



# HORIZON



recherche

services

éducation



## Mot du Président

Novembre 2011

Bonjour à tous,

Déjà plus de deux ans que j'ai accepté la présidence du conseil d'administration de la Société Huntington du Québec. Beaucoup de choses se sont déroulées depuis ce temps. J'ai appris à connaître la société et la maladie de Huntington. J'ai également appris qu'un organisme comme le nôtre réussit à fonctionner avec un très grand nombre de personnes qui se dévouent corps et âme à cette cause dont le personnel de la Société Huntington du Québec, les bénévoles et les membres du conseil d'administration. Tous les membres du conseil d'administration de la Société Huntington du Québec travaillent très fort à fournir à notre directrice-générale, Francine Lacroix, tous les outils nécessaires afin qu'elle puisse subvenir aux besoins des personnes atteintes et de leurs familles.

La Société doit maintenant passer à une nouvelle étape. Nous avons stabilisé nos revenus et maintenant nous devons trouver des façons de les augmenter. Pour ce faire, nous avons besoin de financement supplémentaire soit :

- Établir une stratégie agressive pour sensibiliser les corporations à s'associer à notre cause.
- Trouver de nouvelles activités de financement,
- Ajouter sur notre site Internet la possibilité de faire des dons en ligne.

Également, nous travaillons sur certains objectifs à court terme tels que :

- Établir un plan de contingence.
- Effectuer un sondage auprès de notre clientèle.

À moyen terme, la Société Huntington du Québec s'interroge sur la possibilité d'organiser la Conférence nationale de la Société Huntington du Canada en 2014.

Une décision sera prise à l'automne 2012. Cet événement d'envergure permettrait aux personnes atteintes et aux familles touchées d'avoir la possibilité d'y participer.

Je tiens à souligner la contribution de madame Nicole Tremblay et monsieur Sylvain Chouinard qui ont quitté le conseil d'administration en juin dernier. Permettez-moi de vous annoncer la nomination de trois nouveaux membres du conseil d'administration. Il s'agit de :

Madame **Lyne Schlala**, avocate  
chez Borden Ladner Gervais

Madame **Mélanie Langlois**, neurologue  
à l'Hôpital  
de l'Enfant Jésus

Madame **Magalie Ross**, directrice des  
communications  
chez Hewitt  
Équipement Limitée

Continuons à  
travailler ensemble  
pour vaincre cette  
maladie.

## Sommaire

Vous connaissez Partenairesanté ?	2
Hommages	3
Nouvelle intervenante et bilan d'activités	4
Congrès International sur la MH 2011	5
Suite du Congrès et Poème Camp d'été	6
Levées de fonds	7
Sacs écologiques et adhésion	8



# HORIZON

## Collaborateurs

Danièle Bouret  
Nathalie Bolduc  
Sylvain Chouinard  
Francine Lacroix  
Christian Lejeune  
Laurie Hébert-Seynett

**Direction du journal:**  
Marguerite Lamachietta

**Directrice générale**  
Francine Lacroix

## Conseil d'administration:

Christian Lejeune, **Président**  
Jacques Gendron, **Vice président**  
Marie-Claude Foisy **Trésorière**  
Manon Desbiens, **Secrétaire**  
Nathalie Bolduc **Administrateur**  
Lynne Chlala **Administrateur**  
Francine Desbiens **Administrateur**  
Mélanie Langlois **Administrateur**  
Magalie Ross **Administrateur**

**Impression :**  
**Reprodoc Inc.**

**Mise en page:**  
Josée Daoust  
514-282-4272



## Société Huntington du Québec

2300, boul. René-Lévesque, O.  
Montréal, Québec  
H3H 2R5

Tél. Montréal : (514) 282-4272  
Sans frais : 1-877-282-2444  
Télécopieur: (514) 937-0082  
shq@huntingtonqc.org  
www.huntingtonqc.org

## Vous connaissez Partenairesanté?

C'est un regroupement de 16 organismes sans but lucratif qui luttent contre la maladie et ses impacts. Partenairesanté a été créé en 1988 dans le but de recueillir des fonds dans les milieux de travail au profit de ses membres. La SHQ fait partie de ce regroupement depuis 2002.

L'argent reçu de Partenairesanté nous a permis de développer de nouveaux services (répit des aidants) et de maintenir des services déjà offerts.

