

Rapport d'impact 2022-2023 de Fibrose kystique Canada

Créer des changements pour l'avenir



Maysa, atteinte de FK

Réfléchir à notre passé, planifier notre avenir

Alors que nous réfléchissons à ce nous avons accompli l'an dernier, nous réalisons une fois de plus l'engagement extraordinaire des membres de la communauté fibro-kystique. Nous sommes extrêmement reconnaissants envers votre soutien inébranlable. L'an dernier, vous avez été présents pour nous et pour vos pairs, de nombreuses façons. Vous avez raconté votre histoire. Vous avez milité. Vous avez amassé des fonds. Et vous avez donné généreusement de votre temps. Grâce à cet engagement, nous avons pu engendrer d'importants changements pour notre communauté, notamment en rendant Trikafta accessible pour les Canadiens admissibles. Aujourd'hui, ce médicament est remboursé par toutes les provinces et tous les territoires pour les Canadiens admissibles âgés de six ans et plus.

Alors que nous réfléchissons à la dernière année, nous pensons également à l'avenir. Nous savons que la maladie évolue. Certains membres de notre communauté ont accès à des médicaments qui pourraient changer leur avenir, alors que pour d'autres, ces médicaments arrivent trop tard. Par ailleurs, de nombreuses personnes ont encore de la difficulté à se les procurer et d'autres ne pourront jamais en bénéficier. Nous savons que le profil de la maladie sera de plus en plus personnalisé dans les années à venir : les personnes fibro-kystiques auront des expériences et des parcours très différentes les unes des autres.

Nous avons un rôle unique à jouer partout au pays et nous prenons ce rôle très au sérieux. En termes simples, notre travail est de prendre soin des personnes atteintes de FK. Votre santé et votre bien-être sont notre priorité. Pour nous assurer que nous nous adaptons à la nouvelle réalité de notre communauté et aux défis que de nombreuses personnes doivent encore surmonter, nous élaborons un nouveau plan stratégique. Nous avons hâte de vous communiquer ce plan plus tard cette année et nous remercions tous ceux d'entre vous, membres de la communauté FK, qui ont formulé des commentaires.

Nos donateurs ont participé très généreusement, et il est important pour nous que les dons soient faits en toute confiance. En 2022, nous avons une fois de plus obtenu l'agrément du **Programme de normes d'Imagine Canada**, un programme auquel nous adhérons depuis 2015. Nous tenons à ce que vous sachiez que nous répondons aux normes très strictes d'Imagine Canada destinées aux organismes à but non lucratif.

Nous entrevoyons l'année à venir avec enthousiasme. Il est impératif que nous gardions notre élan pour la communauté FK et nous y parviendrons. Nous serons au cœur du milieu de la FK, rassemblant les personnes atteintes, les proches, les amis, les bénévoles, les chercheurs et les cliniciens afin d'assurer l'amélioration de la santé et du bien-être de toutes les personnes fibro-kystiques.

Merci aux membres de notre communauté, aux donateurs, aux bénévoles, au personnel, aux commanditaires et aux partenaires de partout au Canada. Continuons d'aller toujours plus loin, ensemble, pour les Canadiens atteints de FK.

Cordialement,



Leona Pinsky
Présidente du conseil
d'administration,
Fibrose kystique Canada



Kelly Grover
Présidente et chef
de la direction,
Fibrose kystique Canada



Merci à notre conseil d'administration :

Leona Pinsky (présidente)
Barbara M. Hill
(vice-présidente)

Ron Anderson
(mandat terminé en 2022)
Lee Burry
(mandat abrégé en 2022)
Robert Deane

Kathryn Deuchars
Marie-Pier Emery
Vincent Hamel
Stuart Hodge
Chelsea Jalloh

François Levert
Stephen McCourt
Stephanie Nerlich
Ian Thompson
Robert Sankey

Merci à notre communauté.

Pour votre temps. Votre engagement.
Votre argent. Votre énergie.
Ensemble, nous avons accompli
beaucoup de choses, mais notre
travail n'est pas terminé. Continuons
d'aller toujours plus loin ensemble
pour les Canadiens touchés par la
fibrose kystique.



Claire, âgée de 7 ans et atteinte de FK,
chez elle en Nouvelle-Écosse.

