

Association canadienne de l'anémie aplasique et de la
myélodysplasie

BULLETIN

Message de la présidente

Bonne année! J'espère que vous avez commencé 2017 du bon pied!

Au cours de l'année, l'ACAAM tiendra des réunions de groupes de soutien partout au pays! Avec ces réunions, nous travaillons sans relâche à notre mission, qui est d'offrir un réseau de soutien accessible à chaque patient, à chacun de ses proches ou ami et aux professionnels de la santé qui soignent l'anémie aplasique, la myélodysplasie (syndrome myélodysplasique, SMD) et l'hémoglobininurie paroxystique nocturne (HPN) au Canada.

En plus d'organiser les réunions des groupes de soutien et notre journée éducative annuelle à l'intention des patients, qui se déroule à chaque automne, les membres du conseil de l'ACAAM et notre directrice générale représentent nos patients, leurs familles et le personnel soignant dans leurs échanges avec le Comité national de liaison de la Société canadienne du sang (SCS), le Réseau d'associations vouées aux troubles sanguins rares et l'Organisation canadienne pour les maladies rares (CORD). Grâce à ce travail, nous restons au courant des plus récents développements qui peuvent avoir un impact sur notre population de patients et nous nous assurons de défendre leurs intérêts, ceux de leurs familles et des professionnels de la santé d'un océan à l'autre.

La journée éducative annuelle de l'ACAAM à l'intention des patients aura lieu cette année à l'hôtel Sheraton Vancouver Airport le samedi 30 septembre. Notez-le à votre agenda, et d'autres de renseignements vous parviendront dans les mois à venir!

N'hésitez jamais à communiquer avec notre bureau par courriel, à l'adresse info@ACAAM.ca, ou par téléphone, au numéro 1 888 840-0039. Si vous souhaitez vous porter volontaire, si vous avez besoin de soutien ou si vous voulez nous demander de vous poster de la documentation. Toute la documentation et tous les services de soutien sont offerts en anglais et en français.

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'hémogloburie 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 Francœur

Jennifer Garvey, présidente sortante

Haydn Liang, vice-présidente

Ashley Oakes, présidente

Sanjeev Parmar

Pamela Wishat

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

RÉDACTRICE DU BULLETIN

Chris Meyer

PERSONNEL

Cindy Anthony, directrice générale

Carol Fazari

Darlene Edmonds

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

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

Nouvelles de la C.-B.

Par Janice Cook

Est-ce déjà le printemps? Alors que j'écris ces lignes à la fin janvier, la neige et la glace so'accrochent encore, dans des endroits protégés et les séances hivernales de soccer ont été abandonnées depuis la fin novembre.

Ce fut un dur hiver pour quiconque voulait sortir et marcher, et particulièrement ennuyeux pour les personnes à mobilité réduite, qui tolèrent mal le froid ou qui présentent simplement une fatigue invalidante. Alors, profitez du chaud soleil et des trottoirs propres et secs pour aller marcher; c'est un exercice généralement bon pour la santé, tant physique que mentale.

Une autre chose qui pourrait vous rendre de bonne humeur est de soigner votre apparence. Une patiente m'a récemment rappelé cela. Pour elle, maintenir ses activités sociales normales dans la mesure du possible est d'une grande aide et elle suggère entre autre de sortir se faire coiffer ou maquiller.

Cela m'a rappelé l'été où je me suis retrouvée complètement dépendante des transfusions de sang et de plaquettes. Ma fille allait se marier. J'avais l'air si misérable et je me sentais si misérable que je ne pouvais même pas m'imaginer aller choisir une robe. Mais ma sœur a convaincu le personnel du programme Belle et bien dans sa peau de la Société du cancer de la Colombie-Britannique de m'accepter à son atelier même si je n'étais pas atteinte de cancer.

Bien sûr, l'anémie aplasique est tellement rare que personne n'en avait entendu parler, mais j'étais traitée à la clinique externe avec les patients atteints de leucémie et j'avais un cathéter central, donc j'ai été acceptée.

