



2018 RAPPORT ANNUEL 2019

FÉDÉRATION QUÉBÉCOISE
DES
Sociétés Alzheimer

TABLE DES MATIÈRES

MOT DU PRÉSIDENT – LUC PINARD	01
MOT DE LA DIRECTRICE GÉNÉRALE – SYLVIE GRENIER.....	02
1 – LA FÉDÉRATION QUÉBÉCOISE DES SOCIÉTÉS ALZHEIMER	03
2 – GOUVERNANCE.....	04
3 – LES MANDATS DE LA FQSA.....	08
4 – STATISTIQUES SUR LA MALADIE D'ALZHEIMER.....	14
5 – DES D'ACTIVITÉS MARQUANTES EN 2018-2019	15
6 – LA RECHERCHE	20
7 – LES 20 SOCIÉTÉS ALZHEIMER DU QUÉBEC.....	22
8 – PARTENAIRES ESSENTIELS	24
9 – REMERCIEMENTS.....	25

MOT DU PRÉSIDENT

Chers membres et partenaires,

En consultant le Rapport annuel des activités de la Fédération québécoise des Sociétés Alzheimer (FQSA) pour l'année 2018, deux mots me viennent immédiatement à l'esprit, changements et leadership.

À titre de président du conseil d'administration, je me suis engagé à établir un climat de confiance et de transparence auprès de nos membres. Ainsi, au cours de la dernière année, quatre rencontres statutaires de la table des présidents ont eu lieu. Ce qui a permis la mise à jour et le suivi des dossiers stratégiques de gouvernance et financiers.

Au mois de février dernier, lors d'une journée de réflexions stratégiques avec les membres du conseil d'administration, nous avons fait le point sur l'état de notre réseau et le respect des échéanciers mis en place. Nous avons aussi défini les orientations de notre plan d'action 2019-2020.

Au cours des derniers mois, les membres du comité de développement de la Campagne et l'équipe permanente de la Fédération ont multiplié les efforts pour concrétiser la Campagne majeure de financement. Je profite de l'occasion pour souligner l'apport inestimable de M. Marc Boucher, président Hydro-Québec Trans-Énergie et de M. Serge Godin, fondateur et président exécutif du Conseil de CGI, qui continuent d'œuvrer sans relâche pour faire de cette campagne un succès.

Autre fait important, les changements politiques à la suite de l'élection d'un nouveau gouvernement à Québec. La FQSA est appelée à s'imposer comme un des interlocuteurs privilégiés en matière de santé cognitive auprès des représentants gouvernementaux. Le vieillissement de la population québécoise et son impact sur l'augmentation potentielle de personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer invitent indéniablement la FQSA et les Sociétés Alzheimer régionales à être présentes afin d'assumer leurs rôles de soutien dans la communauté.

Pour agir de manière optimale, il faut que la FQSA soit appuyée par un consensus fort. Plus que jamais, nous devons mettre en lumière les enjeux avec lesquels la population atteinte de la maladie d'Alzheimer est aux prises. Il est impératif d'amener le débat sur la place publique et au sein des instances politiques québécoises.

En 2018, nous avons été à même de mesurer l'ampleur des défis qui attendraient la FQSA au tournant de la nouvelle décennie. Notre réseau doit maintenant se positionner comme leader en tout ce qui a trait à la maladie d'Alzheimer : le soutien aux personnes atteintes, leurs proches aidants et leur famille ainsi que la qualité des services offerts. Nous avons le devoir d'être présents et proactifs en prenant la parole chaque fois qu'un dossier d'enjeu publique s'y prête. En tant que président de la FQSA, j'y veillerai.

Sincèrement,

Luc Pinard,
Président du Conseil d'administration



MOT DE LA DIRECTRICE GÉNÉRALE

Avec ce rapport annuel, je complète un premier tour de roue à titre de directrice générale de la Fédération québécoise des Sociétés Alzheimer. Une année bien remplie au cours de laquelle j'ai repris contact avec chacune des régions pour dresser un portrait nous permettant d'en saisir les besoins et les enjeux respectifs. Je note que les dénominateurs communs restent la précarité, le manque de financement et une demande de services en croissance constante.

Par ailleurs, la rencontre des partenaires de différents milieux m'a confirmé leur appréciation quant à notre implication dans les dossiers d'enjeux régionaux et provinciaux concernant la maladie d'Alzheimer et leur reconnaissance pour la qualité des services offerts.

À ce jour, cette appréciation se traduit, entre autres, par des invitations à participer au développement et à la signature d'ententes de référencement systématique vers notre réseau, à siéger aux comités nationaux en relation avec les différents dossiers liés de près ou de loin aux conséquences de la maladie d'Alzheimer; le tout avec un impact positif sur le financement de notre réseau. Pour nous, ce sont autant d'opportunités à saisir pour assumer au mieux notre rôle.

Le défi de la maladie d'Alzheimer est grand, les besoins sont immenses et le seront encore plus dans les années à venir. Nous sommes présents partout et nous devons être à la hauteur de la confiance des personnes et des familles pour lesquelles nous œuvrons. Je n'ai aucun doute qu'ensemble, nous relèverons le défi.

Je tiens à remercier l'équipe de travail de la Fédération pour l'ardeur déployée à la réalisation des différents projets. Merci aux membres du conseil d'administration pour leur implication et leur confiance. Et merci à vous tous, membres et partenaires, pour votre confiance, votre solidarité et votre volonté d'alléger les effets liés à la maladie d'Alzheimer.

Sylvie Grenier,
Directrice générale



1 LA FÉDÉRATION QUÉBÉCOISE DES SOCIÉTÉS ALZHEIMER

Qui sommes-nous ?

La FQSA représente, soutient et défend les droits des 141 000 Québécois atteints de la maladie d'Alzheimer et d'autres maladies neurodégénératives. Elle agit à titre de porte-parole provinciale pour les 20 Sociétés Alzheimer présentes dans toutes les régions du Québec qui offrent aux personnes atteintes et à leurs proches aidants, à travers des programmes, services et formations, un appui et un encadrement qui leur permettent de conserver la meilleure qualité de vie possible.

Notre mission

La Fédération québécoise des Sociétés Alzheimer convient des priorités et des stratégies québécoises et canadiennes et en coordonne la mise en œuvre afin d'alléger les conséquences personnelles et sociales dues à des troubles neurocognitifs majeurs, aider les personnes atteintes vivant avec ces maladies et leurs proches aidants, ainsi que promouvoir la recherche sur leurs causes, leurs traitements et leur guérison.

