

# Les maladies cognitives et les soins en fin de vie

Société Alzheimer Society

## Section III : Comment puis-je prendre soin de moi-même - en tant que proche aidant - et de ma famille?

### À propos de cette ressource


Les besoins des personnes atteintes de l'Alzheimer ou d'une maladie apparentée en **fin de vie**\* sont uniques et nécessitent une attention particulière. Cette ressource est pour vous – membre de la **famille** qui soutient une personne atteinte de la maladie – pour vous aider à vous préparer à la fin de vie, prendre certaines décisions difficiles auxquelles vous ferez face, et affronter le deuil et la perte que vous pourriez éprouver.

Cette ressource sur les maladies cognitives et les soins de fin de vie est composée de quatre feuillets. Une description des autres feuillets contenus dans cette série est fournie en fin de document.

Il peut s'avérer difficile de lire beaucoup d'informations sur les soins de fin de vie d'un seul coup. Pensez plutôt aux questions qui vous préoccupent le plus et lisez la section qui les concerne. Il n'y a pas d'ordre logique pour lire cette série. Toutefois, si vous êtes à un point tournant et vous avez besoin de prendre des décisions rapidement, il est conseillé de lire la section appropriée.

### Table des matières

À propos de cette ressource .....	1
Conseils pour prendre soin de vous-même .....	2
Obtenir le soutien dont vous avez besoin .....	3
Comment soutenir les enfants et les adolescents.....	4
Deuil et perte .....	6
Se reprendre en main .....	6
Conseils pour faire face à votre deuil .....	7
Autres ressources de cette série .....	10



Autres ressources de cette série et Glossaire, pages 8 et 9.

## Conseils pour prendre soin de vous-même

Le stade de **fin de vie** chez les personnes atteintes de la maladie peut être particulièrement difficile pour les **proches aidants**. Pour apporter des soins et un soutien à une personne atteinte de la maladie, vous avez besoin de prendre soin de votre propre santé physique et émotionnelle.

Voici quelques suggestions pour prendre soin de vous et accroître votre résilience :

- Acceptez le fait que vous avez besoin de faire votre deuil et de ressentir la perte de la personne avant et après son décès.
- Accordez-vous des moments de répit par rapport à votre rôle d'aidant. Réfléchissez à quelqu'un en qui vous avez confiance pour s'occuper de votre proche de manière à faire une pause.
- Ne présumez pas que les gens savent ce dont vous avez besoin. Faites savoir aux membres de votre famille et vos amis comment ils peuvent aider.
- Accédez aux services disponibles dans votre communauté pour obtenir de l'aide au quotidien.
- Aménagez-vous des moments où vous pouvez être seul lorsque vous en avez besoin.
- Faites part de vos sentiments aux personnes de confiance qui ont une bonne écoute.
- Songez à vous joindre à un groupe de soutien ou faites appel à un professionnel pour vous aider si vous vous sentez dépassé par vos émotions.
- Nourrissez-vous bien, faites de l'exercice et reposez-vous. Faites une chose qui vous fait plaisir tous les jours.
- Aménagez-vous du temps pour les activités que vous aimez faire.

- Prendre soin de quelqu'un peut très vite devenir la principale préoccupation dans votre vie. Essayez de maintenir ou de rebâtir vos relations avec de bons amis et soyez ouvert à la possibilité de vous en faire de nouveaux.
- Communiquez votre chagrin et votre sentiment de perte de manière créative, par le biais de l'écriture, du dessin, de la photographie ou toute autre forme artistique.
- Reconnaissez et valorisez l'enrichissement que vous a apporté votre rôle d'aidant. Vous avez sans doute acquis de nouvelles aptitudes, comme gérer les finances ou déléguer des tâches liées aux soins; vous faites preuve de compassion et vous avez renforcé votre force intérieure et votre résilience.

**« Non seulement le groupe de soutien m'a permis d'évacuer ma frustration, mais aussi de réaliser que d'autres personnes faisaient face aux mêmes obstacles et aux mêmes peurs que moi. J'y suis allée régulièrement pour poser des questions sur les choses qui m'inquiétaient ou me révoltaient, au fur et à mesure que l'état de santé de mes parents se détérioraient, mais aussi pour guider les nouveaux membres en partageant les connaissances que j'avais durement acquises. N'assumez pas tout par vous-même. Reposez-vous sur les autres pour vous aider. »**

*– Barbara Dylla, ancienne aidante à Montréal*

### RESSOURCES SUPPLÉMENTAIRES

- Consultez la section « Looking after you, the carer » à la page 38 du livret « Dementia information for carers, families and friends of people with severe and end stage dementia » publié par l'Université de Western Sydney (en anglais seulement).

