

RÉPONDRE AU  
CHANGEMENT

RAPPORT D'IMPACT DES  
DONATEURS | 2020-2021



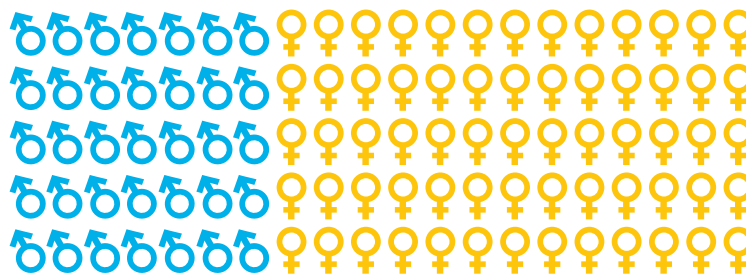
*Société Alzheimer*

CANADA

# En chiffres

## L'URGENCE

Canadiens atteints d'un trouble neurocognitif	AUJOURD'HUI <b>500 000</b> +	2030 <b>912 000</b>
Coûts occasionnés par les soins	<b>10,4 G\$</b>	<b>16,6 G\$</b>



Des personnes atteintes d'un trouble neurocognitif de plus 65 ans

**65%** SONT DES FEMMES

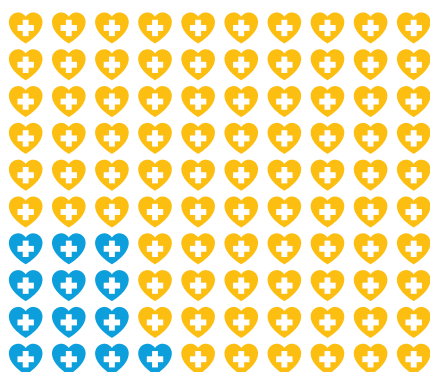


56% des Canadiens se préoccupent d'être atteint de la maladie d'Alzheimer.

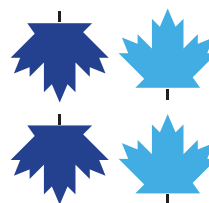
La préoccupation la plus importante est la crainte d'être un fardeau pour les autres et de perdre son autonomie, mais aussi de ne plus pouvoir reconnaître les membres de sa famille et ses amis.



**2 sur 5** a déjà dû s'occuper d'une personne atteinte d'une forme de trouble neurocognitif



**87%** des aidants aimeraient que plus de monde comprenne les réalités des soins aux personnes atteintes d'un trouble neurocognitif.



**2** Canadiens sur **4**

admettent qu'ils se sentiraient honteux ou gênés s'ils étaient atteints d'un trouble neurocognitif.

## LES PROGRÈS



PLUS DE  
**64**  
MILLIONS DE DOLLARS

ont été investis à ce jour dans la recherche grâce au Programme de recherche de la Société Alzheimer



# Travailler ensemble pour un avenir plus radieux

**C'est une triste réalité : la plupart d'entre nous ont été touchés par les troubles neurocognitifs — que ce soit en recevant un diagnostic ou en regardant un proche affronter l'une ou l'autre de ces maladies.**

Bien que l'attention du monde se soit portée sur la pandémie au début de 2020, son impact sur les personnes vivant avec un trouble neurocognitif au Canada a été énorme. Partout au pays, la diminution des services de soutien communautaire et à domicile qui leur étaient destinés a entraîné un plus grand isolement social et une augmentation du fardeau de l'aidant.

Les Sociétés Alzheimer partout au Canada ont rapidement répondu au besoin croissant de services en faisant passer bon nombre de leurs programmes, de leurs services et de leur counseling en mode virtuel et par téléphone. Simultanément, la Société Alzheimer du Canada a demandé que les besoins et les défis uniques des personnes atteintes d'un trouble neurocognitif soient au cœur de la réponse nationale à la pandémie.

Grâce à son engagement continu à investir dans la recherche sur les troubles neurocognitifs, la Société Alzheimer a investi plus de 64 millions de dollars depuis le début de son programme de recherche en 1989. Il se concentre sur des domaines comme l'amélioration de la qualité de vie, le diagnostic précoce, la prévention ainsi que sur les nouvelles idées audacieuses émises par des chercheurs émergents partout au pays.

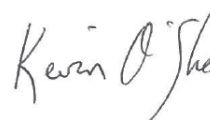
Pour concrétiser notre mission, il est critique que la voix des personnes touchées par un trouble neurocognitif soit entendue. C'est pourquoi les personnes ayant une expérience vécue sont au cœur de tout ce que nous faisons et s'engagent dans tous les aspects de notre travail. Par exemple, le groupe consultatif des personnes ayant une expérience vécue

des troubles neurocognitifs de la Société Alzheimer est une communauté qui se compose de partenaires de soins et de personnes vivant avec l'une ou l'autre de ces maladies. Ils font part de leurs points de vue cruciaux sur notre travail et participent activement à nos activités d'éducation, de défense des intérêts et de sensibilisation. Pour vous impliquer, rendez-vous à [alzheimer.ca/advisorygroup](https://alzheimer.ca/advisorygroup).

Nous sommes aussi à l'écoute des besoins des personnes atteintes d'un trouble neurocognitif grâce aux nombreuses lettres, courriels et appels que nous recevons d'elles. Leur voix nous aide à guider nos efforts, à définir quelles ressources nous préparons et à poursuivre le combat pour que toutes les personnes touchées par les troubles neurocognitifs aient un avenir plus radieux au Canada.

Grâce à votre soutien, nous continuerons de braquer les projecteurs sur l'expérience de la vie avec ces maladies et de nous assurer que la voix des personnes touchées soit entendue.

Kevin O'Shea  
Chef de la direction,  
Société Alzheimer du Canada



Ronan Ryan  
Président du conseil d'administration,  
Société Alzheimer du Canada



Kevin O'Shea



Ronan Ryan

# La COVID-19 et les troubles neurocognitifs

**Partout au Canada, les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif et les proches aidants ont fortement ressenti les effets de la pandémie, qu'ils soient dans un environnement de soins ou chez eux. La Société Alzheimer du Canada a présenté une série de mesures de soutien pour les appuyer ainsi que les proches aidants.**

## Le groupe de travail sur les troubles neurocognitifs et la COVID-19

En réponse à la pandémie, nous avons mis sur pied le groupe de travail sur les troubles neurocognitifs et la COVID-19. Ce groupe comprend des chercheurs de premier plan, des cliniciens, des spécialistes sur les troubles neurocognitifs ainsi que des personnes ayant une expérience vécue de ces maladies; il a pour but d'identifier et de combler les lacunes dans le système de soins de santé pour les personnes atteintes et les proches aidants pendant la pandémie.

