

Alliance canadienne des patients en dermatologie Rapport annuel 2021-2022



Canadian Skin Patient Alliance

Alliance canadienne des
patients en dermatologie

Lettre du président et de la directrice générale

L'Alliance canadienne des patients en dermatologie (ACPD) s'efforce de travailler au-delà des cloisonnements administratifs et de rassembler les parties prenantes afin de créer un avenir meilleur pour les personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles.

L'Alliance a contribué à mettre en contact les membres de la communauté des personnes atteintes d'affections de la peau afin d'imaginer collectivement un avenir meilleur pour eux partout au Canada. Grâce à notre travail d'éducation et de défense des intérêts, nous continuons à sensibiliser les gens à l'impact des affections de la peau, des cheveux et des ongles sur la vie des personnes atteintes.

En travaillant avec nos collègues des membres affiliés ainsi que des organisations collaboratrices, nous avons demandé des changements importants dans la manière dont les traitements sont offerts aux personnes atteintes d'affection de la peau partout au pays. La participation aux consultations officielles du gouvernement et le soutien à nos collègues qui sont à l'origine des changements de politique sont essentiels pour que les personnes atteintes d'affections de la peau deviennent une priorité pour les décideurs politiques au Canada. Cette année, nous avons fait part des préoccupations des personnes atteintes d'affections de la peau lors de consultations sur une stratégie nationale pour les médicaments contre les maladies rares. Ces consultations ont porté sur des modèles potentiels d'assurance-médicaments nationale, sur la manière dont les prix des médicaments sont fixés, sur la manière par laquelle les médicaments sont offerts à la population canadienne, sur la lutte contre les pénuries de médicaments et sur d'autres questions importantes comme l'amélioration du processus de diagnostic du cancer de la peau et la garantie d'une collecte de données sur la santé qui soit de bonne qualité et cohérente dans notre pays.

Notre rôle au sein du Réseau canadien de recherche sur la peau (SkIN Canada) nous a donné une plateforme qui nous permet de façonner et d'encourager la recherche sur la peau dans tout le Canada en compagnie de dermatologues estimés, de chercheuses et chercheurs en sciences de la peau, de stagiaires et d'autres dirigeantes et dirigeants d'organismes de patientes et patients. Nous vivons une période importante pour les personnes atteintes de maladies de la peau, car l'amélioration des soins et du traitement de nombreuses affections s'annonce prometteuse.

Notre nouveau plan stratégique ouvre la voie à cinq années de vigueur, de possibilités, de passion et de compassion à l'ACPD. Nous continuons de profiter du soutien de nos entreprises commanditaires, de nos bénévoles, de la communauté médicale en dermatologie et de nos collègues d'autres organismes dédiés à des communautés particulières de personnes atteintes de maladies de la peau. Nous espérons un avenir meilleur pour toutes les Canadiennes et tous les Canadiens touchés par les affections de la peau, des cheveux ou des ongles, et nous comptons sur votre soutien continu.

Cordialement,
Jeffrey Losch
Président

Rachael Manion
Directrice générale

Résumé exécutif

2021–2022 a été une année monumentale alimentée par l’ambition et les réalisations. Des progrès ont été réalisés dans la défense des intérêts et de nouvelles alliances stratégiques ont été formées. De plus, la mobilisation des personnes atteintes d’affections de la peau, des cheveux et des ongles s’est accrue à la suite du lancement d’initiatives passionnantes de sensibilisation et d’éducation du public.

Dans le cadre du processus de planification stratégique de l’Alliance canadienne des patients en dermatologie (ACPD), des consultations ont été organisées avec les parties prenantes afin d’établir des thèmes communs à différents groupes. Fondé sur les forces, les opportunités, les aspirations et les résultats, le processus a comporté des entretiens individuels avec des informatrices et des informateurs clés, un sondage en ligne et des discussions avec deux groupes de consultation. Les commentaires combinés ont permis de modifier les énoncés de la vision et de la mission de l’ACPD, et de développer son plan stratégique sur cinq ans qui comprend quatre priorités :

1. Défendre les intérêts;
2. Éduquer;
3. Accroître notre présence;
4. Diversifier nos sources de financement.

En réponse aux commentaires des patientes et patients sur l’augmentation du coût des médicaments, l’ACPD a mis au point un nouvel outil interactif intitulé [Mon ordonnance est-elle couverte?](#) Offert en anglais et en français, cet outil aide toutes les Canadiennes et tous les Canadiens, quel que soit leur état de santé, à mieux comprendre si leur ordonnance est remboursée par un régime public (c’est à dire, fourni par les gouvernements au Canada) ou un régime privé d’assurance-médicaments, et s’ils sont admissibles à ce remboursement.

L’Alliance a poursuivi sa collaboration avec les sociétés pharmaceutiques, les intervenantes et intervenants pivots en accès aux médicaments dans les hôpitaux et d’autres actrices et acteurs afin de mettre en place une solution numérique pour les régimes privés. Elle a également organisé une rencontre avec l’**Alliance pancanadienne pharmaceutique** (APP) pour discuter de son approche de négociation des prix des médicaments au nom des régimes publics d’assurance-médicaments.

En outre, l’ACPD a partagé les commentaires des personnes atteintes d’affections de la peau dans le cadre de l’évaluation des technologies de la santé pour les produits suivants :

- Adtralza (tralokinumab) pour le traitement de la dermatite atopique, en collaboration avec Eczéma Québec.

- Poteligeo (mogamulizumab) pour le lymphome cutané (mycose fongicoïde/syndrome de Sézary) en collaboration avec Lymphome Canada et la fondation Cutaneous Lymphoma Foundation (É.-U.).

Sur le plan des collaborations, l'ACPD a accueilli cinq nouveaux membres affiliés. Au printemps 2021, l'Alliance a lancé le **lieu de travail des membres affiliés**, une plateforme en ligne destinée à faciliter les échanges et le partage d'informations. L'ACPD a également organisé des ateliers sur les meilleures pratiques de collaboration destinés aux associations de personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles.