Cette année, Partenairesanté a demandé à la SHQ de faire le témoignage pour le lancement de la campagne à Québec. Cette opportunité est importante puisqu'elle nous donne une grande visibilité.

Monsieur Styves Laprise, conjoint d'une personne atteinte, a accepté de parler de la maladie et des impacts de celle-ci pour tous les membres de sa famille le 8 septembre dernier devant plus de 300 personnes.

Ce témoignage qui a touché chaque personne dans l'auditorium nous a apporté beaucoup d'autres demandes de témoignage dans divers ministères des gouvernements provincial et fédéral. À Montréal, Mme Manon Desbiens a aussi accepté de témoigner de la maladie et des répercussions sur sa famille.

Nous ne connaissons pas les retombées que ces témoignages auront, mais une chose est certaine, beaucoup plus de personnes connaissent aujourd'hui la gravité de la MH et ses impacts. Un sincère merci à Styves et Manon pour votre détermination, votre courage et aussi le temps que vous avez pris à préparer et présenter ces témoignages.

## Danièle Bouret



En janvier dernier, Dr. Ed Wild et Jeff Carrol, deux scientifiques travaillant sur la maladie de Huntington ont créé un site pour informer la population Huntington sur les avancées de la recherche. Leur but était de vulgariser ces renseignements afin que tous puissent comprendre. Bien entendu, tout était en anglais.

La SHQ a reçu ces derniers jours un courriel de Dr. Wild nous avisant que maintenant l'information était disponible en français. En consultant le site suivant vous pourrez lire des articles sur les derniers développements de recherche. Vous pouvez aussi vous inscrire pour recevoir des mises à jour mensuelles. Si vous avez des commentaires, ils sont bien contents de les lire.

Alors, voici le site et surtout n'hésitez pas à transférer cette information aux membres de vos familles ou amis qui seraient intéressés.

<http://fr.hdbuzz.net>

Bonne lecture !  
**Danièle Bouret**



## Homages

### Louise-Marie

Le 28 octobre dernier, *Louise-Marie* nous quittait. En plus, d'accompagner son fils et son mari dans la maladie, *Louise-Marie* n'a jamais ménagé son temps et son énergie pour partager son expérience lors des rencontres du groupe d'entraide. *Louise-Marie* avait une sagesse et une lucidité respectées par tous. Aussi, *Louise-Marie* a été membre du conseil d'administration pendant plusieurs années. Il était important pour elle que la voix des familles soit représentée à ces réunions. La Société Huntington du Québec lui a donné le titre de **gouverneur** en 2006 pour la remercier de toutes ces années de dévouement. Merci *Louise-Marie* pour tout ce que tu as fait pour moi et tous les membres de la Société spécialement les membres de la région de Québec.

*Danièle Bouret*, intervenante sociale

Voici un extrait de l'allocution faite par Benoit, fils de Louise-Marie lors de ses funérailles

### À Louise-Marie, ma mère

Si j'avais à décrire Louise-Marie en un seul mot je dirais : apprendre, le désir d'apprendre. Apprendre en écoutant les autres, en lisant, en observant, en partageant. Apprendre pour devenir une meilleure personne. Non pas pour se dépasser, seulement devenir ce que nous avons la capacité d'être. Ce que nous pouvons tous devenir. Cette soif d'apprendre influençait aussi sa manière d'être, elle dégagait une énergie particulière, une force tranquille et imposait un grand respect.

Louise-Marie a également compris que les plus grandes réalisations ne s'exprimaient pas seulement par des gestes d'éclats, mais plutôt dans nos gestes quotidiens, souvent les plus simples. À sa manière, et avec simplicité, elle cherchait à apporter sa contribution pour un monde meilleur. Elle aura beaucoup accompli.

Louise-Marie a appris beaucoup dans sa vie et, heureusement pour nous, elle nous a aussi beaucoup enseigné. À nous d'en retenir les leçons.

Louise-Marie, nous a quittés dans le calme et la sérénité. Paix à son âme. Puisses-tu trouver réconfort auprès de Serge et de Jean-François. Ce soir nous prendrons, enfin, un verre à votre santé.

Malgré toutes les épreuves, la vie mérite d'être célébrée, La vie est belle.

