



Offrir du soutien au plus grand nombre de personnes possibles



Bien vous comprendre. Répondre à vos besoins.

Grâce à votre soutien, nous avons créé des ressources dans plusieurs langues et plusieurs formats, en ligne et imprimées, pour toucher les gens là où ils vivent et de la manière qui leur convient. Étoffer nos ressources multilingues est une priorité et, dans les années à venir, nous continuerons de travailler avec diverses collectivités, partout au Canada, pour comprendre leurs besoins et mettre en place les services de soutien appropriés.

Cette année, nous avons traduit notre populaire fiche d'information **Qu'est-ce qu'un trouble neurocognitif?** en hindi, punjabi, chinois (traditionnel et simplifié), portugais et espagnol; nous avons commencé à traduire nos ressources sur le site Web dans d'autres langues, en plus de l'anglais et du français.

Rendez-vous à alzheimer.ca/AutresLangues pour consulter nos ressources dans différentes langues!

Responsabiliser le public pour réduire les facteurs de risque des troubles neurocognitifs

Nous avons également travaillé dur cette année pour donner de l'espoir au public, en soulignant que, même si certains facteurs de risque de troubles neurocognitifs ne peuvent être modifiés, douze facteurs clés pourraient en réduire la portée. Notre équipe de l'application et de l'échange des connaissances (AEC) a préparé des ressources sur les facteurs de risque, accessibles en ligne et en version imprimée : vous avez entre vos mains le pouvoir de réduire vos risques!

Voici des moyens éprouvés de réduire vos risques et de vous redonner l'espoir :

- Restez actif socialement et physiquement
- Faites-vous traiter pour l'hypertension artérielle, le diabète, la dépression et l'obésité
- Protégez vos oreilles contre le bruit
- Procurez-vous une aide auditive en cas de perte auditive

Trouvez d'autres moyens de réduire vos risques à Alzheimer.ca/FacteursDeRisque.

Autres troubles neurocognitifs plus inusités

On compte plus de 50 maladies différentes qui tombent sous le terme générique « **trouble neurocognitif** ». Mais la maladie d'Alzheimer, le type de trouble neurocognitif le plus connu et le plus répandu, retient souvent le plus l'attention. Cette année, nous avons aidé les personnes vivant avec des types plus rares de troubles neurocognitifs et leurs proches à trouver plus facilement des informations précises sur leur maladie, y compris les soins et les traitements recommandés.

En collaboration avec des personnes ayant une expérience vécue, des experts universitaires et des chercheurs de partout au Canada, nous avons actualisé nos ressources sur la maladie de Huntington, la paralysie supranucléaire progressive, le syndrome corticobasal et autres types rares de troubles neurocognitifs.

Découvrez-en plus sur les divers troubles neurocognitifs à alzheimer.ca/AutresFormes.

COMBLER LES LACUNES DANS NOS CONNAISSANCES :

l'expérience des troubles neurocognitifs dans diverses collectivités

Pour nous aider à comprendre les lacunes en matière de soins aux membres mal desservis et sous-représentés des communautés de PANDC (personnes autochtones, noires et de couleur) qui vivent avec un trouble neurocognitif, nous avons lancé l'**Enquête sur votre expérience de vie avec les troubles neurocognitifs. Avec un quart des répondants s'identifiant comme issus d'une communauté diversifiée**, les résultats reflétaient l'un des taux de réponse les plus élevés des membres des communautés de PANDC jamais enregistrés dans la recherche sur les troubles neurocognitifs au Canada.

Parmi les premières constatations de l'enquête, mentionnons les nombreux obstacles auxquels sont confrontées les personnes issues des communautés de PANDC : des obstacles qui renforcent la stigmatisation et l'isolement et les empêchent de chercher à obtenir un diagnostic et des soins. Ces obstacles comprennent un accès limité ou l'absence d'accès aux spécialistes, le manque de ressources pertinentes d'un point de vue culturel, des lacunes en matière de formation et de soutien pour les médecins et la nécessité d'avoir une meilleure communication entre les médecins et les patients autour du diagnostic et des soins.

Cette recherche façonne et éclaire maintenant la création de nouvelles ressources et de nouveaux programmes culturellement pertinents offerts par les Sociétés Alzheimer partout au pays.

Un point de vue





Ngozi et son père, Félix, qui est atteint de la maladie d'Alzheimer.

L'Enquête sur la vie avec un trouble neurocognitif est le fruit d'un effort coordonné de la Société Alzheimer du Canada. Cependant, pour notre gestionnaire des partenariats et des services communautaires, **Ngozi Iroanyah**, cet effort a pris un aspect très personnel. En tant que femme noire, fille d'immigrants, professionnelle de la santé et de la recherche, universitaire axée sur la santé et l'équité au Canada, et en tant que jeune partenaire de soins de son père, Felix, atteint de la maladie d'Alzheimer, son point de vue est inestimable pour notre travail visant à ce que chacun et chacune au Canada, y compris toutes les cultures et identités, soient pris en charge par la Société Alzheimer.

Se joignant initialement à nous pour sensibiliser les diverses communautés, Ngozi a rapidement créé le bureau **Diversité, équité, inclusion et appartenance (DEIA)**. Dans ce rôle, Ngozi veille à ce que nos recherches, projets et programmes incluent les points de vue des nombreuses communautés culturelles qui composent la population canadienne.

Ses efforts visant à établir des partenariats avec divers groupes d'aînés partout au Canada — dont beaucoup n'avaient jamais été approchés par un organisme voué aux troubles neurocognitifs — nous ont aidé à mener à bien notre Enquête sur la vie avec un trouble neurocognitif, à poursuivre nos activités de recherche dans le domaine et à mettre à contribution des personnes touchées de près dans diverses communautés culturelles.

« Mon cœur va aux aînés de diverses races et cultures, à leurs partenaires de soins et aux collectivités touchées de près par les troubles neurocognitifs. Je veux m'assurer que ces personnes soient visibles et que les programmes, les politiques et les stratégies soient conçus de manière à les soutenir intentionnellement et à leur offrir un meilleur accès aux soins et à des systèmes de santé plus solides. »

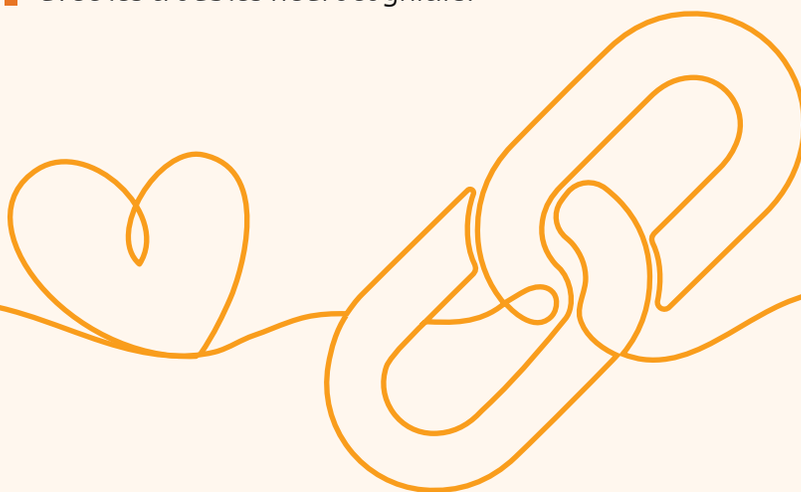
– Ngozi Iroanyah



REGARDEZ : [Devenir aidante dans la vingtaine : l'histoire de Ngozi.](#)

VOUS NOUS AIDEZ À ÉTABLIR DES LIENS DE **SOLIDARITÉ**

Merci de nous aider à tisser des liens de solidarité avec les personnes aux prises avec un trouble neurocognitif. Qu'il s'agisse d'un simple appel téléphonique ou du lancement d'une plateforme pour échanger et s'entraider, de plus en plus de personnes se tournent vers nous, se parlent et mettent en place des réseaux d'entraide pour mieux vivre avec les troubles neurocognitifs.



