

Association canadienne de l'anémie aplasique et de la
myélodysplasie

BULLETIN

Message de la présidente

Nous avons eu un magnifique été jusqu'à maintenant et j'espère que vous avez tous pu profiter de périodes de détente, de journées ensoleillées et plaisantes et de belles longues soirées sous les étoiles avec vos proches et vos amis!

Pour l'ACAAM, l'automne donne le coup d'envoi à notre journée éducative annuelle pour les patients, qui aura lieu cette année à Richmond, en Colombie-Britannique (à cinq minutes de l'aéroport international de Vancouver) le 30 septembre. C'est la première fois en six ans que nous revenons sur la côte ouest et nous avons très hâte de revoir nos vieux amis et d'en rencontrer de nouveaux pendant une journée de conférences inspirantes.

L'ordre du jour de la Journée éducative est présenté dans ces pages et vous verrez que nous avons réuni un groupe diversifié de conférenciers et un panel de patients et d'aidants intéressants qui se joindront à nous pour la journée. L'activité est gratuite, mais nous vous demandons de vous inscrire à l'avance. Le formulaire d'inscription se trouve aussi dans ces pages.

En plus des ateliers éducatifs pour les patients, il y aura aussi un dîner-causerie pour les infirmières qui travaillent auprès de patients atteints d'AA, de SMD et/ou d'HPN.

Comme toujours, nous allons télécharger certaines présentations sélectionnées sur notre site Web après l'événement pour ceux d'entre vous qui ne pourraient pas y assister et nous vous garderons informés des autres événements éducatifs qui auront lieu ailleurs au pays au cours de l'année. Les renseignements au sujet de ces événements se trouvent sur notre site Web (www.aamac.ca) et sur notre page Facebook (www.facebook.com/AAMACanada/). La journée éducative à l'intention des patients et nos autres programmes de soutien ne seraient pas possibles sans l'appui de nos commanditaires et de nos donateurs; je tiens à les remercier tous de leur incroyable générosité et de leur appui. C'est grâce à eux que nous pouvons fonctionner.

Je vous souhaite de bien profiter du reste de l'été qui achève et pour ceux qui peuvent se joindre à nous en septembre, au plaisir de vous voir à l'occasion de la Journée éducative pour les patients.

Salutations cordiales,

Ashley Oakes
Présidente du Conseil
ACAAM



Aplastic Anemia & Myelodysplasia
ASSOCIATION OF CANADA

ASSOCIATION CANADIENNE
de l'anémie aplasique et de la myélodysplasie

L'Association canadienne de l'anémie aplasique et de la myélodysplasie (ACAAM) fournit au public des renseignements sur l'anémie aplasique, la myélodysplasie et l'hémoglobinurie paroxystique nocturne (HPN); elle gère un réseau de soutien pancanadien pour les patients, leurs proches et les professionnels de la santé, en plus d'appuyer les programmes de la Société canadienne du sang et le Réseau de moelle et de cellules souches UniVie et de recueillir des fonds pour la recherche médicale.

CONSEIL D'ADMINISTRATION 2016-2017

Gwen Barry, secrétaire
Vivian Do, trésorière
Janice Cook
Claude Francoeur
Jennifer Garvey, présidente sortante
Haydn Liang, vice-présidente
Ashley Oakes, présidente
Sanjeev Parmar
Pamela Wishart

COMITÉ CONSULTATIF MÉDICAL ET SCIENTIFIQUE

Dr S. Couban
Dr Y. Dror
Dr L. Larratt
Dr H. Leitch
Dr K. Schultz
Dr J. Storing
Dr R. Wells, président

COORDONNATRICES DES GROUPES LOCAUX

Janice Cook, C.-B.
Gwen Barry, Atlantique
Catherine Knoll, Ottawa
Claude Francoeur, Québec

PERSONNEL

Cindy Anthony, directrice générale
Carol Fazari, adjointe administrative
Darlene Edmonds, assistante - Ontario
Sue Miles, Alberta, assistante - Alberta

Le bulletin de l'Association canadienne de l'anémie aplasique et de la myélodysplasie est publié quatre fois l'an. Par son contenu, il ne vise pas à formuler des conseils médicaux; à ce sujet, il faut plutôt s'adresser à des professionnels de la santé qualifiés. Cette publication ne peut pas être utilisée ni reproduite, en tout ou en partie, sans autorisation écrite. Veuillez diriger toute demande de publication, question ou tout commentaire à l'adresse suivante :