L'ACPD continue de participer activement aux discussions sur une **stratégie nationale sur les médicaments pour les maladies rares** avec Santé Canada. Pour sensibiliser le public aux affections de la peau, des cheveux et des ongles, l'Alliance a collaboré avec **Eczéma Québec** à la réalisation d'une enquête et d'un rapport sur la dermatite atopique à l'occasion du Mois de la sensibilisation à l'eczéma (novembre 2021). Elle a également collaboré avec la **Société canadienne de l'acné et de la rosacée** à la réalisation d'une enquête similaire et d'un rapport qui présente les expériences de soins de santé des personnes atteintes d'acné dans l'ensemble du pays. Actuellement, l'ACPD représente le Canada au sein de l'Initiative mondiale des patients pour l'amélioration des soins de l'eczéma (**Global Patient Initiative to Improve Eczema Care [GPIIEC]**), un collectif de 11 organisations de patientes et patients provenant de huit pays. Au printemps dernier, l'Alliance a souligné la Journée internationale de la famille (15 mai) en publiant une vidéo d'animation intitulée [Comment l'eczéma affecte-t-il toute la famille?](#)

L'Alliance a publié cinq bulletins au cours de la période 2021-2022 et a augmenté le contenu de son site internet sur différentes affections cutanées. L'ACPD a créé de nouvelles ressources liées à la COVID-19, un [glossaire interactif](#) pour aider les patientes et patients à décoder le jargon de la dermatologie et un lexique de la terminologie liée à l'eczéma, en anglais et en français, qui est destiné aux enfants.

En 2002, l'ACPD a lancé la campagne sur la santé mentale [Shed the Shame](#) [en anglais], ainsi qu'une série de vidéos intitulée [Réflexions](#) [en anglais]. Cette campagne vise à lutter contre la stigmatisation liée au fait de vivre avec une affection de la peau visible. L'Alliance a également présenté le prix Tanny Nadon pour les aidantes et aidants naturels en l'honneur de la membre fondatrice de l'Alberta Society of Melanoma, feu Tammy Nadon. Madame Nadon a été une bénévole dévouée au sein de la communauté médicale et membre du conseil d'administration de l'ACPD.

Table des matières

Lettre du président et de la directrice générale	2
Résumé exécutif	3
Plan stratégique de l'ACPD 2022-2027	6
À propos de nous.....	8
Défense des intérêts.....	9
Stratégie de défense des intérêts de l'ACPD	9
Aider les personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles à s'y retrouver dans les régimes d'assurance-médicaments.....	9
Meilleur accès aux traitements pour les personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles.....	11
Améliorer les soins aux personnes atteintes de cancer.....	13
Des données sur la santé qui ont du sens partout au pays	14
Défendre les intérêts de communautés de personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles particulières au Canada	14
Sensibiliser	15
Shed the Shame 2022	15
Réflexions : histoires de personnes atteintes d'affection de la peau, des cheveux et des ongles	15
Prix Tanny Nadon pour les aidantes et aidants naturels	16
Sensibiliser la communauté.....	16
Diversité et inclusion : tenir compte de toutes les personnes atteintes d'une affection de la peau, des cheveux et des ongles	17
Bulletin de l'ACPD : Sous la surface	17
Charte des personnes vivant avec une affection de la peau	17
Éducation	19
Magazine <i>À propeau</i>	19
Information sur les affections et maladies de la peau.....	20
Ressources pour les personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles.....	20
Participation des patientes et patients à la recherche sur la peau	21
Réseau canadien de recherche sur la peau (SkIN Canada)	21
Initiative mondiale des patientes et patients pour améliorer les soins de l'eczéma	24
Soutenir la recherche canadienne sur la peau.....	25
Soutenir les membres affiliés de l'ACPD.....	25
Bienvenue à nos nouveaux membres affiliés	25
Plateforme de communication privée pour les membres affiliés de l'ACPD	26
Les soutiens à l'ACPD.....	27
Dermatologue de l'année 2021.....	27
Conseil médical consultatif.....	27
Conseil d'administration.....	28
Bénévoles.....	28
Commanditaires de l'ACPD	29

Plan stratégique de l'ACPD 2022-2027

En octobre 2021, l'Alliance canadienne des patients en dermatologie (ACPD) a entamé le processus de renouvellement du plan stratégique de l'organisation.



Fondées sur les forces, les opportunités, les aspirations et les résultats (cadre SOAR), les parties prenantes ont été invitées à identifier les principales forces et atouts de l'ACPD, les opportunités externes permettant à l'Alliance de tirer parti de ces forces, ce à quoi l'ACPD aspire et ce qu'elle souhaite devenir, ainsi que la manière dont son succès sera établi.

Les consultations avec les parties prenantes comprenaient des entretiens individuels avec des informatrices et informateurs clés, un sondage en ligne dans les deux langues officielles ainsi que deux discussions de groupe, l'une avec le personnel de l'ACPD et l'autre avec les membres du conseil d'administration de l'organisation. La même série de questions, élaborée à l'aide du cadre SOAR, a été utilisée dans toutes les méthodes de consultation.

Les commentaires recueillis lors de ces consultations ont été analysés afin d'identifier les thèmes communs à tous les groupes ainsi que les différences entre les groupes. Lors d'une journée de planification en mars 2022, le conseil d'administration et le personnel de l'ACPD ont examiné les résultats des consultations et ont identifié quatre priorités stratégiques pour donner une orientation générale au travail de l'organisation au cours des cinq prochaines années. Ils ont également mis à jour la vision et la mission de l'ACPD.



2022-2027

Plan stratégique



Défendre les intérêts

Défendre les intérêts des personnes touchées par les affections de la peau, des cheveux et des ongles, en mettant l'accent sur l'accès aux traitements, le renforcement des systèmes de santé, les soins virtuels et les soins de santé primaires.



Éduquer

Éduquer le public et les fournisseurs de soins de santé sur les problèmes de santé mentale vécus par les patients en dermatologie, y compris l'impact de la stigmatisation et la réalité de la gravité de nombreuses affections cutanées.



Rehausser notre profil

Rehausser le profil de l'ACPD auprès du public, des fournisseurs de soins de santé, des patients en dermatologie et de leurs soignants.



Diversifier le financement

Diversifier le financement grâce à l'obtention du statut d'organisme de bienfaisance et au renforcement de la capacité de collecte de fonds.

À propos de nous

L'Alliance canadienne des patients en dermatologie (ACPD) est une organisation nationale à but non lucratif qui améliore la santé et le bien-être des personnes touchées par des affections de la peau, des cheveux et des ongles dans tout le Canada, grâce à la collaboration, à la défense des intérêts et à l'éducation.

- Nous sensibilisons les gens aux conséquences liées aux affections cutanées.
- Nous faisons de l'éducation sur une variété de questions concernant les personnes atteintes de maladies de la peau, leurs familles et leurs personnes soignantes.
- Nous faisons des plaidoyers pour de meilleures options de soins et de traitements pour toutes les personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles.
- Nous facilitons la mobilisation des patientes et patients dans la recherche sur la peau.
- Nous soutenons nos [organismes membres affiliés](#) qui travaillent avec des communautés particulières de personnes atteintes d'affections de la peau comme l'acné, la sclérodermie, les cancers de la peau et le psoriasis.

Mission

Améliorer la santé et le bien-être des personnes touchées par les affections de la peau, des cheveux et des ongles au Canada, grâce à la collaboration, à la défense des intérêts et à l'éducation.

