



LA FONDATION
canadienne des
tumeurs cérébrales



**SOURCE
D'ESPOIR**
DEPUIS QUARANTE ANS
1982 - 2022

Numéro 5 | Automne 2022

Espoir en action

En cette année de 40^e anniversaire, nous célébrons notre passé, nous sommes reconnaissants pour le présent et nous regardons vers l'avenir avec espoir.



CONTENU :

- 3 40 ANS D'ESPOIR
- 4 PROGRAMMES ET RESSOURCES NOVATEURS
- 5 RÉCIPIENDAIRES DE NOS BOURSES D'ÉTUDES POUR JEUNES SURVIVANTS 2021
- 6 UNIS DANS NOS PAS ET DANS NOTRE CAUSE!
- 8 VOTRE ESPOIR EN ACTION 2021
- 10 UNE COMMUNAUTÉ CRÉATIVE ET ORIGINALE
- 12 NOS BOURSES DE RECHERCHE SUR LES TUMEURS CÉRÉBRALES ET AUTRES INITIATIVES
- 14 NOUS VOUS TIRONS NOTRE CHAPEAU!
- 16 HOMMAGE À NOS INCROYABLES BÉNÉVOLES

NOTRE CONSEIL D'ADMINISTRATION 2022-2023

Le conseil d'administration est investi de la responsabilité de mener à bien la mission de la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales et de superviser sa gestion et sa direction. Voici les membres de notre conseil d'administration : www.braintumour.ca/conseil.

MESSAGE DE NOTRE DIRECTRICE GÉNÉRALE



Il y a 40 ans, le décès de la petite Kelly Northey, 8 ans, des suites d'une tumeur cérébrale, a donné naissance à ce qui allait devenir la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales, le seul organisme national qui soutient tous les Canadiens touchés par une tumeur cérébrale, maligne ou non maligne.

Je suis honorée de me joindre à la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales à l'occasion de son 40^e anniversaire. C'est le moment parfait pour nous rappeler le chemin parcouru, célébrer tout ce que nous avons accompli ensemble et nous tourner vers un avenir sans tumeurs cérébrales. Nous avons beaucoup de raisons d'être fiers de la façon dont nous continuons à apporter de l'espoir aux personnes touchées par une tumeur cérébrale. Je suis également impatiente de vous partager nos projets pour la prochaine année !

J'ai bien hâte de vous rencontrer alors que nous entamons la prochaine phase du parcours de la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales.

Avec toute ma gratitude,



Shannon LaHay
Directrice générale

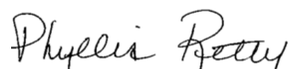
MESSAGE DE LA PRÉSIDENTE DU CONSEIL D'ADMINISTRATION



Chaque année où j'ai le privilège de servir la communauté des tumeurs cérébrales, je continue d'être étonnée. Étonnée par la résilience de nos patients, de nos survivants et de nos proches aidants. Je suis stupéfaite par le dévouement de nos professionnels de la santé, de nos bénévoles et de l'équipe de la Fondation canadienne des tumeurs

cérébrales. La générosité de nos donateurs est incroyable. En 40 ans, nous avons accompli de grandes choses et, alors que nous nous tournons vers l'avenir, je sais que nous accomplirons encore beaucoup de choses ensemble.

Avec toute ma reconnaissance,



Phyllis Retty
Présidente, Conseil d'administration

40 ans d'espoir



L'ESPOIR. C'est un mot simple qui a une signification unique pour chacun d'entre nous. Il peut signifier un sourire encourageant durant une période d'incertitude. Une étreinte chaleureuse durant un moment de désespoir. Il peut faire la différence entre s'accrocher et abandonner.

Chaque jour, à la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales, nous nous efforçons d'apporter de **L'ESPOIR** à toutes les personnes touchées par une tumeur cérébrale. **L'ESPOIR** par le soutien. **L'ESPOIR** par l'information et l'éducation.

L'ESPOIR par la recherche. **L'ESPOIR** de trouver un jour un remède.

En cette année de 40^e anniversaire, nous célébrons notre passé, nous sommes reconnaissants pour le présent et nous regardons vers l'avenir avec espoir.

Quel que soit le moment où nos chemins se sont croisés au cours de ces 40 dernières années, nous ne serions pas là sans vous. Apprenez-en plus sur les activités en lien avec notre 40^e anniversaire.

www.braintumour.ca/fr/40-ans-despoir

DOUBLEZ VOTRE IMPACT GRÂCE À BRUCE POWER!



BrucePower™

Lorsque vous faites un don à notre campagne Le pouvoir de l'espoir d'ici le 31 décembre 2022, Bruce Power égalera le montant de votre don jusqu'à concurrence de 100 000\$.

Grâce à votre don, vous remplirez d'espoir le cœur des personnes touchées par une tumeur cérébrale. Imaginez le pouvoir que cela représente! www.braintumour.ca/40ans

RÉPANDEZ LE POUVOIR DE L'ESPOIR GRÂCE À UNE DÉDICACE SPÉCIALE !



Dédiez un don à votre proche et aidez-nous à financer la recherche critique, les services de soutien, les informations fiables et la défense des droits des patients.

Nous avons créé une page spéciale de dédicace où vous pouvez rendre hommage à votre proche, partager son nom et sa photo, ainsi qu'un message spécial.