Benoît Demers

### Et Te voilà Carole

Si la vie avait un prénom  
Elle s'appellerait Carole

Une petite fille énergique  
Une nouvelle vie et Te voilà

Une adolescente rebelle  
Une vie disfonctionnelle et Te voilà

Une mère entêtée  
Une vie d'embûche et Te voilà

Une adulte malade  
Une vie de deuils et Te voilà

Une femme qui malgré tout  
s'épanouit  
Sur une vie qui s'achève et Te  
voilà

Une héroïne au cœur sans cesse  
joyeux  
Une vie éteinte, tu n'es plus "et  
Te voilà"

L'inspiration d'une vie courageuse, c'est Toi

Le souffle du bonheur des petits plaisirs de la vie  
malgré tout, c'est Toi

Cessons de pleurer tardivement nos trésors partis trop  
vite

Pansons plutôt nos blessures avec le baume de leurs  
souvenirs, de leurs douceurs et de leurs courages afin  
que pour toujours nos gènes s'entrelacent.

Tellement tendrement pour nos mille folies ensemble.

Ta sœur Francine



Carole Desbiens

## Notre nouvelle intervenante sociale

C'est avec plaisir que je tiens à me présenter en tant que nouvelle intervenante depuis le mois de septembre à la Société Huntington du Québec. Je me nomme Laurie Hébert-Seynett et j'ai présentement 25 ans.

J'ai été intervenante sociale pendant trois ans avec une clientèle adolescente.

Travailler pour la société Huntington est pour moi un très beau défi et je suis grandement touchée et sensibilisée par cette maladie et ce que les patients et familles peuvent vivre au quotidien.

De plus, j'ai la chance de travailler avec une équipe exceptionnelle et dévouée à cette cause ce qui rend mon emploi encore plus motivant. Merci à tous et à toutes de m'accueillir dans cet univers de partage et de compassion et de m'offrir la chance de grandir parmi vous.

Laurie Hébert-Seynett

## SÉJOUR DE RESSOURCEMENT

Durant la deuxième semaine de novembre, plus précisément du 7 au 9, moi ainsi que Danièle Bourret avons eu le privilège de partir avec onze proches aidants pour un séjour de ressourcement à l'auberge le Baluchon, située à St-Paulin dans les Laurentides.

Quel merveilleux séjour avons-nous passé! Avec chance, la chaleur et le soleil étaient parmi nous, ce qui a rendu cette visite encore plus magnifique.

Encore une fois cette année, ce moment de répit a été indispensable et apprécié de tous et toutes. Il a permis aux proches de prendre du temps de qualité pour se reposer, de relaxer et d'échanger avec d'autres personnes vivant la même situation. Une belle réussite!

Laurie Hébert-Seynett

## Groupe d'entraide

Les intervenantes de Montréal et de Québec offrent toujours des groupes d'entraide pour les aidants et les personnes atteintes de la maladie.

Renseignez-vous sur les dates.

Pour Montréal et les environs : (514) 282-4272

Sans frais: 1-877-282-2444

Pour Québec et les environs: 1-877-220-0226

## Docteur Sylvain Chouinard court le demi-marathon de Montréal



Au total cette année, 73 personnes ont généreusement accepté de courir pour notre cause et ainsi, amasser un grand total de **41 491,02 \$**. La Banque Scotia nous a aussi remis un chèque de **5 000 \$** pour le prix de la plus grande équipe de coureurs, pour un montant total de **46 491,02 \$**.

L'argent amassé servira aux divers services offerts aux familles. Cet été, 12 personnes atteintes de la MH ont eu la chance grâce à vous, de participer au camp de 6 jours qui se déroula au Camp Papillon. Ce séjour est à la fois un répit pour les proches aidants et de belles vacances pour les personnes atteintes. De plus, cet automne, les proches aidants ont participé au séjour de ressourcement, une chance en or de prendre 3 jours pour se reposer, pour penser à eux. Nous aurons aussi la chance de faire traduire et imprimer certains documents afin d'offrir plus de ressources aux familles et aux personnels soignants. Et finalement, l'argent amassé servira à couvrir une partie du salaire de l'intervenante sociale. Sans vous, l'édition 2011 n'aurait pas été aussi réussi, **MERCI**.

## Vous avez envie de vous impliquer en 2012?

Devenez coureur pour le 5km ou 21km ou marcheur pour le 5km ou commanditez un de nos coureurs pour l'an prochain le **29 avril 2012**. Pour ce faire, vous n'avez qu'à communiquer avec le bureau de la Société Huntington du Québec et demandez **Laurie Hébert Seynett** ou **Francine Lacroix**.

