

HOMMAGE

PRINTEMPS 2008

Le saviez-vous?

Donner des titres fait économiser de l'impôt! Le gain en capital sur les titres donnés directement aux organismes de bienfaisance comme la Société de la SP n'est plus assujéti à l'impôt. Voilà donc une bonne occasion de réduire votre facture. Voir l'exemple fourni à la page 8.

60 ans au service de la collectivité de la SP



L'année 2008 marque le 60^e anniversaire de fondation de la Société canadienne de la SP. Nous sommes très fiers de ces soixante ans de services dans la collectivité de la SP, qui ont permis d'améliorer la qualité de vie des personnes touchées par cette maladie. Durant cette période, le Canada est devenu l'un des endroits privilégiés pour faire de la recherche sur la SP, en raison des nombreuses grandes réalisations et avancées qui ont été effectuées ici dans ce domaine. Avec vous, nous renforçons la Société canadienne de la SP, facilitons la vie des personnes aux prises avec la sclérose en plaques et leur donnons de l'espoir. Ensemble, nous stopperons la SP.

Le présent bulletin veut répondre à certaines des questions que vous vous posez peut-être sur la planification financière et successorale et sur l'héritage que vous pouvez laisser. Les implications d'un don testamentaire peuvent être complexes et difficiles à saisir. Nous espérons que vous, précieux ami et donateur, appréciez la lecture de Hommage. Pour obtenir des réponses à vos questions ou des renseignements sur le don testamentaire, veuillez composer le **1-866-679-4557** ou vous rendre au site Web suivant : www.avenirsansSP.ca.

La Société de la SP s'est engagée à vous fournir l'information de pointe pertinente sur la planification successorale et financière. Voici donc un article sur les fondations de bienfaisance au Canada. Ces organismes émergents dans le paysage financier offrent un moyen pour les Canadiens de soutenir les organismes de bienfaisance, autre que les dons testamentaires traditionnels comme le legs, la police d'assurance-vie et la rente.

Les fondations de bienfaisance au Canada

par Jeff McCartney, planificateur financier agréé

Les fondations de bienfaisance s'avèrent un moyen parmi d'autres de soutenir financièrement les organismes sans but lucratif du Canada. L'idée que seuls les riches peuvent verser des dons à ces organismes est très répandue. Or, de nombreuses institutions financières et maints organismes communautaires offrent aux personnes aux revenus modestes la possibilité d'inclure un don de bienfaisance dans leur plan successoral et financier.

Suite à la page 3

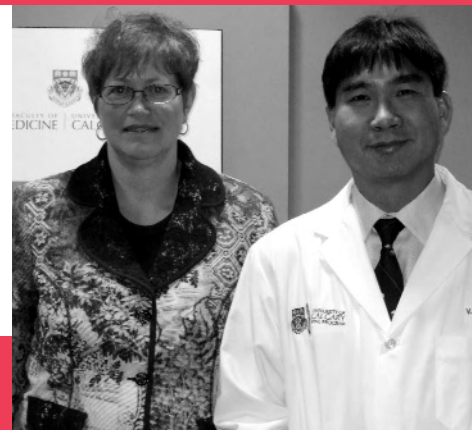
« Après 37 ans de mariage, l'amour est merveilleux! Il faut entretenir la flamme et apprécier les forces et les faiblesses l'un de l'autre. »

Lire l'histoire de Martin et de Marion, à la page 7.



Recherche sur la SP – Un médicament contre l’acné pourrait retarder la progression de la sclérose en plaques

**DES CHERCHEURS CANADIENS ÉTUDIENT L’EMPLOI D’UN MÉDICAMENT
D’USAGE COURANT DANS LE TRAITEMENT DE LA SCLÉROSE EN PLAQUES**



Dr^s Luanne Metz et V. Wee Yong

La minocycline, médicament contre l’acné offert sur le marché depuis plus de 30 ans, est susceptible de retarder la progression de la sclérose en plaques (SP). Selon la Société canadienne de la sclérose en plaques, si l’efficacité du médicament est démontrée en ce sens, ce dernier s’avérerait une option peu coûteuse dans le traitement de la SP précoce.