Faites un don et partagez votre dédicace afin de nous aider à répandre le pouvoir de l'espoir !

www.braintumour.ca/pouvoir-de-lespoir

VOICI POURQUOI VOS DONS SONT SI IMPORTANTS :



L'une des choses dont je suis le plus fier, c'est toute l'information offerte par la Fondation... Nous avons une panoplie de ressources que nous remettons aux patients et aux proches aidants, nous avons même un cahier à colorier et un livre d'histoires pour les enfants. Il y a tellement plus de ressources maintenant grâce à tout le soutien que nous avons reçu au fil des ans !



– Steve Northey, co-fondateur

Programmes et ressources novateurs

NOUVELLE APPLICATION MOBILE

Notre nouvelle application mobile bilingue et accessible permet aux membres de la communauté d'entrer en communication et d'accéder à du soutien et à nos ressources à partir de leur appareil mobile. L'application peut être téléchargée gratuitement sur les boutiques en ligne iOS et Google Play.

Les utilisateurs peuvent accéder à nos manuels de ressources pour les patients et les proches aidants directement sur leur téléphone. L'application propose également des fiches d'information détaillées, des ressources pédiatriques,

les dernières nouvelles et bien plus encore. Le forum de discussion permet aux membres de partager des conseils et de se soutenir mutuellement tout au long de leur parcours. Une nouvelle fonctionnalité de soutien par les pairs supervisée par des bénévoles formés sera lancée cet automne.

Pour en savoir plus et télécharger notre nouvelle application, visitez le : www.tumeurscerebrales.ca/appli

Nous sommes reconnaissants envers le Adam Fanaki Brain Fund qui a rendu possible le développement de cette application.



 THE ADAM FANKI
BRAIN FUND

DE JEUNES ADULTES PARTAGENT LEUR HISTOIRE...



La narration numérique (*digital storytelling*) combine l'art de raconter des histoires à l'aide de divers supports multimédias, notamment des

graphiques, du texte, une narration audio, des clips vidéo et de la musique. Pour les jeunes adultes ayant reçu un diagnostic de tumeur cérébrale, la narration numérique peut avoir de multiples bénéfices, comme permettre de poursuivre la guérison de leurs expériences traumatiques, réconcilier leurs expériences passées avec leur vie actuelle et aider leur famille et leurs amis à mieux comprendre leurs expériences.

Cinq jeunes adultes de notre communauté ayant survécu à une

SELECTPATH 

tumeur cérébrale ont participé à un atelier de narration en partenariat avec SelectPath pour que leur histoire soit adaptée à ce format numérique unique. Au cours de la nouvelle année, leurs histoires seront partagées avec tous les membres de notre communauté lors d'un gala virtuel au cours duquel leurs films seront diffusés en ligne. Restez à l'affût pour de plus amples informations.

PECHA QUOI?



Le PechaKucha (mot japonais signifiant « bavardage ») est la plateforme de narration à la croissance la plus rapide au monde, utilisée par des millions de personnes à travers le monde. Compte tenu du grand nombre d'événements virtuels organisés ces dernières années, nous avons voulu concevoir et créer des événements virtuels attrayants pour les membres de notre communauté.

Les présentations PechaKucha sont également une occasion d'en apprendre davantage sur les personnes qui se cachent derrière le travail que nous faisons à la Fondation en encourageant les survivants, les proches aidants, les professionnels de la santé, les donateurs et les bénévoles de notre communauté à partager qui ils sont, ce qui les passionne ou un projet amusant sur lequel ils ont travaillé.



Jusqu'à la fin de l'année, nous publierons diverses présentations PechaKucha créées par des membres de notre équipe, en vue d'un événement PechaKucha virtuel qui sera diffusé en direct le 2 novembre 2022. Pour en savoir plus :

www.braintumeur.ca/fr/pechakucha/



Ma fille a été diagnostiquée à l'âge de six mois avec une tumeur très rare – un astrocytome infantile desmoplastique. Elle a maintenant 20 ans, est en deuxième année d'université et se porte extrêmement bien. Nous sommes très chanceux et très reconnaissants !



UNE MINE D'INFORMATIONS POUR VOUS AIDER

Nos manuels de ressources sur les tumeurs cérébrales sont distribués chaque année à des milliers de patients, de survivants, de membres de la famille et de professionnels de la santé partout au Canada. Notre collection comprend des manuels destinés aux adultes, aux parents et aux proches aidants.

Ces manuels contiennent une foule de renseignements sur les traitements, les

essais cliniques et une variété de sujets liés à la qualité de vie des patients. Nos guides ont été compilés grâce au soutien, aux conseils et à l'expertise de professionnels de la santé, de patients, de survivants, d'aidants et de bénévoles de partout au pays. Merci au Adam Fanaki Brain Fund qui a généreusement financé ces manuels. Pour commander un manuel, veuillez consulter le site

www.tumeurscerebrales.ca/manuels.



FÉLICITATIONS AUX RÉCIPENDAIRES DE NOS BOURSES D'ÉTUDES POUR JEUNES PATIENTS 2021 !

Aller au collège et à l'université est souvent une étape importante pour les jeunes adultes, mais pour les survivants de tumeurs cérébrales pédiatriques, les études postsecondaires peuvent parfois être hors de portée. Nos bourses pour jeunes patients et survivants permettent à ces jeunes de réaliser leurs rêves. Félicitations aux récipiendaires des Bourses d'études pour jeunes patients et survivants 2021 !



Garrett Garlock de Youngstown, Alberta, poursuit des études en sciences pharmaceutiques à l'Université de l'Alberta. Il a reçu un diagnostic d'astrocytome pilocytique à l'âge de 15 ans.

