

La Fondation canadienne de la fibrose pulmonaire

Rapport

# D'IMPACT

Faits saillants

2022-2023



Fondation  
canadienne de la  
fibrose pulmonaire



# Rapport 2022-2023

# D'IMPACT FAITS SAILLANTS

Depuis 2009, la Fondation canadienne de la fibrose pulmonaire se fait le porte-parole de plus de 30 000 Canadiens et Canadiennes vivant avec la fibrose pulmonaire (FP).

En 2022-2023\*, la FCFP a travaillé sans relâche pour soutenir les patients et les soignants, conscientiser le public et le milieu médical, financer la recherche et défendre les droits des patients afin qu'ils aient un accès équitable aux traitements. Nous sommes reconnaissants du soutien continu de notre communauté dévouée qui nous permet d'attirer l'attention sur la fibrose pulmonaire et d'insuffler l'espoir pour les personnes vivant avec cette maladie dévastatrice. Ensemble, nous avons créé un impact considérable en soutenant les quatre piliers qui orientent notre organisation. Parce que respirer ne devrait jamais être laborieux.®

\* Du 1<sup>er</sup> août 2022 au 31 juillet 2023

## 1 SOUTENIR LES PATIENTS ET LES SOIGNANTS

## IMPACT

Parce que la FP est invisible et qu'elle change une vie :

23 groupes de soutien



**100 %**

des participants veulent habituellement continuer à assister aux rencontres des groupes nationaux.

Guide du patient atteint de la FP



- Ressources CPFF.ca
- 4 300 membres du groupe Facebook de la FCFP
- Marches communautaires
- ...et bien plus

Mascottes de la FCFP



Plus de gens touchés par la fibrose pulmonaire ont **établi des liens**, **appris des choses** et **été soutenus** grâce aux ressources, aux groupes de soutien, aux plateformes numériques et aux événements de la communauté de la FCFP.

Scannez le code ci-dessous pour connaître l'histoire de Patricia



# 2

## ÉDUCATION ET CONSCIENTISATION

Parce que la FP passe inaperçue, même pour les médecins :



- 42 webinaires éducatifs
- 22 histoires de patients et soignants
- 277 ressources éducatives
- Campagnes de sensibilisation à la FP



Les professionnels de la santé utilisent les vidéos explicatives de la FCFP et d'autres documents pour conscientiser les gens à la FP.

PLUS DE **60 000** VISIONNEMENTS

# IMPACT



Campagne de sensibilisation à la FP 2022

**1 294 243**

interactions avec la campagne

(médias sociaux, couverture médiatique, Web)

**7 266**

km parcourus

**33 239**

personnes en ont appris sur la FP grâce au défi

Qu'une paille pour respirer

**110 120 \$**

RECUEILLIS

# 3

## RECHERCHE

Parce que la FP est plus mortelle que beaucoup de cancers :

L'investissement de la FCFP dans la recherche a plus que doublé au cours des cinq dernières années, pour atteindre un total de :

**20**

projets de recherche

**25**

bourses

**2 178 019 \$**

2022-2023

Bourses de recherche Robert Davidson de la FCFP



# IMPACT



Les questions étudiées par les chercheurs boursiers de la FCFP sont les suivantes :

*Peut-on utiliser une simple analyse de sang comme biomarqueur potentiel de la progression de la MPI fibrotique?*

*Quelles sont les préoccupations des patients concernant les tests génétiques pour les maladies pulmonaires interstitielles (MPI)?*

*Comment pourrait-on se servir de l'IA (intelligence artificielle) pour interpréter les tomodensitogrammes (CT scan)?*



Scannez le code pour en savoir plus sur la recherche intéressante menée par les boursiers de la FCFP

# 4

## DÉFENSE DES DROITS

Parce que l'accès aux traitements est inéquitable :



Représentation



Charte des droits des patients atteints de la FP



Les rapports de la FCFP sur l'accès à l'O2 donnent une vue à 360° de l'iniquité de la situation au Canada

La FCFP milite pour que les provinces reçoivent une part des fonds fédéraux de

**1 MILLIARD \$**

en vue d'améliorer l'accès aux médicaments dans les cas de maladies rares.