À la suite des résultats prometteurs obtenus au cours d’études initiales sur la minocycline, des spécialistes en recherche clinique de Calgary et de treize autres centres canadiens s’apprêtent à pousser la recherche plus avant sur ce médicament oral. En effet, la Fondation pour la recherche scientifique sur la SP, organisme affilié à la Société de la SP, a accordé un financement de quatre millions de dollars pour un essai clinique multicentrique faisant appel à 200 participants de partout au Canada.

« Les avantages de la minocycline sont évidents : ce médicament est relativement bon marché, il entraîne peu d’effets indésirables et peut être pris par voie orale sous forme de comprimé », de dire la Dr^e Luanne Metz, chercheuse principale de l’étude clinique et professeure de neuroscience à la Faculté de médecine de l’Université de Calgary. « L’objectif de notre recherche est de vérifier si ce médicament peut réduire l’activité future de la maladie chez les personnes qui ont ressenti des symptômes s’apparentant à une première poussée de SP et qui présentent un risque élevé de voir leur état progresser vers la sclérose

en plaques. Sans traitement, on peut s’attendre à ce que les deux tiers de ces personnes reçoivent un diagnostic de SP définie dans les six mois suivants. Nous croyons que la minocycline pourrait réduire ce nombre. »

Dans la SP, la myéline, c’est-à-dire la gaine qui protège les fibres nerveuses du cerveau et de la moelle épinière, devient enflammée. L’inflammation se caractérise par des lésions détectables grâce à l’imagerie par résonance magnétique (IRM). Des études antérieures ont démontré une réduction de 84 pour cent du nombre de ces lésions sur les clichés d’IRM lorsque la minocycline avait été utilisée dans le traitement de la SP.

« Ralentir la progression de la maladie a des bienfaits évidents, allant de l’amélioration de la qualité de vie à la réduction des dépenses liées aux soins de la santé », indique le Dr William McIlroy, conseiller médical pour la Société canadienne de la SP. La portée de l’étude, la renommée des chercheurs y participant et les premières données cliniques portent à croire que la minocycline est source d’espoir. D’ailleurs, nous ne nous engagerions pas dans cette recherche si ce n’était pas le cas. »

La minocycline agit en inhibant l’activité d’une enzyme et des cellules immunitaires à l’origine des poussées de SP. Ses effets antibactériens font en sorte qu’elle est utilisée dans le traitement de l’acné. Cependant, des études ont démontré qu’elle possédait aussi des propriétés

anti-inflammatoires qui pourraient s’avérer très utiles pour ralentir la progression de la SP. Ces données ont été obtenues grâce à une recherche novatrice, financée par la Société canadienne de la SP et menée par le Dr V. Wee Yong à l’Université de Calgary. Les Dr^s Metz et Yong dirigent le programme sur la SP au Hotchkiss Brain Institute, à l’Université de Calgary, où ont été menées bon nombre des premières études sur la minocycline.

L’utilisation de la minocycline au lieu d’autres traitements actuels permettrait de réaliser d’importantes économies. En effet, sous sa forme générique, la minocycline coûte aussi peu que 800 \$ par année, alors que les traitements actuels pour la SP coûtent entre 18 000 \$ et 40 000 \$ annuellement. Les chercheurs soulignent cependant que la minocycline ne remplacerait pas nécessairement les autres traitements, mais qu’elle pourrait retarder le moment où l’on devra y avoir recours.

L’essai clinique aléatoire et à double insu permettra aux chercheurs de comparer les effets de 100 mg de minocycline administrés oralement, deux fois par jour, à ceux d’un placebo sur une période de deux ans.

La sélection des sujets commencera dès le début de l’année 2008, et quatorze cliniques de SP, situées à Calgary, Vancouver, Burnaby, Edmonton, Red Deer, Saskatoon, London, Toronto, Kingston, Ottawa, Montréal, Québec, Sherbrooke et Halifax, feront partie de l’étude.

Q :

De quelle manière mon legs aidera-t-il les personnes qui vivent avec la SP?



R :

La Société de la SP reçoit très peu d'aide financière de la part des gouvernements. En conséquence, elle doit compter uniquement sur la générosité des Canadiens pour réaliser sa double mission. Un legs de votre part bénéficiera directement aux personnes aux prises avec la SP en nous permettant de continuer à dispenser des services essentiels à l'amélioration de leur qualité de vie, aujourd'hui, ainsi qu'à soutenir la recherche visant à découvrir la cause et le remède de la SP.

Q :

Qu'est-ce que le don testamentaire?

