

Faire tomber les barrières

avec la communauté canadienne des maladies neuromusculaires



Faire tomber les barrières

Priorités stratégiques 2023-2028

de Dystrophie musculaire Canada

Développer
l'infrastructure
de recherche

Améliorer l'accès
public aux soins,
à l'information, à
l'éducation et aux
autres ressources
communautaires

Renforcer
l'accès à des
programmes et
services élargis

Stimuler la
génération de
revenus pour
répondre aux
besoins de notre
communauté

Table des matières

- 3 Message de la chef de la direction et de la présidente du conseil
- 4 Conseil d'administration
- 5 Nous faisons tomber les barrières
- 6 Bilan de l'année : 2024-2025
- 10 États financiers
- 12 État financier sommaire
- 13 Notre impact

Énoncé de mission

La mission de Dystrophie musculaire Canada est d'améliorer la vie des personnes touchées par les maladies neuromusculaires en finançant la recherche de traitements et de thérapies essentiels, de promouvoir des changements positifs dans les politiques publiques qui ont un impact sur notre communauté, et de développer des partenariats qui mèneront aux innovations de demain.



Ensemble, nous faisons tomber les barrières

Cette année, Dystrophie musculaire Canada a poursuivi son objectif d'éliminer les barrières pour la communauté des maladies neuromusculaires en concrétisant ses priorités stratégiques pour 2023-2028, sur le thème « Faire tomber les barrières ». Malgré un climat mondial incertain, une hausse des coûts et les pressions sur les systèmes de santé, notre détermination est restée intacte. Grâce à la générosité de nos donateurs, donatrices, bénévoles, partenaires, et des pompiers et pompières canadiens, nous avons continué à fournir des aides techniques, orienter les familles vers des services essentiels, financer la recherche de traitements curatifs, améliorer les normes de soins et favoriser l'accès aux essais cliniques et aux thérapies approuvées.

Notre conseil d'administration et notre personnel ont travaillé de concert pour assurer une gouvernance efficace et une surveillance financière rigoureuse. Nous avons traité avec sérieux notre responsabilité fiduciaire, cherchant à accroître notre efficacité pour diriger une plus grande part des fonds vers notre mission. Cette année, dans un souci de réactivité face aux besoins urgents, nous avons choisi d'utiliser une partie de nos réserves. Cette décision a permis d'offrir un soutien plus rapide à un plus grand nombre de Canadiennes et de Canadiens, leur assurant les soins et aides techniques nécessaires en cette période difficile.

Nous avons aussi réalisé des progrès majeurs dans plusieurs domaines clés. Dystrophie musculaire Canada a facilité des avancées dans le dépistage génétique de la dystrophie myotonique, afin que les familles obtiennent des réponses plus rapides et bénéficient de meilleurs soins. Nous avons publié des résultats de recherche qui éclairent les

décisions concernant les nouveaux traitements pour les maladies neuromusculaires. Dans le cadre du développement de cartographies de parcours, nous avons recueilli les perspectives de Canadiennes et Canadiens vivant avec une maladie neuromusculaire et de leurs proches aidants, afin que leurs expériences guident les programmes, les services et les politiques publiques.

Enfin, cette année a marqué un moment charnière avec le 70^e anniversaire de notre partenariat avec les pompiers et pompières du Canada. Leur dévouement a alimenté la recherche, fait évoluer les traitements et aidé des milliers de Canadiennes et Canadiens touchés par les maladies neuromusculaires, ainsi que leurs familles. Leur engagement continue d'inspirer et de renforcer notre mission.

Notre rapport annuel 2024-2025 témoigne des progrès réalisés, des partenariats développés et de l'impact concret que nous avons eu ensemble.

Pour la première fois, ce rapport est entièrement numérique et accessible, permettant à chaque Canadienne et Canadien de découvrir nos actions et de s'impliquer.

Nous remercions notre formidable communauté d'utilisateurs et utilisatrices de services, familles, donateurs et donatrices, bénévoles, partenaires, pompiers et pompières, pour leur précieuse contribution à notre mission de faire tomber les barrières. Nous avons accompli de grandes choses ensemble, mais il reste beaucoup à faire. Grâce à votre soutien constant, nous continuerons à promouvoir de meilleurs soins, davantage de traitements et la recherche de solutions curatives pour l'ensemble des Canadiennes et Canadiens touchés par les maladies neuromusculaires.

