Une ète D'ESPOIR

RAPPORT ANNUEL 2024-2025



Société Alzheimer

CANADA

La synergie des retombées, source d'espoir La Société Alzheimer du Canada est une organisation foncièrement axée sur l'espoir; l'espoir fait partie de

notre ADN et de notre mission. Notre mouvement rassemble des gens-notre personnel, des bénévoles, des chercheur·euses, des donateur·rices ou des personnes connaissant les troubles neurocognitifs de près-qui incarnent cet espoir.

L'espoir ne survient pas par magie ou par la force de notre volonté. Il faut le faire naître.

C'est par une force de synergie qu'on change les choses. Lorsque des collectivités, des instances publiques et des acteurs du milieu privé établissent des partenariats solides pour offrir des soins accessibles et empreints de compassion, c'est par cette synergie que le changement s'opère. Et de ce changement émerge l'espoir.

Les Sociétés Alzheimer forment une fédération à trois paliers (régional, provincial, national) présente partout au Canada. Nous nous rassemblons autour de l'idée d'un monde sans maladie d'Alzheimer et autres troubles neurocognitifs. Cette vision est porteuse d'espoir et souligne notre raison d'être : la foi en un avenir où personne n'aura à vivre avec un trouble neurocognitif dans l'isolement.

Chaque jour, notre fédération met des initiatives en synergie pour accomplir cette vision, par des moyens différents mais liés: financement de la recherche, défense des intérêts, élaboration d'outils de sensibilisation pour les collectivités et accompagnement des personnes touchées par un trouble neurocognitif au quotidien.

Par la synergie de nos efforts, nous comblons les lacunes du système de santé canadien.

En 2024 et 2025, nous avons constaté l'espoir qui peut naître de la synergie des efforts. Nous avons fait entendre les histoires des personnes touchées par un trouble

neurocognitif pour faire connaître la cause. Nous avons fait front commun avec les milliers de personnes qui, d'un océan à l'autre, ont marché et amassé des fonds à l'occasion de la Marche pour l'Alzheimer réalisée en collaboration avec IG Gestion de patrimoine. Enfin, dans le cadre du Programme de recherche de la Société Alzheimer, nous avons financé 37 travaux de recherche, qui nous font tous gagner un peu plus en savoir et en espoir.

On parle de plus en plus des troubles neurocognitifs. C'est un reflet de l'ampleur de la problématique, bien sûr, mais aussi de la puissance de notre persévérance collective: avec le temps, les retombées s'additionnent.

Nous ne sommes pas à bout de force. Au contraire, plus que jamais, c'est la détermination de voir notre vision se concrétiser qui nous anime. À l'ensemble des personnes qui ont collaboré avec nous: merci. Votre vécu, votre temps et vos ressources jettent les bases d'une synergie porteuse... Porteuse de changement, et porteuse d'espoir.

Ray Bisson

Christina Scicluna CEO





Nous reconnaissons que nous sommes sur les terres traditionnelles et ancestrales de peuples autochtones. Ces terres ont été habitées, protégées et préservées par les peuples des Premières Nations, inuits et métis. Nous reconnaissons que ces territoires comprennent à la fois des terres visées par des traités et des terres non cédées, ainsi que des régions où règnent depuis longtemps les traditions culturelles autochtones. Nous reconnaissons la présence durable, les droits et la culture de tous les peuples autochtones, et affirmons notre responsabilité collective quant au respect de l'esprit et de l'intention des relations établies par les traités existants, ainsi qu'à une mobilisation concrète pour la réconciliation.

> Nous nous engageons à poursuivre nos apprentissages, notre réflexion et nos initiatives en faveur de la vérité et de la réconciliation.

VISION, MISSION **ET VALEURS**

Notre vision

Un monde sans maladie d'Alzheimer et autres troubles neurocognitifs.

Our Mission

Atténuer les répercussions personnelles et sociales de la maladie d'Alzheimer et des autres troubles neurocognitifs tout en propulsant la recherche sur les causes, les traitements et les remèdes.

Nos valeurs – Le soin (C-A-R-E):



La collaboration (Collaboration)

Nous collaborons avec des partenaires pour atteindre notre objectif: faire en sorte que tout le monde au Canada reçoive rapidement des services adaptés en cas de trouble neurocognitif.



La responsabilité (Accountability)

Nous mesurons notre performance et nous nous engageons dans un processus d'amélioration continue. Nous sommes pleinement responsables de nos actions et rendons des comptes à nos parties prenantes sur l'utilisation de nos ressources humaines et financières.



Le respect (Respect)

Nous nous tenons nous-mêmes aux plus hauts standards d'honnêteté, de fiabilité et d'intégrité dans tous les aspects de notre organisation, et nous remplissons notre mandat dans le plus grand respect de la dignité et des droits des personnes que nous servons.



L'excellence (Excellence)

Nous souhaitons consulter nos parties prenantes de manière intentionnelle pour informer et écouter avec attention les personnes qui collaborent avec nous: personnes vivant avec un trouble neurocognitif, familles, partenaires communautaires, donateur·rices, bénévoles et membres du personnel.

