

RAPPORT ANNUEL

2024



S C H Q

**SOCIÉTÉ CANADIENNE
DE L'HÉMOPHILIE
SECTION QUÉBEC**

65 ANS D'HISTOIRE

Nous sommes tous liés par le sang

NOTRE MISSION

La Société canadienne de l'hémophilie – Section Québec (SCHQ) est un organisme communautaire sans but lucratif engagé à améliorer la santé et la qualité de vie de toutes les personnes atteintes de troubles héréditaires de la coagulation.

NOTRE VISION

En attendant la guérison des troubles héréditaires de la coagulation, les personnes du Québec qui en sont atteintes profitent des meilleurs traitements disponibles à l'échelle mondiale, grâce notamment à l'accès aux produits les plus performants et aux services de centres de traitement pleinement outillés pour leur offrir des soins complets.

NOS VALEURS

- ✔ Éducation
- ✔ Leadership
- ✔ Engagement
- ✔ Communauté

Table des matières

1	Mot de la présidente et de la directrice générale	page 4
2	Quelques chiffres	page 5
3	Nos réalisations	page 6
4	Les communications	page 14
5	La vie associative	page 15
6	Nos partenaires financiers	page 23
7	L'équipe 2024 du personnel	page 24

1 - MOT DE LA PRÉSIDENTE ET DE LA DIRECTRICE GÉNÉRALE

Nous sommes heureuses de vous présenter le rapport annuel de notre organisation dans lequel vous pourrez apprécier nos accomplissements.

Grâce à nos partenaires publics, privés et communautaires, à nos bénévoles, nos donateur.trice.s et employé.e.s, nous avons pu, en 2024, année marquant nos 65 ans d'existence, donner un second souffle à notre organisation. Celle-ci, dans un contexte post-pandémique et d'innovations thérapeutiques, se relevait de plusieurs défis organisationnels survenus au cours des dernières années.

Nous sommes fières des résultats engendrés par nos efforts collectifs et reconnaissantes envers toutes les personnes qui y ont contribué.

Ainsi, tout en défendant activement les droits de nos membres par de nombreuses actions concrètes tout au long de l'année et en leur offrant une fin de semaine familiales d'activités éducatives, un camp d'été, de l'information ponctuelle et du soutien sur demande, nous avons :

- débuté des travaux de gouvernance et implanté de nouvelles politiques;
- redynamisé nos partenariats avec les acteurs du système du sang;
- resserré la collaboration avec les centres de traitements de l'hémophilie;
- travaillé plus étroitement avec notre instance nationale, la Société canadienne de l'hémophilie;
- redémarré la Marche de collecte de fonds Rouge, Blanc et Vous;
- recruté de nouveaux bénévoles;
- relancé les activités de plusieurs comités;
- joint de nouveaux regroupements d'organismes de santé;
- actualisé notre base de données des membres;
- posé les actions requises pour se conformer à la loi 25;
- amélioré notre efficacité en centralisant et digitalisant nos données.

Nous avons également pu faire deux constats importants.

D'une part, notre organisation demeure essentielle pour assurer le maintien de la qualité des soins et pour permettre l'accessibilité aux meilleurs produits disponibles sur le marché;

D'autre part, le soutien apporté à nos membres est toujours requis, et si les innovations thérapeutiques ont modifié pour le mieux la qualité de vie d'un bon nombre de patients et celle de leurs familles, il n'en n'existe actuellement pas pour tous les types de déficiences en facteur de la coagulation.

La table est mise pour 2025, année durant laquelle nous effectuerons une planification stratégique pour orienter nos actions des prochaines années.

Nous espérons que vous apprécierez les informations contenues dans ce rapport et, encore une fois, nous tenons à remercier toutes les personnes qui ont contribué à la mise en œuvre de notre mission tout au long de l'année.

Cordialement,

La présidente,



Manon Lemire



La directrice générale,



Aline Ostrowski



2. QUELQUES CHIFFRES

AU QUÉBEC :

Près de
4 000 personnes
ont un diagnostic de trouble héréditaire de la coagulation, c'est à-dire d'hémophilie A ou B, de maladie de Von Willebrand, d'un déficit rare en facteur de la coagulation ou de dysfonctions plaquettaires

Environ
8 000 personnes,
soit 1 personne sur mille, auraient des symptômes d'un trouble de saignement associé à la maladie de Von Willebrand suffisamment graves pour nécessiter des soins

EN 2024, LA SCHQ, C'EST :

65
ans d'existence

30
bénévoles

1 645
heures d'accès à la permanence du bureau : du lundi au vendredi, 50 semaines par année, 7 heures par jour

46
réunions de comités, de groupes de travail, du conseil d'administration impliquant des bénévoles

1 600
membres

4
employé.e.s (2 permanentes / 2 contractuel.le.s)