R :

Le don testamentaire est un don qui sera versé à la Société de la SP dans un avenir plus ou moins rapproché. Le plus populaire est le legs, dont il existe trois grands types : le spécifique, le résiduaire et l'éventuel.

Le don d'une police d'assurance fait également partie des dons testamentaires les plus courants. Dans ce cas, la Société de la SP est nommée bénéficiaire d'une police existante ou d'une nouvelle police.

La Société de la SP reçoit chaque année, avec grande reconnaissance, de nombreux legs provenant de tous les coins du pays. Les donateurs deviennent alors membres de la Société Evelyn Opal, regroupement unique créé en l'honneur de notre fondatrice bénévole.

LES FONDATIONS DE BIENFAISANCE AU CANADA

SUITE DE LA PAGE 1

Ces dons permettent aux donateurs de rester liés à l'organisme ou aux organismes qu'ils soutiennent et de continuer de prendre des décisions en rapport avec leur don. Ce type de don peut être fait par l'entremise d'un fond orienté par le donateur ou d'une fondation privée.

1 Fonds orienté par le donateur

Le fonds orienté par le donateur prévoit l'établissement d'un compte auprès d'une fondation (gérée par une banque ou une société de fonds communs de placements). La fondation investit le don, et le donateur reçoit un reçu de bienfaisance correspondant à la valeur du don. Le donateur peut choisir de verser ses revenus et gains à divers organismes de bienfaisance ou à un seul, comme la Société canadienne de la SP.

Le montant que le donateur peut verser chaque année est fixé par le conseil d'administration de la fondation à un niveau qui permettra le maintien du don (minimum 10 ans) et satisfera aux exigences de l'Agence du revenu du Canada (distribuer au moins 3,5 pour 100 des actifs moyens du fonds chaque année).

Les fonds orientés par le donateur prévoient habituellement un investissement initial variant de 10 000 \$ à 25 000 \$.

Avantages du fonds orienté par le donateur

- **Gestion facile**, particulièrement en ce qui a trait à la tenue du dossier et à la préparation de votre déclaration de revenus.
- **Création d'un héritage durable.** Votre don est investi et les revenus générés par cet investissement sont distribués aux organismes de votre choix chaque année, à perpétuité.
- **Flexibilité.** Vous pouvez donner un nom à votre fonds (par exemple, Fonds

de la famille Unetelle) et choisir les organismes auxquels seront versés les revenus générés par vos investissements. Vous pouvez également y déposer les contributions de parents et d'amis.

- **Économie de temps et réduction potentielle des coûts.** La structure du fonds orienté par le donateur permet à ce dernier d'éviter les nombreux frais d'avocats et de comptables inhérents aux fondations privées. Les administrateurs de fondations peuvent aussi aider le donateur à orienter son soutien de façon à en maximiser l'impact sur sa collectivité. En passant, le donateur devrait s'informer des frais d'administration liés à son fonds orienté par le donateur et des frais liés à la gestion interne de l'investissement. Ces frais varient d'une fondation à l'autre, mais combinés, ils se situent entre 1,75 pour 100 et 3,5 pour 100 environ par année.

2 Fondation privée

La plupart du temps, les fondations privées sont établies par des personnes qui souhaitent donner des sommes très élevées (500 000 \$ et plus). Ces gens sont des philanthropes engagés, souvent des entrepreneurs pour qui l'administration d'une fondation privée s'apparente à celle d'une entreprise.

L'établissement d'une fondation privée peut comporter d'importants avantages, en particulier au niveau du choix et du contrôle. Les fondations privées offrent beaucoup plus de souplesse que les fonds orientés par le donateur quant aux activités de bienfaisance. Elles offrent également une excellente occasion de sensibiliser la famille à la philanthropie et à l'investissement.

L'administration d'une fondation privée exige du temps et de la motivation, et

Suite à la page 4

LES FONDATIONS DE BIENFAISANCE AU CANADA

SUITE DE LA PAGE 3

comporte des frais. Il faut produire des rapports d'activités annuels. Les décisions concernant les investissements et les subventions aux organismes de bienfaisance doivent être prises de manière continue. Des points de vue comptable et fiscal, les états financiers et les déclarations de renseignements doivent être soumis chaque année à l'Agence du revenu du Canada.