Ils ont jeté un coup d'œil à mon teint blanc et à mon air épuisé et j'ai reçu des conseils de maquillage et de coiffure pendant deux heures; je suis repartie de là avec un sac rempli de cadeaux et de produits que les participantes reçoivent. Cela m'a beaucoup remonté le moral. J'ai même participé à une fête à mon lieu de travail cette semaine-là plutôt que de fuir le monde. J'aurai détesté avoir l'air malade. Peu importe vos activités, poussez-vous un petit peu pour sortir. Choisissez une activité qui vous plaît, faites les ajustements nécessaires selon votre degré d'énergie, prévoyez une journée où vous pourrez vous reposer avant et après l'activité, et si vous êtes dépendant des transfusions, profitez du surplus d'énergie que vous procure l'hémoglobine pour participer.

Un petit groupe d'hommes de la région de Kamloops planifient une autre réunion d'entraide. Ces hommes atteints d'insuffisance médullaire font un effort pour apprendre les uns des autres au sujet de leurs mécanismes d'adaptation à la maladie chronique et pour partager ce qu'ils ont en commun. Une réunion est prévue pour la mi-mars et les autres hommes sont les bienvenus. Si vous souhaitez vous joindre au groupe, vous pouvez communiquer avec Gerry, au numéro 250 851-1155, ou à l'adresse hghartley@shaw.ca.

Jetez un coup d'œil à la rubrique de ce bulletin qui parle de la campagne *Thanks Mom! Give Life* qui se déroulera à Vancouver le 13 mai. En tant que partenaire communautaire de l'événement, l'ACAAM aidera à répandre la bonne parole au sujet des produits sanguins, des cellules souches, du sang de cordon et autres tissus et organes destinés aux greffes. Les donneurs multiethniques sont très recherchés et les jeunes hommes sont les principaux candidats pour les greffes de cellules souches.

Nous planifions actuellement la journée éducative qui se tiendra en septembre. Nous espérons que vous noterez la date à votre agenda et que vous pourrez vous joindre à nous. Nous ferons plus tard un appel aux

bénévoles pour qu'ils distribuent des affiches aux cliniques et aux hôpitaux de la région du *Lower Mainland*.

Prenez soin de vous.



Campagne Thanks Mom! Give Life 2017

Par Paul et Eileen Sue

« Nos mères nous ont donné la vie et, en retour, nous pouvons sauver des vies ». Voilà la prémisse de la campagne *Thanks Mom!* qui a été en vigueur en 2006, 2011 et 2012 et qui revient maintenant en 2017! Le comité de base de la campagne *Thanks Mom!*, entièrement composé de bénévoles, travaille en partenariat avec la SCS pour sensibiliser le public à la nécessité d'aider autrui en donnant du sang, des cellules souches, du sang de cordon ou des organes et des tissus.

L'événement coïncide avec le camp UniVie de la SCS et souhaite inscrire des gens à son registre pour les dons de cellules souches et de moelle osseuse provenant de donneurs non apparentés au Canada (et particulièrement les gens d'origine multiethnique). D'autres partenaires communautaires seront aussi présents, notamment la BC Transplant Society, la Société de la leucémie et du lymphome, divers groupes d'étudiants – notamment de l'Université de la

Colombie-Britannique, de l'Institut de technologie de la Colombie-Britannique, de l'Université Simon Fraser et du Collège Langara, pour sensibiliser le plus de monde possible aux diverses façons de donner!

ÉVÉNEMENT : Campagne *Thanks Mom! Give Life* 2017

DATE : Le samedi 13 mai 2017 (la veille de la Fête des Mères) de 10 h à 21 h (heures du centre commercial)

ENDROIT : Metropolis, centre Metrotown, Burnaby C.-B.

RAISON : Nos mères nous ont donné la vie? Donnons la vie à autrui en retour grâce aux dons de sang ou de cellules souches. Faites-le en l'honneur de Maman!

QUI : Être âgé de 17 à 35 ans, surtout de sexe masculin, d'origine multiethnique (candidat optimal) pour UniVie (prélèvement buccal); accepter d'aider n'importe qui, n'importe où, n'importe quand sur demande, s'il y a comptabilité;

- Être âgé de 17 ans et + pour dons de sang (prendre rendez-vous avec la SCS);

- Être âgée de 18 ans et + et enceinte pour don de sang de cordon (au BC Women's Hospital);

- Être âgé de 18 ans et + pour dons d'organes/de tissus (il faut signer la carte de don d'organes de la C.-B.).