222
participant.e.s aux activités

1 250
heures de travail bénévole réalisées

5
activités en présence destinées aux membres

30
demandes d'informations/références par courriel/ téléphone

5 000
dollars donnés à la recherche en 2024

488 557
dollars donnés à la recherche depuis 1984

3. NOS RÉALISATIONS

Défense de droits et intérêts

Relocalisation du Centre de traitement de l'hémophilie (CTH) de l'Est du Québec

Objectif poursuivi : *Obtenir, dans le cadre de la transformation de l'hôpital de l'Enfant-Jésus en Nouveau complexe hospitalier, des options de relocalisation du CTH conformes aux Normes canadiennes de soins intégrés et complets pour les troubles héréditaires de la coagulation, offrant sécurité et bien-être optimaux aux patient.e.s.*

- Poursuite des actions du groupe de travail formé à l'été 2023, composé de patients membres de la SCHQ, de médecins et d'infirmières du CTH;
- Envoi de 2 lettres au ministre de la Santé et des Services sociaux du Québec, lui rappelant la responsabilité prise par le Ministère de la Santé et des Services sociaux (MSSS) en 1979 en désignant ce CTH comme celui des quatre CTH surspécialisés;
- Obtention de soutien de députés de différents partis ayant permis l'avancement du dossier;
- Participation du partenaire-patient désigné de la SCHQ à des rencontres de travail au sein du CTH;
- Première proposition de relocalisation acceptable présentée par des gestionnaires de l'hôpital de l'Enfant-Jésus à l'automne 2024;
- Suivis en cours pour la concrétisation de la proposition.

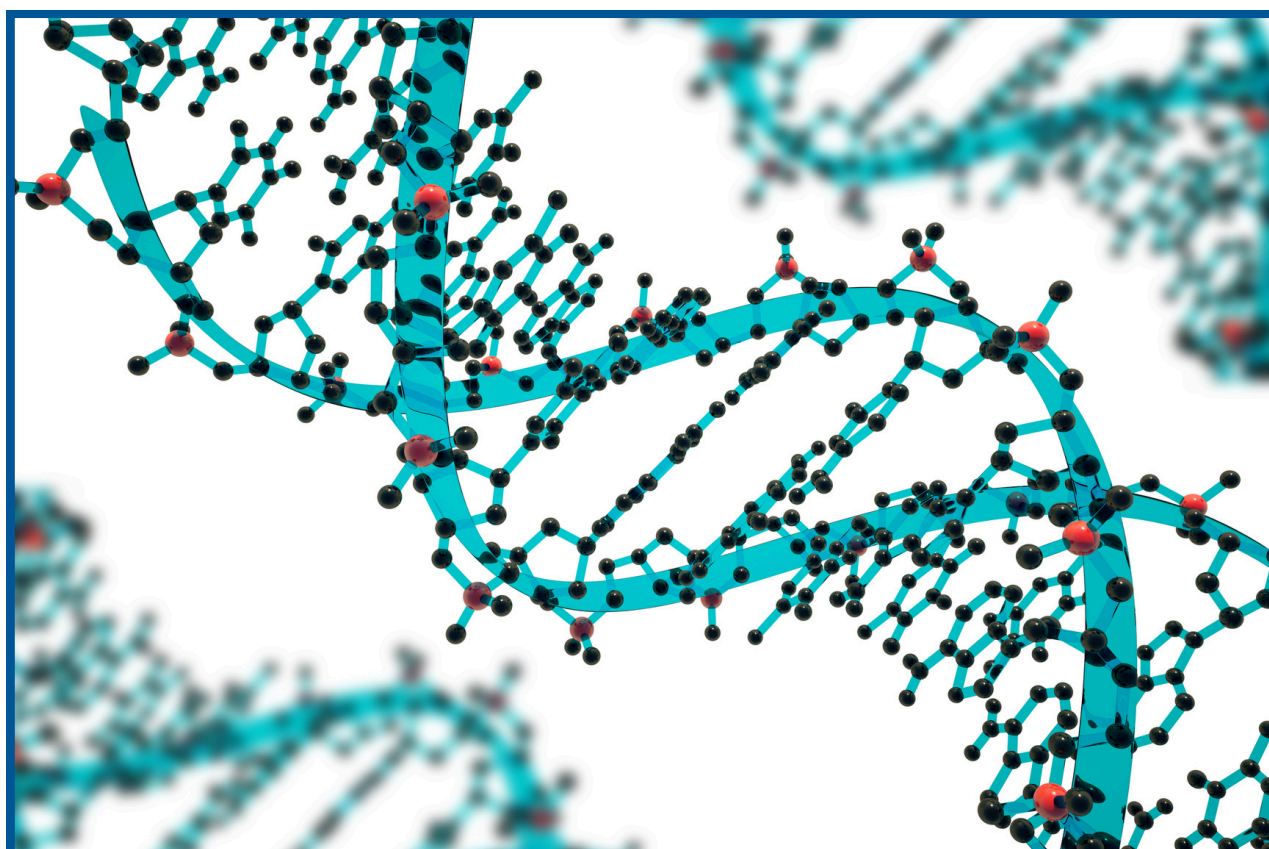


Source : CHU de Québec

Recommandations de la SCHQ pour l'inscription de traitements de thérapie génique pour l'hémophilie B sur la Liste des médicaments - Établissements

Objectif poursuivi : Révision de la recommandation négative de l'Institut national d'excellence en santé et en services sociaux (INESSS) de deux traitements de thérapie génique pour l'hémophilie B, suite à son évaluation en contradiction avec celles de l'Agence des médicaments du Canada et des agences d'évaluation de France, du Royaume-Uni et des États-Unis.