Considération importante

Les fonds orientés par le donateur et les fondations privées permettent de donner de l'argent, des titres cotés en bourse (actions et obligations) ou des investissements dans des fonds communs de placements. Par suite des récentes modifications de la Loi de l'impôt, le gain en capital sur les investissements dans des fonds communs de placement et les immobilisations à valeur accrue, donnés à des organismes de bienfaisance, n'est plus assujéti à l'impôt. Par exemple, si vous donnez à une fondation des actions d'une entreprise publique dont la valeur a augmenté considérablement, vous n'aurez pas à payer l'impôt sur ce gain en capital et vous recevrez quand même un crédit d'impôt pour don de bienfaisance.

Dernières remarques

Avant de décider de créer une fondation privée ou un fonds orienté par le donateur, vous devriez prendre en considération vos buts personnels, votre capacité de donner une somme forfaitaire considérable que vous ne

pourrez récupérer et votre adhésion générale au mode de fonctionnement de la fondation. Consultez votre conseiller financier à ce sujet et n'oubliez pas que vous pouvez toujours faire, par ailleurs, des dons de bienfaisance de type traditionnel, c'est-à-dire versés directement à l'organisme de votre choix.

Jeff McCartney, planificateur financier agréé, est responsable des placements, planificateur financier et assureur vie certifié chez ScotiaMcLeod, à Toronto. Jeff fait du bénévolat à la Société de la SP depuis 2003. Rendez-vous à son site Web, au www.jeffmccartney.ca, ou communiquez avec lui directement, au **416-865-6392**.



L'article ci-dessus est publié uniquement à titre informatif. Les opinions émises ne sont pas nécessairement celles de Scotia Capitaux inc. ou de la Banque Scotia. ScotiaMcLeod est une division de Scotia Capitaux inc., membre FCPÉ (Fonds canadien de protection des épargnants). Lorsqu'ils parlent de produits d'assurance vie, les cadres supérieurs, placements, de ScotiaMcLeod agissent à titre d'assureurs vie représentant ScotiaMcLeod Services financiers (Ontario), filiale spécialisée dans l'assurance de Scotia Capitaux inc.

Société Evelyn Opal

La Société Evelyn Opal a été créée en l'honneur de Evelyn Opal, membre fondatrice de la Société canadienne de la sclérose en plaques et bénévole ayant fait une différence impressionnante dans la vie de personnes atteintes de SP. Son espoir d'un avenir sans SP a créé la vision que nous suivons aujourd'hui.

Lorsque vous faites un don planifié à la Société canadienne de la SP, vous devenez membre de la Société Evelyn Opal. Chaque année, de nombreux membres se joignent à plus de 400 hommes et femmes ayant effectué des dons planifiés afin de mettre fin à la SP. Nous serions très honorés de vous accueillir dans la réalisation de cette vision.

Pour obtenir plus de renseignements, veuillez communiquer avec la Société de la SP par téléphone, sur le Web ou grâce au coupon-réponse joint.

Evelyn Opal



Des ressources gratuites sur les dons planifiés

La Société de la SP compte une série de livrets d'information uniques pouvant vous fournir des informations importantes sur les successions et la planification financière. Ces livrets sont disponibles tout à fait gratuitement :

- Retournez le coupon-réponse joint avec les cases appropriées cochées.
- Visitez www.avenirsanssp.ca et sélectionnez « Bon de commande de documentation ».
- Téléphonnez-nous sans frais au **1-866-679-4557**.

Faites FLEURIR la
RECHERCHE pour
stopper la SP

CAMPAGNE
DE L'ŒILLET
SP



Ravivez l'espoir de toutes les personnes touchées par la sclérose en plaques en achetant des fleurs aux bénévoles de la Société canadienne de la SP.

Société
canadienne
de la sclérose
en plaques



www.scleroseenplaques.ca
1-800-268-7582

SP

La sclérose en plaques est une maladie imprévisible, souvent invalidante, du système nerveux central (cerveau et moelle épinière).

Voici le témoignage d'un des lauréats d'une bourse accordée en vertu du programme de bourses d'études postsecondaires 2007-2008 de la Société de la SP, présenté par Billy Talent et Cie. Ce programme offre une aide financière aux adolescents et jeunes adultes du Canada, atteints eux-mêmes de sclérose en plaques ou dont l'un des parents est touché par cette maladie.