Cordialement,

Stacey Lintern,
Chef de la direction



Debra Chiabai,
Présidente du conseil d'administration

Nous faisons tomber les barrières par le leadership et la gouvernance



Debra Chiabai,
présidente



Nicole Coté,
vice-présidente



David Cluff,
trésorier, président du
comité des finances, de
la vérification et de la
gestion des risques



David Crawford,
ex-président du conseil,
président du comité
de gouvernance et des
mises en candidature



Kerry Zado,
Secrétaire



Alfred Breton-Paré,
administrateur



Fanny Chagnon,
administratrice



Michael Low,
administrateur



**Stefanie
Marinich-Lee,**
administratrice



Scott Marks,
administrateur



Donna Nixon,
administratrice



Lise Poulin,
administratrice



Kara Reid,
administratrice



Liz Stirling,
administratrice



**D^{re} Jodi Warman
Chardon,**
administratrice

Ce qui nous définit et ce qui nous anime

Dystrophie musculaire Canada, c'est une communauté unie par un objectif commun : faire tomber les barrières pour les Canadiennes et Canadiens touchés par les maladies neuromusculaires. Notre communauté rassemble les personnes vivant avec ces maladies, leurs familles, les professionnels de la santé et les chercheurs, créant ainsi un espace dynamique où chacun peut partager ses connaissances, s'entraider et contribuer à faire avancer la recherche et les soins axés sur les maladies neuromusculaires.

Notre communauté grandit :

(Chiffres en date du 8 septembre 2025)

Personnes atteintes d'une maladie neuromusculaire
12 304

Membres de la famille
19 791

Professionnel(le)s de la santé
5 556

Chercheurs et chercheuses
607

En unissant nos forces, nous contribuons à lever les obstacles, à ouvrir de nouvelles opportunités et à faire tomber les barrières, pour changer des vies.

Faire tomber les barrières : L'impact réel de la recherche

« En finançant la recherche, Dystrophie musculaire Canada permet aux chercheurs canadiens de poursuivre des idées audacieuses qui, autrement, ne pourraient pas être mises de l'avant. Dystrophie musculaire Canada, seul bailleur de fonds national dédié à la recherche sur les maladies neuromusculaires au Canada, joue un rôle essentiel en veillant à ce que ces projets puissent se concrétiser. Ces bourses nous permettent d'explorer des approches novatrices, de recueillir des données essentielles et, ultimement, d'accélérer les découvertes qui peuvent changer la vie des personnes atteintes d'une maladie neuromusculaire. Chaque don à Dystrophie musculaire Canada alimente directement des initiatives de recherche qui ne verraient pas le jour sans ce soutien. »

– Chercheur dans le domaine des maladies neuromusculaires

PRIORITÉ STRATÉGIQUE N° 1 – Développer l'infrastructure de recherche

Dystrophie musculaire Canada investit de manière significative dans la science de pointe et dans des mesures de soutien cruciales qui ont un impact tangible pour les personnes et les familles touchées par les maladies neuromusculaires.

- **Leadership en matière de recherche** : Grâce à l'octroi de **9 bourses de recherche (900 000 \$)** et de **5 bourses postdoctorales (280 000 \$)**, Dystrophie musculaire Canada stimule l'innovation scientifique, forme la prochaine génération de chercheurs spécialisés dans les maladies neuromusculaires et accélère la mise au point de traitements et de solutions curatives.
- **Création de connaissances** : Les projets de recherche soutenus par Dystrophie musculaire Canada ont mené à la publication de **deux articles évalués par des pairs** et à **six présentations de traitements** aux organismes de réglementation des médicaments, tels que l'AMC et l'INESSS, contribuant ainsi à améliorer l'accès à des thérapies novatrices au Canada.
- **Perspectives des patients** : Dystrophie musculaire Canada a élaboré **4 cartographies de parcours des patients**, plaçant l'expérience vécue au cœur de la recherche, des parcours de soins et des politiques de santé.
- **Information et navigation fiables** : Notre **service d'information sur la recherche a répondu à 1 750 demandes**, traitant le plus fréquemment des sujets suivants :