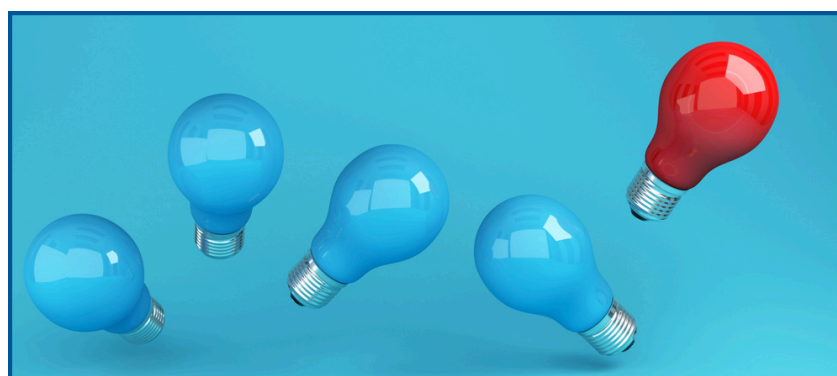
- Envoi d'une lettre au ministre de la Santé et des Services sociaux du Québec recommandant :
 - Que l'INESSS reconnaisse la valeur thérapeutique de ces thérapies et revienne sur sa conclusion négative justifiée par un trop grand nombre d'incertitudes, parmi lesquelles la durabilité de l'expression, alors que son évaluation était au préalable très positive;
 - Que l'INESSS procède ensuite à une analyse coût-efficacité de ces thérapies géniques en regard de la prophylaxie par le facteur IX;
 - Que le MSSS explore des solutions novatrices proposées par la SCHQ afin d'introduire au Québec des thérapies disruptives ayant démontré le potentiel de corriger les niveaux de facteur IX et de prévenir la plupart des saignements pendant dix ans ou plus;
 - Que le Québec se joigne aux négociations de prix par l'entremise de l'Alliance pharmaceutique pancanadienne, considérant que ces thérapies ont le potentiel de réduire les coûts selon le prix négocié.



Voie de remboursement des nouveaux produits de la coagulation

Objectifs poursuivis :

- Achat et distribution des nouveaux produits innovateurs pour le traitement des troubles héréditaires de la coagulation par le biais de la filière des protéines plasmatiques et des produits connexes d'Héma-Québec;
- Remboursement à même le budget réservé à l'approvisionnement en produits sanguins, suivant le modèle de remboursement des produits actuellement utilisés pour traiter ces troubles de la coagulation.
- Envoi d'une lettre au ministre de la Santé et des Services sociaux du Québec invoquant les raisons suivantes pour soutenir ces recommandations :
 - Sécurité et efficacité accrues grâce aux prescriptions uniquement faites par des hématologues experts en troubles de la coagulation travaillant dans les CTH;
 - Accès équitable pour toutes les Québécoises et tous les Québécois ayant besoin de cette thérapie, sans égard à leur type de couverture de soins;
 - Meilleur suivi des produits et des résultats grâce à la distribution par Héma-Québec aux CTH qui facilitera le suivi de l'utilisation;
 - Réduction des coûts grâce à une évaluation du rapport coût-efficacité optimale d'Héma-Québec se basant sur la comparaison du coût des nouveaux produits à celui des produits actuels, et recours aux processus d'appels d'offres et de négociation éprouvés ayant permis de réduire le coût total des médicaments pour les Québécoises et Québécois atteints de troubles de la coagulation tout en en assurant un approvisionnement sûr et sécurisé des thérapies les plus efficaces.



Soumission à l'INESSS

Objectif poursuivi : Contribuer à rendre accessibles aux patients du Québec des traitements innovateurs améliorant leur qualité de vie en participant à l'appel de soumission de l'INESSS pour des traitements spécifiques en processus d'évaluation.

- Soumission à l'INESSS par la SCHQ pour Efanesoctocog alfa, premier produit de facteur VIII à demi-vie ultra prolongée, basée sur les résultats de sondages nationaux de 104 répondant.e.s réalisés par la Société canadienne de l'hémophilie.

Camp d'été de la SCHQ - 4 au 9 août 2024

Objectifs poursuivis : Autonomiser les jeunes dans leurs soins via l'apprentissage médicalement supervisé de l'auto-injection intraveineuse ou sous-cutanée de leurs traitements, les conscientiser sur l'importance des saines habitudes de vie incluant la pratique d'activités physiques, développer un sentiment d'appartenance à la communauté, permettre un répit physique et psychologique aux parents



30 personnes impliquées :

- 12 jeunes ayant un trouble de la coagulation âgé.e.s de 5 à 15 ans
- 7 frères et soeurs
- 4 aides-moniteur.trices dont 3 ayant un trouble de la coagulation, âgé.es entre 15 et 27 ans
- 2 infirmières spécialisées en troubles de la coagulation oeuvrant au sein de CTH et engagées par la SCHQ
- la coordonnatrice des programmes et de l'administration de la SCHQ
- 4 moniteur.trices du Camp Trois-Saumons assigné.e.s au groupe en tout temps.



