



Société Alzheimer Society

NEW BRUNSWICK /
NOUVEAU BRUNSWICK

RAPPORT ANNUEL

2019/2020

MESSAGE DE LA DIRECTION

Les répercussions des troubles neurocognitifs sont considérables. De la personne qui reçoit le diagnostic à son conjoint ou conjointe et à sa famille immédiate, en passant par la famille élargie, le lieu de travail, la collectivité et le système de soins de santé, la portée des troubles neurocognitifs est considérable et peut être une source d'isolement. Il y a tant de choses que nous ne savons pas encore sur les troubles neurocognitifs, et la stigmatisation persiste.

Une chose est indéniable : l'union fait la force. Plus il y a de personnes qui choisissent de s'informer sur les troubles neurocognitifs, qui offrent leur soutien à un proche aidant, qui font un don ou qui font du bénévolat auprès de la SANB, plus l'expérience est bonne pour la personne atteinte. À la Société Alzheimer du N.-B., chaque décision que nous prenons est centrée sur la personne atteinte d'un trouble neurocognitif. Qu'il s'agisse d'investir du temps dans la formation de notre équipe pour s'assurer que les personnes qui viennent nous voir ont la meilleure expérience possible, d'élargir nos programmes et services ou de travailler ensemble pour définir les valeurs qui guideront notre travail, notre personnel et nos bénévoles sont déterminés à améliorer l'expérience des personnes atteintes.

Le rapport annuel de cette année se penche sur l'année écoulée en célébrant notre rayonnement. Dans les pages qui suivent, vous lirez des histoires sur le

nombre fait la force. Vous découvrirez comment nous sommes plus forts ensemble grâce au soutien de nos incroyables donateurs, partenaires et collecteurs de fonds. Vous découvrirez également comment le programme de recherche de la Société Alzheimer investit dans l'espoir pour demain. Ce que vous allez apprendre c'est comment la Société Alzheimer dépend du soutien de la communauté. Après tout, il faudra que toute la communauté travaille ensemble pour obtenir de réels changements pour les personnes atteintes.

À chacun d'entre vous qui avez fait le choix de poser un geste de soutien en faisant un don, du bénévolat ou en vous informant sur la maladie, et à ceux qui se sont occupés d'un membre de leur famille ou d'un ami vivant avec des troubles neurocognitifs – votre contribution est importante et vous faites une différence. Au nom de notre personnel et de notre conseil d'administration, je tiens à vous exprimer notre gratitude.



Chandra MacBean
Directrice générale



Shelley Shillington
Présidente

CONSEIL D'ADMINISTRATION

Shelley Shillington, Saint John, N.-B.—Présidente

Adam Thornton, Nerepis, N.-B.—Vice président

Ashley King, Fredericton, N.-B.—Présidente sortante

Chandra MacBean, Charters Settlement, N.-B.—Membre ex-officio

Michel Haché, Inkerman, N.-B.

André Savoie, Saumarez, N.-B.

Debra Ward, Fredericton, N.-B.

Renée M. Roy, Dieppe, N.-B.

Becky Lyons-Standing, Miramichi, N.-B.

Guyline Boudreau, Dieppe, N.-B.

Tyler Belyea, Fredericton, N.-B.

PLAN STRATÉGIQUE DE LA FÉDÉRATION

En 2019, les partenaires de la Fédération des Sociétés Alzheimer se sont réunis pour approuver un nouveau plan stratégique. Le nouveau plan reflète les personnes d'un océan à l'autre, y compris les personnes atteintes de troubles neurocognitifs, les familles et les aidants des personnes atteintes, le personnel et les bénévoles des Sociétés Alzheimer, les conseils d'administration, les partenaires communautaires et les principaux chercheurs canadiens. Des représentants du N.-B. ont fait entendre la voix des personnes de notre province, et ont fait ressortir le point de vue unique du Nouveau-Brunswick dans nos conversations.

