



DANS CE RAPPORT

Mot	t du président	02
Rapport d'activités - 2014 - Faits saillants		
	Subvention du MSSS Mois de l'histoire des Noirs Kiosques mobiles d'information et de sensibilisation Regroupement québécois des maladies orphelines Cabane à sucre Gala bénéfice de l'AAFQ Fête des mères et semaine de l'action	03 04 05 06 06 08
	Camp de répit Journée internationale de l'anémie falciforme Zumbathon	09 10
	Conférence nationale de l'anémie falciforme	11 11
	4ème Symposium de l'AAFQ	12





MOT DU PRÉSIDENT

L'Association d'anémie falciforme du Québec (AAFQ) est une organisation bénévole qui existe par et pour les personnes et leur famille qui sont aux prises avec cette affligeante maladie génétique du sang, appelée anémie falciforme ou drépanocytose.

C'est une organisation qui s'implique dans sa collectivité, de toutes sortes de façons, afin de faire avancer la cause des personnes atteintes et sortir cette maladie de l'anonymat.

L'année 2014, pour l'AAFQ, a été marquante à plusieurs égards et fut aussi une année charnière. Plusieurs actions et activités ont été réalisées, en termes de campagne d'information et de sensibilisation par rapport au déploiement progressif du dépistage sanguin néonatal de l'anémie falciforme, le 4 novembre 2013.

Une date mémorable pour les communautés à risque de la maladie et dans l'histoire du Québec.

Tout au long de l'année 2014, le CA a fait des efforts pour promouvoir la visibilité de l'AAFQ, tant intra-muros qu'extra-muros. La présence, le travail et l'implication de tous les membres du CA a permis de faire de belles réalisations. Et, je voudrais prendre le temps pour saluer le travail de chaque membre en particulier: Madame Bibata Tinga, vice-présidente; Madame Daphnée Gousse, secrétaire; Madame Yolette Maurice et Delano George, administrateur.

Merci à nos précieux bénévoles pour votre intérêt, votre contribution et votre engagement à la mission de l'AAFQ. Vos actions convergent toujours vers le mieux-être des personnes atteintes et la défense de ses droits.

L'Association d'anémie falciforme du Québec, une partenaire de premier plan!

Le président et directeur général

Monsieur Wilson SANON

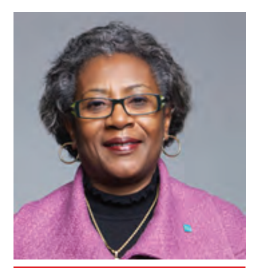


RAPPORT D'ACTIVITÉS - 2014 - FAITS SAILLANTS

Grâce à une **subvention du MSSS**, l'association a mené une campagne de sensibilisation et d'éducation sur les ondes des différentes stations radios de Montréal, YouTube et facebook. Des personnalités telles que l'honorable Michaëlle Jean, Mme Régine Laurent et Dorothy Rhau ont participé à cette campagne. Sans oublier, la réalisation d'un court documentaire : *L'anémie falciforme, une maladie en dehors des radars !* Réalisé par Mme Annick Magny. Documentaire disponible sur Youtube.

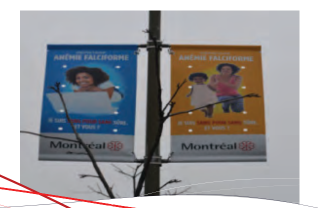


L'Honorable Michaëlle Jean



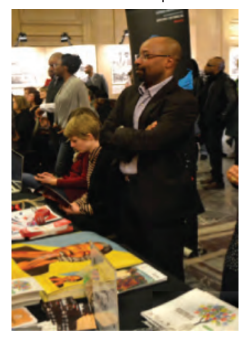
Mme Régine Laurent Présidente de la FIQ

Les montréalais ont été également interpellés par des affiches grand format à travers la ville Montréal durant le **mois de l'histoire des Noirs de 2014**.





Plusieurs **kiosques mobiles d'information et de sensibilisation** ont été organisés durant l'année 2014 dans différents milieux et à plusieurs événements :





5 avril à la conférence des affaires commerciales AFPRO 2014 au Centre Mont-Royal. (Wilson Sanon et Bettina Thimot)



Kiosque au Palais des congrès 8 octobre



27 septembre à la foire santé de Montréal-nord



18 novembre lors d'un kiosque d'information au Cégep Ahuntsic



Participation de l'AAFQ à la marche du **Regroupement québécois des maladies orphelines** – samedi 1e mars 2014 en direction de l'Institut de recherche scientifique de Montréal







23 mars 2014 à la **cabane à sucre** au chalet des érables

8e Gala bénéfice de l'association à l'hôtel Hyatt Regency de Montréal.









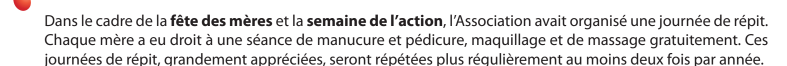




Il faut souligner que l'AAFQ en a profité pour remettre un deuxième montant cette année de 11000 \$ pour un total 21 000\$ à la Fondation CHUM pour compléter le projet de l'aménagement de la salle de transfusion des patients avec l'anémie falciforme à l'hôpital de Notre Dame. 5 patients courage et une bénévole ont été honorés par l'association.

Lors de cet événement, trois finalistes du premier concours de slam/poésie ont fait vibrer les convives par leurs écrits sur leur expérience avec la maladie : Mélissa, Daphnée et Awa Hanane. Chapeau les filles !







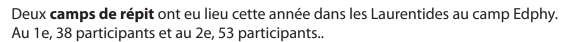


















Pour marquer, le 19 juin, **journée internationale de l'anémie falciforme**, un 5 à 7 a eu lieu au Centre communautaire Lajeunesse succédant une collecte de sang, le 14 juin, à Montréal-nord.







14 septembre - **Zumbathon** au Centre communautaire le Sablon à Laval organisé Nadège et Landia Calixte au profit de l'association. Environ 1500 \$ ont été amassés. MERCI!





Délégation du Québec à la **conférence nationale** à Toronto – 19 et 20 sept.







Les deux **marathons** nous ont permis d'amasser 13150 \$ pour financer le programme de massothérapie de l'association à l'hôpital Sainte-Justine.











(RIP THE RUNWAY): 5675 \$





8 novembre – **4e Symposium de l'association sur l'anémie falciforme** à l'hôpital Ste-Justine.





Prochain Gala – 11 avril 2016 pour le **15e anniversaire** de l'association au Vieux-Port