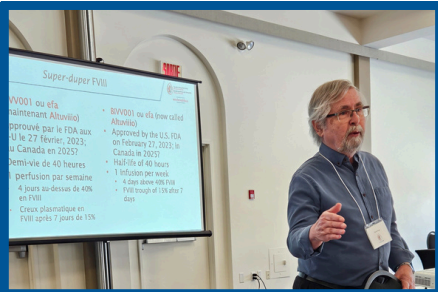
Fin de semaine familiale - du 22 au 24 mars 2024, à l'Hôtel Chéribourg - Orford

Objectifs poursuivis : soutenir les membres dans la prise en charge de leurs soins et dans celle de leur enfant en offrant du contenu éducatif; permettre à la communauté de se rassembler, de s'entraider et de tisser des liens

- 93 participant.e.s incluant 33 familles (61 adultes et 32 enfants)
- 6 conférences sur des thèmes diversifiés : les défis du trouble de la coagulation chez la femme, voyager en ayant un trouble de la coagulation, cercle de discussions entre pairs, résultats de l'évaluation des centres de traitement du Québec, les produits de coagulation en développement, yoga
- Animation pour les 5-12 ans et halte-garderie pour les 0-4 ans
- Autres activités : Activité brise-glace, cocktail et gala du 65e anniversaire de l'organisation, assemblée générale annuelle
- Prix honorifiques décernés à 3 bénévoles :
 - Prix Georges-Étienne Rivard décerné à Emily Blanchette pour avoir grandement soutenu les services, les programmes et la gestion de la SCHQ
 - Prix Georges-Étienne Rivard décerné à Manon Lemire pour avoir soutenu des dossiers stratégiques et le financement de la SCHQ
 - Prix Membre à vie décerné à titre posthume à Éric L'Hérault pour avoir apporté une contribution exceptionnelle à l'avancement de l'organisation



Fin de semaine familiale



Bourses d'études David-Pouliot

Objectifs poursuivis : Contribuer, par la remise de bourses, à alléger les charges financières des étudiants vivant avec un trouble de la coagulation et à les encourager dans la poursuite de leurs études

- Remise d'une bourse de 1 000\$ à Mathil Ruel, candidate à la maîtrise de type recherche en kinésiologie, santé et vieillissement à la faculté des sciences de l'activité physique de l'Université de Sherbrooke



Soutien des femmes ayant un trouble de la coagulation

Objectif poursuivi : mieux soutenir les femmes diagnostiquées avec un trouble de la coagulation via des outils éducatifs

- Élaboration d'un plan d'action sur 2 ans par le comité CODERouge intégrant cet objectif
- Démarrage de travaux visant à connaître les besoins spécifiques des femmes diagnostiquées en termes éducatifs



Sensibilisation auprès du public

Journée mondiale de l'hémophilie - 17 avril 2024

Objectifs poursuivis : sensibiliser les député.e.s provinciaux aux enjeux actuels concernant les troubles de la coagulation au Québec et, au niveau mondial, à la nécessité d'un "Accès équitable pour tous" aux soins et traitements, thème annuel de la journée mondiale de l'hémophilie défini par la Fédération mondiale de l'hémophilie

- Table de sensibilisation dans le hall du Parlement du Québec abritant l'Assemblée nationale, avec la présence de deux bénévoles impliqués activement au sein de la SCHQ
- Illumination emblématique en rouge du Stade Olympique par la Fédération mondiale de l'hémophilie, partenaire de la SCHQ
- Publications sur les réseaux sociaux de messages sur le thème "Accès équitable pour tous"



David Page et François Laroche - Hall du Parlement du Québec - 17 avril 2024



Troubles de la coagulation au féminin

Objectif poursuivi : augmenter le nombre de diagnostics via la sensibilisation aux troubles de la coagulation des femmes auprès du public, des partenaires potentiels du réseau de la santé et du réseau scolaire

- Élaboration d'un plan d'action sur 2 ans par le comité CODerouge intégrant cet objectif

Reconnaissance des bénévoles

Activités de reconnaissance des bénévoles

Objectif : Reconnaître le dévouement et le travail extraordinaire accompli par les bénévoles de la SCHQ tout au long de l'année

- Soirée de reconnaissance des bénévoles le 9 novembre 2024, au sein des locaux de la SCHQ / 17 des 30 bénévoles activement impliqués ont pu y participer; des marques de reconnaissance ont été envoyées aux absent.e.s.
- Publication sur les réseaux sociaux de marques de reconnaissance et envois de courriels lors de la journée internationale des bénévoles du 5 décembre et lors de la semaine de l'action bénévole du 14 au 20 avril 2024



4. NOS COMMUNICATIONS

SITE WEB



Le site web s'adresse à nos membres et au grand public. Il permet la diffusion des informations essentielles sur notre organisme et sa gouvernance, les troubles de la coagulation, nos activités et programmes.