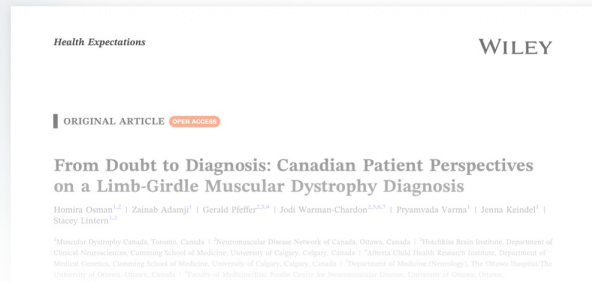
1. Mise en contact avec des spécialistes des maladies neuromusculaires

2. Recherche et inscription à des essais cliniques
3. Compréhension du diagnostic, du pronostic et des perspectives
4. Interprétation d'articles de recherche complexes

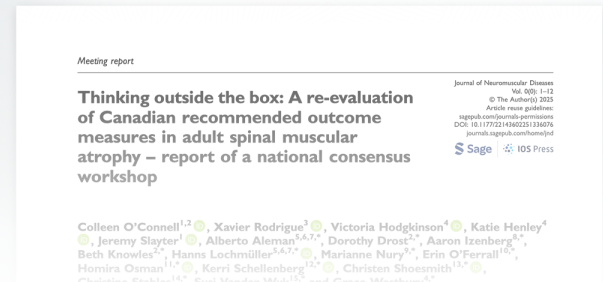
Dystrophie musculaire Canada continue d'être un acteur clé, facilitant le lien entre la recherche et son impact dans la vie réelle. L'organisation soutient les familles tout au long de leur parcours, élargit l'infrastructure de recherche sur les maladies neuromusculaires et offre des services de soutien essentiels, générant un impact concret pour les individus et les familles touchées.



Nous sommes fiers de partager
notre première publication
évaluée par des pairs!



À la une :
nouveaux travaux de recherche



PRIORITÉ STRATÉGIQUE N° 2 – Améliorer l'accès public à l'information sur les soins de santé

Dystrophie musculaire Canada s'est activement impliquée dans la défense des droits en matière de politiques publiques, afin que les Canadiennes et Canadiens touchés par les maladies neuromusculaires puissent accéder plus rapidement et plus facilement à l'information et aux soins dont ils ont besoin.

- Nous avons établi **5 collaborations et partenariats** avec des organismes de santé, des chercheurs et des responsables de politiques dans le but d'amplifier la voix des personnes atteintes d'une maladie neuromusculaire sur la scène nationale.
- À travers la publication de **2 articles scientifiques évalués par des pairs** et de **2 articles d'opinion**, nous avons partagé les perspectives d'experts et des expériences vécues pour sensibiliser et influencer les décideurs politiques.
- Nos actions de défense des droits ont contribué directement à **4 révisions de politiques publiques**, faisant tomber les barrières à l'information, aux traitements et aux soins.

Ces initiatives renforcent le rôle de Dystrophie musculaire Canada comme représentante de confiance de la communauté des maladies neuromusculaires, veillant à ce que les politiques, les pratiques et les informations en matière de soins de santé soient plus accessibles, transparentes et axées sur les véritables besoins des personnes touchées.

Nous faisons tomber les barrières aux soins, à l'accès et à l'équité.

« En tant que clinicienne, je suis en première ligne pour observer les obstacles rencontrés par mes patients dans l'accès aux thérapies, aux aides techniques et aux services de soutien. Le leadership de Dystrophie musculaire Canada en matière de défense des droits et de politiques publiques permet de s'assurer que ces problématiques systémiques ne sont pas ignorées. Leur engagement auprès des décideurs politiques contribue à faire avancer notre système de santé vers plus d'équité, d'adaptabilité et d'efficacité pour répondre aux besoins des Canadiennes et des Canadiens atteints d'une maladie neuromusculaire. » – Professionnelle de la santé

PRIORITÉ STRATÉGIQUE N° 3 – Renforcer l'accès à des programmes et services élargis

Dystrophie musculaire Canada a pour mission d'assurer à toutes les personnes vivant avec une maladie neuromusculaire, ainsi que leur famille, l'accès à des aides techniques, des programmes et des services essentiels leur permettant mener une vie plus épanouie et plus autonome. Afin de répondre aux besoins croissants de sa communauté, Dystrophie musculaire Canada a élargi ses programmes et renforcé les soutiens qu'elle offre.