Généreusement financé par Deys Fabricating.



Jessica Rosenbloom de Thornhill, Ontario, complète un baccalauréat spécialisé en sciences de la santé à l'Université d'Ottawa. Elle a reçu un diagnostic de gliome de bas grade à l'âge de 10 ans.

Généreusement financé par Deys Fabricating.



Stefani D'Amico-Helsdon de Mississauga, Ontario, poursuit des études en Arts, programme coopératif avec spécialisation à l'Université de Waterloo. Elle a reçu un diagnostic d'épendymome à l'âge de 11 ans.

Généreusement financé par la famille Newhouse.



Haley Davis de Guelph, Ontario, poursuit des études en gestion des bio-ressources à l'Université de Guelph. Elle a reçu un diagnostic d'épendymome à l'âge de 17 ans.

Généreusement financé par Bruce Power.



Lucas Aragao de Toronto, Ontario, complète un Baccalauréat en kinésiologie à l'Université de Toronto. Il a reçu un diagnostic de médulloblastome à l'âge de 16 ans.

Généreusement financé par Andrew Campbell, Youth Leadership Foundation.



Dania Othman de Richmond, Colombie-Britannique, complète un Baccalauréat ès arts à l'Université de la Colombie-Britannique. Elle a reçu un diagnostic d'un gliome de bas grade à l'âge de 11 ans.

Généreusement financé par Deys Fabricating.



William Pezzarello de Whitby, Ontario, complète un baccalauréat en sciences à l'Université Ontario Tech. Il a reçu un diagnostic de gliome de bas grade à l'âge de 14 ans.

Généreusement financé Phyllis Retty.



Nadine Kroes de Guelph, Ontario, étudie en santé au Collège Mohawk. Elle a reçu un diagnostic de médulloblastome à l'âge de 11 ans.

Généreusement financé par R. Angus King Legacy Fund.

Apprenez-en plus sur nos Bourses pour jeunes patients et survivants : www.braintumour.ca/bourses-etudes-jeunes-survivants.



J'ai reçu un diagnostic de schwannome acoustique lorsque j'avais 19 ans. J'ai subi une intervention chirurgicale de 14 heures, j'ai passé deux mois à l'hôpital et j'ai repris mes études universitaires moins d'une semaine après ma sortie de l'hôpital. Je suis maintenant avocat dans le plus grand cabinet d'avocats du Canada.

– Zach S., Calgary



Unis dans nos pas et dans notre cause !

Cette année, la Marche des tumeurs cérébrales s'est déroulée sur un week-end complet, afin d'accommoder les participants de partout au pays, peu importe le fuseau horaire où ils résident, leur horaire personnel et le climat! Nous étions unis par un objectif commun: mettre fin aux tumeurs cérébrales! Les participants pouvaient choisir comment et où ils désiraient créer un impact le 17, 18 ou 19 juin 2022. Unis dans nos pas et dans notre cause, notre communauté partout au pays s'est rassemblée en ligne afin de faire une différence! Lisez les témoignages de participants à www.braintumourwalk.ca/fr/testimonials.

34

incroyables coordonnateurs
de la Marche des
tumeurs cérébrales

2 767

participants

465

équipes

13 485

donations

1,3M\$+

ont été amassés grâce à
la Marche des tumeurs
cérébrales 2022

Une fois de plus, les personnes touchées par une tumeur cérébrale étaient déterminées à ce qu'une pandémie ne les empêche pas de se rassembler pour créer des liens et trouver de l'espoir.

Grâce à leur passion et leur dévouement, 465 équipes ont réussi à recueillir un montant total de

968 880,37 \$ en 2022. La meilleure équipe au Canada, avec seulement deux membres, était l'équipe Max's Mission de Winnipeg, qui a recueilli 27 715,53 \$. Nous avons été ravis de remettre au capitaine de l'équipe, Max Erenberg, le Trophée de l'espoir 2022 pour cet accomplissement!



Team Max's Mission



Nous sommes reconnaissants de la générosité de Al's Flower Pouch d'A.M.A. Horticulture, notre fier commanditaire national de mot-clic, pour la troisième année consécutive. Le mot-clic #MarcheTumeursCérébrales (#BrainTumourWalk) a été utilisé sur tous les médias sociaux, permettant d'amasser des fonds et de sensibiliser les gens un mot-clic à la fois.

Novocure s'est également joint à notre mission de mettre fin aux tumeurs cérébrales ! Novocure est une société mondiale d'oncologie qui s'efforce de prolonger la survie de patients touchés par certaines des formes les plus agressives de cancer. Nous sommes très reconnaissants pour leur soutien de la communauté des tumeurs cérébrales et d'être les commanditaires de notre Marche des tumeurs cérébrales 2022.

novocure®

Neufs points d'arrêt ont été mis en place à travers le Canada en collaboration avec nos coordonnateurs locaux de la Marche des tumeurs cérébrales ! Ces points d'arrêt ont donné aux participants de quelques localités au pays l'occasion de rencontrer leurs coordonnateurs, bénévoles, et même des chercheurs locaux en personne!

Nous sommes reconnaissants envers tous les participants, commanditaires, bénévoles et donateurs de la Marche des tumeurs cérébrales. MERCI pour tout ce que vous faites!

