

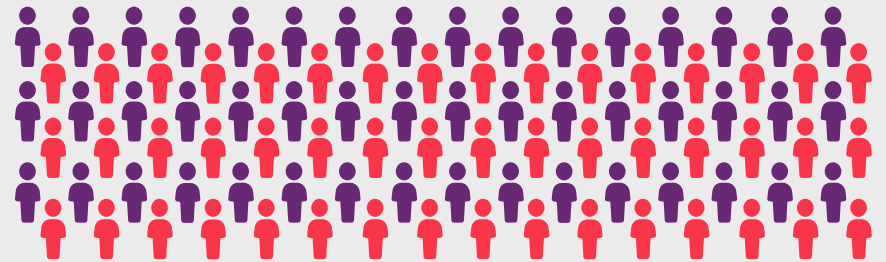
DIRIGER ENCOURAGER MOBILISER HABILITER

PLAN STRATÉGIQUE 2024–2028



La sclérose latérale amyotrophique (également connue comme SLA, maladie de Lou Gehrig ou maladie du motoneurone), une maladie neurodégénérative mortelle, entraîne une paralysie progressive et, à terme, la perte de la capacité de bouger, de parler et de respirer.

Près de **4 000 Canadiens** vivent actuellement avec SLA, et environ **1 000 Canadiens** recevront un **diagnostic**, sans compter les **1 000 autres** qui **succomberont** à cette maladie implacable. La Société canadienne de la SLA œuvre pour changer cette réalité.



Chez la Société canadienne de la SLA, nous répondons au besoin urgent et incompris à un accès à des traitements capables de changer la vie en investissant dans la recherche de haute qualité pour alimenter la découverte scientifique; en mobilisant l'industrie; en soutenant une capacité clinique et de recherche accrue; et en plaidant pour un accès équitable, abordable et rapide à des thérapies éprouvées.

Nous donnons aux Canadiens touchés par la SLA les moyens de naviguer dans les réalités actuelles de la SLA, de se renseigner sur des informations crédibles sur la SLA et de défendre efficacement le changement.



En Ontario, nous aidons personnellement les personnes touchées par la SLA à faciliter leur parcours grâce à un modèle hybride d'interactions à domicile et virtuelles, à des groupes de soutien et à la fourniture d'équipements de mobilité et d'appareils de communication.

NOTRE ÉTOILE POLAIRE

Ensemble, nous œuvrons pour **un monde sans SLA**.

La communauté SLA, au Canada et dans le monde, joue un rôle essentiel dans l'élaboration de cette réalité.

Ce plan stratégique est l'étoile polaire que la Société canadienne de la SLA suivra pour nous aider à y parvenir.

UN IMPACT SIGNIFICATIF

Notre plan stratégique est fondé sur **quatre objectifs d'impact** qui reflètent les domaines d'intérêt de la Société canadienne de la SLA dans la poursuite de sa mission et de sa vision.

Vision

Notre objectif est de créer

Un monde
sans SLA.

Mission

Notre rôle

Améliorer la vie des Canadiens touchés par la SLA en favorisant la recherche, les soins, les initiatives d'intervention et l'information.

Valeurs

Nos pratiques de travail

- Responsabilisation
- Collaboration
- Compassion
- Dynamisme
- Intégrité
- Respect

OBJECTIFS D'IMPACT

Objectifs d'impact stratégiques

DIRIGER

la contribution du Canada à la recherche mondiale sur la SLA



ENCOURAGER

un accès équitable et opportun aux meilleurs soins, traitements et services possibles



MOBILISER

l'action collective pour obtenir un impact maximal



HABILITER

la prise de décision éclairée et la sensibilisation à la SLA



Objectifs

- **Investir** dans la recherche fondamentale et clinique la plus efficace
 - **Faciliter** et **contribuer** à des initiatives de recherche stratégique d'importance mondiale
 - **Renforcer** les capacités cliniques et de recherche au Canada
-
- **Promouvoir** l'amélioration des soins cliniques et de la disponibilité des traitements dans l'ensemble du Canada
 - **Identifier** les lacunes et **faciliter** les services aux populations de SLA mal desservies au Canada
 - **Fournir** des services communautaires de qualité en Ontario
-
- **Collaborer** à l'action collective
 - **Habiliter** la voix de l'expérience vécue
 - **Défendre** les initiatives d'intervention au niveau provincial, national et international en tant que leader de confiance
-
- Être une **source de confiance** pour des informations actualisées et crédibles sur la SLA
 - **Mobiliser** l'échange de connaissances
 - **Accroître** la sensibilisation et la compréhension de la SLA

Résultats

Le Canada est le lieu de prédilection des essais cliniques les plus prometteurs sur la SLA.

La contribution des chercheurs et cliniciens canadiens spécialisés dans la SLA est reconnue dans le monde entier.

Les besoins individuels des personnes touchées par la SLA sont satisfaits grâce aux soins cliniques, aux services et à l'information.

La Société canadienne de la SLA est reconnue comme un leader de confiance et une ressource essentielle pour tout ce qui concerne la SLA au Canada.

Le Canada dispose d'une voix unifiée et d'une action collective en faveur de la SLA.

Le Canada comprend mieux la SLA et les besoins des personnes qui en sont atteintes.

LES CATALYSEURS DU CHANGEMENT

- 1 S'adapter en permanence** à l'évolution des besoins et de la démographie de la communauté SLA, selon les informations fournies par les personnes touchées par la SLA, les professionnels de la santé et les chercheurs.
- 2 Optimiser les ressources humaines** – employés, bénévoles et partenaires. Intégrer le Plan d'inclusion, de diversité, d'équité et d'accessibilité dans tous les secteurs.
- 3 Accroître les revenus et les placements spéculatifs** – rémunération de nos services, placements spéculatifs, diversification des revenus et développement d'une culture philanthropique.
- 4 Investir davantage dans la recherche** – revenus accrus, partenariats avantageux et initiatives d'intervention efficaces.
- 5 Recourir à la technologie et à l'innovation** pour habiller notre organisation à identifier les technologies d'assistance afin d'améliorer la vie des personnes vivant avec SLA.
- 6 Communiquer en toute transparence** pour améliorer la compréhension, favoriser la collaboration et inspirer l'action.

Société canadienne de la SLA

180 Bloor Street West, Suite 500

Toronto, ON M5S 2V6

T 416-497-2267 F 416-497-8545

Sans frais 1-800-267-4257

www.als.ca



@ALSCanada

© SOCIÉTÉ CANADIENNE DE LA SCLÉROSE LATÉRALE AMYOTROPHIQUE
Numéro d'enregistrement d'organisme de bienfaisance 10670-8977-RR0002



Agréé
IMAGINE CANADA

Le sceau de confiance
est une marque d'Imagine
Canada utilisée sous
licence par la Société
canadienne de la SLA.