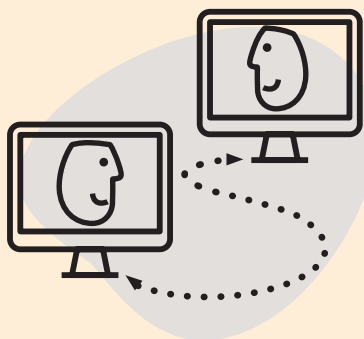
Parmi les initiatives clés, notons :

1. L'introduction de lignes directrices destinées aux environnements de soins actifs pour allouer des ressources rares aux personnes atteintes d'un trouble neurocognitif pendant une pandémie (remises à tous les hôpitaux de soins actifs au Canada).
2. Des recommandations pour les médecins de famille portant sur les évaluations cognitives et comportementales.
3. Des recommandations sur l'amélioration des soins en fin de vie dans les établissements de soins de longue durée pour les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif.

Le groupe de travail a présenté ses recommandations au Secrétariat de la politique sur les troubles neurocognitifs de l'Agence de la santé publique du Canada, au Comité de coordination fédéral/provincial/territorial sur les troubles neurocognitifs (l'un des organes de gouvernance liés à la stratégie nationale sur la démence) et à la conseillère scientifique en chef du gouvernement du Canada. Le travail continue dans ce domaine pour améliorer les soins de santé des personnes atteintes maintenant et après la pandémie.



## Des conseils relatifs à la COVID-19 pour les proches aidants et les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif vivant seules



Reconnaissant que de nombreux services communautaires et de soutien avaient été suspendus à cause de la pandémie, nous avons assemblé des conseils pour les proches aidants et les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif vivant seules. Ces ressources en ligne et imprimées comprenaient des idées sur la manière de rester en sécurité, intégrer des activités et entretenir des relations au quotidien et comment prendre soin de sa santé mentale et physique.



### Bien vivre avec un trouble neurocognitif pendant la pandémie

Pearl vit avec la maladie d'Alzheimer et un trouble cérébrovasculaire dans un foyer pour personnes âgées à Prince Albert, en Saskatchewan. Bien que sa routine quotidienne et ses relations sociales aient été grandement modifiées au début de la pandémie, sa fille Kim, a trouvé des manières de soutenir sa mère en lui offrant des coloriages pour adultes. « Bien qu'elle n'ait jamais vraiment été artiste [ma mère] est tombée amoureuse du coloriage. Les tremblements qu'elle ressentait dans sa main semblaient disparaître et chaque dessin était parfaitement terminé avec soin et fierté, explique Kim. Son avenir regorge encore de possibilités : la possibilité d'éprouver des satisfactions personnelles, la possibilité d'enrichir la vie des autres et la possibilité de découvrir de nouvelles choses. »

Lisez l'histoire de Pearl à [alzheimer.ca/pearlsstory](https://alzheimer.ca/pearlsstory)

# Les recherches de la Société Alzheimer changeront l'avenir des troubles neurocognitifs... avec votre soutien.

La maladie d'Alzheimer et les autres troubles neurocognitifs ne font pas partie du processus de vieillissement normal. Ces maladies provoquent la mort prématurée de Canadiens après avoir enduré une mauvaise qualité de vie pendant de nombreuses années. Chaque année, environ 76 000 Canadiens reçoivent un diagnostic de trouble neurocognitif : le point de départ d'une lente dégradation pendant laquelle les amis et les membres de la famille ne peuvent qu'assister, impuissants, au déclin de leur proche.

Mais la dévastation ne s'arrête pas là. Les familles sont soumises à une pression énorme, ainsi qu'à un stress mental, physique et financier qui dure bien après la disparition de leur proche. D'ici 2031, un million de Canadiens vivront avec un trouble neurocognitif et 2 millions les soutiendront en tant que proches aidants.

## IL N'Y A AUCUN REMÈDE.

Nous ne savons pas très bien ce qui provoque les troubles neurocognitifs. Nous ne savons pas non plus comment les prévenir ni comment enrayer leur progression. Et, depuis plus de 16 ans, il n'y a eu aucune percée en matière de traitement.



## DE NOUVELLES IDÉES AUDACIEUSES QUI SORTENT DES SENTIERS BATTUS SONT NÉCESSAIRES.

Le Programme de recherche de la Société Alzheimer est l'un des centres principaux de la recherche sur les troubles neurocognitifs. Il se concentre sur le financement de projets ayant des retombées importantes et qui déboucheront sur des solutions innovantes.

Seuls les chercheurs ayant les meilleures idées reçoivent notre financement, et cela pour qu'ils puissent déterminer quels sont

les domaines prometteurs qui méritent d'être étudiés plus en profondeur. Pour nous assurer que les projets qui reçoivent notre financement fassent vraiment une différence, nous engageons des experts de renommée mondiale dans le domaine des troubles neurocognitifs ainsi que des personnes ayant une expérience vécue de ces maladies dans le cadre de notre processus d'évaluation collégiale. Ces « citoyens examinateurs » offrent un point de vue unique sur les troubles neurocognitifs et contribuent à nous guider vers les domaines qui auront le plus grand impact.

## L'ÉLIMINATION DES TROUBLES NEUROCOGNITIFS SAUVERA DES VIES.

C'est notre vision pour l'avenir... mais sa réalisation demandera du temps. C'est pourquoi nous soutenons aussi des projets qui aident les personnes atteintes de l'une ou l'autre de ces maladies et qui leur permettront de vivre aussi longtemps et aussi bien que possible. Nous finançons les recherches dans huit domaines prioritaires :

### Prévention et remèdes

- Les causes
- Les risques et la prévention
- Le dépistage et le diagnostic
- L'épidémiologie

## Vie avec un trouble neurocognitif

- Thérapie
- Amélioration des soins pour les personnes ayant une expérience vécue
- Recherche translationnelle
- Mise au point de traitements

## Certains des récents projets que nous avons financés visaient à :

- Rétablir la mémoire
- Comprendre les facteurs de risque génétique
- Réduire les chutes
- Ralentir la progression de la maladie

Diagnostiquer plus tôt le trouble neurocognitif, ralentir sa progression et préserver la capacité de la personne touchée améliore sa qualité de vie et atténue le stress et la pression sur les familles et les proches aidants. Chaque mesure fait une différence.

## DES DOMAINES DE RECHERCHE PROMETTEURS RESTENT INEXPLORÉS

Il est impératif de continuer à financer des recherches ayant des retombées importantes pour trouver des solutions, mais le nombre de projets qualifiés est supérieur à ce que nous pouvons

financer. Et l'un d'entre eux pourrait détenir la clé qui nous permettra de faire les progrès dont nous avons tant besoin.



