

Trouver la meilleure marche
à suivre

RAPPORT
D'IMPACT
2018-2019

Société Alzheimer

CANADA

1,1 million de Canadiens sont affectés par les maladies cognitives.

25 000 nouveaux cas diagnostiqués au Canada chaque année.

Plus de 500 000 Canadiens vivent actuellement avec une maladie cognitive.

937 000 Canadiens seront atteints d'une maladie cognitive dans moins de 12 ans.

Chacun de ces points = 25 000 Canadiens

- = actuellement atteints d'une maladie cognitive
- = qui seront atteints dans moins de 12 ans
- = qui sont touchés par une maladie cognitive
- ⊙ = nouveaux cas
- = population générale

Répondre aux maladies cognitives en tant que nation

Plus d'un million de Canadiens ont un lien ou l'autre avec les maladies cognitives, et nous nous comptons parmi eux. En plus de notre expérience vécue, nous avons eu le privilège de connaître les expériences d'autres personnes qui affrontent les nombreux défis associés à la maladie d'Alzheimer et aux autres maladies cognitives; un nombre en pleine croissance.



Pauline Tardif

Nous devons répondre à ces maladies en tant que nation, et la publication de la toute première stratégie nationale sur la démence en juin 2019, *Une stratégie sur la démence pour le Canada : Ensemble, nous y aspirons*, est une étape importante dans la bonne direction. Cette stratégie est le résultat d'années de mobilisation au nom de la Société Alzheimer du Canada et de la contribution d'intervenants clés, y compris de personnes ayant une expérience vécue, de partenaires dans les communautés de soins, mais aussi des membres du Comité consultatif ministériel sur la démence.



Ian Rea

La vision de la stratégie nationale sur la démence est la suivante : « Un Canada où toutes les personnes atteintes de démence et les aidants naturels sont valorisés et soutenus, où la qualité de vie est optimisée et où la démence est prévenue, bien comprise et traitée efficacement. » Les trois objectifs nationaux de la stratégie visent à prévenir les maladies cognitives, faire avancer les thérapies, trouver un remède et améliorer la qualité de vie des personnes atteintes et des aidants.

Le gouvernement fédéral s'est engagé à verser 20 millions de dollars sur cinq ans pour des projets communautaires qui une maladie cognitive défis associés à la vie avec une maladie cognitive et 50 millions de dollars sur cinq ans pour des initiatives visant à promouvoir la réduction des risques, la prévention et la lutte contre la stigmatisation. La mise en place des objectifs élargis et pertinents de la stratégie nationale sur la démence exigera plus d'investissements sur la durée si nous souhaitons concrétiser cette vision.

Une autre réalisation importante l'année dernière est le lancement de la Charte des droits des personnes atteintes de maladies neurodégénératives — une autre grande première. Cette charte a été créée par le Conseil consultatif des personnes atteintes d'une maladie cognitive de la Société Alzheimer du Canada. Elle permet aux Canadiens atteints de l'une ou l'autre de ces maladies de défendre leurs intérêts, tout en garantissant que les personnes qui les soutiennent comprennent et protègent leurs droits. Nous vous encourageons à prendre connaissance des sept droits énoncés dans la Charte, à la page 7 et à alzheimer.ca/charte, mais aussi à diffuser ce document à vos proches.

Dans les pages qui suivent, nous soulignons quelques-uns des travaux incroyables sur lesquels se penchent actuellement nos chercheurs talentueux financés par le Programme de recherche de la Société Alzheimer et en partie soutenus par l'incroyable générosité de nos donateurs. Nous vous présentons également des Canadiens atteints de l'Alzheimer ou d'une autre maladie cognitive dont les expériences nous aident tous et toutes à mieux comprendre.

À la Société Alzheimer du Canada, nous continuerons de mettre en lumière les nombreuses manières avec lesquelles les maladies cognitives impactent notre vie de tous les jours et d'écouter les histoires des personnes qui en sont atteintes.

Il est essentiel que chacun d'entre nous continue de des personnes qui en sont atteintes — pour nous et pour les personnes que nous aimons. ❤️

Pauline Tardif, chef de la direction

Ian Rea, président du conseil

Notre vision

Un monde sans maladie d'Alzheimer ni autre maladie cognitive.

Notre mission

Atténuer les conséquences personnelles et sociales de la maladie d'Alzheimer et des autres maladies cognitives pour faire avancer la recherche.

Notre valeurs

Collaboration.
Responsabilité.
Respect.
Excellence.



Alex et Donna, le jour de leur mariage.

Chère Société Alzheimer,

Ma femme, Donna, et moi, nous sommes rencontrés alors que nous n'étions que des adolescents. Elle avait 18 ans et j'en avais 16. Malgré notre jeune âge, on a vite compris que notre lien était très fort. Ce fut incroyable... et ça l'est encore.

En 2009, Donna a reçu un diagnostic de maladie d'Alzheimer à début précoce. Elle avait 47 ans. Je me souviens que j'étais assis à côté d'elle dans le cabinet médical. Je l'ai regardée; elle m'a regardé, et je lui ai dit « On va y arriver ensemble. » Et nous avons réussi, avec l'amour et le soutien de notre famille, des voisins, de la communauté et de l'église.

Nous avons également reçu un incroyable soutien de la part de notre Société Alzheimer locale, dont les membres du personnel et les bénévoles sont là pour nous depuis le jour où Donna a reçu son diagnostic. Quand j'ai une question ou une préoccupation, ou que j'ai tout simplement besoin de parler, je sais que je peux me tourner vers eux. Nous avons reçu du soutien individuel et participé à des séances de groupe qui m'aident à être un meilleur aidant et plus patient. J'encourage les autres à chercher le soutien dont ils ont besoin auprès de la Société Alzheimer et à donner ce qu'ils peuvent pour aider à financer ces programmes pour d'autres familles.

Dix ans plus tard, l'amour de ma vie est au stade final de la maladie d'Alzheimer. Je n'aurais jamais imaginé notre vie commune de cette manière, mais je suis heureux que nous ne traversons pas seuls cette épreuve.

Alex

Comprendre les personnes atteintes d'une maladie cognitive

« Sachez que lorsque nous avons pris l'engagement de nous unir, nous avons aussi pris l'engagement de nous soutenir l'un et l'autre. Mon rôle ne change pas à cause d'un diagnostic. Pendant des années, nous avons pris soin l'un de l'autre... et nous continuerons de le faire. »

– Robin, dont le mari, Keith, a reçu un diagnostic de troubles cognitifs à début précoce à 57 ans (lisez leur histoire à jevisaveclalzheimer.ca).



« Oui. Je vis avec l'Alzheimer. Laissez-moi vous aider à comprendre. »

Une fois encore en 2019, les Canadiens atteints d'une maladie cognitive ont été à la tête de la deuxième année de notre campagne contre la stigmatisation, en nous racontant leurs histoires personnelles avec ces maladies. Des milliers de

Canadiens se sont rendus sur le site Web.jevisaveclalzheimer.ca pour s'inspirer de leurs réalisations au quotidien, découvrir les luttes de leurs concitoyens et approfondir leur compréhension de la maladie d'Alzheimer et des autres maladies cognitives.