En 2024, les pages de la SCHQ ont eu un total de 2 515 ouvertures de session, pour une moyenne de 210 par mois.

INFOLETTRE



7 infolettres ont été envoyées à 510 abonné.e.s en 2024. L'infolettre permet de diffuser de l'information liée à nos activités et programmes, des communiqués et des nouvelles pouvant concerner la recherche, des études, ou encore des initiatives de nos partenaires au niveau national et international.

RÉSEAUX SOCIAUX



Notre page Facebook possède 1005 abonné.e.s. En 2024, elle a reçu 3 300 visites, cumulé 4 600 vues, et 6 900 personnes ont vu du contenu issu de notre page.

Notre compte Instagram compte 196 abonné.e.s.

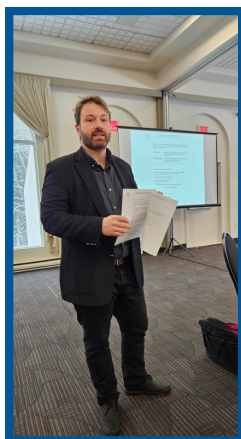
Notre page LinkedIn possède 149 abonné.e.s.

Ces trois plateformes nous permettent de rejoindre nos membres et le public en général, de promouvoir nos activités et celles de nos partenaires ainsi que d'effectuer de la sensibilisation sur des enjeux liés à notre cause.

5. LA VIE ASSOCIATIVE

Notre assemblée générale annuelle des membres

Assemblée générale annuelle - 23 mars 2024



- 36 membres présent.e.s / 39 participant.e.s
- Présentation du rapport annuel d'activités
- Présentation des états financiers audités au 31 décembre 2023
- Élection des membres du conseil d'administration



Notre conseil d'administration



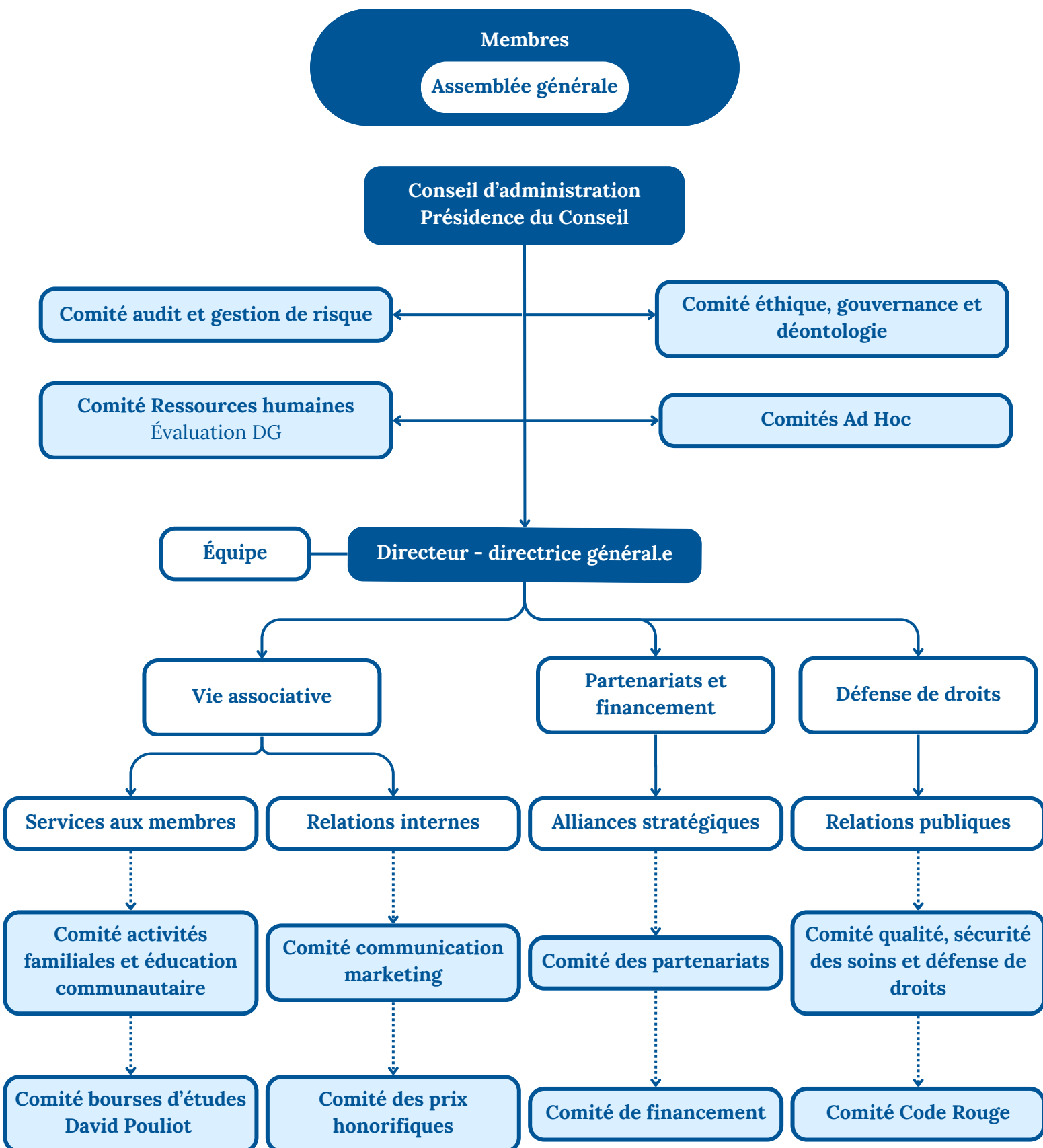
Conseil d'administration de la SCHQ 2024