- **Augmentation du nombre de Canadiennes et Canadiens inscrits :** Cette année, nous comptons **12 304 personnes vivant avec une maladie neuromusculaire inscrites**, ce qui renforce notre capacité d'offrir des programmes et des services personnalisés.
- **Financement d'aides techniques :** Nous avons financé **1 366 aides techniques essentielles**, ce qui a permis de faire tomber des barrières financières et à l'accessibilité. Les trois principales aides financées, soit **des systèmes d'alerte médicale, des lève-personnes et des fauteuils roulants motorisés**, ont eu un impact immédiat sur la sécurité, l'autonomie et la qualité de vie.
- **Soutien aux familles et aux proches aidants :** Nous avons organisé **4 camps familiaux (361 participants, 107 familles)** et **2 pauses pour les proches aidants (46 participants)**, créant ainsi des espaces sécuritaires et inclusifs pour échanger, prendre un moment de répit et partager des connaissances.
- **Navigation des systèmes :** Nous avons eu **21 133 interactions avec la communauté des maladies neuromusculaires**, facilitant la navigation des personnes et des familles dans les systèmes complexes de soins de santé et de soutien. Les besoins les plus fréquents étaient les suivants :
 1. L'accès au programme d'aides techniques de Dystrophie musculaire Canada
 2. Des renseignements sur les essais cliniques
 3. De l'information sur le soutien offert par Dystrophie musculaire Canada, dont le service d'information sur la recherche, l'aide à la navigation des systèmes et le soutien émotionnel
- **Éducation inclusive :** Nous avons fait **38 présentations Quelques faits sur les muscles auprès de 829 participants**, aidant les écoles à accroître la sensibilisation et à créer des milieux d'apprentissage plus inclusifs pour les enfants et les jeunes vivant avec une maladie neuromusculaire.

Par le biais de ces programmes, Dystrophie musculaire Canada fait tomber les barrières à l'accessibilité et veille à ce que les personnes et les familles touchées à travers le Canada disposent des outils, des ressources et des contacts dont elles ont besoin non seulement aujourd'hui, mais aussi pour l'avenir.

Nous faisons tomber les barrières à l'autonomie, à l'inclusion et au soutien.

« Cette fin de semaine a marqué un véritable tournant pour moi. Alors que tout me semblait trop lourd à gérer il y a encore quelques jours, j'ai maintenant une vision plus claire du chemin à suivre. Une expérience vraiment transformatrice! » – Personne ayant participé à une Pause pour les proches aidants



PRIORITÉ STRATÉGIQUE N° 4 – Stimuler la génération de revenus pour répondre aux besoins de notre communauté

En 2024-2025, Dystrophie musculaire Canada a célébré une étape importante : ses 70 ans de partenariat avec les pompiers et pompières canadiens. Au cours des sept dernières décennies, cette collaboration a permis de recueillir des millions de dollars pour financer la recherche et assurer la prestation de programmes et services aux personnes touchées par les maladies neuromusculaires.

- **Collectes de fonds des pompiers et pompières : 376 services de sécurité incendie** d'un bout à l'autre du Canada ont recueilli la somme impressionnante de **2 133 244 \$**, témoignant de la force de la communauté.
- **Événements Marcher et rouler : 1 263 participants et 235 équipes** se sont mobilisés pour recueillir **1 065 116 \$**, en suscitant la sensibilisation et le soutien par l'entremise d'événements communautaires divertissants et inclusifs.
- **Donateurs et donatrices uniques : 27 195 dons** ont été reçus, dont plus de **1 700 provenant de nouveaux donateurs et donatrices**, ce qui témoigne de l'essor d'un réseau grandissant de Canadiennes et Canadiens engagés à faire tomber les barrières pour les personnes touchées par les maladies neuromusculaires.
- **Soutien corporatif : Plus de 13 commanditaires ont contribué plus de 1,2 million \$**, qui ont permis de financer des programmes et services essentiels, ainsi que des projets de recherche ayant un impact direct sur la vie des personnes touchées.

Cette année, alors que nous célébrons **70 ans de partenariat avec les pompiers et pompières**, nous les remercions chaleureusement, ainsi que les participants et participantes, donateurs et donatrices, et commanditaires. Votre compassion, votre engagement et votre générosité font une réelle différence dans la vie des Canadiennes et des Canadiens touchés par les maladies neuromusculaires.