Vision

Un monde où les personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles mènent une vie saine et épanouie.

Défense des intérêts

Les personnes atteintes d'affection de la peau, des cheveux et des ongles sont souvent dans l'ombre. L'ACPD met en lumière les conséquences liées à une vie avec de telles affections, afin que les gens qui prennent des décisions relatives aux soins, aux traitements et au soutien des personnes atteintes d'une de ces affections comprennent mieux ce qu'elles vivent.

Stratégie de défense des intérêts de l'ACPD

En 2022, l'ACPD a élaboré sa première stratégie de défense des intérêts. Cette stratégie est un document évolutif qui est régulièrement mis à jour afin de refléter le mieux possible l'évolution des situations, parfois pour le meilleur. La stratégie de défense des intérêts définit les actions prioritaires de l'organisation pour atteindre nos objectifs.

Objectifs de défense des intérêts

1. Promouvoir la santé de la peau et l'amélioration de la qualité de vie des personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles.
2. Améliorer l'accès aux soins médicaux pour les personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles.
3. Améliorer l'accès abordable et rapide à des traitements efficaces pour les personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles.
4. Promouvoir l'utilisation d'informations exactes sur les affections de la peau, des cheveux et des ongles par les responsables des politiques ainsi que les décideuses et décideurs.

Tout au long de ce rapport, vous découvrirez différentes initiatives menées par l'ACPD ou auxquelles l'Alliance a collaboré pour atteindre ces objectifs. Ces initiatives comprennent des sondages et des publications, des campagnes de sensibilisation ainsi que des ressources que nous avons lancées.

Aider les personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles à s'y retrouver dans les régimes d'assurance-médicaments

Mon ordonnance est-elle couverte? Outil de recherche de couverture des médicaments de l'ACPD



Des personnes nous mentionnent souvent qu’elles ont du mal à payer leurs médicaments. Nous avons donc conçu un outil que tout le monde peut utiliser pour essayer de déterminer si leurs médicaments sont couverts par un régime public (assurance-médicaments offerte par les gouvernements partout au Canada) ou un régime privé et ainsi les aider à obtenir un remboursement du coût de leurs médicaments.

Cet outil interactif, offert en français et en anglais, vous pose une série de questions à répondre par oui ou par non pour vous aider à déterminer si vous êtes admissible à une couverture des médicaments d’ordonnance en vertu d’un régime fédéral, provincial ou territorial. [Mon ordonnance est-elle couverte?](#) a été conçu non seulement pour les personnes atteintes d’affections de la peau, des cheveux et des ongles, mais aussi pour toutes les Canadiennes et tous les Canadiens, quel que soit leur état de santé. Et pour celles et ceux qui ne sont pas admissibles à l’un des régimes d’assurance-médicaments publics (fournis par le gouvernement) offerts au Canada, nous vous proposons également des moyens d’accéder à un régime privé que vous n’auriez peut-être pas envisagé auparavant, par exemple par l’intermédiaire d’un syndicat ou d’une association d’anciens étudiants.

Alors que notre pays continue d’explorer un **régime national d’assurance-médicaments** comme solution aux problèmes de paiement des médicaments, nous vous encourageons à voir ce qui vous est déjà offert afin que nous puissions réfléchir ensemble et élaborer une solution qui améliorera la situation actuelle.

Examen plus rapide de la couverture des médicaments spécialisés par les régimes d'assurance

L'ACPD collabore avec des spécialistes des régimes privés, des sociétés pharmaceutiques, des navigatrices et navigateurs d'accès aux médicaments dans les hôpitaux et d'autres actrices et acteurs afin de mettre en place une solution numérique pour les régimes privés. Cette solution numérique permettrait aux régimes privés d'examiner plus rapidement les demandes nécessitant une « autorisation préalable » (c'est-à-dire une autorisation spéciale préalable requise par ces régimes d'assurance-médicaments pour les médicaments pour lesquels certains critères doivent être satisfaits). Pour les personnes qui prennent des produits biologiques, des biosimilaires ou d'autres traitements nouveaux, ou qui se sont vu prescrire des médicaments sur ordonnance pour des raisons différentes de celles pour lesquelles ces médicaments ont été approuvés, cette initiative peut contribuer à accélérer le processus. L'ACPD continuera à participer à cette initiative en 2022-2023.

Meilleur accès aux traitements pour les personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles

Plus de traitements pour les personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles au Canada

Santé Canada examine l'innocuité et l'efficacité des médicaments avant d'autoriser qu'ils soient prescrits aux patientes et patients et utilisés au Canada. Tout au long de l'année 2021-2022, plusieurs nouveaux traitements ont été autorisés au Canada, dont :

- Arazlo (tazarotène) pour l'**acné commune**;
- Cibinquo (abrocitinib) pour la **dermatite atopique**.

Une fois qu'un médicament est autorisé au Canada, tous les régimes publics d'assurance-médicaments (et, de plus en plus, de régimes privés) sont examinés dans le contexte des autres traitements offerts afin d'établir s'il est efficace par rapport à d'autres traitements (efficacité clinique et rapport coût-efficacité). Dans le cadre de ce processus, les patientes et patients ainsi que les personnes soignantes sont invités à donner leurs commentaires.

L'ACPD a également partagé les commentaires des personnes atteintes d'affections de la peau dans le cadre de l'évaluation des technologies de la santé pour les médicaments suivants :

- Adtralza (tralokinumab) pour la **dermatite atopique** en collaboration avec **Eczéma Québec**;
- Poteligeo (mogamulizumab) pour le lymphome cutané (mycose fongicoïde/syndrome de Sézary) en collaboration avec **Lymphome Canada** et **Cutaneous Lymphoma Foundation** (États-Unis).

En dehors de ces processus, il est parfois possible de donner des informations supplémentaires pour éclairer les décisions des régimes d'assurance-médicaments relatives à la couverture d'un médicament particulier.