Notre vision

Être reconnu pour l'excellence et le leadership de notre réseau ainsi que pour notre approche humaniste.

Nos valeurs

• *Le respect* • *La collaboration* • *L'intégrité* • *La compétence* • *L'engagement*

RAPPEL HISTORIQUE

1979 : Fondation de la Société Alzheimer du Canada

1979 à 1986 : Création de cinq Sociétés Alzheimer au Québec

1986 : Regroupement des cinq Sociétés Alzheimer pour former la Fédération québécoise des Sociétés Alzheimer (FQSA)

Actuellement : 20 Sociétés Alzheimer au Québec, 46 points de services et 4 maisons d'hébergement

Avec dynamisme, la FQSA catalyse les forces et les ressources vives de chacune des Sociétés Alzheimer du Québec.

Note 1 : Les maladies neurodégénératives sont la démence vasculaire, la démence mixte, la démence fronto-temporale, la maladie de Creutzfeldt-Jacob, la maladie de Parkinson, la démence à corps de Lewy et la maladie de Huntington. Dans le texte, lorsque la maladie d'Alzheimer est mentionnée, cela inclut toutes les maladies neurodégénératives.

2.1 CONSEIL D'ADMINISTRATION

M. Luc Pinard, président

Mme Marie-Christine Dufour, vice-présidente

Mme Marilyne Crépeau, trésorière

Mme Lorraine Sauvé, secrétaire

Dr Alain Robillard, administrateur

M. André Dufour, administrateur

M. Fidèle Togh , administrateur

Mme Lisette Joly, administratrice

Mme Lynne Desmarais, administratrice

Mme Myrienne Collin, administratrice

M. Serge Duhaime, représentant table des présidents(es) des Sociétés Alzheimer régionales

M. Bernard Babin, représentant de la table des directions générales

Mme Caroline Giguère, représentante de la table des directions générales

Le conseil d'administration s'est réuni à 10 reprises au cours de l'année. Une moyenne de 78% des administrateurs étaient présents lors des rencontres et un total de 192 heures de bénévolats fut réalisé.

2.2 COMITÉ EXÉCUTIF

M. Luc Pinard, président

Mme Marie-Christine Dufour, vice-présidente

Mme Marilyne Crépeau, trésorière

Mme Lorraine Sauvé, secrétaire

Mme Lisette Joly, administratrice

Mme Caroline Giguère, représentante de la table des directions générales

Le comité exécutif s'est réuni à 9 reprises au cours de l'année. Une moyenne de 76% des administrateurs étaient présents lors des rencontres et un total de 49 heures de bénévolats fut réalisé.

2.3 COMITÉS DU C.A.

Ces comités ont pour but de faire un travail en amont, émettre des recommandations au conseil d'administration et favoriser le processus décisionnel. Chacun des comités est composé de trois administrateurs et de la présidence qui y siège d'office.

> Comité Gouvernance et éthique

Le comité s'est réuni une fois pour discuter de différents aspects touchant la gouvernance de la FQSA. Le comité s'est adjoint les services d'un expert en ressources humaines.

Le comité de gouvernance et éthique a pour mandat de :

- S'assurer du bon fonctionnement du conseil d'administration ;
- S'assurer que la Fédération exécute ses activités dans le respect de valeurs éthiques et de règles de déontologie en lien avec sa mission ;
- S'assurer que le protocole d'entente de la Fédération avec les Sociétés Alzheimer membres respecte l'intégrité et la mission de la Fédération ;
- Réaliser tout mandat que lui confie le conseil d'administration ;
- Faire rapport au conseil d'administration.

> Comité finance, audit et investissement

Le comité s'est réuni six fois au cours de l'année pour discuter des différents dossiers touchant les finances de la FQSA. Cette année, la FQSA a émis un appel d'offre pour l'audit externe de ses états financiers.

Le comité finance, audit et investissement a les mandats suivants :

- Examiner l'approche en matière de vérification des états financiers ;
- Superviser la relation avec l'auditeur externe ;
- Évaluer, avec l'auditeur, le dispositif de contrôle interne ;
- S'assurer que le système de gestion financière est transparent, que le système de contrôle interne est efficace et que les données financières transmises au conseil d'administration reflètent la situation financière réelle de la Fédération ;
- Réviser, au besoin, les états financiers avant leur présentation au conseil d'administration et, le cas échéant, aux membres de la Fédération ;
- Faire rapport au conseil d'administration.

> Comité ad hoc sur les communications

Le comité communication s'est réuni une fois pour discuter notamment de l'image de marque.

> Table des directions générales

Instance opérationnelle issue du protocole d'entente entre la FQSA et les Sociétés Alzheimer, la table des directions générales s'est réunie sept fois, dont quatre rencontres physiques, au cours de l'année, avec un taux de participation moyen de 68% pour l'ensemble des rencontres.



> Table des présidents(es)

La table des présidents(es) s'est réunie quatre fois cette année. L'animation des rencontres est assumée par le président de la FQSA. Cette instance permet de discuter au niveau stratégique des différents dossiers de la FQSA.

Pour l'année 2018-2019, l'implication bénévole dans les différents comités et activités de la FQSA représente un total de plus de 750 heures.

2.4 JOURNÉE DE PLANIFICATION STRATÉGIQUE

Dans le cadre des travaux de mise en œuvre de la planification stratégique 2017-2020 de la Fédération, le conseil d'administration a pris une journée pour faire le point sur les orientations et le développement réalisé au cours des deux dernières années. Cette journée s'est tenue le samedi 23 février dernier. Douze administrateurs étaient présents. Les réflexions et les observations issues des discussions entre les administrateurs ont permis de prioriser les actions pour l'année à venir. Le plan d'action 2019-2020 sera grandement inspiré de cette journée.

2.5 ÉQUIPE DE LA FQSA

Sylvie Grenier, directrice générale

Martin Turbide, adjoint à la direction générale

Nouha Ben Gaied, directrice recherche, développement et qualité des services

Jacques Giroux, directeur de la philanthropie

Hugo Desgens, directeur communication et relation publique



De gauche à droite : Nouha Ben Gaied, Martin Turbide, Sylvie Grenier, Jacques Giroux
Absent de la photo d'équipe Hugo Desgens
Photo © Josée Lecompte

Cette année, quelques employées ont quitté la Fédération, soit Mme Marguerite Béchar, Mme Josée-Lisa Lefrançois, Mme Sylvie Piché et Mme Aissatou Samb. La Fédération les remercie chaleureusement pour leur apport et leur souhaite bonne continuation dans leurs projets professionnels.