Association canadienne de l'anémie aplasique et de la myélodysplasie
11181 Yonge Street, Suite 321
Richmond Hill Ontario L4S 1L2
905 780-0698 ou 1 888 840-0039

bcsupport@aamac.ca
albertasupport@aamac.ca
ontariosupport@aamac.ca
adminoffice@aamac.ca
cindyanthony@aamac.ca

info@aamac.ca. www.aamac.ca
N° d'enregistrement d'organisme de bienfaisance : 87557 2265 RR0001

Journée éducative pour les patients

Joignez-vous à nous le samedi 30 septembre 2017 pour notre Journée éducative annuelle nationale pour les patients. Cette année, nous serons au Sheraton Vancouver Airport Hotel, 7551 Westminister Hwy, Richmond, C.-B. Consultez aamac.ca ou communiquez avec le bureau pour plus de renseignements.

Nouvelles de la C.-B.

Par Janice Cook

J'ai tellement hâte à notre onzième journée éducative. Nous avons d'incroyables conférenciers, un comité de patients qui « sait de quoi il parle » et nous venons d'apprendre que des invités-surprises se joindront à nous. La plupart des gens se reconnaîtront en entendant les membres du panel, qui se sont tous portés volontaires pour essayer de fournir des conseils sur ce qui a fonctionné ou fonctionne pour eux. On ne fait pas mieux en matière d'entraide!

Inscrivez-vous et rendez-nous visite. L'activité est gratuite et elle vaut le détour. Et s'il vous arrive de devoir expliquer votre insuffisance médullaire à des infirmières, invitez-les à s'inscrire et à participer à la conférence entière ou au dîner-causerie sur les SMD prévu pour elles.

L'entraide est l'une des plus importantes missions de l'ACAAM. Le conseil d'administration formé de bénévoles et le personnel travaillent fort à ce chapitre et favorisent les jumelages entre patients qui vivent une expérience similaire. Parfois, les gens sont réunis selon leur lieu de résidence plutôt que de leur problème de santé, pour briser l'isolement.

Pour certains, le pair aidant devient un ami pour la vie. Pour d'autres, les liens durent le temps qu'il faut pour traverser une période difficile, pour mieux comprendre et apprendre à s'adapter. La forme d'entraide, par téléphone, courriel ou en personne, n'a pas d'importance; ce qui compte, c'est la qualité des échanges. On ne veut tout simplement pas se sentir seuls.

Il arrive qu'une seule personne fasse une grande différence. C'est le cas de Gerry. Il s'est présenté à l'ACAAM en quête de soutien pour lui-même, et comme il ne trouvait pas de groupe à Kamloops, où il habite, il en a mis un sur pied.

Voici ce que dit l'un des membres du groupe : « Gerry a fait preuve d'une incroyable générosité ici à Kamloops en formant et en soutenant le groupe d'entraide. Son dévouement soulève l'admiration. Il me semble que chaque communauté en bénéficierait et il faut en faire la promotion de toutes les façons possibles. »

Nous sommes entièrement d'accord, et nous espérons que quiconque est intéressé par une telle initiative communiquera avec notre bureau pour obtenir une marche à suivre écrite, des conseils, des réponses à ses questions et toute l'aide que nous pourrions nécessaire.

Le groupe de Gerry est similaire à ceux qui ont fonctionné dans le passé, ou qui continuent de fonctionner à Calgary, Ottawa et Halifax. On y invite parfois des conférenciers, mais il arrive que les gens se contentent de parler ensemble de leurs intérêts communs, de leurs réussites ou de leurs échecs ou alors d'échanger sur un thème choisi. À Calgary, notre groupe a assisté à certaines cliniques de dons de sang pour distribuer des épinglettes Lifesavers^{MD} aux donneurs.

Gerry envoie son propre bulletin après une réunion pour que les absents aient un compte rendu.

D'autres réunions sont organisées par le personnel de l'ACAAM et sont

utiles pour fournir des conférenciers et présenter l'ACAAM aux patients et aux professionnels de la santé qui œuvrent dans les domaines qui nous préoccupent. Darlene accomplit un travail formidable à cet égard dans la région de Toronto, et Sue a récemment commencé à faire de même dans la région d'Edmonton.