SOUTENIR PLUS DE GENS GRÂCE À NOTRE NUMÉRO SANS FRAIS

En janvier 2022, nous avons renforcé le soutien que nous offrons par l'entremise de notre numéro sans frais. Cette ressource gratuite nous permet de fournir des informations fiables, de répondre aux questions du public, et d'orienter les personnes dans le besoin vers les services communautaires les mieux adaptés à leur situation. Ce service a obtenu d'excellents commentaires. En effet, 88 % des personnes interrogées se disent « très satisfaites » de leur expérience. Nous continuerons d'améliorer ce service et d'élargir notre offre linguistique de manière à donner à plus de personnes l'accès aux services d'information et de soutien dont elles ont besoin.

Vous avez une question particulière sur les troubles neurocognitifs ou vous cherchez du soutien? Appelez-nous au **1 855 705-4636 (INFO)** ou envoyez-nous un courriel à info@alzheimer.ca — Nous sommes là pour vous aider!

LA SOCIÉTÉ ALZHEIMER EST LE PREMIER LIEU, LE PREMIER LIEN^{MD}, OÙ TROUVER DU SOUTIEN

Pour mieux soutenir le nombre croissant de personnes touchées par les troubles neurocognitifs au Canada, nous avons renforcé notre programme Premier lien^{MD}. Nous avons lancé une **campagne de sensibilisation pour encourager les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif et les partenaires de soins à contacter la Société Alzheimer** afin d'obtenir rapidement du soutien et de profiter de notre assistance tout au long de leur parcours.



Qu'est-ce que Premier lien^{MD}?

- Le programme Premier lien^{MD} de la Société Alzheimer fournit des services et des informations fiables aux personnes vivant avec la maladie d'Alzheimer ou un autre trouble neurocognitif, aux partenaires de soins et à toutes les personnes qui souhaitent s'informer davantage.
- Le programme offre entre autres des services de counseling pour aider les personnes touchées à mieux comprendre les différentes options de soins qui s'offrent à elles dans leur province. Le personnel de la Société Alzheimer les orientera vers les services adéquats aux différents stades de la maladie.
- Le programme Premier lien^{MD} a pour objectif de vous offrir du soutien et de l'information, dès la réception du diagnostic et tout au long de la maladie.

La Société Alzheimer veut encourager le développement de collectivités locales chaleureuses et compatissantes en mesure d'aider les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif à gérer leur quotidien. Par conséquent, nous continuerons de mettre l'accent sur l'amélioration des services d'aide offerts par les collectivités aux personnes atteintes d'un trouble neurocognitif.

Pour en apprendre plus sur le fonctionnement de Premier lien^{MD}, rendez-vous à alzheimer.ca/PremierLien.

« Avant Premier lien, ma femme et moi ne connaissions rien des troubles neurocognitifs ou de la maladie d'Alzheimer. Grâce aux informations que nous avons reçues, nous avons pu devenir proactifs face à cette maladie. »

– Proche aidant

Le groupe consultatif des personnes ayant une expérience vécue des troubles neurocognitifs

« AUCUNE DÉCISION NOUS CONCERNANT NE DOIT SE PRENDRE SANS NOTRE ACCORD. »

Les personnes touchées de près par un trouble neurocognitif sont des experts dans le domaine. De là l'importance de notre devise : « Aucune décision nous concernant ne doit se prendre sans notre accord ». **Pour nous, cela signifie que les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif et leurs partenaires de soins doivent avoir leur mot à dire dans la recherche, l'éducation et la défense de nos droits au sens large.** C'est également la raison pour laquelle nous avons constitué le groupe consultatif des personnes ayant une expérience vécue des troubles neurocognitifs : un guide essentiel pour que le travail de la Société Alzheimer du Canada soit significatif et pertinent pour les personnes au service de qui nous travaillons. Ensemble, les membres de ce groupe conseillent la SAC sur les priorités de recherche, l'éducation, les ressources et la promotion de nos intérêts. Ils en profitent également pour tisser des liens entre eux et d'autres personnes touchées de près.

Bon nombre de nos projets de recherche de cette année s'inspirent des idées et de l'expérience des membres de notre groupe consultatif. Mentionnons entre autres les suivants :

- Jouer le rôle de conseillers principaux pour éclairer les directives sur les troubles neurocognitifs
- Commenter la nouvelle ressource « 5 conseils pour communiquer avec une personne atteinte d'un trouble neurocognitif »
- Participer aux activités de collecte de fonds et de sensibilisation de la Société Alzheimer afin d'aider les personnes dans le besoin à trouver les services de soutien nécessaire.

Toutes les personnes affectées par un trouble neurocognitif peuvent se joindre à ce groupe. Les participants doivent se plier à une seule exigence : **œuvrer pour la cause de toutes les personnes touchées par un trouble neurocognitif.** Votre contribution garantira que les personnes les plus touchées sont celles qui définissent le travail de la Société Alzheimer.

Découvrez-en plus au sujet de notre groupe consultatif en vous rendant à alzheimer.ca/GroupeConsultatif.

Mario Gregorio, qui est atteint d'un trouble neurocognitif, prend la parole au cours d'une réunion du groupe consultatif.



L'HISTOIRE DE BARBARA

Barbara Tarrant, qui vit à Mississauga, en Ontario, est membre du groupe consultatif. Barbara était la partenaire de soins de son mari, Pat, qui a vécu avec la maladie d'Alzheimer pendant plus d'une dizaine d'années. Après le diagnostic de Pat, ils ont contacté leur Société Alzheimer locale, où ils en ont appris davantage sur les troubles neurocognitifs et ont commencé à comprendre certains des défis auxquels ils étaient confrontés. En participant aux programmes et aux séminaires de la Société Alzheimer, ils ont trouvé du soutien, ce qui a aidé Barbara à prendre soin de Pat — et à prendre soin d'elle-même — du mieux qu'elle pouvait.

Aujourd'hui, Barbara est déterminée à faire tout son possible pour soutenir la Société Alzheimer, en partageant ses expériences en tant que partenaire de soins, en participant à des projets de recherche financés par la Société Alzheimer, en tant que citoyenne-examinatrice et en appuyant la mise en place d'une stratégie nationale pour s'attaquer à la crise engendrée par les troubles neurocognitifs au Canada.



REGARDEZ : [Un nom dont on se souvient : l'histoire de Barbara](#)

« La Société Alzheimer a été à l'écoute de mes besoins et m'a donné la possibilité de verbaliser mes émotions, ce qui est énorme! »



Barbara et Pat Tarrant

VOUS NOUS AIDEZ À PROMOUVOIR L'ENGAGEMENT COMMUNAUTAIRE!

Merci de recueillir les fonds nécessaires pour améliorer la qualité de vie des personnes atteintes d'un trouble neurocognitif et celle des aidants!