La générosité et les dons font tomber les barrières

« Être pompier, c'est se montrer présent non seulement pour les urgences, mais aussi pour les gens. Après avoir assisté à une conférence de Dystrophie musculaire Canada et avoir fait la connaissance d'un des enfants les plus forts que j'aie jamais rencontrés, j'ai eu l'idée d'organiser un tournoi de golf de bienfaisance avec mes collègues pompiers et pompières. Ce n'était pas seulement pour recueillir des fonds, mais aussi pour faire en sorte que cet enfant et d'autres jeunes comme lui se sentent reconnus et aimés. À l'année prochaine! »

– Pompier

Nous faisons tomber les barrières avec chaque dollar donné

État sommaire des produits et des charges

Exercice ayant pris fin le 31 mars 2025

	2025	2024
PRODUITS :		
Campagnes générales et dons	9 198 721	10 159 262
Autres produits	212 381	251 000
	9 411 102	10 410 262
Revenus de placement et produits divers	557 448	500 450
	9 968 550	10 910 712
CHARGES :		
Collectes de fonds	2 000 352	2 079 056
Soutien opérationnel	1 692 204	1 897 756
	3 692 556	3 976 812
Soutien au bénévolat et à la gouvernance	291 541	263 271
	3 984 097	4 240 083
FONDS NETS DISPONIBLES POUR LES PROGRAMMES ET SERVICES	5 984 453	6 670 629
PROGRAMMES ET SERVICES		
Programmes de recherche	1 714 707	1 990 474
Services	2 306 050	2 711 581
Éducation et information	1 482 372	1 355 179
Autres programmes	404 623	448 185
Soutien opérationnel des activités de services	153 484	178 675
	6 061 236	6 684 094
Insuffisance des produits sur les charges avant l'ajout des éléments ci-dessous	(76 784)	(13 465)
Amortissement des immobilisations	(16 204)	(25 824)
Variation de la juste valeur des placements	94 540	(200 898)
EXCÈS (INSUFFISANCE) DES PRODUITS PAR RAPPORT AUX CHARGES POUR L'EXERCICE	1 552	(240 187)

Bilan sommaire de la situation financière

Au 31 mars 2025

	2025	2024
ACTIFS		
Liquidités et placements	6 709 235	7 168 926
Immobilisations	15 263	29 122
Autres éléments de l'actif	595 716	793 838
TOTAL DE L'ACTIF	7 320 214	7 991 886

PASSIF

Comptes créditeurs et charges à payer	980 093	1 296 668
Produits reportés	73 742	119 338
Incitatifs à la location reportés	6 235	38 282
Engagements au titre des bourses de recherche	1 490 497	1 299 666
Engagements à long terme au titre des bourses de recherche	—	445 239
	2 550 567	3 199 193

APPORTS REPORTÉS :

Recherche sur les maladies neuromusculaires	298 060	247 323
Services	1 362 606	1 446 906
Éducation	713 258	704 093
Jeu en Colombie-Britannique	10 592	10 792
	2 384 516	2 409 114