## Nous avons besoin de votre aide de toute urgence.

Pour nous assurer de concrétiser le potentiel des meilleures idées et des nouveaux chercheurs, nous devons doubler notre financement de la recherche sur les cinq prochaines années. Et nous n'y parviendrons pas sans vous.

Votre investissement dans la recherche de la Société Alzheimer touchera la vie de millions de personnes au Canada. Apprenez-en plus à <https://alzheimer.ca/fr/la-recherche>.

## Traduire la recherche en soutien

**100 + nouveaux documents en ligne et imprimés** créés par la Société Alzheimer du Canada pour soutenir les personnes atteintes, les proches aidants et le personnel de première ligne partout au pays.

**2000 experts**, y compris des personnes atteintes d'un trouble neurocognitif qui s'engagent à revoir les documents.

Près de **1 million de documents** imprimés et livrés aux Sociétés Alzheimer locales l'année dernière.

**300 000** téléchargements de ressources sur le site [alzheimer.ca/fr](https://alzheimer.ca/fr).





# Le savoir au service du pouvoir

Quand une personne reçoit un diagnostic de trouble neurocognitif, les bonnes informations peuvent l'aider à y voir plus clair et l'autonomiser. Lorsque vous et votre proche comprenez bien la maladie et le soutien tout au long de votre cheminement, il est possible de bien vivre avec un trouble neurocognitif.

Votre soutien permet à la Société Alzheimer du Canada de rechercher, de produire et d'actualiser des centaines de ressources vitales fondées sur des données probantes. Elles sont disponibles sur son site Web — [alzheimer.ca](http://alzheimer.ca) — ainsi que dans les bureaux des Sociétés locales partout au pays sous format imprimé. Les personnes qui vivent avec et sont touchées par les troubles neurocognitifs comptent sur ces ressources pour les aider à comprendre et s'y retrouver. Ces outils sont utilisés au quotidien par des personnes atteintes d'un trouble neurocognitif, des proches aidants ainsi que des équipes de première ligne.

Après avoir reçu des commentaires de notre personnel, de personnes atteintes d'un trouble neurocognitif, de familles, de proches aidants et de chercheurs de partout au Canada, nous avons effectué une refonte du site [alzheimer.ca](http://alzheimer.ca) qui a maintenant une nouvelle apparence et sur lequel il est plus facile de naviguer. Si vous vous rendez sur notre site aujourd'hui, vous cherchez vraisemblablement du soutien pour affronter une difficulté; nous avons donc créé un accès rapide à des sujets qui vous parlent si :

- Vous craignez être atteint d'un trouble neurocognitif
- Vous craignez qu'une de vos connaissances ne le soit
- Vous avez récemment reçu un diagnostic ou vivez avec un trouble neurocognitif
- Vous prenez soin d'une personne atteinte

Rendez-vous à [alzheimer.ca](http://alzheimer.ca) pour découvrir les derniers faits et nouvelles sur les troubles neurocognitifs; pour avoir accès à de l'aide et du soutien près de chez vous; pour prendre des mesures contre la stigmatisation et sensibiliser le public; ou en apprendre plus sur la recherche sur les troubles neurocognitifs.



# Défendre le changement partout au Canada



La Société Alzheimer du Canada continue de défendre les droits des personnes atteintes d'un trouble neurocognitif et ceux de leurs proches aidants en jouant plusieurs rôles consultatifs auprès du gouvernement fédéral. Nous ne nous arrêterons pas tant que ces personnes ne seront pas représentées à chaque table où sont prises des décisions en matière de soins et de politiques.

Cette année, la chef de la direction scientifique de la Société Alzheimer, la Dre

Saskia Sivananthan a été nommée au Comité consultatif ministériel sur la démence. Ce comité conseille la ministre fédérale de la Santé sur la première stratégie nationale sur la démence au Canada, *Une stratégie sur la démence pour le Canada : Ensemble, nous y aspirons*. En adoptant leur point de vue, elle s'est également exprimée sur le travail non rémunéré des proches aidants au Comité permanent de la condition féminine.

Alors que la stratégie nationale sur la démence en est dans sa deuxième année, nous continuerons de faire pression pour obtenir un financement intégral et durable pour qu'elle puisse pleinement atteindre ses objectifs. Aux côtés de nombreux autres organismes nationaux consacrés à la santé, **la SAC a recommandé que le gouvernement fédéral augmente son investissement initial de 50 M\$ sur 5 ans à 150 M\$** pour assurer des progrès mesurables et en temps opportun de la stratégie.

L'investissement dans la recherche sur les troubles neurocognitifs au Canada est à la traîne par rapport aux autres nations du G7. La Société Alzheimer continue de demander plus de financement pour la recherche au moyen de sa soumission prébudgétaire et plusieurs réunions avec les représentants fédéraux.

## NOTRE VISION

Un monde sans maladie d'Alzheimer ni autre trouble neurocognitif.

## NOTRE MISSION

Alléger les conséquences personnelles et sociales de la maladie d'Alzheimer et des autres troubles neurocognitifs et encourager la recherche des causes, des traitements et d'un remède.

## NOTRE VALEURS

### LA COLLABORATION

Nous travaillons ensemble et avec des partenaires pour remplir notre mission et atteindre nos objectifs pour nous assurer que les Canadiens reçoivent des services personnels et adaptés tout au long de leur cheminement avec ces maladies.

### LA RESPONSABILITÉ

Nous mesurons notre performance et suivons un processus d'amélioration continue. Nous sommes entièrement responsables de nos actions et rendons des comptes à nos parties prenantes qui concernent notre utilisation des ressources financières et humaines que nous avons à notre disposition.

### LE RESPECT

Nous nous fixons les normes les plus élevées en matière d'honnêteté, de loyauté et d'intégrité professionnelle dans tous les aspects de notre organisme; nous effectuons notre travail en ayant le plus grand respect pour la dignité et les droits des personnes que nous servons.

### L'EXCELLENCE

Nous nous efforçons d'engager les parties prenantes de manières pertinentes. Nous informons, écoutons et sommes attentifs aux personnes avec qui nous travaillons : les personnes atteintes de l'Alzheimer ou d'un autre trouble neurocognitif, les familles, les partenaires communautaires, les donateurs, les bénévoles et les membres du personnel.



## Les troubles neurocognitifs ne connaissent aucun répit... ... et nous non plus.

La Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine bat des records



Au moment de la déclaration de l'état de pandémie le 11 mars 2020, à peine quelques semaines avant la Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine annuelle, on ne savait pas si la Société Alzheimer aurait été en mesure d'organiser l'événement. La plupart des organismes nationaux et de bienfaisance ont choisi d'annuler leur événement de collecte de fonds.

