

# Dons Annuels



Turner Syndrome  
Society of Canada

## La campagne de Chrysalis ~ Dons annuels 2017

Le diagnostic du syndrome de Turner peut être une expérience émotionnelle. Que le syndrome soit identifié pendant la naissance, la petite enfance, l'adolescence ou l'âge adulte, les femmes et les familles sont souvent dépassées par tout ce dont elles ont besoin d'apprendre sur le sujet. En soutenant la campagne annuelle de dons de la Société Canadienne du Syndrome de Turner (SCST), vous aidez les filles, les femmes et les familles de la communauté du syndrome de Turner. Le parcours du ST a ses hauts et ses bas. . . Nous sommes là pour vous.

Notre rôle est de connecter les filles et familles de la communauté St. SCST offre des événements dans les communautés à travers le pays pour encourager chacun à apprendre de leurs expériences personnelles. Parfois, il suffit de rencontrer une autre personne avec le ST pour réaliser que nous ne sommes pas seuls.

Depuis sa création en 1981, SCST a été l'hôte de 36 conférences annuelles nationales, a publié le livret « X and O' », produit et réimprimé « Across the Lifespan », a grandi à 6 chapitres et 4 groupes à travers le Canada. Redessiné le site Web national, développé des plates-formes nationales de collecte de fonds; « Coins for Camp » et des tournées nationales de sensibilisation aux ST dans 5 grandes villes.

Plus de 100 bénévoles actifs • Un bulletin d'information trimestriel distribué à 600 personnes • 50 followers sur Twitter • 1000+ « J'aime » sur Facebook • Globalement, 2500 contacts avec une variété de relations en progrès avec l'organisation;



### Ce que c'est de vivre avec le syndrome de Turner :

Mon nom est Sarah et je suis une femme vivant avec le syndrome de Turner. Mes parents m'ont informé de mon diagnostic à un jeune âge, après qu'il a été découvert que j'avais TS juste après ma naissance. La Société les a aidés à l'époque, à se réconcilier avec mon diagnostic et à se détendre en sachant à quoi s'attendre les années suivantes. Même si je n'étais pas totalement capable de comprendre ce que signifiait le syndrome de Turner au début, j'étais contente que mes parents et moi ayons ce système de soutien.

J'ai été très chanceux, pour la plupart, de mener une vie saine et heureuse - et cela a beaucoup à voir avec la Société Canadienne du syndrome de Turner. Je me souviens étant une jeune fille, assister à des événements et faire instantanément de nouveaux amis, et encore à ce jour ! La conférence annuelle, pour sa part, est un excellent moyen de vérifier les nouveautés en matière du ST et de rencontrer d'autres personnes confrontées à de nombreux problèmes similaires.

Il faut être honnête, ceux-ci peuvent être de gros problèmes. Beaucoup d'entre nous font face à des choses assez effrayantes et les symptômes de cette maladie peuvent être difficiles à gérer, mentalement et physiquement. Il est important d'avoir quelqu'un d'autre qui sait vraiment ce que vous traversez pour parler.

Je ne suis pas sûr d'avoir jamais eu l'occasion de rencontrer quelqu'un d'autre avec le syndrome de Turner, si ce n'est pour la Société, et pour cela je suis éternellement reconnaissante. Nous sommes tous connectés par cette partie de notre vie, et c'est un lien que nous ne pouvons vraiment pas trouver ailleurs.

Sarah Oostrom  
Président TS – Section de Toronto  
Présidente désignée – Société Canadienne du Syndrome de Turner



Salut mon nom est Rebecca et ma fille a le syndrome de Turner.

Si vous n'en avez pas entendu parler auparavant, ne vous inquiétez pas, moi non plus. J'étais enceinte de 14 semaines, luisante avec le bébé qui grandissait à l'intérieur de moi quand l'échographie montrait une anomalie. Quelques semaines, remplie de stress, nous avons eu notre diagnostic, le bébé a le syndrome de Turner. On a alors commencé notre recherche; On ne s'attendait pas à ce que notre bébé survive à la naissance, et si elle le faisait, nous serions confrontés à un certain nombre de problèmes et à une affection cardiaque potentiellement mortelle. Les filles avec le syndrome de Turner sont des combattants, et je suis béni d'avoir ma fille avec moi aujourd'hui. Après tout le stress et les nuits sans sommeil, je n'aurais jamais pu traverser sans l'information, le soutien et les liens que la Société Canadienne du Syndrome de Turner nous a donné. Grâce à eux, j'ai fait des amis pour la vie qui vivent la même chose et j'ai des filles avec qui ma fille grandira et apprendra.

## Faire un don

25\$  50\$  75\$  100\$  autre \_\_\_\_\_

C'est vraiment une période excitante pour faire partie de SCST. Vous, nos donateurs, y arrivez. Vous construisez l'avenir pour tous ceux qui sont touchés par le syndrome de Turner. Vous changez des vies. Grâce à vous, nous sommes ici.

**Oui** je voudrais m'engager à une des campagnes suivantes;

Veuillez indiquer à quelle(s) campagne(s) vous souhaitez faire un don :

<input type="checkbox"/> Recherche sur le syndrome de Turner	montant du don	_____
<input type="checkbox"/> ST « Coins for Camp »	montant du don	_____
<input type="checkbox"/> Programmes pour les jeunes et les adultes	montant du don	_____
<input type="checkbox"/> Feuille de route ST	montant du don	_____

## Soyez un donneur mensuel

15\$  20\$  25\$  40\$  autre \_\_\_\_\_

Une option écologique et soutient SCST toute l'année. Vous recevrez un reçu d'impôt de bienfaisance à la fin de l'année

## Être membre et renouveler un abonnement

15\$  30\$  40\$  50\$  autre \_\_\_\_\_

Rejoignez une communauté de personnes qui se soucient de SCST. Vous recevrez notre bulletin électronique trimestriel, une réduction sur notre adhésion annuelle, une trousse d'adhésion pour tous les nouveaux membres et un reçu pour fin d'impôt à la fin de l'année.

## Options de paiement

Lien vers : [paiement par carte de crédit en ligne sur la page du site du syndrome de Turner](#)

Mail to: **Turner Syndrome Society of Canada**

**2100 Thurston Drive Unit 7A, Ottawa, ON K1G 4K8 Téléphone: (613) 321-2267**

VISA  Master card  Cheque (payable à Turner Syndrome Society of Canada)

Numéro de carte : \_\_\_\_\_ date d'expiration : \_\_\_\_\_

**Montant total :** \_\_\_\_\_ Signature: \_\_\_\_\_

S'il vous plaît soutenir notre travail avec un don généreux aujourd'hui.

Chaleureusement,

*Wendy Gee*

Directeur exécutive

Société Canadienne du Syndrome de Turner