Le résultat est un plan de collaboration complet et passionnant pour la Fédération, qui comprend des investissements dans des programmes de prévention et de réduction des risques, des programmes de qualité pour les personnes touchées par la maladie, ainsi que des investissements dans la défense de la cause et la recherche.

MISSION

Alléger les conséquences personnelles et sociales de la maladie d'Alzheimer et les autres troubles neurocognitifs, favoriser la recherche et jouer un rôle de premier plan pour trouver un remède

VISION

Un monde sans maladie d'Alzheimer et les troubles neurocognitifs

VALEURS

Responsabilité, transparence, collaboration, intégrité et respect

Prévenir

Prévenir et réduire le risque des troubles neurocognitifs

Nous informons les Canadiens sur la santé du cerveau et les stratégies de prévention pour les personnes à risque de la MA

Défense des droits

Par l'engagement et les partenariats

Nous défendons une meilleure qualité de vie pour les personnes touchées par les troubles neurocognitifs

Recherche

Renforcer la recherche

Nous soutenons la recherche sur les troubles neurocognitifs pour poursuivre les recherches des causes, d'un remède, de traitements et d'améliorer la qualité de vie

Facteurs critiques de succès

Les ressources financières et autres augmentent pour répondre aux besoins croissants et émergents

Excellence de la Fédération de la Société Alzheimer

TOUT POUR L'ALZHEIMER

En 2019, nous avons apporté un changement majeur à notre campagne de financement d'automne afin qu'elle soit encore plus facile pour les Néo-Brunswickois de soutenir les personnes atteintes de troubles neurocognitifs dans notre province. Tout pour l'Alzheimer est une campagne « à faire soi-même » qui permet à des personnes créatives et dévouées de transformer leur propre activité en une collecte de fonds pour la SANB.



Nous aimerions souligner tout particulièrement quelques collectes de fonds qui ont été plus que remarquables, comme Paulette Noël, de Tracadie, qui a organisé une vente de livres sur plusieurs jours qui a permis de récolter plus de 3 000 \$, et Bob et Jane Eaton de Moncton, qui célébraient leur 80^e anniversaire et ont demandé à leur famille et amis de faire un don au lieu d'un cadeau. Bob a généreusement jumelé leurs dons, ce qui leur a permis d'amasser 5 382 \$!

Nos partenaires ont relevé ce nouveau défi et ont organisé des soirées de jeux, des ventes de pâtisseries, des soirées de karaoké ou de peinture et des kiosques de limonade. Au total, 105 activités ont été organisées, lesquelles ont permis de recueillir plus de 46 000 \$!



DÉFENSE DE LA CAUSE À L'ÉCHELON FÉDÉRAL

En tant que nation, nous devons nous pencher sur la question des troubles neurocognitifs. Ainsi la publication en juin 2019 de la toute première stratégie nationale sur la démence, *Une stratégie sur la démence pour le Canada : Ensemble, nous y aspirons*, fait suite à des années de lobbying de la Société Alzheimer du Canada (SAC) et à la contribution des principales parties prenantes, y compris des personnes ayant vécu l'expérience de la maladie.

L'ancienne ministre de la Santé et actuelle députée de Moncton-Riverview-Dieppe, l'honorable Ginette Petitpas Taylor, a fait l'annonce de cette stratégie. Les trois objectifs nationaux de la stratégie sont de prévenir les troubles neurocognitifs, de faire progresser les thérapies et de trouver un remède, et d'améliorer la qualité de vie des personnes atteintes et de leurs aidants. Le gouvernement fédéral a investi 50 millions de dollars dans le budget 2019 pour soutenir la mise en œuvre des principaux éléments de la stratégie nationale sur la démence.