**Les inscriptions pour la Marche des tumeurs cérébrales ouvriront en janvier 2023.
www.marchetumeurscerebrales.ca**



Je marche en mémoire de mon père qui est décédé tragiquement et très rapidement suite à un diagnostic de tumeur cérébrale inopérable. En 1987, les progrès médicaux dont nous disposons aujourd'hui n'existaient pas. Grâce à la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales, je peux faire ma part pour garder vivante la mémoire de ceux que nous avons perdu.



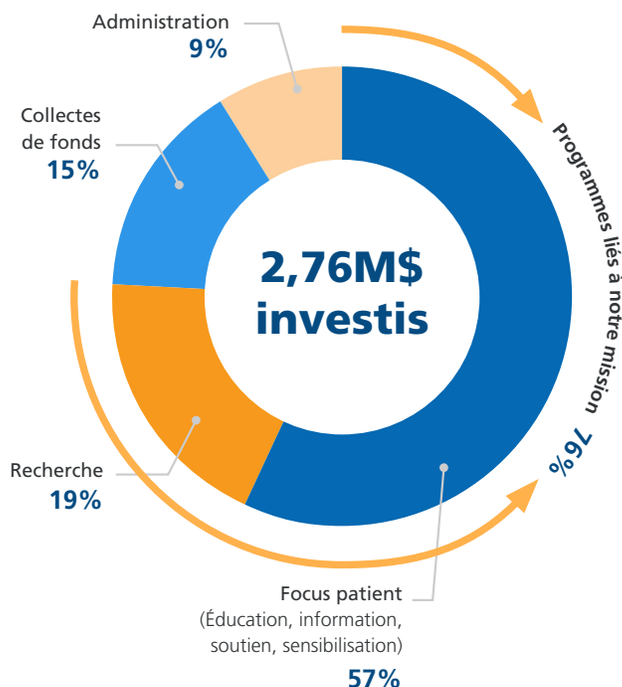


Votre Espoir en action 2021 !

VOTRE IMPACT...

524 886 \$ investis en recherche incluant :

- 2 Bourses de recherche
- 3 Bourses de stagiaire de recherche
- 6 Subventions de recherche (2 pédiatriques, 2 glioblastome et 2 qualité de vie)
- 2 Bourses de recherche pédiatriques
- Banque de tissus tumoraux cérébraux
- Registre canadien des tumeurs cérébrales
- *Brain Tumour Funders Collaborative*
- Compétition de recherche pour étudiants de premier cycle de la famille Pam et Rolando Del Maestro



8

survivants de tumeurs cérébrales pédiatriques ont reçu nos Bourses d'études pour jeunes patients et survivants

4

professionnels de la santé ont reçu des bourses de développement

1000

personnes ont reçu du soutien grâce à nos groupes de soutien

3800+

personnes ont reçu du soutien grâce à nos 6 groupes de soutien privés Facebook

6100+

manuels de ressources ont été distribués en français et en anglais

570+

personnes ont participé à notre série de webinaires

36 400+

abonnés sur nos réseaux sociaux



Il y a quatre ans, Megan Cavender a été conduite au bloc opératoire de l'hôpital St. Michael à la suite d'un diagnostic de tumeur au cerveau. Son extraordinaire équipe de médecins et d'infirmières a retiré une tumeur cérébrale de 10 mm x 16 mm. Depuis, Megan crée ces adorables lapins qu'elle offre aux enfants atteints de tumeurs cérébrales ou qu'elle vend pour recueillir des fonds pour notre organisation. Merci, Megan, pour tout ce que tu fais !



Je suis membre du personnel de la neurochirurgie au Centre des sciences de la santé. Mon équipe et moi-même marchons en l'honneur de nos patients passés, présents et futurs !

- Tessa S., Paradise NL



VOUS AVEZ DONNÉ...

PROGRAMME ANNUEL :

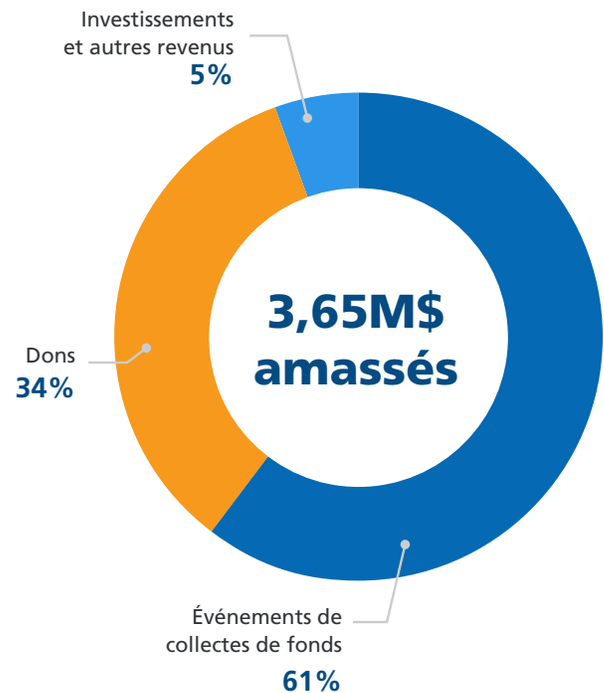
1 245 190 \$ dans le cadre de nos programmes annuels :

- 675 869 \$ pour faire avancer notre mission
- 167 660 \$ par le biais de subventions et de commandites
- 346 224 \$ ont été donnés en l'honneur d'un être cher
- 55 437 \$ ont été attribués à notre programme de legs

MARCHE DES TUMEURS CÉRÉBRALES :

1 596 012 \$ ont été récoltés – soit 46% des revenus que nous collectons :

- 2893 participants
- 477 teams
- 37 entreprises ont commandité une Marche des tumeurs cérébrales dans leur communauté
- 1 commanditaire de mot-clic!