## Obtenir le soutien dont vous avez besoin

Faire appel aux autres est l'une des étapes les plus importantes que vous puissiez franchir pour accepter les sentiments de perte et de chagrin qui accompagnent votre rôle d'aidant. Cela dit, établir et entretenir des relations prend du temps et de l'énergie et cela fait malheureusement souvent défaut aux aidants. Même si prodiguer des soins devient l'objet principal de votre vie, les relations d'entraide peuvent être bénéfiques tout au long de ce vécu d'aidant et lorsque vous vous préparez pour la **fin de vie** de la personne.

Essayez de vous aménager du temps pour pouvoir renouer et maintenir les liens qui sont importants pour vous. Votre cercle de soutien peut s'étendre au-delà de votre famille biologique. Il est important de faire appel aux personnes dans votre vie qui font partie de votre « **famille psychologique** », un terme qui correspond aux personnes vers qui vous vous tournez dans les situations de crise ou de célébration. Identifiez les personnes dans votre vie qui sont là pour vous dans les moments agréables tout comme difficiles. Il s'agit de personnes qui peuvent comprendre la perte et la douleur que vous ressentez, qui reconnaissent vos efforts remarquables et vos réussites, et qui vous apportent un soutien vital.

Votre famille psychologique peut être un groupe varié. Elle peut inclure des amis, des voisins, des collègues, et les membres de la famille qui vous comprennent. Le personnel du programme de jour pour adultes ou de la maison de santé, un **gériatre** ou un médecin de famille peuvent aussi faire partie de votre cercle de soutien. Vous n'avez pas besoin de rester seul et, même si votre rôle d'aidant est très prenant, ces personnes deviendront peut être même plus importantes pour vous lorsque la personne disparaîtra.

### Suggestions pour entretenir des relations de soutien

- Fixez-vous des rendez-vous pour bavarder avec un ami et prenez en l'habitude en l'inscrivant à votre agenda.
- Planifiez des repas réguliers entre amis.
- Participez aux sorties en groupe comme les marches dans la nature ou les soirées cinéma avec un groupe d'amis.
- Invitez des amis à une réunion informelle comme un repas-partage.
- Participez à des forums de discussion en ligne.
- Contactez et rejoignez-vous à des groupes de soutien dans votre région.
- Recherchez des opportunités de bénévolat. Non seulement cela vous permettra de contribuer à votre communauté mais aussi d'aider les personnes dans le besoin.
- Poursuivez des activités que vous aimez et qui vous inspirent. Lancez-vous dans un nouveau loisir.
- Inscrivez-vous à des groupes d'intérêts communs locaux comme la marche, la lecture, le chant, le tricot, etc. Renseignez-vous auprès de votre centre communautaire pour savoir ce qui est disponible.
- Profitez de la vie et prenez des notes dans votre journal intime.
- Témoignez votre reconnaissance envers vos amis. Cela peut être aussi simple que de leur dire merci ou de leur envoyer une carte.
- Faites preuve de soutien envers les autres membres de la famille en les écoutant. Prenez le temps de bien écouter ce qu'ils ont à dire.
- Servez-vous des médias sociaux ou des applications pour cellulaire afin de rester en contact avec vos amis ou envoyez-leur tout simplement un courrier électronique.
- N'ayez pas peur de faire appel aux autres. Les gens ont souvent envie d'aider mais ne savent pas comment s'y prendre.

## Comment soutenir les enfants et les adolescents

Lorsque vous prenez soin d'une personne dans ses derniers mois, vous pouvez soutenir vos enfants ou adolescents en parlant ouvertement avec eux de la situation et de la maladie de la personne. Il existe plusieurs façons de soutenir votre enfant ou adolescent pendant le stade avancé de la maladie et à la **fin de vie**.

