



Parkinson Canada
Rapport d'impact



2024

LEAVE BLANK

TABLE DES MATIÈRES



Message de notre direction 1

Votre impact en chiffres 2

Engagement communautaire 3

Plaidoyer 8

Recherche 12

Sensibilisation 15

Philanthropie 18

Votre générosité en chiffres 22

Direction 23

Contactez-nous 24

VOTRE IMPACT EN 2024

Un message de notre direction

Cette année, nous avons agi différemment. Avec audace. Avec courage. Avec détermination et le soutien de notre communauté.

Grâce à vous, nos donateurs, bénévoles et partenaires, nous bâtissons un monde où personne n'est limité par la maladie de Parkinson. Votre générosité a permis à des gens partout au pays d'avoir accès à un soutien qui change leur vie, de faire entendre leur voix et de redécouvrir leur rythme, à leur façon.

Ensemble, nous accomplissons notre mission : donner aux personnes atteintes de la maladie de Parkinson et à leurs aidants les moyens de s'épanouir et de vivre courageusement. Votre soutien est ce qui transforme cette mission en élan, en stimulant la recherche de pointe, en élargissant les services essentiels et en aidant à redéfinir ce qui est possible.

Grâce à vous, notre communauté continue de s'élever, d'avancer avec force et confiance, refusant d'être définie par la maladie de Parkinson. Chaque don, chaque geste de soutien est plus qu'un acte de générosité. C'est un vote pour la vitalité. Pour la résilience. Pour un avenir où toutes les personnes touchées par la maladie de Parkinson se sentent connectées, soutenues et inspirées.

Merci de vous tenir à nos côtés. Merci de croire en l'audace. Et merci de contribuer à mettre en mouvement des vies riches et épanouies.



Karen Lee, PhD

Présidente-directrice générale



Bob Kuhn

Président,
conseil consultatif sur le
Parkinson



Laura Edgar

Présidente,
conseil d'administration de
Parkinson Canada

Votre impact en chiffres



Plus de **20 000 personnes** ont approfondi leurs connaissances et ont échangé grâce à nos webinaires



1350 personnes vivant avec la maladie de Parkinson et leurs partenaires de soins participent chaque mois à des groupes de soutien

Nous avons répondu à **2350 appels d'aide**



Nous avons répondu à **3075 courriels de demande d'aide**



Près de **320 000 personnes** ont visité le site **parkinson.ca** pour obtenir des informations et du soutien



103 groupes de soutien à travers le Canada

107 000 \$ investis dans des programmes communautaires par l'entremise de notre Fonds CARE



Engagement communautaire

Avec vous, à chaque étape

Nos programmes et ressources aident les personnes touchées par la maladie de Parkinson à rester en contact, à bénéficier de soutien et à trouver l'inspiration.

Soutien pour la maladie de Parkinson près de chez soi

Trouver du soutien pour la maladie de Parkinson dans votre communauté peut être très simple grâce à CareFinder de Parkinson Canada, un répertoire en ligne qui présente des services adaptés en fonction de votre localisation. En 2024, les listes de CareFinder et les régions offrant du soutien ont été élargies grâce à une collaboration avec des organisations provinciales œuvrant auprès de personnes touchées par la maladie de Parkinson en Alberta, au Québec et en Colombie-Britannique. Nous sommes fiers de compter plus de 2400 services liés à la maladie de Parkinson dans le répertoire CareFinder, offerts dans des communautés de toutes tailles à travers le Canada.

« Lorsque je fais des recherches en ligne, j'espère toujours trouver des services qui comprennent bien la maladie de Parkinson. Mais avec ce programme, je me sens rassurée. Savoir que chaque programme est approuvé élimine l'incertitude liée à la recherche de services fiables sur lesquels je peux compter. »

- Utilisateur de CareFinder, Ontario

« Cet événement a été l'un des plus inspirants auxquels nous ayons jamais assisté. Ayant récemment reçu un diagnostic de la maladie de Parkinson, cela a été une introduction vraiment positive et mémorable à cette communauté solidaire. »