3 LES MANDATS DE LA FQSA

3.1 LA SENSIBILISATION DU GRAND PUBLIC À LA MALADIE D'ALZHEIMER

Visé à informer le grand public sur la maladie d'Alzheimer, ses symptômes, ses conséquences personnelles et sociétales ainsi qu'à étendre le réseau de soutien social nécessaire au maintien d'une bonne qualité de vie chez les personnes atteintes et leurs proches.

3.2 AIDE ET SOUTIEN AUX SOCIÉTÉS MEMBRES

Au cours de l'année, la FQSA, a travaillé de concert avec les Sociétés Alzheimer (SA) régionales sur plusieurs projets dont le Mois de sensibilisation à la maladie d'Alzheimer et la Marche pour l'Alzheimer IG Gestion du patrimoine. La FQSA coordonne notamment le volet communication de ces deux activités et effectue le relai avec la Société Alzheimer du Canada et les Sociétés Alzheimer membres. La FQSA est à l'écoute des besoins individuels et collectifs des Sociétés membres et accompagne celles-ci. Cette année, un sondage a été effectué auprès des Sociétés pour procéder à la mise à jour du programme de formation professionnelle. Des approches ont aussi été réalisées auprès de partenaires privés pour l'offre de formation à leurs membres.

La FQSA souhaite être présente auprès des Sociétés dans le cadre de leurs activités régulières ou spéciales. Ainsi, la direction générale s'est déplacée aux événements Stimul'Action de la SA Outaouais ; des rencontres ont eu lieu avec la SA de Québec et Haut-Richelieu. Également, la Direction Recherche et Développement était présente avec SA-Laval pour un projet pilote ; ajoutons la conférence avec SA-Laurentides et SA-Montréal.

Un sondage a été réalisé afin de connaître les besoins pour des services partagés. Dans un autre ordre d'idée, le site WEB de la FQSA a été modifié en décembre 2018 afin de s'aligner avec l'image de marque d'Alzheimer Canada. Plusieurs Sociétés Alzheimer régionales ont emboîté le pas.

Au plan financier, un comité PSOC a travaillé sur un modèle de financement représentatif de la réalité terrain des SAR qui pourra servir à des négociations avec le Ministère de la Santé et des Services Sociaux. La FQSA a également déposé plusieurs demandes de subventions pour des projets touchant les volets nationaux et régionaux. D'autres dossiers majeurs touchant le financement des Sociétés régionales sont menés par la FQSA :

LES MANDATS DE LA FQSA

L'entente de référencement

L'année 2018-2019 a été une année charnière pour entamer les discussions avec le Ministère de la Santé et des Services Sociaux et l'Appui National sur un sujet qui nous tient particulièrement à cœur, soit le référencement des personnes atteintes et de leurs proches aidants vers les services offerts par les Sociétés Alzheimer. Dès le mois de juillet 2018, un comité de travail a vu le jour pour discuter des modalités du référencement et établir un protocole d'entente cadre. Protocole qui permettra de mettre en place un processus de référencement efficace et rapide des personnes atteintes et leurs proches aidants; ceci dès l'annonce du diagnostic et tout au long de la maladie. Le comité est composé d'un représentant du Ministère de la Santé et des Services sociaux, un représentant de l'Appui National, un représentant de la FQSA, deux représentants des Sociétés Alzheimer et deux représentants des Appuis régionaux, des représentants des CIUSSS de Laval et Montérégie Centre. Dans le cadre de la phase d'implantation du plan Alzheimer Québec, deux Sociétés Alzheimer (Laval et Laurentides) avaient déjà signé un protocole d'entente qui favorisait l'accès aux services offerts. Forts de ces deux expériences, la Fédération a accueilli avec beaucoup d'intérêt l'idée d'élargir ce processus de référencement au profit de l'ensemble des personnes atteintes et des proches aidants.

Très souvent malheureusement, les personnes attendent trop longtemps avant de s'adresser à la Société Alzheimer avec ce que cela peut avoir comme conséquences en termes d'épuisement et de désarroi face à la maladie. Une prise en charge précoce permet, au contraire, une meilleure compréhension de la maladie et de ses stades d'évolution, évite les situations conflictuelles et facilite la planification de l'avenir. Nous sommes ravis de constater l'ouverture de tous les partenaires impliqués, pour que cette entente soit un succès ! Des discussions sont actuellement en cours avec le Ministère de la Santé et des Services sociaux pour finaliser les derniers points de l'entente.

La Campagne fédérée

Parallèlement à la mise en œuvre de cette démarche d'envergure, nous avons récolté des engagements financiers dépassant les trois millions de dollars répartis sur cinq ans. Ceci pour le plus grand bénéfice de nos Sociétés régionales et des nombreuses personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer.

Devant l'ampleur des besoins et pour faire face à la croissance fulgurante que connaît la maladie d'Alzheimer, cette première campagne majeure permettra de bonifier l'offre de programmes et services offerts aux personnes atteintes de maladies neurodégénératives et ainsi favoriser une meilleure qualité de vie aux personnes atteintes et à leurs proches aidants. La campagne vise également à assurer un financement adéquat aux projets de recherche et au programme de bourses.

D'autre part, la Fédération a procédé à l'embauche d'une ressource à temps plein afin de reprendre en main tout le projet de la campagne majeure de financement et assister plus étroitement nos ambassadeurs, messieurs Marc Boucher et Serge Godin, dans le cadre de leurs démarches de recrutement et de sollicitation. Appuyés par la Fédération, ils travailleront avec un Cabinet de campagne et un comité d'honneur recrutés parmi les leaders du milieu des affaires.

Afin de maximiser le plein succès de cet ambitieux projet et recentrer certaines actions, le Bureau de la campagne a élaboré diverses recommandations et stratégies qui sont en voie de réalisation. Parmi celles-ci, soulignons entre autres : la mise en place d'un plan directeur et d'un nouvel échéancier, le choix d'un thème et d'un logo pour marquer le coup d'envoi de la campagne, un programme de création et de resserrement des liens auprès des grands donateurs et mécènes de la communauté, une révision du document de l'argumentaire de la campagne.

