

Faire des choix : la SP, l'IVCC et vous | 3



4

Un chercheur de l'Ontario, lauréat d'une nouvelle bourse



5

Sensibilisation à la SP : une jeune prend la relève!



Société canadienne de la sclérose en plaques



SCLEROSEENPLAQUES.CA

L'assemblée générale annuelle des membres aura lieu le 18 juin 2011 – voir le formulaire de procuration à la page 7.

Message de Yves



Les personnes aux prises avec la SP ont toujours été la priorité absolue de la Société canadienne de la SP et elles le demeureront toujours. Ce sont elles qui constituent la force motrice de tous nos événements

de collectes de fonds dont la Marche de l'eSPoir est le plus imposant. Les sommes amassées lors de cette activité sont affectées directement aux services locaux offerts aux personnes atteintes de SP ainsi qu'à la recherche sur la SP menée au Canada. Nous vous incitons fortement à appuyer notre cause en participant à la Marche de l'eSPoir qui sera organisée ce printemps dans votre région. Votre engagement aura des répercussions positives sur votre collectivité et un impact direct sur les personnes de votre entourage qui vivent avec la SP.

Si vous ou quelqu'un que vous connaissez êtes intéressé à en apprendre davantage sur le traitement de l'insuffisance veineuse céphalorachidienne chronique (IVCC), consultez notre nouveau site « ivccsp.ca », conçu spécialement pour renseigner les gens sur l'IVCC ou éclairer les personnes atteintes de SP qui envisagent de subir un traitement contre cette affection. Le site comprend une caractéristique unique, soit la section « Votre témoignage », qui vous permet de partager vos expériences, vos perspectives et vos opinions relativement à l'IVCC, dans un environnement sécuritaire.

En décembre dernier, le Réseau de recherche et de formation stopSP de la Société de la SP, initiative nationale ayant pour but d'accélérer le rythme des découvertes effectuées au Canada dans le domaine de la sclérose en

plaques, a été l'hôte du Congrès stopSP 2010 auquel ont participé plus de 200 chercheurs et stagiaires en recherche. L'événement de quatre jours, tenu à Whistler, en Colombie-Britannique, a favorisé l'apprentissage, la collaboration et l'échange de connaissances au sein d'un groupe multidisciplinaire de chercheurs et de stagiaires en recherche dans le domaine de la SP.

Le Dr Manu Rangachari, ancien participant au Marathon de lecture SP, a reçu la bourse de transition études-carrière EMD Serono Canada 2010 décernée par le Réseau de recherche et de formation stopSP. Cette bourse vise à inciter les chercheurs les plus talentueux à choisir de faire de la recherche sur la SP, à favoriser les progrès dans ce domaine et à faire du Canada l'un des pays qui cumulent le plus de découvertes relativement à la SP. La subvention de 500 000 \$ répartis sur cinq ans servira à financer les deux dernières années d'études postdoctorales liées à la SP du Dr Rangachari et ses trois premières années d'occupation de son premier poste de professeur en lien avec la SP dans un établissement du Canada. Nous tenons à remercier particulièrement EMD Serono Canada d'avoir financé cette prestigieuse bourse.

Comme pour toutes les contributions financières des compagnies pharmaceutiques – qui ne comptent que pour deux pour cent de nos revenus totaux – ce généreux apport est assujéti aux politiques strictes de la Société de la SP, qui interdisent tout contrôle ou toute influence du donateur dans le processus de décision de notre organisme. Ces politiques sont conformes au code d'éthique des compagnies de recherche pharmaceutique du Canada, en vertu duquel les membres de ce regroupement doivent veiller à l'indépendance et à l'intégrité des parties prenantes quant aux pratiques, aux politiques et aux activités de ces dernières.

J'espère que vous apprécierez le contenu du présent *SP Canada* et que vous emboîterez le pas à la Marche de l'eSPoir de votre région, ce printemps. ■

Yves Savoie
Président et chef de la direction
de la Société canadienne de la SP
Président de la Division de l'Ontario



SP Canada – Printemps 2011

Publié par la Société canadienne de la sclérose en plaques
175, rue Bloor Est, bureau 700, Toronto (Ontario) M4W 3R8
Téléphone : 416-922-6065 • Télécopie : 416-922-7538
Numéro sans frais : 1-866-922-6065
Site Web : scleroseenplaques.ca/spcanada
Numéro d'organisme de bienfaisance : 10774 6174 RR0001

Mission de la Société canadienne de la SP :

Être un chef de file dans la recherche sur le remède de la sclérose en plaques et permettre aux personnes aux prises avec cette maladie d'améliorer leur qualité de vie.

