



# NOTRE MISSION

Fiche de renseignements

## LA MISSION DE LA SOCIÉTÉ CANADIENNE DE LA SLA EST...

- De soutenir la recherche sur la SLA dans le but de trouver un remède
- D'aider les sociétés provinciales à fournir des soins de qualité aux personnes touchées par la SLA
- Sensibiliser la population au sujet de la SLA

### Notre vision

La Société est déterminée à vaincre la SLA.

Fondée en 1977, la Société canadienne de la SLA est un organisme national sans but lucratif voué à recueillir des fonds pour financer la recherche médicale sur la sclérose latérale amyotrophique, soutenir les efforts des sociétés provinciales de la SLA pour offrir des soins de qualité aux personnes vivant avec cette maladie, et diffuser de l'information pour sensibiliser la population.

### LA RECHERCHE d'un remède

La Société canadienne de la SLA offre un soutien financier pour les projets les plus prometteurs, dirigés par les chercheurs les plus réputés au Canada. Cette stratégie nous aura donné raison au cours des dernières années, car nous avons assisté à d'importantes découvertes.

Des thérapies efficaces et même des remèdes sont désormais des buts atteignables.

Les pas importants qui ont été franchis dans les domaines de la neurologie et de la génétique. Il reste toutefois beaucoup à

apprendre et à faire pour enrayer cette maladie dévastatrice.

Notre programme de recherche est fait en collaboration avec nos partenaires, soit Dystrophie musculaire Canada (DMC) et les Instituts de recherche en santé du Canada. (IRSC).

### LE SOUTIEN

#### pour répondre aux besoins urgents

Les personnes touchées par la SLA comprennent autant les personnes qui en sont atteintes que leurs aidants et leur famille.

Grâce aux bénévoles et aux employés des dix sociétés provinciales, les personnes aux prises avec la SLA peuvent obtenir du soutien émotif et pratique, être dirigées vers des ressources disponibles dans la communauté et avoir accès à de l'équipement. De plus, nous développons un bassin de bénévoles, déployons des efforts de sensibilisation auprès du public et organisons des groupes de pression.

La Société canadienne de la SLA soutient les sociétés provinciales et leurs bénévoles afin de recueillir des fonds pour la recherche et pour la sensibilisation, particulièrement en juin, mois de la sensibilisation de la SLA, et la Marche pour la SLA.

Également, la Société canadienne de la SLA organise des séminaires, des conférences et des ateliers dirigés par des professionnels du réseau de la santé. La société de la SLA participe activement à la Coalition canadienne des organismes bénévoles en santé, la Coalition canadienne des aidants et

aidants naturels, ainsi que la Coalition pour des soins de fin de vie de qualité.

La Société canadienne de la SLA s'engage, en tant que porte-parole des personnes atteintes de SLA, afin d'améliorer les politiques gouvernementales.

### L'INFORMATION

#### pour une sensibilisation accrue

La Société canadienne de la SLA offre, sur demande, de l'information complète et précise au sujet de la SLA pour les personnes touchées par cette maladie, les professionnels du réseau de la santé, les chercheurs, les médias et les donateurs. Nous diffusons l'information par le biais de diverses publications et sur notre site Internet ([www.als.ca](http://www.als.ca)).

Chaque province compte sa propre société de la SLA.

MEMBRE DE L'ALLIANCE  
INTERNATIONALE DE LA SLA

*Nous sommes unis dans la lutte  
mondiale contre la SLA*