ÉVÉNEMENTS COMMUNAUTAIRES :

613 833 \$ ont été récoltés par le biais de 33 événements communautaires et

407

collectes de fonds
Facebook

5000

Tuques pour l'espoir ont
été vendues



En tant que cofondatrice de la Taite Boomer Memorial Brain Tumor Foundation, je marche à la mémoire de Taite Boomer, qui a reçu un diagnostic de tumeur cérébrale à l'âge de 20 ans et qui a succombé avant l'âge de 21 ans. Nous pensons que pour promouvoir et financer davantage la recherche sur les tumeurs cérébrales, nous devons sensibiliser les gens au cancer du cerveau.



– Katelyn P., Edmonton

Une communauté créative et originale

#ADIEUTUMEURSCÉRÉBRALES À VOTRE FAÇON



En raison des diverses restrictions en lien avec la pandémie partout à travers le pays, nous avons continué à ressentir l'impact dans le nombre total d'événements communautaires organisés par les membres de notre communauté, les entreprises, les écoles et

les organisations. Cependant, nous avons constaté une augmentation du montant total des fonds recueillis lors des événements communautaires en 2021 par rapport à 2020 ! En 2021, 613 833 \$ ont été recueillis, soit une augmentation de 137 558 \$ par rapport à l'année précédente.

Notre programme d'événements communautaires a pu profiter d'une nouvelle plateforme de levée de fonds similaire à celle de la Marche des tumeurs cérébrales.



Cette plateforme vous permet de recueillir des fonds « À votre façon ». Lancée à la mi-avril 2021, la plateforme a permis d'amasser 122 882,64 \$ grâce à un mélange d'événements de levée de fonds et d'articles vendus. Tous les fonds ont été versés à la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales.

Ces deux dernières années, Angelina Simmons a levé des fonds « À sa façon » lors de sa course CEFA SUPERKIDS !

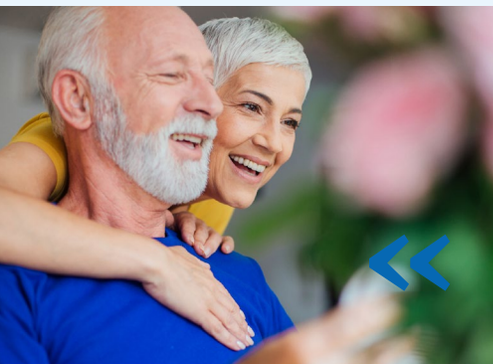
Pour en savoir plus, rendez-vous sur www.adieutumeurscerebrales.ca.

LEVÉES DE FONDS FACEBOOK



Les levées de fonds sur Facebook ont également augmenté en 2021. En 2020, 364 événements Facebook ont permis de recueillir 94 010 \$, contre 407 événements Facebook qui ont permis de recueillir 144 465 \$ en 2021 !

Merci à tous les organisateurs d'événements et collecteurs de fonds de notre communauté ! Malgré une pandémie, vous avez continué à trouver des moyens créatifs et efficaces afin de mettre l'espoir en action. Pour en savoir plus sur les collectes de fonds sur Facebook, rendez-vous sur www.facebook.com/fundraisers.



LA CRÉATION D'UN TESTAMENT NE DEVRAIT PAS ÊTRE COMPLIQUÉE.

Nous avons établi un partenariat avec Willfora, qui vous permet de créer un testament légal en ligne en environ 20 minutes, sans frais. (Veuillez prendre note que ce service n'est pas actuellement disponible pour les habitants des territoires et du Québec).

Plus de détails : www.braintumour.ca/fr/facons-de-donner/legs



Ma mère a subi l'ablation d'une grosse tumeur en 2008. La Fondation canadienne des tumeurs cérébrales lui a donné, ainsi qu'à notre famille, tellement de raisons d'être reconnaissants.



– Hunter F., Victoria

COURSE DUNN WITH CANCER



Le Fonds de recherche DUNN with Cancer a été créé en 2020 à la mémoire d'Allison Dunn, une mère de trois enfants qui a reçu un diagnostic de glioblastome le 18 février 2020. Le diagnostic d'Allison était inattendu, puisqu'en l'espace de deux semaines, elle est passée de faire des randonnées avec ses enfants à

l'annonce d'une tumeur inopérable dont l'espérance de vie moyenne était de 18 mois. Les traitements de chimiothérapie et de radiothérapie n'ayant eu que des effets minimes, Allison est décédée paisiblement le 17 juin 2020, soit 4 mois moins un jour après la découverte de la tumeur.



Déterminé à financer la recherche et à favoriser l'innovation, le Fonds de recherche *DUNN with Cancer* a financé plusieurs projets de recherche visant à améliorer la qualité de vie des personnes diagnostiquées dans l'espoir de trouver un jour un remède à cette terrible maladie.

En 2020 et 2021, *DUNN with Cancer* a financé deux Bourses pour projets spécifiques, une Bourse de recherche et une Subvention de recherche, qui ont conduit à des opportunités de financement supplémentaires en 2022.

Ayant recueilli plus de 450 000 \$ les deux premières années, la 3^e course annuelle *DUNN with Cancer* a eu lieu au Springbank Park à London, en Ontario, le 17 septembre 2022.

Nous sommes très reconnaissants du soutien et du partenariat continu du Fonds de recherche *DUNN with Cancer* !