LA MARCHÉ POUR L'ALZHEIMER IG GESTION DE PATRIMOINE 2021 A PERMIS DE RECUEILLIR

5,1 M\$

En raison des restrictions imposées par la pandémie, nous avons été dans l'obligation d'organiser virtuellement, pour la deuxième année consécutive, la plus grande collecte de fonds nationale pour lutter contre la maladie d'Alzheimer et les autres troubles neurocognitifs. Nous avons invité les participants en provenance de plus de 200 collectivités à choisir leur activité préférée de collecte de fonds : la randonnée, la course, le cyclisme, le yoga et, bien sûr, la marche. Ils ont fait preuve de beaucoup d'énergie et d'une grande créativité pour soutenir nos programmes de counseling, de répit, d'éducation et nos groupes de soutien. Ces programmes de la Société Alzheimer aident les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif et les proches aidants à surmonter les graves difficultés posées par ces maladies.

Près de 10 000 personnes ont participé aux activités de collecte de fonds d'un océan à l'autre. Par ailleurs, des milliers de spectateurs ont assisté virtuellement aux célébrations en ligne diffusées sur le site MarchePourAlzheimer.ca et Facebook, au cours desquelles plusieurs aidants et personnes aux prises avec un trouble neurocognitif nous ont raconté leur histoire captivante. Tous se sont ensuite serrés les coudes dans un dernier effort pour franchir l'étape finale de notre campagne de sensibilisation et de collecte de fonds.

IG Gestion de patrimoine se montre toujours résolue à assurer le succès de cet événement. Les équipes du personnel d'IG de partout au pays ont participé à la campagne, réalisé des vidéos, pris des photos, diffusé des histoires en ligne et rallié leurs troupes pour atteindre l'objectif, à savoir recueillir 500 000 \$, somme qui a été dépassée le jour de la Marche. Nous saluons leur détermination et nous remercions IG Gestion de patrimoine! Au total, la Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine a permis de recueillir plus de 5,1 M\$ pour sa première édition entièrement virtuelle.

La somme de 5,1 millions de dollars correspond au montant total consolidé recueilli au cours de la Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine dans chacune des Sociétés participantes à travers le Canada.

Pour plus d'informations, visitez MarchePourAlzheimer.ca

LA CAMPAGNE DE COLLECTE DE FONDS D'EXTENDICARE A PERMIS DE RECUEILLIR

100 000 \$

Pour la deuxième année consécutive, Extendicare Assist a dû annuler son tournoi annuel Classique de golf en personne, mais cela ne l'a pas empêché, ainsi que ses commanditaires, de recueillir des fonds pour la SAC. Nous remercions Extendicare et ses commanditaires pour cette somme de 100 000 \$ recueillie virtuellement!

Ce soutien contribue à la recherche menée dans le cadre du Programme de recherche de la Société Alzheimer (volet « qualité de vie »). Ce volet se concentre sur l'amélioration des soins et des traitements, en particulier dans les établissements de soins de longue durée. À ce jour, Extendicare nous a aidé à recueillir plus d'un million de dollars pour soutenir les projets et programmes de recherche de la Société Alzheimer du Canada. Merci, Extendicare, et au plaisir de se retrouver en personne sur un parcours de golf l'année prochaine!

GRÂCE À VOUS, NOUS FAISONS AVANCER NOTRE CAUSE!

En tant que voix influente à tous les paliers du gouvernement, nous voulons apporter du changement dans les politiques de santé au pays. À la Société Alzheimer du Canada, nous avons formé un comité consacré aux politiques publiques. Ce comité, composé de personnes ayant une expérience vécue des troubles neurocognitifs, de spécialistes et de membres de notre conseil d'administration, a pour objectif de définir nos priorités en matière de sensibilisation à notre cause. Voici quelques faits saillants de notre récent travail :





MOBILISATION SOUTENUE POUR ÉLABORER NOTRE STRATÉGIE NATIONALE SUR LES TROUBLES NEUROCOGNITIFS

La première *Stratégie nationale sur la démence* au Canada a été mise en œuvre il y a quatre ans. Elle relève du Secrétariat de la politique sur les troubles neurocognitifs de l'Agence de la santé publique du Canada. L'Agence a déjà pris diverses initiatives pour soutenir les objectifs nationaux de la stratégie, notamment des campagnes de sensibilisation sur les troubles neurocognitifs, des mesures de suivi, des conseils sur le diagnostic et le traitement ainsi que sur les meilleures pratiques.

En plus de maintenir la communication avec le personnel de l'Agence, la Société Alzheimer du Canada a participé à l'une des tables rondes sur la stratégie, organisée par le Comité de coordination fédéral-provincial-territorial sur les troubles neurocognitifs (FPT-CCD), afin d'échanger des informations et de chercher des occasions de collaboration. Nous continuons de siéger au *Comité consultatif ministériel sur la démence* (CCM). Le rôle consultatif que nous jouons dans la *Stratégie nationale sur la démence* nous permet de mettre de l'avant une approche de soins centrée sur la personne et inclusive.

LA COLLINE PARLEMENTAIRE : PLEINS FEUX SUR LES TROUBLES NEUROCOGNITIFS

La Société Alzheimer du Canada a présenté son mémoire prébudgétaire annuel au Comité permanent des finances de la Chambre des communes. Les deux demandes clés déposées portaient sur :

1. Le financement adéquat et durable de la *Stratégie nationale sur la démence*.
2. L'augmentation des investissements dans la recherche sur les troubles neurocognitifs pour permettre à la *Stratégie nationale* d'atteindre ses objectifs.

À l'approche des élections fédérales de 2021, nous avons lancé une campagne sur les réseaux sociaux pour souligner l'importance des troubles neurocognitifs, et pour demander aux Canadiens de poser des questions à ce sujet aux candidats à l'élection, par exemple en ce qui a trait à la progression de la *Stratégie nationale sur la démence*, à l'augmentation des investissements dans la recherche et à la remise en état du système de santé après la pandémie. Après l'élection, nous avons contacté les nouveaux ministres en titre et le personnel du gouvernement pour les intéresser à notre cause.



**D'AUTRES
GÉNÉREUX
DONATEURS
COMME
VOUS NOUS
RACONTENT
LEUR
HISTOIRE!**



L'histoire de Julia

À 65 ans, ma mère a commencé à oublier de petites choses et à se répéter. Au début, elle riait simplement de ces petites erreurs. C'était bien elle : amusante, drôle et toujours boute-en-train. Mais un jour, elle a cessé de faire attention à son apparence, ce qui ne lui ressemblait pas du tout. Et puis il y a eu des problèmes plus graves, comme des incendies dans la cuisine ou des petites inondations. Son diagnostic de maladie d'Alzheimer a confirmé nos doutes. Mais ce fut quand même un choc.

J'ai tout de suite communiqué avec la Société Alzheimer.

La Société m'a envoyé une brochure et une vidéo sur la progression de la maladie. Nous avons tellement appris! J'ai envoyé cette documentation à des amis et aux membres de ma famille. Nous savons maintenant à quoi nous attendre et comment nous pouvons aider.

Au fil des ans, la Société Alzheimer a été plus d'une fois à nos côtés quand nous en avons besoin. C'est une organisation merveilleuse pour les personnes désemparées au moment de recevoir le diagnostic. La Société Alzheimer sert de bouée de sauvetage aux familles aux prises avec la maladie d'Alzheimer pour la première fois.