Votre soutien rend les progrès réalisables :

- En date de septembre 2022, après maints efforts de défense de droits, Trikafta était remboursé par toutes les provinces et tous les territoires pour les Canadiens admissibles âgés de six ans et plus, améliorant ainsi grandement la santé de nombreuses personnes.
- Pour aider les cliniciens à prescrire Trikafta aux nouveaux Canadiens admissibles, notre conseil consultatif des soins de santé a dirigé la mise à jour des normes de soins canadiennes portant sur les traitements modulateurs.
- Nous avons octroyé plus de 2 millions de dollars à la recherche pour enrichir les connaissances au sujet de la maladie.
- Davantage de personnes atteintes de fibrose kystique ont eu accès à des essais cliniques, notre réseau ayant appuyé 22 essais au cours de l'année dernière.
- Les membres de notre programme Amplifier ont pu formuler des commentaires et émettre leur opinion dans le cadre de 25 projets, notamment au sujet des travaux que nous finançons et pour nommer l'infolettre *Nouveau Souffle*.
- Nous avons lancé une ressource pour appuyer les jeunes pendant la période difficile que représente la transition des soins pédiatriques aux soins pour adultes FK.
- Nous avons organisé des séances d'information pour les personnes touchées par la FK sur divers sujets, comme l'activité physique et la santé mentale.
- Nous avons fait le suivi d'importantes tendances au sein de la communauté FK canadienne en ce qui a trait au poids, aux transplantations pulmonaires et à Trikafta, afin de garantir que les travaux de recherche et les soins cliniques répondent aux besoins futurs de nos membres.

Merci de nous aider à aller toujours plus loin pour les Canadiens fibro-kystiques.

Vicky et son fils Sebastian, âgé de 5 ans et atteint de fibrose kystique, à leur domicile à Toronto.



Militer en faveur de médicaments révolutionnaires

Au cours des dernières années, Fibrose kystique Canada a dirigé la plus importante activité de défense de droits des personnes atteintes de fibrose kystique (FK) au Canada en militant en faveur de l'accès à Trikafta, un médicament transformateur. Afin d'aider les Canadiens fibro-kystiques à obtenir l'accès à Trikafta, nous avons misé sur notre [Registre canadien sur la fibrose kystique](#) et sur nos relations avec les cliniciens afin de nous assurer que les décideurs suppriment les restrictions inutiles à l'accès, comme les critères relatifs à la fonction respiratoire minimale. Forts de la présence à nos côtés des membres de cette communauté, nous avons pu rendre Trikafta accessible pour les Canadiens admissibles.

Aujourd'hui, ce médicament est remboursé par toutes les provinces et tous les territoires pour les Canadiens admissibles âgés de six ans et plus qui sont porteurs d'au moins une copie de la mutation le plus souvent en cause dans la FK. Bien que des obstacles importants limitent encore l'accès au médicament et que nous devons continuer de militer pour nous assurer que tous puissent en profiter, il s'agit d'un jalon important qui changera le cours de la maladie pour de nombreuses personnes. Nous remercions tous ceux – membres de notre communauté, bénévoles, porte-parole, donateurs et cliniciens – qui ont pris part à ces travaux, que ce soit en participant à des réunions, en rédigeant des lettres, en diffusant des messages, en partageant leur vécu et en signant des pétitions.

Un accès élargi à Trikafta est une nouvelle formidable, mais nous savons que ce médicament ne guérit pas la maladie, qu'il arrive trop tard pour certains membres de la communauté, qu'il n'est pas accessible pour tous ceux qui en ont besoin et que de nombreuses personnes atteintes de FK ne pourront jamais en profiter. Nous allons continuer de militer et de pousser la recherche afin d'améliorer l'accès aux traitements révolutionnaires pour toutes les personnes atteintes de FK. Nous veillerons notamment à ce que notre communauté bénéficie de la mise en œuvre d'une stratégie nationale visant l'accès aux médicaments contre les maladies rares.



Sheralin, avec son époux et ses enfants.
Au centre : Wyatt, âgé de 7 ans et atteint de FK.

« Lorsque Wyatt a commencé à prendre Trikafta en octobre 2022, c'était la première fois que je pouvais prendre une grande respiration et ne pas m'inquiéter de son avenir, dit Sheralin, maman de Wyatt, 7 ans, qui est atteint de FK. Ce médicament lui donne droit à un avenir normal. Une vie où il pourra faire tout ce qu'il souhaite. Il pourra faire du sport, des études et avoir une carrière, se marier et fonder une famille, ou tout ce à quoi il aspirera dans sa vie. Il pourra consacrer davantage de temps à faire ce qu'il aime au lieu de s'inquiéter de son état de santé. Trikafta nous procure tellement d'espoir que notre fils pourra connaître un bel avenir, ce qui n'était pas le cas lorsque nous avons appris son diagnostic. »

Offrir de nouveaux médicaments au Canada

Les essais cliniques ont véritablement changé

le cours de la médecine. Ils sont essentiels au processus d'approbation réglementaire des nouveaux médicaments. Sans les données appuyant l'innocuité et l'efficacité des nouveaux médicaments, ces derniers ne peuvent pas être offerts au public.