« C'est un grand honneur de recevoir une Subvention de recherche de la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales. Ce financement permettra à notre équipe d'optimiser et de valider notre technologie de capteur chimio fluorescent afin que nous puissions finalement aider les cliniciens à choisir les médicaments les plus efficaces pour les patients atteints de glioblastome. » – Andrew Beharry (récipiendaire d'une Subvention de recherche *DUNN with Cancer*)



Pour plus de détails, veuillez consulter la page suivante : www.dunnwithcancer.com.



Je suis un survivant de tumeur cérébrale et les ressources fournies par la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales m'ont été d'une grande aide. Continuez à faire un travail extraordinaire !



– Daniel

Nos bourses de recherche sur les tumeurs cérébrales et autres initiatives

Notre vision est de trouver la cause et un remède aux tumeurs cérébrales, tout en améliorant la qualité de vie des personnes touchées par la maladie. Grâce à nos donateurs et commanditaires, nous proposons aux chercheurs de nombreuses bourses de recherche sur les tumeurs cérébrales.

RÉCIPIENDAIRES DE NOS BOURSES DE RECHERCHE



Adrian Levine – Médecin résident, neuropathologie, Université de Colombie-Britannique, Hôpital général de Vancouver, Colombie-Britannique

Titre du projet : *Améliorer la médecine de précision pour le gliome pédiatrique*

Généreusement financé par la bourse de recherche sur les tumeurs cérébrales Richard Motyka.



Xian Wang – Chercheur postdoctoral à l'Hospital SickKids, Toronto, ON

Titre du projet : *Ablation mécanique ciblée du glioblastome à l'aide de nanotubes de carbone magnétiques contrôlés dans le temps*

Généreusement financé par le Fond de recherche DUNN with Cancer.

BOURSES DE RECHERCHE SUR LES TUMEURS CÉRÉBRALES PÉDIATRIQUES



Cynthia Hawkins – Hospital for Sick Children, Toronto, ON

Titre du projet : *Étude des cibles de traitement dans le paysage immunitaire des gliomes infiltrants du tronc cérébral (GITC) à l'aide de la technologie des cellules uniques*



Leandra Desjardins / Marco Bonanno – Hôpital pour enfants Ste-Justine, Montréal, QC

Titre du projet : *Ateliers ciblés de préparation à la transition pour les survivants de tumeurs cérébrales pédiatriques - Étude préliminaire de faisabilité et d'efficacité*

SYMPOSIUM DE RECHERCHE VIRTUEL ET COMPÉTITION DE RECHERCHE ÉTUDIANTE

Cette compétition de recherche est une excellente occasion pour les étudiants de présenter leurs travaux devant un panel de scientifiques, de chercheurs et de professionnels. Joignez-vous à nous pour le Symposium virtuel de recherche sur les tumeurs cérébrales et la Compétition de recherche pour étudiants de premier cycle, le samedi 1^{er} octobre 2022 ! Inscrivez-vous dès maintenant :

www.braintumour.ca/fr/competition-de-recherche-etudiante.



REGISTRE DES TUMEURS CÉRÉBRALES : TOUTES LES TUMEURS COMPTENT

Un nouveau Rapport sur les taux de survie et de prévalence est maintenant disponible! Financé par la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales, l'objectif du registre est de fournir des données complètes sur l'incidence, la prévalence, la mortalité et les taux de survie pour toutes les tumeurs cérébrales primaires, afin de mieux comprendre les schémas d'apparition et de survie. Ces données permettent d'orienter la recherche canadienne, de sensibiliser le public, d'obtenir des financements gouvernementaux et de développer des programmes de soutien. Téléchargez notre plus récent rapport au <https://registretumeurscerebrales.ca>.



Je marche en l'honneur de mon fiancé Andrew qui a reçu un diagnostic d'oligodendrogliome II en mars 2019. Nous sommes confiants que des percées médicales n'attendent qu'à être découvertes pour aider les personnes touchées par une tumeur cérébrale et nous voulons aider à recueillir des fonds et à sensibiliser les gens pour rendre la recherche possible !



RÉCIPIENDAIRES DE NOS SUBVENTIONS DE RECHERCHE



Andrew Beharry – Université de Toronto, Mississauga, ON

Titre du projet : *Prévision de la résistance au témozolomide dans le glioblastome à l'aide d'un chimiosenseur fluorescent basé sur l'activité pour MGMT*

Généreusement financé par le Fond de recherche DUNN with Cancer.



Alan Nichol – BC Cancer, Colombie-Britannique

Titre du projet : *La relation entre les hyperintensités de la matière blanche en imagerie par résonance magnétique et la cognition après une radiothérapie du cerveau entier*

Financé grâce à la générosité des donateurs.



Rolando Del Maestro – Centre de simulation neurochirurgicale et d'apprentissage de l'intelligence artificielle, Université McGill, Montréal, QC

Titre du projet : *Un essai contrôlé randomisé pour évaluer l'efficacité des systèmes de rétroaction des repères experts dans la formation à la résection de tumeurs cérébrales simulées.*

Financé grâce à la générosité des donateurs.



Mary Jane Lim-Fat – Sunnybrook Health Sciences Centre, Toronto, ON

Titre du projet : *Évaluation des prédicteurs moléculaires, cliniques et d'imagerie de la réponse, des mesures de la qualité de vie et des résultats neurocognitifs chez les jeunes patients atteints de gliome de bas grade soumis à une thérapie multimodale*

Financé grâce à la générosité des donateurs.



