

LA RECHERCHE NOUS MÈNE PLUS LOIN



Nous avons déjà tellement accompli.

Nous sommes fiers d'avoir guidé la communauté fibro-kystique canadienne pendant une ère de changements.

Après deux ans de travail acharné pour faire valoir l'accès à de nouveaux médicaments révolutionnaires, de nombreux Canadiens atteints de fibrose kystique (FK) vivent plus longtemps, respirent mieux que jamais et entrent dans l'avenir avec positivisme et enthousiasme.

Mais la vie avec la FK est encore trop difficile et trop courte.



Les traitements modulateurs ne guérissent pas la maladie.



Collectivement, les patients canadiens atteints de FK passent plus de 17 000 heures à l'hôpital chaque année.

100

Plus du tiers des Canadiens atteints de FK doivent parcourir plus de 100 km pour recevoir des soins.

1/2

La moitié des Canadiens qui sont décédés des suites de la FK au cours des cinq dernières années étaient âgés de moins de 37 ans.

« Le temps est encore compté pour nous et d'autres personnes atteintes de FK. Nous avons besoin d'aller encore plus loin. Notre souhait le plus cher est que Sebastian ait la longue vie remplie et emballante qu'il mérite. »

Vicky Maldonado, parent d'un enfant atteint de FK

Nous ne pouvons pas nous arrêter maintenant.

Nous refusons de perdre l'élan extraordinaire que nos travaux ont créé pour améliorer et prolonger la vie des Canadiens fibro-kystiques.

Nous devons aller plus loin que la compréhension de la science qui sous-tend la maladie et trouver des solutions qui feront avancer les soins et les traitements, pour tous.

Nous devons agir avec urgence afin de ne pas laisser pour compte les personnes qui subissent le plus lourd fardeau de la maladie.

Avec votre aide, nous pouvons aller plus loin.

Imaginez ce que l'avenir pourrait nous réserver :

Une meilleure prévention et un meilleur dépistage des infections.

Moins de problèmes de santé chez les personnes qui vieillissent avec la FK.

Des options de traitement pour ceux qui ne peuvent pas profiter des médicaments révolutionnaires.

Guérir la maladie grâce aux thérapies géniques ou à base de cellules souches.

Une vie en meilleure santé pour tous les Canadiens fibro-kystiques.

ÉLAN NOUS MÈNERA PLUS LOIN, ENSEMBLE.

Élan, c'est la voie à suivre pour nos travaux de recherche. C'est un plan quinquennal visant des investissements percutants et sensés dans la recherche.

Ce plan se base sur quatre fondements stratégiques :



Écouter les personnes dont la vie est le plus touchée par cette maladie et collaborer avec elles.



Attirer de brillants scientifiques afin de stimuler l'innovation.



Investir dans des sphères où les besoins restent à combler.



Provoquer des changements qui doivent survenir le plus tôt possible.

Votre soutien rendra tout cela possible.

Élan vise à maximiser le potentiel des dons reçus en investissant dans les travaux de recherche diversifiés, mais aux objectifs complémentaires, et à établir des partenariats avec des organismes qui partagent les mêmes idées. Votre don contribuera à la mise en place d'un milieu de recherche stimulant qui offre les financements suivants :

Subventions d'équipe pour dynamiser la collaboration et accélérer le rythme des découvertes en rassemblant plusieurs équipes de recherche de partout au pays pour s'attaquer à un seul enjeu important au sein de la communauté FK.

Subventions de découverte pour produire des gains considérables et permettre la réalisation de percées par la recherche clinique ou en laboratoire qui répond aux priorités de recherche de la communauté FK.

Bourses de chercheur en début de carrière et de recherche postdoctorale pour appuyer les jeunes talents dans la recherche sur la FK, afin de créer la prochaine génération de chercheurs spécialisés en FK au Canada.

Subventions de démarrage pour encourager les idées non conventionnelles et assurer un équilibre en consacrant moins de fonds, sur de plus courtes périodes, à des travaux plus risqués et plus innovateurs.

Fibrose kystique a investi plus de 200 millions de dollars dans la recherche et a joué un rôle dans presque toutes les percées majeures dans le domaine de la FK. Ce sont des chercheurs canadiens qui ont :



Découvert le gène responsable de la FK.



Élaboré le régime riche en matières grasses adopté mondialement pour améliorer la nutrition et confirmé ses bienfaits.



Fait avancer le traitement des infections bactériennes chez les patients fibro-kystiques.

« La nouvelle approche de Fibrose kystique Canada en matière d'investissements dans la recherche est un pas stratégique visant à fournir plus rapidement des solutions sur le marché canadien de la recherche pour résoudre des enjeux qui touchent la communauté FK au pays. »

D^r Larry Lands, médecin spécialisé en FK au Centre universitaire de santé McGill et président du conseil consultatif de la recherche de Fibrose kystique Canada

Votre don nous permettra de maintenir notre élan pour changer l'avenir de la FK au Canada.

Communiquez avec nous pour en savoir plus et voir quelle approche en matière de dons répond à vos intérêts :

Kate White

Directrice, Dons exemplaires et partenariats d'entreprises, Fibrose kystique Canada
647 930-2038
kwhite@cysticfibrosis.ca