Président et chef de la direction de la Société canadienne de la sclérose en plaques : Yves Savoie
Rédacteur en chef : Jody Graydon
Rédactrice pigiste : Avril Roberts

Traduction : Marie-Andrée Bédard et Andrée Maisonneuve
ISSN 0315-1131

Numéro de convention de vente pour envoi de
poste-publications canadiennes : 40063383

Faire des choix : la SP, l'IVCC et vous



Nardina, après l'intervention contre l'IVCC.

De nos jours, les personnes aux prises avec la SP ont plus de choix que jamais en ce qui concerne le traitement de la SP et des symptômes de cette maladie.

Nardina a la SP depuis 17 ans et elle applaudit à la multiplication des options thérapeutiques pour la SP.

Nardina, qui ne prend aucun des médicaments actuels contre la SP, a été conquise par la possibilité que le traitement de l'IVCC l'aide à prendre sa maladie en charge. « Insuffisance veineuse céphalorachidienne chronique » (IVCC) est un terme qui a été créé par le Dr Paolo Zamboni, auteur de l'hypothèse selon laquelle un rétrécissement veineux est à l'origine de la SP. Ce chercheur croit que la dilatation des veines obstruées peut avoir un impact positif sur la qualité de vie des personnes atteintes de SP.

En novembre 2010, Nardina part pour le Mexique dans l'espoir que le traitement de l'IVCC atténuera ses symptômes de SP. « Je tombais souvent et j'avais peur de débouler l'escalier, un jour », dit-elle en pensant aux raisons qui ont motivé son voyage. « Lorsque j'ai entendu

parler de l'IVCC, j'ai voulu être traitée tout de suite; il fallait que ma vie change », dit-elle.

Nardina ne regrette pas sa décision, car elle se rend compte que plusieurs de ses symptômes se sont allégés. Elle reconnaît cependant que le traitement de l'IVCC ne donne pas toujours de résultats positifs. Aussi, elle soutient les efforts déployés pour accélérer la recherche, comme la mise en œuvre de sept études sur l'IVCC et la SP financées conjointement par la Société canadienne de la SP et la National MS Society (organisme états-unien de la SP) à hauteur totale de 2,4 millions de dollars. Nardina appuie également toutes les activités susceptibles de hâter l'approbation du traitement de l'IVCC par le système de santé du Canada en tant qu'option thérapeutique contre la SP. Elle salue en outre le fait que la Société de la SP ait mis en réserve un million de dollars pour subventionner un essai clinique sur l'IVCC et la SP si les résultats de la recherche le justifient.

Pour vous aider à faire des choix relativement à l'IVCC et à la SP, la Société de la SP a créé une ressource en ligne qui offre des renseignements à jour et exacts sur l'IVCC et répond aux questions et aux préoccupations des personnes qui envisagent la possibilité de subir un traitement contre cette affection. Rendez-vous au ivccsp.ca. ■

Percées dans la recherche sur la SP

Des études scientifiques captivantes sont menées ici même au Canada ainsi qu'à l'étranger dans le but de découvrir le mécanisme pathologique de la SP. On sait que la détérioration de la myéline, gaine protectrice des fibres nerveuses, entraîne l'apparition des symptômes de la sclérose en plaques. Par conséquent, les chercheurs explorent les moyens d'amoinrir l'altération de cette substance et de la réparer pour parvenir ainsi à traiter efficacement la SP.

À l'Université de Calgary, une équipe de chercheurs dirigée par le Dr V. Wee Yong a défini le rôle important que joue l'EMMPRIN, commutateur moléculaire, dans l'intensité des symptômes de la SP. En fait, ses observations sur des modèles animaux de SP lui ont permis de découvrir que les symptômes de la SP peuvent être réduits par

l'inhibition de ce commutateur. Les chercheurs ont également découvert que chez les personnes atteintes de SP, les taux d'EMMPRIN étaient plus élevés que la normale dans les lésions cérébrales, renforçant ainsi le rôle de ce commutateur moléculaire dans la SP.


Des scientifiques d'outre-mer ont observé que les cellules souches cérébrales endogènes pouvaient régénérer la myéline. Aux universités de Cambridge et d'Édimbourg, au Royaume-Uni, des chercheurs savent maintenant qu'un mécanisme nouvellement mis au jour pourrait favoriser la régénération de la myéline, ce qui implique que les lésions de la SP peuvent être réparées.