### Communiquez ouvertement

Soutenez votre enfant ou adolescent en communiquant ouvertement avec eux au sujet de la situation et de la maladie de la personne. Il est important de ne pas épargner les enfants ou les adolescents en leur cachant qu'un parent, un grand-parent, une tante ou un oncle est en train de mourir. Ils sentiront la vérité. Le silence ou les conversations à voix basse peuvent les amener à imaginer des situations bien pires que la réalité. Donnez à votre enfant ou adolescent des renseignements sur ce qui les attend et donnez-leur l'occasion de poser des questions et d'exprimer leurs sentiments. Soyez aussi ouvert que possible à toutes les questions éventuelles et aux émotions qui peuvent remonter, et répondez à leurs questions honnêtement en utilisant des mots qu'ils comprennent. Consultez également quelques-uns des excellents livres disponibles pour parler avec les enfants des maladies graves et de la mort.

**« On a laissé mon fils avec son grand-père après sa mort. C'était pour mon fils sa première expérience de la mort et nous lui avons accordé du temps en privé. J'ai toujours encouragé les personnes à dire ce qu'elles ressentent avant que la personne ne meurt et après qu'elle soit partie. Ce sera le dernier moment en présence de la personne. »**

*– Rachael Mierke, aidante à Winnipeg*

### Impliquez-les dans ce qui se passe

Au cours des derniers mois de la maladie, continuez à impliquer les enfants et les adolescents dans les activités avec la personne malade, s'ils le souhaitent. Prévoyez de courtes visites pour les plus jeunes. Après le décès, impliquez votre enfant dans les rituels familiaux comme les funérailles. Les enfants plus âgés ou les adolescents aimeront peut-être avoir un rôle à jouer dans le cadre des activités commémoratives, notamment organiser la présentation des photos, ou lire un texte important lors des obsèques. Votre enfant souhaitera peut-être aussi choisir un souvenir spécial parmi les effets personnels de la personne décédée.

### Incluez-les dans votre processus de deuil

En tant que parent, il se peut que vous soyez aux prises avec votre propre chagrin alors même que vos enfants ont besoin de soutien pour faire face au leur. Accordez du temps à vos enfants et songez que c'est peut-être à leur avantage d'être inclus dans votre deuil.

La manière dont un parent vit son deuil affecte la façon dont son enfant vivra le sien. Les adultes qui admettent et expriment leurs sentiments et qui pleurent avec leurs enfants aident ces derniers à accepter et à comprendre la mort. Lorsque les adultes qui sont tristes refoulent ou ne montrent pas leurs sentiments, cela désoriente les enfants. Pendant votre période de deuil, dites-leur que vous les aimez toujours autant.

### **Suggérez-leur des exutoires pour leur chagrin**

Expliquez à votre enfant ou adolescent que ses pensées et ses sentiments de deuil sont une réaction normale et qu'il n'y a pas de mal à pleurer. Incitez-le à exprimer ses émotions en parlant, en dessinant, en écrivant un poème ou en jouant de la musique. Il aimera peut-être écrire ou discuter des choses qu'il a apprises auprès de la personne, ou partager des souvenirs drôles.

### **Informez l'école**

Assurez-vous que l'enseignant et les conseillers pédagogiques de votre enfant sont au courant de la situation et envisagez les effets possibles sur la performance de votre enfant à l'école ou dans d'autres activités. Essayez de maintenir la routine quotidienne de votre enfant autant que possible.

Après le décès de la personne, aidez votre enfant à réintégrer l'école en passant en revue la routine. Informez les enseignants et les conseillers scolaires de la perte que vient de subir votre famille. Faites le point avec votre enfant sur ce qu'il veut dire à ses amis et camarades de classe. Il se peut qu'il appréhende et qu'il soit tenté de garder ce secret en craignant de se sentir différent. Encouragez-le à parler de son deuil avec les amis ou camarades en qui il a confiance, ce qui leur permettra d'apporter leur soutien.

### **RESSOURCES SUPPLÉMENTAIRES**

---

- Notre « Liste de ressources pour enfants et adolescents » comprend des livres que nous recommandons pour soutenir les enfants et les adolescents de différents âges.
- « Comment parler d'une maladie grave à un enfant ou à un adolescent » publié par le Portail canadien en soins palliatifs au [www.virtualhospice.ca](http://www.virtualhospice.ca).

## Deuil et perte

---

### Le deuil blanc dans les derniers stades de la maladie

Lorsque la personne atteinte de la maladie atteindra les derniers stades, il se peut qu'elle ne vous reconnaisse plus ou qu'elle ne puisse plus communiquer avec vous et cela peut être extrêmement douloureux. Vous êtes conscient que la relation entre vous touche à sa fin sans pouvoir faire le deuil de la personne car elle est toujours en vie. Reconnaître ces sentiments et comprendre le concept du **deuil blanc** peut aider à en atténuer les effets.