- **Accès aux médicaments biologiques au Québec.** L'ACPD a fait part à l'Institut national d'excellence en santé et en services sociaux (INESSS) du Québec de l'importance d'une approche souple et actualisée de couverture des médicaments biologiques dans la province, y compris les biosimilaires. Le gouvernement du Québec a mis en œuvre une politique sur les biosimilaires et a restreint l'utilisation des cartes de copaiement des fabricants afin d'atteindre ses objectifs politiques d'économie et d'augmentation de l'utilisation des médicaments biosimilaires lorsqu'ils sont offerts. Cette lettre a été soutenue par l'Association canadienne des patients atteints de psoriasis, le Réseau canadien du psoriasis et le groupe de soutien Hidradenitis & Me.
- **Négociation de la couverture des médicaments par les régimes publics.** L'ACPD a organisé une réunion avec le bureau de l'Alliance pharmaceutique pancanadienne (APP) pour discuter de l'approche de négociation des prix des médicaments au nom des régimes publics d'assurance-médicaments et de la façon dont l'APP aimerait travailler avec les organismes de patientes et patients pour répondre à nos préoccupations concernant les retards dans les négociations. Certains membres affiliés, dont les produits ont fait l'objet de négociations avec l'APP ou sont susceptibles d'en faire l'objet dans un avenir proche, se sont joints à nous. Il s'agit entre autres de l'Association canadienne des patients atteints de psoriasis, du Réseau canadien du psoriasis, de la Société canadienne de l'acné et de la rosacée, de la Cutaneous Lymphoma Foundation (États-Unis) et d'Urticaire Chronique.
- **Comité consultatif national de l'immunisation (CCNI).** Le CCNI, qui s'est fait connaître du public en tant qu'organe consultatif pour les vaccins COVID-19, a été invité à prendre en compte le coût de la vaccination dans le cadre de ses recommandations. L'ACPD et d'autres groupes de patientes et patients ont signé une lettre initiée par la Fondation Sauve ta peau. Cette lettre remet en question cette approche politique et recommande (demande instamment) au CCNI de mettre en place des consultations formelles de patientes et patients dans le cadre de son processus.

Un meilleur accès à des médicaments contre les maladies de la peau, des cheveux et des ongles plus rares

L'ACPD a participé aux discussions sur une **stratégie nationale sur les médicaments pour les maladies rares** avec Santé Canada, les autres organismes de patientes et patients par le biais de la Best Medicines Coalition et de son adhésion à l'Organisation canadienne pour les troubles rares [Canadian Organisation for Rare Disorders]. Nous sommes également fiers de continuer à soutenir les efforts internationaux de Global Skin pour recueillir et analyser les données sur les affections rares de la peau en participant au comité consultatif de recherche mondiale sur les

répercussions des affections de la peau, des cheveux et des ongles [Global Research on the Impact of Dermatological Diseases, GRIDD] de l'organisation.

Modernisation des essais cliniques

L'ACPD a signé une présentation faite à Santé Canada et préparée par [Essais cliniques Ontario](#), se joignant ainsi au soutien apporté par plusieurs autres organismes. Parmi les contributions, l'ACPD a été la championne des résumés non scientifiques élaborés par tous les fabricants dans l'année qui suit la fin de l'essai, comme cela est exigé en Europe. Il est souhaité que cela aidera à communiquer les résultats des essais aux patientes et patients et, en particulier, à aider leurs associations à transmettre ces informations avec précision et en temps opportun.

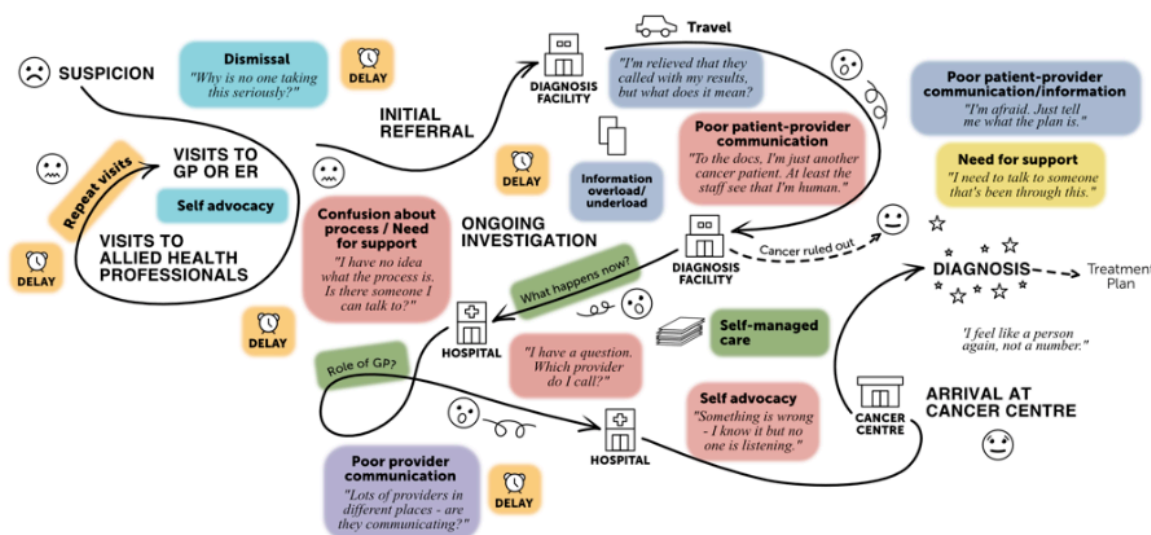
Prix des médicaments

Les réformes de la réglementation des prix des médicaments brevetés par le Conseil d'examen du prix des médicaments brevetés (CEPMB) ont été mises en œuvre en partie grâce aux nombreux plaidoyers de la communauté des patientes et patients, dont l'ACPD. L'Alliance a collaboré avec ses collègues au sein de la [Best Medicines Coalition](#) afin de donner des commentaires et de faire des plaidoyers relatifs à cette question.

Améliorer les soins aux personnes atteintes de cancer

L'ACPD est fière de soutenir l'élaboration et le lancement d'un rapport sur les défis liés à l'obtention d'un diagnostic de cancer au Canada, dirigés par [All.Can Canada](#) et [Sauve ta peau](#), membre affilié de l'ACPD.

L'état actuel du diagnostic du cancer au Canada



Référence : *Optimizing Diagnosis in Canadian Cancer Care*, All.Can Canada, 2022. https://www.all-can.org/wp-content/uploads/2022/02/Optimizing-Diagnosis-in-Canadian-Cancer-Care_All.Can-Canada-Report-compressed.pdf [en anglais]

Le rapport comprend des informations fournies par des survivantes et survivants du mélanome et d'autres cancers, ainsi que par des personnes soignantes. Ces informations ont inspiré plusieurs recommandations sur la manière de mieux faire les choses pour les personnes qui pensent être atteintes d'un cancer et qui essaient d'obtenir un diagnostic.

Des données sur la santé qui ont du sens partout au pays

Nous nous sommes joints à d'autres organismes de patientes et patients pour discuter avec l'Agence de la santé publique du Canada afin de partager les points de vue des personnes atteintes d'affections de la peau sur la stratégie pancanadienne prévue en matière de données sur la santé.