Les études menées au Canada et au Royaume-Uni ont été subventionnées en partie par la Société canadienne de la SP. ■

La force du Réseau de recherche et de formation stopSP, initiative nationale ayant pour but d'accélérer le rythme des découvertes effectuées au Canada dans le domaine de la sclérose en plaques, ne cesse d'augmenter. Depuis son lancement, il y a quatre ans, il a accueilli plus de 770 chercheurs d'expérience et de stagiaires en recherche issus de plus de 50 établissements de santé et d'universités du Canada. Par l'intermédiaire de programmes de formation et de financement innovateurs, le Réseau a pour objectif de recruter, de former et de fidéliser les chercheurs en SP ainsi que d'accroître les possibilités de recherche dans le domaine de la SP au Canada.

L'ampleur et la profondeur de la recherche sur la SP

La passion et l'engagement des chercheurs et des stagiaires en recherche sur la SP n'ont jamais été aussi forts. En décembre dernier, le Réseau de recherche et de formation stopSP était fier d'accueillir 206 chercheurs et stagiaires en recherche au Congrès stopSP 2010. « Somme toute, [ce fut] une merveilleuse expérience pour les stagiaires de pouvoir échanger avec d'autres stagiaires et des chercheurs expérimentés et de constater l'ampleur et la profondeur de la recherche sur la SP menée dans notre pays. Grâce à cet événement, je sais que je veux continuer de faire de la recherche sur la SP », a déclaré un participant au Congrès.

 Lire le témoignage intégral en ligne au scleroseenplaques.ca/spcanada.

Perfectionnement d'un chercheur canadien à Harvard



Le Dr Manu Rangachari, lauréat d'une bourse de transition études-carrière.

Parmi les subventions décernées par le Réseau de recherche et de formation stopSP, mentionnons les bourses de transition études-carrière. Ces bourses de 500 000 \$ sont offertes à des postdoctorants ou à des stagiaires en formation clinique pour financer leurs deux dernières années d'études postdoctorales liées à la SP et leurs trois premières années d'occupation d'un premier poste

de professeur en lien avec la SP dans un établissement du Canada. Nous sommes heureux d'annoncer que le lauréat de la bourse de transition études-carrière EMD Serono Canada 2010 décernée par le Réseau de recherche et de formation stopSP est le Dr Manu Rangachari.

Le Dr Rangachari est né à Hamilton, en Ontario, où il a grandi. Chercheur rattaché à l'hôpital Brigham and Women's et à l'école de médecine de Harvard, situés à Boston, au Massachusetts, il s'intéresse au rôle pathogène des cellules T dans le cas d'un modèle murin (souris) de SP.

« Mon but est de devenir l'un des chefs de file de la recherche en SP du Canada », confie le Dr Rangachari. « Grâce au Réseau de recherche et de formation stopSP créé par la Société de la SP, j'ai l'occasion de poursuivre ma formation postdoctorale à l'école de médecine de Harvard où je peux interagir avec d'éminents chercheurs en immunologie et en pathobiologie. Lorsque j'aurai terminé cette formation, ma bourse de transition études-carrière m'aidera beaucoup dans l'établissement d'un programme de recherche indépendant au Canada. Ce programme tirerait profit des résultats de mes travaux postdoctoraux et de toute la recherche menée actuellement au Canada », explique-t-il.

La générosité de nombreux donateurs et bénévoles permet à la Société de la SP de favoriser la mise en œuvre d'études exceptionnelles sur la SP, et aux chercheurs d'accélérer l'apport du Canada à l'effort mondial pour stopper la SP. ■

partagent la même vision : stopper la SP

La Société canadienne de la SP célèbre avec fierté le don de 500 000 \$ que EMD Serono a versé à la Campagne stopSP, assurant ainsi le financement d'une bourse de transition études-carrière. Le lauréat de cette prestigieuse bourse est le Dr Manu Rangachari, chercheur rattaché à l'hôpital Brigham and Women's et à l'école de médecine de Harvard, établissements situés à Boston.