La Marche pour l'Alzheimer est le plus grand événement de collecte de fonds au Canada qui soutient directement les personnes atteintes d'un trouble neurocognitif. En 2019, l'événement a permis de recueillir plus de 6 millions de dollars et a permis aux Sociétés Alzheimer d'offrir des programmes et des services vitaux aux centaines de milliers de personnes vivant avec l'une ou l'autre de ces maladies et à leurs proches aidants. Il était évident que le besoin de ces services ne diminuerait pas pendant la pandémie. Les troubles neurocognitifs sont une source d'isolement et les personnes atteintes et leurs proches aidants étaient déjà isolés mentalement et émotionnellement. Avec les injonctions visant à rester chez soi émises partout au pays et la suspension des nombreux services de soutien, la situation ne pouvait que s'aggraver.

Les troubles neurocognitifs ne connaissent pas de répit... et nous non plus. Les Sociétés Alzheimer ont rapidement réagi à la pandémie et ont trouvé de nouvelles manières d'offrir leurs services. Des fonds étaient nécessaires pour poursuivre ces changements; aussi, l'annulation ou le report de la Marche n'était tout simplement pas possible. La décision fut prise : la Marche serait organisée. Grâce à notre partenaire engagé, IG Gestion de patrimoine, la Société Alzheimer était déterminée à aller de l'avant.



La Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine 2020 a été le premier événement virtuel de masse organisé pendant une pandémie, pour recueillir des fonds au Canada. Pour la première fois, la Marche se classait dans la liste des 10 meilleurs événements de collecte de fonds pair à pair au Canada. L'événement a permis de recueillir plus de 5 M\$ et a aidé la Société à continuer de fournir un soutien urgent aux personnes atteintes d'un trouble neurocognitif et aux proches aidants. Puisque nous ne pouvions pas nous rassembler dans les communautés comme nous le faisons habituellement, nous avons demandé à nos sympathisants de « marcher à leur manière » ... et c'est ce qu'ils ont fait! Les collecteurs de fonds partout au pays ont marché, couru, fait du vélo, préparé des gâteaux, chanté et même déambulé dans leur quartier en se déguisant; et, le 31 mai, le pays s'est (ré)uni lors d'une diffusion nationale qui rendait hommage à la créativité, à la générosité et au soutien remarquable de toutes les personnes ayant participé à la Marche.

Regardez la célébration nationale de la Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine 2020 [youtube.com/alzheimercanada](https://youtube.com/alzheimercanada)





# Les troubles neurocognitifs

Lance Henriksen (à gauche) joue le rôle de Willis dans le film, Falling. Vigo Mortensen (à droite) qui a écrit et dirigé le film, joue le rôle du fils de Willis, John.



# au grand écran

## Viggo Mortensen discute avec la Société Alzheimer du Canada du lien personnel qu'il entretient avec les troubles neurocognitifs et de son dernier film

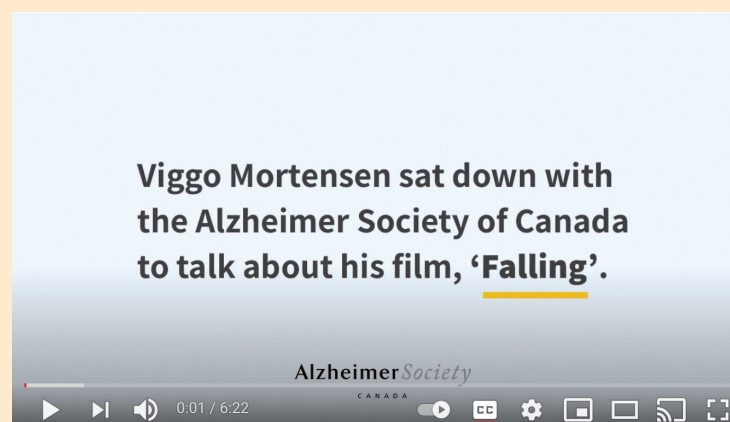
L'acteur récompensé par un Oscar, Viggo Mortensen, a été personnellement touché par les troubles neurocognitifs comme beaucoup d'entre nous : « Mes deux parents, mon beau-père, mes grands-parents, mes tantes et mes oncles des deux côtés de la famille. J'ai vu beaucoup de ces maladies et je les ai vues de près », nous a-t-il expliqué quand il s'est assis avec nous pour parler des troubles neurocognitifs et de son dernier film, *Falling*.

M. Mortensen a écrit, réalisé et joué dans ce film récompensé par un prix. *Falling*, c'est l'histoire des luttes d'un proche aidant pour établir un lien avec son père atteint d'un trouble neurocognitif. Pendant l'entrevue, l'acteur nous a expliqué ses pensées à l'œuvre derrière son nouveau film, notamment l'importance de dresser un portrait fidèle des troubles neurocognitifs à l'écran et sur la manière de faire preuve de compassion et de compréhension en communiquant avec une personne atteinte de l'une ou l'autre de ces maladies.

Dans le film, des conflits et des difficultés surgissent tandis que le père et le fils essaient de comprendre comment communiquer efficacement leurs sentiments l'un pour l'autre et réparer leur relation. Il était vital que M. Mortensen illustre précisément ces défis et qu'il

reflète la réalité que lui et des millions d'autres personnes vivent chaque jour dans le monde. Il nous a expliqué que les troubles neurocognitifs n'étaient pas toujours dépeints de manière authentique à l'écran. En dressant un véritable portrait des luttes d'une famille avec les troubles neurocognitifs, M. Mortensen souligne certains des obstacles que beaucoup rencontrent lorsqu'ils essaient d'interagir avec un proche atteint d'un trouble neurocognitif, comme essayer de corriger les observations et leur comportement au lieu de s'adapter à leurs expériences.

« Tout se résume à la communication, explique M. Mortensen. Que vous soyez atteint d'un trouble neurocognitif ou non, il est important d'être flexible avec chaque personne qui est importante pour vous. »



Regardez l'entrevue à [youtube.com/c/alzheimercanada/videos](https://youtube.com/c/alzheimercanada/videos)



# Changer notre façon de voir, de discuter et de nous informer sur la race et les troubles neurocognitifs

À la Société Alzheimer du Canada, nous travaillons pour changer la vie des personnes vivant avec un trouble neurocognitif. Cependant, nous devons en faire plus pour combattre l'oppression systémique. *Voici comment nous changeons.*

## 1 L'Enquête sur votre expérience de vie avec les troubles neurocognitifs

Les médecins sont mal outillés pour gérer les troubles neurocognitifs, en particulier dans le cas des membres des communautés de PANDC (personnes autochtones, noires et de couleur) qui ont une expérience différente du système de soins de santé. Nous avons mené une enquête nationale pour identifier les expériences des personnes atteintes en nous focalisant intentionnellement sur les communautés de PANDC. Les données que nous avons recueillies permettront de modeler et d'offrir de nouvelles ressources pour nous assurer que les médecins soient bien outillés pour soutenir tous les Canadiens atteints d'un trouble neurocognitif.

