

## Ressources

**Vous recherchez un médecin,  
un groupe de soutien ou  
un résumé de traitement?**

**Envoyez-nous votre  
demande par email !  
[info@msacanada.ca](mailto:info@msacanada.ca)**

**Envoyez-nous un e-mail  
concernant la configuration  
un fonds de legs ou  
une collecte de fonds nommé!  
[info@msacanada.ca](mailto:info@msacanada.ca)**

**Soutenez la recherche  
et ceux qui souffrent  
de AMS dès maintenant!**

**Appelez notre ligne  
d'assistance gratuite:**

**1(855) KICK-MSA  
1(855) 542-5672**

**Donnez de l'aide!  
Donner espoir!**

Mars est le mois de la sensibilisation à la AMS. Le 28 février est la Journée des maladies rares. Mai est notre mois de collecte de fonds. Le 3 octobre est la Journée mondiale de la AMS.

## Visitez nos organismes caritatifs affiliés:



**CONSORTIUM  
AMS UNIE  
[www.msaunited.org](http://www.msaunited.org)**



**Defeat MSA Alliance  
(États-Unis)  
[www.defeatmsa.org](http://www.defeatmsa.org)**



**Defeat MSA  
Awareness Shoe  
(La chaussure  
globe-trotter de l'AMS)  
[www.msashoe.org](http://www.msashoe.org)**



**DEFEAT MSA/  
VAINCRE AMS  
CANADA**

**#move4msa #msasux  
#amscanada**



**[www.amscanada.ca](http://www.amscanada.ca)**

## Tendre Mémoire de Valérie Garneau (1974 - 2023)



## Qu'est-ce que l'AMS?

L'atrophie multisystématisée est un trouble neurodégénératif rare qui progresse rapidement. L'AMS compromet les systèmes qui régularisent la pression artérielle, la fréquence cardiaque et la vessie, plusieurs des fonctions corporelles de base que les gens prennent quotidiennement pour acquises.

**Les personnes atteintes d'AMS souffrent d'une pression artérielle dangereusement basse, de difficultés d'élocution et de déglutition, de troubles du sommeil, de problèmes respiratoires, de rigidité et de tremblements.**

L'espérance de vie pour les personnes vivant avec l'AMS est généralement de 5 à 10 ans. Les patients avec l'AMS avancé deviennent souvent alités, incapables de parler et complètement immobiles.

À l'heure actuelle, il n'y a pas de remède contre l'AMS, aucun test génétique pour le détecter et il existe très peu de traitements pour gérer ses effets débilitants.

## Notre Mission

Réalisant qu'une grande partie de l'attention actuelle est axée sur des maladies plus largement connues, l'atrophie multisystématisée est négligée. Les patients souffrant d'AMS sont confrontés à un pronostic défavorable et peu d'options.

Vaincre l'AMS Canada vise à SENSIBILISER davantage, aider à ATTÉNUER la souffrance causée par l'AMS et faire AVANCER la recherche pour trouver un remède.

## Conseillers en recherche

**Pratik D. Bhattacharya, MD, MPH**

Neurology, Trinity Health Pontiac,  
Michigan USA

**Ziv Gan-Or, MD, PhD**

Montréal Neurological Institute-Hospital  
McGill University, Montréal, Québec CA

**Edwin B. George II, MD, PhD**

Former Director, Movement Disorders  
Wayne State, Detroit, Michigan USA

**Glenda Halliday, PhD**

Professor, Brain Science,  
University of Sydney, Australia

**Anthony E. Lang, OC, MD, FRCPC, FAAN, FCAHS**

Chair, Parkinson's Research  
University of Toronto, Toronto, Ontario CA

**Satish R Raj, BSc, MD, MSCI**

Professor, Cardiac Sciences  
University of Calgary, Calgary, Alberta CA

**Michael G. Schlossmacher, MD, DABPN, FRCPC**

Director, Neuroscience Program  
Ottawa Hospital, Ottawa, Ontario CA

\*Pour les bourses et subventions de recherche, les experts associés bénévoles fournissent une aide supplémentaire en révisant les projets de recherche.

***Une graine cachée au cœur d'une  
pomme est un verger invisible.  
[traduction libre]***

Kahlil Gibran

**Sensibiliser. Soulager.  
Progresser.**

## Nos objectifs

Doté d'un personnel restreint entièrement bénévole, Vaincre l'Atrophie Multisystématisée Canada vise à:

- Bâtir une communauté qui sert véritablement ceux qui souffrent de l'AMS;
- Cultiver de la recherche prometteuse sur les traitements et des façons de ralentir l'AMS;
- Favoriser une meilleure éducation des professionnels de la santé au sujet de l'AMS;
- Sensibiliser davantage le public concernant la vie avec l'AMS.

Nous invitons tous les gens animés des mêmes valeurs, à travers le monde, à se joindre à nous dans ce noble combat afin de parler au nom de ceux qui ne le peuvent pas, avec un seul esprit, un seul cœur et une seule voix pour: Vaincre l'Atrophie Multisystématisée à jamais!

Faire les chèques à l'attention de :

"Vaincre l'Atrophie multisystématisée  
Canada 3041 avenue Dougall, Suite 208  
Windsor, ON N9E 1S3"

"Numéro d'enregistrement :  
758784284RR0001"

La présente brochure vise uniquement à informer et ne devrait pas être utilisée pour poser un diagnostic ou un traitement. Quiconque ayant des questions concernant l'AMS devrait consulter un médecin ou un autre professionnel de la santé pour un diagnostic ou des traitements possibles.

**Tous droits réservés. 2024**