Le réseau de Fibrose kystique Canada : études cliniques accélérées inter-régionales (FK ÉCLAIR) est l'un des

moyens qui nous permet de mettre de nouveaux traitements à la disposition des Canadiens. Étant donné que la fibrose kystique (FK) est une maladie rare, il peut être difficile de recueillir les chiffres et les données qui doivent être fournies aux organismes de réglementation afin qu'ils approuvent de nouveaux médicaments et traitements. Nous sommes fiers de ce réseau – une rareté parmi les groupes de notre taille s'intéressant à une maladie – qui contribue à faire évoluer les options de traitement pour notre communauté.

Lancé en 2018, le réseau coordonne les centres d'essais cliniques sur la FK, facilitant la réalisation d'essais au Canada et rendant le marché canadien plus attrayant pour les entreprises pharmaceutiques qui désirent réaliser des essais. Rejoignant plus de 60 % des

personnes atteintes de FK au Canada, notre réseau est formé de dix centres de recherche clinique qui s'étendent de Vancouver à Halifax, en plus de trois centres satellites au Québec. Depuis sa conception, 247 participants de partout au pays ont pris part à 47 essais cliniques commandités par le secteur pharmaceutique et appuyés par le réseau. Par conséquent, de nombreux Canadiens ont pu avoir un accès précoce à des médicaments et à des traitements, comme Trikafta, avant qu'ils ne soient approuvés ou remboursés. En outre, les participants aux essais ont permis de recueillir les données requises pour que ces traitements progressent et soient offerts à d'autres personnes qui en ont besoin. Nos essais ont aussi mené à l'homologation d'une solution saline hypertonique destinée aux nourrissons, un important traitement qui aide à déloger le mucus.

Le réseau s'est aussi doté d'une infrastructure permettant aux essais menés à l'initiative de chercheurs de démarrer rapidement, avec un minimum de ressources. Cela signifie que certains esprits parmi les plus vifs dans le domaine de la recherche sur la FK, et qui sont les plus proches de notre communauté, peuvent poser les questions qui surgissent dans leurs travaux quotidiens et répondre aux besoins non comblés qui peuvent survenir.

Notre réseau travaille très étroitement avec d'autres partenaires mondiaux du domaine de la FK, pour faire en sorte que les résultats tirés d'essais cliniques se répercutent chez les personnes fibro-kystiques, ici au Canada et ailleurs dans le monde.

« Je suis très fier d'avoir participé à une étude clinique, déclare Isaiah, qui est atteint de fibrose kystique et qui a participé à un essai clinique par l'entremise du réseau de FK Canada. Pour moi, cela veut dire que j'ai contribué à quelque chose d'important pour la communauté FK et je n'hésiterai pas une seconde à refaire l'expérience si j'en ai la chance. »



Chercheuse en FK au laboratoire de l'hôpital SickKids.

Améliorer la qualité des soins



Daphnée, qui est atteinte de FK, chez elle au Québec.

Afin de classer les enjeux de santé émergents dans le domaine de la FK par ordre de priorité et y répondre, Fibrose kystique Canada réunit régulièrement son conseil consultatif des soins de santé, formé de représentants de toutes les disciplines en santé et de personnes touchées directement par la maladie. L'an dernier, le conseil a mis à jour **les lignes directrices sur les modulateurs de la CFTR** pour tenir compte des personnes âgées de six ans et plus, et pour mieux soutenir les cliniciens quand ils prescrivent des traitements modulateurs. Ces efforts ont facilité le lancement de Trikata au sein de notre communauté.

Nous avons également permis à plus de 150 employés de cliniques canadiennes de participer au Congrès nord-américain de la fibrose kystique afin de favoriser le transfert des meilleures pratiques et de nous assurer que le personnel de chaque clinique est au fait des dernières connaissances, ce qui bénéficiera

aux patients. Les subventions d'encouragement octroyées aux 40 cliniques contribuent également à la formation continue du personnel. En 2022, nous avons remis une bourse de recherche clinique à deux futurs cliniciens, investissant ainsi dans l'avenir des soins canadiens de la FK.

La maladie étant en transition, il est important que les Canadiens fibro-kystiques continuent de se sentir appuyés. Pour promouvoir les soins de santé à l'extérieur des cliniques, Fibrose kystique Canada a organisé des séances d'information pour les personnes touchées par la FK sur des sujets pertinents, y compris l'activité physique et la santé mentale. En outre, nous avons élaboré une ressource pour soutenir les jeunes qui font la transition **des soins pédiatriques aux soins pour adultes**, une période souvent difficile.

Investir dans la nouvelle vague d'espoir pour les Canadiens atteints de FK



D^{re} Christine Bear (à gauche) en compagnie d'autres chercheuses dans son laboratoire.

En 2022, Fibrose kystique Canada a financé

dix nouveaux projets de recherche canadiens totalisant 2,1 millions de dollars en vue améliorer la santé des personnes atteintes de fibrose kystique (FK). Fibrose kystique Canada a collaboré avec des gens touchés directement par la maladie pour classer leurs besoins par ordre de priorité, puis a financé des projets en fonction de ces priorités. Par exemple, un des projets sélectionnés porte sur la validation du recours aux cultures nasales provenant de patients en vue d'élargir l'accès aux modulateurs de la CFTR, et un autre sur l'examen du potentiel des thérapies géniques ou à base de cellules souches contre la fibrose kystique.