Les événements « Parkinson IQ + You » stimulent et connectent la communauté

Parkinson's IQ + You est une série d'événements gratuits et en personne créés par la Michael J. Fox Foundation et qui a pour but d'informer et d'autonomiser les personnes vivant avec la maladie de Parkinson et leurs partenaires de soins. Adaptés à toutes les étapes du parcours de la maladie de Parkinson, ces événements proposent des sessions accessibles et dirigées par des experts sur la prise en charge de la maladie, les dernières recherches et la mise en relation avec des ressources locales. En 2024, Parkinson Canada a organisé deux événements – le 1er juin à Winnipeg et le 23 novembre à Vancouver – réunissant plus de 500 personnes touchées par la maladie de Parkinson, des cliniciens et des chercheurs pour apprendre les uns des autres et échanger.

Le Fonds CARE comble des lacunes dans les communautés insuffisamment servies

En 2024, Parkinson Canada a lancé le Fonds CARE pour répondre aux besoins non satisfaits des personnes vivant avec la maladie de Parkinson et de leurs partenaires de soins, en offrant des subventions communautaires allant de 5000 \$ à 25 000 \$. Le Fonds soutient des programmes locaux qui aident les personnes touchées par la maladie de Parkinson à s'épanouir en soutenant leur bien-être physique et mental. Le Fonds CARE accorde la priorité à l'équité en soutenant des initiatives qui touchent les communautés insuffisamment servies, éloignées et marginalisées à travers le Canada. En comblant ces lacunes en matière de ressources, le Fonds CARE contribue à ce que l'aide cruciale nécessaire pour vivre avec la maladie de Parkinson soit accessible à toutes les personnes qui en ont besoin.



Le soutien entre pairs fait toute la différence

Le programme de soutien entre pairs de Parkinson Canada associe des personnes qui viennent de recevoir leur diagnostic ou des partenaires de soins avec un bénévole ayant lui aussi une expérience vécue. Le programme aide les personnes atteintes de la maladie de Parkinson en leur offrant l'oreille attentive et la voix pertinente de pairs qui sont aussi passés par là. Nous mettons en relation des personnes vivant avec des difficultés qui leur sont propres avec des pairs qui ont vécu des expériences similaires. En 2024, nous avons réalisé 26 jumelages et nous continuerons à élargir le programme dans le but de réduire l'isolement social, de renforcer la résilience et de fournir un soutien sur mesure.

« Je suis très satisfait du programme. Mon pair est toujours prêt à m'aider si j'ai des questions et m'apporte un grand soutien. Chaque fois qu'il trouve quelque chose qui pourrait m'être utile, il m'envoie un courriel avec les informations nécessaires. Même si je ne le contacte pas, il reste toujours en contact avec moi. »

- Participant au programme de soutien par les pairs

Nous sommes là pour vous aider : voici Kerri Lynn

Notre équipe de soutien répond chaque année à des milliers d'appels téléphoniques et à des courriels de la communauté des personnes atteintes de la maladie de Parkinson, partout au Canada. L'équipe offre un soutien personnalisé en anglais et en français, selon les préoccupations particulières et l'endroit où se trouve la personne qui demande de l'aide.

Kerri Lynn Gudz est membre de l'équipe de soutien et nous confie qu'il n'y a pas deux jours qui se ressemblent, tout comme il n'y a pas deux personnes atteintes de la maladie de Parkinson qui se ressemblent. « Le parcours de chaque personne est unique », explique Kerri Lynn. Nous adaptons l'information et orientons les gens vers les ressources locales en fonction de leurs besoins. »

Kerri Lynn ajoute : « Tous les membres de l'équipe sont naturellement empathiques et ont le sens de l'écoute. Les appels peuvent parfois être difficiles, mais nous apprécions tous la possibilité d'être là pour quelqu'un et de faire une différence, petite ou grande, dans la vie d'une personne. C'est très gratifiant de pouvoir donner aux gens des outils qui les aident à se sentir davantage maîtres de leur situation. »

Les gens rappellent souvent, donc à mesure que leur maladie évolue, nous pouvons adapter notre soutien. « Beaucoup de personnes avec nous avons été en contact d'une manière ou l'autre reviennent vers nous, nous recommandent à d'autres et, franchement, nous développons une relation et un lien avec elles. Je trouve cela vraiment spécial. »

Grâce à votre soutien, Kerri Lynn et toute l'équipe de soutien sont là pour les personnes atteintes de la maladie de Parkinson et leurs partenaires de soins, des personnes de tous âges, de tous horizons et ayant des perspectives uniques à travers le Canada. Il est possible de bien vivre avec la maladie de Parkinson, et l'information et le soutien sont essentiels pour s'épanouir.