Dans ces moments, le fait de rester assis et tenir la main de la personne ou de passer son bras autour d'elle peut être réconfortant pour les deux. Le souvenir de tout ce que vous avez fait pour soutenir la personne pourra également vous procurer du réconfort.

Trouvez le moyen de rester en contact avec la personne telle qu'elle est aux divers stades de la maladie. Alors que vous ferez face à la disparition graduelle de votre relation avec cette personne, il sera important d'entretenir des relations étroites avec votre famille et vos amis, et de nouer de nouvelles amitiés.

Bien que cela soit souvent difficile, il est important d'être réaliste quant à la façon dont la maladie affecte la personne au fil du temps et il faut planifier pour une vie sur votre propre après que la personne atteinte est partie.

### Le deuil et le chagrin après la mort

Certains aidants de personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer ou d'une maladie apparentée trouvent qu'ils ont fait le deuil de la personne pendant si longtemps qu'ils ne ressentent pas d'émotions vives de chagrin lorsque la personne décède. D'autres peuvent passer par tout un éventail de réactions émotionnelles qui comprennent l'engourdissement affectif, le déni de la situation, la surprise, la douleur, le soulagement, la culpabilité, la tristesse, le

sentiment d'isolement ou l'absence de but. Si vous avez pris soin d'une personne atteinte de la maladie, il se peut que vous ressentiez un énorme vide dans votre vie lorsque la personne n'est plus là.

Il est normal pour certaines personnes de ressentir ces sentiments de chagrin pendant une longue période de temps. Même si dans l'ensemble, vous vous adaptez bien, vous trouverez qu'il y aura quand même des moments où vous vous sentirez particulièrement triste ou bouleversé, comme au premier Noël, à sa date d'anniversaire ou à la fête des pères ou mères.

Pendant les mois qui suivront leur décès, quand vous êtes encore sous le choc ou vulnérable, évitez de prendre des décisions majeures. Consultez votre médecin si vous vous sentez angoissé ou déprimé.

### RESSOURCES SUPPLÉMENTAIRES

---

- « Le deuil blanc : Ressource pour les personnes atteintes de l'Alzheimer ou d'une maladie apparentée et leurs proches » au [www.alzheimer.ca](http://www.alzheimer.ca).
- Notre page sur « Le deuil » inclut des conseils pour faire face à la douleur et des informations supplémentaires sur le chagrin aux derniers stades de la maladie.
- La section sur le deuil à la page 142 du « Guide des proches aidants : Un manuel sur les soins de fin de vie » fourni de plus amples renseignements sur la façon dont le deuil peut vous affecter physiquement, mentalement, émotionnellement, spirituellement et socialement.

### Se reprendre en main

---

Reprenre une vie normale peut s'avérer difficile. La manière dont les gens s'adaptent aux changements et composent avec leurs émotions varie d'une personne à l'autre. Même si vous avez le sentiment de bien gérer la situation, il y aura peut-être des moments où vous vous sentirez contrarié. Donnez-vous du temps. N'essayez pas de traverser cette période seul.



## Où obtenir de l'aide

- Les **services de deuil** offrent de nombreux services y compris des services de conseil, des groupes de soutien et des séances d'information sur des sujets comme les stratégies d'adaptation.
- Les groupes de soutien pour les familles vous aident à partager vos émotions avec des personnes qui ont vécu des pertes semblables. Les groupes de soutien permettent de partager des expériences personnelles, de gérer le stress et de se sentir moins isolé.
- Faites appel à vos amis et votre famille et acceptez l'aide qui vous est offerte. Souvent les personnes veulent aider mais ne savent pas comment s'y prendre. Dites-leur ce dont vous avez besoin, que cela soit de l'aide avec les préparatifs des funérailles ou une épaule pour vous consoler.
- La Société Alzheimer est là pour vous aider. Contactez votre Société Alzheimer locale au [www.alzheimer.ca/fr/provincial-office-directory](http://www.alzheimer.ca/fr/provincial-office-directory).
- Les consultations privées pour personnes en deuil pourraient vous aider à surmonter les émotions intenses et les obstacles qui pourraient vous empêcher de faire votre deuil. Participer à un groupe de soutien ne convient pas à tout le monde. Parfois, une discussion en tête-à-tête peut être bénéfique.
- Vous pouvez trouver du réconfort auprès de guides spirituels.