En somme, les montants octroyés ont appuyé cinq projets de recherche fondamentale étudiant des aspects

de base de la FK, une étude de recherche clinique sur la FK, les travaux d'un chercheur en début de carrière dans le domaine de la FK pendant deux ans, ainsi que ceux de trois boursiers de recherche postdoctorale pendant les deux prochaines années.

« Nous tenons à ce que tous les Canadiens atteints de fibrose kystique vivent plus longtemps et en meilleure santé. Des travaux sont nécessaires afin de changer le cours de cette maladie et que personne ne soit laissé pour compte, a indiqué Kelly Grover, présidente et chef de la direction de Fibrose kystique Canada. Grâce à la générosité de nos donateurs, nous appuyons des projets prometteurs dont les résultats bénéficieront aux patients plus tôt que tard, en particulier à ceux qui ont peu d'options de traitement. »

Rapport de données annuel du Registre canadien sur la fibrose kystique

Le Registre canadien sur la fibrose kystique

(RCFK) a eu des répercussions remarquables sur notre compréhension de la maladie et sur son traitement, et il continue de revêtir une grande importance. Ses données nous aident à suivre les tendances dans la communauté FK canadienne et à comprendre les progrès réalisés et leurs répercussions positives sur les résultats en matière de santé. Le RCFK a été essentiel pour la recherche et les soins dans le domaine de la FK au Canada et il constitue un outil formidable pour nos activités de défense des droits.

Ces données détaillées et tirées du monde réel nous ont permis de faire valoir efficacement les besoins de notre communauté auprès de ceux qui prennent des décisions au sujet des traitements de la FK, car elles fournissent des preuves bien concrètes. L'an dernier, nous avons utilisé des données du RCFK pour militer avec succès en vue d'élargir l'accès à Trikafta pour les personnes de six ans et plus porteuses d'au moins une mutation F508del, et surtout, pour justifier la décision de ne pas imposer de valeur maximale de fonction respiratoire.

En plus d'être essentiel aux efforts de défense des droits menés par Fibrose kystique Canada, le RCFK renferme des données utilisées par des chercheurs de partout sur la planète pour mieux comprendre la maladie, étant donné qu'il est l'un des plus anciens registres portant sur une maladie rare au pays, voire au monde. C'est formidable pour une maladie d'avoir un registre – d'autant plus qu'il est exhaustif – et nous sommes immensément reconnaissants de disposer de cet outil précieux.

En tant que membre de la CF Registry Global Collaboration, soit un groupe représentant plus de 60 pays, nous poursuivons notre collaboration avec des registres internationaux pour améliorer la santé des personnes fibro-kystiques.

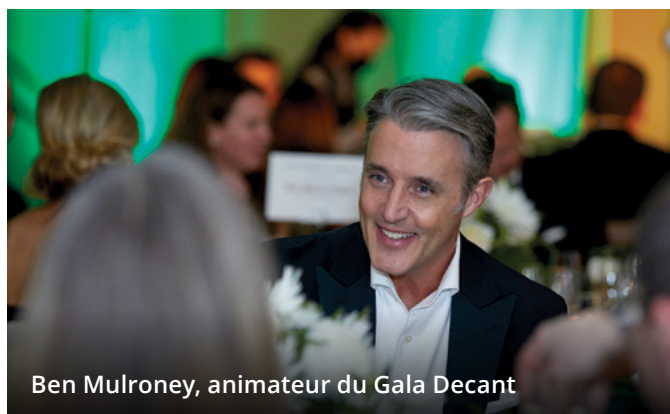
Nous vouons une reconnaissance inestimable envers ceux qui rendent cet outil possible : les équipes de soins des cliniques de FK qui consignent les données, les personnes atteintes qui participent au programme, leurs proches et aidants qui les appuient et les donateurs qui rendent ces travaux réalisables grâce à leurs contributions monétaires.



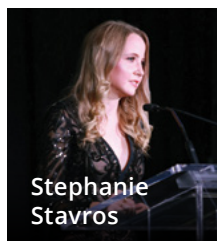
Un patient fibro-kystique fait mesurer son taux d'oxygène sanguin à une clinique de FK.

Dans la communauté

Nos incroyables bénévoles et donateurs continuent de nous inspirer et de nous motiver. Votre grande générosité, en temps ou en argent, nous a permis d'apporter des changements et d'avoir un plus grand impact. *Voici quelques-uns des événements et des initiatives dont vous avez assuré la réussite et qui nous ont aidés à aller toujours plus loin pour les personnes atteintes de fibrose kystique.*



Ben Mulroney, animateur du Gala Decant



Stephanie Stavros



Table du gala 65 Roses



Une famille participe à la Marche Faites de la fibrose kystique de l'histoire ancienne

En marche!