Les groupes de soutien offrent espoir et connexion

Après un diagnostic de la maladie de Parkinson, il est essentiel de créer des liens avec d'autres personnes pour se sentir soutenu et entouré. En 2024, nous avons offert 103 groupes de soutien en personne et en ligne partout au Canada. Ces programmes informent et inspirent chaque mois 1350 personnes. Grâce au généreux soutien de nos donateurs, nous sommes en mesure d'offrir ces groupes gratuitement à notre communauté.

« Je suis très impressionnée par le groupe de soutien. En tant qu'aidante pour mon mari, récemment diagnostiqué, j'étais d'abord anxieuse à l'idée de m'y joindre. Mon mari hésitait aussi à y participer, mais il m'a accompagnée pour voir de quoi il s'agissait. Dès la première réunion, nous avons découvert de nouvelles informations et trouvé un vrai soutien. Aujourd'hui, il attend avec impatience les prochaines rencontres. »
- Participante au groupe de soutien

« Le fait que l'on mette l'accent sur des expériences honnêtes et concrètes est apprécié et utile. Les touches d'humour sont vraiment réjouissantes! Les webinaires sont non seulement instructifs, mais aussi divertissants. »
- Participant à un webinar

Des webinaires qui rassemblent notre communauté

Chaque mois, Parkinson Canada organise des webinaires en direct qui visent à mettre notre communauté en contact avec des experts, des personnes atteintes de la maladie de Parkinson et des partenaires de soins, dans le but de fournir l'information dont tous ont besoin pour s'épanouir. Ces événements virtuels ont été suivis en direct ou regardés en ligne plus de 20000 fois en 2024.





PLAIDOYER



Le vrai coût de la maladie de Parkinson

Cette année, nous avons examiné de plus près les conséquences financières de la maladie de Parkinson, non seulement pour les personnes et les familles, mais aussi pour le système de santé dans son ensemble. Nous avons publié un rapport intitulé *Le fardeau économique de la maladie de Parkinson au Canada*. Ce que nous avons découvert nous a ouvert les yeux: le coût de la maladie de Parkinson au Canada en 2024 était de 3,3 milliards de dollars et il devrait atteindre 4,4 milliards de dollars d'ici 2034.

Nous avons recueilli les témoignages de personnes atteintes de la maladie de Parkinson et de leurs partenaires de soins qui doivent composer avec des frais élevés de leur poche, qu'il s'agisse de médicaments, d'aides à la mobilité, d'aide à domicile ou de déplacements pour des rendez-vous. De nombreux partenaires de soins quittent leur travail pour offrir leur aide à temps plein, ce qui ajoute encore plus de stress financier à des familles déjà à bout de souffle.

Ces histoires sont exactement la raison pour laquelle nous faisons pression pour que les choses changent. Nous demandons aux gouvernements fédéral et provinciaux de mieux soutenir notre communauté en rendant les soins plus accessibles, en apportant un soutien financier équitable et en investissant davantage dans la recherche et les données.

Nous ne pourrions pas y parvenir sans vous — nos donateurs, nos défenseurs et les membres de notre communauté. Votre générosité est le moteur de tout ce que nous faisons. Grâce à vous, nous pouvons recueillir ces informations, raconter ces histoires et nous exprimer en faveur d'un avenir meilleur. Merci de participer à cette aventure. Ensemble, nous améliorons la vie de toutes les familles touchées par la maladie de Parkinson au Canada.