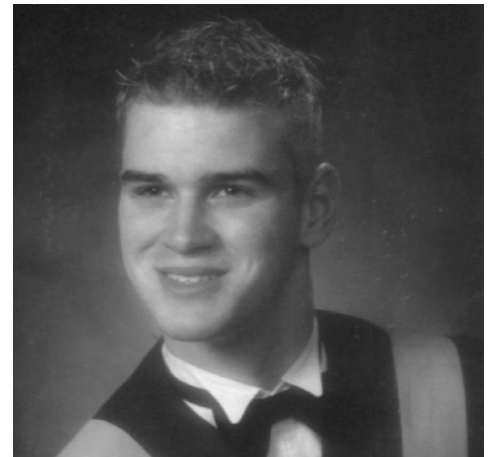
L'impact de la SP sur ma vie

par **Todd MacDougall**

Je m'appelle Todd MacDougall. Mon père a la sclérose en plaques. Il a reçu ce diagnostic il y a deux ans. Je commençais mes études universitaires. Depuis, les choses ont un peu changé dans ma famille.

Mon père, Jim, a toujours été très travaillant – en fait, lorsque j'étais jeune, j'avais l'impression qu'il ne faisait que cela, travailler. Ce trait de caractère n'est pas négatif, et je me rends compte aujourd'hui que s'il consacrait beaucoup de temps au travail, il s'imposait aussi des sacrifices pour subvenir aux besoins de sa famille. Lorsque ma mère m'a appelé pour me dire qu'il avait la SP, je ne savais trop que penser. J'avais des tas de questions et aucune idée de ce qui nous attendait. Est-ce très grave? Aussi grave que le cancer? Que va-t-il lui arriver? J'ai récemment constaté la gravité de son état – mon père a dû cesser de travailler en raison des douleurs provoquées par sa maladie. Je sais maintenant à quel point la SP peut être sérieuse.

Ce diagnostic n'a pas apporté que de la tristesse. Bien que mon père ait dû quitter son emploi et que le budget familial soit forcément restreint, je perçois maintenant papa et la vie elle-même de manière différente, et j'ai de nouvelles raisons de les respecter. Mon père vit toujours à la maison et se repose



beaucoup. Je sais qu'il souffre, mais il sort, profite de la vie et ne se plaint jamais. Son attitude a permis à ma famille d'avoir une vie aussi normale que possible, malgré la SP. Son positivisme se reflète sur ma mère, mon frère, ma sœur et moi-même, et personne ne prend les autres en pitié et ne se dit « pourquoi nous? » L'entraide règne plus que jamais, et nous essayons tous de compenser l'incapacité de travailler de mon père. La moindre petite contribution compte, qu'il s'agisse de travaux sur le terrain ou de courses qu'il avait l'habitude de faire. Nous faisons tout notre possible pour qu'il puisse se reposer et se détendre.

Étant donné que j'étudie au loin, je ne peux pas en faire autant que le reste de ma famille, mais j'essaie d'apporter ma contribution. J'ai dû mûrir un peu plus vite que les autres parce que je ne peux

Suite à la page 6


L'IMPACT DE LA SP SUR MA VIE SUITE DE LA PAGE 5

plus compter financièrement sur mes parents comme avant et je ne veux absolument pas les ennuyer avec des peccadilles. J'évite de leur demander de l'argent ou quoi que ce soit. Je travaille pour m'en tirer, tout comme mon père l'a fait durant tant d'années pour soutenir sa famille, et j'en suis fier. J'essaie d'avoir de bonnes notes et je joue au hockey l'hiver dans une équipe de niveau compétitif. Ces petites choses me rendent heureux parce qu'elles me donnent l'occasion d'appeler à la maison pour parler de choses positives et non seulement de la maladie qui mine notre père – j'aimerais qu'il soit aussi fier de moi que je le suis de lui. Il est une source d'inspiration pour moi, par la manière dont il s'est adapté à sa maladie.

J'ai hâte de voir ce que l'avenir me réserve et ce que je pourrai en tirer pour rendre un peu à mon père de ce qu'il m'a donné. Ses difficultés m'ont incité à redoubler d'ardeur pour atteindre mes buts : s'il m'arrive de me croire incapable de faire quelque chose, je n'ai qu'à penser à lui et à tout ce qu'il a vécu, et je me dis que j'ai en moi des capacités que je ne soupçonne pas parfois. J'aurai un baccalauréat es art l'an prochain, et je vais ensuite poursuivre ma formation dans le domaine de l'éducation afin d'instruire les jeunes, de les inspirer et de leur inculquer l'attitude positive dont il pourrait avoir besoin dans leur vie.