Première rangée, de gauche à droite :
Frédéric Blanchet, Élodie Thériault, Manon Lemire
Deuxième rangée : Alexandre Miron, Mathieu
Jackson, Lina Bissonnette, Jessyca Bernard

- 7 administrateur.trice.s, utilisateur.trice.s des services de la SCHQ
- 11 réunions du conseil d'administration
- 34 résolutions votées
- 1 formation en gouvernance d'une demi-journée avec un consultant expert
- 1 réunion spéciale sur les nouvelles politiques de gouvernance avec un consultant et le comité de gouvernance transitoire

Les comités

Nouvelle structure de gouvernance



Nos comités actifs en 2024

Comité de gouvernance transitoire

Pascal Mireault, Razek Syriani

Comité activités familiales et éducation communautaire

Lina Bissonnette, Mylène D'Fana, Edith Mauger, Lina Bissonnette, Mathil Ruel, Mathieu Jackson

Comité bourses d'études David Pouliot

Sébastien Bédard, Marius Foltea

Comité de financement / Sous-comité de la Marche Rouge Blanc et Vous

Manon Lemire, Jessyca Bernard, Mathieu Jackson

Comité qualité, sécurité des soins et défense de droits

David page, Martin Kulczyk, Mathil Ruel, Guy-Henri Godin, Mathieu Jackson

Comité Code Rouge

Edith Mauger, Solveil Pelletier-Argote, Gabrielle St-Pierre, Jeanne Thériault

Comité jeunesse

Gabrielle St-Pierre, Mathil Ruel, Élodie Thériault

Groupe de travail sur le déménagement du CTH de l'Est du Québec

François Laroche, David Page, Dre Christine Demers, Hélène Néron, Isabelle Cliche, André Trudel

Soutien bénévole au bureau pour la réorganisation des archives et 1 envoi postal

Matthew Ernst, Jeanne Thériault, Vanessa Ishmael

Merci aussi à toutes les personnes qui nous ont aidé de façon ponctuelle et parfois spontanée lors de nos évènements !

Engagement de l'organisme et concertations dans le milieu

- **Partenariat avec le réseau de professionnels de la santé experts en troubles de la coagulation œuvrant au sein des Centres de traitements de l'hémophilie (CTH) - médecins hématologues, infirmières-coordonnatrices, physiothérapeutes, personnel administratif**
 - Collaboration continue (camp d'été, fin de semaine familiale, concertation et soutien pour des enjeux ponctuels)
 - Soutien dans l'organisation et la recherche de financement de la rencontre annuelle des CTH et ses partenaires à Drummondville (25 octobre 2024)
 - Patient-partenaire au sein du CTH de l'Est du Québec de l'Hôpital de l'Enfant-Jésus (François Laroche)
- **Partenariat avec Héma-Québec**
 - Collaboration continue : 3 rencontres permettant d'échanger sur des enjeux respectifs
 - 1 représentant sur le Comité de la sûreté du sang (David Page)
- **PartenaireSanté**
 - Collaboration continue
 - Participation à 3 réunions avec les 16 autres organismes membres
 - 3 portes-paroles ayant effectué des témoignages lors de la campagne Entraide 2024 en milieu de travail (Alexandre Miron, Frédéric Blanchet, Lina Bissonnette)
 - 1 présentation de la directrice générale au nom de Partenaire Santé à l'Agence spatiale canadienne lors de la campagne de charité en milieu de travail du gouvernement du Canada
- **Comité de biovigilance du Ministère de la santé et des services sociaux**
 - Nomination par le Ministre de la Santé d'un représentant de la SCHQ en janvier 2024 pour siéger sur ce comité (Pascal Mireault)



Les Centres de traitements de l'hémophilie (CTH)

- Centre d'hémostase – Centre hospitalier universitaire Sainte Justine, Montréal
- Centre de traitement de l'hémophilie – Centre universitaire de santé McGill, Montréal
- Centre de traitement de l'hémophilie de l'Est du Québec – Hôpital de l'Enfant-Jésus, Québec
- Centre de traitement de l'hémophilie – Hôpital Fleurimont du Centre hospitalier universitaire de Sherbrooke