Pendant des années, et à mesure du déclin de l'état de santé de ma mère, je me suis occupée de deux maisons. Mon mari, ma fille et moi vivions à la campagne, près de chez mes parents. À mesure de la progression de la maladie de ma mère, j'ai dû assumer le travail de deux ménages, tout en gérant une entreprise. Je préparais des repas pour ma famille et ensuite j'en apportais une partie à mes parents et je sortais les médicaments de ma mère. À mon retour, un peu plus tard, je trouvais des repas non consommés et des médicaments intacts. J'ai de nouveau appelé la Société Alzheimer et cela a été très utile.



Julie (au centre) avec sa mère et sa fille.

J'ai obtenu des conseils et des renseignements sur l'endroit où je pourrais trouver de l'équipement pour améliorer mes soins.

Les derniers mois passés avec ma mère sont des souvenirs que je chéris. Écouter sa musique préférée avec elle. Ou se prélasser au soleil ensemble en mangeant des Popsicles... Je savais que ma mère était vraiment elle-même, lorsqu'elle touchait mon visage et me disait « Je t'aime ».

Depuis son décès, je continue de faire des dons à la Société Alzheimer et j'ai participé à plusieurs reprises à la Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine. J'ai également encouragé les personnes autour de moi à faire un don et fortement conseillé aux gens d'appeler la Société lorsqu'ils font face pour la première fois à la maladie d'Alzheimer. Cela est si réconfortant de pouvoir parler à quelqu'un qui te comprend et peut t'aider!

À la lumière de mon expérience personnelle, je peux vous dire que votre soutien contribue vraiment au mieux-être des personnes et des familles touchées par les troubles neurocognitifs.

Julie Watts Bennis



C'est merveilleux de pouvoir parler à quelqu'un, tout simplement. »

L'histoire de Cathie



Les programmes de musique ont beaucoup aidé ma mère. »

La Société Alzheimer a découvert que la musique pouvait apporter de la joie à une personne atteinte d'un trouble neurocognitif, car la mémoire musicale reste parfois intacte. La première fois que ma mère a participé à un programme de musique, le responsable de la résidence m'a appelée pour me raconter jusqu'à quel point elle en avait profité. Ma mère a toujours aimé la musique et la danse; alors je lui ai préparé un lecteur MP3 avec ses chansons préférées. Dès les premières notes, elle est immédiatement devenue calme. Nous avons donc commencé à écouter de la musique ensemble chaque weekend.

En tant que sympathisante de longue date de la Société Alzheimer, je sais que les perspectives concernant les troubles neurocognitifs sont très sombres. D'ici 2034, plus d'un million de Canadiens vivront avec un trouble neurocognitif. Aussi, la recherche portant sur les causes et les traitements est cruciale. Entretemps, il est important d'améliorer la qualité de vie des personnes qui ont reçu un diagnostic de maladie d'Alzheimer et des aidants, et de donner les moyens à la Société Alzheimer de leur offrir les programmes et services de soutien nécessaires. Je suis très reconnaissante envers la Société Alzheimer pour tout ce qu'elle a fait pour ma mère et moi. Grâce à la Société, je garde de magnifiques souvenirs du temps que j'ai passé avec ma mère.

Au cours de notre dernière journée passée ensemble, nous avons écouté de la musique. Elle était exceptionnellement calme et sereine, les yeux fermés. Lorsque la chanson Spanish Eyes d'Engelbert Humperdinck a commencé, elle a soudainement ouvert les yeux. Elle aimait danser sur cette chanson avec mon père il y a plusieurs années. Plus tard dans l'après-midi, elle est décédée, tranquillement, dans son sommeil. Peut-être que mon père est venu la chercher.

Merci de m'avoir donné l'occasion de vous raconter mon histoire et de célébrer les moments de joie passés avec ma mère.

Cathie Hofstetter

**MERCI! VOTRE
SOUTIEN
CONTRIBUE À
CHANGER LE
COURS DES
CHOSSES!**

A decorative white line graphic consisting of two overlapping curved paths that form a large, abstract shape resembling a stylized 'C' or a swoosh, positioned in the lower right quadrant of the page.

MERCI À NOS GÉNÉREUX DONATEURS!

En plus d'améliorer la qualité de vie des personnes atteintes d'un trouble neurocognitif, vos dons contribuent à soutenir la recherche médicale de pointe qui nous permettra un jour d'éradiquer totalement les troubles neurocognitifs.

Cette liste rend hommage à ceux et celles qui ont soutenu la Société Alzheimer du Canada entre le 1er avril 2021 et le 31 mars 2022.

DONATEURS. Nous remercions les donateurs qui ont versé 1 000\$ ou plus afin de prêter main-forte aux personnes atteintes d'un trouble neurocognitif et aux aidants.

\$1,000,000+

George Allen Tomlinson*

\$250,000 - \$499,999

Ruth Deyman*

Inger Stene*

Betty Switzer*

Gladys Elvira Wetherelt*

\$100,000 - \$249,999

Anonymous (1)

Constance Ryan Fund

Ivan Elkan*

Rose Pirri*

Gabriella Schmidt*

The Barrett Family Foundation

The Slight Family Foundation

The Warren Y. Soper Charitable Trust

Dorothy Wiggs*

\$50,000 - \$99,999

Ernestina Camil*

Betty Fjell

Mary MacLachlan*

Roy Charles Parmelee*

Richard Sheppard*

Cynthia Rosina Spencer*

June Stasia*

Gordon Troy*

\$25,000 - \$49,999

Anonymous (1)

Robert et Wendy Atkinson

Yolande Boyer*

Anne Brewster*

Dorothy Janet Duncan*

David Fennell

Ken et Sharron Bowman Foundation

Jacques René LaFrance*

Jacqueline Noël*

René Parisien

Jean Roberts

Peter Roth*

John Whittaker

Elizabeth Joan Williams*

\$10,000 - \$24,999

Anonymous (3)

Susan Archibald

William E. et Karen Barnett

Bob Collier Foundation

Bobleonidas.com Inc.

Ernest Bradshaw*

Cyril Challice

Crist Family Foundation

William Stanley Edwards*

Douglas Hall*

Interior Systems Contractors Association

Tom Lassu

Francoise Gaudet Lévesque*

May Lynch

Carole et Robert Mackenzie

Basil F. McDonald

Marian McEwan*

Allan Mills

Jennie Milward

Deborah Oster

C. S. Patterson

Rudolph F. et Jean E. Peltzer

Plan A Long Term Care Staffing and Recruitment

Lucky Polidori*

Warren Rhodes*

Lise Ross

Emanuel Schlenker

Alois Schoen et Daisy Haie-Schoen

Victor Arthur Sibley*

Jean Sonnenfeld*

Bruce Steinhoff

Hendrikus Antonius Straatman*

The Barber Family Charitable Foundation

The Landry Family Foundation

The Sprott Foundation

Monique Therrien

Linda Torrance

Mo Ping Tsang

Waves Foundation

Rita Witrylak

\$5,000 - \$9,999

William J. Anderson

Anonymous (17)

BCE Inc. & Bell Canada

Sherry Byng

Roderick Chisholm

Ernest Bingham Clendenning*

Compass Group Canada

Aline Dagenais

Noreen Devine

Jessica M. Di Salvo

Donat Duchesne*

Faithful Friends Foundation

Federation of Russian Canadians of Ontario

Daniele Fiacco

David French

Gregory Galardo

Wendy Gardiner

James Gleason

Sean Hart

HollisWealth

Ross Hopkins

Intrepid Quantity Surveying Inc.

Roland Laird

Leon's Furniture Ltd.