Je suis à présent très heureuse de vous annoncer que ce service s'étendra à la région métropolitaine de Vancouver. Même si nous avons quelques bénévoles dévoués en C.-B., aucun de nous ne réside dans la région la plus peuplée, qui compte le plus d'hématologues, organiser des réunions à cet endroit est donc un défi pour nous.

J'espère que d'ici le prochain bulletin, vous serez invités à une réunion du groupe de soutien à Vancouver. Entre temps, joignez-vous à nous le 30 septembre à Richmond. Vous ne le regretterez pas.



Plusieurs membres de la réunion de juin du groupe de Kamloops rendent hommage à Bob qui est décédé plus tôt cette année. C'est son épouse Peggy qui tient la photo. Elle est entourée (de gauche à droite) de Les, Diane, Peter, Gerry, le fondateur du groupe et Rita (assise).

Nouvelles de la région Atlantique

Par Gwen Barry

À l'invitation de son organisateur, le Dr S. Dolan, j'ai assisté au Congrès annuel d'hématologie du Nouveau-Brunswick, à St. Andrews-by-the-Sea, les 21 et 22 mai pour représenter la région Atlantique de l'ACAAM.

On a pu y assister à des conférences sur divers sujets concernant les insuffisances médullaires, ce qui a permis aux hématologues et aux infirmières en hématologie d'acquérir de nouvelles informations et de partager leurs expériences au sujet de ces maladies dans l'intérêt de leurs patients.

Des blocs de notocollants publicitaires de l'ACAAM annonçant ces services ont été distribués à plusieurs hématologues des hôpitaux du Nouveau-Brunswick pour qu'ils les remettent à leurs patients qui reçoivent un diagnostic d'AA, de SMD et/ou d'HPN. On leur a aussi remis de la documentation sur l'AA, les SMD et l'HPN dans les deux langues officielles pour les salles d'attente de plusieurs hôpitaux du Nouveau-Brunswick. Cela s'ajoute à une documentation similaire déjà accessible dans les cliniques d'hématologie d'Halifax, Nouvelle-Écosse et de St. John's, Terre-Neuve.

On trouvera dans le prochain bulletin des renseignements sur une mini-journée éducative prévue pour mai 2018 à Halifax. Les gens de la liste d'envoi de la région Atlantique recevront plus de détails au sujet de cette activité au début de la nouvelle année. Si vous souhaitez qu'on ajoute votre nom à la liste d'envoi de la région Atlantique, communiquez avec moi.

Si vous vivez dans la grande région d'Halifax et que vous souhaitez assister à l'une de nos réunions locales, vous pouvez aussi communiquer avec moi au numéro 902 864-8872 ou à l'adresse gwenb@eastlink.ca.

En terminant, si vous vivez dans la région Atlantique et que vous souhaitez profiter des services d'entraide de l'ACAAM, vous pouvez aussi communiquer avec moi. Ce service permet aux patients qui viennent de recevoir leur diagnostic de communiquer par téléphone ou par courriel avec un pair aidant atteint du même type d'AA, de SMD ou d'HPN et qui a une certaine expérience de la maladie et de son traitement.



Le Dr Sean Dolan, instigateur du Congrès néobrunswickois d'hématologie tenu en mai 2017.

Nouvelles de l'Ontario

Par Darlene Edmonds, agente de liaison pour le soutien aux patients, Ontario

J'espère que vous avez tous passé un bel été avec vos proches et vos amis. L'automne est à nos portes. Nous nous préparons donc pour la série automnale de réunions de nos groupes d'entraide. J'espère que vous y serez – n'hésitez pas à vous faire accompagner par vos proches et vos amis.

N'oubliez pas qu'il faut toujours s'inscrire à l'avance aux réunions des groupes d'entraide par téléphone ou par courriel.

Si un thème ou un conférencier vous inspire et que vous aimeriez que nous l'explorions, faites-nous en la

suggestion en communiquant avec l'équipe de l'ACAAM.

Notre programme pour l'automne est inspirant :

- Joignez-vous au groupe d'entraide de Hamilton le samedi 13 septembre 2017 de 18 h à 20 h avec un léger souper à 17 h 30
- Le samedi 30 septembre 2017 à 10 h 30 à London, en Ontario, le Dr C. Hsia se joindra à nous pour répondre à vos questions au sujet des résultats d'analyses sanguines. Il y aura aussi un volet sur les pairs aidants.
- Le samedi 21 octobre 2017 de 10 h à midi, joignez-vous à nous à Kitchener, en Ontario, pour une réunion du groupe d'entraide.
- Le samedi 28 octobre 2017, le Dr Wells répondra à vos questions à Toronto, en Ontario. La réunion se tiendra dans un nouveau lieu – le Centre Walmer, tout près de l'endroit où nous tenions nos réunions précédemment.
- Nous nous réunissons dans un nouveau local à Oshawa le samedi 4 novembre 2017 de 10 h 30 à 12 h 30, Pamela West abordera le thème « Qualité de vie et maladie chronique ».