La Marche Faites de la fibrose kystique de l'histoire ancienne s'est déroulée de façon virtuelle en 2020 et 2021, mais en 2022, nous avons pu enfin nous réunir de nouveau en personne! La Marche de 2022 nous a donné l'occasion de nous retrouver dans plus de 70 localités à travers le pays. Nos marcheurs ont créé des équipes, rassemblé des familles et des amis, amassé des fonds, fait du bénévolat, commandité et participé aux marches locales avec beaucoup d'enthousiasme, permettant par le fait même d'amasser plus de 2,8 millions de dollars pour la recherche, la défense des droits et les soins dans le domaine de la FK. En 18 ans d'existence, la Marche a permis d'amasser plus de 40 millions de dollars. Il y a de quoi être fiers!

Des galas à travers le pays

Pour la première fois en deux ans, les invités ont pu se réunir en personne dans le cadre du **Gala et vente aux enchères de grands vins Decant** à Toronto, et il n'y avait pas que le vin qui coulait à flots! Les invités, les commanditaires et les bénévoles ont également fait preuve d'un grand soutien, permettant d'amasser l'incroyable somme de 298 000 \$. Ben Mulroney, collaborateur de longue date de FK Canada et personnalité de la télévision canadienne, a animé l'événement, dont le thème était une soirée en Australie, dans une atmosphère sophistiquée qui a assuré le succès de la soirée.

Le glamour et les paillettes n'ont pas manqué lorsque notre communauté s'est réunie à l'occasion du **Gala Fusion : The Diamond Ball**, le 22 octobre au Angus Glen Golf Club à Unionville, en Ontario. Cette soirée fantastique n'aurait pu avoir lieu sans le soutien de nos commanditaires, le travail acharné de nos bénévoles et la générosité de nos invités, qui se sont surpassés en amassant plus de **445 000 \$!**

Le 22^e **gala annuel 65 Roses**, présenté par la Fondation Ronald S. Roadburg, a permis d'amasser près de 300 000 \$ au profit de Fibrose kystique Canada, grâce au soutien indéfectible des commanditaires, des donateurs, des bénévoles et des invités. À la mi-novembre, et pour la première fois depuis 2019, notre communauté de la Colombie-Britannique s'est réunie pour amasser des fonds et échanger en personne, et les résultats parlent d'eux-mêmes!



Vente de limonade au profit de FK Canada lors de l'activité Cassidy's Lemonade Stand, organisée dans le cadre du programme L'escouade FK.

L'escouade FK

Nous savons à quel point notre communauté est divertissante, créative et passionnée. Ainsi, l'an dernier lorsque nous avons lancé **L'escouade FK**, un nouveau programme communautaire de collecte de fonds, il n'a pas été surprenant de voir le fusionnement d'idées impressionnantes de la communauté. Vous avez trouvé des idées novatrices pour soutenir les personnes atteintes de fibrose kystique que vous connaissez et changer les choses pour toutes les personnes touchées par cette maladie : vente de fudge maison, chanter sur les airs de Céline Dion, soirée dansante lors d'un tournoi de golf, concert-bénéfice, exploits sportifs étonnants, kiosques de vente de pâtisseries et de limonade... les membres de L'escouade FK nous ont fait honneur et ont recueilli des milliers de dollars pour soutenir notre travail visant à améliorer la santé des personnes atteintes de fibrose kystique. Votre passion nous permet d'aller toujours plus loin.



Cassidy et une amie collectent des fonds pour FK Canada.



Des membres de Kin Canada font du bénévolat lors de la Marche Faites de la fibrose kystique de l'histoire ancienne.

Soutien communautaire d'un océan à l'autre

Des bénévoles d'un océan à l'autre ont levé la main, retroussé leurs manches et donné de leur temps et de leur énergie pour nous aider à accomplir notre travail. Ils ont partagé leur vécu, travaillé lors de bingos, animé des événements, examiné des subventions de recherche et fourni de précieux conseils. Nous sommes profondément reconnaissants envers tous ces bénévoles qui nous aident constamment à réaliser notre mission.

Kin Canada

Nous sommes fiers d'être l'organisme de bienfaisance de choix de Kin Canada. Les clubs Kin ont amassé plus de 50 millions de dollars pour Fibrose kystique Canada, soit le don cumulatif le plus important des 60 ans d'existence de notre organisme. En 2022, les clubs Kin de tout le pays ont continué à soutenir les Canadiens atteints de FK en amassant près de 700 000 \$ en appui à FK Canada. Le Club Kinsmen de Winnipeg a notamment fait un incroyable don de 102 640 \$; il s'agit de la plus importante contribution annuelle d'un club depuis que Kin Canada a commencé à soutenir FK Canada en 1964.