3.3 LES RELATIONS GOUVERNEMENTALES

L'arrivée au gouvernement de madame Marguerite Blais à titre de Ministre responsable des Aînés et des Proches aidants a été bien accueillie par la Fédération en raison de son expérience de proche aidante et de sa sensibilité face à la condition de nos aînés. Très rapidement, la Fédération a pu constater l'écoute attentive de la Ministre et sa volonté de faire avancer plusieurs dossiers. Ainsi, madame Grenier a eu plusieurs fois l'occasion de discuter des enjeux de financement des Sociétés Alzheimer et de la réalité des personnes touchées par une maladie neurodégénérative avec madame Blais et les hauts fonctionnaires, soit durant la semaine des proches aidants, au cours du congrès Alzheimer ou encore lors du premier forum des proches aidants organisé en décembre 2018.

Partenaires Neuro

La Fédération était présente le 21 février 2019, pour la 3^e année consécutive à l'Assemblée Nationale du Québec en compagnie du regroupement Partenaires Neuro, pour faire valoir un certain nombre de recommandations ayant trait au soutien offert aux proches aidants, à l'amélioration de l'accessibilité aux services et à des médicaments novateurs. Partenaire Neuro regroupe cinq partenaires œuvrant auprès des personnes atteintes d'un trouble neurologique, soit Parkinson Québec, Dystrophie musculaire Canada, Société canadienne de la sclérose en plaques, la Société de la sclérose latérale amyotrophique du Québec et la Fédération québécoise des Sociétés Alzheimer. À cette occasion, madame Sylvie Grenier s'est entretenue avec la Ministre responsable des Aînés et des Proches aidants, madame Marguerite Blais, pour discuter d'enjeux plus spécifiques aux Sociétés Alzheimer et à la réalité de vivre avec un trouble neurocognitif.



Les Partenaires Neuro



Mme France Lebel, Directrice générale Société Alzheimer Québec
Mme Sylvie Grenier, directrice générale FQSA
M. Sol Zanetti, député de Jean-Lesage
Mme Marie-Hélène Bolduc et M. Alfred Breton-Paré, Dystrophie musculaire Canada



Mme Sylvie Grenier, directrice générale FQSA
Mme Marguerite Blais, Ministre responsable des Aînés et des Proches aidants
Mme France Lebel, Directrice générale Société Alzheimer Québec

Plan Alzheimer

Après une période d'arrêt, les travaux du comité ministériel du Plan Alzheimer Québec ont repris en septembre 2018. Trois rencontres de travail ont eu lieu au cours de la dernière année, qui ont permis de réitérer l'engagement du Ministère de la Santé et des Services sociaux dans ce dossier, poursuivre les travaux entamés et apporter des solutions concrètes aux différents défis qui se posent. Défis comme le repérage précoce des personnes atteintes, le processus à implanter pour assurer le suivi de ces personnes ou encore le référencement vers les services communautaires. Une grande majorité des Sociétés Alzheimer participe également aux comités de pilotage régionaux, assurant ainsi un relai dans la communauté.

3.4 LES PARTENARIATS EXTERNES

OPUS-AP

La Fédération continue de participer avec beaucoup d'intérêt au comité directeur et au comité faculté de l'initiative OPUS-AP pour l'utilisation appropriée d'antipsychotiques en centre d'hébergement de longue durée (CHSLD).

La première phase d'implantation, qui comprenait 24 CHSLD pilotes, a permis de mettre de l'avant des résultats très positifs (voir encadré). La deuxième phase d'implantation est actuellement en cours auprès de 134 CHSLD de la province et d'ores et déjà, un changement de pratiques se fait sentir dans les équipes de travail pluridisciplinaires avec indéniablement un effet bénéfique direct sur la qualité de vie des résidents.

Résultats de la phase I²

La déprescription d'antipsychotiques a été tentée chez 220 résidents dans 24 CHSLD participants*.

- 53 % : cessation des antipsychotiques prescrits;
- 33 % : diminution de la dose d'antipsychotiques;
- 6 % : aucun changement;
- 3 % : augmentation de dose d'antipsychotiques.

Mais aussi :

- Réduction de l'usage des benzodiazépines (souvent prescrites pour diminuer l'anxiété et favoriser le sommeil);
- Pas de prescription supplémentaire d'antidépresseurs;
- Pas d'augmentation des troubles du comportement, des hallucinations ou des idées délirantes chez la majorité des résidents;
- Pas d'effets sur les chutes pour 83 % des résidents;
- Hausse des approches non pharmacologiques personnalisées.

Note 2 : Source: OPUS-AP, CIUSSS de l'Estrie CHUS. Collecte de données entre janvier et octobre 2018.

3.5 LA RECHERCHE

L'année 2018-2019 s'est avérée très positive concernant notre implication auprès des chercheurs québécois. Diverses initiatives en ont découlé :

- Une participation remarquable au 4e congrès Alzheimer, qui a connu une affluence record;
- La Direction Recherche de la Fédération a pu donner deux conférences grand public avec la Société Alzheimer des Laurentides et la Société Alzheimer de Montréal et trois webinaires consacrés à l'utilisation du cannabis dans un contexte de maladie d'Alzheimer. Une conférence a également été donnée dans le cadre du colloque annuel de l'Ordre des chimistes du Québec;
- Nous avons apporté notre soutien à deux projets de recherche : le premier mené par Pre Ana-Inès Ansaldo, directrice du laboratoire de plasticité cérébrale, communication et vieillissement au centre de recherche de l'Institut universitaire de gériatrie de Montréal, qui vise à évaluer l'impact d'une application sur la communication entre la personne atteinte et son proche aidant demeurant à domicile. Le deuxième projet a été présenté par Dre Claude Vincent, professeure titulaire au département de réadaptation de l'Université Laval, visant à évaluer l'impact des chiens auprès des personnes atteintes pour briser l'isolement et favoriser l'estime de soi. Nous sommes ravis que les deux projets soutenus aient reçu le financement nécessaire;
- La Fédération redouble d'effort pour favoriser l'implication de participants aux essais et études cliniques en cours. Une section spéciale de notre site web y est consacrée. Nous voulons ainsi mettre en lumière l'étendue de la recherche clinique au Québec mais surtout aider les personnes atteintes et leurs proches qui désirent participer, à faire un choix éclairé. À ce jour, près d'une dizaine d'études ou essais cliniques y sont répertoriés.
- La Fédération est intervenue auprès des médias (Radio Canada et le magazine Bel Âge) pour commenter certaines percées scientifiques ou apporter un éclairage sur la recherche actuelle.