Le lobbying visant à garantir que les personnes atteintes de troubles neurocognitifs soient pleinement reconnues dans les politiques publiques en matière de handicap continue d'être au centre du travail de défense de la cause de la Société Alzheimer à l'échelon fédéral. Le Canada a été le premier pays membre des Nations Unies à reconnaître officiellement la démence comme un handicap dans la Convention relative aux droits des personnes handicapées (CDPH). Les conseils prodigués aux décideurs politiques fédéraux ont permis d'ajouter la déficience cognitive à la définition du handicap dans la Loi canadienne sur l'accessibilité, qui est entrée en vigueur en juin 2019.

La SAC a pu exploiter son succès en matière de défense de la cause et ses relations de travail positives avec le gouvernement fédéral, mais il reste encore beaucoup à faire pour que la stratégie nationale sur la démence soit entièrement financée et mise en œuvre, et que les Canadiens et Canadiennes souffrant de déficiences cognitives soient protégés par la législation sur la discrimination fondée sur le handicap.

L'impact d'un seul témoignage

Denis Langevin et Louise Giguère de Saumarez, N.-B. ont filé le parfait bonheur jusqu'en 2013 lorsque Louise a reçu le diagnostic de la maladie d'Alzheimer. Lors de son diagnostic, Denis a dit : « D'aucune façon, il n'a été question de baisser les bras. Immédiatement, j'ai fait comprendre à Louise que ce n'était pas sa maladie, mais NOTRE maladie et que nous allions traverser ça ENSEMBLE. »

Lorsque Denis a partagé leur belle histoire dans le cadre de notre campagne pour la Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine, il n'aurait pas pu imaginer l'impact qu'aurait son histoire. En plus d'être approché dans sa communauté par de vieux amis et des inconnus, l'histoire de Denis a touché près de 33 000 personnes sur notre page Facebook. Il a été partagé près de 500 fois et a reçu 238 commentaires.

Un seul témoignage a pu créer une vague de compassion et support dans toute une communauté. C'est un exemple parfait de la façon dont un témoignage peut avoir un impact ressenti autour de la province.



CENTRE DE RESSOURCES INCLUSIF SUR LA DÉMENCE



En 2019, l'occasion s'est présentée lors de travaux de rénovation prévus dans notre centre de ressources à Fredericton, notre équipe a décidé de se lancer dans la création d'un bureau adapté aux personnes atteintes de troubles neurocognitifs afin d'offrir un environnement accueillant, confortable et sécuritaire à ces personnes.

Bon nombre de personnes atteintes de la maladie présentent des symptômes complexes comme des pertes de mémoire, des changements visuospatiaux, des changements dans la perception de la profondeur, des troubles du raisonnement et des difficultés d'orientation. Tout au long de la rénovation, nous avons intégré des éléments de conception adaptés aux besoins des personnes atteintes de la maladie afin de répondre à leurs défis, et nous avons pris des décisions très réfléchies concernant les déplacements, la localisation, les repères visuels et la conception.

En plus d'offrir un espace inclusif aux personnes atteintes de troubles neurocognitifs, notre intention est de montrer aux autres comment apporter des changements simples et pratiques à leur propre espace. Jusqu'à présent, nous avons accueilli plus de 300 personnes dans notre Centre de

ressources et nous avons organisé plusieurs présentations sur cet espace. Nous nous réjouissons à l'idée de partager ces renseignements auprès d'un plus grand nombre de personnes dans les années à venir.

CONFÉRENCE SUR L'OPTIMISATION DES SOINS

En moins de cinq ans, nous avons transformé notre atelier d'une journée en une conférence à thèmes multiples de deux jours réunissant des intervenants de renommée internationale.

Le 3 et 4 avril, nous avons accueilli la toute première Conférence sur l'optimisation des soins à deux jours. La journée supplémentaire sert à concentrer sur les aspects cliniques et le leadership. Nous avons accueilli des orateurs en séance plénière tels qu'Allan Manning et Jim Kinsey de Planetree, tous les deux des experts de la mise en œuvre de pratiques dans les établissements et du développement d'approches en matière de soins centrés sur la personne.