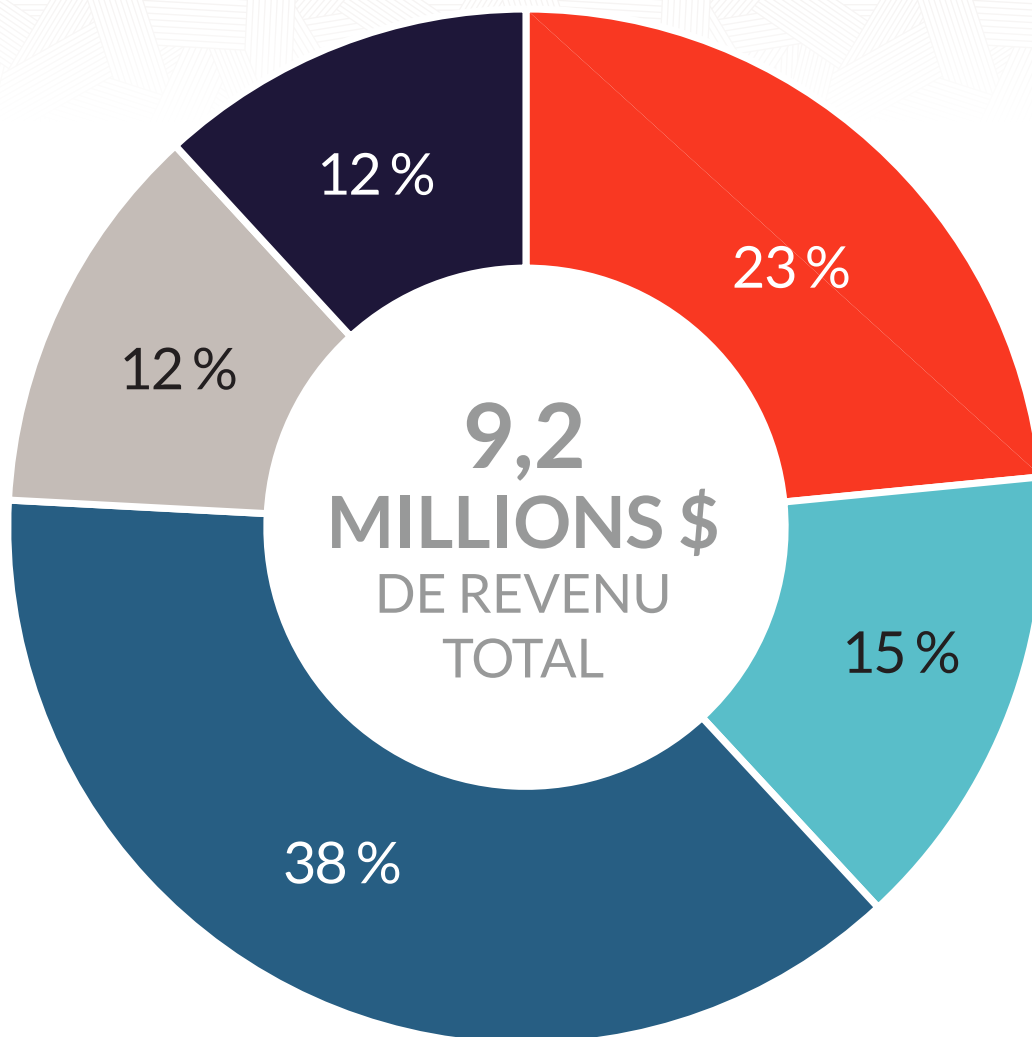
TOTAL DU PASSIF	4 935 083	5 608 307
------------------------	------------------	------------------

ACTIF NET

Actif net reçu à titre de dotations	1 274 141	1 217 136
Actif net investi dans des immobilisations	15 263	29 122
Actif net non affecté	1 095 727	1 137 321
	2 385 131	2 383 579

	7 320 214	7 991 886
--	------------------	------------------

Remarque : Les états financiers audités complets sont disponibles sur demande ou en ligne à l'adresse muscle.ca. Certains chiffres utilisés à titre de comparaison ont été reclassifiés pour s'adapter à la présentation des états financiers de l'année en cours.



RÉPARTITION DU DÉVELOPPEMENT DES FONDS

-  Dons exceptionnels, fondations et bourses
-  Pompiers et pompières
-  Fonds généraux annuels
-  Dons planifiés, réponse directe
-  Marcher et rouler pour Dystrophie musculaire Canada

Nous faisons tomber les barrières grâce aux efforts de notre communauté

Dystrophie musculaire Canada est fière de s'appuyer sur plus de 500 bénévoles engagés, dont le temps, les compétences et la passion enrichissent sa mission. Collectivement, ils ont consacré pas moins de 3 861 heures à l'élargissement de nos programmes, à la collecte de fonds et à un soutien crucial pour la communauté des maladies neuromusculaires.

Que ce soit à travers l'organisation d'événements, le soutien de la recherche sur les maladies neuromusculaires ou l'implication dans la défense des droits et les actions de sensibilisation, nos bénévoles font tomber les barrières et créent un impact significatif au quotidien. Nous ne pourrions pas accomplir notre travail sans ces personnes extraordinaires qui donnent si généreusement de leur temps.