COMMENT : S'inscrire à UniVie comme donneur de cellules souches potentiel (questionnaire et prélèvement buccal) et/ou pour obtenir des renseignements sur d'autres façons de donner la vie!

PARTENAIRES

COMMUNAUTAIRES : BC

Transplant, Société de la leucémie et du lymphome, ACAAM, Metropolis au centre Metrotown, Explorasian.

Pour plus de renseignements, communiquer avec info@thanksmom.org, ou visiter www.thanksmom.org,

facebook.com/thanks.mom.drive ou twitter.com/thxmomstemcell.

Nous espérons vous y rencontrer! L'ACAAM a été un partenaire communautaire d'un grand soutien et continue de l'être!

Nouvelles de la région Atlantique

Par Gwen Barry

Le groupe d'entraide de la région de Halifax a tenu son dîner communautaire de Noël chez Delores d'Entremont le 30 novembre 2016. Tout le monde a apprécié la nourriture et la franche camaraderie, de même que les chants de Noël sous la direction de Garvey et sa voix d'or.

Le groupe d'entraide de Halifax a amassé les fonds nécessaires à l'achat d'une feuille de l'Arbre de vie de l'ACAAM à la mémoire de Marian Peters (SMD), décédée en 2015.

En janvier 2017, un courriel a été envoyé à tous les contacts des patients et de leurs proches des quatre provinces de l'Atlantique pour vérifier leur intérêt à s'inscrire sur la liste des pairs-aidants de l'ACAAM.

De petits carnets d'auto-collants faisant la promotion des services de soutien de l'ACAAM ont été distribués dans les salles d'attente de les cliniques d'hématologie de Halifax et de St John's, Terre-Neuve. Les hématologues et le personnel infirmier ont accepté de remettre les auto-collants aux patients qui reçoivent un diagnostic d'AA, de SMD et de HPN pour les sensibiliser aux services de soutien offerts par l'ACAAM.

Si vous vivez dans la grande région de Halifax et que vous souhaitez assister à l'un de nos événements locaux, communiquez avec Gwen Barry, au numéro 902 864-8872, ou à l'adresse gwenb@eastlink.ca. Où que vous viviez dans les provinces de l'Atlantique, si vous souhaitez profiter du service de pairs-aidants de l'ACAAM, vous pouvez aussi communiquer avec Gwen.

Nouvelles de la section Ontario

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

Bonne et heureuse année! Les fleurs du printemps seront bientôt là!

J'ai été bien occupée à réserver des locaux en vue des prochaines réunions des groupes d'entraide pour ce printemps, à Hamilton, Toronto et London.

Retenez-bien ces dates :

- Le samedi 25 mars à London, Ontario;
- Le samedi 1^{er} avril à Hamilton, Ontario; et
- Le samedi 6 mai à Toronto.

La réunion de Toronto inclura une présentation sur l'anémie aplasique et les enfants par le Dr Vicky Breakey, hémato-oncologue à l'Hôpital pour enfants McMaster.

Vérifiez la section Événements du présent bulletin pour plus de détails.

Si vous avez des suggestions de thèmes pour une réunion, ou si vous avez été réellement impressionné par un conférencier, n'hésitez pas à en faire part au bureau de l'ACAAM. Nous sommes toujours à la recherche de suggestions de conférenciers.

Si vous vivez dans la région de Sarnia/Windsor et que vous souhaitez m'aider à organiser une réunion dans la région de Chatham pour l'automne, veuillez communiquer avec le bureau.

Il y a encore du mouvement avec les Marrow Movers

Si vous vivez à Vancouver ou Toronto ou si vous y planifiez une visite et souhaitez participer à une collecte de fonds de l'équipe *Marrow Movers* pour l'ACAAM, inscrivez ces dates à votre agenda : le 25 juin 2017 (Vancouver), le 22 octobre 2017 (Toronto).

Ce sont les dates où auront lieu des événements subventionnés par la Banque Scotia. Venez courir ou marcher pour appuyer un organisme de charité, comme l'ACAAM!