De plus, les participants ont pu profiter d'ateliers interactifs et de séances en petits groupes sur des sujets tels que la musicothérapie, le deuil étranger ou aliéné, les politiques et la culture. Nous avons également entendu de la Révérende Faye Forbes, de la N.-É., et du porte-parole international Brian LeBlanc, de la Floride, deux personnes atteintes qui ont nous ont expliqué concrètement ce que signifie vivre avec la maladie d'Alzheimer.

Nous avons accueilli 180 participants sur deux jours, ainsi que 22 commanditaires, ce qui en fait notre plus grand événement à ce jour.

TOURNÉE NE M'oubliez PAS : À LA RECHERCHE D'UN VILLAGE

Je me rappelle le myosotis en tant qu'enfant pêchant dans le ruisseau étouffé d'aunes sur la ferme de mes grands-parents dans une région rurale du N.-B. Je peux encore l'imaginer dans ma tête, comme des pois bleus dans une mer verte avec des yeux jaunes tellement petits qu'il faut plisser les yeux pour les voir. Il a fait son apparition dans mon jardin, en fait dans toute ma cour. C'est envahissant, mais c'est bienvenu pour l'instant. Il apparaît comme un logo sur les t-shirts jaune vif que j'ai portés presque tout l'été et l'automne. Laissez-moi vous expliquer.

Chaque été depuis 10 ans, je fais une tournée à vélo en solo pour sensibiliser les gens et amasser un peu d'argent pour une bonne cause. Au cours des deux dernières années, j'ai pédalé au Nouveau-Brunswick et à l'Île-du-Prince-Édouard et j'ai répandu mon message pour la Société Alzheimer.

Ma mère Julia s'est éteinte il y a trois ans après avoir reçu un diagnostic de la maladie et cela a ouvert une fenêtre sur un tout nouveau monde pour ma famille et moi. Nous ne savions rien des symptômes, des soins ou des conséquences. Le jour où maman a été diagnostiquée, sa vie a radicalement changé. Elle vivait seule jusque-là dans une petite maison. Ses journées étaient remplies de choses à faire et de décisions à prendre.

J'ai appris à connaître les gens qui travaillent à la



PAGE 6

Société Alzheimer. Je sais qu'ils sont bienveillants et ouverts d'esprit et qu'ils sont toujours à l'affût des nouveaux progrès dans

la prévention de la maladie, et avec la même importance, dans la création d'une qualité de vie élevée pour les personnes qui doivent entrer dans nos foyers de soins.

En juillet, j'étais donc à la recherche d'une activité où je pourrais aider à sensibiliser les gens et peut-être amasser des dons. Ma femme Theresa et moi avons rencontré la directrice générale de la Société Alzheimer du N.-B. à leur bureau à Fredericton. Jim, le propriétaire de l'immeuble, était présent et au cours de la conversation, j'ai appris l'existence d'un « village de troubles neurocognitifs » qui allait bientôt ouvrir à Langley, en C.-B. Ce village a été inspiré et structuré d'après le village De Hogewijk à Weesp, près d'Amsterdam. Je venais de trouver ce que je cherchais! Il se trouve que j'avais des réunions à Abbotsford, alors j'ai emprunté une bicyclette et me suis rendu à Langley. Ensuite, j'ai réservé un vol à destination de Bruxelles pour me rendre à Weesp à vélo. Puis, j'ai ajouté quelques centaines de kilomètres en faisant du vélo à l'Île-du-Prince-Édouard et j'ai finalement fait la route de Saint John, N.-B. à Yarmouth, en N.-S., pour assister à la conférence et aux prix des communautés en fleurs. Au total, j'avais l'intention de parcourir 2000 kms et de sensibiliser un peu les gens et amasser de l'argent en chemin.