NOTRE CONSEIL D'ADMINISTRATION

Ray Bisson, président

Manitoba

Robert Piasentin, vice-président

Colombie-Britannique et Yukon

Darcy Yamada, trésorier

Alberta et Territoires du Nord-Ouest

Candace Chartier

Administrateur général

Genevieve (Gig) Dooling

Terre-Neuve-et-Labrador

Mark Gillis

Nouvelle-Écosse

Dan Kohl

Saskatchewan

Brenda Martinussen

Manitoba

Doug Milne

Administrateur général

Lynn Murray

Île-du-Prince-Édouard

Farhad Sethna

Administrateur général

Luc Pinard

Québec

Farhad Sethna

Administrateur général

Shelley Shillington

Nouveau-Brunswick

Dr. Vanita Varma

Ontario

Dr. Roger Wong

Administrateur général



SEMER L'ESPOIR PARTOUT AU PAYS

La Société Alzheimer du Canada s'inscrit dans le réseau à trois paliers - national, provincial et régionaldes Sociétés Alzheimer.

Présentes dans près de 100 régions partout au pays, les Sociétés Alzheimer offrent un soutien immédiat grâce à leurs programmes pour les personnes vivant avec un trouble neurocognitif et les aidant·es, tout en insufflant de l'espoir pour demain par le financement de la recherche, la mobilisation pour des changements de politiques et la sensibilisation de la population.

Colombie-Britannique et Yukon

Participation de 4 288

personnes aux programmes de soutien en virtuel et en présentiel, soit une hausse de 4 % par rapport à l'année précédente.

Alberta et Territoires du Nord-Ouest

Inauguration à Edmonton d'un jardin centré sur le symbole du myosotis (Ne m'oubliez pas), une initiative commémorative: remise de trousses qui combinent jardinage et hommage aux personnes touchées par les troubles neurocognitifs.

Saskatchewan

Soutien de plus de 3 300 personnes provenant de 360 collectivités à

travers la province.

Manitoba

Accompagnement de

6,681

personnes par le biais de Premier lien (MD).

Terre-Neuve-et-Labrador

Plus de 150 000

interactions pour servir la

clientèle partout au Canada

Lancement de la série de formations Premier lienMD: un programme sur 15 semaines

présentant les troubles neurocognitifs, des stratégies d'adaptation et les services de soutien offerts en collectivité.

Québec

Soutien de 5 644 personnes avec un trouble neurocognitif et de 15 674 aidantes pendant l'année.

Île-du-Prince-Édouard

696

participantes aux groupes de soutien pour les

Nouvelle-Écosse

9,846

attendees at public education events or information tables.

Nouveau-Brunswick

Offre de services de thérapie gratuits d'une valeur totale de plus de **150 000 \$.**

partenaires. 6 Rapport Annuel 2024-2025 Rapport Annuel 2024-2025 7

Ontario

Initiative pour des

milieux adaptés aux

troubles neurocognitifs:

plus de 1700 séances de

formation offertes à plus de 38 000 personnes; 129 organisations

UNE ÈRE D'ESPOIR

C'est grâce à des collaborations solides et étroites que l'on arrive à une synergie des retombées porteuse d'espoir. Cette année, nous souhaitons souligner fièrement les initiatives qui nous rapprochent d'un monde sans maladie d'Alzheimer et autres troubles neurocognitifs.

Des voix qui donnent espoir (11)

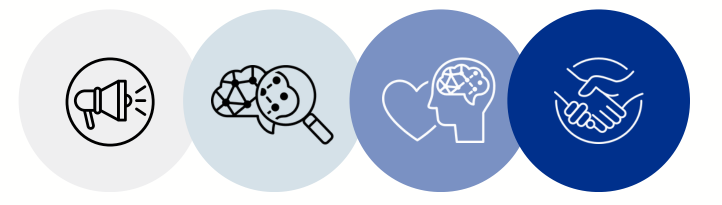


Partout au pays, notre travail est orienté par le vécu réel qui nous est témoigné, que ce soit sur le plan de la recherche, de la sensibilisation ou de la mobilisation. Notre fédération est fière de collaborer avec des personnes de cultures, de milieux et de profils différents dans le cadre du Groupe consultatif des personnes ayant une expérience vécue des troubles neurocognitifs.

Le Programme de recherche de la Société 🚳 **Alzheimer**



Dans la dernière année, le Programme de recherche de la Société Alzheimer (PRSA) a reçu 150 demandes, parmi lesquelles 37 ont été retenues pour un financement. Le tout représente un investissement de plus de 5,1 M\$ de dollars en travaux de recherche sur les troubles neurocognitifs. Depuis son lancement en 2022, le Portail de recherche de la Société Alzheimer a permis de trouver plus de 800 participant es pour des études cliniques ou observationnelles.



La compassion dans les échanges



En partenariat avec des médecins, des aidant·es et des personnes ayant un trouble neurocognitif, nous avons créé les Directives nationales sur les troubles neurocognitifs pour susciter des échanges clairs, culturellement adaptés et empreints de compassion. Dans le cadre de cette initiative, nous avons aussi repéré les communautés les moins soutenues et créé avec des partenaires des ressources vidéo qui témoignent des façons dont les troubles neurocognitifs sont vécus par les personnes noires ou d'origine chinoise.

Partenariats au sein des communautés



De la Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine au programme d'aiguillage Premier lien(MD), d'un bout à l'autre du pays, les partenariats au sein de la communauté jouent un rôle essentiel pour semer l'espoir grâce à la synergie. Ces initiatives vont bien plus loin qu'une simple collecte de fonds: elles font connaître la cause, ouvrent la discussion sur la maladie d'Alzheimer et les autres troubles neurocognitifs, et témoignent d'une société solidaire. La fédération est fière et honorée de voir l'ampleur de la compassion et de l'investissement personnel démontrés tant par les participant·es que par les organismes impliqués. Merci.