Lucie Lepage*

Denis Loiselle

Amy Lord

Gary MacDonald

Rex A. Maguire

Tracey Manerikar

McCaw Holdings Ltd.

J. Montgomery

François Morin

Christina Mulcahy

Margaret Nield

Marlene Nowochin*

Loretta J. Orlecky

Lorne Peters

Reise Family Foundation

Robert Roesler

Bill Saul

Tom Scheibelhut et Christie

Macinnes

Sheilah Scrocchi

Lucille Séguin

Leona Siemens*

Susan D. Stevenson

Austin A. Sweet

Thomas et Ida Tait

Ghislaine Tanguay

TD Canada Trust

The Carr Group

The Philip Smith Foundation

The Sonor Foundation

The William & Nona Heaslip Foundation

François Thibault

Thomas, Large & Singer Inc.

Francis M. Thrasher

William J. Vella

Judith et Graham Weeks

Alice M. West*

Michele et Glenn Wilson

I. Annabelle et Herbert Wimmer

**désigne les donateurs dont le don comprend un don successoral*

\$1,000 – \$4,999

1832 Asset Management L.P.
316261 Ontario Inc.
967777 Ontario Ltd.
Shirley Abrams
Acier Wirth Steel
Chad Adams
Leonda S. Adler
Agway Metals Inc.
Heinz Ahmer
Gino Alberelli
Heidi Alberti
Alexander E. Grossman Foundation
Francis Allwood
Alpema Foundation
Amir Malekyazdi Foundation
Anonymous (131)
Anthony McNally Dental Office
Ronald W. Anthony
Kenneth G. et M. J. Appleby
John Armstrong
William Aspden
ATCO Electric - Distribution
Electa Aust
Richard A. Austin
Gary et Christine Babcock
Michel Baby
André Bachand
John Bachynsky
Donald Bacon
Joyce et Robert Badley
David et Margaret Bailey
Jo-Anne Bailey
Baker Tilly Rockies LLP
Lloyd et Marie Barbara
Laurence Barraud
Maureen Barry
Joanne M. Batchelor
Mark A. Bayko
Diane Bean
Philippe Beaubien
Lloyd Beazley
Bill A. Beck
Ron Becker
Eli Benis
David Berger
Austin Beutel
David G. Billes
Jim Bird
Birdfall Foundation
Black Tie Travel
Gary Blackmore
James Blair
Greg Blake
Barbara J. Bluteau

BMO Financial Group
André Bohuon
Janine Bombardier
Suzanne Bonneau Berleur
Noella Bouchard
Pierre Bourgeois
Diane Bouvrette
Walter M. Bowen et Lisa Balfour Bowen
Lisa Bowes
E. Shirley S. Bowles
Hazel M. Boxall
Sterpeta Boyd
Peter Bradshaw
Joseph Brazier
William H. Bremner
David Brennan
Christie A. Broad
Danièle Brochu
Jeffrey C. Brooke
Barry Brookes
Ken Brookes
Jean Brooks
John Brophy
Hugh M. Brown
Joanne Brown
Michelle Brown
Mel Bruce
Florence Brunelle
Michel Brusset
Harry Bryan
Robert Buchanan
Eric Bujold
Glenna Bullock
Chesley et Mary Ann Burton
Kevin et Gwendolyn Butler
Elisabeth Buxbaum
Canon Medical Systems Canada Ltd.
Edna Carruthers
Sharon Carstairs
Michael Casey
Juanita Caterino
John Catherwood
Clara Chalifour
Martin Chan
Lekie Chand
Paul et Geraldine Charette
Charities Campaign Manitoba Finance
Valerie Cheung
Paul Chevalier
Robert et Beverly Child
John Chmelicek
Choi Family Foundation Fund
Roger Choquette

Chris Page & Associates Ltd.
Janis Christensen
D. J. Christie
Karen Chu
Gordon Chung
Mark Claman
Margo Clayton
Beebe Cline
Codename Entertainment
Nancy Cohen
J B. Colburn
David Colby
Stephen Collins
William B. Collins
Conam Charitable Foundation
Congregation De Soeurs Maristes
Heather Connelly
Brenda et Karen Corkhill
Andrew Corkill
Ingrid C. Cosio
Celine Couture
Howard Crichton
Jane A. Crockford
Sheila Croft
Jane Cronin
Robin Cumine
Greg Cumming et Bianca Marcus
James Cupples
Mary Beth Currie
Wendy Curteis
Raymond Cyr
Eric et Sandra Dahlin
Paul Dasilva
William et Carol Davis
André De Bellefeuille
Brian et Lois Demone
Rita Desjardins
Jean Desrosiers
Division of Gastroenterology & Hepatology
Roger A. Dixon
Peter Dombrowe
Robert Dorrance et Gail Drummond
Donald Drinkwalter
Carolyn J. Drummond
Micheline Dube et Wayne Wilson
Yvonne Dumas
Brandy Dumont
J. H. Vincent Dumouchel
Suzanne M. Duncan
Russell S. Dunn
Gordon Dunnet
James C. Dunsby
Josée Dupont
Steve Dustin

Blanche S. Duval
Hendrika Duynstee
Roger Eamer
eBay
Carolyn Eckertt
Ross Edgett
Jens Ehlers
Joan Elliott
James E. Ellis
John et Dinah Emery
Enterprise Fleet Management Canada Inc.
Enterprise Holdings – ERAC Canada Fdn.
Joe Essaye
Armindo Estrela
Joann Evans
Nancy Evans
Robert Evans
Colin Eyssen
Nicole Farmer
Ronald et Ruth Farquhar
Fidelity Investments Canada ULC
Fifth Avenue Collection Ltd.
Jean C. et Kenneth Finch
Russell Finch
Catherine Finlay
Michael Fiorino
Sheila Fitzpatrick
Joyce B. Fleming
Betty Foley
Fondation Céline & Jacques Lamarre
Fondation Famille Briere
Fondation Lise & Richard Fortin
Beverley Forester
Helene Fortin et Dominic Dallaire
Norman R. Foster
Fondation Denise et Robert Gibelleau
Ken Fowler
Kenneth R. Fowler
Fraiche Nutrition Inc.
Geoff Francis
Gordon Franklin
Barbara Fraser
Jacqueline Fraser
Joel Freudman
Harvey Fruitman
Anne Gagné
Jean-Claude C. Gagné
Leilah Gagnon Rajah-Balee
Francoise Gagnon
Manjeet Gangar
Heather Gardiner
Norma H. Gardner