Défendre les intérêts de communautés de personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles particulières au Canada

Acné

En collaboration avec la [Société canadienne de l'acné et de la rosacée](#), l'ACPD a lancé un sondage sur les expériences des personnes atteintes d'acné avec le système de santé au Canada. Les personnes qui ont participé nous ont parlé des idées fausses qu'elles entendent sur l'acné, des conséquences souvent dévastatrices lorsqu'elles ne reçoivent pas un traitement optimal, et des conséquences de cette affection sur leur santé mentale et leur participation au travail, à l'école et à la vie sociale. Un rapport sur les résultats du sondage sera publié en 2022-23.

Dermatite atopique (eczéma)

À l'occasion du Mois de la sensibilisation à l'eczéma (novembre 2021), l'ACPD a collaboré avec [Eczéma Québec](#) pour lancer un sondage auprès des personnes atteintes d'eczéma. Elles ont été invitées à partager leurs expériences en matière d'accès aux soins et aux traitements au Canada. Les gens nous ont parlé de l'obtention d'un diagnostic, de leurs préoccupations relatives à l'utilisation de corticostéroïdes topiques, de la façon dont ils accèdent aux traitements ainsi que des répercussions sur leur santé mentale et leur vie. Un rapport sur les résultats du sondage sera publié en 2022-23.

À l'occasion de la Journée internationale de la famille (15 mai 2022), l'ACPD a lancé une vidéo d'animation sur le fardeau que représente la dermatite atopique pour la famille lorsqu'un enfant vit avec cette affection. Cette vidéo est intitulée : [Comment l'eczéma affecte-t-il toute la famille?](#)

Sensibiliser

Trop de personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles souffrent en silence. L'ACPD met en lumière les conséquences de ces affections dans le cadre de campagnes de sensibilisation menées à l'échelle nationale. L'objectif de ces campagnes est de créer et de partager des informations qui conduiront à une meilleure compréhension, à un diagnostic plus précoce, à une amélioration des résultats de santé et de la qualité de vie des personnes atteintes.

Shed the Shame 2022

Shed the Shame est une campagne de santé mentale qui vise à éliminer la stigmatisation liée au fait de vivre avec une affection cutanée visible. Cette année, Dr Dayna Lee-Baggley, psychologue clinicienne agréée, qui se spécialise dans les questions liées à vivre avec une maladie chronique, s'est jointe à nous pour une série de vidéos présentant ses réponses aux questions de la communauté des personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles. Ses réponses ont porté sur la manière de gérer les répercussions psychosociales d'une affection cutanée visible sur la vie.

La campagne a été lancée lors de la journée Bell Cause pour la cause (26 janvier 2022). Nous avons posé des questions à Dr Lee-Baggley de la part de la communauté des personnes atteintes d'une affection de la peau, de cheveux et des ongles. Elle a répondu à des questions sur la gestion des sentiments comme la colère, la culpabilité et l'inquiétude, ainsi que comment gérer les regards insistants des gens, créer d'une communauté de soutien, aborder les rendez-vous amoureux et les relations intimes ou amicales.

Réflexions : histoires de personnes atteintes d'affection de la peau, des cheveux et des ongles

Cette année, l'ACPD a lancé une série de vidéos intitulée Réflexions. La première vidéo présente Christine Butler qui parle de sa vie avec l'ichtyose, une affection génétique rare de la peau. L'ichtyose se caractérise par une peau sèche, épaissie et squameuse. Christine a discuté des défis qu'elle a dû relever dans sa vie et des répercussions du soutien de sa famille et de ses amis. Christine est une bénévole dévouée de l'ACPD et la coprésidente du conseil d'administration de l'ACPD.

Prix Tanny Nadon pour les aidantes et aidants naturels

Tanny Nadon (1941-2016) a été une bénévole dévouée, bienveillante et compatissante pour plusieurs organismes communautaires liés au cancer. Elle a également été membre fondatrice de l'Alberta Society of Melanoma. En tant qu'ancienne membre du conseil d'administration de l'ACPD, Tanny a été une leader novatrice qui a travaillé dur dans les coulisses et qui a contribué à façonner l'organisation au cours de ses premières années d'existence. Tanny manque à plusieurs personnes depuis son décès en 2016. Son legs comme bénévole désintéressée dans les domaines de la défense des intérêts des patientes et patients et du mentorat demeure et continue de nous inspirer!



Cette année, nous avons créé ce prix pour les aidantes et aidants naturels en sa mémoire et en hommage à l'exemple qu'elle nous a donné à tous. Ce prix récompense les personnes qui se surpassent dans leur rôle d'aidante ou d'aidant auprès d'une personne atteinte d'une affection de la peau, des cheveux ou des ongles.



La première lauréate est Hazel Booth. Hazel s'est surpassée dans le soutien qu'elle a apporté à son frère John Hart, un grand brûlé. John a présenté la candidature d'Hazel. [Regardez la vidéo](#) sur notre chaîne YouTube dans laquelle le frère et la sœur parlent de leur relation spéciale et de la façon dont Hazel continue d'être inspirée dans le soutien à son frère.

Sensibiliser la communauté

Le calendrier de l'ACPD comporte de nombreuses activités de sensibilisation. Notre communauté est vaste et diversifiée, reflétant les personnes qui vivent avec plus de 3 000 affections de la peau, des cheveux et des ongles. En 2021-22, nous avons souligné plus de 21 jours, 5 semaines et 9 mois de sensibilisation sur nos réseaux sociaux.

Nous avons également contribué à mettre en lumière les activités de sensibilisation de nos membres et groupes affiliés, notamment la [Fondation canadienne de l'alopecie areata](#), [Eczéma Québec](#), [AboutFace](#), [Neurofibromatosis Ontario](#), [Tumour Foundation of BC](#), [Camp Liberté](#),

Hidradenitis & Me Support Group, HS Heroes, la Société canadienne de l'acné et de la rosacée, et la Canadian Burn Survivors Community. Nous avons également mis en lumière tous nos membres affiliés à l'occasion de la Journée nationale des meilleurs amis.

Diversité et inclusion : tenir compte de toutes les personnes atteintes d'une affection de la peau, des cheveux et des ongles

La dermatologie s'est historiquement concentrée sur les types de peau plus claire et la communauté de la dermatologie travaille ardemment pour combler les lacunes en matière de soins, de traitement et de recherche destinés aux personnes ayant une peau de couleur. À l'ACPD, nous veillons à ce que les informations sur les affections de la peau, des cheveux et des ongles couvrent toutes les couleurs de peau. Nous travaillons également avec des contributrices et contributeurs pour élaborer un contenu supplémentaire qui aide à combler ces lacunes.

Bulletin de l'ACPD : Sous la surface

L'ACPD a publié cinq bulletins d'information au cours de l'année 2021-22. Ces bulletins permettent d'informer la communauté des personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles des changements de politiques, des campagnes de sensibilisation, du travail de l'ACPD et de la manière dont elle peut soutenir l'organisation.

