

# L'impact de Fibrose kystique Canada

Notre vision est celle d'un monde sans fibrose kystique (FK). Depuis notre fondation en 1960, nous avons investi plus de 244 millions de dollars dans la recherche de pointe, l'innovation et les soins cliniques pour faire de cette vision une réalité. Aujourd'hui, nous sommes plus près que jamais d'un monde sans FK.



Les premières subventions de recherche sont attribuées au D<sup>r</sup> Morley Lertzman de Winnipeg et au D<sup>r</sup> Victor Marchessault de Montréal.

Le concours annuel de subventions de recherche et de bourses est officiellement lancé.



La première clinique de FK pour les jeunes adultes ouvre ses portes à Montréal.



Le comité consultatif des adultes FK est formé.

La première transplantation pulmonaire bilatérale au monde réussie sur une personne atteinte de FK a lieu à Toronto.



Des chercheurs établissent une nouvelle méthode de traitement des infections bactériennes en ayant recours à différents schémas d'antibiotiques en alternance.



Plus de 50 sections menées par des bénévoles appuient maintenant Fibrose kystique Canada, comparativement à quatre sections en 1960.



Fibrose kystique Canada revendique avec succès l'accès au dépistage néonatal de la FK en Alberta. Aujourd'hui, toutes les provinces à l'exception du Québec procèdent au dépistage néonatal de la FK.

Une bourse de recherche clinique est créée pour encourager la formation des médecins dans le domaine de la FK. Jusqu'à présent, 16 boursiers de recherche clinique ont reçu ce prix et ont tous poursuivi leur carrière dans des cliniques de FK.



L'âge médian de survie des Canadiens atteints de FK est évalué à plus de 50 ans.

Premier investissement philanthropique dans une entreprise, Laurent Pharma. Laurent effectue des tests sur Lau7b, un médicament qui cible l'inflammation et qui est le fruit de dix années de recherches financées par Fibrose kystique Canada.

Fibrose kystique Canada publie trois articles dans des revues spécialisées à comité de lecture.



## UN MONDE SANS FK

1960

L'organisme Fibrose kystique Canada est fondé par Doug et Donna Summerhayes, parents d'un enfant FK.



1962

Lancement de Shinerama, une campagne de financement menée dans les établissements d'enseignement postsecondaire. Jusqu'à présent, Shinerama a permis de recueillir plus de 26 millions de dollars pour la recherche et les soins de la FK.



1965

Le programme de visites d'accréditation des cliniques est mis sur pied pour favoriser l'échange de pratiques exemplaires et assurer l'uniformité de la qualité des soins à travers le Canada.

1967

1969

Kin Canada adopte officiellement Fibrose kystique Canada comme projet national de bienfaisance. Jusqu'à présent, Kin Canada a amassé plus de 44 millions de dollars pour Fibrose kystique Canada.



1988

1987

1989

Le gène responsable de la FK est découvert par des chercheurs financés par Fibrose kystique Canada, en collaboration avec la Cystic Fibrosis Foundation des États-Unis.



1992

1997

Les entreprises CARSTAR Carrosserie et vitres d'auto et Siemens Canada font de Fibrose kystique Canada leur œuvre de bienfaisance de choix.



1999

MARCHE FAITES DE LA FIBROSE KYSTIQUE DE L'HISTOIRE ANCIENNE

2005

Lancement de la marche nationale. À ce jour, la marche a permis de recueillir plus de 28 millions de dollars.

2007

2008

Fibrose kystique Canada lance sa page Facebook, offrant un forum de communication aux membres de la communauté FK et de l'organisme.



2009

2010

Fibrose kystique Canada persuade Santé Canada de recommander que les enzymes pancréatiques soient considérées comme des « médicaments exigeant une ordonnance », ce qui permet à de nombreuses personnes atteintes de FK d'économiser environ 20 000 \$ par an.



2013

2014

Fibrose kystique Canada défend avec succès le remboursement de Kalydeco<sup>MD</sup> par les régimes d'assurance-médicaments publics.

2016

AUJOURD'HUI

### Fibrose kystique Canada continue de...

- ✓ financer des projets de recherche de pointe, des bourses postdoctorales et d'études supérieures, des plateformes technologiques nationales, des programmes de recherche ciblés et des partenariats;
- ✓ appuyer 42 cliniques de FK accréditées qui soignent plus de 4 100 Canadiens atteints de FK;
- ✓ revendiquer une couverture des médicaments accessible et des soins de qualité pour les patients atteints de FK.