Mobilisation à Ottawa

En 2024, Parkinson Canada s'est rendu sur la Colline du Parlement pour s'assurer que les voix des personnes vivant avec la maladie de Parkinson soient entendues haut et fort. Nous avons rencontré les responsables fédéraux et le personnel du gouvernement afin de mettre en lumière les besoins urgents de notre communauté.

Accompagnés de personnes vivant avec la maladie de Parkinson, de partenaires de soins et d'experts, nous avons pris la parole au sujet du nombre croissant de personnes touchées par la maladie au Canada, des difficultés d'accès aux soins et de la nécessité d'augmenter le nombre de spécialistes des troubles du mouvement dans tout le pays. Nous avons également fait pression pour obtenir un soutien financier équitable et un meilleur accès aux médicaments essentiels.

Cette visite comprenait en outre une table ronde extrêmement bien garnie rassemblant des députés, des sénateurs, des organisations provinciales du domaine de la maladie de Parkinson et des personnes atteintes de la maladie, qui ont pu échanger de manière sincère sur le rôle du gouvernement dans l'aide apportée aux personnes touchées par la maladie de Parkinson pour bien vivre.

Les réactions ont été engageantes et énergisantes. Les responsables ont écouté, posé des questions et se sont engagés à rester mobilisés. L'équipe de Parkinson Canada est repartie pleine d'espoir et encore plus déterminée à poursuivre sur sa lancée.



Le député Turnbull (au centre), Lori et Brian Campkin



La chirurgie de stimulation cérébrale profonde maintenant offerte au Nouveau-Brunswick

En juin 2024, le gouvernement du Nouveau-Brunswick a annoncé qu'une clinique de chirurgie de stimulation cérébrale profonde (SCP) serait établie à l'Hôpital de Moncton. La communauté au Nouveau-Brunswick s'est montrée très enthousiaste de cette annonce, car il s'agissait d'une priorité importante pour ses membres. Plus tôt en 2024, Parkinson Canada était heureuse de faire entendre la voix de la communauté et de se joindre au mouvement de pression pour un accès à la SCP au Nouveau-Brunswick, en demandant au gouvernement provincial d'instaurer une telle clinique dans notre soumission prébudgétaire de 2024.

La SCP est disponible dans la plupart des provinces, à l'exception de l'Île-du-Prince-Édouard et Terre-Neuve-et-Labrador, mais elle n'est pas disponible dans les trois territoires. L'équipe de défense des droits de Parkinson Canada amplifie la voix des communautés locales des personnes touchées par la maladie et sensibilise le public à la façon dont cette chirurgie peut changer la vie des personnes atteintes de la maladie de Parkinson.



RECHERCHE

Alimenter la recherche sur la maladie de Parkinson

Chaque jour, des donateurs et des partisans concrétisent les recherches sur la maladie de Parkinson. Grâce à vous, de véritables percées pourraient être possibles.

Notre programme de financement de la recherche est axé sur le financement de projets dédiés à :

- améliorer les traitements
- explorer les manières de ralentir ou d'arrêter la progression de la maladie
- comprendre les risques et la prévention
- trouver de meilleurs moyens de diagnostiquer la maladie
- bien vivre avec la maladie de Parkinson

L'année dernière, grâce à la générosité de notre communauté de partisans, nous avons financé 23 projets pour une somme de plus de 2,4 millions de dollars.

Au cœur de notre programme de recherche se trouvent les personnes touchées par la maladie de Parkinson, qui travaillent à nos côtés pour déterminer les domaines de recherche qui auront la plus grande incidence sur notre communauté, nous aidant ainsi à prendre des décisions de financement difficiles avec des ressources limitées. Nous appelons ces bénévoles des «évaluateurs d'expérience vécue», qui choisissent de donner de leur temps et de partager leurs connaissances sur la vie avec une personne atteinte de la maladie de Parkinson ou qui en prend soin.

« L'engagement de Parkinson Canada à combiner l'expertise scientifique et l'expérience vécue rend l'examen des demandes de financement de la recherche plus pertinent et mieux ancré dans la réalité. En tant qu'examinatrice de demandes de subvention et personne atteinte de la maladie de Parkinson, je suis reconnaissante de participer à des échanges comme ceux-ci – réfléchis, engagés et remplis de potentiel ».