Je me considère chanceux d'avoir, à plus de 60 ans, la santé, le luxe, le temps et l'attitude compréhensive de ma femme, qui me permettent de voyager sur mon vélo. Ne m'imaginez pas en cycliste. Je ne corresponds pas à l'image. Mes cuisses de poulet n'ont jamais vu le soleil et le spandex n'a jamais été en contact avec ma peau. L'image de moi que je veux que vous ayez est plus celle d'un vagabond... sur un vélo... avec une carte de crédit

Même si j'aime faire du vélo juste pour le plaisir de faire du vélo, j'en retire encore plus de satisfaction si mes voyages ont un but. Ma tournée Ne

m'oubliez pas m'a apporté cela.

La première étape de mon voyage de Bruxelles à Amsterdam fut Zundert, dans la province du Brabant, près de la frontière belge. À Langley, les villageois vivent dans des maisons qui sont installées dans un quartier résidentiel juste au sud de la ville, sur l'emplacement d'une ancienne école. Les repas sont préparés dans leurs maisons et ils peuvent aller à l'extérieur pour s'occuper du jardin s'ils en ont envie. Il y a une grange avec des animaux. Il y a un restaurant et un café sur place ainsi qu'un endroit où les familles en visite peuvent passer la nuit. Le village permet une transition plus harmonieuse pour les personnes qui ont besoin de soins.

Au Vivium Hogewey de Veesp, c'est un peu différent. C'est très semblable à n'importe quelle ville hollandaise. Dans l'enceinte du village, il y a un salon de coiffure, une salle de musique, un grand restaurant. Il est très difficile de faire la différence entre ce qui est à l'intérieur des murs et ce qui est à l'extérieur. Je suis arrivé au village à midi, j'ai garé mon vélo, je suis entré et j'ai demandé à la réception si je pouvais entrer et jeter un coup d'oeil. On m'a répondu « Je suis désolé, mais non ». Je m'y attendais, car on m'avait dit que les visites devaient être planifiées à l'avance. Comme je faisais du vélo, je n'étais pas certain du jour de mon arrivée, alors je n'ai pas écouté les conseils. Je pourrais revenir dans quelques jours. J'ai dit que je comprenais, car c'est là où vivent les gens, ce n'est pas une attraction touristique. Vraiment, j'étais juste heureux d'avoir fait le voyage, car il m'a donné, à moi et à ma tournée « Ne m'oubliez pas », un but. J'étais parti à la recherche d'un village, et je l'avais trouvé. L'homme qui m'accueillait à la réception était Eloy, directeur de l'établissement et fondateur du village. Fort heureusement, ma mère l'avait mis sur mon chemin. Il a ensuite passé l'heure et demie suivante à me guider à travers les rues, les boutiques, à me parler de l'histoire et des projets d'avenir pour étendre ce modèle dans le monde entier. Eloy a utilisé un mot pour décrire ce qu'ils essayaient de réaliser : désinstitutionnalisation. Pensez-y un instant. Voulez-vous être admis dans une institution? Les « villages » parviennent à éviter cela en



permettant que les repas soient préparés dans les maisons, en ayant des animaux domestiques sur la propriété, en permettant aux résidents de creuser la terre, de planter et de récolter des fruits et légumes, en leur donnant le choix entre la musique en direct et les conversations qu'ils pourraient aimer. Il y a des infirmières et des soignants qualifiés, mais ils se mélangent tout simplement avec les autres personnes.

En tant qu'adhérent de la profession de paysagiste, je comprend la satisfaction que procure le fait d'être en contact avec le sol, de prendre des risques et de résoudre les problèmes qui atténuent ces risques. Plus longtemps nous pourrions garder ces outils en bon état, plus notre qualité de vie sera bonne. Poursuivons nos efforts collectifs pour faire connaître la nature et les plantes aux générations futures. Montrez-leur la satisfaction que procure le fait d'être productif et espérons qu'on leur donnera l'occasion de le faire jusqu'à la fin de leur vie.

Cet article a été rédigé par Jim Landry de Landscape NB & PEI.