3.6 ALZHEIMER CANADA

Le 30 septembre 2018, lors de l'Assemblée Générale de la Société Alzheimer Canada (SAC), notre président, M. Luc Pinard, a été élu membre du conseil d'administration à titre de représentant de la FQSA. Il est aussi membre du comité finance de la SAC.

La même fin de semaine se tenait la table nationale des directrices et directeurs généraux (CEO Council) et la première assemblée pour la mise en œuvre de la planification stratégique de la Fédération des Sociétés Alzheimer. Suivront deux autres rencontres des partenaires, en personne et via conférence téléphonique. L'exercice de réflexion autour des grands axes sera aussi mené à l'échelle provinciale. Dans ce contexte, le conseil d'administration de notre fédération a mandaté un comité de travail pour prendre connaissances des propositions, réfléchir sur notre position face aux orientations suggérées, proposer, s'il y a lieu, des amendements et faire ses recommandations au conseil. La directrice générale a aussi participé à une conférence téléphonique de la Table de directrices et directeurs généraux de notre réseau autour de ces propositions pour recueillir leurs commentaires et ajouts. Nos observations et propositions ont été retournées à Alzheimer Canada à la fin du mois de janvier.

La Société Alzheimer Canada a adopté la planification stratégique de la Fédération Canadienne des Sociétés Alzheimer à sa rencontre du 10 mars dernier. Le CEO Council a été mandaté pour rédiger le plan d'action triennal de chacun des axes. Madame Sylvie Grenier participe au comité chargé du plan d'action pour les programmes et services avec les directrices de l'Ontario et de Terre-Neuve. Les travaux seront remis pour adoption en septembre.

Tout au long de l'année, l'équipe de la FQSA a participé activement aux différents comités de travail de la Société Alzheimer Canada, soit au FRDOG pour les activités de levées de fonds, le ISEFOG pour les programmes et services, MCFOG pour les communications et le CEO Council, la Table nationale des directrices et directeurs généraux.

4 STATISTIQUES SUR LA MALADIE D'ALZHEIMER

60 % La maladie d'Alzheimer est la forme la plus répandue de trouble neurocognitif, **représentant plus de 60 % des cas.**

D'ici 15 ans, ces maladies affecteront 937 000 personnes au Canada et 260 000 Québécois, **soit une augmentation de 66%.**



Les coûts reliés à la maladie d'Alzheimer et aux maladies neurodégénératives représentent 2 milliards de dollars et **devraient atteindre 123 milliards de dollars d'ici 2040**

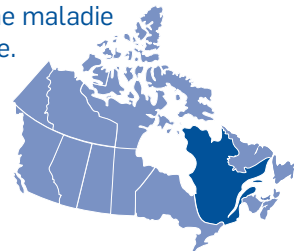
Près de **50 % des personnes atteintes** d'un trouble cognitif, incluant la maladie d'Alzheimer, reçoivent leur diagnostic à un stade trop avancé de la maladie.

50 %



Pour chaque personne atteinte, il faut compter **UN À TROIS PROCHES AIDANTS QUI S'INVESTISSENT** en temps et en soins avec des impacts financiers et socio-économiques importants sur la famille proche, le marché du travail et notre société.

565 000 Canadiens, dont 141 000 Québécois, vivent avec la maladie d'Alzheimer ou une maladie neurodégénérative.



Les femmes représentent **70%** de tous les proches aidants.

Soixante-cinq pour cent (65 %) des Canadiens atteints sont des femmes.



x2

Après 65 ans, les risques d'être atteint de la maladie d'Alzheimer **doublent tous les 5 ans.**

- ✓ Il n'existe toujours **PAS DE TRAITEMENT** curatif
- ✓ Les causes ne sont **PAS CONNUES**
- ✓ Les changements dans le cerveau s'opèrent **15 À 20 ANS AVANT** l'apparition des premiers symptômes de la maladie

5 DES ACTIVITÉS MARQUANTES EN 2018-2019

5.1 LA 12^E ÉDITION DE LA MARCHÉ POUR L'ALZHEIMER

C'est le dimanche 27 mai que se tenait la 12^e édition de La Marche pour l'Alzheimer IG Gestion de patrimoine. Cet événement rassembleur et familial qui se déroulait simultanément dans plus de 31 villes du Québec, a été l'occasion d'amasser des fonds pour financer les programmes et services des 20 Sociétés Alzheimer du Québec et soutenir les personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer, leur famille et leurs proches aidants.

« On connaît tous dans notre entourage une personne atteinte de la maladie d'Alzheimer. Dans mon cas, c'était ma belle-mère. Malgré la maladie, elle demeurait pour nous la même personne, avec qui nous continuions à partager des souvenirs et des moments de plaisir. Ma conjointe est devenue proche aidante de sa mère, mais c'est toute la famille qui s'est impliquée et qui a eu à cœur d'aider ma belle-mère à conserver le plus longtemps possible sa passion de la vie », précise l'astronote canadien Steve MacLean ambassadeur de la Fédération québécoise des Sociétés Alzheimer.

« IG Gestion de patrimoine est fier de soutenir les Sociétés Alzheimer ainsi que leurs efforts extraordinaires pour permettre d'améliorer la qualité de vie des familles touchées par la maladie d'Alzheimer ou une autre maladie cognitive. Nous constatons, par l'entremise de nos clients, les défis émotionnels et financiers que présente ce problème de santé critique pour les familles. Je sais que nos employés et conseillers financiers ont hâte de participer au succès de ces Marches, de verser des fonds et de conseiller les Canadiens dans le besoin » a déclaré Claude Paquin, président Québec, Services Financiers IG Gestion de patrimoine.



Marche de la Société Alzheimer Rive-Sud



Marche de la Société Alzheimer Gaspésie / Îles-de-la-Madeleine



Marche de la Société Alzheimer Vallée de l'Or

5.2 JOURNÉE INTERNATIONALE DE LA MALADIE D'ALZHEIMER - 21 SEPTEMBRE 2018

Le mois de septembre souligne le mois international de la maladie d'Alzheimer, un moment attendu dans l'année pour prendre connaissance du rapport d'Alzheimer's Disease International (ADI) qui, à cette occasion, était consacré à l'état actuel de la recherche. Le rapport intitulé *The state of the art of dementia research : new frontiers* aborde certaines des questions complexes entourant la recherche sur les maladies neurodégénératives. Il examine les espoirs, les déceptions et s'interroge sur le fait qu'il n'y ait pas eu de percée majeure depuis plus de 20 ans pour développer un traitement. La Fédération, membre affilié à ADI par le biais de la Société Alzheimer du Canada a relayé l'information véhiculée à travers le rapport et en a profité pour lancer la première charte canadienne des droits des personnes atteintes de maladies neurodégénératives. La charte a été établie par le comité aviseur de personnes atteintes de la maladie d'Alzheimer de la Société Alzheimer du Canada et reprend 7 droits fondamentaux exprimés par les personnes touchées.