– Erin Kreeger, Ph. D.

Votre voix façonne l'avenir de la maladie de Parkinson

En 2024, Parkinson Canada a organisé ses tout premiers atelier sur l'engagement des patients à Toronto, Montréal et Saskatoon, réunissant des personnes atteintes de la maladie de Parkinson, des partenaires de soins et des chercheurs pour parler de leur vécu, de leurs idées et de leurs priorités. Ces conversations ont montré à quel point l'expérience vécue est essentielle pour déterminer des activités de recherche qui reflètent véritablement les besoins de notre communauté.

Grâce à la passion et à l'engagement des participants, nous aidons les chercheurs à voir la maladie de Parkinson sous un angle plus personnel, ce qui rend les études d'autant plus inclusives, accessibles et efficaces. Nous sommes profondément reconnaissants envers toutes les personnes qui ont fait entendre leur voix pour changer les choses et nous rapprocher d'un avenir où personne n'est limité par la maladie de Parkinson.

« J'ai trouvé l'atelier extrêmement utile. Cette occasion de réseauter avec des patients et des chercheurs m'a beaucoup plu. »
– Participant à l'atelier de Montréal



La collaboration pour faire progresser ensemble les soins de la maladie de Parkinson

En novembre 2024, plus de 200 chercheurs, professionnels de la santé et personnes touchées par la maladie de Parkinson se sont réunis à Toronto pour la troisième réunion annuelle sur les troubles du mouvement au Canada, organisée conjointement par Parkinson Canada et la Société canadienne des troubles du mouvement. Plus qu'une simple conférence, il s'agissait d'une mobilisation collective pour une meilleure prise en charge de la maladie de Parkinson à l'avenir.

De l'exploration des symptômes non moteurs aux technologies portables, toutes les conversations étaient axées sur l'amélioration des vies, plus rapidement, plus intelligemment et avec plus de compassion. Cette réunion nous a rappelé ce qui est possible lorsque des experts s'unissent dans un but précis et lorsque les voix des personnes vivant avec la maladie de Parkinson guident la voie à suivre.

Ensemble, nous ne nous contentons pas d'étudier la maladie de Parkinson, nous repensons aussi les soins.

SENSIBILISATION



TROUVEZ VOTRE FAÇON D'ÊTRE

Une nouvelle orientation pour Parkinson Canada

En 2024, Parkinson Canada a lancé Trouvez votre façon d'être, une campagne publicitaire audacieuse et stimulante qui a marqué un changement important dans notre manière d'aborder la maladie de Parkinson. Plutôt que de mettre l'accent sur ce que les gens perdent, nous avons décidé de célébrer ce qu'ils gagnent : la confiance, la communauté et la visibilité.

Rob, un architecte de Toronto, est au coeur de la campagne. Il déambule dans la rue avec une démarche unique et une incomparable étincelle dans le regard. Il marche au rythme d'un air entraînant, fait tourner les têtes et changer les esprits, tout en remettant en question les préjugés sur l'apparence de la maladie de Parkinson.

Cette campagne reflète ce que des personnes nous ont dit au pays : malgré les défis de la maladie de Parkinson, bon nombre découvrent la force, la motivation et la liberté lorsqu'ils cessent de se cacher et commencent à embrasser chaque parcelle de ce qu'ils sont.

Trouvez votre façon d'être représente un nouveau chapitre pour Parkinson Canada – un chapitre ancré dans la positivité, la visibilité et l'autonomisation. Grâce au soutien généreux de nos donateurs, nous avons pu donner vie à cette vision et partager notre message puissant d'un océan à l'autre.

Grâce à vous, nous aidons les personnes atteintes de la maladie de Parkinson à marcher fièrement, à vivre pleinement et à écrire leur propre histoire, avec assurance.