Jim a amassé 5 900 \$ pour la Société Alzheimer du Nouveau-Brunswick et celle de l'Île-du-Prince-Édouard en faisant du vélo dans les Maritimes, à travers le pays et à l'étranger pour en savoir plus sur les communautés inclusives sur les troubles neurocognitifs.



LIEN CORPS-ESPRIT

En novembre 2019, nous avons mis à l'essai le programme Lien corps-esprit, adapté aux personnes touchées par une forme précoce de trouble neurocognitif. Le programme est structuré en deux groupes, l'un pour les personnes atteintes et l'autre pour leurs partenaires de soins, et ce, afin de donner à chacun la possibilité de tisser des liens avec d'autres personnes qui vivent un parcours similaire.

Lors du lancement du programme, on a demandé aux participants leurs attentes et les rencontres ont été structurées en conséquence. La Société Alzheimer a organisé des présentations, des activités et des rencontres sociales. Un membre voulait exprimer ce qu'il ressentait lorsqu'il se sentait jugé parce qu'il vit avec un trouble neurocognitif précoce, la SANB l'a mis en contact avec OPUS MD, un magazine destiné aux médecins membres de la Société Médicale du Nouveau-Brunswick, et a organisé une entrevue pour qu'il puisse partager son histoire.



Après avoir cheminé seuls pendant si longtemps sur le chemin des troubles neurocognitifs, les membres du groupe ont enfin pu nouer des liens significatifs avec d'autres personnes avec lesquelles ils peuvent suivre le parcours. Le programme est en cours, les membres du groupe continuent à travailler en se guidant sur leur tableau d'aspirations.

80 %

de clients se sentent soutenus lorsqu'ils utilisent les services de la SANB

SE SOUVENIR À TRAVERS LA MUSIQUE

Se souvenir à travers la musique est un programme de musique intergénérationnel et inclusif qui promouvoit la socialisation, l'inclusion et les bienfaits de la musique. Le programme, financé par la Fondation communautaire de Fredericton, a été mis à l'essai à Fredericton en partenariat avec l'école primaire Royal Road School, le foyer pour personnes âgées Windsor Court et la Société Alzheimer du Nouveau-Brunswick.

Le projet s'est déroulé pendant l'année scolaire 2019-2020 en partenariat avec 12 élèves de l'école primaire et 6 résidents atteints d'un trouble neurocognitif du foyer de soins local. Les élèves ont visité le foyer de soins à trois reprises au cours du programme. Lors de la première et de la deuxième visite, chaque élève a été jumelé à un résident et a passé du temps à nouer des liens avec lui ou elle à découvrir ses goûts musicaux. Pour la dernière visite, les élèves ont préparé un concert et ont remis aux résidents leur iPod contenant leur sélection de musique personnalisée. En plus de leur iPod, les résidents ont reçu une carte cadeau iTunes pour continuer à enrichir leur liste de lecture personnalisée.

« Le programme Se souvenir à travers la musique a été formidable. Je pense qu'offrir un enseignement sur les troubles neurocognitifs aux élèves de l'école était tout aussi gratifiant que d'amener les enfants dans notre foyer pour faire de la musicothérapie. Les résidents ont vraiment aimé ce partenariat. » – Sheri Green, responsable des services aux résidents du foyer de soins Windsor Court

PRIX DE LEADERSHIP PAULINE SPATZ

Notre trouvons une force dans des artisans du changement comme George Allen de Saint John. George a reçu le Prix de leadership Pauline Spatz 2019 en reconnaissance de son dévouement envers sa collectivité.

Depuis 2013, date à laquelle sa chère épouse de plus de 70 ans, Joan, a reçu le diagnostic de la maladie d'Alzheimer, George s'est efforcé de sensibiliser les gens à cette maladie et d'inciter des changements significatifs pour ceux et celles qui viendront après lui. Il a contribué à renforcer la voix des personnes atteintes de troubles neurocognitifs en participant à des consultations sur la stratégie et le plan d'action provinciaux sur les troubles neurocognitifs et en diffusant son histoire dans les médias, auprès des écoles de médecine et dans le cadre de la campagne de sensibilisation de la SANB de 2018.