Ces dernières années, l'ACAAM a créé une équipe qu'elle appelle les *Marrow Movers*. Les patients et les proches se réunissent, la plupart pour marcher ou

patiner l'étape de cinq kilomètres. Certains membres ambitieux ont déjà pris part au demi-marathon.

Pour plus de détails la façon de s'inscrire ou de faire un don, surveillez le site Web, ils s'y trouveront présentés.

Célébrez le 150^e Anniversaire du Canada en faisant du bénévolat

Adapté de 150pour150defidesbenevoles.ca



Le groupe d'entraide de Halifax a bien apprécié son dîner communautaire de Noël en 2016.

Canada 150 pour 150 Défi des bénévoles est un mouvement pancanadien dirigé par Bénévole Canada en partenariat avec Bénévole Canada et des centres de bénévolat de partout au pays.

L'objectif est de convaincre les Canadiens de donner 150 heures de bénévolat en 2017 pour souligner le 150^e anniversaire du Canada. Canada 150 pour 150 Défi des bénévoles vise à faire participer des dizaines de milliers de personnes qui feront une différence dans la vie des Canadiens.

Le bénévolat est un mouvement qui profite à la communauté et qui sert le bien commun sans gain financier; il peut être formel ou informel.

Le bénévolat formel s'inscrit dans les activités des organismes à but non lucratif, par exemple faire du porte à porte pour amasser des fonds; donner des conseils ou faire du mentorat; visiter les personnes âgées; préparer et livrer des repas; être chauffeur bénévole; défendre des causes sociales; être entraîneur auprès des enfants ou participer à des conseils d'administration et des comités.

Le bénévolat informel implique des gestes qui profitent à des inconnus.

On sait que les Canadiens s'entraident, qu'ils posent des gestes gentils, par exemple, balayer un trottoir, offrir un café à quelqu'un en ligne derrière soi ou organiser des activités communautaires, comme des BBQ ou des opérations de nettoyage.

Pour trouver des façons de vous inscrire au défi, consigner vos heures de bénévolat, relater votre expérience de bénévole et créer votre profil de bénévole, rendez-vous à l'adresse volunteer150for150.ca.

Ceux qui ont contribué le plus d'heures dans chaque province et territoire seront invités à Ottawa pour une cérémonie qui aura lieu au début 2018. On accordera une reconnaissance toute spéciale aux catégories suivantes « nouveau bénévole canadien 150 pour 150 »,

« bénévole autochtone 150 pour 150 », « jeune bénévole 150 pour 150 » et « aîné bénévole 150 pour 150 ».

Les bénévoles sont au cœur des communautés canadiennes. Le bénévolat a des répercussions positives et transforme la vie des bénévoles eux-mêmes et des gens qu'ils aident. Pour célébrer le 150^e anniversaire du Canada, tous les Canadiens sont invités à donner 150 heures de leur temps en 2017 et à redonner ainsi à leur communauté et à leur pays.

Note de la rédactrice : Si ce n'est déjà fait, envisagez de faire du bénévolat auprès de l'ACAAM cette année! Il y a de nombreuses façons d'aider. Vous n'avez qu'à communiquer avec le bureau ou avec la représentante de votre section locale.

Merci aux bénévoles de l'ACAAM!

La semaine du 23 au 29 avril est la Semaine nationale du bénévolat et c'est un moment important dans l'année pour souligner la contribution des personnes qui œuvrent dans notre communauté.

Les gens qui souffrent d'insuffisance médullaire et leurs proches qui se tournent vers l'ACAAM bénéficient grandement des contributions généreuses des bénévoles partout au pays.

Nous tenons à remercier tous les bénévoles pour ce qu'ils accomplissent, qu'il s'agisse d'aider à organiser un groupe de soutien, de recueillir des fonds, d'offrir une écoute attentive en s'inscrivant à notre liste de pairs-aidants ou comme membres du conseil ou d'un comité.

Étant donné que la vie de bien des gens atteints d'insuffisance médullaire dépend beaucoup des dons de sang et de plaquettes, nous tenons aussi à remercier tout spécialement ceux qui font littéralement un don de vie ou qui encouragent autrui à le faire.