Dons exemplaires

LE CERCLE DES LEADERS

Merci aux donateurs dévoués de Fibrose kystique Canada. Votre générosité rend notre travail possible. Nous tenons à remercier les généreux membres de notre Cercle des Leaders qui ont versé 5 000 \$ ou plus en 2022-2023.

The Charles H. Ivey Foundation
 Arrell Family Foundation
 Sarah Gordon Sutherland Memorial Fund
 Waterloo Region Community Foundation
 Sims Family Foundation
 Walter et Jacqueline Voortman
 Sandra Tapper
 Clint et Nancy Griffin
 Fondation Bayshore
 Suzanne Halpenny
 Kriebel Foundation
 Birthe Andersen
 JB Schultz Family Foundation
 Anthony Quinn
 Josh et Marlene Mason
 Lightburn Family Fund
 Bob et Joan Lidington
 BMO Corporate Finance
 The Restorers Group Inc.
 Sarah Fleck
 Enterprise Holdings Foundation
 Deborah Coles
 Lawrence Schafer Foundation
 Max et Leona Pinsky
 La Fondation Zach
 Ron et Kim Anderson
 Laura Boertien
 The Louis & Harold Price Foundation
 François Levert
 Tri-Natural Products Inc.
 Andrew et Marina Davies
 Janssen Charity Choice Challenge
 Colin et Kati Miller
 Ian et Donna Thompson
 Simon M. Rodgers
 Shauneen Wilson
 Louise et Miriam Redekop
 Ross Hopkins
 Eleanor Carpen

Joanne Boutin
 Charles and Grace Thomson Fund
 Drake Family Trust
 Gordon Dobson-Mack
 The Michael and Sonja Koerner Charitable Foundation
 K. Jill Rigby et Richard G. Meech Foundation with special mention to Andrew Brine
 Paul Barber Foundation
 RBC Banque Royale
 Richard et Charlene Klassen
 Teslin Contractors 2008 Limited
 W Bridals Inc.
 Jasmine Griffin
 Ross et Anne Marie Drake
 Kara Farwell
 David et Donna Watson
 Schlueter Acura
 Souris Mini
 Rachel Pinsky et Brian Albert
 Jason Clarke
 Meubles Léon Limitée
 Todd et Sharon Kelly
 Sean Alexander
 Lyle Kerr
 Barbara Hill
 Programme de dons parallèles de la Financière Sun Life
 FYIDoctors/Visique Enhancing Life Foundation Flow Through Fund
 Ron Butler
 Enterprise Holdings Employee Giving
 Fred et Janie Drake
 Katherine Stone
 Derek et Joy Peters
 Canadian Appliance Recycling Enterprise (CARE)
 David et Natalie Marr
 Nexus Investment Management Inc.
 Roland Laird

Darren Finlayson
 Brand et Nancy Kotush
 Centraide du Grand Montréal
 David H. Sawrey
 Robert Eberschlag et Kerri Dawson
 Katherine Brien
 Whitecap Resources Inc.
 Katina Bargas
 Kim Gwillam
 Doris L. Bruder Charitable Fund
 Jim et Bonnie Schultz
 David Dutcyvich
 Lembit et Karen Janes
 Robert Cornelius
 Jeffrey Browes
 Aaron Mittler et Mary Sanagan
 Andrew M. Hudec
 Bernard et Helen Pinsky
 Danielle Fournier-Lévesque
 Dentons Canada LLP
 Di-Corp
 Eitan et Audrey Pinsky
 Eric T. Webster Foundation
 Ghislain Beaupré
 Iain Smith
 Jeremy Rudko
 Jim et Marilyn Blair
 Jim Decksheimer
 Jim Spatz et Val McDonald
 Kootenay Holdings Ltd.
 Mackenzie Cszasz
 Mervyn Byers
 Corporation financière Northbridge
 Ocean Ridge Fisheries Limited
 Rouge et Noir d'Ottawa
 Richard et Lois Haskayne
 River Philip Foundation
 Robert et Carolyn Sankey
 Stephen et Kathleen Smith
 WindsorEssex Community Foundation

Commanditaires

Merci à nos commanditaires d'événements. Nous sommes ravis de collaborer avec vous sur les activités de Fibrose kystique Canada. La générosité de nos commanditaires est essentielle à la poursuite de notre travail et nous ne pouvons pas réussir sans vous.

Ronald S. Roadburg Foundation

American Iron and Metal Inc.

Home Trust Company

BMO Marchés des capitaux

Gestion d'actifs Burgundy Ltée

Iron Gate Private Wine Management

Team Group Management Corp.

RBC Gestion de patrimoine

LIUNA - Local 183

Berkis LLP

Arthur J. Gallagher Risk Management Services Inc.

WEINS Auto Group/

Lexus of Richmond Hill

Peter K Industries Inc.