Charte des personnes vivant avec une affection de la peau

Nous continuons de partager la Charte des personnes vivant avec une affection de la peau lors de conférences et d'événements partout au Canada. Ses huit droits inspirent nos projets et nos initiatives, de la santé mentale à prise en charge de l'affection, tout en passant par l'éducation, l'information et la défense des intérêts.

Vous avez des droits.

De vivre sans crainte.
Sans discrimination.
Dans la dignité et le respect.
Ces droits nous protègent tous.
Ta peau te protège.
Cette charte te protège toi et ta peau.

CHARTRE DES CANADIENS VIVANT AVEC DES PROBLÈMES OU MALADIES CUTANÉES

apropeau.ca/fr/chartre

- 1 De vivre sans craindre de subir de discrimination en raison de l'apparence de ta peau;
- 2 Qu'il soit reconnu que le fait de vivre avec un trouble dermatologique entraîne de profondes conséquences sur le bien-être, y compris sur le plan physique, émotif, social et financier, et que ces conséquences peuvent s'avérer tout aussi importantes que d'autres maladies le sont pour d'autres patients;
- 3 De bénéficier de ressources sociales, gouvernementales et en matière d'emploi si ton diagnostic devait entraîner des effets incapacitants;
- 4 De recevoir des informations complètes et fondées sur des preuves scientifiques, au sujet de ta maladie, traumatisme ou trouble dermatologique, y compris au sujet des répercussions attendues sur ta santé, des options de traitements disponibles (ainsi que les potentiels effets indésirables), de même que d'obtenir un diagnostic;
- 5 De conserver ta dignité, ainsi que d'avoir droit au respect et à la confidentialité leur revenant, lors des examens, des procédures ainsi que des traitements;
- 6 D'avoir accès à des services de consultation concernant les changements nécessaires à ton style de vie ainsi que les mesures préventives reconnues pour aider à la gestion de ta maladie, y compris notamment l'activité physique, les modifications des habitudes alimentaires, ainsi que l'évitement de déclencheurs;
- 7 D'exprimer tes inquiétudes psychosociales découlant de ta maladie dermatologique, de recevoir de l'information au sujet des stratégies d'adaptation ainsi que d'obtenir les références nécessaires pour accéder à des ressources en santé mentale au besoin; et
- 8 De prendre part activement à toutes les décisions liées aux traitements à titre d'ultime responsable de la décision, y compris concernant les modifications et les ajouts aux plans de traitements, tel qu'approprié.



APPROUVÉ PAR:



SOUTIENU PAR:



Éducation

Il est essentiel que les Canadiennes et Canadiens comprennent les affections de la peau, des cheveux et des ongles : comment elles se développent, s'il est possible de les prévenir, comment les traiter et où trouver de l'aide et des ressources. Nos ressources bilingues ont pour but d'éduquer et de sensibiliser le public aux expériences des personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles au Canada.

Magazine À pro peau



La publication officielle de l'ACPD est notre magazine primé, *À Pro peau* (en anglais, il s'intitule *Canadian Skin*).

Le numéro de l'automne 2021 présentait des articles sur les soins de la **peau des nouveau-nés**, le **psoriasis** et la santé sexuelle et reproductive, la façon dont les patientes et patients peuvent contribuer à orienter la **recherche sur la peau** en faisant partie d'une équipe de recherche, un gros plan sur les **verrues** et, dans la chronique « Dossier familial », de l'information pour les enfants sur la façon de repérer les **risques de brûlure**.

Au printemps 2022, le magazine a présenté des articles sur la santé mentale et la santé de la peau, sur l'outil *Mon ordonnance est-elle couverte?* de l'ACPD et sur la nouvelle application d'autogestion de la **dermatite atopique** d'Eczéma Québec. Le **prurigo nodulaire** a fait l'objet d'un gros plan et la chronique « Dossier familial » a expliqué comment les **vaccins** agissent.

Le numéro de l'été 2022 contient des articles sur faire de l'exercice physique lorsqu'on est atteint d'une affection cutanée, en complément de la chronique « Dossier familial » sur la **transpiration**.

D'autres articles portent sur la santé de la peau pour les personnes en transition de genre, sur la dermatologie pour les types de peau plus foncée ainsi qu'un gros plan sur le **lichen plan**.

L'ACPD tient à féliciter tout particulièrement Priya Dhir pour le prix d'éducation du public que lui a décerné l'Association canadienne de dermatologie pour son article sur la dermatite herpétiforme (« maladie coéliquaue de la peau ») paru dans le numéro du printemps 2021 du magazine *À propeau*.

Information sur les affections et maladies de la peau

Cette année, nous avons remanié les informations offertes sur notre site internet concernant les **verruës**, le **psoriasis** et les **mycoses des ongles**, et nous avons ajouté des informations sur le VPH.

Ressources pour les personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles

COVID-19

En octobre 2021, nous avons ajouté de nouvelles ressources relatives à la COVID-19 pour aider à répondre aux questions que les patientes et patients peuvent encore se poser sur la sécurité des vaccins pour les personnes immunodéprimées, les enfants et les personnes enceintes ou qui allaitent.

Glossaire de termes dermatologiques

Nous comprenons que le jargon médical n'est pas toujours facile à comprendre. Lorsque vous discutez avec votre médecin ou que vous vous renseignez sur les traitements, vous pouvez être confronté à une foule de mots inconnus, c'est pourquoi nous avons fait une liste de certains des mots les plus utilisés afin de vous aider à mieux comprendre votre affection. Consultez le [glossaire interactif](#) sur notre site internet.

Vidéo animée : Comment l’eczéma affecte-t-il toute la famille?



En mai 2022, nous avons lancé *Comment l’eczéma affecte-t-il toute la famille?* Cette courte vidéo d’animation aide les gens à mieux comprendre le fardeau familial que la dermatite atopique entraîne. La vidéo a été produite en [français](#) et en [anglais](#) et ce sont nos vidéos les plus regardées sur notre chaîne YouTube.

Ressources sur l’eczéma pour les enfants

Nous avons créé un glossaire de mots liés à l’eczéma pour accompagner la section « Dossier familial » sur l’eczéma et nous les avons compilés dans une ressource pour les enfants afin de les aider à mieux comprendre cette affection. Le glossaire a été élaboré en [français](#) et en [anglais](#).

Participation des patientes et patients à la recherche sur la peau

En soutenant les initiatives de recherche sur la peau au Canada, nous contribuons à créer un avenir meilleur pour les personnes atteintes d’affections de la peau au Canada.

Réseau canadien de recherche sur la peau (SkIN Canada)

Financé par une subvention catalyseur de réseau de trois ans des Instituts de recherche en santé du Canada – Institut de l’appareil locomoteur et de l’arthrite (IRSC-IALA), le [Réseau canadien de recherche sur la peau](#) (SkIN Canada) a été créé en 2020 pour améliorer la façon dont les chercheuses et chercheurs du Canada collaborent et soutiennent les futures générations de chercheuses et chercheurs.