J'espère pouvoir suivre l'exemple de mon père et le donner à une foule de personnes. Mon père a la SP depuis deux ans, et rien ne laisse croire qu'il ira mieux, mais il n'en reste pas moins qu'il rend les gens autour de lui encore meilleurs. Il ne permet pas à la sclérose en plaques de contrôler sa vie, et son attitude positive m'assure qu'il tiendra tête à la SP très, très longtemps. Alors, je vais continuer de poursuivre mes buts, tout en soutenant mon père, parce que je nourris l'espoir qu'il sera fier de moi durant très, très longtemps.

Pour lire d'autres témoignages de lauréats ou pour obtenir de l'information sur notre programme de bourses, rendez-vous au www.scleroseenplaques.ca et cliquez sur « Soutien et services » ou communiquez avec Caroline Horcher, au 1-866-922-6600, poste 2250.



La SP est habituellement diagnostiquée chez les personnes dont l'âge varie de 15 à 40 ans, mais on l'a déjà observée chez des enfants d'à peine trois ans.

Racontez-nous votre histoire!

Nous aimerions partager les histoires de nos donateurs dans **HOMMAGE**. Rendez-vous au www.avenirsansSP.ca et cliquez sur « Partagez votre histoire » pour nous faire savoir pourquoi vous soutenez la Société de la SP.

Société canadienne de la sclérose en plaques



Parlez-nous de vous!

Société canadienne de la sclérose en plaques

175, rue Bloor Est
Bureau 700, tour Nord
Toronto (Ontario)
M4W 3R8

Communiquez sans frais avec votre bureau local :
1-800-268-7582

Courriel :
avenirsansSP@scleroseenplaques.ca

Site Web :
www.avenirsansSP.ca

Les informations et opinions contenues dans ce bulletin proviennent de sources diverses qui sont considérées fiables, mais dont l'exactitude ne peut être garantie. La Société canadienne de la sclérose en plaques et ses employés et agents n'assument aucune responsabilité en cas d'erreurs ou omissions, ou en cas de dommages découlant de l'utilisation des informations et opinions publiées. Les lecteurs devraient consulter leurs propres conseillers professionnels afin de déterminer l'applicabilité de l'information et des opinions contenues dans ce bulletin à une situation particulière.

Ce bulletin est protégé par les droits d'auteur; sa reproduction en tout ou en partie, sans l'autorisation écrite du détenteur du droit d'auteur, est interdite.

Histoire de Martin et Marion Vanderwood

par le personnel de la Division de la
Colombie-Britannique



« Après 37 ans de mariage, l'amour est merveilleux! Il faut entretenir la flamme et apprécier les forces et les faiblesses l'un de l'autre. »

- Marion Vanderwood

Nés en 1949, Martin et Marion Vanderwood partagent un amour sans borne, et c'est leur passion pour l'eau qui les a réunis. En effet, leur idylle est née à l'école secondaire, durant les séances de natation. Du canot pneumatique au voilier, à la course en haute mer à Hawaï, ils laissaient leur carrière en comptabilité et en assurances derrière eux, les fins de semaine, pour explorer les joies de la navigation.

En 1979, le couple décide de réaliser son rêve et d'aller s'acheter un voilier de près de 9 mètres en Angleterre. Au cours des cinq années suivantes, ils ont sillonné des eaux qu'ils n'avaient vues qu'en imagination : les côtes de la France, de la Belgique, de la Hollande, le golfe de Gascogne et les côtes de l'Espagne, du Portugal et de la Méditerranée. Leur périple les a menés aux îles Madère, Canaries et San Blas, dans les Caraïbes, au canal de Panama, aux îles Galapagos et en Polynésie française. Ils sont revenus à Vancouver en passant par Hawaï, cinq ans et d'innombrables milles marins plus tard.

En 1984, ils devenaient capitaine et chef attirés à un yacht « Ocean Voyager » de 18 mètres, loué à la semaine dans les Caraïbes. Douze ans plus tard, ils montaient à bord du Shellette, catamaran de 17 mètres, sur lequel ils sont restés jusqu'en 1998.