Deloitte Management Services LP

Deborah Chant

Marchés mondiaux CIBC inc.

Margaret McCain

BMO Banque de Montréal

Kanish et Partners LLP

Altus Group Limited - Head Office

KPMG

Vermeer Engineering

Connor, Clark & Lunn

Private Capital Ltd.

Borden Ladner Gervais LLP

Oasis Foundation

B2Gold Corp

Odlum Brown Limited

Deloitte

RGF Integrated Wealth Management

Ocean Trailer

Boston Pizza - Boychuk Drive

KPMG LLP - Vancouver

Ground Effects

Barrette & Associés Avocats inc.

Sectoral Asset Management

Trudell Medical International

Wallace and Carey Inc.

Ces listes comprennent les contributions philanthropiques versées directement à l'organisme. Veuillez noter que ces listes ne comprennent pas les collectes de fonds communautaires ou les commandites d'événements communautaires. Si vous souhaitez en savoir plus sur les dons exemplaires ou la reconnaissance, veuillez écrire à leadershipgiving@cysticfibrosis.ca.



Kadeem, qui est atteint de fibrose kystique, fait ses travaux scolaires chez lui à Toronto.

États financiers de 2023

Fibrose kystique Canada s'est engagé à démontrer la plus grande transparence et l'imputabilité la plus totale en matière d'information financière. Notre situation financière demeure favorable, et nous continuons d'investir stratégiquement l'argent de nos généreux donateurs dans des projets de recherche sur la FK et dans les soins essentiels afin de maximiser l'impact des dons.

État des résultats

(en milliers de dollars)

Exercice clos le 31 janvier 2023

Revenus	2023	2022
Événements communautaires	6 949 \$	5 563 \$
Dons annuels	2 097	2 073
Dons exemplaires et commandites	1 532	1 339
Kin Canada	689	749
Autres	799	1 394
Redevances	274	335
Legs	1 452	1 468
Total	13 792 \$	12 921 \$
Moins les frais directs des collectes de fonds	3 108	2 498
Produits nets tirés des collectes de fonds	10 684	10 423
Charges	2023	2022
Programme		
Recherche	3 175 \$	2 574 \$
Soins de santé	1 073	1 094
Engagement communautaire	1 863	1 711
Défense des droits	708	778
Autres	63	67
Total	6 882 \$	6 224 \$
Autres		
Administration	1 566	1 263
Collecte de fonds	1 526	1 531
Total	9 974 \$	9 018 \$
Excédent des produits sur les charges sans compter les revenus ci-dessous	710	1 405
Revenus de placements (perte)	2023	2022
Gains réalisés sur les placements	170 \$	112 \$
Variation des pertes non réalisées sur les placements	(232)	(224)
Total	(62)\$	(112)\$
Excédent des produits sur les charges	648	1 293

État de la situation financière

(en milliers de dollars)

Au 31 janvier 2023

Actif	2023	2022
Actifs à court terme		
Trésorerie et équivalents de trésorerie	8 560 \$	8 194 \$
Placements à court terme	1 061	950
Débiteurs et autres actifs	720	651
Total	10 341 \$	9 795 \$
Apports à recevoir	159	158
Placements à long terme	4 258	4 382
Immobilisations	14	27
Total	14 772 \$	14 362 \$
Passif et actif net	2023	2022
Passif à court terme		
Créditeurs et charges à payer	530 \$	608 \$
Produits reportés	595	722
Total	1 125 \$	1 330 \$
Apports reportés à long terme	195	228
Actif net		
Dotations	94 \$	94 \$
Restrictions internes pour la recherche et les soins de santé	2 366	2 645
Non affecté	10 992	10 065
Total	14 772 \$	14 362 \$

État de l'évolution de l'actif net

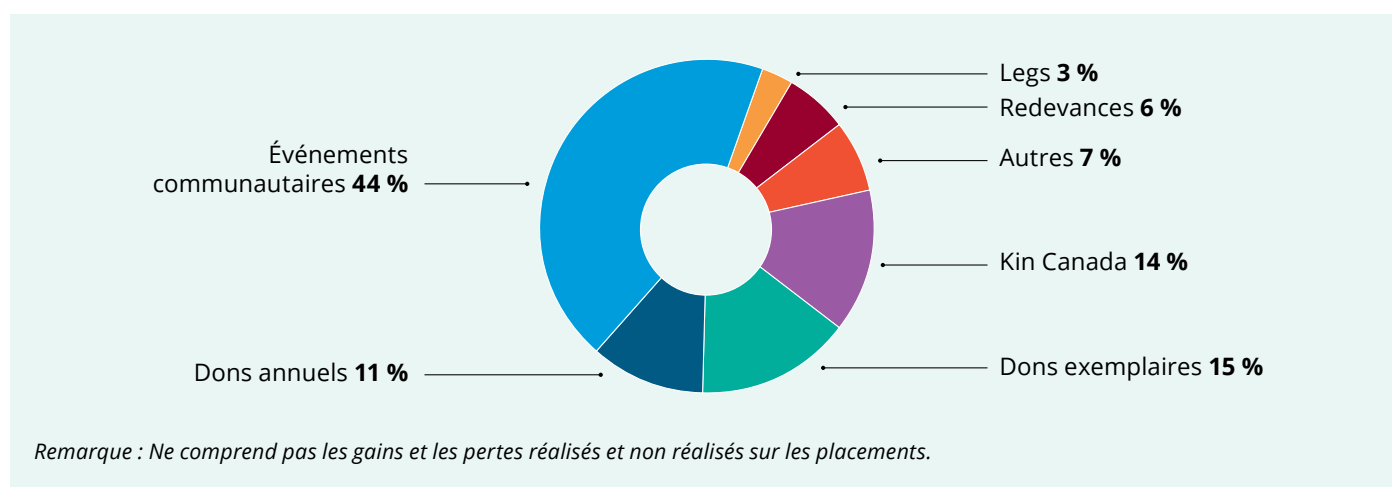
(en milliers de dollars)