L'ACPD fait partie intégrante du réseau de recherche et a pour rôle officiel de favoriser la mobilisation des patientes et patients dans la recherche sur la peau au Canada. De manière plus précise, la directrice générale de l'ACPD est **codirectrice** et membre du comité de direction du réseau. Ceci garantit que les perspectives des patientes et patients sont prises en compte dans toutes les activités du réseau. La directrice générale est également la **présidente du conseil consultatif des patientes et patients**, un comité officiel du réseau composé de patientes et patients partenaires de recherche.

Initiative de définition des priorités : les 10 principales questions de recherche

Cette année, SkIN Canada a achevé son initiative d'établissement des priorités. Dans le cadre de ce projet, la communauté des patientes et patients, des personnes soignantes, des cliniciennes et cliniciens ainsi que des chercheuses et chercheurs ont élaboré les 10 principales questions de recherche pour neuf affections particulières. L'ACPD et les membres affiliés participants ont partagé les infographies présentant ces questions avec leurs communautés. La publication d'articles connexes dans des revues spécialisées est en cours par l'entremise de SkIN Canada afin que les cliniciennes et cliniciens ainsi que les chercheuses et chercheurs soient informés des priorités de la communauté des personnes atteintes d'affections de la peau au Canada.

L'ACPD souhaite remercier ses collègues, collaboratrices et collaborateurs membres affiliés qui nous ont aidés à rejoindre plus de patientes et patients et de personnes soignantes dans le cadre de ce projet.

Association canadienne des patients atteints de psoriasis
Canadian Burn Survivors Community
Réseau canadien du psoriasis
Eczéma Québec
Société canadienne de l'eczéma
Hidradenitis & Me Support Group
HS Heroes
Fondation Sauve ta peau

Nous remercions tout particulièrement toutes les personnes qui ont répondu aux sondages et participé aux ateliers!



Subventions pour le développement des équipes

SKIN Canada a également lancé un appel de demandes pour de petites subventions de développement d'équipe (25 000 \$) afin d'approfondir les 10 principales questions de recherche identifiées dans le projet de définition des priorités. L'ACPD a été ravie de faciliter les interactions entre les patientes et patients intéressés, les organismes de patientes et patients et les chercheuses et chercheurs dans le cadre de son rôle auprès de SKIN Canada.

Présentations

La directrice générale de l'ACPD a animé des ateliers permettant aux membres du réseau de mieux comprendre comment travailler avec les associations de patientes et patients dans le

cadre de leurs recherches. Elle a également animé une discussion avec une personne vivant avec des cicatrices pour partager son expérience avec les chercheuses et chercheurs et leur suggérer ce qui devrait être pris en compte.

Initiative mondiale des patientes et patients pour améliorer les soins de l'eczéma

L'initiative est une collaboration mondiale visant à établir un « critère » commun pour évaluer la réactivité des systèmes de santé aux besoins des personnes atteintes d'**eczéma** et de leurs personnes soignantes, et pour identifier des possibilités d'amélioration. L'Initiative mondiale des patients pour l'amélioration des soins de l'eczéma [**Global Patient Initiative to Improve Eczema Care** (GPIIEC)] est dirigée par **Global Parents for Eczema Research** (États-Unis [GPER]) et l'ACPD y représente le Canada.

La GPIIEC a publié un rapport mondial sur les soins aux personnes atteintes d'eczéma dans huit pays : Australie, Canada, Danemark, France, Italie, Allemagne, États-Unis et Royaume-Uni. Les résultats ont été présentés dans des revues spécialisées pour publication afin que les commentaires des patientes et patients puissent plus facilement atteindre les cliniciennes et cliniciens ainsi que les chercheuses et chercheurs.

L'eczéma est une affection cutanée inflammatoire chronique qui fait l'objet de récurrences et qui touche environ 15 à 20 % des enfants et 1 à 3 % des adultes dans le monde. Ceci représente un lourd fardeau pour les personnes atteintes et une forte demande pour les systèmes de soins de santé. Un sondage mondial mené par la GPIIEC, auquel plus de 3 200 personnes ont répondu, a révélé que les personnes de tous les pays, et en particulier celles qui souffrent d'un eczéma modéré à grave, luttent pour atteindre un contrôle à long terme de leurs symptômes d'eczéma et elles se déclarent peu satisfaites des traitements actuels. L'eczéma modéré à grave est complexe et chronique, et il exige une forte implication de la personne dans la prise en charge continue des symptômes. Cependant, la formation relative à la prise en charge est minime et la participation de la personne atteinte aux décisions thérapeutiques fait défaut dans presque tous les pays étudiés. Il est intéressant de noter que la prise de décision partagée, définie comme le fait de demander aux patientes et patients ainsi qu'aux personnes soignantes quelles sont leurs priorités au cours d'une visite médicale, est un facteur qui prédit la maîtrise des symptômes. Ce résultat suggère qu'une telle implication peut améliorer les soins médicaux et l'état de la personne, et ceci sert de cible d'amélioration pour les systèmes de santé de chaque pays.

Pour en savoir plus, consultez le [podcast](#) [en anglais] du GPER, **Episode 19 : Let's get real: Why are eczema patients struggling worldwide?** Ce projet se poursuivra en 2022-23.

Soutenir la recherche canadienne sur la peau

Que ce soit pour un réseau d'essais cliniques pour mener des recherches sur les **brûlures**, pour mieux comprendre les pratiques de protection solaire pour éviter les **cancers de la peau**, pour aider les chercheuses et chercheurs sur le **carcinome basocellulaire de type morphée** à apprendre des patientes et patients lorsqu'un registre de patientes et patients est mis en œuvre, ou pour inclure les personnes atteintes de maladies de la peau dans la recherche sur les **médicaments et l'allaitement**, l'ACPD continue de soutenir la recherche sur la peau faite au Canada.

Soutenir les membres affiliés de l'ACPD

La collaboration est la pierre angulaire de notre alliance. Nous nous efforçons de soutenir nos organismes membres affiliés qui travaillent avec des communautés particulières de personnes atteintes d'affections de la peau, comme l'acné, l'eczéma, l'hidradénite suppurée, le mélanome et le psoriasis, afin que ces communautés puissent s'épanouir.