Dans le cadre du colloque annuel de la Société Alzheimer des Laurentides le 21 septembre 2018 et pour souligner la journée internationale de la maladie d'Alzheimer, Dre Ben Gaied a donné une conférence sur l'utilisation appropriée des médicaments chez des personnes âgées. La ministre Marguerite Blais, alors candidate à l'élection provinciale, a ouvert le colloque en livrant un témoignage poignant sur son vécu de proche aidante auprès de son mari, alors que Me Danielle Chalifoux de l'Institut de planification des soins a parlé des enjeux juridiques et légaux qui entourent l'inaptitude. Le mot de clôture a été livré par Dr Guy Lacombe, gériatre et neuropsychiatre au centre d'excellence sur le vieillissement de Sherbrooke, sur les avancées de la recherche.

Société Alzheimer
**CHARTRE CANADIENNE DES DROITS
DES PERSONNES ATTEINTES
DE MALADIES
NEURODÉGÉNÉRATIVES**

En tant que personne atteinte d'une maladie neurodégénérative, je bénéficie des droits fondamentaux stipulés dans la Charte canadienne des droits et libertés, au même titre que tout autre Canadien. Cette charte :

- S'assure que les personnes atteintes de maladies neurodégénératives connaissent leurs droits,
- Renforce la capacité des personnes atteintes de maladies neurodégénératives à protéger leurs droits et à les faire respecter, et
- S'assure que les personnes et les organismes qui soutiennent les personnes atteintes de maladies neurodégénératives connaissent leurs droits.

En tant que personne atteinte de 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 active 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.
 - 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.

Tous les Canadiens devront s'efforcer de protéger et de respecter les droits des personnes atteintes de maladies neurodégénératives afin que ces dernières soient perçues comme membres à part entière de leur communauté.

Contactez votre Société Alzheimer locale pour savoir comment vous pouvez **vous engager!**
1-800-616-8816 | alzheimer.ca

DES ACTIVITÉS MARQUANTES EN 2018-2019

5.3 LA SEMAINE NATIONALE DES PROCHES AIDANTS

Cette année, la Semaine Nationale des Proches Aidants (SNPA) organisée par l'Appui National avait lieu du 4 au 10 novembre 2018 et avait comme slogan : « *Parce que nous serons tous proches aidants* ». La campagne avait comme objectif d'élargir la portée de la SNPA en s'adressant à différents publics comme les proches aidants, l'entourage direct et/ou indirect, les intervenants, les médias, les organismes venant en aide aux proches aidants et les décideurs. Les messages de la campagne ont été véhiculés à travers les médias imprimés et les réseaux sociaux en utilisant le mot-clic #TousProchesAidants.

Pour y arriver, rassembler les actions communes de dix organismes oeuvrant auprès des proches aidants était le meilleur moyen d'amplifier le rayonnement de cette semaine. De plus, en illustrant plusieurs situations de proche aidance, en présentant différents profils de proches aidants et de personnes aidées, la campagne permettait de toucher une plus grande partie de la population.

En passant notre message sur les réseaux sociaux, le public pouvait soit s'identifier au rôle de proche aidant ou démontrer sa reconnaissance envers les proches aidants, en utilisant le mot-clic créé à cet effet. La campagne a ainsi généré 2 422 partages, 423 commentaires, 10 927 réactions, pour une portée totale de 271 304.

La Fédération remercie cordialement les neuf organismes partenaires qui ont participé à cette campagne. Nous serons heureux de renouveler l'expérience lors de l'édition 2019.

Madame Grenier a également eu l'occasion de participer au panel de discussion organisé dans le cadre de la projection du documentaire réalisé par Cynthia Banks et intitulé *The Caregiver's club*. Animé par Mark Stolow, président directeur général de Huddol, le panel incluait Guillaume Joseph, directeur général de l'Appui National, Isabel Petit proche aidante de son conjoint décédé de la maladie d'Alzheimer et Emmanuelle Laflamme pharmacienne propriétaire. Les panellistes ont échangé autour de la condition des proches aidants qui, comme le présentait le documentaire, vivent une grande détresse face à la maladie d'Alzheimer.

5.4 CONGRÈS QUÉBÉCOIS SUR LA MALADIE D'ALZHEIMER



La 4^e édition du Congrès québécois sur la maladie d'Alzheimer a remporté un vif succès. Plus de 550 participants étaient réunis à l'Hôtel Sheraton Laval pour en apprendre davantage sur la maladie d'Alzheimer, cette année sur le thème « *À la frontière des troubles cognitifs et de la psychiatrie* ». À cette occasion, la Fédération s'est signalée, notamment avec l'allocution d'ouverture de M. Luc Pinard, président de la FQSA, qui a réitéré l'engagement de la Fédération et des Sociétés Alzheimer à être des

partenaires assidus du réseau de la santé et des chercheurs, faire valoir l'approche d'intervention préconisée par le mouvement Alzheimer et souligner l'importance de la formation des professionnels de la santé pour une meilleure prise en charge des personnes atteintes.

Nous sommes également ravis de l'accueil que nous a réservé cette année le comité scientifique et organisateur en nous permettant de présenter notre approche lors d'un atelier consacré aux services offerts par les Sociétés Alzheimer. Mélanie Marcotte, formatrice à la Société Alzheimer Outaouais, et Adriana Kowalska, formatrice à la Société Alzheimer Granby et région, ont pu animer l'atelier présenté à trois reprises, devant plus de cent personnes. La Fédération a également pu discuter avec les participants qui ont pris le temps de s'arrêter à la table de sensibilisation tenue par les bénévoles de la Société Alzheimer Laval. Un grand Merci à tous les intervenants des Sociétés Alzheimer présents, qui ont mis en valeur l'expertise développée au sein du mouvement Alzheimer.