Daniel Schramek – Lunenfeld-Tanenbaum Research Institute, Toronto, ON

Titre du projet : *Élucidation des gènes qui déclenchent la progression maligne du gliome de bas grade vers le glioblastome léta*

Généreusement financé par Lori Stauber.



Chantel Cacciotti – London Health Sciences Centre - Children's Hospital, London, ON

Titre du projet : *Gliome bithalamique pédiatrique : Une caractérisation clinique, radiologique, pathologique et moléculaire complète*

Financé grâce à la générosité des donateurs.

RÉCIPIENDAIRES DE NOS BOURSES DE STAGIAIRES DE RECHERCHE



Aiyireti (Dina) Dilinaer – Étudiante de premier cycle en sciences, Université de Windsor, ON

Titre du projet : *Une nouvelle forme d'administration de médicaments pour le glioblastome multiforme – Nano capsule auto-immolative*

Généreusement financé par le Jack Nichol Family Fund (London Community Foundation).



Yujin Suk – Étudiante en médecine, Université McMaster

Titre du projet : *Identification de l'ITGA5 comme nouvelle cible immunothérapeutique contre le médulloblastome réfractaire au traitement*

Généreusement financé par le Jack Nichol Family Fund (London Community Foundation).



Leonaes Brahel Tatchinda Kuete – Étudiant de premier cycle en sciences, Université McGill, Montréal, QC

Titre du projet : *Comprendre les comportements sociaux chez les survivants de tumeurs cérébrales*

Généreusement financé par Taite Boomer Foundation.

Pour plus d'information sur les récipiendaires de nos Bourses de recherche :
www.braintumour.ca/fr/laureats_de_la_recherche.



J'ai perdu mon père des suites d'une tumeur cérébrale en 1997 et en 2004, notre fille a reçu un diagnostic de tumeur cérébrale maligne. Douze ans après la fin de son traitement, la tumeur est réapparue. Elle a bien réagi à la chimiothérapie et se porte actuellement bien. Nous sommes reconnaissants envers la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales pour le travail qu'elle accomplit afin de soutenir la recherche dans l'espoir de trouver un remède.



Nous vous tirons notre chapeau!



Tuque après tuque, les membres de notre communauté se sont mobilisés le dimanche 24 octobre 2021, lors de la quatrième Journée de sensibilisation au cancer du cerveau, apportant ainsi de l'espoir aux personnes touchées par la maladie. L'objectif de cette campagne étant de sensibiliser la population au cancer du cerveau, nous vous avons demandé aux gens de porter un chapeau ou une tuque, de prendre une photo et de la partager sur les médias sociaux en utilisant le

mot-clic #Lestuquespourlespoir. Nous avons été submergés de milliers de messages qui ont inondé nos flux de médias sociaux, la campagne ayant touché plus de 6 millions de personnes en ligne ce jour-là.

Pour la troisième année consécutive, et avec l'aide de notre partenaire New Era Grafix Inc, nous avons vendu 5000 tuques pour l'espoir, dont les fonds ont été versés à la Fondation ! Au cours des quatre dernières années,

ces tuques sont devenues un symbole de communauté, de résilience et surtout d'espoir pour les personnes touchées par la maladie. Outre les messages du public, de nombreux influenceurs canadiens ont participé à la campagne, notamment notre porte-parole nationale Vivian Hicks, dont l'histoire personnelle a touché des milliers de personnes.

Nous tenons à remercier tous ceux et celles qui se sont joints au mouvement Les tuques pour l'espoir le 24 octobre 2021. Grâce à vous, nous avons recueilli un total de 70 000 dollars et atteint plus de 6 millions de personnes en ligne.

N'oubliez pas d'ajouter #Lestuquespourlespoir à vos calendriers le 24 octobre prochain et de jeter un coup d'œil à notre nouvelle tuque!

Visitez www.lestuquespourlespoir.ca.

AIDEZ-NOUS À SENSIBILISER LA POPULATION AUX TUMEURS CÉRÉBRALES!



Il existe de multiples occasions durant l'année d'aider à sensibiliser votre entourage aux tumeurs cérébrales :

Mois de la sensibilisation aux tumeurs cérébrales : Le mois de mai est le Mois de la sensibilisation aux tumeurs cérébrales au Canada. Aidez-nous à être #GrisEnMai en 2023 afin de dire #AdieuTumeursCérébrales.

Journée internationale de sensibilisation aux tumeurs cérébrales : Le 8 juin est la Journée internationale de sensibilisation aux tumeurs cérébrales. Suivez la

@FondationCanadienneDesTumeursCérébrales sur les médias sociaux pour plus de détails.

Journée de sensibilisation au cancer du cerveau : Le 24 octobre est la Journée de sensibilisation au cancer du cerveau au Canada. Aidez-nous à sensibiliser la population à la maladie en participant à notre campagne #Lestuquespourlespoir. www.lestuquespourlespoir.ca

Semaine internationale de sensibilisation aux tumeurs cérébrales : La 16^e Semaine internationale de sensibilisation aux tumeurs cérébrales aura lieu du samedi 29 octobre au samedi 5 novembre 2022.

Voici comment vous pouvez vous impliquer : www.braintumeur.ca/fr/impliquez-vous/sensibilisation.



En 2019, on m'a diagnostiqué une tumeur au cerveau. Maintenant, deux ans plus tard, je reçois la nouvelle que ma tumeur est revenue. Je me remets actuellement de ma deuxième opération au cerveau. Nous voulons sensibiliser les gens pour arrêter cette maladie !