Merci aux bénévoles!

Le film *Mixed Match* continue de parler de moelle osseuse

En novembre, des représentants de l'ACAAM ont eu l'occasion d'assister à l'un des visionnements du documentaire *Mixed Match* au Canada dans le cadre du Festival du film asiatique de Toronto où il a reçu le prix du public.

Le film parle de dons de moelle osseuse et de cellules souches qui sont si nécessaires pour les patients d'ascendance « mixte ». L'ACAAM a contribué à subventionner le film aux premières étapes de sa réalisation pour sensibiliser le public à la nécessité d'obtenir des dons de divers horizons.

Une campagne de sensibilisation au don de cellules souches a eu lieu au moment de la projection pour que les participants puissent s'inscrire au

La directrice exécutive de l'AAMAC, Cindy Anthony, et le réalisateur du film Mixed Match, Jeff Chiba Stearns, prennent la pose pour le « cellfie » en tenant à la main des peluches en forme de cellules souches lors de la projection.



registre de dons de moelle osseuse et de cellules souches UniVie. Visitez blood.ca pour plus de renseignements sur la façon de s'inscrire en ligne.

Plus tôt, l'an dernier, le film a été lancé dans le cadre du Festival international

du film de Vancouver où il a remporté le prix du public.



La Société canadienne du sang inscrit des membres du public au registre UniVie lors du visionnement.

Un choix judicieux puisque Jeff vient de la Colombie-Britannique et qu'il vit à Vancouver.

Le film a depuis été présenté dans des festivals de cinéma partout en Amérique du Nord, y compris au Festival du film asiatique de San Diego, au Festival international du film d'Hawaï, au Festival du film américano-asiatique de Philadelphie, au Festival du film de Victoria, au Festival du film américano-asiatique de Seattle et au Festival international du film de Spokane. Un visionnement communautaire a aussi eu lieu à Kelowna, en C.-B.

Selon le site Web du film, « *Mixed Match* raconte une histoire importante et présente le point de vue de patients d'ascendance mixte atteints de cancers du sang qui sont forcés de réfléchir à leur identité multiraciale, à la complexité de la génétique et aux défis de la médecine face à la diversité ethnique alors qu'ils amorcent une quête quasi-impossible afin de trouver un donneur de moelle osseuse compatible. L'interracialité étant en passe de devenir la catégorie démographique à la croissance la plus rapide en Amérique du Nord, la mixité n'est plus simplement une question d'identité, cela devient parfois une question de vie ou de mort. »

Visitez le site mixedmatchproject.com pour plus de renseignements, y compris au sujet des prochains visionnements.

À noter à votre agenda

N'oubliez pas de vérifier les mises à jour provinciales et locales pour les réunions des groupes de soutien et les activités éducatives régionales.

Pour plus de renseignements au sujet des activités, composez sans frais le numéro 1 888 840-0039 ou écrivez à info@aamac.ca.

Réunions du groupe de soutien pour les patients du Sud de l'Ontario. Joignez-vous à nous pour une réunion de soutien gratuite à l'intention des patients près de chez vous.

Que peut-on attendre d'une réunion de groupe de soutien? Un conférencier invité, une période de questions et du temps pour que les patients partagent leurs expériences. Les réunions des groupes d'entraide offrent un environnement sécuritaire aux patients et à leurs aidants qui souhaitent se réunir pour échanger et apprendre les uns des autres, en plus d'avoir accès à diverses ressources par l'entremise de l'ACAAM.

London : Réservez le samedi 25 mars, de 10 h 30 à 12 h 30 au Centre de soutien Wellspring, 382, rue Waterloo à London. Des rafraîchissements seront servis. Veuillez noter que le Centre est situé dans l'édifice du YMCA.

Hamilton : Le samedi 1^{er} avril 2017, de 10 h 30 à 12 h 30 au centre Wellwood, 501 chemin du Sanatorium à Hamilton. Des rafraîchissements seront servis.

Les réunions de London et de Hamilton incluront du temps pour échanger sur les succès et les difficultés à l'occasion d'une table ronde.