L'expression du leadership de EMD Serono témoigne de la vision et des buts que cette entreprise partage avec la Société de la SP. Elle constitue un pas de plus dans le formidable partenariat qui nous unit depuis plus de dix ans. L'engagement de EMD Serono dans l'accroissement de la sensibilisation à la SP et les efforts déployés pour mieux comprendre cette maladie ont aidé la Société de la SP à devenir une source d'information fiable sur les moyens de bien vivre avec la SP. Cet engagement nous a également permis de répondre aux besoins de la collectivité de la SP et de verser plus de 2,5 millions de dollars aux programmes et aux services essentiels offerts aux personnes atteintes de SP.

Le soutien de EMD Serono s'étend à tout notre organisme, et ses employés participent activement à nos événements dans tout le pays. Deborah Brown, présidente de EMD Serono, a collaboré à la fondation de Women Against MS (WAMS – Unies pour la SP) et a grandement contribué au succès de ce groupe.

« Aider les personnes qui vivent avec la SP ne se limite pas à offrir des médicaments contre cette maladie. Nous devons aussi faire en sorte que les gens aient espoir en l'avenir et trouver des moyens d'aviver cet espoir. C'est pourquoi nous offrons également des services aux patients, nous participons activement aux activités de collectes de fonds de la Société de la SP et nous appuyons aujourd'hui avec plaisir les objectifs de recherche de la Campagne stopSP », déclare Mme Brown. « Créer un environnement florissant pour la recherche sur la SP au Canada est essentiel si nous voulons approfondir les connaissances sur cette maladie, améliorer les traitements de la SP et, en définitive, guérir cette maladie », conclut-elle. ■

Sensibilisation à la SP : une jeune prend la relève!



Alexandra Martin, élève de quatrième année.

Une jeune fille de quatrième année, Alexandra Martin, croit en l'importance de la sensibilisation du public à la sclérose en plaques. Sa maman étant atteinte de SP, elle n'a pas cherché longtemps l'organisme qui bénéficierait de sa collecte

de fonds dans le cadre du projet Giveback implanté dans son école. Ce serait la Société canadienne de la SP.

Ces quatre dernières années, les élèves de 4^e de l'école Crestwood ont participé au projet Giveback, programme inspiré par la passion, conçu à l'intention des élèves du primaire dans le but de susciter l'empathie chez les jeunes, de forger leur caractère et d'éveiller en eux l'esprit communautaire.

Pour son projet, Alexandra avait prévu une allocution, une présentation visuelle et une activité particulière axées sur la sensibilisation à la SP. Sa maman a participé à sa présentation en livrant un témoignage. « J'étais très fière de ma mère. Ce n'est pas facile de se présenter devant toute la classe et de relater ce qui est arrivé, ce que vous avez vécu. Mais c'est une bonne chose, en fait, parce que cela aide les gens à mieux comprendre », explique Alexandra.

Le soutien des enfants, des adolescents et des jeunes adultes figure parmi les priorités de la Société de la SP. En 2010, une stratégie axée sur les jeunes atteints de SP a été élaborée. En ressortiront de nombreuses ressources dont un réseau en ligne – qui sera lancé en mai 2011 – conçu pour les jeunes Canadiens touchés par la SP. Surveillez les prochains numéros de *SP Canada* pour en apprendre davantage sur ces nouvelles ressources. ■



John Daley

John Daley, résidant de Whitby, en Ontario, occupait le poste de directeur des experts en sinistres depuis trois ans dans une grande compagnie d'assurance, où il travaillait déjà depuis neuf ans

et où il était heureux. Puis, au sommet de sa carrière, il a dû prendre une décision pénible : laisser son emploi et demander des prestations d'invalidité de longue durée.

John se rappelle que sa fatigue, symptôme courant de la SP, était telle qu'il devait aller faire une petite sieste dans les toilettes s'il voulait être capable de terminer sa journée ou même de conduire jusque chez lui. Il lui fallait concentrer tant d'énergie sur son travail qu'il ne lui restait plus de temps pour sa famille.

« Je ne peux pas me plaindre d'un manque de compréhension et de soutien au travail. Mon employeur a fait preuve de beaucoup de flexibilité », précise-t-il, ajoutant qu'il n'a pas eu à demander des prestations de maladie de l'assurance-emploi (AE), comme bien d'autres doivent le faire.