Téléphone : 514-282-4272

Téléphone sans frais : 1-877-282-2444

shq@huntingtonqc.org

## Sommaire du Congrès International sur la Maladie de Huntington 2011

Le congrès s'est tenu à Melbourne, en Australie du 11 au 14 septembre 2011. Plus de 700 personnes provenant de près de 40 pays y ont assisté. Le congrès est divisé entre des présentations pour tous et des sessions portant soit sur la science, soit sur les soins cliniques. Jeff Carroll et Ed Wild (les fondateurs de HDbuzz.net) étaient présents au congrès et ont publié les faits saillants ainsi que leurs entrevues avec des chercheurs sur le site internet de HDbuzz. Je vous résume donc ici les faits saillants publiés par eux.

### Au sujet des Essais cliniques

Les études observationnelles, telles que COHORT, ENROLL-HD, PREDICT-HD, TRACT-HD, etc., permettent d'obtenir les mesures nécessaires à l'évaluation d'essais cliniques. Par exemple, il est maintenant possible de suivre à l'IRM (résonance magnétique) l'évolution des changements au niveau du cerveau. Ces études permettent également d'identifier plusieurs biomarqueurs qui devraient aider à évaluer si un traitement est efficace ou non lors d'essai clinique chez l'humain.

Il y a eu plusieurs présentations sur le grand nombre d'approches thérapeutiques qui sont presque au stade d'essai clinique chez l'humain.

Par exemple, l'essai clinique avec une composante nommée PBT2 commence bientôt (fin 2011). Ce traitement dérègle les interactions de la protéine Huntingtin mutante avec les métaux tel le cuivre. Il y a des évidences d'amélioration de symptômes chez les patients avec Alzheimer et chez les modèles MH de souris.

Le géant pharmaceutique Pfizer espère tester un nouveau traitement chez les patients MH d'ici 2 ans.

### Nouvelles Hypothèses

Deux personnes atteintes de la MH ne développeront pas la maladie au même âge et ne présenteront pas les mêmes symptômes. Afin d'expliquer cette variabilité, il y a plusieurs études en cours afin d'identifier des gènes modifiants, c'est-à-dire d'autres gènes qui modifient comment la maladie se présente et évolue.

Il y a de plus en plus d'évidences que la MH a des effets ailleurs qu'au cerveau. Il y a des recherches en cours afin d'évaluer les effets au niveau du métabolisme et des systèmes cardiaque et immunitaire.

Une découverte récente à ce sujet. Un groupe a développé une composante nommée JM6, qui bloque l'action de l'enzyme KMO dans les cellules blanches (système immunitaire). Ceci réduit la production d'un produit qui endommage le cerveau. JM6 a amélioré l'espérance de vie chez les souris MH et Alzheimer. JM6 n'agit pas directement sur le cerveau, mais a néanmoins un effet bénéfique sur ce dernier.

Plusieurs groupes ont commencé à démontrer que la MH est probablement plus fréquente que les estimations actuelles de 1/10 000 personne atteinte.

L'activité physique et une saine qualité de vie semblent avoir un effet positif. Les souris qui sont plus actives démontrent des changements qui améliorent les connexions entre les neurones dans le cerveau.

La fonction de la protéine Huntingtin et comment elle affecte les cellules du cerveau est encore peu connu. Dr Finkbeiner a développé un robot microscopique pour essayer de comprendre comment la protéine mutante détruit les cellules. À suivre!

Plusieurs groupes travaillent à développer les thérapies géniques avec l'ARN. L'idée derrière cette thérapie est qu'en empêchant l'ARN de travailler, cela inactive la formation de la protéine mutante et donc empêche les dommages que cette « mauvaise » protéine peut causer. Chez la souris, une inactivation partielle démontre des effets bénéfiques (donc peut-être pas besoin d'inactiver complètement). Les essais chez les singes sont en cours. Si vous désirez en apprendre davantage à ce sujet, je vous invite à lire l'article suivant sur HDbuzz. <http://fr.hdbuzz.net/52>

Certains médicaments améliorent les symptômes chez la souris, et ce, même chez celles qui sont en stade avancé de la MH.

Des rencontres régulières de discussion et d'éducation entre le patient, son aidant naturel et l'équipe médicale améliorent l'humeur, l'anxiété, les stratégies d'adaptation et la qualité de vie.