Toronto : Joignez-vous à nous le samedi 6 mai 2017 de 10 h 30 à 12 h à l'Église Unie de la rue Bloor, 300, rue Bloor Ouest, à Toronto. Notre conférencière invitée sera le Dr Vicky Breakey, une hémato-oncologue de l'hôpital pour enfants McMaster, qui parlera de l'anémie aplasique chez les enfants et des défis du diagnostic et du traitement. À l'occasion de cette réunion, nous entendrons également un jeune et sa mère qui témoigneront de leur expérience. Des rafraîchissements seront servis.

Réunion des patients d'Edmonton Joignez-vous à nous le samedi 29 avril 2017, de 10 h 30 à 12 h 30 pour entendre le Dr Nancy Zhu, M.D., FRCPC, de la Division d'hématologie clinique à l'Université de l'Alberta nous parler des nouveaux traitements pour les SMD. Après la conférence, nous parlerons des prochaines rencontres du groupe de patients à Edmonton. La réunion se tiendra à l'hôtel Château Lacombe, 10 111 Bellamy Hill, dans la salle Lacombe. Un petit-déjeuner léger sera servi.

Marchez ou courez pour l'ACAAM Joignez-vous à l'équipe *Marrow Movers* à Vancouver le 25 juin ou à Toronto le 22 octobre pour amasser des fonds pour l'ACAAM. Voyez l'article dans le présent numéro pour plus de renseignements et visitez notre site Web pour plus de détails sur les inscriptions.

Journée éducative annuelle pour les patients et Assemblée générale annuelle de l'ACAAM

À inscrire à votre agenda! La prochaine journée éducative annuelle de l'ACAAM se tiendra dans l'Ouest, dans la région de Vancouver le 30 septembre 2017, à l'hôtel Sheraton Vancouver Airport, 7551 autoroute Westminster à Richmond. Il y aura bientôt plus de détails sur les inscriptions et des renseignements sur les conférenciers sur notre site Web.

L'AAMDSIF et la MDS Foundation planifient des conférences pour les patients en 2017

Deux organismes américains prévoient la tenue d'événements pour les patients et leurs proches, dont plusieurs auront lieu près de la frontière avec le Canada.

L'Aplastic Anemia and MDS International Foundation (AAMDSIF) offre six conférences nationales pour les patients et leurs proches sur la thématique « vivre avec l'[anémie aplasique](#), le SMD ou l'HPN », dans six villes des États-Unis. Chaque conférence gratuite offre des occasions d'apprendre auprès d'experts médicaux américains de renom et de créer des liens avec d'autres patients et aidants.

Les conférences nationales de cette année auront lieu dans les villes suivantes :

- Las Vegas – le 22 avril
- Nashville – le 24 juin*
- Minneapolis – le 22 juillet
- Newark (région métropolitaine de New York) – le 16 septembre
- Kansas City – le 14 octobre*
- Orlando – le 4 novembre

Les conférences se terminent après le dîner

L'organisme affiche également des renseignements au sujet de webinaires sur son site Web. Pour plus de renseignements, visitez aamads.org ou envoyez un courriel à l'adresse conference@aamds.org.

La MDS Foundation prévoit aussi la tenue de plusieurs événements sur les SMD :

- Chicago – le 22 avril
- Seattle – le 29 avril
- Buffalo – le 9 septembre
- Charleston – le 9 septembre
- San Francisco – le 28 octobre
- Atlanta – le 28 octobre
- San Antonio – le 18 novembre
- Iowa City – le 18 novembre

Visitez l'adresse mds-foundation.org pour plus de détails.

Si vous assistez à une conférence à l'extérieur du Canada, gardez à l'esprit qu'il pourrait y avoir des différences quant aux options thérapeutiques

offertes. Il faut toujours vérifier auprès de votre équipe soignante pour savoir ce qui vous convient le mieux.

À noter

Logo bilingue

L'ACAAM a un nouveau logo qui intègre désormais le nom français de l'association. L'ACAAM dispose déjà d'un certain nombre de documents en anglais et en français, notamment pour les patients; et en plus de publier ce bulletin elle a à cœur de rejoindre les patients partout au pays, qu'ils soient de langue française ou anglaise.