Le plus grand impact de George découle de sa capacité à établir des liens avec d'autres personnes atteintes d'un trouble neurocognitif. Il a une façon bien à lui de faire preuve de gentillesse et de compassion envers ses pairs, et de leur offrir son soutien en leur racontant ses propres expériences.

George mène une vie de gratitude, de service et de gentillesse. Il fait preuve de leadership en donnant une partie de son temps, de sa passion et de son énergie pour faire de sa collectivité un meilleur endroit où vivre.

Prix de leadership « Cinq pierres polies »

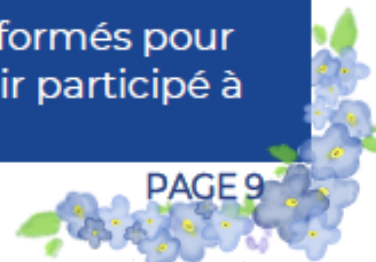
La lauréate du Prix de leadership « Cinq pierres polies » en 2019 et championne de la SANB est Jess Baxter. Ce prix reflète bien le professionnalisme, la loyauté, le dévouement et le leadership dont elle fait preuve au sein de notre équipe. Jess s'est jointe à l'équipe de la SANB en 2016 et est rapidement devenue le ciment qui maintient tout et tout le monde ensemble. Son souci du détail et son ingéniosité sans limites ont fait d'elle une référence digne de confiance. Sa passion, sa vision et sa créativité sont admirées et respectées par ses coéquipières et coéquipiers, les parties prenantes et toutes les personnes qui ont l'occasion de travailler avec elle.



Sincère et réfléchie dans son travail, Jess comprend également l'importance de créer un environnement de travail inspirant et est toujours prête à donner un coup de main. Elle a apporté un grand soutien à notre équipe au cours des dernières années et nous ne pouvons pas imaginer notre avenir sans elle. Nous sommes très chanceux d'avoir une collaboratrice aussi dévouée et consciencieuse parmi les membres de notre famille de la SANB.

90 %

de clients se sentaient plus confiants et informés pour gérer les troubles neurocognitifs après avoir participé à un programme de la SANB



PROGRAMME DE RECHERCHE DE LA SOCIÉTÉ ALZHEIMER

RAPPORT D'IMPACT 2019

PRIORITÉS DE FINANCEMENT:

À partir de 2019, le Programme de recherche de la Société Alzheimer (PRSA) prendra la forme d'une compétition ouverte qui se concentrera sur quatre nouvelles priorités de financement : la découverte, les changements des systèmes de santé et politiques, l'évaluation des programmes communautaires et les questions éthiques et juridiques.

RÉSULTAT DIRECT DU FINANCEMENT DU PROGRAMME DE RECHERCHE DE LA SOCIÉTÉ ALZHEIMER:

- > **100 % des nouveaux chercheurs** ont continué à travailler dans la recherche universitaire
- > **100 % des chercheurs** ont continué à travailler dans la recherche sur les troubles neurocognitifs
- > Plus de **80 % des chercheurs et leurs assistants** ont publié dans des revues scientifiques



TRAVAIL CONTINU

94 % des assistants en recherche travaillent dans le domaine des troubles neurocognitifs



RESTE DANS LE DOMAINE

97 % des chercheurs ont poursuivi leur carrière dans les troubles neurocognitifs



SUBVENTIONS ACCRUES

86 % ont reçu des subventions plus élevées après avoir été financé par le PRSA



PUBLICATIONS SCIENTIFIQUES

88 % de chercheurs sont publiés dans une revue
85 % des assistants sont publiés dans une revue



NOUVEAU - SUBVENTION DE PREUVE DE CONCEPT: 100 000\$ POUR UN MAXIMUM DE 5 ANS

Visé à soutenir des chercheurs qui proposent des méthodes de recherche innovantes, à haut risque et à haut rendement. (Aucune hypothèse existante, svp !)