CE N'EST PAS LE PARKINSON. C'EST UNE FAÇON D'ÊTRE



facondetre.ca

Parkinson Canada investit la place Yonge-Dundas à Toronto pour la Journée mondiale de la maladie de Parkinson

Le 11 avril, la communauté des personnes touchées par la maladie de Parkinson était présente en force pour danser, chanter et se rapprocher les uns des autres sur la place Yonge-Dundas, à Toronto. Malgré la pluie battante, des personnes vivant avec la maladie de Parkinson et leurs partenaires de soins sont venus assister à la première mondiale d'une nouvelle chanson, *Slow Emotion*, interprétée par Martha and Company (dirigée par Martha Johnson de Martha and the Muffins). Ce fut un moment fort qui a permis à de nombreuses personnes de se sentir vues et entendues dans leur parcours avec la maladie de Parkinson.



PHILANTHROPIE



Témoignages de donateurs



L'héritage de Jane

Le don de Sheila Bannon en mémoire de sa sœur et meilleure amie, Jane, laisse un héritage durable à la communauté des personnes atteintes de la maladie de Parkinson.

Jane vivait avec la maladie de Parkinson et faisait face aux défis quotidiens avec une détermination sans faille. Sheila et Jane ont traversé ensemble les complexités de la maladie de Parkinson jusqu'au décès de Jane en 2021.

En mémoire de Jane, Sheila a soutenu l'ouverture d'un site du Réseau canadien ouvert sur la maladie de Parkinson (C-OPN) à Halifax afin de contribuer à la recherche sur la maladie de Parkinson dans le Canada atlantique. Elle soutient également une bourse de recherche clinique pour un scientifique de la même région. La générosité de Sheila permet à l'héritage de sa sœur de continuer à inspirer et à donner les moyens à notre communauté de s'épanouir.



Investissement dans l'innovation

La Dre Kanta Marwah vit avec la maladie de Parkinson et milite pour le changement en tant que partisane de Parkinson Canada depuis plus de dix ans. Sa générosité nous a récemment permis de publier le rapport intitulé «Le fardeau économique de la maladie de Parkinson au Canada», qui révèle les coûts exorbitants que doivent assumer les personnes atteintes de la maladie de Parkinson, leurs partenaires de soins et notre système de santé.

Son investissement fait également progresser la recherche grâce au Fonds d'innovation pour la recherche Kanta Marwah, qui soutient des projets de recherche préclinique et clinique à fort potentiel. Grâce à ce soutien, la docteure Marwah fait avancer la recherche et, à terme, de nouveaux traitements pour toutes les personnes touchées par la maladie de Parkinson à travers le pays.



Champions de la Grande Randonnée

La maladie de Parkinson fait partie de la vie de Chris Fry depuis 2017. Cependant, elle n'était pas nouvelle pour sa famille, puisque sa mère en était atteinte depuis deux décennies. Après avoir déménagé à Wolfville, en Nouvelle-Écosse, et être passés d'une maison centenaire à un appartement dans une nouvelle ville, Christopher et sa femme, Rhonda, ont trouvé du réconfort et tissé des liens sociaux en se joignant à un groupe de soutien local pour les personnes atteintes de la maladie de Parkinson.

En 2024, Chris et Rhonda ont été invités à diriger notre Grande Randonnée à Wolfville. Motivés par l'envie de faire une différence, ils ont rallié leurs amis et leur communauté à leur cause et ont déclenché une vague de générosité qui a permis de recueillir la somme incroyable de 13 000 dollars pour la recherche et les programmes de soutien.

Chris et Rhonda sont impatients de participer à l'événement de cette année, déterminés à accroître la participation et à continuer de renforcer le sentiment de solidarité et de soutien envers les personnes touchées par la maladie de Parkinson dans leur petite mais dynamique communauté.



Le cyclisme pour le changement

Sarah Macrae Blakeley est une cycliste passionnée. Elle sait qu'il est important de rester actif, surtout depuis qu'elle a reçu un diagnostic de maladie de Parkinson à l'âge de 50 ans.

Lorsqu'elle s'est inscrite à l'événement Pedaling for Parkinson's Growling Beaver, les Sweet Mother B*ckers ont vu le jour: un nom d'équipe inoubliable et impertinent qui incarne l'humour et la force de Sarah, tout en reprenant ses initiales, S.M.B. Malgré la réticence initiale de Sarah à parler de son diagnostic, ses amis et sa famille se sont mobilisés autour d'elle. La première randonnée a déclenché quelque chose de plus grand que Sarah n'aurait pu imaginer.