- **Société canadienne de l'hémophilie (SCH)**

- Collaboration continue avec l'équipe d'employé.e.s
- Promotion des programmes d'éducation de la SCH et diffusion des informations scientifiques publiées via les réseaux sociaux et les infolettres
- Présentations aux membres par le consultant en sécurité et approvisionnement des produits de coagulation et par le gestionnaire national des programmes lors de la fin de semaine familiale
- Participation de 2 représentantes du conseil d'administration de la SCHQ à l'Assemblée générale annuelle de la SCH à Toronto le 8 juin 2024 et à une rencontre s'inscrivant dans sa planification stratégique (Manon Lemire et Lina Bissonnette)
- 1 représentant sur le Comité de la sécurité et de l'approvisionnement (Martin Kulczyk)
- 1 représentante sur le Conseil de collaboration des sections (Mylene D'Fana)



Société canadienne de l'hémophilie
Arrêtons l'hémorragie

- **Fédération mondiale de l'hémophilie**

- Diffusion de matériel promotionnel lors de la journée mondiale de l'hémophilie
- Envoi d'une déléguée de la SCHQ au congrès mondial de Madrid, du 21 au 24 avril 2024 (Jeanne Thériault)



- **CATALIS**

- Nouveau partenariat
- CATALIS a le mandat gouvernemental de promouvoir l'expertise du Québec dans la conduite des essais cliniques réalisés par les entreprises au Québec, faciliter la collaboration entre les différentes parties prenantes du secteur des sciences de la vie et accélérer le développement de traitements novateurs



- **Regroupement québécois des maladies orphelines (RQMO)**

- Nouveau partenariat
- Le RQMO regroupe des associations de maladies rares, des individus atteints de maladies rares, des parents d'enfants atteints, des proches aidants et d'autres personnes intéressées par la cause des maladies rares



- **Coalition des organismes communautaires québécois de lutte contre le VIH/sida (COCQ Sida)**

- Membre régulier de l'organisation
- Participation à l'Assemblée générale annuelle le 1er juin
- Participation à 2 réunions



- **Comité provincial de concertation en hépatite C**

- Membre régulier de l'organisation



La communauté

La Marche Rouge Blanc et Vous 2024 - 27 avril 2024

Société canadienne de l'hémophilie
Section Québec

LA MARCHÉ ROUGE BLANC ET VOUS

www.hemophilia.ca



Canadian Hemophilia Society
Quebec Chapter

THE RED WHITE & YOU WALK

www.hemophilia.ca

Objectifs poursuivis : récolter des fonds tout en sensibilisant la population générale aux enjeux des troubles de la coagulation et en promouvant la pratique d'une activité physique saine et facilement accessible

- Rassemblement convivial des équipes ramassant des fonds pour soutenir la mission de la SCHQ et de toutes les personnes intéressées à supporter la cause au Parc Maisonneuve, à Montréal pour une demi-journée
- 89 marcheur.euse.s
- 6 bénévoles (1 infirmier, 1 professionnel en santé physique pour l'échauffement, 4 bénévoles soutenant l'organisation de l'activité)
- 7 équipes ayant collecté des fonds
- 1 commanditaire Or : Sanofi
- Dons records récoltés pour l'édition 2024, de retour après 4 ans d'absence : 24 214\$



PartenaireSanté

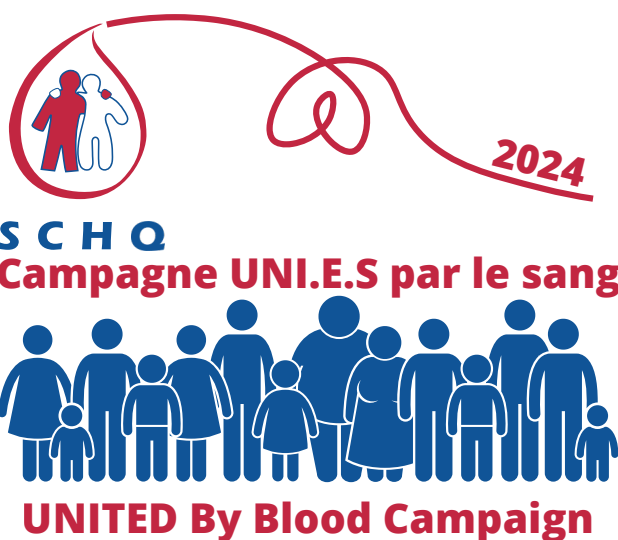
Objectif de PartenaireSanté : recueillir des fonds dans les milieux de travail fédéraux, provinciaux et les grandes entreprises au profit de 17 organismes nationaux de bienfaisance du domaine de la santé qui œuvrent ensemble à mieux faire connaître plus de 400 maladies chroniques et aiguës qui touchent neuf (9) personnes sur dix (10)

- Membre de la division québécoise de PartenaireSanté
- 44 481\$ remis à la SCHQ en 2024, grâce à la générosité des employé.e.s de la fonction publique et parapublique ayant effectué des dons lors de la campagne Entraide et tout au long de l'année