### Au niveau international

Les études de recherche REGISTRY et COHORT seront fusionnées pour créer ENROLL-HD.

(suite page 6 )

(suite de la page 5)

Donc, en plus de l'Amérique du Nord et de l'Europe, cette étude inclura maintenant les populations de l'Amérique latine, Singapour, Afrique du Sud et Corée du Sud.

Des études comme ENROLL-HD permettent de se préparer pour le recrutement de patients pour les essais cliniques à venir.

HDbuzz.net qui fut mis en ligne en janvier 2011 est un grand succès! On enregistre plus de 50 000 visiteurs par mois et une majorité des articles sont traduits en 9 langues.

À surveiller en janvier 2012, ce sera le lancement du site internet : HDYO.org (Huntington Disease Youth Organisation/Organisation Jeunesse de la maladie Huntington). Se site est créé et administré par des jeunes touchés par la MH. Le site présentera de l'information pour les enfants, adolescents et jeunes adultes. Ces informations seront traduites en plusieurs langues. Vous pouvez vous inscrire maintenant et vous recevrez un courriel quand le site sera en fonction.

### Rappels

La participation aux groupes d'études (tel qu'ENROLL-HD) est importante pour permettre d'éventuels essais cliniques.

Plusieurs traitements (qui ralentissent la MH ou améliorent certains symptômes) vont probablement entrer en phase d'essai clinique au cours des 2 prochaines années.

Il y a des traitements efficaces pour les difficultés psychiatriques (dépression, irritabilité, anxiété). Ces traitements améliorent grandement la qualité de vie des personnes atteintes et de leurs aidants naturels, N'HÉSITEZ PAS à parler avec votre médecin!

Personne ne peut être seul pour gérer la MH – que ce soit la personne atteinte, à risque, l'aidant naturel ou les professionnels de la santé. Il faut s'entourer d'une bonne équipe. *Dr Martha Nance*

**Nathalie Bolduc, MSc, (C)CGC**

**Conseillère en génétique**

**Hôpital Général de Montréal - CUSM**

## Camp d'été

Voici un poème composé par un de nos participants du camp d'été; M. Gagnon est un artiste multidisciplinaire.

### TITRE : Le blues du camp papillon

Sur les pontons de l'émotion  
Gérer le gérable  
Détourner les dirigeables  
Admirer l'admiration  
Détaler sur les étalages  
Révolutionner les révolutions  
Se fixer d'abord pour ensuite se répandre  
Sur ce qui est déjà hors d'atteinte  
Pourquoi ne pas épandre ce qui est déjà épandu  
Pour afin ordonner sur le champs , l'abolition des abolitions  
Avant de parcourir le tracé, mon bidon se bidonne  
Se parer de l'humour féroce de l'horreur  
J'excelle dans la négation de la douleur  
Pour ne pas vaincre la peur de ne pas surprendre  
Les rameurs du canot magique et les cris de douleur  
Dans la clameur de l'instant

Le blues de la douleur  
**Le blues de l'autobus** déserté par son conducteur  
Fuite vers l'inconnu,  
Vers l'infinité du défini  
Écouter un son  
Sans verser une larme  
Même si c'est difficile  
ENTENDRE LES GENS SE COLLER AU SON

Hautes et basses marées  
Grâce à La colle textuelle  
Les textes collent aux collages  
C'est le décollage des aréopages  
S'amorce un périphe ensorcelé vers les origines de la douleur TOUT AU LONG DES PARVIS POÉTIQUES  
Abandonner l'abandon  
Désirer le désir  
Causer la cause  
Refaire le fait  
Qualifier l'inqualifiable  
Peser la pesée  
Associer les asociaux  
Oser l'osier  
TENDRE L'OREILLE À L'INAUDIBLE



Société Huntington du Québec  
**HUNTINGTON**  
Huntington Society of Québec

# Dîner

## de Reconnaissance

### Annuel

Chaque année dans la dernière semaine d'avril, la Société invite les membres et amis de la SHQ à un dîner gastronomique des plus exquis. Cette activité permet de rencontrer des gens, de savourer les meilleurs plats et de remercier nos précieux bénévoles dans un décor et une ambiance teintée d'humour et des plus chaleureuses. Les recettes provenant du dîner gastronomique sont investies directement dans la recherche et les services aux personnes atteintes de la MH et leurs familles.