56% des Canadiens se préoccupent d'être touchés par la maladie d'Alzheimer



La toute première Charte canadienne des droits des personnes atteintes de maladies neurodégénératives

En plus de la difficulté de recevoir un diagnostic de maladie cognitive, les personnes atteintes nous disent qu'il est encore plus difficile de vivre la stigmatisation au quotidien. Pour protéger leurs droits et leur donner une voix, le Conseil consultatif des personnes atteintes d'une maladie cognitive de la Société Alzheimer du Canada a élaboré la toute première Charte canadienne des droits des personnes atteintes de maladies neurodégénératives en 2018.

Bien que ce document n'ait aucune portée juridique, il permet aux personnes atteintes d'une maladie cognitive de comprendre et de défendre leurs droits. Il a aussi pour vocation d'aider les décideurs politiques, les professionnels de la santé et les organismes à faire une pause et à réfléchir à comment ils interagissent avec les personnes atteintes et à comment ils peuvent assurer les droits de ces personnes.

Aidez-nous à la diffuser et faire passer le mot :
alzheimer.ca/charte

« J'ai l'Alzheimer et je ne m'en cache pas. Il m'appartient cependant de décider de quand et de comment en parler. Notre Charte est un rappel pour moi et pour les personnes qui interagissent avec moi : je suis encore là. Je suis encore une personne. »

– Marilyn, l'une des neuf membres du Conseil consultatif des personnes atteintes d'une maladie cognitive de la Société Alzheimer du Canada, mère, belle-mère, grand-mère, arrière-grand-mère, retraitée, amoureuse des animaux et marcheuse au quotidien.

CHARTRE CANADIENNE DES DROITS DES PERSONNES ATTEINTES DE MALADIES NEURODÉGÉNÉRATIVES

En tant que personne atteinte d'une maladie neurodégénérative, les droits suivants me sont particulièrement importants. J'ai le droit :

1

De ne pas subir de discrimination, quelle que soit sa forme.

2

De bénéficier de tous les droits civiques et juridiques du Canada.

3

De participer à l'élaboration et à la mise en œuvre de toute politique affectant ma vie.

4

D'avoir accès à des mesures de soutien me permettant de vivre de manière aussi indépendante que possible et de rester actif dans ma collectivité. Cela me permettra :

- De satisfaire mes besoins physiques, cognitifs, sociaux et spirituels;
- De m'impliquer dans la vie civique et communautaire; et
- D'avoir accès à des possibilités d'apprentissage continu.

5

D'obtenir l'information et le soutien dont j'ai besoin pour participer aussi pleinement que possible aux décisions qui m'affecteront, y compris celles qui concernent mes soins, de la pose du diagnostic jusqu'aux soins palliatifs et de fin de vie.

6

D'attendre des professionnels chargés de mes soins qu'ils :

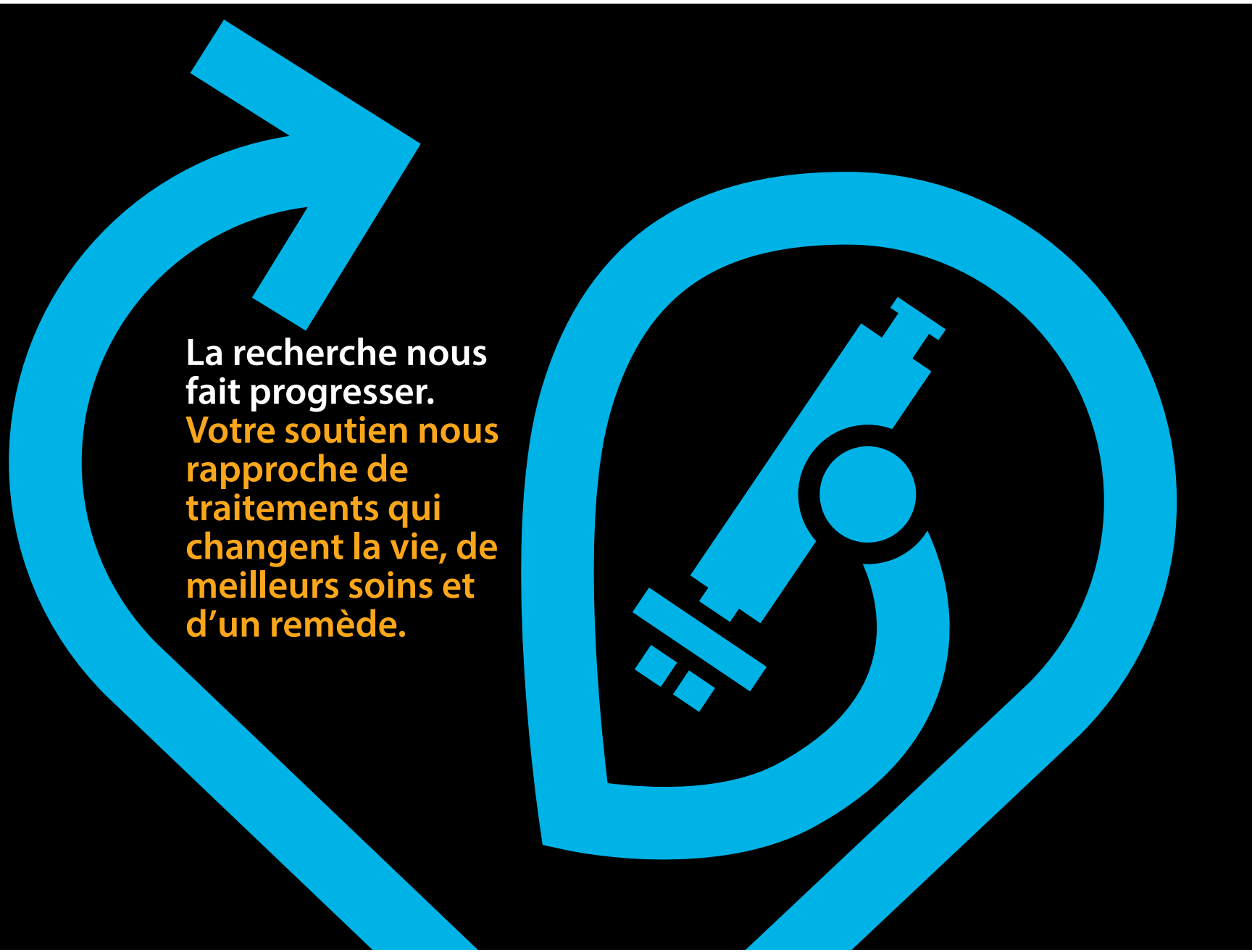
- Soient formés dans le domaine des maladies neurodégénératives et des droits de la personne;
- Soient responsables de protéger mes droits fondamentaux y compris mon droit au soutien et à l'information dont j'ai besoin pour prendre des décisions qui me conviennent;
- Me traitent avec respect et dignité; et
- Me donnent un accès équitable à des options de traitement appropriées au fur et à mesure que surviennent des maladies autres que ma maladie neurodégénérative.