De la flexibilité, c'est ce que la Société canadienne de la SP presse le gouvernement fédéral de montrer dans ses programmes de soutien du revenu des personnes handicapées. En effet, elle demande d'assouplir les critères d'admissibilité aux prestations de maladie de l'AE afin de permettre aux personnes atteintes de SP ou d'une autre maladie épisodique de travailler à temps partiel et de recevoir des prestations partielles. ■

Nous demandons instamment au gouvernement fédéral : de rendre remboursable le crédit d'impôt pour personnes handicapées; de permettre aux conjoints des personnes atteintes de SP de demander le crédit d'impôt pour aidants; d'amender la Loi sur les faillites et l'insolvabilité, de sorte que les employés recevant des prestations d'invalidité de longue durée soient en tête de liste des créanciers dans les cas de faillite.

Une autre province réagit au dossier de l'IVCC et de la SP : le Manitoba

Ayant reçu un diagnostic de sclérose en plaques il y a près de 11 ans, Gini Lauder, de Winnipeg, au Manitoba, en est venue à compter sur les services médicaux offerts dans sa collectivité. Donc, lorsque son gouvernement provincial a annoncé l'implantation d'une stratégie à trois volets relative à la SP, en octobre 2010, Gini a explosé de joie.

La ministre de la Santé, Theresa Oswald, a donc annoncé le versement d'une somme additionnelle de 500 000 \$ à la clinique de SP de Winnipeg, l'ajout de Tysabri^{MD} (natalizumab) à la liste provinciale des médicaments remboursables et la mise en réserve de 500 000 \$ pour subventionner un éventuel essai clinique sur l'IVCC.

Gini bénéficie des conseils psychologiques et des séances d'ergothérapie offerts à sa clinique de SP. Ces services l'aident à composer avec les effets de la SP sur les plans physique et affectif. Grâce à l'ajout d'un neurologue, d'une infirmière et de traitements en ergothérapie, Gini et tous les patients de la clinique pourront continuer de recevoir les soins dont ils ont besoin pour maintenir un

mode de vie sain. « Il y a tellement de gens aux prises avec la SP au Manitoba qu'un neurologue de plus ne pourra qu'améliorer la situation », explique Gini. Elle ajoute : « Je suis heureuse pour ceux qui doivent prendre du Tysabri de savoir que ce médicament est maintenant couvert par la province. » Gini prend un médicament modificateur de l'évolution de la SP depuis 10 ans et se porte toujours bien.

La Société de la SP a demandé instamment aux gouvernements fédéral et provinciaux de réserver des fonds pour un éventuel essai clinique sur l'IVCC, de créer un registre des personnes qui ont subi un traitement contre l'IVCC à l'étranger et de s'assurer que les Canadiens reçoivent les soins de suivi appropriés à leur retour au pays. Au moment de mettre sous presse, le gouvernement de l'Ontario annonçait la création d'un groupe consultatif d'experts qui aura pour mandat de faire des recommandations quant au suivi et au traitement à offrir aux Ontariens atteints de SP qui ont subi une intervention contre l'IVCC à l'étranger. ■

Avis de convocation à l'assemblée générale annuelle des membres. AVIS EST PAR LES PRÉSENTES DONNÉ QUE l'assemblée générale annuelle des membres de la Société canadienne de la sclérose en plaques sera tenue au Marriott Bloor Yorkville, 90, rue Bloor Est, Toronto (Ontario) M4W 1A7, le samedi 18 juin 2011, à 13 h (heure avancée de l'Est) aux fins suivantes :

- i) réception du rapport des membres du conseil d'administration national et des états financiers vérifiés pour l'exercice du 1^{er} janvier 2010 au 31 décembre 2010 ainsi que du rapport des vérificateurs responsables;
- ii) élection des membres du conseil d'administration national;
- iii) nomination des vérificateurs;
- v) tout autre point supplémentaire et complémentaire dûment soumis à l'assemblée.

Un poste d'administrateur général deviendra vacant tout juste avant l'AGA. Les membres désireux de soumettre une candidature pour ce poste sont priés de le faire au plus tard le vendredi 10 juin 2011, selon le délai prévu dans le règlement administratif de la Société canadienne de la SP.

Les règles relatives aux membres de la Société canadienne de la SP sont édictées par chacune des sections et des divisions, qui ont également le pouvoir de les modifier. Ces règles comprennent la prescription du délai d'attente applicable aux nouveaux membres avant que ceux-ci n'obtiennent le droit de vote aux assemblées générales. Par conséquent, on s'assurera que les participants à l'AGA sont des membres en règle de la Société de la SP. Le cas échéant, ces derniers recevront une carte de vote, conformément aux règles de la section ou de la division dont ils sont membres. Les participants à l'AGA devront présenter une pièce d'identité valide avec photo.

