

## **Le partenariat entre Kin Canada et Fibrose kystique Canada**

L'amitié entre les Kinsmen, les Kinettes et les Canadiens atteints de fibrose kystique (FK) est le résultat d'une conversation entre le Dr Douglas Crozier, directeur de la clinique de FK au Hospital for Sick Children et Bill Skelly, un Kinsman. Cette rencontre fortuite a eu lieu dans un pub de Toronto en 1963. Le Dr Crozier avait parlé à Bill de ses jeunes patients fibro-kystiques. Cette conversation a incité Bill à participer à la lutte contre la fibrose kystique et le Dr Crozier a été invité à présenter son travail au Club Kinsmen de North York. Les Kinsmen ont appuyé la cause de la FK presque immédiatement après cette présentation.

En 1964, le District 8 des Kin a adopté officiellement Fibrose kystique Canada comme oeuvre de bienfaisance. L'engagement des membres du District 8 a suscité l'intérêt d'autres districts et en très peu de temps, les Kin d'un bout à l'autre du Canada se sont lancés dans ce projet. En 1987, Kin Canada a adopté Fibrose kystique Canada comme projet national de bienfaisance.

Les Kinsmen et les Kinettes sont des amis fidèles qui n'ont jamais cessé d'amasser des fonds pour la recherche sur la fibrose kystique, les programmes de soins et la sensibilisation à la FK. Jusqu'à présent, les membres de Kin Canada ont recueilli plus de 40 millions de dollars pour Fibrose kystique Canada. Ces fonds ont permis à des chercheurs canadiens de réaliser de grands progrès dans la lutte contre la maladie.

Les jeunes Canadiens atteints de fibrose kystique sont reconnaissants de l'appui et du travail énorme de Kin Canada. Depuis 1964, Kin Canada et Fibrose kystique Canada ont partagé de nombreuses réalisations emballantes dont la découverte du gène responsable de la FK en 1989. Une telle découverte aurait été impossible sans l'aide remarquable de nos amis les Kin.

Lorsque les Kinsmen et les Kinettes se sont joints à la lutte contre la FK, la plupart des enfants atteints de cette maladie ne vivaient pas assez longtemps pour fréquenter la maternelle. Aujourd'hui, les enfants et les jeunes adultes fibro-kystiques peuvent s'attendre à vivre jusque dans la quarantaine et même plus. Presque chaque année d'appui des Kin nous a permis de gagner une année de vie chez un enfant fibro-kystique. Nous n'aurions jamais pu réaliser si rapidement un tel progrès sans l'appui continu des Kin.

Merci à vous, Kinsmen et Kinettes, pour tout ce que vous faites et avez fait pour nous aider à trouver un traitement curatif contre la fibrose kystique! Nous nous réjouissons à l'idée de poursuivre notre collaboration.