Nous faisons tomber les barrières avec chaque dollar donné

« C'est l'engagement de Dystrophie musculaire Canada envers toute la communauté des maladies neuromusculaires, tant les personnes directement touchées que les chercheurs, qui m'a motivée à m'impliquer bénévolement. À titre de membre du Comité consultatif médical et scientifique, je suis impressionnée par la manière dont l'organisation intègre les perspectives des chercheurs, des cliniciens et des personnes ayant une expérience vécue, veillant à ce que chaque décision soit réfléchie et génère un impact concret. Dystrophie musculaire Canada agit à court terme en offrant un soutien direct par l'éducation, la défense des droits et le financement d'aides techniques, tout en préparant l'avenir grâce à ses investissements stratégiques dans la recherche et la formation des experts de demain. Contribuer à cette mission me permet de veiller à ce que les ressources soient dirigées là où elles peuvent contribuer à un réel changement pour la communauté. » – Chercheuse spécialisée dans les maladies neuromusculaires

« Vivre avec la dystrophie musculaire facio-scapulo-humérale (FSH) signifie que chaque activité demande une certaine planification, mais cela ne nous empêche pas de profiter de la vie. Les actions de sensibilisation et les collectes de fonds en soutien à Dystrophie musculaire Canada sont particulièrement significatives pour nous, sachant qu'elles permettent de soutenir des projets de recherche, des aides techniques et des services communautaires essentiels. Participer à ces événements nous donne l'occasion de rencontrer d'autres personnes touchées par les maladies neuromusculaires, d'entendre des témoignages inspirants et de voir concrètement l'impact du soutien collectif. Chaque don, petit ou grand, fait une réelle différence. Nous sommes reconnaissants de faire partie d'une communauté aussi bienveillante. » – Bénévoles participant aux événements et à l'engagement communautaire



**Ensemble, nous avons fait tomber
des barrières. Et ensemble, nous
continuerons à en faire tomber d'autres.**

« J'ai participé à l'étude sur la cartographie de parcours, et pour la première fois, je me suis sentie réellement reconnue et entendue. Quand j'ai exprimé à quel point l'idée de participer à un essai clinique m'intimidait, Dystrophie musculaire Canada m'a mise en contact avec un coordonnateur, a décortiqué l'information et m'a aidée à comprendre les options qui s'offraient à moi. Savoir que cette organisation investit dans la recherche de futurs traitements, tout en accompagnant des personnes comme moi dans leurs décisions actuelles, me donne de l'espoir et me remplit de fierté. » – Personne vivant avec une maladie neuromusculaire

« En tant qu'étudiant postdoctoral, recevoir une bourse de Dystrophie musculaire Canada a représenté une étape déterminante dans ma carrière. Ce soutien m'a offert bien plus que des ressources financières me permettant de faire avancer mon projet de recherche. Il m'a aussi donné accès à une formation enrichissante et à un mentorat qui me permet d'évoluer en tant que chercheur au sein de la communauté canadienne des maladies neuromusculaires. Grâce à cet appui, des chercheurs émergents comme moi peuvent contribuer à nous rapprocher de traitements efficaces, et même de solutions curatives. » – Récipiendaire d'une bourse postdoctorale



« Il est difficile de dire à des patients qu'un traitement existe, mais qu'il n'est pas disponible là où ils vivent. Les initiatives de défense des droits menées par Dystrophie musculaire Canada jouent un rôle essentiel pour changer cette réalité. En collaborant avec les décideurs politiques et les systèmes de santé, Dystrophie musculaire Canada s'assure qu'une fois les traitements approuvés, ils seront accessibles de façon équitable à tous les Canadiens et Canadiennes atteints d'une maladie neuromusculaire. » – Professionnelle de la santé