Les membres qui ne peuvent assister à l'assemblée sont priés de dater et de signer la procuration ci-dessous, de la détacher et de la poster au Bureau national de la Société de la SP, au 175, rue Bloor Est, bureau 700, tour Nord, Toronto (Ontario) M4W 3R8, au plus tard le lundi 13 juin 2011, à l'attention de madame Rosanne Portelance.

DATÉ à Toronto, en Ontario, ce 31^e jour de mars 2011
M. Robert Decker, Secrétaire

Procuration de la Société canadienne de la sclérose en plaques pour l'assemblée générale annuelle du 18 juin 2011. Par les présentes, le soussigné nomme Linda Lumsden, ou, à son défaut, Jim Casey, David Garton, Robert Decker ou _____ à titre de mandataire avec pouvoir de remplacement, afin d'assister et de voter, pour le soussigné, au moment de l'assemblée générale annuelle qui sera tenue le 18 juin 2011 et à l'occasion de tout ajournement ou ajournements correspondants et de voter ou autrement agir à ce moment-là pour ou au nom du soussigné en ce qui concerne toutes les affaires pouvant être présentées durant l'assemblée, de la même manière que le soussigné si celui-ci avait été présent.

DATÉ ce _____ jour de _____ 2011 SIGNATURE : _____
caractères d'imprimerie

Nom de famille : _____ Initiale du second prénom : _____ Prénom : _____

Adresse : _____ Ville : _____ Province/Territoire : _____

Code Postal : _____ N° de téléphone : _____ Division/Section/Unité : _____

Veuillez dater, signer et retourner cette procuration au secrétaire de la Société canadienne de la sclérose en plaques, Bureau national, 175, rue Bloor Est, bureau 700, Tour Nord, Toronto (Ontario) M4W 3R8, au plus tard le lundi 13 juin 2011, à l'attention de madame Rosanne Portelance.

Au programme du printemps!

Avril

Du 10 au 30 Marche de l'eSPoir
marchedelespoir.ca

Mai

Mois de la sensibilisation à la SP!

Du 1^{er} au 29 Marche de l'eSPoir
marchedelespoir.ca

Du 5 au 7 Campagne de l'œillet SP

Le 25 Journée mondiale de la SEP, événement « À table pour la SP »
atablepourlasp.ca

Juin

Du 4 au 25 Vélotour SP RONA
velotoursp.ca

Du 5 au 12 Marche de l'eSPoir
marchedelespoir.ca


Juillet

Le 23 Vélotour SP RONA
velotoursp.ca



Réponses SP

Q : Mon fils a appris qu'il avait la SP, tout juste après son 16^e anniversaire de naissance. Depuis, il a beaucoup de difficulté à l'école. J'ai essayé d'expliquer au directeur et aux enseignants que les choses étaient plus ardues pour lui en raison de la fatigue qui l'accable, mais ils ne semblent pas « comprendre ». Il faut dire que mon fils ne présente pas les symptômes généralement associés à la SP. Que puis-je faire pour améliorer la situation?

 Vous pouvez lire la réponse intégrale au reponsessp.ca.

Écoutez l'un des neurologues les plus renommés du Canada pour connaître les dernières nouvelles sur la recherche en SP et posez vos questions. La Société canadienne de la sclérose en plaques a le grand plaisir d'annoncer que la neuvième Téléconférence annuelle sur la recherche en SP aura lieu le mercredi 11 mai 2011.



 Visitez le scleroseenplaques.ca pour en savoir plus.

Faites parvenir vos commentaires ou vos témoignages à jody.graydon@mssociety.ca.

Pour mettre à jour votre adresse ou vos préférences quant à votre abonnement, communiquez avec votre division. Vous pouvez obtenir les coordonnées des divisions de la Société en consultant notre site (scleroseenplaques.ca), en téléphonant au 1-800-268-7582 ou en envoyant un courriel à info@scleroseenplaques.ca.

Pour afficher la présente publication en ligne, visitez le scleroseenplaques.ca/spcanada.

RETOURNER TOUTE CORRESPONDANCE
NE POUVANT ÊTRE LIVRÉE AU CANADA À :
Société canadienne de la sclérose en plaques
175, rue Bloor Est, bureau 700
Toronto (ON) M4W 3R8

Convention de
vente des envois
de publications
canadiennes
40063383