## 2 Notre groupe consultatif des personnes ayant une expérience vécue des troubles neurocognitifs

Nos connaissances sur la manière dont les membres des communautés de PANDC vivent les troubles neurocognitifs ainsi que sur leur expérience du système de soins de santé au Canada sont tristement inadéquates. La première étape pour changer cela consiste à élargir le groupe consultatif de la Société Alzheimer du

Canada qui se compose de personnes atteintes d'un trouble neurocognitif. Ce groupe est vital pour notre travail, mais se compose presque entièrement de Blancs. Nous augmenterons sa taille en nous concentrant spécifiquement sur ces communautés.

## 3 Nous changeons notre manière d'embaucher notre personnel, de gérer nos affaires et de mener notre travail

- Pour accélérer le changement au sein de notre organisme, et au cours des deux prochaines années, une bonne partie de notre budget alloué au développement professionnel sera consacré à des formations obligatoires sur l'inclusion et la lutte contre le racisme. Ce développement demeurera une composante centrale à long terme de notre budget consacré au développement professionnel et de nos processus pour nos équipes existantes, les nouveaux employés et le conseil.
- Nous mettrons en place de nouvelles normes de recrutement pour identifier et effacer toute trace de préjugé et pour nous

doter d'une équipe et d'un conseil d'administration à l'image du Canada — où les personnes marginalisées sont non seulement en sécurité, mais où elles peuvent aussi s'épanouir et se développer.

- Nous développerons des relations formelles avec divers groupes communautaires ainsi que des partenariats qui exigent un engagement du personnel à tous les niveaux pour que nous puissions comprendre, écouter et être tenus pour responsables du développement de programmes et de services qui incluent tout le monde.



## Se souvenir de Claude

« Le père de ma femme, Claude (photo), a reçu un diagnostic d'une forme de trouble neurocognitif rare, dont les symptômes initiaux se manifestent par des difficultés de communication. Malgré la progression de la maladie et des difficultés motrices, sa personnalité joyeuse, dynamique et un peu folle l'a toujours défini. Il réussissait encore à nous faire rire et pleurer. Depuis qu'il nous a quittés à 69 ans en 2018, un énorme vide s'est installé dans notre cœur. Même si ce vide ne sera jamais comblé, Angela et moi attendons notre premier enfant et avons découvert cette semaine que ce sera un garçon! Il est prévu pour le premier avril et nous savons que Claude aurait aimé annoncer cette date aux gens qui auraient pu penser à une plaisanterie. Pour honorer sa mémoire, nous avons commencé à donner à la Société Alzheimer du Canada. Nous espérons que notre geste contribuera, d'une manière ou l'autre, à sensibiliser, soutenir et financer la recherche sur la maladie d'Alzheimer et les autres troubles neurocognitifs. Tu nous manques, Claude! »

– Dan Barker







Cathy Cope	Melville Elliot	Sam Galineas	Anna Harhay	Warren Jones	John Foundation
George Cope	James E. Ellis	Paulette A. Galipeau	Harold Harkes	Thecla Jorna	Ing-Shang Look-Yee
Robert Cordell	Peter W. Ellis	Shawn Gallagher	Grant Harland	Frank Joyce	Paul Loposhinsky
Brenda Corkhill	Equitable Bank	Alistair Garden	David Harquail	Ira T. Kagan	Jack Lucas
Ingrid C. Cosio	Joe Essaye	Heather Gardiner	Patricia Harriman	J. Kalmoni	Mona Ludmer
Cotton Family Charitable Foundation	Armando Estrela	Gary Bluestein Charitable Foundation	Maura Harrington	Robina Kaposy	Fred Luk
Raymond Coulombe	Janyce Evans	Véronique Gauthier	Ruth J. Hart	Chris Karamatsos	Mary A. Lukachko
Jessica Courcy	Peter Ewanchyna	Millie Gauthier	Hilda M. Harvey*	Keith Macdonald Charitable Foundation	Jean-François Lussier
William Covert	Nicol Family Foundation	Gerry Myziuk Charitable Trust	Ruth R. Hawkes	Diane E. Keller	R. Theodore Lutz
Sheila Croft	Nicole Farmer	Edward D. Ghent	Shirley Heath*	Stephen Kennedy	Antonio S. Lutz