Le porte-voix de L'ESPOIR

Le simple fait de comprendre ce que vivent les personnes avec la maladie d'Alzheimer ou un autre trouble neurocognitif et d'écouter leur histoire, que ce soit pour orienter des initiatives ou faire de la sensibilisation, compte pour beaucoup. La synergie des efforts déployés est d'autant plus transformatrice lorsqu'elle s'appuie sur une vision partagée—un élément essentiel de notre esprit de collaboration.

Groupe consultatif des personnes ayant une expérience vécue des troubles neurocognitifs

Plus de 70 personnes aux expériences et aux profils variés ont participé au Groupe consultatif des personnes ayant une expérience vécue des troubles neurocognitifs. Ces personnes guident notre travail, que ce soit sur le plan de la recherche, de la sensibilisation ou de la mobilisation, et leur vécu oriente constamment notre vision des troubles neurocognitifs et notre connaissance des améliorations nécessaires pour mieux soutenir les personnes touchées.

Voici comment les membres du Groupe consultatif nous aident :

- Contribution et participation aux travaux de recherche financés par la Société Alzheimer
- Révision des documents de sensibilisation et des formations pour en assurer la clarté
- Implication dans des webinaires et des conférences de recherche (participation et organisation)
- Témoignages dans le cadre des initiatives de collectes de fonds et de sensibilisation, pour aider d'autres personnes avec une expérience semblable à obtenir de l'aide
- Collaboration à l'élaboration de ressources, de programmes et de campagnes à l'échelle du pays



« Ça me fait du bien de parler et de défendre la cause. Avant, j'étais épuisée, j'étais en colère. J'en voulais au système, et j'étais prête à quitter mon emploi. Maintenant, ma voix compte. Elle a toujours compté, mais maintenant elle parvient aux bonnes personnes. »

Jana Schulz est travailleuse sociale et représentante régionale des femmes de la région 4, la nation métisse de la Colombie-Britannique (Métis Nation British Columbia). Elle nous parle ici de son père, qui vit avec la maladie d'Alzheimer.



Le porte-voix de L'ESPOIR



Initiative Canada proche allié Alzheimer

L'initiative Canada proche allié Alzheimer, d'envergure pancanadienne, est menée par la Société Alzheimer de la Colombie-Britannique avec le soutien des autres Sociétés Alzheimer. Elle vise à sensibiliser les collectivités et à leur offrir des ressources et des formations pour améliorer l'inclusion et le soutien des personnes vivant avec un trouble neurocognitif.

Les initiatives provinciales et régionales se centrent sur les mesures concrètes à mettre en place à l'échelle locale. C'est le projet des milieux adaptés aux troubles neurocognitifs: des municipalités, des organisations et des groupes de personnes qui adaptent leurs espaces et leurs approches relationnelles aux troubles neurocognitifs. Le programme présente des techniques de communication efficaces, des recommandations pour l'optimisation des aménagements ainsi que des politiques précises pouvant être adoptées par les organisations, à l'intention de leur personnel ou de la clientèle.

Le nombre de cas de troubles neurocognitifs étant appelé à augmenter, il s'agit d'une approche essentielle pour que tout le monde puisse vivre dans la dignité et participer pleinement à la vie communautaire, sans égards à l'âge, au genre, à la culture, à la religion ou à l'état de santé.

En savoir plus sur la participation à l'initiative : alzheimer.ca/prochealliéAlzheimer



«Le programme de milieux adaptés aux troubles neurocognitifs est basé sur des expériences vécues. Nous méritons de continuer à pouvoir nous impliquer dans notre milieu. »

- Fe K., conseillère en matière d'expérience vécue

«Le programme de milieux adaptés aux troubles neurocognitifs est basé sur des expériences vécues. Nous méritons de continuer à pouvoir nous impliquer dans notre milieu. »

- Naomi M., conseillère en matière d'expérience vécue





le Programme de RECHERCHE DE LA SOCIÉTÉ ALZHEIMER

Le Programme de recherche de la Société Alzheimer (PRSA) donne aux plus grands esprits du pays les moyens de transformer leurs idées audacieuses en résultats qui changent des vies. Il a deux objectifs:

- Encourager les chercheur·euses à explorer de nouvelles avenues révolutionnaires pour mieux comprendre les troubles neurocognitifs.
- Améliorer la qualité de vie des personnes avec un trouble neurocognitif et celle de leur famille et de leurs aidant·es.

En 2024 seulement, plus de 150 demandes ont été déposées et 37 projets ont été financés, pour un total de plus de 5,1 M\$. Le PRSA agit comme baromètre des grandes avancées réalisées d'un océan à l'autre et représente notre engagement commun envers l'amélioration de la vie des personnes vivant avec un trouble neurocognitif.

Des projets de candidat·es au doctorat à ceux de chercheur·euses d'expérience qui défrichent de nouvelles voies, le financement est accordé en fonction de deux grands axes:

- Recherche biomédicale et fondamentale: compréhension des aspects scientifiques des troubles neurocognitifs et exploration des mécanismes à cibler pour freiner leur progression ou les guérir.
- Qualité de vie:
 étude des réalités d'une vie avec un trouble neurocognitif pour trouver des moyens
 d'améliorer la prise en charge et le quotidien des personnes touchées. and day-to-day
 experiences.

En savoir sur les projets financés au cours de la dernière année : alzheimer.ca/resultatsfinancement.

Comme dans toutes nos initiatives, le programme vise à comprendre autant les fonctions cérébrales que les gens.

Oll ne serait pas non plus possible dans sa forme actuelle sans de solides partenariats.