**désigne les donateurs dont le don comprend un don successoral*

Phyllis Gauthier	J. Haslett-Theall	Robert G. Kelly	Mona Ludmer
Peter Gazey	Gary Hauser	Adam Kelterborn	R T. Lutz
Sylvia Gazsi-Gill	Rosamond Ruth R. Hawkes	Bonnie Kerwin	Andrew M. Lee
Geranium	Mark Hawkins	John Kerwin	Yunfei Ma
Gerry Myziuk Charitable Trust Account	Doris Haynes	Loretta Klarenbach	Robert MacAdam
Gestion Jemafa Inc	Jacque Henderson	Holger et Claudette Kluge	Carol Ann MacDonald*
Gestion Raymond Brodeur	Thomas Hicks	John Knebel et Margaret Knebel	Keith Macdonald
Edward D. Ghent	Rayma Hill	Janet Knight	Corinne K. K. MacLaurin
Robert C. Gibson	Kamal Hilmi	Cathie Koehnen	Evelyn Maclean
Gilead Sciences Canada Inc.	Joan et Roy Hintsä	Jillian Korstrom	H. Philip MacLennan
Raymond Gillespie	Nancy Hobin	Saul Koschitzky	Ann Macmillan
Christiane Gionet	Grant Hochman	Charles et Thelma Kramer	Wallace MacNeil
Kim Marla Girtel	Jane Hogarth	Frank Kratzer	Lynn Macrae
Stephen Gittens	Michael Holden	Carolyn Kropf	Sandra D. Mactaggart
Térésä Gloutney	Richard Holden	Elean Krushelniski	John Makin
Irène Godbout	Robert Hole	Martin Kuhn	Yan Yan Grace Man
Robert Goodall	Diane Holland	Jacky Kuk	Gordon J. Manion
Frank Goodman	Charles Holt	Raymond Kwong	Nicholas Mann
Charmaine Goodridge	Hotfusion Communications Inc.	Alexandre Lacoursiere	John Manuel
John et Mary Goodwin	Margaret House	Denise Laforge	Manulife
Google	Alexandra Howard	Darel Lang	John T. Mappin
Michael Grace	Humbertown Jewellers	Hyla Lapointe	Brianna Marshall
Grace Graham	Anthony Hungerbuhler	Roger M. Laporte	Jean-Francois Marsolais
Gordon Grainger	Liette Hunter	Pasa Po-Wah Lau	David et Rowena Martin
Trudy Grant	Brian A. Hurley	Jean-Charles C. Lauzon	David Martinko
Michael J. Green	Larry Hursh et Carolyn Hursh	Huguette Lavigueur*	Jacqueline et Tony Masella
Diana P. Greer	Monica Hutchings	Mona Lavoie	Tony et Jacqueline Masella
Grenadier Foundation	Hydro One	Bonnie Leach	Mary Maselli
Julie Griffiths	Heather Hyland	Leader Plumbing & Heating Inc.	Alex Massi
Willimin Griffiths	Linda Iaccino	Leonard Leblanc	Muriel A. Masson
Mark Grimwood	Iatse Local 891	Guy Legault	Theodosios Mattice
Groupe Morzaco Inc. Les Marronniers	Irving L. Rosen Foundation	Richard Leggat	Mary Mcdougall Maude
Paul Gunter	James R. Irwin	Cris Leonard	John C. May
Choulgere Gurprasad	Italform Limited	Shelda M. M. Lergen	John McCallum
June Gurvich	J. S. Cheng & Partners Inc	Les Filles de Marie-de-L'Assomption	Lynda et Robert Mccallum
Jacquin Guthrie	Agnes Jackle	André Lesage	Leonard McClelland
Henrik Gutle	Maruja Jackman	Michelle Letendre	Robert McClinton
Helen Guy*	Jalima Holdings Ltd.	Carmelle L. Levesque Thiboutot	Maria Z. I. McDougall
Chris Haddon	Michael I. Jaszczyszyn	Eric P. Levy	Mary A. McDowell
Elana Haim	Jay Miller Real Estate Ltd.	Sigrid Lewicki	Jim Mcgill
Nathan Hall	David E. Johnson	Janice M. Ley	Faye R. McGillivray
Treva Hall	Glenn Johnson	Michael Li	Joan McGrath
Linda Halley	Elizabeth Johnston	Andrew Liang	Randy et Liane Mclmoyle
Margaret Halmer	Mary M. Johnston-Miller	Jean B Liberty	Mike et Mary Jo McIntosh
Elaine Hanson	Pierre Jones	Ralph Lienhardt	Catherine S. McKay
Frank Hardy	Warren Jones	Kar Mill Theresa Lo	Robert J. McKay
Hargrave Ranching Co. Inc.	Thecla Jorna	Steven Locke	Pauline McKibbin*
Patricia Harriman	Frank et Lorna Joyce	Dale et Joanne Lockie	Janet McLean
Maura Harrington	Angela Kaiser	Mary S. Loforte	Carl G Mcmillan
Barbara E. Harris	J Kalmoni	Lohn Foundation	Joyce McMurray
Malle Harris	Robina Kaposy	Christopher et Alison Longson	Roy McRurie
Ruth J. Hart	Nirojini Kathirkamanayagan	Kwock-Yen et Nyet Loo	David Mcwhirter
Richard Haskayne	Keith Macdonald Charitable Foundation	Paul Loposhinsky	Gilles Ménard
	Diane E. Keller	L'Ouvroir de Varennes	Ted et Mary Mercer
		David et Daisy Lowdon	Sylvie Mercier

*désigne les donateurs dont le don comprend un don successoral

Harry et Dorothy Mesz	Gillian R. Park	Lester Bartson et Edward Reid	Seyglor Consultants Inc.
Kurt Metivier	John C. Parker	Jennifer Reid	Shaw
Almanzor Michaud	Morna Parker	Sandra Reid	Wayne Shaw et Marilyn Pilkington
James Midwinter	Parkland Courier Services & Logistics	Charles Reise	Sheila McIntosh & Phil Ireland Family Fund
Sara Miles	Ranbir Parmar	Diane Relyea	Bruce Shepherd
James A. Millard	Nick Partsalidis	Roy Rennie	Robert Sherrin
Beverley Miller	Khorshed Patel	Rennsport Region Porsche Club of America	Ellen F. Shields
Rhonda Miller	David Paton	Reusse Properties	Chin-Chueh Shih
Brian Mills	Heidi Pattenden	Erica Richler	Jeffrey H. Shotlander
Michael Milosevic	Paul R Newell Medicine Corp.	Richter Charitable Foundation	Richard Sibthorpe
Susan Mingie	David Pauli	Barbara V. Ritchie	Donna L. Siler
Sharon Mintz	C. Thomas Peacocke	Martha Robertson	Ken et Jane Silver
Mirego	Wilhelmina Peddie	Ronald J. J. Robertson	Gaetane Simard
Stella Miskinis	Gérald Pelletier	Pat Robertson-Corner et Byron Corner	Scott Sinclair
Lee J. Mitchell	Allen Penney	Édith S. Robichaud	Thomas et Joanne Singer
Marcelle Mitchell	PepsiCo	Jacques Robichaud	Six Words Foundation
Bruce Mochrie	Malcolm H. Perlman	Sylvie Robillard	Gary et Pam Slaght
Susan Moger	Clement Perron	Robins Appleby LLP	Gary Slater
Doris J. Moore	Jens Petersen	Douglas Robins	Jo-Anne Smith
June Morgan	Betty Pettigrew	Dianne L. Robinson	Joyce E Smith
Ksenia V V. Morgan	John et Laurena Phelan	Richard Robinson	Frances Smyth
Margaret Morison	Richard Philion	William Robinson	So Pretty Cara Cotter
V. Louise L. Morley	Carol Phillip	Brock Rodgers	Robert Somerset
Ian Hopes Morris*	Dorothy Phillips	Sandeep S. Rodhey	Tyrone Soodeen
John Morris	Phoenix Chamber Choir	Joanne F. Rogusky	Bertram R. Souch
John H. Morrish	Shirley Piers	Ken et Susan Rohrer	Joan Souch
Ralph et Rosemary Morrison	pimco	Stephenson B. Rombaon	Luz Sousa
Mary Mowbray	Julie Pinkney	Robert Romeyn	Margaret E. Southern
Ray Mowling	Vince Pisano	David Rosenberg	Robert J. Spence
William Murray	Placements C Ruel Inc	Anita Ross	Ryan Spring
Catherine Mutala	Mary Plesko et Kasandra Sharpe	Gordon Ross	David Stacey
Calvin Myers	Lise Poitras	France Roussel	Standard Pipeline Services Inc
Bernadette Naumann	Kerry Politi	Sonja G Rundle	Standard Products Inc.
Jeff et Bella Neiman	Ron Posno	S & S Enterprises (Burlington) Ltd	James Stanford
Jim C. Nesbitt	Cynthia M. A. Potts	David et Jaycee Sabapathy	Paul A. Steele
Margaret Newall	Anne Marie Prendiville et John Gillies	Janet G. Saddler	David G. Steer
Nicola Wealth Management Private Giving Fdn	Serge Prevost	Salesforce	James et Sandra Steeves
Dorothea Nissen	Provincial Employees Community Services Fund	Sharon Salomons	Gary Stefan
Sylvain Nolin	Jennifer P. Pugh	Maria Sanderson	Michael Stephenson
North American Roof Management Services Ltd.	Brad Purkis	Giovanni Santoianni	Mary Stewart*
Lindsay Norton	Ralph Pyle	David W. Saslove	Cathy Stock
Oberfeld Snowcap	Brian et Carol Quinn	Mark Satin	Argyl Stolk*
Carolyn M. O'brien	T M Quinsey	Herve Savard	Francine G. Saint-Pierre
Kenneth Ogston	Wanda M. Quoika-Stanka	Milton Schindel	Liliane St-Pierre
Patricia O'malley	Miss Mary Raddatz	Peter Scholefield	Peter et Sharon Strettan
Chris P. O'reilly	Peter Raikes	Nicholaas A. Schouten*	Student Vip
Elizabeth Oughton	Maureen et James Ramsay	Leona Schuberg	Sanjay Singla
Reginald Outhouse	Irene Ramsperger	Helen Schutte	Dax Sukhraj
Alain Ouzilleau	Rasakti Inc.	Ann Scothorne	Sumas Holdings Ltd.
Ovintiv Canada ULC	George Read	Scotiabank	Surge Learning Inc.
Nicole Pagnier-Ménard	Zelma Rebmman-Huber	Duncan Scott	Robert Sutherland
Wen Mei Pan	Reddon Family Fund	Shannon F. Seabrook	Roger D. Sweeny
Ken Papazian	Alan et Louise Redway	Serad Holdings Ltd.	Gloria Taggart
Paper Fibres Inc.		May Seto	Kiyomi K. Tajiri