Bienvenue à nos nouveaux membres affiliés

L'ACPD a accueilli cinq nouveaux membres affiliés en 2021-22 :

1. **Urticaire Chronique** (Québec, QC)
Cette association formée de patientes et patients présentant de l'urticaire chronique ainsi que de spécialistes vise à améliorer la santé et la qualité de vie des personnes touchées par l'urticaire chronique partout au Canada.
2. **Eczéma Québec** (Montréal, QC)
Cet organisme a été créé en tant que filiale du Centre d'excellence du Réseau universitaire de McGill pour la dermatite atopique. Eczéma Québec vise, entre autres, à établir des partenariats entre les patientes et patients et les professionnelles et professionnels de la santé ainsi qu'à constituer des ressources fondées sur les meilleures pratiques internationales.
3. **Mamingwey Burn Society** (Winnipeg, MB).
Cet organisme soutient les **grands brûlés**, leurs familles et leurs personnes soignantes, le personnel des unités de traitement des grands brûlés et les pompiers du Manitoba et des régions avoisinantes.

4. **Lymphedema Association of Ontario** (Toronto, ON)
Cette organisation fait la promotion de l'éducation, la prévention, le traitement et la qualité de vie des personnes atteintes de lymphœdème.
5. **Sclérodermie Atlantique** (Halifax, NS)
Cette organisation s'engage à enrichir la vie des personnes atteintes de sclérodermie par l'éducation, la sensibilisation, le soutien aux patientes et patients et la défense de leur bien-être.

Plateforme de communication privée pour les membres affiliés de l'ACPD

Le **lieu de travail des membres affiliés de l'ACPD** est une plateforme en ligne qui, comme Facebook, est un espace privé où la collaboration, la conversation et le partage d'informations entre l'ACPD et les organismes qui sont des membres affiliés se déroulent. L'ACPD a lancé cette plateforme à l'été 2021 en réponse au désir exprimé par les membres affiliés de disposer d'un moyen de collaborer les uns avec les autres. Par le biais de ce lieu de travail, nous organisons une série mensuelle de « Let's Chat » qui traite de sujets particuliers ou nous tenons des rencontres de discussion. L'ACPD et ses membres affiliés publient régulièrement des messages sur les événements, les ressources, les opportunités, les défis et les réussites. De nombreux messages génèrent des commentaires et des conversations.

Le lieu de travail compte actuellement 22 détenteurs de compte représentant 20 organismes membres affiliés. Les données relatives au lieu de travail montrent qu'au cours de la dernière année, 184 messages ont été créés par 22 personnes et 279 commentaires ont été affichés par 26 personnes.

Les soutiens à l'ACPD

L'ACPD dépend des contributions des bénévoles, des bailleuses et bailleurs de fonds, des conseillères et conseillers médicaux, des étudiantes et étudiants, des patientes et patients ainsi que des personnes soignantes pour mettre en œuvre ses programmes et continuer à faire connaître les affections de la peau, des cheveux et des ongles.

Dermatologue de l'année 2021

L'Alliance canadienne des patients en dermatologie rend hommage à **Dre Yuka Asai** pour :

- son attention bienveillante au bien-être et au bonheur de ses patientes et patients;
- son engagement à l'égard de la communauté et de la qualité des soins;
- son influence positive sur les autres;
- ses soins exceptionnels aux patientes et patients.



L'ACPD souligne particulièrement le leadership de Dre Asai dans l'élaboration de documents d'informations importantes sur plusieurs affections cutanées différentes, y compris les **verruës**, le **papillomavirus (VPH)** et le **lichen plan**.

Conseil médical consultatif

L'ACPD est fière de pouvoir compter sur certains des dermatologues les plus expérimentés et les plus respectés du Canada au sein de son conseil médical consultatif. Ce comité examine toutes les informations médicales avant leur publication, que ce soit sur notre site internet, dans notre magazine primé *À propeau* ou dans les réponses individuelles envoyées aux patientes et patients.

Dr Gordon Searles, président (Alberta)
Dr Kirk Barber (Alberta)
Dr Marc Bourcier (Nouveau-Brunswick)
Dre Isabelle Delorme (Québec)
Dr Anatoli Frieman (Ontario)
Dre Nicole Hawkins (Alberta)

Dr Charles Lynde (Ontario)
Dre Danielle Marcoux (Québec)
Dr Jaggi Rao (Alberta)
Dre Cheryl Rosen (Ontario)
Dr Jack Toole (Manitoba)
Dr Raed Alhusayen (Ontario)

Conseil d'administration

Le conseil d'administration de l'ACPD est composé de patientes et patients, de personnes soignantes, de professionnelles et professionnels de la santé de la peau et d'éducatrices et éducateurs.

L'ACPD remercie le conseil d'administration pour ses conseils avisés et sa supervision.

Jeff Losch	Président
Christine Butler	Co-présidente
Tochi Omoloye	Trésorière
Barbara-Anne Hodge	Secrétaire
Sandy Burton	Membre
Ivan Eggers	Membre
Chris Peralta	Membre
Thomas Dornoy	Membre
Nadia Kashetsky	Membre (2022)

L'ACPD remercie les anciens membres du conseil d'administration, **Munish Mohan** (président), **Sandy Burton** et **Shiamala Paramasivan** qui ont investi leur temps, leur énergie et leur expertise au service de la communauté des personnes atteintes d'affections de la peau, des cheveux et des ongles.

Bénévoles

L'ACPD a la chance de pouvoir compter sur des bénévoles de longue date qui siègent dans ses conseils et comités, qui conseillent notre personnel et qui contribuent à la création et à la révision de nos rapports publics, de nos publications en ligne, de nos ressources éducatives, etc. Chaque année, de nouvelles étudiantes et de nouveaux étudiants bénévoles se présentent pour offrir leurs services et nous faire profiter de leurs habiletés. L'équipe de l'ACPD a travaillé à l'amélioration et à la rationalisation de ses processus relatifs aux offres de bénévolat et à l'intégration des bénévoles.



L'ACPD a commencé à rendre hommage à ses bénévoles tout au long de l'année. En plus de la Semaine nationale de l'action bénévole au printemps, des biographies des bénévoles sont présentées dans la nouvelle série « Point de mire » de l'ACPD, une collection de profils de nos bénévoles dont la promotion est faite sur les médias sociaux et qui est affichée à notre page internet des bénévoles.

Commanditaires de l'ACPD

abbvie

BAUSCH+Health

 Bristol Myers Squibb™

 **Boehringer
Ingelheim**

GALDERMA 
Committed to the future
of dermatology

janssen 
PHARMACEUTICAL COMPANIES
OF Johnson & Johnson



L'ORÉAL



MERCK

 **NOVARTIS**



sanofi

 Inspired by **patients**.
Driven by **science**.





Canadian Skin Patient Alliance

Alliance canadienne des
patients en dermatologie

G303-851, avenue Industrial
Ottawa, Ontario, K1G 4L3

613-224-4266 | 877-505-2772 | info@canadianskin.ca