Surveillez notre site Web pour tous les détails sur ces réunions et n'hésitez pas à m'envoyer un courriel si vous avez des suggestions, à l'adresse ontariosupport@aamac.ca.

Et puis, mettez vos proches et vos amis au défi de marcher ou de courir pour l'ACAAM le dimanche 22 octobre 2017 à Toronto. Voir l'article dans ces pages pour plus de détails sur les inscriptions.

Nouvelle de l'Alberta

Par Sue Miles, agente de liaison pour le soutien aux patients de l'Alberta

Réservez la date de la prochaine réunion d'entraide à Edmonton le samedi 28 octobre de 10 h à midi.

La réunion se tient à l'hôtel Château Lacombe, 10111 Bellamy Hill. Consultez le site Web pour plus de détails sur le conférencier et le thème.

Groupe d'entraide et demi-journée éducative à Québec

Par Claude Francoeur



Photo des participants et de gauche à droite, les conférenciers, le Dr Robert Delage, chef du service d'hématologie, Marianne Émond, pharmacienne, Claude Francoeur, directeur de la section Québec de l'ACAAM et Patrice Montreuil, psychologue.

Grâce à toute l'aide fournie par Cindy et Carol, notre demi-journée éducative a eu lieu à Québec le 29 avril 2017.

Notre premier conférencier a été le Dr Robert Delage, M.D., M.Sc., FRCP, chef de la clinique d'hématologie du Centre hospitalier de l'Université Laval (CHUL). Le Dr Delage a été le président et l'hôte de la Conférence canadienne sur les syndromes myélodysplasiques à Québec l'automne dernier. C'est un grand communicateur, qui donne des exemples faciles à comprendre pour illustrer des sujets difficiles. Il connaissait la plupart des patients, sinon tous. L'infirmière chef était très heureuse de la tenue de ce premier atelier éducatif pour ses patients. Son équipe et elle ont fait un excellent boulot.

Notre deuxième conférencière était Mme Émond, une pharmacienne qui a livré une excellente présentation sur la surcharge ferrique et les chélateurs du fer Exjade et Jadenu (déférasirox).

Lorsque j'ai appris la présence de Mme Boutet, une représentante de Celgene, je lui ai demandé de nous parler de Vidaza, un produit de Celgene et cela s'est avéré très intéressant.

En conversant avec le psychologue avant la réunion, je lui ai mentionné que lors d'ateliers éducatifs de l'ACAAM, des patients viennent parler de leur expérience de la maladie. Selon lui, c'est une excellente idée, je me suis donc retrouvé à être cette personne et à parler de mon diagnostic de SMD et de l'évolution de ma situation jusqu'à aujourd'hui.

Notre troisième invité était justement M. Montreuil, psychologue, qui s'est révélé être un excellent orateur également. Tout le monde était très attentif. Je crois que chacun cherchait à saisir ses propos et à y réfléchir.

Tous les conférenciers se sont fait poser des questions pertinentes et nous avons dû en limiter le nombre pour ne pas prendre de retard. Nous avons terminé un peu après midi, mais pour de nombreux participants, cela aurait pu durer beaucoup plus longtemps.

Donc, tout a bien été. Nous avons eu 37 participants (14 atteints de SMD, sept proches ou amis de personnes atteintes de SMD, un patient atteint d'HPN et sa conjointe, 10 infirmières, trois conférenciers et la représentante de Celgene.

L'évaluation globale a été excellente selon le questionnaire distribué et les participants ont semblé très heureux de la séance d'information.

À vos marques, prêts, partons!

Par Janice Cook

Félicitations à tous les participants à l'événement « Marrow Movers » une marche de cinq kilomètres pour

amasser des fonds qui s'est tenue le 25 juin!

Les 3 450 \$ amassés sont assez impressionnants puisqu'aucune portion de ce montant ne provenait des fonds accumulés par la course elle-même.