Jane Cronin	Rosemarie Farquhar	Janet Gibson	David Heike	R. T. Kenny	Keith Macdonald
CURO Financial Technologies Corp./Cash Money	Louise Fast	Robert C. Gibson	Sara Heron	Audrey Kenny	Gary H. MacDonald
Mary Beth Currie and Jeff Rintoul	Gordon Feeney	Raymond Gillespie	Glenn Heshka	Bonnie Kerwin	Stuart Macdougall
B. Kathleen Curtis	Moise Fefer	Kim M. Girtel	Thomas Hicks	KJH Cares	Christie Macinnes
Madeleine Dagenais	Daniele Fiacco	Debra L. Glaister	Roy Hints	Gary Klassen	Corinne K. MacLaurin
Eric Dahlin	Thalia S. Field	Kenneth Glover	HME Ltd.	Anetta Kleinert	H. Philip MacLennan
Sarah D'ambrosio	Jean C. Finch	Irène Godbout	Nancy Hobin	Holger Kluge	Barbara Macphie
Marie-Eve D'amours	Russell Finch	Jennifer Godfrey	Richard Holden	E. Knight	Yan Yan Grace Man
Paul Dasilva	George Fink	Frank Goodman	Barbara J. Holding	Cathie Koehnen	Burgundy Asset Management Ltd.
Mamie Dawson	Catherine Finlay	Patrick Gosselin	Robert Hole	Courtney Koga	Abhi and Tracey Manerikar
André De Bellefeuille	Michael Fiorino	Grace Graham	Holland & Area Donor's Choice	Saul Koschitzky	Gordon J. Manion
Jean-François De Grandpré	Joyce B. Fleming	Gordon Grainger	Charles Holt	Alina Kozycz*	Deborah Mansell
Sophie Delage	Betty Foley	Trudy Grant	Fred Hosking	James Krushelniski	John T. Mappin
David Demers	Fondation Céline et Jacques Lamarre	Grantech, Inc.	Margaret J. House	Raymond Kwong	Sylvain Marcotte
Brian Demone	Fondation Denise et Robert Gibelleau	Mike Green	Pamela Houwing	Labourers' International Union of North America	Marie and Fred Kernaghan
Rita Desjardins	Fondation Lise et Richard Fortin	Green Market Services Company Inc.	Bruce and Janice Howe	Denise Laforge	Family Fund
Jacques Desnoyers	Fondation Famille Briere	Bonnie Greer	Que G. Hsiung	Roland Laird	Nancy Marshall
Atwell DeSouza*	Fondation WCPD	Bianca Marcus and Greg Cumming	Liette Hunter	Sarah L. Lamourie*	Tony Masella
Jean Desrosiers	Jay Forbes	Grenadier Foundation	Brian A. Hurley	Mhairi Lang	Mary Maselli
Ann D. Devitt-Thiel	Beverley Forester	Regine Gries	IA Financial Group	Donald Langill	Carolyn A. Mason
Barbara Dhoedt	Patricia A. Fortier	Janet Griffin	IBM Employees	Marielle Laporte	Alex Massi
Roger A. Dixon	Raymond Fortin	Willimin Griffiths	IBM Employees - ON	Roger M. Laporte	Masters Insurance Ltd.
Peter Dombrowe	Kenneth R. Fowler	Groupe Morzaco Inc. (Les Marronniers)	Intuit	Jean Larmour	Rick Matheson
Dompol Enterprises Inc.	Geoff Francis	Christian Guay	Investment Planning Counsel Inc.	Donald R. Latham	Charles B. Matheson
Donald and Elaine Triggs Foundation	Frank and Azniv Lochan Family Foundation	Ciro Guida	Investors Group Financial Services Inc.	Mona Lavoie	Mary M. Maude
Emily Douglas	Elizabeth Franklin	Paul Gunter	Irving L. Rosen Foundation	Beverley Leaman	John McCallum
Nancy L. Tuttle	Richard Fraser	Jacquelin Guthrie	Isberg Charitable Trust	Edward Lee	Jeffrey Mccarthy
Dream Asset Management Corp.	Barbara Fraser	Nathan Hall	Italfarm Ltd.	Huguette Legare	James McCormick
Wayne E. Dresser	Wendy Freischer	Winnifred Hall	J. E. Panneton Family Foundation	Bernard Lemaire	Margaret H. Mccullough
Donald Drinkwalter	Philip Freischer	Halton Honda - A Division of 805658 Ontario Inc.	J. M. Forbes & Co. LLP	Eric P. Levy	Maria Z. I. McDougall
Yvonne Dumas	Frank Friesen	Clayton Haluza	Maruja Jackman	Francine Letoureau	Mary A. McDowell
Josée Dupont	Harvey Fruitman	Elaine Hanson	Jalima Holdings Ltd.	Eric P. Levy	Ada E. McEwen
Steve Dustin	Anne Gagné	Bev Harden	Janet Ingraham Personal Real Estate Corporation	Sigrid Lewicki	Monica McGahey
EA	Francoise Gagnon	Hargrave Ranching Co. Inc.	Marika Janitsary	Janice M. Ley	Faye R. McGillivray
Roger Eamer	Gregory Galardo		Ruth Janz	Christine I. Link	Robert McGrath
Ross Edgett	Amber Galbraith		Edmund L. Jardine*	Shirley Lloyd	Catherine S. McKay
Adam Egberts	Robert and Irene Gale		Audrey Johnson	IATSE Local 891	Robert J. McKay
			Charlotte Jolicoeur	Dale Lockie	Keith McLarty
				Mary S. Loforte	Janet McLean
					I. P. M. McLeod