7

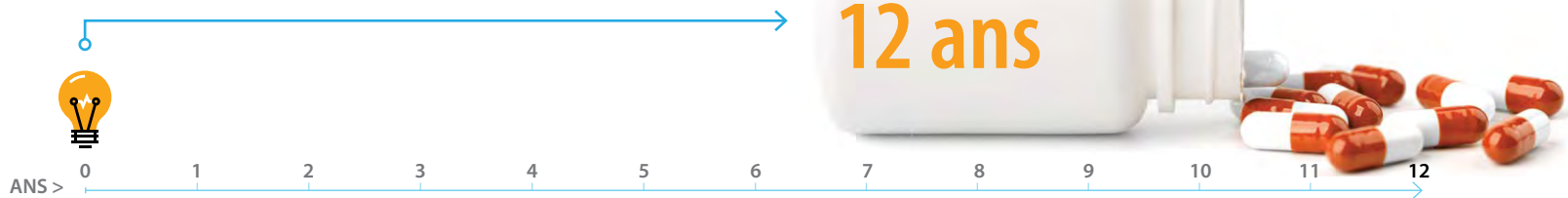
D'avoir accès à des procédures de plaintes et d'appels efficaces lorsque mes droits n'ont pas été protégés ou respectés.



Comprendre le rôle de la recherche



La recherche nous
fait progresser.
Votre soutien nous
rapproche de
traitements qui
changent la vie, de
meilleurs soins et
d'un remède.



Le Programme de recherche de la Société Alzheimer

En 2019, notre programme de recherches revues par les pairs national a permis d'octroyer 2,1 millions de dollars à 20 chercheurs au pays qui travaillent sur des projets visant à trouver les causes et le remède, ainsi que des traitements efficaces contre la maladie d'Alzheimer et les autres maladies cognitives. Notre programme est l'un des quelques programmes au Canada uniquement axés sur la recherche sur les maladies cognitives. Cinquante pour cent de nos fonds sont directement investis pour faire avancer la science, de l'amélioration du diagnostic à la découverte de remèdes; les autres 50 %, quant à eux, visent à améliorer les pratiques et les soins pour assurer que les Canadiens touchés par une maladie cognitive vivent aussi bien que possible chez eux et dans leur communauté.

Au cours de la période 2018-2019, nous avons salué la réalisation de la Phase I de notre partenariat avec le Consortium canadien en neurodégénérescence associée au vieillissement (CCNV). À ce jour, nous avons investi près de 3 millions de dollars dans des projets de recherche dirigés par le CCNV.

Merci à nos donateurs pour leur soutien généreux et à nos partenaires provinciaux de la Société Alzheimer pour leurs efforts de collecte de fonds.

59,8 M\$
Investis à ce jour

Allocation de financement

50
% pour
la cause

50
% pour
les soins

Partenaires du Consortium canadien sur la neurodégénérescence associée au vieillissement (CCNV)

Établi en 2014, le Consortium canadien sur la neurodégénérescence associée au vieillissement est une plateforme collaborative nationale qui comprend plus de 350 cliniciens et chercheurs qui se penchent sur la maladie d'Alzheimer et d'autres maladies neurodégénératives liées à l'âge. Ils se focalisent sur la prévention, le traitement et la qualité de vie. La Société Alzheimer du Canada est un partenaire fondateur et le principal bailleur de fonds du CCNV, par le biais du Programme de recherche de la Société Alzheimer.

Pendant la Phase I, nous avons soutenu ces domaines importants du travail du CCNV pour aider à accélérer le développement de nouveaux traitements contre les maladies cognitives et améliorer les soins prodigués aux personnes touchées :

- **renforcement des capacités par le biais de formations;**
- **activités de transmission et d'échange des connaissances; et**
- **priorisation de la recherche sur les maladies cognitives pour améliorer la qualité de vie.**

Faits marquants de la recherche

1 Chiens d'assistance : soutenir les personnes atteintes d'une maladie cognitive dans la communauté

LE SAVIEZ-VOUS ?

Les personnes ayant une expérience vécue sont incluses dans tous les aspects du Programme de recherche de la Société Alzheimer : des bénévoles qui participent aux études par le biais de notre portail consacré à la recherche (à alzheimer.ca/ResearchPortal), aux réviseurs citoyens qui font part de leurs points de vue uniques concernant les décisions de financement et de politique. Nos réviseurs citoyens sont aussi des conférenciers de premier plan qui prennent souvent la parole lors des conférences et réunions sur la recherche; leurs expériences vécues éclairent ainsi les décisions et les actions des communautés de la recherche et des soins.

La D^{re} Claude Vincent se passionne pour l'amélioration des soins et des services de soutien pour les personnes atteintes d'une maladie cognitive.

Grâce au financement du Programme de recherche de la Société Alzheimer, elle dirige la première étude canadienne qui examine si ces personnes et leurs aidants pourraient tirer profit du soutien à temps plein des chiens de compagnie « normaux » et des chiens d'assistance certifiés. Ces chiens, dressés pour donner des indications et jouer le rôle de compagnon, peuvent encourager l'activité physique, améliorer l'orientation et renforcer le bien-être des personnes atteintes d'une maladie cognitive. Les études antérieures ont démontré que les animaux d'assistance pouvaient améliorer la qualité de vie des personnes ayant d'autres handicaps, et maintenant, la D^{re} Vincent et son équipe espèrent démontrer ce même impact positif chez les personnes atteintes d'une maladie cognitive. Les résultats de son étude aideront les familles touchées à comprendre les avantages potentiels d'avoir un animal de compagnie chez soi, tout en éclairant l'élaboration de nouveaux programmes de soutien à domicile.

« Les options de financement sont très limitées pour ces recherches, mais elles sont si importantes! Le Programme de recherche de la Société Alzheimer pourrait être la meilleure façon de développer de nouvelles approches pour améliorer la qualité de vie des personnes atteintes d'une maladie cognitive et de leurs aidants. »

– Docteure Claude Vincent



Docteure Claude Vincent

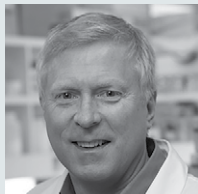
Ergothérapeute et professeure
au Département de
réadaptation de la faculté de
médecine à l'Université Laval

2 Le rôle des facteurs de risque liés au style de vie

Le D^r Gordon Francis souhaite aller au cœur de ce qui provoque les maladies cognitives. Grâce au financement du Programme de recherche de la Société Alzheimer, il examine le lien entre ces maladies et l'angiopathie amyloïde (AA) : un trouble neurologique où une protéine du nom de bêta-amyloïde s'accumule sur les parois des artères dans le cerveau. L'AA augmente le risque d'une personne d'avoir un AVC et une maladie cognitive. Le D^r Francis et son équipe pensent que lorsque les artères dans le cerveau sont abîmées par des facteurs de risque liés au style de vie (notamment l'hypertension artérielle, le tabagisme, le diabète et un taux de cholestérol élevé), ainsi que par le processus de vieillissement normal, leur capacité à se débarrasser des protéines bêta-amyloïde est réduite.