# IMPACT



Les rapports de la FCFP sur l'accès à l'oxygénothérapie ont suscité l'attention des médias, l'intérêt du public et l'engagement de la communauté de la FCFP.

Après deux ans d'efforts de défense des droits de la FCFP, l'OFEV est maintenant compris dans la liste des médicaments couverts, et les personnes atteintes de FP ou d'une MPI sont désormais remboursées partout au pays\*.



\* Sauf au Nunavut

# Votre soutien compte

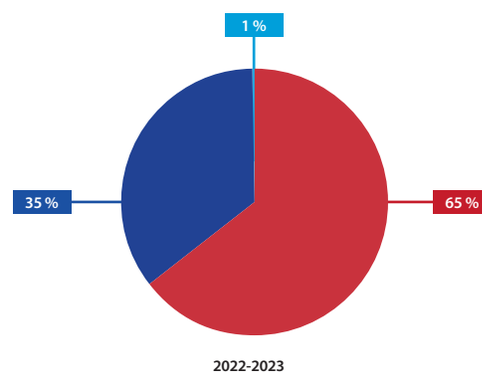


Comme supporteurs de la FCFP, votre dévouement indéfectible contribue à ce que nous poursuivions notre vision d'un monde sans fibrose pulmonaire. Vos contributions significatives, petites ou grandes, nous permettent d'offrir du soutien et de l'espoir, soit le véritable puits de notre formidable communauté.

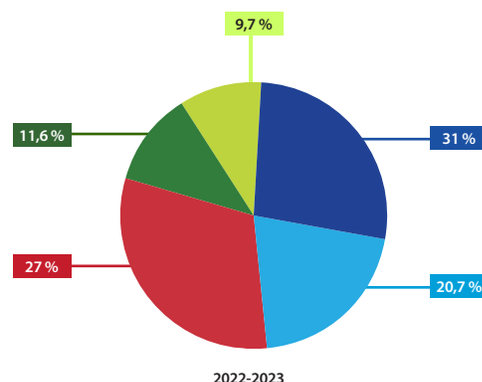
Avec notre plus sincère gratitude, merci de votre partenariat. Ensemble, nous veillerons à ce que l'espoir respire ici.

Sharon Lee,  
Directrice générale

SOURCES DE FINANCEMENT	2022-2023	2021-2022
● Dons	612 667 \$	405 501 \$
● Subventions de la Fondation	333 107 \$	404 409 \$
● Intérêt sur investissement	1 083 \$	5 787 \$
<b>Total</b>	<b>946 857 \$</b>	<b>815 697 \$</b>



L'ARGENT A ÉTÉ DÉPENSÉ EN :	2022-2023	2021-2022
● Soutien aux patients et soignants	235 182 \$	107 438 \$
● Défense des droits	180 887 \$	126 899 \$
● Recherche	270 000 \$	220 000 \$
● Éducation et conscientisation	101 299 \$	26 510 \$
● Collecte de fonds	-	5 033 \$
● Opérations	85 006 \$	80 751 \$
<b>Total</b>	<b>872 374 \$</b>	<b>566 631 \$</b>



2022-2023

**f** 4111 membres

**@** 445 suiveurs

**X** 827 suiveurs

**▶** 569 abonnés

**✉** 3 899 abonnés

**f** Group 1 200 membres

**774**

personnes ayant participé aux sondages de la FCFP sur l'oxygénothérapie :

**640** patients atteints de fibrose pulmonaire et leurs soignants

**107** professionnels de la santé

**27** fournisseurs d'oxygène

**2 208**

personnes soutiennent financièrement la FCFP