Aussi, il faut mentionner qu'à part moi, les autres participants sont tous sous traitement pour leur insuffisance médullaire. Je suis extrêmement fière d'eux. La journée était terriblement chaude pour Vancouver (30 degrés), elle a été rendue tolérable par un départ très matinal, le vent qui soufflait de la mer et le parcours agréable, partiellement à l'ombre le long du parc Stanley et de la baie des Anglais.



De gauche à droite, Marilynne, Ashley, Janice et Guja, participantes de Vancouver.

Une autre marche aura lieu, cette fois le 22 octobre 2017 à Toronto.

Souhaitez-vous vous joindre à l'équipe Marrow Movers de l'ACAAM? Les participants de Toronto peuvent s'enregistrer directement auprès du marathon de la Banque Scotia à l'adresse :

www.torontowaterfrontmarathon.com/stwm-charities/ACAAM-aplastic-anemia-myelodysplasia-association-canada/

Vous n'avez pas besoin d'être un coureur pour vous joindre. Vous pouvez aussi marcher. Et les poussettes sont les bienvenues!

Des reçus pour fins d'impôt seront émis pour tout don de 25 \$ et plus. Amassez 100 \$ et votre inscription au marathon de la Banque Scotia vous sera remboursée par l'ACAAM. Amassez plus de 25 \$ et vous recevrez un T-shirt Marrow Movers gratuit.

Votre appui permettra à l'ACAAM d'aider des gens comme Regan, Joe et Jordan.

- Regan a reçu un diagnostic d'anémie aplasique le jour de ses cinquante ans. Elle a subi une année et plus de traitements exigeants qui ont culminé vers une greffe de moelle osseuse qui lui a sauvé la vie. Elle remercie les organismes à but non lucratif comme l'ACAAM. Elle trouve qu'au Canada, nous sommes privilégiés de pouvoir compter sur des organismes de soutien aussi formidables et sur des progrès médicaux fantastiques.
- Joe a reçu un diagnostic de SMD en 2008. Il a pris du recul et trouvé la force intérieure qui lui a permis d'affronter le SMD avec une attitude positive; il s'est promis qu'il ne laisserait pas la maladie occuper tout « son espace mental ». Sa devise est, « comment vivre? » et non pas, « comment mourir? »
- Jordan a reçu un diagnostic d'AA et d'HPN en 2014. Il a suivi un traitement difficile. Quand il y repense, il se trouve extrêmement chanceux d'avoir bénéficié des progrès de la médecine, qui lui ont sauvé la vie. Il tient à ce que vous sachiez qu'« il y a de l'espoir ».

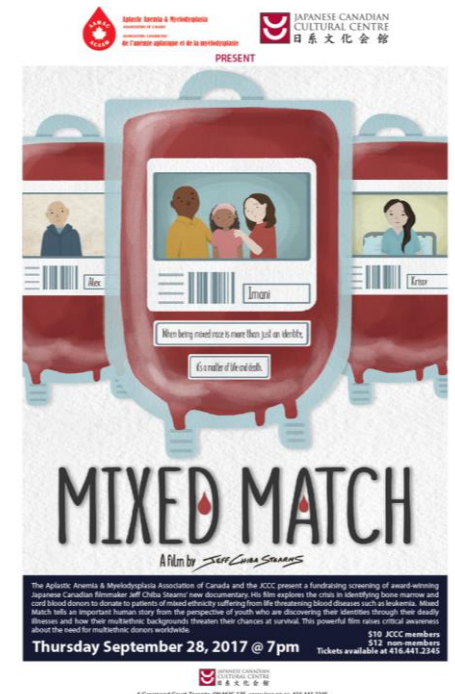
Projection de film

Joignez-vous à nous le jeudi 28 septembre à 19 h à Toronto pour visionner le film *Mixed Match*, présenté en conjonction avec le centre culturel canado-japonais situé au 6 Garamond Court, Don Mills, Ontario.

C'est une occasion en or de voir ce film instructif et d'aider l'ACAAM à recueillir des fonds. Les fonds amassés aideront les patients atteints d'insuffisance médullaire.

Mixed Match est un documentaire primé qui parle de personnes aux origines mixtes atteintes de cancers et réfléchissant à leur identité multiraciale et à la complexité de leur génétique, alors qu'elles tentent par tous les moyens de trouver des donneurs de moelle osseuse compatibles.