*désigne les donateurs dont le don comprend un don successoral

Barbara Tate	The Whiteside Foundation	Danny John Twining*	Wayne White
Dudley Taylor	The Yona & Zev Frishman Endowment	Vida M Vaitonis	James Whiteaker
Elizabeth Taylor	Gilles Therrien	Pete et Sara Vanderhoef	Caroline Wight
TC Energy	Jeremy et Stephanie Thompson	Dawn Vandeschoot	Peter Wilkinson
TD Accounts Payable Centre	Maggie Thompson	George et Christine Vassallo	Corry Willekes
TD Waterhouse Pvt Investment Counsel Inc.	Scott Thompson	Eugene Veinotte	Rossann Williams
Telus Corporation	Gordon R. Thordarson	Lisa Villeneuve	Crystal et Blair Willie
Robert H. Teskey	Arlene Thorn	Visa	Charles Wilson
Tfi International	Larry Tibble	Stephen Vivier	Gardiner J. Wilson
The Alzheimer's Students Association	Dennis Tmej	Louis Wadsworth	Harvey Wiltshire
The Barbara And Harvey Wolfe Charitable Foundation	R. J. Todd	Andrew Walker	Ralph D. Winship
The Boiler Inspection and Insurance Company of Canada	Lucille Marie-Rose Tough*	Caroline Walker	George T. Winton
The Cote Sharp Family Foundation	Ada Trak	Mike et Lilianne Walker	Wire Charities Aid Fdn America
The Isberg Charitable Trust	Karine Trak	Christopher F. Walsh	Margot Suzanne R. Woeller
The Leonard & Felicie Blatt Foundation	Barbara Trampf-Zimmerman	Louise Walter	Alice Wong et Bob Wong
The Newall Family Foundation Trust	Transcontinental inc.	Neal Walters	Lai Wah L. Wong
The Pop-Up Chapel Co.	Michel Tremblay	Shawn A. Warner	Christopher J. Woodward
The Primrose Charitable Foundation	Pauline Tremblay	Marvin Wasserman	Peter Woodward
The Ryckman Trust RBC Estate & Trust Services	Trisura Guarantee Insurance Company	Victoria Watkins	Peter et Wendy Worth
The Sheila & George White Foundation	Jean Trudel	John et Josie Watson	Wu Legal PC
The Sixty Three Foundation	Richard T. Tse	Evelyn Weber	WWCF
The United Church Of Canada Foundation	Victor Tucker	Joan Weber	Herbert D. Wyman
The Waste Mons Podcast	Betty Ruth R. Tuckett	Gordon Webster	Paulyn Pao-Tjan P. Yao
	Robert Tully	Sally-Anne Webster	Herman Yeung
	Susan et Michael Tumback	Weir Marine Engineering - NETE	Denise Young
	Claude Turgeon	Anthony et Janna Werry	Victor et Patricia Zaleschuk
	Robert Turnbull	West Coast Reduction Ltd.	Paul et Utta Zentil
	Anthony B. Turner	Gary White	Hongjin Zhu
		P. M. White	

COMMANDITAIRES

Nous remercions les entreprises qui nous aident à poursuivre notre mission et à recueillir de précieux fonds partout au Canada.

IG Gestion de patrimoine

COLLECTES DE FONDS

Nous remercions les entreprises et les personnes qui ont recueilli des fonds afin d'améliorer la qualité de vie des personnes atteintes d'un trouble neurocognitif au Canada et celle des aidants.

Extendicare Assist, une division d'Extendicare
Shorcan Brokers Ltd. Annual Charity Day
The David Hearn Foundation
Charity Classic

PARTENAIRES FINANCIERS

Merci à nos partenaires financiers qui contribuent au rayonnement et au succès de notre programme de recherche national.

AGE-WELL RCE
Instituts de recherche en santé du Canada – Institut du vieillissement
Fonds de recherche du Québec (FRQS)