Prouver ce lien signifierait que la réduction des facteurs de risque liés au style de vie pourrait être une forme de traitement précoce pour prévenir ou réduire le développement de l'AA et les maladies cognitives qui peuvent en découler.

LE SAVIEZ-VOUS ? Subir un AVC multiplie par plus de deux le risque de développer une maladie cognitive.



Docteur Gordon Francis
Endocrinologue et professeur de médecine au Centre for Heart Lung Innovation et au Département de médecine à l'Hôpital Saint Paul de l'Université de la Colombie-Britannique

3 « L'hormone de l'exercice » et la formation des souvenirs

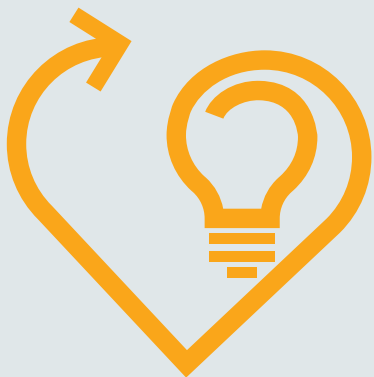
La D^{re} Fernanda De Felice est très attachée à trouver des manières de protéger le cerveau contre les effets dévastateurs de la maladie d'Alzheimer. Dans son étude financée par le Programme de recherche de la Société Alzheimer, elle étudie une protéine du nom d'irisine, parfois appelée « l'hormone de l'exercice », car elle est libérée par les muscles pendant l'activité physique. La D^{re} De Felice pense que l'irisine pourrait être la clé pour préserver la mémoire des personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer ou d'une autre maladie cognitive. Dans une étude antérieure, son équipe a découvert que les personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer avaient moins d'irisine dans le cerveau, et lorsque celle-ci était épuisée, les nouveaux souvenirs ne se formaient pas. Si la baisse d'irisine dans le cerveau pouvait être neutralisée grâce à des médicaments ou à des exercices, cela pourrait permettre de préserver la santé des cellules et des synapses et pourrait mener à de nouveaux traitements pour combattre les maladies cognitives.

LE SAVIEZ-VOUS ? Avoir une activité physique régulière peut réduire jusqu'à 50 % le risque de développer la maladie d'Alzheimer. L'exercice peut également ralentir la détérioration de la mémoire chez les personnes qui ont déjà commencé à développer des problèmes cognitifs.



Docteure Fernanda De Felice
Professeure associée au Centre for Neuroscience Studies et au Département des sciences biomédicales et moléculaires à l'Université Queen's

Explorer les avancées de la recherche sur les maladies cognitives



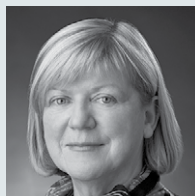
Bâtir une culture scientifique créative et solidaire est un aspect clé pour faire des percées scientifiques en matière de maladies cognitives. C'est l'une des raisons pour lesquelles nous finançons des chercheurs tout au long du continuum de leurs activités de recherche, des explorations initiales, aux théories plus établies.

La D^{re} Andrea Leblanc reçoit le soutien du Programme de recherche de la Société Alzheimer depuis 1995. Très tôt dans ses recherches la D^{re} Leblanc a soupçonné que les dépôts d'amyloïde—que l'on trouve en quantités anormalement élevées dans le cerveau des personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer—étaient une conséquence de la maladie plutôt qu'une cause, comme de nombreuses autres personnes l'avaient supposé.

Plus de 20 ans plus tard, la recherche de la D^{re} Leblanc pour trouver d'autres causes de neurodégénération a permis d'identifier un lien entre les enzymes caspases dans le cerveau qui provoquent l'inflammation, la dégradation et la mort des neurones—la marque de fabrique de l'Alzheimer et des autres maladies cognitives. Encore plus prometteur : le laboratoire de la D^{re} Leblanc a réussi à utiliser un médicament existant (développé à l'origine pour traiter les maladies inflammatoires) pour inverser les troubles cognitifs et l'inflammation et inhiber les dépôts d'amyloïde chez la souris. La prochaine étape consiste à tester le médicament chez les humains.

« Que l'on croie ou non que l'amyloïde est la cause, la dégénération neuronale, qui se définit par l'incapacité des neurones à fonctionner normalement à cause de la modification de leur structure, doit être arrêtée et la pathologie doit être inversée », explique la D^{re} Leblanc, qui espère voir le médicament passer à la phase d'essai clinique dans un avenir proche. Puisqu'il a déjà été établi que ce médicament était sécuritaire pour les humains, cela pourrait arriver plus rapidement qu'avec un tout nouveau médicament.

LE SAVIEZ-VOUS ? Plusieurs étudiants de l'équipe de recherche de la D^{re} Leblanc reçoivent aussi actuellement un financement du Programme de recherche de la Société Alzheimer. Ils étudient le rôle des caspases dans la maladie d'Alzheimer.



D^{re} Andrea Leblanc

Chercheuse principale à l'Institut Lady Davis à l'Hôpital général juif de Montréal et professeure de neurologie et de neurochirurgie à l'Université McGill



PROJETS DE RECHERCHE FINANCÉS EN 2019



0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18

Chère Société Alzheimer,

Je suis une jeune fille de 18 ans d'Ottawa, en Ontario. Je vous ai envoyé un chèque de 3500 \$. J'aimerais que cette somme serve à financer la recherche sur l'Alzheimer. J'ai également inclus la liste des personnes qui ont contribué à faire ce don.

En janvier dernier, j'ai perdu l'une des personnes les plus importantes dans ma vie. Il s'appelait Eugene et c'était mon grand-père. Il a reçu un diagnostic de maladie d'Alzheimer il y a environ 12 ans. Il n'avait alors que 65 ans. Je me souviens vaguement des premiers symptômes; les oublis, les petites confusions... mais c'était encore un homme heureux et en parfaite santé. Les choses ont commencé à devenir plus difficiles émotionnellement lorsqu'il a commencé à nous oublier... Je ne pourrai jamais vous expliquer la douleur que j'ai ressentie lorsqu'il me regardée avec ce regard vide. Il ne me reconnaissait plus; c'est comme si j'avais été effacée de sa mémoire.

Les deux dernières années de sa vie ont été les plus difficiles. Il ne savait plus s'habiller ni s'alimenter; il s'agitait facilement et parlait à peine... Je sais que je ne suis pas la seule personne au monde qui a dû affronter cette situation, et nous ne sommes qu'une famille parmi des millions d'autres qui ont ou qui doivent l'affronter.


Je détesterais toujours l'Alzheimer : du jour où mon grand-père en a été atteint jusqu'au moment où il en est mort... et cela jusqu'à ce quelqu'un trouve un remède. J'espère que ce don nous aidera à arriver à ce moment rapidement, car malheureusement, pour mon grand-père, ça n'a pas été assez rapide.

Adrianna



Adrianna en compagnie de son grand-père Eugene.

Merci!

Votre générosité nous aide à chercher un remède et identifier de nouveaux traitements potentiels contre la maladie d'Alzheimer, comprendre les différentes formes de maladies cognitives et à renforcer la qualité de vie, des soins et du soutien pour toutes les personnes atteintes. 