Rien que dans la dernière année, ces collaborations—avec notamment la Fondation Brain Canada, l'Institut du vieillissement (Instituts de recherche en santé du Canada), le Fonds de Recherche du Québec, Research Manitoba et la Saskatchewan Health Research Foundation—ont débloqué plus de 1,6 M\$ pour appuyer nos objectifs communs.

Le soutien reçu par le programme va plus loin encore: Notre procédure d'évaluation par les pairs s'appuie sur 59 personnes issues du milieu scientifique et 27 citoyen·nes-examinateur·rices avec une expérience vécue, qui ajoutent expertise et humanité à chaque décision.

Répartition du financement offert en 2024-2025 :

- subventions de preuve de concept
- 9 subventions d'exploitation pour la relève scientifique
- **6** bourses postdoctorales
- 8 bourses de doctorat

« Je veux que les aidant·es se sentent vu·es; je veux que les personnes vivant avec un trouble neurocognitif se sentent en sécurité, et qu'elles sachent que des gens travaillent à améliorer leur qualité de vie. »

- Catherine K., citoyenne-examinatrice

Distribution des **FONDS DE RECHERCHE**



Les fonds recueillis auprès des partenaires de la Fédération, des donateur-rices et des organisations partenaires de la Société Alzheimer du Canada servent à appuyer nos objectifs communs.











Évaluation par les pairs et les citoyen·nes

- Toutes les demandes font l'objet d'un processus d'évaluation par les pairs, c'està-dire par un groupe de spécialistes de partout au Canada (universitaires, chercheur·euses, scientifiques et autres spécialistes de la recherche sur les troubles neurocognitifs).
- Les citoyen·nes-examinateur·rices sont soit des personnes avant un trouble neurocognitif, soit des aidant·es ou des personnes offrant des services de soutien et ayant une perspective privilégiée sur les besoins des personnes avec un trouble neurocognitif et des aidant·es.

Appel à propositions

Les demandes des équipes de recherche canadiennes peuvent être déposées dès le début du mois de septembre, pour l'un des quatre appels:

AWARDS



Bourses de doctorat



Bourses postdoctorales

GRANTS



Subventions d'exploitation pour la relève scientifique



Subventions de preuve de concept

Évaluation et sélection

Chaque demande se voit octroyer une note de 0 à 4,9 après les délibérations du jury. Les demandes ayant obtenu une note d'au moins 3,5 sont admissibles au financement.

Annonce des projets financés

Les personnes ayant fait une demande reçoivent leur réponse au printemps, que leur projet soit accepté ou non.

Début de la période de subvention

Le financement est octroyé et la période de subvention débute officiellement en juillet.

Réalisation des travaux de recherche

Les équipes de recherche se consacrent à leurs études et à leurs programmes.

8 AXES DE RECHERCHE

SOINS

CAUSE

DIAGNOSTIC

ÉPIDÉMIOLOGIE

RISQUE

THÉRAPIE

RECHERCHE TRANSLATIONNELLE

TRAITEMENT



Résultats et diffusion publique des connaissances

On communique les effets concrets et les résultats de recherche des projets financés par le PRSA. Par le passé, les travaux ont notamment débouché sur :



to des découvertes sur le plan de la biologie et des soins des troubles neurocognitifs;



des bases pour la réalisation d'études nationales ou internationales à plus large échelle;



des prototypes innovants prêts à passer aux essais cliniques.

16 Rapport Annuel 2024-2025 Rapport Annuel 2024-2025 17

CE QUE LES CHERCHEUSES ET CHERCHEURS ONT À DIRE

Depuis 1989, la Société Alzheimer a investi plus de 83 M\$ dans la recherche sur les troubles neurocognitifs au Canada par le biais, notamment, de plus de 750 bourses et prix remis aux équipes de recherche de 101 établissements.



Frédéric Calon, Ph. D.Professeur titulaire, Faculté de pharmacie, Université Laval

«La recherche, c'est un peu comme un potager avec des centaines de plants: chacun contribue à la récolte totale.»

Pia Kontos, Ph. D.

Scientifique principale, Institut de recherche KITE du Réseau universitaire de santé

«L'humilité, la curiosité, l'empathie et un dévouement inébranlable envers la justice sociale : il s'agit de qualités importantes pour faire progresser la science des troubles neurocognitifs. »



Jillian Stobart, Ph. D.

Professeure agrégée, Collège de pharmacie, Université du Manitoba

« Comme nouvelle chercheuse, j'ai un tas d'idées sur les façons d'aborder la maladie d'Alzheimer. Sans aide, nos travaux ne pourraient pas être réalisés, et je suis très reconnaissante envers celles et ceux qui rendent nos projets possibles. »



Connie Schumacher, Ph. D. Professeure agrégée, Université Brock

«La participation à des travaux de recherche sur les troubles neurocognitifs m'a montré que chaque cas est unique. On ne doit présumer de rien et écouter l'autre avec ouverture.»