Dons d'individus

- 7 582\$ de dons faits à l'organisation tout au long de l'année de façon spontanée, régulière, à la mémoire d'un être cher disparu ou lors de la campagne automnale UNI.E.S par le sang



Référencements, publicité des programmes et services

- Les CTH ont référé des patient.e.s et leurs familles vers la SCHQ et ont diffusé les publicités envoyées pour les activités du camp d'été

Partage de ressources

- Avec la SCH : hébergement de la page de la section Québec au sein de son site web, support informatique, assurances collectives
- Avec le Centre d'étude et de coopération internationale (CECI) : location de 3 espaces de bureaux au sein de l'édifice appartenant au CECI, partage du service internet et du service téléphonique, accès aux espaces de cuisine - salle à manger sans frais, location de salles de réunions à faible coûts



Accès à des tarifs préférentiels via d'autres organismes à but non lucratif

- Centre québécois de services aux associations (CQSA) : accès à des tarifs très avantageux pour les assurances des administrateur.tric.e.s et celles de bureau
- Centre communautaire Drummondville-Sud : tarif privilégié pour la location de salle et de matériel pour la rencontre des CTH et ses partenaires



Bénévolat

- Bénévoles Canada : accès à du matériel de reconnaissance et à des ressources sur la gestion des bénévoles comme membre de l'organisation
- Soutien apporté à l'accomplissement de la mission de la SCHQ, en 2024, par ses 30 bénévoles actifs. Sans eux, l'organisation ne serait pas fonctionnelle.

6. NOS PARTENAIRES FINANCIERS

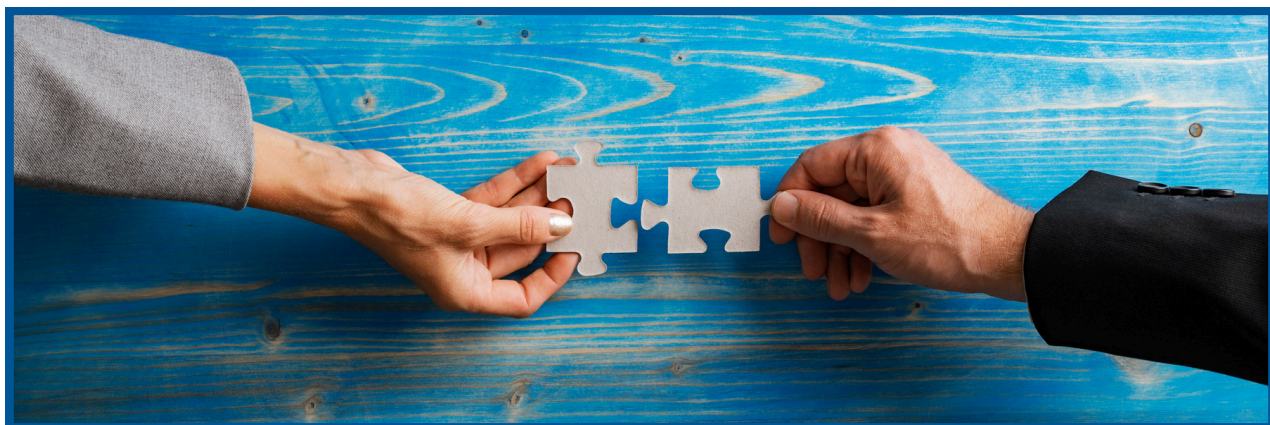
Grâce aux apports financiers de ses partenaires, la SCHQ peut remplir sa mission.

En 2024, ils ont versé **277 982 \$** à l'organisme en subventions, en commandites et en dons récoltés lors de campagnes en milieu de travail.

La SCHQ est très reconnaissante de ce soutien qui permet de desservir la communauté des troubles de la coagulation à la hauteur de ses besoins.

Les états financiers complets sont accessibles à

[www.hemophilia.ca
/fr/rapport-
annuel-schq](http://www.hemophilia.ca/fr/rapport-annuel-schq)



**Ministère de la Santé et des Services sociaux |
PartenaireSanté-Québec - Programme de soutien aux
organismes communautaires (PSOC)**

Partenaire Santé

**CSL Behring Canada | Novo Nordisk | Octapharma Canada |
Pfizer Canada | Roche Canada | SanofiSanté**

7. L'ÉQUIPE DU PERSONNEL

Directrice générale	Aline Ostrowski
Coordonnatrice des programmes et services aux membres	Emily Blanchette (jusqu'en février)
Coordonnatrice des programmes et de l'administration	Catherine Tremblay (à partir de février)
Comptable	Stéphane Lemieux
Responsable des communications	Chantal Raymond



SCHQ

SOCIÉTÉ CANADIENNE
DE L'HÉMOPHILIE
Section Québec

Société canadienne de l'hémophilie - Section Québec

3000, rue Omer Lavallée, bureau 118
Montréal (Québec) H1Y 3R8

info@schq.org

Téléphone : 514 848-0666

Télécopieur : 514-904-2253

Sans frais : 1 877 870-0666

www.hemophilia.ca/fr/quebec