SUCCESSIONS

Anne Marie Schott
Arie Muriel Stotyn
Audrey Smith
Bireswar Bose
Denise Labrosse
Donald David O'Neil
Donna Gunnell Delaney
Douglass Kerr
Edwin J. Batiuk
Eleanor Ard Crawforth
Ernest Bradshaw
Evelyn Coburn
Fenella Ann Johnstone
Fernande Ethier
Gillian Gladys McGrew
Gudrun Doary
Harold Gillis
Helen Godwin Morres
Helen Guy
Hilda Belle Wright
Hon. Alastair William Gillespie PC OC
Howard Ferguson Morrison
Jocelyne Leroux
June Statia
Kathaleen Swan
Kenneth Angus MacKenzie

Kenneth Snowdon
Laura Louise Wickett
Linda Deborah Johnson
Margaret Cunningham LaForest
Margaret Ruth Thompson
Margaret Vera Edwards
Marie Germaine Miner
Marie Meunier-Miller
Maureen Hunt
Florence C. Kemish
Muriel Eileen Urquhart
Norma Kamin
Patricia Genesta Webster
Patricia MacDonald
Pierina Bellizzi
Reginald Allman
Robert Langille
Robert Lock
Roland Ralph Herbert
Shirley Feinberg (Goldbloom)
Stanley Shaw
Terence Alfred Argall
Thérèse Belcourt
Wesley Richmond Grant
Wilhelmina Kirkpatrick Marshall

DONATEURS

100 000 \$ et plus

Baycrest Centre for Geriatric Care
Fonds Constance Ryan
Extendicare (Canada) Inc.

De 50 000 à 99 999 \$

Anonyme (1)
Nancy Barat
Fondation David Hearn
Fondation Garron
Fiducie de bienfaisance Warren Y. Soper
William et Onda McCarlie Foundation
Fondation RBC

De 10 000 à 49 999 \$

Anonymes (2)
Fondation de la Famille Barret
Bill et Linda Saul
Fondation Bob Collier
Patricia Bougie
CIBC Mellon Global Securities Services
Fondation de la Famille Crist
Dosylen Investments Inc.
Fondation Exendicare
David French
Ralph Gwin
Fonds Hazel et Fred Dearsley
I. et M.J. Kelley Investments Limited
Fondation K.L. et N. Truong
Griffith et Christina Lloyd
Basil F. McDonald
Fondation McLean

Allan Mills
John Morrish
Fondation de la Famille Nickle
Fondation caritative Otto et Marie Pick
RBC Gestion de patrimoine Trust Royal
Shorcan Brokers Limited
Sobey's
United Way Worldwide
Fondation de la Famille Wheeler

De 5 000 à 9 999 \$

Aecon Industrial
Heather Margaret Angus
Fondation Ann et Roger Phillips
Anonyme (1)
Darren Baccus
David Bailey
Fondation caritative de la Famille Barber
William E. Barnett
Malcolm Burford
Fondation philanthropique C. M. Odette
Caisse de bienfaisance CN
Fonds des employés et des retraités
Calgary Foundation
Raymond Coulombe
D' Roger Eamer
John Emery
Enertrak Inc.
Fonds de dotation Ezekiel et Cely Schouela
Federated Health Charities Corporation

Lisa Foster
Denise Herbert
Dora P. Ho
Fondation Jackman
Fonds Jim et Betty Anderson
Don Konoby
Raymond Kwong
Ledcor Industries Inc.
Bernard Lemaire
Robert G. Lemon
Ontario Power Generation Inc.
Vaughn Palmer
Lorne Peters
Fondation Philip Smith
Paul Rosen
Fondation de la Famille Smith
Thomas, Large et Singer Inc.
William James Vella
Michele Wilson
Robert R. Young

De 1 000 à 4 999 \$

3292181 Nova Scotia Ltd.
416 Automation Inc.
Abundance Canada
ADACEL Inc.
Chad Adams
George Agostinho
Jack Agrios
Gino Alberelli
All Dogged UP Spa Ltd.
Grant Allen
Fondation Alpema
Anonymes (7)
Helen Anderson

65% des personnes d'au moins 65 ans
qui reçoivent un diagnostic de
maladie cognitive sont des femmes



Stuart Anderson
Andrew Best Md Inc.
Helen L. Andrews
Cabinet dentaire Anthony McNally
Fondation Aqueduct
Fondation Arnold, Allie et Sandra Wilson
Stacey Arthur
Association of Iron Worker Local 721
Tom Astle
ATCO Gas
Robert Atkinson
Rae Aust
Gary et Christy Babcock
Mary Bacon
Catherine Bailey
Linda Marie Ball
David N. Balzer
Lloyd Barbara
Jane Barley
Jeannette Baron
Susan Barrett
Kirk Barton
C. Derek S. Bate
D^{re} Sarah L. Bates
Robert Bay
Jean Belisle
Trudy Bergere
BFMI Sesquicentennial Trust (2017)
Bison Transport Inc.
Cynthia Blumenthal
Barbara Bluteau
Boiler Inspection and Insurance Co. of Canada
Margaret Borer
Rosalia Borsellino
Diana Lee Bourgeois

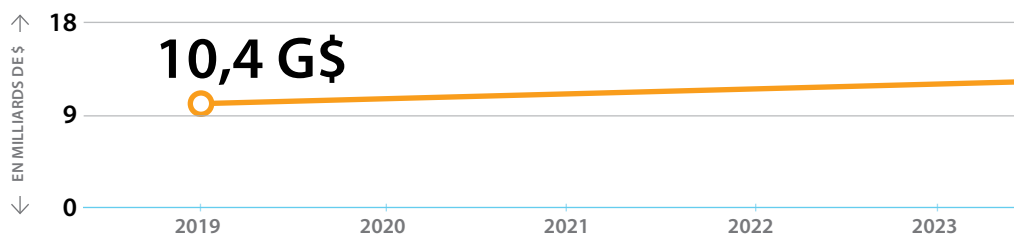
Peter Boyd
Peter Bradshaw
Jocelyn N. Braithwaite
Ruth Brayer
Joseph Brazier
William H. Bremner
Pat Brennan
Fondation Brian et Susan Thomas
Dave Britt
Raymond Brodeur
Laurie Bronson
Jeffrey Brooke
John Brophy
Ellen Brown
Mel Bruce
Michel Brusset
Janet Elizabeth Brydon
Burgundy Asset Management Ltd.
Sandra Jean Burke
Mary Ann Burton
Lilias Cameron
Canada Goose Inc.
Bruce D. Cappel
Gilles Caron
Gerald Cayne
Alice Cheng
Cathy Chernoff
Cynthia Joan Chevens
Robert Child
Jessie Ching
Lucy Chiovitti
Wong Chau Choo
Roger Choquette
D. James Christie
Ciena Corp
Eesa Civiero
Mark Claman