## Conseils pour faire face à votre deuil

- Tenez un journal intime. Un journal est un lieu secret où vous pouvez écrire tout ce que vous ressentez, nos désirs insatisfaits, nos sentiments de culpabilité, votre colère, ou nos réflexions et impressions. Les journaux intimes permettent d'explorer les frustrations et d'exprimer les pensées et les idées sans interruption.

- Exprimez vos sentiments de manière créative en tenant un journal, en créant un album-souvenir ou un album-photos célébrant la vie de la personne ou en concevant une œuvre d'art.
- Pleurez. Les larmes peuvent être thérapeutiques. Laissez-les délier et soulager votre douleur. Décrivez-vous en criant ou en donnant des coups de poing dans un coussin.
- Réapprenez à rire. Redécouvrez votre sens de l'humour. Regardez un film drôle, lisez des bandes dessinées ou passez du temps avec un/e ami/e qui vous fait rire. Trouver plaisir à la vie peut être une façon de célébrer les moments heureux que vous avez partagés avec la personne atteinte de la maladie.
- Planifiez à l'avance pour éviter certains événements « déclencheurs » tels les fêtes ou les anniversaires en parlant avec les personnes qui se trouvent dans votre réseau de soutien. Demandez-leur de vous aider à commémorer la personne.
- Trouvez du réconfort. Les gens se consolent de différentes manières. Pour plusieurs, les rites comme la prière, la méditation et autres activités apportent du réconfort.
- Il est normal d'exprimer ses sentiments. Les deuils non-résolus peuvent causer des complications comme la dépression, l'angoisse ou d'autres problèmes de santé.
- Ne vous obligez pas à surmonter vos émotions. Il n'y a pas de bonne ou mauvaise façon de faire son deuil. La douleur de chaque personne lui est propre.
- Soyez indulgent envers vous-même. Soyez patient par rapport à vos sentiments. Trouvez un équilibre entre la personne heureuse et la personne triste, la colère et la sérénité, la culpabilité et le soulagement. Restez calme.
- Vivez une journée à la fois, respectant vos besoins et vos limites.

**Antibiotiques** : médicaments utilisés dans le traitement des infections bactériennes.

**Approche palliative** : approche aux soins qui vise à améliorer la qualité de vie des personnes atteintes d'une maladie mortelle et celle de leur famille en minimisant la souffrance. Ceci consiste de l'identification précoce, l'évaluation et le traitement de la douleur physique et psychologique et des besoins socioculturels et spirituels.

**Centre de soins palliatifs** : fournit un service complet aux personnes qui ont ou sont en train de mourir d'une maladie mortelle. Cela peut comprendre des soins médicaux, des soins de relève et des soins de fin de vie aux personnes qui ne peuvent mourir chez elles.

**Comorbidités** : s'emploie lorsque plus de deux maladies chroniques existent en même temps.

**Deuil blanc** : sentiment de perte ressenti lorsqu'une personne atteinte de la maladie d'Alzheimer ou d'une maladie apparentée est physiquement présente mais ne l'est peut-être plus mentalement ou émotionnellement comme auparavant.

**Directeur de funérailles** : aussi appelé entrepreneur de pompes funèbres, est responsable des rites funéraires, mais aussi des soins de conservation du défunt, de l'enterrement et/ou de la crémation ainsi que de l'organisation des obsèques.

**Directive préalable de soins de santé** : ensemble de documents contenant des directives relatives au consentement ou au refus de traitements médicaux spécifiques et qui attestent des préférences d'une personne en matière de soins et modes de vie en anticipation d'éventuelles circonstances.

**Équipe soignante** : équipe de professionnels de la santé qui comprend souvent un médecin, un infirmier, un pharmacien, un nutritionniste clinique, un travailleur social et autre personnel de soutien.

**Famille** : comprend toute personne faisant partie du réseau de soutien d'une personne atteinte d'une maladie cognitive.

**Famille psychologique** : personnes vers qui vous vous tournez dans les situations de crise ou de célébration; qui sont là dans les moments heureux tout comme difficiles.

**Fin de vie** : période de la vie pendant laquelle une personne vit avec une maladie qui l'affaiblit.

**Gériatre** : médecin spécialisé dans le diagnostic, le traitement et la prévention des maladies chez les personnes âgées et les problèmes spécifiques au vieillissement.