DES ACTIVITÉS MARQUANTES EN 2018-2019

5.5 LE MOIS DE SENSIBILISATION À LA MALADIE D'ALZHEIMER

Le Mois de la sensibilisation à la maladie d'Alzheimer avait lieu de 7 au 31 janvier 2019. À travers cette campagne de sensibilisation d'envergure nationale, les Sociétés Alzheimer partout au pays ont uni leurs forces pour mettre un terme à la stigmatisation entourant la maladie et pour que chaque membre de notre communauté se sente à l'aise d'en discuter et de partager sa propre expérience. Du côté de la FQSA, le déploiement de la campagne s'est fait à travers l'utilisation rigoureuse des réseaux sociaux, en plus d'une présence massive dans les différents médias télévisuels, radiophoniques et imprimés.

Pour une deuxième année consécutive, le thème de la campagne « Oui. Je vis avec l'Alzheimer. Laissez-moi vous aider à comprendre » a été largement véhiculé, soulignant ainsi l'humanité des personnes touchées, par le biais de leur histoire singulière.



6.1 LES CONFÉRENCES MÉMORABLES

Pour une troisième année consécutive, la Fédération profite du mois de sensibilisation à la maladie d'Alzheimer en janvier, pour lancer la nouvelle programmation de la série de webinaires « *Les Conférences Mémorables* » avec comme premier conférencier cette année Pr Christian Bocti, professeur agrégé en neurologie à la faculté de médecine et des sciences de la santé de l'Université de Sherbrooke. Grâce aux commentaires des participants, la nouvelle série aborde des sujets tels que l'usage de la technologie auprès des aînés, les directives médicales anticipées, la démence à corps de Lewy, l'importance du genre et du sexe dans la maladie d'Alzheimer ou encore la conduite automobile, la sexualité des personnes atteintes et les différentes variantes génétiques de la maladie d'Alzheimer. Un programme riche et varié qui, au fil des années, a su attirer et fidéliser de plus en plus de participants du réseau de la santé et des services sociaux, ainsi que des proches de personnes atteintes.



Les Conférences MÉMORABLES

10
conférenciers

1081
inscrits

552
participants

Taux de participation :
51%

Taux de satisfaction supérieur à
4.0



Pr Christian Bocti
Université de Sherbrooke



Dr Maxime Lussier
Centre de recherche de l'Institut universitaire de gériatrie de Montréal



Pre Anne Bourbonnais
Université de Montréal



Dre Marie Caillaud
Centre de recherche de l'Institut universitaire de gériatrie de Montréal



Me Sabrina Camissano
Cabinet d'avocats Boulet Blaquière



Pre Martine Simard
Université Laval



Pre Louise Thibault
Université McGill



Pre Melanie Levasseur
Université de Sherbrooke



Dr Guy Rouleau
Université McGill



Tereza Anuza
Société Alzheimer Montréal

6.2 LE PROGRAMME DE RECHERCHE DE LA SOCIÉTÉ ALZHEIMER

Le Programme de recherche de la Société Alzheimer a remis pour sa 30e année plus de 3.2 millions de dollars en bourses de recherche et subventions à des chercheurs confirmés. 850 000 dollars ont été versés à des chercheurs du Québec, ce qui vient encore une fois souligner l'excellence de la recherche menée au Québec dans le cadre des maladies neurodégénératives tant au volet biomédical qu'en qualité de vie.

MISE AU POINT DE TRAITEMENTS



Nahum Sonenberg
Université McGill
150 000 \$ - Subvention de recherche,
volet biomédical

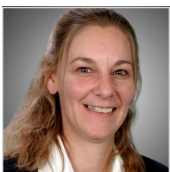


Emmanuel Planel
Université Laval
150 000 \$ - Subvention de recherche,
volet biomédical

AMÉLIORATION DES SOINS ET DU SOUTIEN AUX PERSONNES ATTEINTES DE LA MALADIE D'ALZHEIMER

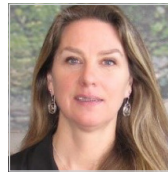


Claude Vincent
Université Laval
119 995 \$ - Subvention de recherche,
volet qualité de vie



Gina Bravo
Université de Sherbrooke
101 807 \$ - Subvention de recherche,
volet qualité de vie

RISQUE ET PRÉVENTION



Rona K Graham
Université de Sherbrooke
150 000 \$ - Subvention de recherche,
volet biomédical

DIAGNOSTIC ET DÉTECTION



Caroline Dallaire-Théroux
Université Laval
66 000 \$ - Spatz Doctoral,
volet biomédical



Sven Joubert
Université de Montréal
119 934 \$ - Subvention de recherche,
volet qualité de vie

7 LES 20 SOCIÉTÉS ALZHEIMER DU QUÉBEC

La Fédération tient à souligner le départ de plusieurs directeurs généraux, qui par leur implication et leur engagement au sein de leurs Sociétés Alzheimer respectives ont fait une réelle différence.

Merci à Marie-Lise Deschênes (Société Alzheimer Bas-St-Laurent), Julie Desgranges (Société Alzheimer Granby et région), Gérald Hubert (Société Alzheimer Montréal) et Geneviève Grégoire (Société Alzheimer Rive-Sud). Il nous fait également plaisir d'accueillir au sein du mouvement Alzheimer Jean Gagné (Société Alzheimer Bas-St-Laurent), Camille N. Isaacs-Morell (Société Alzheimer Montréal) et Suzanne Barnabé (Société Alzheimer Rive-Sud). Au plaisir de travailler étroitement avec chacun de vous. L'année 2018 a aussi été l'occasion de célébrer les 30 ans de la Société Alzheimer Maskoutain Vallée-des-Patriotes. La Fédération est ravie de pouvoir compter sur des personnes impliquées et des intervenants qualifiés pour améliorer la qualité de vie des personnes touchées par les troubles neurodégénératifs.