Reggie Taylor, Ph. D.
Professeur auxiliaire de recherche,

Institut de recherche en santé mentale de l'Université d'Ottawa

« Les travaux de recherche nous permettent d'approfondir nos savoirs et appuient les efforts des scientifiques partout dans le monde qui cherchent à prévenir et à traiter ces types de troubles. »



Scientifique principale Institut de recherche Sunnybrook

« Les aidant·es nous parlent souvent de leur frustration et de leur tristesse à voir leur proche se retirer des activités quotidiennes. Nous espérons trouver un traitement efficace, abordable et accessible qui améliorera la qualité de vie des personnes touchées. »



Collaboration pancanadienne EN RECHERCHE



« Au nom du comité de la recherche, de l'application et de l'échange des connaissances, nous remercions sincèrement l'ensemble des partenaires de la Société Alzheimer du Canada. Votre soutien de nos efforts communs vers un monde sans troubles neurocognitifs est inestimable. Nous avons un rôle de conseil, par lequel nous aidons à orienter les politiques, la stratégie, les priorités, l'efficacité des programmes et le financement afin de renforcer la recherche et l'échange des connaissances sur les troubles neurocognitifs au sein de la Société Alzheimer du Canada. C'est un mandat qui nous remplit de fierté et auquel nous nous consacrons avec dévouement. »

Roger Y.M. Wong, Ph. D., CM, B. Sc. (méd.), M.D., FRCPC, FACP, FCAHS, FCGS

Directeur du comité de la recherche, de l'application et de l'échange des

connaissances, Société Alzheimer du Canada

Vice-président, Médecine et affaires universitaires, Vancouver Coastal

Health Authority (VCH)

Remerciements à nos partenaires de financement

Merci à nos partenaires de financement. Le PRSA n'existerait pas dans sa forme actuelle sans le généreux soutien de nos partenaires ni les dons qui nous sont directement versés. Vous nous donnez les outils pour générer de l'espoir et avancer avec confiance vers un monde sans maladie d'Alzheimer et autres troubles neurocognitifs.





Notre partenariat avec le CCNV

Le Consortium canadien en neurodégénérescence associée au vieillissement (CCNV) est un réseau innovant qui facilite la collaboration dans tous les aspects de la recherche sur les troubles neurocognitifs, notamment: le fonctionnement neurologique de la maladie, la recherche clinique, la qualité de vie des personnes avec un trouble neurocognitif et des aidant·es, la santé cérébrale et la réduction des risques de troubles neurocognitifs. Au cours des huit dernières années, grâce à du financement de la Société Alzheimer du Canada, le CCNV a mis en lien des centaines de chercheur·euses et d'étudiant·es, mobilisé des personnes ayant une expérience vécue des troubles neurocognitifs pour qu'elles participent aux études, transmis des savoirs scientifiques au grand public et formé la relève canadienne en recherche sur les troubles neurocognitifs.



Un tremplin pour la recherche sur les troubles neurocognitifs

En 2022, la Société Alzheimer a grandement simplifié la participation à des recherches qui changent des vies. Le Portail de recherche, entièrement numérique, sert de plateforme pour les travaux de recherche sur les troubles neurocognitifs partout au Canada. Depuis son lancement, plus de 800 participant es ont participé à des études cliniques ou observationnelles.

Consulter le Portail et découvrir les études et essais en cours qui sont à la recherche de participant·es: alzheimer.ca/find-studies/fr.

I' L'Estion de patrinoire **MARCHE POUR** L'ALZHEIMER

En 2024, la Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine a recueilli un total incroyable de 6,8 M\$, ce qui représente une hausse de près de 10 % par rapport à l'année précédente. Le Peer-to-Peer Professional Forum du Canada a classé l'initiative au palmarès des dix meilleures en 2024.

Si vous avez marché pour rendre hommage à quelqu'un ou pour soutenir les personnes vivant avec un trouble neurocognitif, sachez que votre présence a honoré leur vécu.

Grâce à vous, nous pouvons continuer à financer des programmes et des services essentiels pour les personnes touchées.

Les fonds amassés à l'occasion de la Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine servent directement aux programmes de soutien régionaux des Sociétés Alzheimer partout au Canada.





Pourquoi marchons-nous?

Nous marchons pour que nos communautés aient accès à de l'éducation, à des programmes et à des services vitaux. Nous marchons parce que chaque pas nous rapproche d'un avenir où personne n'aura à vivre avec un trouble neurocognitif dans l'isolement.



Société Alzheimer

Lorsque les gens se mobilisent pour une cause, tout peut changer. Nos partenariats avec les membres des collectivités font connaître la cause. ouvrent la discussion sur la maladie d'Alzheimer et les autres troubles neurocognitifs, et témoignent d'une société solidaire.





Fonds recueillis à ce jour grâce à la Marche annuelle pour l'Alzheimer

25,814



Nombre de participant es en 2024

Marchez avec nous l'an prochain: marchepourlalzheimer.ca



Les retonbées des

PARTENARIATS AU SEIN DES COMMUNAUTÉS

Événements Walk in a Box d'Extendicare

Merci à Extendicare, à ParaMed et à SGP d'avoir organisé des événements Walk in a Box d'un bout à l'autre du pays, et d'avoir marché à nos côtés avec leurs résident·es, leur personnel et leur famille. La Société Alzheimer est reconnaissante d'être représentée dans les collectivités par des leaders comme vous, qui incarnent le mouvement avec créativité. Votre dévouement aide à renforcer le mouvement et à créer des liens.







L'équipe de Port Hope d'Extendicare appuie la Marche par des promenades quotidiennes, des nombres de pas à atteindre et un éventail d'événement, se mobilisant collectivement pour soutenir la Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine.

Un généreux appui lors de l'événement Mardi je donne

En 2024, la Fondation Aune a donné 250 000 \$ à la Société Alzheimer du Canada, ce qui a fait de cette édition de Mardi je donne la plus importante de notre histoire jusqu'à maintenant. Ce soutien nous a permis de tripler la portée de chaque don, et décuplé le soutien offert directement à nos programmes et nos services partout au pays.



Tournoi de golf Extendicare

Le 12e tournoi de golf annuel d'Extendicare a réuni 144 golfeur-euses et permis d'amasser 150 000 \$, qui nous ont permis d'atteindre un total de plus de 1,4 M\$ pour soutenir les personnes vivant avec un trouble neurocognitif et leurs familles.