En tant que capitaine de l'équipe, Sarah a appris que le leadership, en particulier avec la maladie de Parkinson, exige à la fois de la vulnérabilité et du courage. En partageant ses expériences, Sarah a inspiré d'autres personnes et a contribué à agrandir son groupe, qui compte désormais plus de 25 cyclistes. Déterminée à continuer à développer l'équipe et à collecter des fonds, elle déclare : « Nous visons haut. »



Le grand saut

Le 28 septembre, David Peacock et son neveu, Josh, ont sauté d'un avion au-dessus d'Abbotsford, en Colombie-Britannique, récoltant la somme incroyable de 8 984,15 \$ pour la recherche sur la maladie de Parkinson. Ce saut marquait le 60e anniversaire de David qui réalisait son rêve de longue date, tout en rendant hommage à toutes les personnes atteintes de la maladie de Parkinson au Canada.

Depuis son diagnostic en 2018, David fait face à la maladie avec courage, humour et défiance, lui faisant un « doigt d'honneur » à chaque étape. Josh, toujours prêt pour l'aventure, se tenait fièrement à ses côtés. Leur saut n'a pas seulement permis de collecter des fonds, il a également inspiré d'autres personnes à croire en leurs possibilités, en la communauté et en leur courage pour faire des choix audacieux afin de se construire un avenir meilleur.



Soutenir les partenaires de soins

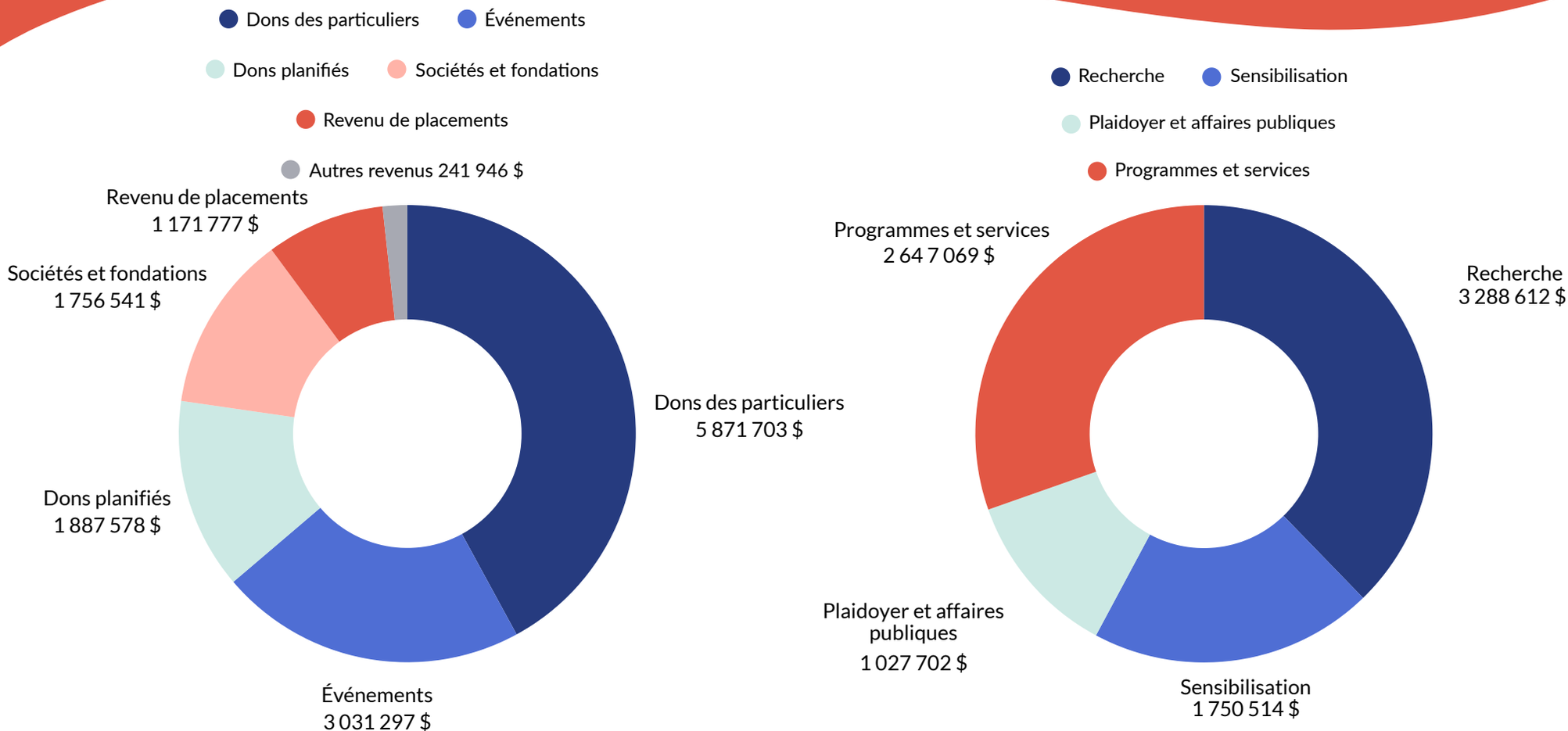
Rexall Care Network a généreusement accepté de jumeler les dons en 2024, sachant que leur don aurait ainsi deux fois plus d'impact. Cet acte de générosité exceptionnel a motivé les donateurs, qui ont ainsi eu la certitude que leurs contributions auraient un impact encore plus important.