Les billets coutent 12 \$ et une portion des profits sera versée à l'ACAAM. D'autres détails seront affichés sur le site Web.aamac.ca lorsqu'ils seront connus.



Activités de défense des intérêts

Par Haydn Liang

L'ACAAM participe aux consultations du Conseil d'examen du prix des médicaments brevetés (CEPMB) pour s'assurer que les Canadiens atteints d'AA, de SMD et d'HPN aient un accès adéquat aux traitements qu'il leur faut.

Le CEPMB a été créé il y a 30 ans pour assurer la régulation des prix des médicaments au Canada et encourager la recherche et l'innovation. Le Conseil est responsable d'établir le

prix maximum auquel un médicament breveté peut être vendu sur la base de critères tels que :

- le prix du médicament au Canada,
- le prix d'autres médicaments de la même classe thérapeutique au Canada,
- le prix du médicament et d'autres médicaments de la même classe thérapeutique ailleurs dans le monde et
- les fluctuations du taux d'inflation.

À l'heure actuelle, le CEPMB tient des consultations pour mettre à jour les lignes directrices qu'il utilise pour établir les prix plafond des nouveaux médicaments. Beaucoup de nos patients atteints d'AA, de SMD et/ou d'HPN ont besoin de médicaments novateurs brevetés. Et pour s'assurer que leurs voix soient bien entendues, l'ACAAM participe et continuera de participer à toutes les étapes de la consultation.

L'Ontario accroît l'accès aux greffes

Adapté et reproduit d'un communiqué de presse de ontario.ca

En juillet, l'Ontario a annoncé qu'elle accroissait l'accès aux greffes de cellules souches pour les personnes qui souffrent de cancers hématologiques complexes, grâce à de nouvelles unités hospitalières à la pointe de la technologie à Toronto et à London. Le Dr Eric Hoskins, ministre de la Santé et des Soins de longue durée, se trouvait au Centre d'oncologie Princess Margaret de Toronto aujourd'hui pour en faire l'annonce.

Les nouvelles unités hospitalières modernes répondront à la demande croissante de greffes de cellules souches, et seront situées dans deux grands hôpitaux :

- Le Centre d'oncologie Princess Margaret aura 15 nouveaux lits et une nouvelle clinique ambulatoire qui pourront assister huit nouveaux médecins spécialistes de la greffe de cellules souches.
- Le Centre des sciences de la santé de London disposera de sept nouveaux lits et d'une clinique de soins ambulatoires rénovée et plus grande, de même que d'une pharmacie pour les patients ambulatoires et la chimiothérapie.

Une fois le projet complété, le gouvernement provincial affirme que les patients de l'Ontario qui ont besoin d'une greffe de cellules souches bénéficieront de 22 nouveaux lits, ce qui permettra la réalisation de 440 greffes de cellules souches par année au total.

L'Ontario publie aussi le rapport de fin d'année du groupe de consultation sur les cellules souches mis sur pied par le ministre, qui résume les progrès accomplis au niveau des capacités et de l'accès aux cellules souches en Ontario. L'annonce repose sur les conclusions du groupe relativement à l'amélioration de la prestation des services entourant les cellules souches et l'expérience des patients.

L'Ontario améliore l'accès aux soins, réduit les temps d'attente et améliore l'expérience des patients par l'entremise de son programme Priorité aux patients - Plan d'action en matière de soins de santé et de l'assurance-santé+ : médicaments pour les enfants et les jeunes.

Une greffe de cellules souches est une intervention qui consiste à remplacer les cellules anormales du patient par des cellules normales qui n'ont pas été affectées par le lymphome, la leucémie, le myélome ou d'autres cancers et troubles hématologiques.

Il existe trois types de greffes de cellules souches : celles dont les cellules proviennent du patient lui-même (autologues), celles dont les cellules sont prélevées chez un

donneur apparenté (allogéniques apparentées) et celles qui proviennent d'un donneur non apparenté (allogéniques non apparentées).

Six hôpitaux offrent la greffe de cellules souches en Ontario : le Centre d'oncologie Princess Margaret, le Centre des sciences de la santé de Hamilton, l'Hôpital Général de Kingston, Health Sciences North, le Centre des sciences de la santé de London et l'Hôpital d'Ottawa.

Le groupe de consultation sur la greffe de cellules souches inclut des experts cliniciens, des responsables hospitaliers, des patients et des représentants des familles. Ils fournissent leur avis sur l'amélioration des capacités et de l'accès aux greffes de cellules souches pour les patients.