Campagne de dons 2025 de l'AJLNH

Merci à l'AJLNH, qui a égalisé les dons faits en janvier 2025 pour le Mois de la sensibilisation à la maladie d'Alzheimer au Canada. Son soutien démontre parfaitement la force des efforts collectifs.



Les retombées des

PARTENARIATS AU SEIN DES COMMUNAUTÉS

Collecte de fonds dans les collectivités

En 2024, nous avons lancé une plateforme pour l'organisation autonome de collectes de fonds dans les collectivités, pour que les familles et les groupes puissent mettre sur pied des campagnes de financement personnalisées dans leur région en appui à notre mission. D'un océan à l'autre, des adeptes ont rapidement adopté la plateforme et collecté des centaines, voire des milliers de dollars pour la cause en mobilisant les gens de leur milieu.

Démarrez ou appuyez une initiative de collecte de fonds locale: societealzheimer.crowdchange.ca

Pédaler pour lever des fonds

ce qui était à l'origine le rêve de Rick Dunlop s'est transformé en une collecte de fonds familiale. La famille a pédalé d'un océan à l'autre en amassant des fonds pour la maladie d'Alzheimer, rencontrant au passage quantité de gens directement touchés au cours de son périple. Ponctuée d'histoires, de larmes et d'accolades, leur aventure incarne parfaitement à quel point la maladie d'Alzheimer transforme des vies et combien les initiatives communautaires peuvent être porteuses.





Susciter le changement à l'échelle locale

Le soutien à l'échelle locale est essentiel pour les personnes vivant avec un trouble neurocognitif et les aidant·es. Le programme national Premier lien, lancé en 2002, permet d'orienter rapidement les personnes nouvellement diagnostiquées vivant au Canada vers les ressources de soutien et l'information nécessaires, et d'en faciliter l'accès à un moment crucial. Offert dans toutes les provinces, Premier lien aide à améliorer la qualité de vie des personnes diagnostiquées et des aidant·es en leur offrant un aiguillage vers les services pertinents dès le début de leur parcours.

Les personnes qui ont recours à Premier lien peuvent:

- accéder à un soutien individuel ou en groupe;
- communiquer avec des prestataires de soins et des services communautaires de leur région;
- rencontrer d'autres personnes vivant la même chose qu'elles et échanger sur leur expérience;
- obtenir des conseils en planification des soins.

Grâce à la contribution de 1,9 M\$ du programme Bien vieillir chez soi, les Sociétés Alzheimer à l'échelle provinciale ont pu élargir l'accès à Premier lien.

En savoir plus: alzheimer.ca/premierlien.

Dans la dernière année, Premier lien a été sélectionné dans le cadre de l'initiative Bien vieillir chez soi d'Emploi et Développement social Canada, qui aide à élargir la portée des programmes qui soutiennent les personnes âgées au Canada et visent à prolonger le maintien de la qualité de vie à la maison.

Les Sociétés Alzheimer provinciales ont reçu un financement pour élargir le déploiement du programme Premier lien, ce qui a augmenté le soutien offert aux personnes âgées – notamment par le biais d'embauche de personnel, d'amélioration de ressources de formation et de nouvelles campagnes de sensibilisation. Ce vaste déploiement à l'échelle nationale a permis de desservir des régions reculées, d'améliorer les relations avec les collectivités locales et d'offrir des services plus rapides et plus adaptés.



«Lorsqu'une personne âgée a accès à du soutien (stratégies d'adaptation, accompagnement, renseignements) au moment opportun, elle prend confiance et s'outille pour continuer à vivre à la maison. Les gens se sentent plus en confiance en sachant que quelqu'un de la Société Alzheimer répondra à leur appel en cas de besoin. »

- Membre du personnel de soutien, Premier lien

Susciter la

COMPASSION DANS LES ÉCHANGES

L'empathie joue un rôle essentiel dans les conversations entre médecin et patient·e, les discussions sur les options de traitement et le mode de vie, et le bien-être en général. La compassion alimente l'espoir, et la Société Alzheimer est fière des ressources créées pour améliorer les échanges entourant les troubles neurocognitifs.

Directives nationales sur les troubles neurocognitifs

À l'échelle de la planète, la moitié des personnes vivant avec un trouble neurocognitif et des aidant·es se dit déçue de la manière dont les diagnostics sont communiqués. Pour y remédier, la Société Alzheimer du Canada s'est associée à des médecins, des aidant·es, des chercheur·euses, des organismes communautaires et des personnes touchées par les troubles neurocognitifs pour créer des Directives nationales sur les troubles neurocognitifs, qui proposent des outils pratiques dans le but de susciter des échanges clairs, culturellement adaptés et empreints de compassion.

En savoir plus: alzheimer.ca/dntn

À l'écoute de communautés culturelles

Dans le cadre des Directives nationales sur les troubles neurocognitifs, la Société Alzheimer a aussi conçu des ressources vidéo qui mettent en lumière les réalités particulières des communautés noires et chinoises en ce qui a trait aux troubles neurocognitifs. Il s'agit typiquement de communautés moins bien servies que la moyenne (comme l'a montré le deuxième rapport de notre Étude phare, Les multiples facettes des troubles neurocognitifs au Canada). Leurs histoires sont aussi généralement moins connues. En collaborant avec des membres de ces communautés pour la création des vidéos, la Société Alzheimer vise à mieux faire connaître leur perspective et à proposer des conseils adaptés à leur réalité culturelle ainsi que des renseignements et des ressources éducatives d'ordre général.