**Hospitalisation d'urgence** : lorsqu'une personne est admise dans un hôpital sans préavis.

**Hydratation artificielle ou par voie intraveineuse** : liquide administré à une personne par le biais d'une seringue insérée dans une veine de la main ou d'une autre partie du corps.

**Intervention médicale** : traitement mis en place pour améliorer la santé ou résoudre un problème particulier.

**Mandataire spécial** : personne qui prend des décisions d'ordre médical et qui donne son consentement concernant les traitements ou la cessation de traitements au nom de la personne qui n'est plus en mesure de communiquer ses souhaits par elle-même.



**Opioides** : médicaments qui soulagent la douleur.

**Ordonnance de non-réanimation (ONR)** : ordre juridique de ne pas effectuer de réanimation cardiorespiratoire en accord avec les souhaits de la personne si la respiration ou le cœur de la personne s'arrête.

**Planification préalable des soins** : processus de planification des soins de santé à venir d'une personne dans le cadre duquel celle-ci fait part à sa famille et ses proches amis de ses valeurs et de ses croyances.

**Prestations de compassion** : avantages sociaux que les personnes perçoivent lorsqu'elles ont besoin de s'absenter du travail temporairement pour soutenir ou prendre soin d'un membre de la famille atteint d'une maladie grave qui risque de décéder dans un avenir proche.

**Réanimation cardiorespiratoire (RCR)** : traitement utilisé pour rétablir le fonctionnement d'une personne dont le cœur et/ou la respiration auraient cessé.

**Services de deuil** : services fournis à une personne qui a subi une perte pour l'aider à surmonter son deuil.

**Soins centrés sur la personne** : philosophie qui reconnaît que les individus ont des valeurs uniques, des histoires personnelles et de la personnalité et que chaque personne a un droit égal à la dignité, au respect, et de participer pleinement à leur environnement.

**Soins médicaux agressifs** : traitements intensifs dont le but est de préserver et de prolonger la vie.

**Soins ou soutien d'un membre de la famille** : signifie que vous offrez un soutien psychologique ou émotionnel, ou vous prenez des dispositions pour que quelqu'un d'autre prodigue des soins, ou vous fournissez directement des soins ou y participez.

**Soins palliatifs ou soins de confort** : démarche en matière de soins axée sur le confort et la qualité de vie de ceux atteints d'une maladie mortelle progressive. Les soins palliatifs ont pour objet de contrôler la douleur et les symptômes, de répondre aux besoins affectifs, spirituels et culturels du patient et d'optimiser le fonctionnement de ce dernier (Portail canadien en soins palliatifs).

**Sonde d'alimentation** : dispositif médical utilisé pour fournir la nutrition à une personne qui a du mal à manger ou à avaler.

**Testament biologique** : document juridique qui expose en détail les souhaits d'une personne en matière de traitements médicaux dans le cas où elle ne serait plus en mesure de communiquer ses souhaits par elle-même.

**Transfert vers l'hôpital** : déplacer une personne en ambulance de son domicile ou sa maison de soins de longue durée vers un hôpital.

**Ventilateur** : machine utilisée pour aider la respiration si la personne ne peut respirer de manière autonome.

## Autres ressources de cette série

### Section I : Quelles décisions dois-je prendre?

- Importance de planifier à l'avance
- Planification préalable des soins
- Désigner un mandataire spécial
- Décisions relatives aux soins médicaux
- Aspects pratiques à considérer
- Conseils pour parler de la fin de vie

### Section II : Que dois-je savoir concernant les soins pour la personne?

- Changements physiques en fin de vie
- Soins à domicile
- Soins dans une maison de soins de longue durée et à l'hôpital
- Importance des soins palliatifs
- Comprendre la gestion de la douleur
- Réconforter la personne

### Section IV : Quelles informations pratiques dois-je avoir?

- Prestations de compassion
- Prestations gouvernementales suite à un décès
- Liste de vérification des documents et questions importantes



*Société Alzheimer Society*

Société Alzheimer du Canada

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

Tél : 416-488-8772 1-800-616-8816 Téléc. : 416-322-6656

Courriel : [info@alzheimer.ca](mailto:info@alzheimer.ca) Site Web : [www.alzheimer.ca](http://www.alzheimer.ca)

Facebook: [facebook.com/AlzheimerSociety](https://facebook.com/AlzheimerSociety) Twitter: [twitter.com/AlzSociety](https://twitter.com/AlzSociety)