LES 20 SOCIÉTÉS ALZHEIMER DU QUÉBEC

BAS-SAINT-LAURENT

235, avenue Saint-Jérôme, bureau 301
Matane (Québec) G4W 3A7
Tel: 418 562-2144 / 877 446-2144
www.alzheimer-bsl.com
Présidente : Mme Céline Lefrançois
Directeur général : M. Jean Gagné

CENTRE-DU-QUÉBEC

880, rue Côté
Drummondville (Québec) J2C 4Z7
Tel: 819 474-3666
www.alzheimer.ca/fr/centreduquebec
Président : M. Jean-Denis Allaire
Directeur général : M. Michel Viens

CHAUDIÈRE-APPALACHES

440, boul. Vachon Sud, Sainte-Marie
Sainte Marie (Québec) G6E 3B4
Tel: 418 387-1230 / 888 387-1230
www.alzheimerchap.qc.ca
Présidente : Mme Vicky Vézina
Directrice générale : Mme Sonia Nadeau

CÔTE-NORD

840, rue Doucet
Sept-Îles (Québec) G4R 5C6
Tel: 418 968-4673 / 866 366-4673
www.societealzheimercotenord.com
Président : M. Pascal Langlois
Directrice générale : Mme Julie Depeyre

ESTRIE

112-740 Galt ouest
Sherbrooke (Québec) J1H 1Z3
Tel: 819 821-5127
www.alzheimerestrie.com
Président : M. François Poirier
Directrice générale : Mme Caroline Giguère

GASPÉSIE /

ÎLES-DE-LA-MADELEINE

114 avenue Louisbourg
Bonaventure (Québec) G0C 1E0
Tel: 418 534-1313
www.sagim.ca
Présidente : Mme Danielle Hubert
Directeur général : M. Bernard Babin

GRANBY ET RÉGIONS

356, rue Principale, local 3
Granby (Québec) J2G 2W6
Tel: 450 777-3363
www.alzheimergranby.ca
Président : M. Yvon St-Hilaire
Directrice générale : Mme Julie Desgranges

HAUT-RICHELIEU

211, rue Mayrand bureau 105
Saint-Jean-sur-Richelieu (Québec)
J3B 3L1
Tel: 450 347-5500 / 514 990-8262
www.sahr.ca
Président : M. Jacques Caron
Directrice générale : Mme Guyane Marcoux

LANAUDIÈRE

190, rue Montcalm
Joliette (Québec) J6E 5G4
Tel: 450 759-3057 / 877 759-3077
www.sadl.org
Président : M. François Gauthier
Directrice générale : Mme Janie Duval

LAURENTIDES

14, rue Saint Antoine
Sainte-Agathe-des-Monts (Québec)
J8C 2C2
Tel: 819 326-7136 / 800 978-7881
www.alzheimerlaurentides.com
Présidente : Mme Diane Lesiège
Directrice générale : Mme Catherine Vaudry

LAVAL

2525, boul. René-Laennec
Laval (Québec) H7K 0B2
Tel: 450 975-0966
www.alzheimerlaval.org
Président : M. André Gareau
Directrice générale : Mme Lise Lalande

MASKOUTAINS - VALLÉE DES PATRIOTES

2084, rue Bernard, bureau 4
Saint-Hyacinthe (Québec) J2T 1G5
Tel: 450 768-6616
www.alzheimermvp.com
Présidente : Mme Caroline Savard
Directeur général : M. Marc Trudelle

MONTRÉAL

4505, rue Notre-Dame Ouest
Montréal (Québec) H4C 1S3
Tel: 514 369-0800
www.alzheimermontreal.ca
Président : M. Robert Beaudoin
Directrice générale : Mme Camille N. Isaacs-Morell

OUTAOUAIS QUÉBÉCOIS

440, boul. Maloney Ouest
Gatineau (Québec) J8P 6W2
Tel: 819 777-4232 / 877 777-0888
www.saoq.org
Président : M. Serge Duhaime
Directrice générale : Mme Anne Villeneuve

QUÉBEC

305 - 1040, avenue Belvédère
Québec (Québec) G1S 3G3
Tel: 418 527-4294 / 866 350-4294
www.societealzheimerdequebec.com
Présidente : Mme Josée Bédard
Directrice générale : Mme France Lebel

RIVE-SUD

1160, boul. Nobert
Longueuil (Québec) J4K 2P1
Tel: 450 442-3333
www.societealzheimerivesud.ca
Présidente : Mme Marie Boucher
Directrice générale : Mme Suzanne Barnabé

ABITIBI-TÉMISCAMINGUE

210, 9e rue, bureau 106, C.P. 336
Rouyn-Noranda (Québec) J9X 3B9
Tel: 819 764-3554
Président : M. Marc Juneau
Directeur général : M. Guillaume Parent

SAGAMIE SAGUENAY LAC-ST-JEAN

690, rue Saint-Sacrement Ouest
Alma (Québec) G8B 4N9
Tel: 418 668-0161 / 1- 877 668-0161
www.alzheimerstsj.com
Président : M. Claude Côté
Directrice générale : Mme Josée Pearson

SUROIT

101 - 340, boul. du Havre
Salaberry-de-Valleyfield (Québec) J6S 1S6
Tel: 450 373-0303 / 877 773-0303
www.alzheimeruroit.com
Président : M. François Barbeau
Directrice générale : Mme Tonya Thibodeau

VALLÉE DE L'OR

734, 4e Avenue
Val-d'Or (Québec) J9P 1J2
Tel: 819 825-7444
Président : M. Yvon Fortin
Coordonnatrice : Mme Danielle Lapointe

PARTENAIRES ESSENTIELS

Au cours de l'année, la FQSA a instauré d'étroites collaborations avec des partenaires indispensables au maintien de la qualité de vie des personnes atteintes et de leurs proches aidants.

Nous tenons à souligner le partenariat solide établi avec le Ministère de la Santé et des Services Sociaux et l'Appui National dans le cadre des négociations de l'entente de référencement ou encore la collaboration avec la direction des orientations des services aux aînés en perte d'autonomie, dans le cadre du comité ministériel du plan Alzheimer.

Également, la Fédération entretient des liens solides avec des organismes nationaux tels que Baluchon Alzheimer, les Petits Frères ou encore le CSMO-ÉSAC. Nous travaillons de près avec des partenaires associés à la recherche, comme le Département de médecine de famille de l'Université McGill, le Centre de recherche de l'Institut universitaire de gériatrie de Montréal ou encore le Centre d'excellence sur la longévité.

Finalement, des projets communs nous amènent à entretenir une relation privilégiée avec des organismes territoriaux, comme la FADOQ section Montréal.

9 REMERCIEMENTS

Partenaires financiers



Partenaires de services





POUR NOUS REJOINDRE :

Fédération québécoise des Sociétés Alzheimer
200-5165 rue Sherbrooke Ouest,
Montréal (Québec) H4A 1T6
Tél : 514-369-7891 • Téléc. : 514-369-7900
Courriel : info@alzheimerquebec.ca

Consultez notre site web à :
www.alzheimerquebec.ca

 @LaFederationQuebecoiseDesSocietesAlzheimer

 @FqsaAlzh

FÉDÉRATION QUÉBÉCOISE
DES
Sociétés Alzheimer