Cody R. Clayton
Roy Graham Coburn
William B. Collins
Kenneth G. Copland
Corex Resources Ltd.
Brenda Corkhill
Byron Corner
Marianne Corradetti
Simon Cote-Fleury
Fondation caritative de la Famille Cotton
Maude Courchesne
André Courtemanche
Russel Cox
Sheila Croft
Domenic Crolla
Jane Cronin
David A. Crump
Greg Cumming
Agnes Curran
Madeleine Dagenais
John D'Angelo
D' Scott Daniels
Peter Davies
Gordon Davis
André De Bellefeuille
Chris Dekoning
Philip del Buey
Rachel Derksen
Rita Desjardins
Monique Desmarais
Julie Desmeules
Bruno Di Renzo
Peter Dombrowe
Fonds Don, Edith et Tom Bumstead
Karen A. Doyle
Howard Dudley

Tina Duke
Yvonne Dumas
École secondaire Dundas Valley
Tania Dunn
Hilda Durno
Paul Durocher
Steve Dustin
André Duval
Carolyn Eckertt
Ross Edgett
Lyanne Eggert
Emily Eigner
Fondation Elcan Ridge
Fonds de la Famille Elisabeth Fulda Orsten
Peter William Ellis
James E. Ellis
Jeffrey Engel
Enterprise Holdings - ERAC Canada Foundation
Joe Essaye
Geoffrey Ewanchew
Louise Fast
Ernie Fels
Fidelity Investments Canada ULC
Russell Finch
Barbara Lynn Fines
George Fink
Elizabeth M. Finlay
D' Michael Fiorino
Betty Foley
Luc Bertrand Fondation Famille Bertrand
Fondation Lise et Richard Fortin Forrest
Patricia A. Fortier
Bernard Fournier
Kenneth R. Fowler

Fondation Frances et David Rubin
Geoff Francis
Fondation de la Famille Frank et Azniv Lochan
Gordon Franklin
Philip Freischer
Neil Freyke
Yona Frishman
Harvey Fruitman
Michael J. Furtner
Anne Gagné
Gregory Galardo
Susan Galarneau Bolick
Gallop Family Fund
Fondation de la Famille Frank et Azniv Lochan
Hubert Gauthier
Eva Gelmici
Fondation de la Famille Gewurz
Ian Gibson
Gift Pact Foundation Inc.
Gilles Mercille Inc.
Ellen S. Gilmore
GIRO Inc.
Debra Lee Glaister
Peter Goldberg
Fondation de la Famille Goldstein
John Gordon
Michael Grace
Grace Graham
Scott Graham
Gordon Grainger
Deborah Gray
Greater Toronto Sewer and Watermain Contractors Association
Fondation Grenadier
Willimin Griffiths

Coût de la prise en charge des Canadiens atteints d'une maladie cognitive :



Groupe Morzaco Inc. Les
Marronniers
Guarantee Company of North
America
John Guidolin
Alia Gurr
Jacquelin Guthrie
James Hager
Margaret Halmer
Hargrave Ranching Co. Inc.
Patricia Harriman
Temple Harris
Larry Haslett-Theall
David Oawkey
Fondation Henriette et Leonard
White
Colin Heyens
Thomas Hicks
Donald High
Frieda Hiller
Roy Hints
Kate Ho
Nancy Hobin
Robert Hole
Manson James Holtom
Andrew Alan Hood
Thomas Hope
Peggy House
Bonnie Huber
W.B.G. Humphries
Jerry Hurley
Brian Hurley
Employés et retraités d'Hydro One
Employés d'IBM
IG Gestion de patrimoine
Fiducie de bienfaisance Isberg
Fondation de la Famille J. E.
Panneton

J. M. Forbes et Co. LLP
Jacobs Canada Inc.
Jalima Holdings Ltd.
John Jamieson
Laura M. Janke
Juanita Jervis
Judy M. Johns
Warren Jones
K+S Windsor Salt Ltd.
Adrian A. Karpluk
Klaas Keizerwaard
Diane E. Keller
Thomas R. Kelly
Dave Kelman
Stephen Kennedy
Keybase Financial Group Inc.
Holger Kluge
E. Knight
S. Jean Koetsier-Adams
Jan Kooy
Saul Koschitzky
Shelbi Laemers
Denise Laforge
Roland Laird
Angela Lam
Raymond Langlois
M. Roger
M. Laporte
Donald Robert Latham
Laurel Ridge Investments Ltd.
Cary Lavine
D^{re} Mona Lavoie
Rosemary D. Leckie
Allan E. Ledgerwood
Edwin Lehtinen
Eric P. Levy
Sigrid Lewicki

Janice M. Ley
Lifting Solutions Inc.
Louise Lim
Linda Uniat Professional Corp.
Link Charity Canada Inc.
Logistec Corporation
Fondation Lohn
Fondation communautaire de
London
Paul Loposhinsky
Andrew M. Luison
M.A. Lukachko
Allan Lundell
R. Theodore Lutz
May Lynch
Keith MacDonald
D^r George MacDougall
Marie A. MacInnes
Robert Douglas MacKenzie
Lorna C. Mackenzie
C.K. MacLaurin
John Macneil
William Macsephney
E. Helen Mamer
Yan Yan Grace Man
Harvey Mandel
Stephen Mansell
John T. Mappin
Fonds de la Famille Marie et Fred
Kernaghan
Nancy Marshall
Rhéal Martin
Isabelle Marullo
Tony Masella
Mary Maselli
Vernon Mashinter
John Christopher May
Michele McBurney

Eleanor McCombe
Maria Z. McDougall
Mary Anne McDowell
Julia McEwen
Lynne McFeetors
Faye R. McGillivray
Robert J. McKay
Catherine S. McKay
Karen McKeown
Janet McLean
Dianne McMullen
Keith McQueen
Dorothy McQueen
Roxanna L. Meek
Bert Meeker
Nicolle Melanson-Powell
William Melville
Menasha Corporation
Mennie Foundation
Shirley J. Menzel
Jason C. D. Merrick
Harry N. Mesz
Vincent Metcalfe
Paul D. Methot
Fondation Michael Allan Johnson
Almanzor Michaud
Ellen Michelson
Margaret D. Middleton
Larry Middleton
Chris Mifflin
Beverley Miller
Susan Mingie
Marcelle Mitchell
Mobilia Interiors Inc.
Austin Moffitt
C.R.S. Montgomery
J. Montgomery

Doris J. Moore
Margaret Morgan
Margaret Morison
V. Louise Morley
Nelida Morneau
Harry V. Morrison
Corey Morse
Mary Mowbray
Jean Murphy
Herta Murray
Curtis A. Murray
William Murray
Manon Nadeau
Stuart Nalder
Neutronics Solutions
Margaret Newall
Fiducie de la Famille Newall
David Lee Nichols
Jack Noel
Scott North
Margaret Nutt
Brian Oberback
David O'Connell
Ron Ohagan
Marion O'Keefe
Patricia O'Malley
Gail O'Riley
Loretta J. Orlecky
Alain Ouimet
Reginald Outhouse
Marie José Overweel
Paper Fibres Inc.
Fondation Park Health and
Research
John C. Parker
Katrina Parkinson
Mary Pasquale