\* donateurs dont le don comprend un don patrimonial

Joyce McMurray	Craig O'Neill	Alan Redway	Thomas C. Singer	The Doug and Gloria MacDoanld Foundation	Maxwell Wagg
David Mcwhirter	Ontario Power Generation Inc.	Edward Y. Reid	Chad A. Singleton	The Henriette and Leonard White Endowment Fund	Douglas Wagner
Mdet Development Inc.	Chris P. O'reilly	Sandra Reid	Six Words Foundation	The Magaluk Foundation	Michael and Lilianne Walker
Medline Canada Corp.	Loretta J. Orlecky	Roy Rennie	Ernie Skinner	The Mennie Foundation	Caroline Walker
Steve Meehan	Irene Ouellet	Michael V. Richardson	Joyce E. Smith	The Mundy Family Foundation	Ian L. Walker
Lana Merhej	Reginald Outhouse	Barbara V. Ritchie	Douglas Smith	The Newall Family Foundation Trust	Lisa Wallace
Michael Allan Johnson Foundation	Alain Ouzilleau	John Roberts	Michael Smus	The Primrose Charitable Foundation	Victoria Watkins
Beverley Miller	Marie José Overweel	Martha Robertson	Frances Smyth	The Ryckman Trust	John Watson
Brian Mills	Johanne Paiment	Pat Robertson-Corner	Snell Family Foundation	The Sheila and George White Foundation	Robert D. Watters*
Michael Milosevic	Laurie Palamar	Jacques Robichaud	Robert Somerset	The Sixty Three Foundation	WCPD Foundation
Susan Mingie	Park Health and Research Foundation	Cumine Robin	Tyrone Soodeen	The United Church of Canada Foundation	Jean K. Weber*
Marcelle Mitchell	John C. Parker	Margaret Robinson*	Joan Souch	The Willowool Foundation	Joan Weber
MNP LLP	Heidi Pattenden	Martin Rodgers	Luz Sousa	The Woods Foundation	Calvin Wenzel
Modern Niagara Group Inc.	Paul Boucher Family Fund	Sandeep S. Rodhey	Margaret E. Southern	The Yona and Zev Frishman Endowment	Penny Werle
Craig Moore	David Pauli	Joanne F. Rogusky	Robert J. Spence	Larry Theall	P. Mary White
Doris J. Moore	Ian and Michelle Pearce	Ken Rohrer	Brahm Spilfogel	Gilles Therrien	James Whiteaker
Bozena Moravec	Ronald Edward Pearlman	Margaret Roland	Gordon Srdoc	Judith Thiessen	Karyn D. Whitlum
Ksenia V. Morgan	Louis Pelletier	Stephenson B. Rombaon	David Stacey	Sharon C. Thomas	Philip Whittall
V. Louise Morley	Allen Penney	Paul Rosen	Sonya Stadius-Soo	Timothy Thompson	John Wiens
Nelida Morneault	Kenneth Penonzek	Gordon Ross	Roger Stalsberg	Maggie Thompson	Caroline Wight
John Morris	PepsiCo	Lucella C. Ross*	James Stanford	Jeremy Thompson	Peter Wilkinson
John H. Morrish	Malcolm H. Perlman	Danielle Roswell	Paul A. Steele	Gordon R. Thordarson	Crystal Willie
Christine Morrison	Dennis Perry	Ghislaine Roy	Sandra Steeves	R. John Todd	Jason Wills
Ralph Morrison	Betty Pettigrew	Jean Paul Ruel	Gary Stefan	Karine Trak	Roy Wilson
Mother Parkers Tea and Coffee	John Phelan	Barbara Ruta	Steven Stein	Ada Trak	Annabelle Wimmer
Mary Mowbray	Richard Philion	Rachid Saad	Herbert G. Stephenson*	Michel Tremblay	Winners Merchants International
Sharon Mullaly	Carol Phillip	Janet G. Saddler	Michael Stephenson	Edward D. Trewin	Tom Winton
Larry Murphy	Dorothy Phillips	Giovanni Santoianni	Susan D. Stevenson	Kevin Trickett	Jeremy D. Wiseman
William Murray	Dorothy Phillips	David W. Saslove	Troy Stevenson	Trisura Guarantee Insurance Company	Kimberly Woima
Curtis A. Murray	Eileen Philp	Peter Scholefield	Liliane St-Pierre	Trust Eterna	Albert Wong
Murray Kitchen	Philpot Fund	John Schubert	Zachary Sturgeon	Victor Tucker	Deborah Woods
Siva P. Muruganathan	Pickering Isalamic Centre - Zakat/ Sadaqah Fund	Duncan Scott	Dax Sukhraj	Betty Ruth Tuckett	Christopher J. Woodward
National Mah Jongg League Inc.	Shirley Piers	Shannon F. Seabrook	Sundance Foundation	Robert Tully	Donna Woolcott
James C. Nesbitt	Julie Pinkney	Secteur Comptabilite	Surge Learning Inc.	Susan D. Tumback	Peter Worth
Margaret Newall	Mary Plesko	Serad Holdings Ltd.	Robert Sutherland	Robert Turnbull	Joan Worthington
Nexen Energy	Chris R. Podolsky	SFI Medical Equipment Solutions	Roger D. Sweeny	Jeffrey D. Vallis	Arlene Wright
Marie L. Nichols	Margaret Pollard	Carlo T. Sguassero	Fidus Systems	Eugene Veinotte	Herbert D. Wyman
David L. Nichols	Cynthia M. A. Potts	Phyllis Sharpe	Nicholas Tapp	Isaac Verge	Xactly One Foundation
D'arcy Nordick	Pierrette Poulin	Bruce Shepherd	Edna R. Tarlo*	Shirley I. Vine	Paulyn Pao-Tjan Yao
Lindsay Norton	Giselle Poulin-Scallon*	Robert Sherrin	Barbara Tate	Matthew Vorstermans	Patricia Yeates
Margaret Nutt	Dianne Prah	Ellen F. Shields	Scott Taylor	Louis Wadsworth	F. Joyce Young
Brian Oberback	Dianne Prah	Dong Min Shin	TD Canada Trust		Aafke Ypma
Kenneth Ogston	Provincial Employees Community Services Fund	Richard Shulman	Robert H. Teskey		Zita and Mark Bernstein Family Foundation
Marion F. O'Keefe	Ralph Pyle	Sid Lee Toronto	Sapna Thakur		Maria Zumpano
Ruth O'Leary	Carol and Brian Quinn	Carmen Siegel	The Barbara and Harvey Wolfe Charitable Foundation		Deborah Zwicker
Patricia O'malley	Raschkowan Foundation	Ken Silver	The Boiler Inspection and Insurance Company of Canada		
Omers Ventures Investment Management	Najma Rawjee	Silver Hotels (Pantages) Inc.	The Cote Sharp Family Foundation		
	RBCA CFBRC	Lori Simurda			
	George Read	Scott Sinclair			

\* donateurs dont le don comprend un don patrimonial



## Merci Valeria

Pour Valeria Rosenbloom, prendre soin d'une personne et de la société dans son ensemble est une priorité de famille. Elle et sa famille aident à améliorer la vie des personnes qui traversent des difficultés liées à un état de santé particulier, au moyen de la pratique professionnelle et de la philanthropie.

Dans sa carrière de physiothérapeute, Valeria a souvent travaillé avec des patients qui luttent non seulement avec des handicaps physiques, mais aussi avec des problèmes neurologiques. Sa fille travaille comme orthophoniste et poursuit donc la tradition familiale visant à prendre soin et soutenir les autres. Valeria est active au conseil de la Unicorn Children's Foundation qui a été lancée par son défunt mari, Mike, et sa famille pour servir les familles ayant un enfant neurodivers, et cela depuis l'obtention du diagnostic et jusqu'à l'âge adulte.

Valeria a aussi été témoin direct des défis associés au soutien d'un proche atteint d'un trouble neurocognitif. « Les troubles neurocognitifs touchent toute la famille. C'est pourquoi je choisis de soutenir la Société Alzheimer. Pour que l'avenir soit rempli d'espoir. »