SUBVENTION DE FONCTIONNEMENT POUR LES NOUVEAUX CHERCHEURS: 200 000\$ POUR UN MAXIMUM DE 4 ANS

Visé à soutenir de nouveaux chercheurs pendant les quatre premières années de leur premier poste de professeur.



BOURSE POSTDOCTORALE: 100 000\$ SUR 2 ANS

Visé à soutenir les stagiaires dans les 18 premiers mois de la fin de leur programme de doctorat.



BOURSE DOCTORALE: 66 000\$ SUR 3 ANS

Visé à soutenir des étudiants dans les 18 premiers mois de leur programme de doctorat.

«Le financement du programme de recherche de la Société Alzheimer a été absolument essentiel à ma carrière. Sans cela, je ne serais pas où je suis aujourd'hui. Le professionnalisme du comité de relance par les pairs du programme est unique au Canada et est de la plus haute importance pour mener des projets novateurs qui ne sont pas nécessairement courants. »

- Récipiendaire de subvention pour les nouveaux chercheurs, 2013

RAPPORT FINANCIER

REVENUS	2020	2019
Dons commémoratifs	272 100 \$	112 284 \$
Appui du public	324 077 \$	370 963 \$
Revenus de placement	4 717 \$	14 910 \$
Formation	262 \$	1 266 \$
Programmes d'emploi gouvernementaux	47 833 \$	33 167 \$
Financement gouvernemental de projets— Premier lien	343 950 \$	323 975 \$
	992 939 \$	856 565 \$

75 % de nos revenus proviennent d'événements et de dons non sollicités

2 250 personnes ont contribué à nos événements annuels de financement

DÉPENSES

Amortissement	2 411 \$	1 606 \$
Administration	86 519 \$	77 159 \$
Conseil d'administration	7 822 \$	17 292 \$
Campagnes de financement	181 807 \$	157 258 \$
Prestation des services	746 864 \$	670 492 \$
	1 025 423 \$	923 807 \$

61 % de nos revenus ont été alloués à la prestation de services et à la formation

EXCÉDENT (INSUFFISANCE DES REVENUS SUR LES DÉPENSES)	(32 484)	(67 242)
--	----------	----------

Nous avons contribué 76 753 \$ au programme de recherche de la SA

AUTRE REVENU

Société Alzheimer du Canada Revenus	239 191 \$	179 054 \$
Société Alzheimer du Canada Cotisations	(104 563)	(108 725)

Plus de 2 300 personnes ont choisi de donner à la SANB

ACCÈS DES REVENUS AU-DELÀ DES DÉPENSES	102 144 \$	3 087 \$
--	------------	----------



CENTRES DE RESSOURCES

Pour en savoir plus sur nos programmes et nos services, les possibilités de bénévolat et les dons, veuillez communiquer avec le centre de ressources le plus près de chez vous!

Fredericton

320 rue Maple, bureau 100
Fredericton, N.-B. E3A 3R4
Tél : (506) 459-4280
amcnair@alzheimernb.ca

Saint John

221 rue Ellerdale
Saint John, N.-B. E2J 2M1
Tél : (506) 634-8722
mharris@alzheimernb.ca

Moncton

1070 blvd St. George, unité 2B
Moncton, N.-B. E1E 4K7
Tél : (506) 858-8380
aking@alzheimernb.ca

Edmundston

296 rue Victoria
Edmundston, N.-B. E3V 2H9
Tél : (506) 735-4248
smartin@alzheimernb.ca

Tracadie

203-399 rue du Couvent
Tracadie-Sheila, N.-B. E1X 1E1
Tél : (506) 600-7000
hduguay@alzheimernb.ca