2024 2025 2026 2027 2028 2029 2030 2031

Scott Pattinson	Edward Y. Reid	Carlo T. Sguassero	Barbara Tate	Carole Whelan
Fonds de la Famille Paul Boucher	Sandra Reid	Michael Shard	Elizabeth Taylor	George R. Whetham
David Pauli	Fondation de la Famille Reiss	Keith Shaw	Scott Taylor	P. Mary White
Normand Payette	Diane Relyea	David Shea et Janet O'Sullivan	Valeurs mobilières TD	Philip Whittall
Ian Pearce	Brigitte Reusse	Fondation Sheila et George White	Services bancaires privés TD Waterhouse	James Whyte
Wilhelmina Peddie	James H. Ridgway	Ellen F. Shields	Telsec Business Centres Inc.	John Wiens
Allen Penney	Rissling Services Ltd.	Laura Shilton	Claude Tennier	WIG Women-In-Golf
François Pépin	Barbara V. Ritchie	Albert Shupe	Robert H. Teskey	Karl Wilberg
Nicholas Perdec	River Cree Resort LP	Michael Siarkowski	Gilles Therrien	Peter Wilkinson
Malcolm H. Perlman	Gale Weekes Robertson	Scott Sinclair	Judith Thiessen	Audrey M. Wille
Dennis Perry	Melinda Robertson	Thomas C. Singer	Sharon C. Thomas	Fonds William H. et Nora Hickson Kelly
Charles Peterson	Martin et Carol Rodgers	Sandeep Singh	Jeremy Thompson	E.J. Williams
John Phelan	Joanne F. Rogusky	Sisters of Service of Canada Location #4	Maggie Thompson	Willow Hollow Farms Inc.
Richard Phillion	Margaret Roland	Skyline Group of Companies	D ^r Gordon Roy Thordarson	June M. Wilson
Dorothy Phillips	Barbara Rooney	Douglas Smith	Thillainadesan Thyagarajah	Roy Wilson
Philpot Fund	Larry J. Rose	Roger Smith	R. John Todd	Ann Wimmer
Shirley Piers	Gordon Ross	April Dawn Smith	Andia Toomari	George Thomas Winton
Denis Pinet	Rovinelli Construction Inc.	Fondation de la Famille Snell	Ada Trak	Suzanne Woeller
Cecylia Podoski	Elizabeth Rukavina	Robert Somerset	Victor Tucker	Albert Wong
Betty I. Poole	Salandria Ltd.	Joan Souch	Betty Ruth Tuckett	David Woods
Laura Porto	Krista Saleh	Fondation Southhill Glen	Robert Tully	Fondation Woods
Marion Potter	Donald W. Sales	Thomas Spencer	Olive Turner	Christopher J. Woodward
Cynthia A. Potts	Dmyant Sangha	Sandra J. St.Cyr	Fondation Uplands	Peter Worth
Power Corporation du Canada	Michael Santagata	David Stacey	Pierre Vachon	David Wright
D ^r Marco Prado	D ^r David W. Saslove	James Stanford	Jeffrey David Vallis	Robert Wright
Joshua Benjamin Price	Mark Sazio et Liza Sheard	Paul A. Steele	Pieter Venema	Jacqueline Wright
John Proctor	Meryl Schellenberg	David G. Steer	Edwin D. Vrybloed	Herbert D. Wyman
Provincial Employees Community Services Fund	Ebe Scherkus	Sandra Steeves	Bruce Richard James Walker	Fondation de la Famille Zita et Mark Bernstein
Brian Provini	Milton Schindel	Spencer F. Stevens	Michael Walker	
Paul Marcus Pugh	D ^r Peter Scholefield	Sun Life Financial	Marilyn F. Walker	
Services de gestion PWC LP	John Schubert	Fondation Sundance	Nancy Wallace	
Leslie Raenden	Duncan Scott	Fond Sunshine	Douglas Glenn Walper	
Fondation Raschkowan	Shannon F. Seabrook	Robert Sutherland	Victoria Watkins	
Fondation Raymond James Canada	James Seifert	Francoise L. Sutton	Sally Webster	
Real Ventures	Senbridge by Goodmans LLP	Roger D. Sweeny	John Weinmayr	
Alan Redway	Serad Holdings Limited	Pauline Tardif	Calvin Wenzel	
	Harry Seymour			

Pourquoi je donne :

Jane Soper Kennedy et la fiducie de bienfaisance Warren Y. Soper

« Avant de mourir, mon père a fondé une fiducie avec l'objectif de soutenir des organismes qui font une différence dans le domaine de la recherche sur la santé et la recherche médicale. Homme d'affaires prospère, centré sur la communauté avec une famille pleine de membres du monde médical, notamment mon frère, qui était chercheur en pharmacie, et moi-même qui ai fait carrière en tant qu'ergothérapeute.

Mes premières expériences avec la maladie d'Alzheimer ont eu lieu à mon travail. À mesure de ma progression professionnelle, je rencontrais de plus en plus de patients atteints d'une maladie cognitive et je voyais l'incroyable effet que ces maladies exerçaient sur des familles entières. Lorsque ma tante Anne, la sœur de mon père, a reçu un diagnostic de maladie d'Alzheimer, cela a touché directement notre famille. On admirait tous son esprit aiguisé et vif ainsi que son amour de l'apprentissage; être les témoins de son déclin a été une expérience très douloureuse. J'ai aussi perdu un bon ami atteint de troubles cognitifs à début précoce. Pour moi, c'était comme être le témoin d'une mort à petit feu.

J'ai confiance que nous trouverons un remède contre la maladie d'Alzheimer. J'ai vu les bienfaits de l'Aricept [un médicament utilisé pour traiter ses symptômes] chez



Jane Soper Kennedy avec son père Warren Y. Soper.

certains de mes patients. Je crois que nous devons accélérer le processus de développement des médicaments. Le fait de voir que la stigmatisation entourant cette maladie est réduite m'encourage; il y a 15 ou 20 ans, on n'en parlait tout simplement pas.

Je ne crois pas qu'il existe une seule famille en Amérique du Nord qui n'ait pas été touchée par l'Alzheimer. C'est un honneur et une responsabilité de pouvoir faire une différence d'une certaine manière, et c'est pourquoi nous continuons de soutenir la Société Alzheimer du Canada. »



Jane Soper Kennedy est l'une des fiduciaires de la Fiducie de bienfaisance Warren Y. Soper, qui soutient généreusement le Programme de recherche de la Société Alzheimer depuis 2014.



Warren Y. Soper

Comprendre le rôle des partenaires

Avoir un impact durable en faisant un don planifié

Saviez-vous que laisser de l'argent à un organisme de bienfaisance dans votre testament est une manière très efficace de réduire votre impôt successoral ? Grâce à notre partenariat avec RBC Gestion de patrimoine Successions et fiducies, nous avons développé des ressources en ligne utiles pour les Canadiens qui souhaitent faire un don testamentaire pour la Société Alzheimer du Canada. Rendez-vous à alzheimer.ca/heritage pour en apprendre plus et pour lire des histoires inspirantes de donateurs qui expliquent pourquoi ils font un don testamentaire.