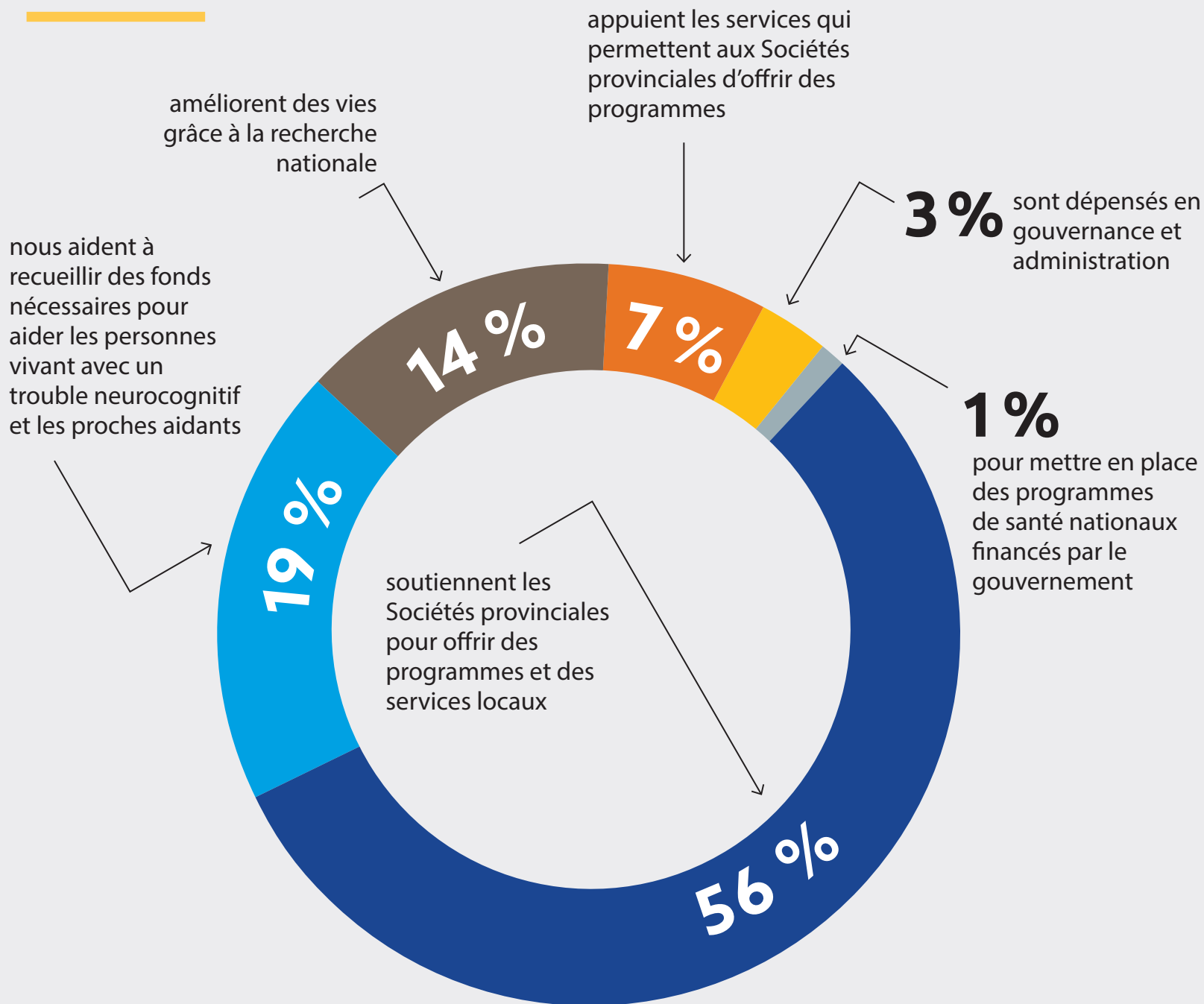
Grâce à la Fondation Mike & Valeria Rosenbloom, Valeria a le privilège de poursuivre le travail de Mike dans le domaine de la philanthropie, en se concentrant particulièrement sur la recherche médicale.

« Je suis heureuse de participer à la mission de la Société Alzheimer. Les troubles neurocognitifs sont l'un des problèmes sanitaires les plus importants auxquels nous sommes confrontés, non seulement en tant que pays, mais aussi en tant que société. Nous voulons voir la Société Alzheimer réussir dans ses nouveaux domaines de recherche passionnants. »

Grâce à la générosité de Valeria et au soutien du Programme de recherche de la Société Alzheimer, des projets sont entrepris par les chercheurs les plus brillants dans le domaine des troubles neurocognitifs et ont pour but dévoiler les connaissances qui ouvriront la voie pour prévenir ces maladies, et, un jour, trouver des remèdes.



## Vos dollars





## CONSEIL D'ADMINISTRATION 2020-2021

David Anderson,  
administrateur par mandat  
spécial

Charlene Callander,  
Saskatchewan

Révérénd Fay Forbes,  
administratrice par mandat  
spécial

Nelson Hagerman,  
Île-du-Prince-Édouard

Andre Halley,  
administrateur par mandat  
spécial

Robert Kennedy,  
Manitoba

Chris Lane,  
Alberta et Territoires du  
Nord-Ouest

Andrew MacIsaac,  
Nouvelle-Écosse

Kevin O'Shea,  
Terre-Neuve et Labrador

Christine Penney,  
administratrice par mandat  
spécial

Robert Piasentin,  
Colombie-Britannique

Luc Pinard, Québec

Farhad Sethna, Ontario

Shelly Shillington,  
Nouveau-Brunswick

Dale Goldhawk,  
administrateur honoraire

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

Pour l'exercice terminé le 31 mars	2021	2020
<b>Produits</b>		
Dons du public		
Dons individuels et marketing direct	12 762 424 \$	10 212 462 \$
Legs	1 708 574	4 261 800
Dons de sociétés et de fondations	2 074 248	1 937 790
Total des dons du public	16 545 246	16 412 052
Gouvernement	223 718	114 421
Organismes de bienfaisance partenaires (Note 10)	10 760 938	10 981 589
Produits financiers et autres produits (Note 3 c))	1 360 081	693 753
Subvention gouvernementale (Note 16)	432 273	-
<b>Total des produits</b>	<b>29 322 256</b>	<b>28 201 815</b>
<b>Charges</b>		
Programmes		
Services	1 988 897	3 138 177
Recherche	3 814 912	3 758 742
Organismes de bienfaisance partenaires (Note 10)	15 524 570	15 283 986
Programmes de santé gouvernementaux	223 718	114 421
Total des charges liées aux programmes	21 552 097	22 295 326
Soutien		
Collecte de fonds	5 301 476	4 910 830
Frais administratifs (Note 14)	768 108	497 928
Total des charges liées au soutien	6 069 584	5 408 758
<b>Total des charges</b>	<b>27 621 681</b>	<b>27 704 084</b>
<b>Excédent des produits sur les charges avant les pertes non réalisées sur les placements</b>	<b>1 700 575</b>	<b>497 731</b>
Pertes non réalisées sur les placements (Note 3 d))	(53 541)	(696 725)
<b>Excédent (insuffisance) des produits sur les charges</b>	<b>1 647 034 \$</b>	<b>(198 994) \$</b>

## En apprendre plus

Rendez-vous à [alzheimer.ca](http://alzheimer.ca) pour trouver des ressources utiles ainsi que votre Société Alzheimer locale dans votre communauté.

## S'engager

JE M'ENGAGE À

DIRE QUELQUE CHOSE si j'entends une blague ou une conversation stigmatisante.

ÊTRE PATIENT si je rencontre une personne atteinte d'un trouble neurocognitif.

SOUTENIR les personnes atteintes d'un trouble neurocognitive et leur famille.

## S'impliquer

Participez à votre

Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine locale.

Participez au groupe consultatif des personnes ayant une expérience vécue des troubles neurocognitifs.

Pour vous impliquer et découvrir d'autres opportunités à la Société, envoyez-nous un courriel à [info@alzheimer.ca](mailto:info@alzheimer.ca)

## Donnez généreusement

Rendez-vous à [alzheimer.ca/donner](http://alzheimer.ca/donner) 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<sup>e</sup> étage  
Toronto (Ontario) M4R 1K8

Tél. : 416.488.8772

Sans frais : 1.800.616.8816

Courriel : [info@alzheimer.ca](mailto:info@alzheimer.ca)

Site Web : [alzheimer.ca](http://alzheimer.ca)



# Société Alzheimer

C A N A D A