Agnes Chinelo, Ph. D.

« Il est essentiel de respecter et de comprendre la culture, les valeurs et les préoccupations de l'autre lorsqu'on communique un diagnostic de trouble neurocognitif. »



Wen Jean

« Les troubles neurocognitifs sont vus comme une maladie dans la communauté chinoise. C'est un sujet tabou. Les gens sont réticents à en parler. »



Donner: un un geste à GRANDES RETOMBÉES

Tout le travail de la Société Alzheimer du Canada s'appuie sur des dons. Les dons financent les ressources et les outils nécessaires pour susciter la synergie de changements qui alimentent l'espoir des personnes ayant un trouble neurocognitif et des aidant·es. Ils financent des projets de recherche révolutionnaires ainsi que des programmes et des services régionaux qui améliorent la qualité de vie et renforcent les collectivités. La Société Alzheimer est reconnaissante envers les milliers de personnes, de familles, d'entreprises et de fondations qui soutiennent si généreusement ses activités.

La liste qui suit salue les personnes, les fondations, les entreprises et les organismes qui ont généreusement donné 5 000 \$ ou plus à la Société Alzheimer, et qui ont accepté qu'on les nomme.

1493378 Ontario Ltd.

Alastair & Diana Gillespie Foundation

Alex Grenzebach

Alistair G. Brown Foundation

Alois Schoen

Anita Fernandes

Archibald and Lavina Knight Fund

Arnold, Allie and Sandra Wilson Foundation

Assiff Law Office

ATCO EPIC - Employees Participating in Communities

Barbara Eva

Basil F. McDonald

Bill Saul

Bob Collier Foundation

Bobleonidas.com Inc.

Brad Bossert

Brandt Corporate Services Inc.

Brianne Gardner

Bruce Allen

Carol Bedford

CIBC CN Employees' and Pensioners' Community Fund

Congregation De Soeurs Maristes

David Barrett

Deloitte Foundation Canada

Diane Carswell

Donald Clements

Donna Leslie

Duffy's Fund

E. J. Knight

E.S. Fox Limited

Enterprise Holdings Foundation

Fernand Lucier Fondation Lorraine et Jean Turmel

Geoffrey Sem

Gerald L. Walker

Glenn and Michele Wilson Foundation

Graham Family Fund

Graham Jones

Guy Verschelden

H Philip MacLennan

Harold Giles

HealthPartners

Heather Hyland

Helen J. Ormiston

Helen Reid

Helene Marcogliese

Hilbert Rumph

Hobbes & Mortimer Foundation

Hubert Fullgraf

IG Wealth Management

Irene Riopelle

Jade Bear Charitable Fund

Jamie Standing

Jan Gibson

Jane E. Reid

Jane Toward

Joann Evans

Joanne Simpkin Jodi Huenemoeder

Johanne Kasha

John (Jack) Pym

John Blackstock

John E. Geeling John Hollingsworth

John Kerwin

Jonathan Beach

Jordan Daiter

Joseph R. Lowe

Judith McCabe Judith Weeks

June Dewar

Kearns & Larouche Fund

Kirsten Kennedy

Laurie Lapalme

Ledcor Industries Inc.

Leila Chorley

Leon's Furniture Ltd.

Lillian and Ron Houng Charitable Foundation

Line Audet Lois Whetham

Loren Kousaie

Lorraine Carey Luc Vanneste

Lyse Letendre

M. Camil Gagné MAJIC Foundation

Marie McGuire

Marjorie & Henry Hadland Fund

Mark Schindler Mary Mondoux Maxie Bluestein

McCaw Holdings Limited

McEachern Family Foundation

Michel Baby Michele Power

Moneybroker Canada Inc. Mortson Charitable Fund

Nancy Dorey

Nicol Family Foundation

Noreen Devine Norrep Foundation Oatley Vigmond LLP Pamela Houwing

Pamela Vanneste Paul Baroni

Pauline Verschelden

Peter Gilgan Foundation

Popkin Family Charitable Account

Ralph Fenik

Rebecca Detje

Renton Family Foundation

Robert G. Weiser Robert Goodall

Robert Kidd

Robert Ogilvie
Robert Sherrin

Rocky Mountain Charitable Giving Fund

Roland Laird Ronald Lister Ronald Warner

Roy Hintsa Sandra Swift

> Sandy Moore Sanjeev Puniani

Seasons Retirement Communities

Sera Sutera Sharon Beamish Simona Zipursky Susan Archibald

Taylor Farms Ltd.

Teresa Presser

The Arnley Wright Foundation

The Barber Family Charitable Foundation

The David Hearn Foundation

The Holger & Claudette Kluge Family Foundation

The Levante Foundation The Philip Smith Foundation The Slaight Family Foundation

The Warren Y. Soper Charitable Trust Thomas and Dawn Douthwaite Gifting Fund

Toula Reppas

Trisura Guarantee Insurance Company

United Way East Ontario
United Way Greater Toronto

Victor Tucker

Wayne & Isabel Fox Family Foundation William and Odna McCarlie Foundation

William E. Barnett William Hunter Yvon Therrien

Le don **TESTAMENTAIRE**

Les dons testamentaires nous aident à concrétiser notre vision et à avancer vers un avenir sans troubles neurocognitifs. En prévoyant un legs de bienfaisance à la Société Alzheimer du Canada dans votre testament, vous pouvez faire grandement et durablement changer les choses. Le don testamentaire permet d'appuyer des programmes essentiels et des activités de mobilisation, de sensibilisation et de recherche qui offrent un avenir plus radieux aux personnes touchées par un trouble neurocognitif.