L'Ontario fournit un financement ponctuel aux deux hôpitaux qui se dotent de nouvelles unités afin d'en accélérer la construction.

« Avec ce nouveau financement, nous rapprochons les gens de ces hôpitaux que nous aidons à offrir des traitements de cellules souches qui sauvent des vies. L'excellent travail et les recommandations du groupe de consultation sur la greffe de cellules souches ont permis la construction de ces installations à la fine pointe de la technologie à Toronto et à London. L'investissement du gouvernement dans ces deux unités réduira les temps d'attente et améliorera les soins pour les Ontariens qui ont besoin de greffes de cellules souches, » affirme Michael Sherar, président et chef de la direction d'Action Cancer Ontario. « Cet investissement par le gouvernement ontarien pour augmenter les capacités en termes de greffes de cellules souches dans notre province est un élément crucial de notre travail pour faire en sorte que les patients atteints de cancers hématologiques aient un accès rapide à des soins de grande qualité le plus près possible de leur domicile. »

« Cette annonce signifie énormément pour l'avenir des soins oncologiques et pour notre capacité à répondre aux besoins des patients leucémiques à l'avenir ». Allié à l'investissement du

gouvernement au Centre des sciences de la santé Sunnybrook, cela permettra au Centre d'oncologie Princess Margaret et au Sunnybrook de desservir les patients leucémiques qui ont besoin d'une allogreffe de moelle osseuse. Il permettra aussi à la grande région de Toronto d'avoir une capacité suffisante pour effectuer des greffes de moelle osseuse sans que les patients aient à trop s'éloigner », rappelle Peter Pisters, président et chef de la direction du Réseau universitaire de santé (qui inclut l'Hôpital Princess Margaret).

L'annonce « nous permettra de réaliser notre vision qui consiste à élargir les services actuels afin que nous devenions un centre intégré pour les greffes de cellules souches. Ce financement permettra à notre personnel et à nos médecins de mieux desservir la population de London et de sa région en lui offrant des installations spécialisées, soit des lits pour la greffe de cellules souches et pour les traitements ambulatoires, des cliniques ambulatoires spécialisées en hématologie et des services de soutien en plasmaphérèse, des laboratoires et des pharmacies », résume Murray Glendining, président et chef de la direction du Centre des sciences de la santé de London.

La SCS lance un nouvel outil pour recruter de jeunes donneurs

Adapté et reproduit d'un communiqué de presse de blood.ca.

La Société canadienne du sang, et Ernst et Young, ont annoncé une première mondiale parmi les exploitants nationaux de systèmes d'approvisionnement en sang : un agent conversationnel (*chat bot*) pour recruter des donneurs sur Facebook Messenger. Ce nouvel outil est une initiative originale pour intéresser les jeunes à devenir des donneurs engagés et pour faire connaître les besoins

constants en sang.

« L'agent conversationnel est un outil amusant et interactif qui attirera de nouveaux jeunes donneurs pour la vie, à un moment où l'approvisionnement en sang a besoin d'un nouvel élan à l'approche de l'été », affirme Mark Donnison, vice-président, relations avec les donneurs.

L'agent conversationnel aidera les utilisateurs sur Facebook Messenger à en apprendre plus sur les dons de sang et sur leur utilité pour les gens qui en ont besoin. Il encouragera aussi les jeunes à prendre rendez-vous en ligne ou par l'entremise du Centre national.

« Nous sommes très enthousiastes et fiers de prendre les devants de ce recrutement numérique », précise Ralph Michaelis, responsable de l'information. « Conçu en partenariat avec l'équipe des communications numériques de Ernst et Young, l'agent conversationnel est un autre exemple de notre engagement à adopter les nouvelles technologies numériques novatrices pour atteindre et recruter de nouveaux donneurs ou stimuler les donneurs existants. »

Les donneurs peuvent se familiariser dès aujourd'hui avec l'agent conversationnel en envoyant un message à la page Facebook de la Société canadienne du sang.

« Ernst et Young est honorée de collaborer avec la Société canadienne du sang pour appuyer sa mission qui est de sauver des vies, de mettre à profit la puissance des plateformes de messagerie et des interfaces conversationnelles pour atteindre et recruter des donneurs grâce à cette nouvelle technologie originale », résume Keith Strier, Americas AI et responsable de l'offre numérique pour Ernst et Young.