Suite à la page 8

www.avenirsansSP.ca

HOMMAGE

Coupon-réponse

Nom

Adresse

Ville/Municipalité

Code postal

Courriel

Province

Téléphone

- Dans mon testament, je fais un don à la Société de la SP.
- J'envisage de faire un don testamentaire à la Société de la SP.
- Veuillez me faire parvenir de l'information sur les legs et les dons planifiés.

- Don planifiés
- Planifiez votre succession
- Feuille de travail de planification testamentaire
- Feuille de travail pour la planification de l'assurance-vie
- Guide pour les liquidateurs
- Comprendre les fiducies

La Société canadienne de la SP recueille les renseignements personnels requis sur le présent formulaire dans le but de vous informer sur elle-même et sur ses activités de collecte de fonds. Si vous avez des questions au sujet de vos renseignements personnels, veuillez communiquer avec notre responsable en matière de confidentialité, Deanna Groetzinger, au 1-866-922-6065, poste 3007. Vous pouvez obtenir un exemplaire de notre politique de confidentialité à n'importe quel bureau de la Société de la SP ou à son site Web : www.scleroseenplaques.ca.

Veuillez remplir ce coupon et nous le retourner.

HOMMAGE

Veuillez remplir ce coupon, l'insérer dans l'enveloppe et le poster à :

Société canadienne de la sclérose en plaques

Avenir sans SP
175, rue Bloor Est
Bureau 700, tour Nord
Toronto (Ontario) M4W 3R8

Histoire de Martin et Marion Vanderwood SUITE DE LA PAGE 7

En février 1998, Marion a reçu un diagnostic de SP. « Une vraie bénédiction à bien des égards, dit-elle, puisque cela nous a forcés à abandonner la vie trépidante, quoique satisfaisante, que nous menions. » Ils sont retournés vivre à Sooke, en Colombie-Britannique, où ils ont terminé l'aménagement de leur nouvelle maison en auberge, qu'ils ont tenue durant cinq ans.

Ils passent maintenant l'hiver sur les plages de Baja, au Mexique, dans un véhicule récréatif, et leurs étés sont consacrés à l'exploration de l'île de Vancouver.

Marion combat la SP par un bon régime alimentaire, la rééducation neuronale et un mode de vie très actif intégrant le yoga, le cyclisme et une forme de surf cerf-volant adapté qui lui permet de renouer avec les grandes vitesses! Les Vanderwood sont décidés à vivre pleinement et à profiter du moment présent, tout en sachant très bien qu'ils devront continuer de s'adapter à la SP.

La chaleur et l'optimisme de Marion transparaissent lorsqu'elle parle de sa vie et de sa philosophie. Non seulement elle et Martin ont fait un don testamentaire à la Société de la SP, mais Marion compte aussi parmi les 500 participants à BioMS, essai de deux ans mené dans le monde sur MBP-8298 afin de voir si ce médicament peut ralentir l'évolution de la forme progressive secondaire de SP. Marion souligne : « Je retire présentement des bienfaits de la recherche, et peut-être que notre legs pourra s'avérer utile à d'autres, un jour. Je sais que qu'il n'aura pas un effet direct, mais tout est interrelié. »

Faites un don de valeurs mobilières

et touchez le coeur de Canadiens aux prises avec la sclérose en plaques

Un don de valeurs mobilières constitue une mesure fiscale efficace en plus d'être une façon intelligente de soutenir la Société canadienne de la SP. Par exemple :

	Vente	Don
Montant du don	10 000 \$	10 000 \$
Prix d'achat	2 000 \$	2 000 \$
Gain en capital	8 000 \$	8 000 \$
Gain imposable	4 000 \$	0* \$
Impôt à payer (taux de 45 %)	1 800 \$	0 \$
Économie d'impôt grâce au don		1 800 \$

* Le budget fédéral de mai 2006 a permis l'élimination de l'impôt de 50 % sur les gains en capital applicables aux dons de titres cotés en bourse.

Votre don nous aidera à financer la recherche et les services essentiels, qui sont sources d'espoir et d'aide pour les milliers de Canadiens aux prises avec la SP.

Pour obtenir de plus amples renseignements :

Téléphone : 1-800-268-7582

Courriel : titres@scleroseenplaques.ca



La Société canadienne de la
SP est très reconnaissante du
soutien dont vous lui faites
preuve. Merci.