Aide aux aidant·es: le legs de la famille Saul

Après avoir constaté les répercussions de la maladie d'Alzheimer sur leur famille, Linda et Bill Saul ont été parmi les premiers à appuyer la Société Alzheimer du Canada. Leur don testamentaire continue d'appuyer les projets de recherche centrés sur les aidant·es, et permet d'améliorer leur qualité de vie et d'aider durablement les familles touchées par les troubles neurocognitifs.



Nous souhaitons exprimer notre profonde gratitude à nos incroyables donateur·rices testamentaires de cette dernière année. Votre générosité nous rapproche en cette ère d'espoir et apporte du soutien aux personnes touchées par la maladie d'Alzheimer et d'autres troubles neurocognitifs.

Donateur·rices testamentaires:

Aileen McMullen Alexander Beaton Alexandra MacKenzie MacLeod Chapman Allan A. Grunder Allan John McQueen Allan Stein Andre Mathieu Beverley Michaud Alter Ego Trust

Beverly Ann Forgette Cara Bernice Chipman Catherine Gerard Charles Denton **Dondale Craig Thomas Davison** Dawn Shewchuk **Dorothy Amos** Dorothy Beryl Baris Erika Knipfel **Ernest Bradshaw** Gloria Knee **Graham Bazley** Grant Allen Ivan Elkan

Jacqueline Mary McKee J. B. Aune Joanne Hardwick John Robert Peel Joseph Buchshriber Kenneth Ross McClymont

Kirstie Elizabeth Laird Laura Louise Wickett

Lorraine Boyce Louise Ferragne Mabel Irene Moss Magdalene Phillipp Margaret Terol

Marie Lucille Anna Sabino Marjorie Jane Perry

Mary Kathleen McGurran

Mary MacLachlan **Maurice Langlois** Michael John Devlin Mildred Laura Lou Carberry

Paul Lionel Pearse Pauline Hébert Lacerte

Pierrette Bourgon Stewart Real Séguin

Rintoul Trust Robert Marshall Ronald John Faye Shirley E. Brown **Shirley Williams** Struan Robertson Sylvia J. Moric

Terry Clifford Uptigrove The Ryckman Trust Thomas C.M. Logan Warren Bruce Garrard

William Perdue William Stanley Edwards

Willis Eder

ÉTAT DES PRODUITS **ET DES CHARGES**

Pour l'exercice terminé le 31 mars	2025	2024
PRODUITS		
Dons du public Dons individuels et marketing direct Legs Dons de sociétés et de fondations	12,564,651 \$ 2,964,096 3,185,649	13,385,939 \$ 4,250,181 2,033,199
Total des dons du public	18,714,396	19,669,319
Gouvernement Organismes de bienfaisance partenaires (Note 10) Autres produits grevés d'une affectation (Note 16) Revenus de placement et autres produits (Note 3c)	806,271 10,889,226 986,943 1,008,750	1,181,338 11,292,715 2,278,682 828,520
Total des produits	32,405,586	35,250,574
CHARGES		
Programmes Services Recherche Organismes de bienfaisance partenaires (Note 10) Programmes de santé gouvernementaux	3,634,329 5,495,598 14,734,259 986,041	3,369,038 7,053,489 15,454,344 1,181,338
Total des charges liées aux programmes	24,850,227	27,058,209
Soutien Collecte de fonds Frais d'administration (Note 14)	5,810,043 3,006,609	6,754,753 2,910,444
Total des charges de fonctionnement	8,816,652	9,665,197
Total des charges	33,666,879	36,723,406
Insuffisance des produits par rapport aux charges avant les gains non réalisés sur les placements	(1,261,293)	(1,472,832)
Gains non réalisés sur les placements (Note 3d))	345,168	424,001
Insuffisance des produits par rapport aux charges	(916,125) \$	(1,048,831) \$



alimenter

L'ESPOIR

L'espoir nous habite aujourd'hui plus que jamais. Nous espérons que ce sera encore vrai à la fin de l'année à venir. Puis la suivante, et encore et encore, jusqu'à ce que l'espoir soit devenu réalité.

D'ici là, nous avons pour mission d'atténuer les répercussions personnelles et sociales de la maladie d'Alzheimer et des autres troubles neurocognitifs tout en stimulant la recherche sur les causes et les traitements... en suivant le parcours nécessaire pour trouver un remède. Nous continuerons à dégager des liens, à faire entendre les personnes ayant une expérience vécue et à transformer les résultats de recherche en changements concrets.

Nous avons besoin de vous.

C'est par la synergie de nos efforts et par le cumul des retombées des initiatives de notre réseau, des instances gouvernementales, des organisations et des collectivités que nous progresserons ensemble. Aux personnes qui militent avec nous: merci pour vos efforts, vos ressources, vos dons et votre soutien.

Merci de nous accompagner en cette ère d'espoir.

Et ce n'est pas terminé. Pour ma grand-mère, pour la vôtre, et pour toutes les personnes au Canada qui ont besoin de nous.

Christina Scicluna Cheffe de la direction, Société Alzheimer du Canada





Société Alzheimer du Canada

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

Téléphone: 416-488-8772 **Sans frais**: 1-800-616-8816

info@alzheimer.ca

alzheimer.ca/fr

@AlzheimerCanada

@AlzCanada

in Alzheimer Society of Canada

@AlzheimerCanada

Numéro d'enregistrement d'organisme de bienfaisance:

11878 4925 RR0001