Nous vous invitons dès maintenant à noter cette soirée dans votre agenda le **samedi le 14 avril 2012** et appelez-nous pour vous informer ou pour réserver votre place.

La Société Huntington du Québec au 514-282-4272  
ou sans frais 1-877-2444

**Cout du billet 150.00\$ par convive**

## Tournoi de Golf 2012 (20<sup>e</sup> édition)

La 20<sup>ème</sup> édition du Tournoi de golf de la *Société Huntington du Québec* aura lieu le **vendredi 15 juin 2012** au *Club de Golf de Napierville*.

Un total de 144 golfeurs et d'environ 200 convives sont attendus à cet événement. Encore une fois cette année, nous comptons sur la générosité de nos commanditaires afin d'offrir plus de 200 prix lors du souper.

Notre tournoi de l'an dernier nous a permis d'amasser **25 500 \$**. Nous espérons dépasser cette somme cette année. Celle-ci sera affectée aux services sociaux indispensables qui sont prodigués aux personnes atteintes et à leurs familles. Par exemple, nous offrons depuis quelques années déjà, un camp d'été pour les personnes atteintes et un séjour de ressourcement pour les proches aidants.

Je tiens à remercier à l'avance les organisateurs du tournoi, c'est-à-dire mesdames *Diane Beauvais, Solange Beauvais, Hélène Boudreau, Francine Lacroix* et *Josée Fraser* ainsi que messieurs *Pierre Arcouette, Roger Boudreau, Jacques Gendron* pour leur aide et leur contribution à la préparation du tournoi et pendant la journée de l'évènement. Je veux

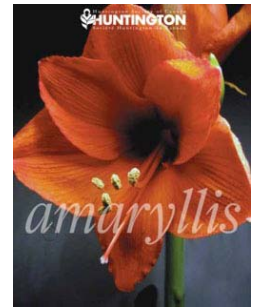
également remercier tous les bénévoles et membres de la Société qui contribueront au succès de cet événement.

*Christian Lejeune* / Président, C.A.

**Côût du billet pour jouer: 150\$**  
**Souper: 50\$**  
**Commanditer un trou : 150\$**  
**Carte d'affaires dans le programme: 75\$**  
**Pour réservation : 514-282-4272**

## Campagne des Amaryllis

**Merci** encore une fois de votre grande participation pour la vente de nos amaryllis. Cette année notre Campagne vise à vendre 7 200 trousse d'Amaryllis à travers le Québec et ce grâce à notre équipe dévouée de bénévoles. C'est 13\$ pour un beau petit cadeau



La Trousse comprend un pot, de la terre et un bulbe.

## LOTO -QUÉBEC

La SHQ est maintenant inscrite comme fournisseur de Lotomatique. Sans encourager le jeu, si vous achetez déjà régulièrement des billets de Loto Québec, nous vous encourageons à faire une bonne action en communiquant avec nous au 1-877-282-2444 pour obtenir de l'information et notre formulaire de participation.

Loto Québec remet à la SHQ, 12% de tout montant que vous versez pour acheter des billets via notre formulaire.

C' est une belle source de revenus récurrents pour nous.

*Le personnel de la Société Huntington du Québec ainsi que son Conseil d'Administration vous souhaitent les meilleurs vœux de Noël, et à l'aube du Nouvel An, acceptez de tout coeur les vœux les plus chaleureux pour une année exceptionnelle!*



**Francine Lacroix**

# SACS ÉCOLOGIQUES

## 2 pour 5 \$ ou 3 \$ chacun

*Aidez l'environnement tout en nous aidant à soutenir les personnes atteintes de la maladie de Huntington et leurs familles*



**Un don minimum de 25\$ vous permet d'être membre annuel**  
 Compléter et retourner à la Société Huntington du Québec  
 2300, René Lévesque ouest, Montréal, Québec, H3H 2R5

coché ici si vous **ne souhaitez pas** être membre

**S.V.P. m'envoyez de l'information sur les programmes suivants:**

- Le don planifié
- Don par assurance
- Je désire de l'information pour devenir bénévole
- Chèque/mandat
- Visa

No carte de crédit: \_\_\_\_\_

Date d'expiration: \_\_\_\_\_

Nom: \_\_\_\_\_

Adresse: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Téléphone: \_\_\_\_\_

Courriel : \_\_\_\_\_

Signature \_\_\_\_\_

Je désire recevoir un reçu pour fin d'impôt - No enregistrement : 11915 3955 RR0001