Dans le but commun de soutenir les partenaires de soins, cette générosité a entraîné une augmentation substantielle des dons et accéléré les avancées scientifiques, renforcé la collaboration mondiale au sein de la communauté Parkinson et nous a rapprochés plus que jamais de la découverte de traitements qui changent la vie et de meilleurs soins.

Ces réalisations ont été rendues possibles grâce à une communauté remarquable de partisans, mobilisés et inspirés par le leadership et la compassion de Rexall Care Network.

Votre générosité en chiffres

Pour obtenir un état détaillé de la situation financière au 31 décembre 2024, veuillez consulter le site impact.parkinson.ca.



Les informations ci-dessus sont un résumé de la manière dont vos généreuses contributions ont été dépensées au cours de l'année 2024. Les états financiers vérifiés pour l'exercice clos le 31 décembre 2024 sont disponibles sur demande et sur notre site web. Si vous avez des questions sur notre manière de recueillir des fonds, veuillez nous contacter au 1 888 664-1973.



Les équipes qui façonnent notre vision

Conseil d'administration

Conseil consultatif sur le Parkinson

**Comité consultatif sur la recherche
et la pratique clinique**

Conseil consultatif scientifique

*Pour connaître nos équipes de direction et de
conseillers, veuillez consulter parkinson.ca.*

Pour lire le rapport complet,
rendez-vous sur
www.impact.parkinson.ca ou
scannez le code QR ci-dessous.

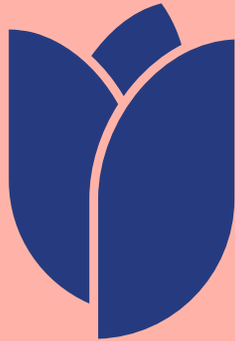




Notre communauté de sympathisants s'agrandit, tout comme notre impact collectif.

Merci pour tout ce que vous avez rendu possible pour les personnes touchées par la maladie de Parkinson en 2024!





Parkinson Canada

Vous avez des questions sur la maladie de Parkinson ?



Composez le: 1 888 664-1974



Courriel: support@parkinson.ca



Site web: parkinson.ca

Souhaitez-vous faire un don ou en savoir plus sur votre impact ?



Composez le: 1 888 664-973



Courriel: donate@parkinson.ca



Site Web: parkinson.ca/fr/facons-de-donner



Adresse postale: Parkinson Canada 4211 Yonge Street, Suite 316, Toronto, ON M2P 2A9

Vous souhaitez nous contacter pour une autre raison ?



Composez le: 1 800 565-3000



Courriel: info@parkinson.ca

*Numéro d'enregistrement d'organisme de bienfaisance :
10809 1786 RR0001*