Exercice clos le 31 janvier 2023

	Dotations	Restrictions internes pour la recherche et les soins de santé	Non affecté	Total 2023	Total 2022
Actif net à l'ouverture de l'exercice	94 \$	2 645 \$	10 065 \$	12 804 \$	11 511 \$
Excédent des produits sur les charges	- \$	- \$	648 \$	648 \$	1 293 \$
Virement interfonds	- \$	(279)\$	279 \$	- \$	- \$
Actifs nets à la fin de l'année	94 \$	2 366 \$	10 992 \$	13 452 \$	12 804 \$

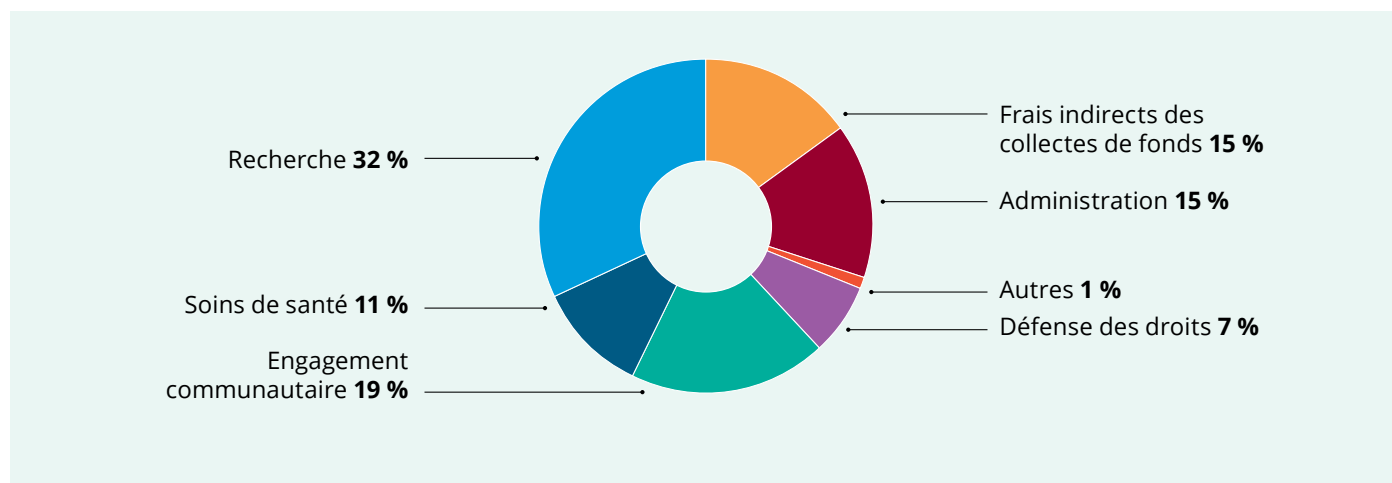
Provenance des revenus tirés des collectes de fonds

(Moins les frais directs des collectes de fonds)



Affectation des fonds

(Exclut les frais directs des collectes de fonds)



Les états financiers vérifiés complets sont accessibles sur notre site Web à fibrosekystique.ca.

MERCI

à nos partenaires du monde des affaires

La générosité de nos partenaires nous permet de poursuivre notre travail de soutien et d'investissement dans la recherche de pointe sur la fibrose kystique et les soins de santé de calibre mondial. Nous sommes profondément reconnaissants envers nos partenaires qui contribuent à la réalisation de notre vision, un monde sans fibrose kystique.



Fibrose kystique Canada
2323, rue Yonge, bureau 800
Toronto (Ontario) M4P 2C9
fibrosekystique.ca

N° d'organisme de bienfaisance :
10684 5100 RR0001

This publication is also
available in English.