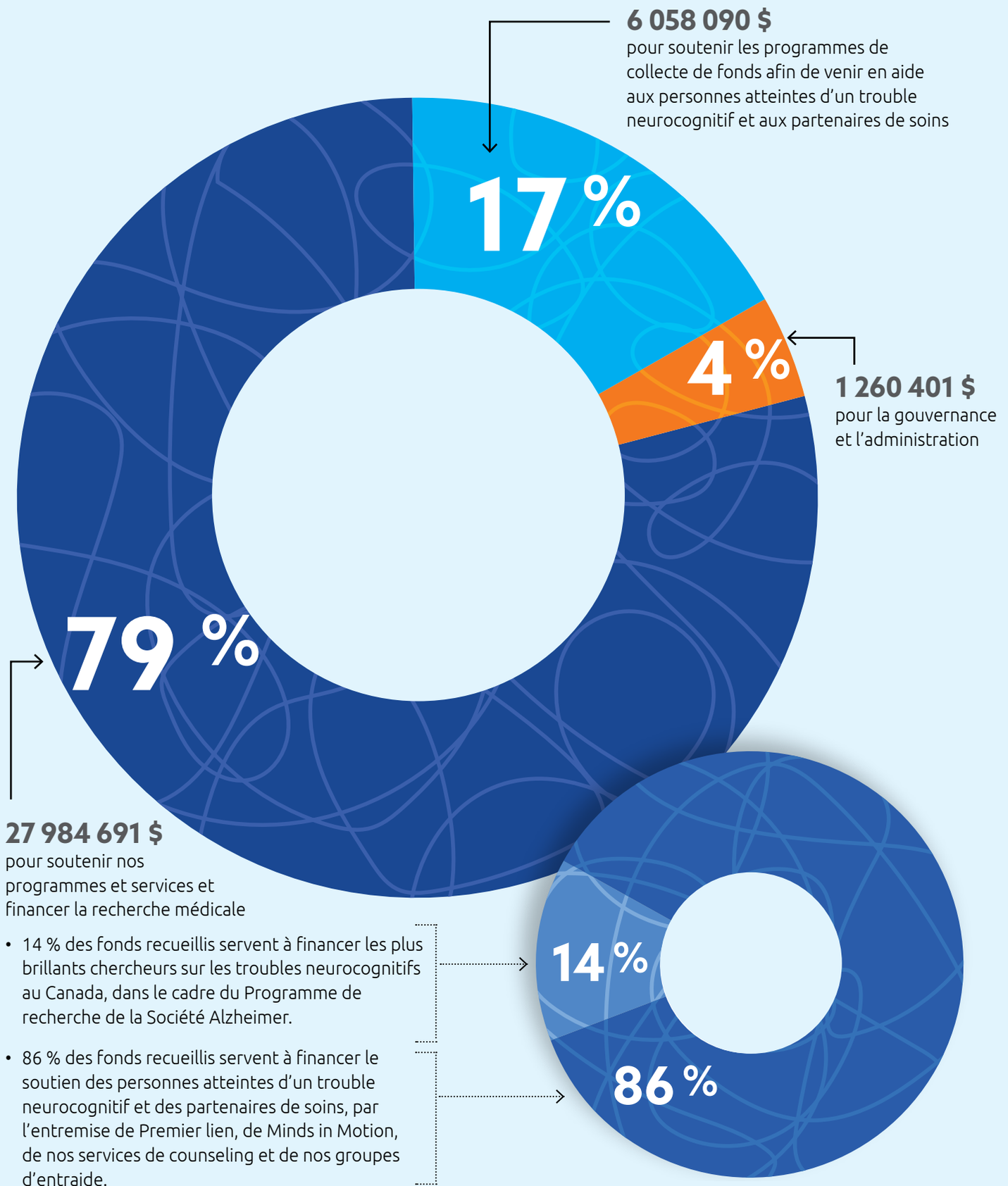
FONDS DE DOTATION NOMME

Nous remercions les donateurs qui, par l'entremise d'un fonds de dotation nommé, offrent un fidèle soutien aux personnes atteintes d'un trouble neurocognitif au Canada.

Fonds R. John et Agnes M. Adams
Famille et amis du fonds de dotation Jack Jefferson
Fonds de dotation Griffith et Christina Lloyd
Fonds de recherche Esther Helen Mackay Adams
Fonds commémoratif Arthur Malott
Fonds de recherche McMullan-Graham
Fonds Travis et Melva Mersereau pour la recherche sur la maladie d'Alzheimer
Fonds de recherche Dr et Mme Albert Spat

*désigne les donateurs dont le don comprend un don successoral

VOS DOLLARS JOUENT UN RÔLE DÉCISIF!



INFORMATION FINANCIÈRE

Alzheimer Society of Canada/Société Alzheimer du Canada État des produits et des charges

Pour l'exercice terminé le 31 mars	2022	2021
Produits		
Dons du public		
Dons individuels et marketing direct	13 847 075	\$ 12 762 424
Legs	6 109 764	1 708 574
Dons de sociétés et de fondations	2 038 915	2 074 248
Total des dons du public	21 995 754	16 545 246
Gouvernance	243 240	223 718
Organismes de bienfaisance partenaires (Note 10)	12 015 284	10 760 938
Revenus de placement et autres revenus (Note 3c))	500 143	1 360 081
Subventions gouvernementales (Note 16)	206 064	432 273
Total des produits	34 960 485	29 322 256
Charges		
Programmes		
Services	2 652 332	1 988 897
Recherche	3 839 250	3 814 912
Organismes de bienfaisance partenaires (Note 10)	21 249 869	15 524 570
Programmes de santé gouvernementaux	243 240	223 718
Total des charges liées aux programmes	27 984 691	21 552 097
Soutien		
Collecte de fonds	6 058 090	5 301 476
Frais administratifs (Note 14)	1 260 401	768 108
Total des charges liées au soutien	7 318 491	6 069 584
Total des charges	35 303 182	27 621 681
Excédent (insuffisance) des produits sur les charges avant les pertes non réalisées sur les placements	(342 697)	1 700 575
Pertes non réalisées sur les placements (Note 3d))	(42 829)	(53 541)
Excédent (insuffisance) des produits sur les charges de l'exercice	(385 526)	\$ 1 647 034

NOTRE VISION

Un monde libéré de la maladie d'Alzheimer et des autres troubles neurocognitifs.

NOTRE MISSION

Alléger les conséquences personnelles et sociales de la maladie d'Alzheimer et des autres troubles neurocognitifs et encourager la recherche des causes, des traitements et d'un remède.

NOS VALEURS

COLLABORATION

Nous travaillons en collaboration avec nos partenaires pour remplir notre mission et atteindre nos objectifs, et pour nous assurer que les Canadiens reçoivent des services personnalisés et adaptés tout au long de leur cheminement avec la maladie.

RESPONSABILITÉ

Nous mesurons notre performance et suivons un processus d'amélioration continue. Nous sommes entièrement responsables de nos actions et rendons des comptes à nos parties prenantes sur l'utilisation des ressources financières et humaines mises à notre disposition.

RESPECT

Nous nous fixons les normes les plus élevées en matière d'honnêteté, de loyauté et d'intégrité professionnelle dans tous les aspects de notre organisme; nous effectuons notre travail en ayant le plus grand respect pour la dignité et les droits des personnes que nous servons.

EXCELLENCE

Nous nous efforçons de mobiliser efficacement les parties intéressées. Nous nous engageons également à bien informer, à connaître et à écouter les personnes avec qui nous travaillons : les personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer ou d'un autre trouble neurocognitif, les familles, les partenaires communautaires, les donateurs, les bénévoles et les membres du personnel.



Société **Alzheimer**

C A N A D A

La Société Alzheimer est le principal organisme de bienfaisance national dans le domaine de la santé pour les personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer ou d'un autre trouble neurocognitif.

Active partout au Canada, la Société offre de l'information et des services de soutien aux personnes atteintes d'un trouble neurocognitif et aux aidants.

Le Programme de recherche de la Société Alzheimer est le principal bailleur de fonds de la recherche menée au Canada sur les causes des troubles neurocognitifs, l'amélioration des soins et des traitements et la découverte d'un médicament pour guérir les personnes atteintes.

Société Alzheimer du Canada

20, av. Eglinton Ouest, 16e étage
Toronto (Ontario) M4R 1K8

Phone: 416-488-8772

Sans frais : 1-800-616-8816

Courriel général : info@alzheimer.ca

Courriel pour les donateurs : donorserve@alzsoc.ca

Site web : alzheimer.ca/fr



Société Alzheimer

C A N A D A

Numéro d'enregistrement d'organisme de bienfaisance : 11878 4925 RR0001