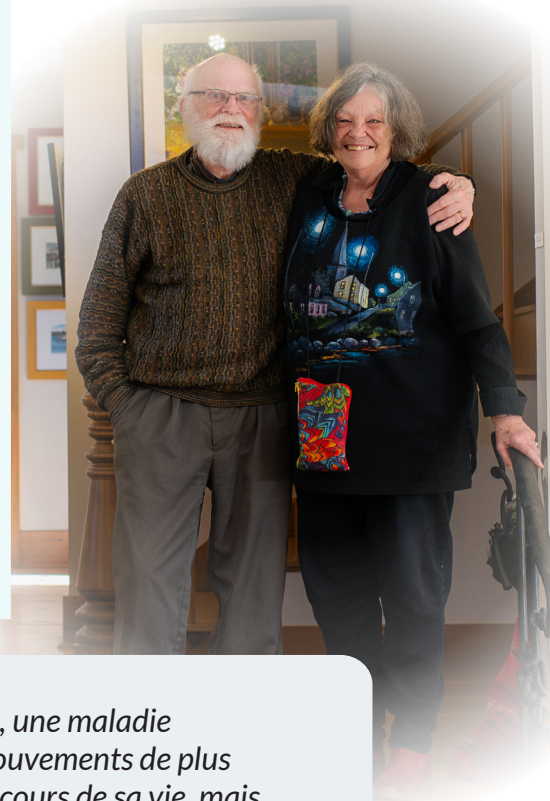


« Les maladies neuromusculaires engendrent des coûts importants : chaque aide technique, chaque adaptation de domicile ou de véhicule a un prix. Les actions de défense des droits menées par Dystrophie musculaire Canada en faveur de la Prestation canadienne pour les personnes handicapées et les programmes de financement d'aides techniques sont essentielles. » – Personne vivant avec une maladie neuromusculaire



« Je suis profondément touché par la sollicitude et le dévouement dont Dystrophie musculaire Canada a fait preuve envers chacun de mes enfants. Votre soutien constant a simplifié notre quotidien, mais surtout, il l'a rendu bien plus enrichissant. Je ne saurais exprimer toute ma gratitude pour l'impact positif que vous avez eu sur notre famille. De tout cœur, merci de votre compassion et votre engagement. »
 – Parent d'un enfant ayant participé à un Camp familial

« Quand je me préparais à passer du collège à l'université, je ressentais à la fois de l'enthousiasme et une grande appréhension face aux changements à venir. Je me demandais comment j'allais m'adapter à ce nouvel environnement, loin de chez moi. Grâce au programme d'aides techniques de Dystrophie musculaire Canada, j'ai pu obtenir un lève-personne, ce qui m'a permis de vivre de façon autonome en résidence. Encore plus précieux, la spécialiste de l'accès aux services était là à chaque étape du parcours. Grâce à son aide, j'ai pu trouver un logement accessible, entrer en contact avec les services de soutien sur le campus et faire en sorte que tout soit en place avant même le début des cours. Ce soutien m'a permis de me concentrer sur mes études, de me faire des amis et de profiter pleinement de la vie universitaire. Merci à Dystrophie musculaire Canada d'avoir fait tomber les barrières qui auraient pu m'empêcher d'avancer. »
 – Personne vivant avec une maladie neuromusculaire



« À l'âge de six ans, mon fils a reçu un diagnostic de dystrophie musculaire, une maladie génétique progressive qui affaiblit les muscles avec le temps et rend les mouvements de plus en plus difficiles. Ce diagnostic a entraîné des défis qui allaient changer le cours de sa vie, mais qui ne l'ont jamais défini. Il fait preuve d'une résilience admirable. Malgré les défis physiques, sa détermination et sa positivité l'emportent toujours. Ses besoins évoluent, et c'est pourquoi je collecte des fonds et fais des dons : pour mon fils, mais aussi pour toutes les autres personnes comme lui. Pour qu'elles puissent rester actives, autonomes, et continuer à vivre avec passion. »
 – Donateur et participant à Marcher et rouler

« Je donne à Dystrophie musculaire Canada depuis plus de 30 ans parce que je sais que mes dons aident des milliers de personnes et de familles comme la nôtre à mener une vie pleine et active. En tant que parent d'enfants atteints, je sais que notre belle vie a été rendue possible grâce à la bonté des autres. Donner en retour est très important pour moi et je suis fière de mon soutien. » – Donatrice



MUSCULAR
DYSTROPHY
CANADA
—
DYSTROPHIE
MUSCULAIRE
CANADA

Pour en apprendre davantage sur Dystrophie musculaire Canada ou pour faire un don, rendez-vous sur muscle.ca ou appelez au 1 800 567-2873.



Agréé
IMAGINE CANADA
Accredited

DYSTROPHIE MUSCULAIRE CANADA
4211, RUE YONGE, BUREAU 316
TORONTO ON M2P 2A9
muscle.ca • 1 800 567-2873