Gestion de patrimoine
Successions et fiducies

Pourquoi je donne :

Linda Janes

« Cette maladie a pris la vie de tellement de membres de ma famille ! À toutes les funérailles, je demandais de faire un don pour la recherche sur l'Alzheimer au lieu de donner des fleurs.

Je recommande aussi à chacun de faire un don planifié. J'ai 77 ans et j'espère que je verrai les traitements s'améliorer de mon vivant. Et, le fait de savoir que mon argent aura un impact bien après ma mort me rend heureuse.

Je n'ai pas d'enfants. Aussi, faire un don testamentaire avait une grande signification pour moi. Même si j'avais des enfants à qui penser, je m'assurerais encore qu'une partie de mon patrimoine soit versé à mon organisme de bienfaisance préféré. La Société Alzheimer fait de son mieux pour faire progresser la recherche sur cette maladie. Ils s'améliorent tout le temps et nous devons tous en faire partie. »

Linda Janes a généreusement inclus la Société Alzheimer dans son testament.

« Je marche parce que ma très chère femme, Agatha, a eu une maladie cognitive. C'était une très belle femme qui s'efforçait toujours de sensibiliser la communauté à ces maladies et de montrer aux gens, dans ses propres mots, qu'elle "était encore elle-même". Marcher pour la Société Alzheimer était sa contribution pour élever le profil du travail que nous faisons, mais aussi recueillir des fonds pour soutenir la recherche pour, un jour, découvrir un remède. »

– Paul a participé à la Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine 2018



La Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine

IG Gestion de patrimoine est le généreux partenaire national du plus grand événement de collecte de fonds contre la maladie d'Alzheimer et les autres maladies cognitives. Ses employés partout au pays renforcent notre action de diverses manières pour comprendre, recueillir des fonds et se rallier autour des Canadiens atteints d'une maladie cognitive. La Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine 2018 a attiré près de 30 000 participants dans plus de 300 communautés partout au Canada. **Leurs efforts ont permis de recueillir la somme record de 5 millions de dollars pour financer la demande croissante de programmes locaux de la Société Alzheimer qui améliorent la vie des personnes touchées par ces maladies.**

Apprenez-en plus au sujet de la Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine dans votre communauté, en vous rendant à marchepourlalzheimer.ca.

INFORMATIONS FINANCIÈRES

Notre conseil d'administration

Président

Ian Rea, Regina, Sask.

Vice-président

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

Secrétaire

Christine Penney, Victoria, C.-B.

Trésorier

Ron Noble, Toronto, Ont.

Administrateurs

David Anderson, Edmonton, Alta.

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

Dr. Serge Gauthier, Montréal, Que.

André Halley, Montréal, Que.

Van Isman, Regina, Sask.

Ashley King, Fredericton, N.-B.

Brenda Martinussen, Winnipeg, Man.

Lynn Murray, Charlottetown, Î.-P.-É.

Luc Pinard, Montréal, Que.

Jim Rivait, Edmonton, Alta.

Marjorie Sullivan, Halifax, N.-É.

Pamela Waeland, London, Ont.

Président d'honneur

Dale Goldhawk, Pickering, Ont.

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

Pour l'exercice terminé le 31 mars	2019	2018
Produits		
Dons du public		
Dons individuels et marketing direct	9 831 927 \$	9 101 946 \$
Legs	1 987 587	1 444 847
Dons de sociétés et de fondations	1 575 174	1 177 280
Total des dons du public	13 394 688	11 724 073
Organismes de bienfaisance partenaires	6 845 741	6 781 400
Revenus de placement et autres revenus	1 039 469	762 519
Total des produits	21 279 898	19 267 992
Charges		
Programmes		
Services	2 664 381	2 356 198
Recherche	3 828 926	3 814 712
Organismes de bienfaisance partenaires	12 918 873	11 182 574
Total des charges liées aux programmes	19 412 180	17 353 484
Soutien		
Collectes de fonds	847 200	699 683
Frais administratifs	688 544	718 966
Total des charges liées au soutien	1 535 744	1 418 649
Total des charges	20 947 924	18 772 133
Excédent des produits sur les charges avant pertes non réalisées sur les placements	331 974	495 859
Pertes non réalisées sur les placements	(97 743)	(12 233)
Excédent des produits sur les charges	234 231 \$	483 626 \$

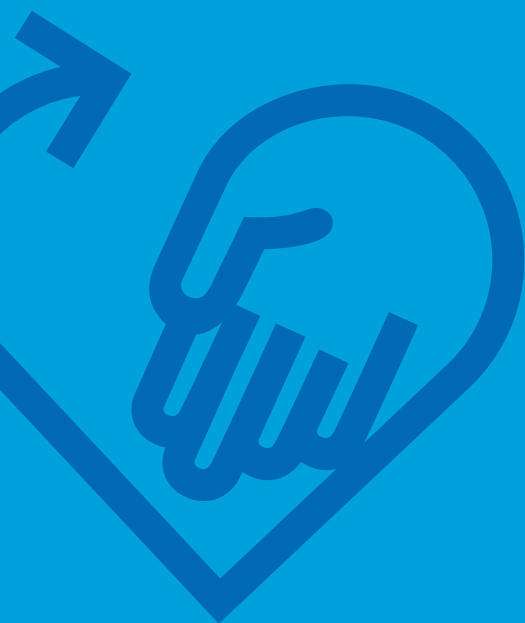
Les états financiers complets vérifiés sont disponibles à
alzheimer.ca/fr/Home/About-us/Annual-report/Financial-statements

Comprendre le rôle de la Société Alzheimer du Canada

La Société Alzheimer est le principal organisme de bienfaisance national œuvrant dans le domaine de la santé qui se consacre à soutenir les personnes atteintes de toutes les formes de maladies cognitives, y compris la maladie d'Alzheimer, ainsi que les aidants et les familles.

Active dans les communautés partout au Canada, la Société offre des programmes et des services de soutien, finance des programmes de recherche, organise des campagnes de sensibilisation et de plaidoyer.

Nous comptons sur des donateurs individuels et corporatifs, des communautés et des partenaires de santé pour nous aider à remplir notre mission.



Découvrez-en davantage

Rendez-vous à alzheimer.ca pour trouver des ressources utiles et localiser la Société Alzheimer dans votre communauté.

Engagez-vous

JE M'ENGAGE À :

ME FAIRE ENTENDRE si j'entends une blague ou un autre type de conversation entraînant une stigmatisation.

ÊTRE PATIENT si je rencontre une personne atteinte d'une maladie cognitive.

SOUTENIR les personnes atteintes d'une maladie cognitive et leur famille.

Impliquez-vous

Faites du bénévolat auprès de votre Société Alzheimer locale.

Joignez-vous à votre Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine locale.

Donnez généreusement

Rendez-vous à alzheimer.ca/Donate pour faire un don en ligne, ou en composant le 416-488-8772 pour nous parler de vos objectifs.

Société Alzheimer du Canada

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

Tél. : 416.488.8772

Sans frais : 1.800.616.8816

Courriel : info@alzheimer.ca

Site Web: alzheimer.ca

Société Alzheimer

C A N A D A