Hommage à nos incroyables bénévoles

PRIX DAVID KELLY POUR SERVICE COMMUNAUTAIRE



Le Prix David Kelly pour service communautaire est décerné chaque année à une personne qui incarne l'esprit du service communautaire en appui à la communauté des tumeurs cérébrales au

Canada. Félicitations à notre récipiendaire 2021 du Prix David Kelly, Danielle Froio-King !

« Étant moi-même une survivante de tumeur cérébrale, j'ai d'abord partagé mon histoire personnelle d'ESPOIR avec la fondation en 2015, après ma première opération au cerveau. Au fil des ans, je suis devenue une membre active de la communauté des tumeurs cérébrales à la suite de ma participation à diverses collectes de fonds, au programme SUPERENFANTS et à des webinaires. C'est non seulement un honneur d'être la lauréate du prix David Kelly cette année, mais c'est encore plus significatif de recevoir un prix en suivant de près les traces de mon père. »

– Danielle Froio-King, bénévole

PRIX BÉNÉVOLES DE DISTINCTION

Les Prix de bénévoles de distinction de la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales sont décernés chaque année à des bénévoles qui incarnent l'esprit du bénévolat. Ce sont des chefs de file et des ambassadeurs qui donnent librement de leur temps et de leur énergie pour soutenir tous les Canadiens touchés par une tumeur cérébrale grâce au soutien, à l'éducation, à l'information et à la recherche. Félicitations à nos récipiendaires 2021 des Prix bénévoles de distinction.



Alicia Grace

Alicia a commencé à s'impliquer auprès de la Fondation en 2019 et a participé à sa première marche en personne à Sudbury cette année-là. En 2020, elle a rencontré Danielle, la lauréate de notre Prix David Kelly, qui l'a mise en contact avec notre organisation. Lorsqu'Alicia a entendu parler de notre programme éducatif SUPERENFANTS, elle a immédiatement su qu'elle voulait s'impliquer dans ce projet. Alicia continue de faire du bénévolat pour la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales.



Jaclyn Cross

Cette année marque la 7^e année de Jaclyn en tant que coordonnatrice des bénévoles pour la Marche des tumeurs cérébrales. Pendant cinq de ces années, elle a fait partie du comité de la Marche des tumeurs cérébrales de Victoria, sur la côte ouest. Cette année est sa deuxième année au sein du comité de la Marche des tumeurs cérébrales de Halifax, sur la côte est canadienne.



Cindy Wilson

Cindy s'est impliquée au sein de notre groupe de soutien d'Ajax après que sa bonne amie, Lesley Ann Senior, ait reçu un diagnostic de tumeur au cerveau. Lesley a dû subir de nombreuses interventions chirurgicales. Cindy est devenue un membre inestimable du groupe de soutien, soutenant non seulement Lesley, mais également les autres participants. Cindy est maintenant l'animatrice du groupe de soutien d'Ajax.



Kathy Gélinas

Kathy a commencé à faire du bénévolat pour la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales lorsque le programme pédiatrique GOcervo a été lancé au Québec en 2018. Son plus beau souvenir est sa première rencontre avec les familles GOcervo à l'Aquarium de Québec.

PRIX POUR LES PROFESSIONNELLS DE LA SANTÉ

Le Prix des professionnels de la santé a été créé en 2020 pour reconnaître un professionnel du domaine de la santé qui a fait preuve de soins exemplaires envers les membres de la communauté des tumeurs cérébrales. Félicitations aux récipiendaires de nos Prix pour les professionnels de la santé 2021!



Dr. Valérie Larouche

Dès les premières rencontres auprès de notre Fondation, Dr Larouche a compris comment la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales pouvait aider dans l'accompagnement des patients atteints d'une tumeur cérébrale et leurs familles. Ainsi, elle prend le temps de présenter notre Fondation et de transmettre la documentation à chacune des nouvelles familles qu'elle rencontre en neuro-oncologie pédiatrique au CHU de Québec.



Dr. Adrianna Ranger

Dr Ranger est une amie de longue date de la Fondation canadienne des tumeurs cérébrales. Ancienne membre du conseil d'administration de la Fondation, ancienne présidente de la recherche, membre actuelle du comité de recherche et neurochirurgienne pédiatrique très respectée, Adrianna ne se contente pas de s'occuper de nos patients pédiatriques et de leurs familles, elle assiste également à nos symposiums de recherche, joue le rôle de juge lors de notre compétition étudiante et fournit des conseils aux étudiants de premier cycle.



Vision :

Trouver la cause des tumeurs cérébrales et un remède, tout en améliorant la qualité de vie des personnes touchées par la maladie.

Mission :

Soutenir les patients, leurs proches et les membres de la communauté touchés par les tumeurs cérébrales, par le biais de programmes d'information, d'éducation et de recherche.

Valeurs :

Nos valeurs contribuent à nous aider à créer un impact au sein de la communauté des tumeurs cérébrales au Canada: espoir, soins, intégrité, responsabilité et collaboration.

**Espoir, Soins,
Intégrité,
Responsabilité et
Collaboration.**



LA FONDATION
canadienne des
tumeurscérébrales

205, rue Horton E., 519-642-7755
Suite 203, 1-800-265-5106
London, ON, www.tumeurscerebrales.ca
N6B 1K7

Trouvez-nous en ligne!

 @FondationCanadienneDesTumeursCerebrales
 @FondationTumeursCerebrales