



1ST ANNUAL ALS CANADA VIRTUAL RESEARCH FORUM

1^{er} FORUM VIRTUEL ANNUEL SUR LA RECHERCHE
DE LA SOCIÉTÉ CANADIENNE DE LA SLA

AUGUST 10, 2016
10 AOÛT 2016

REGISTER NOW
INSCRIVEZ-VOUS MAINTENANT



Une version française suivra

You're invited!

A one-day, online forum about the latest research toward making ALS a treatable, not terminal disease

In 2014 and 2015, the Ice Bucket Challenge united thousands of Canadians in a social media phenomenon focused on raising awareness and funds for amyotrophic lateral sclerosis, more commonly known as ALS or Lou Gehrig's disease. Thanks to your generosity and the support of the ALS Societies across Canada, the ALS Society of Canada was able to partner with Brain Canada to invest more than \$20 million in research that will help us find a treatment for the disease.

What is ALS research accomplishing? As we prepare to mark the anniversary of the Ice Bucket Challenge, we've brought together members of Canada's world-class community of ALS researchers and an international special guest. On **Wednesday, August 10**, they'll be speaking about their work in a day-long online research forum that's free to access and open to all.

We hope you'll join us. Participation is easy – all you need is a computer with an internet connection, and audio capabilities via a telephone or computer. Just follow these steps:

1. **Register online:** Advance registration is recommended, because limited spots are available. Once you register, you'll receive a confirmation email with more information.
2. Check out the agenda (available on the registration page or in the email you'll receive upon registration) and find the sessions of greatest interest to you.
3. On August 10, log on using the information you received in your confirmation email. You can attend as many or as few sessions as you like, and you can return throughout the day as your schedule allows.

Research is our opportunity to change the course of ALS, a disease that takes people's ability to speak, walk, and eventually breathe. Please join us on August 10 and gain insight into Canada's most promising ALS research while learning how your support is making a difference to make ALS a treatable, not terminal disease.

Please note the virtual research forum will be conducted in English. We will be identifying future opportunities to offer research updates in French.

For more information, please contact Pascale Leclair-Roberts at plr@als.ca.



1ST ANNUAL ALS CANADA VIRTUAL RESEARCH FORUM

1^{er} FORUM VIRTUEL ANNUEL SUR LA RECHERCHE
DE LA SOCIÉTÉ CANADIENNE DE LA SLA

AUGUST 10, 2016
10 AOÛT 2016

REGISTER NOW
INSCRIVEZ-VOUS MAINTENANT



Vous êtes invités!

Forum en ligne d'une journée sur les récents travaux de recherche visant à faire de la SLA une maladie traitable, et non terminale

En 2014 et en 2015, l'« Ice Bucket Challenge » (défi du seau d'eau glacée) a uni des milliers de Canadiens au cours d'un phénomène dans les réseaux sociaux visant la sensibilisation à la sclérose latérale amyotrophique, mieux connue sous les noms de SLA et de maladie de Lou Gehrig, et la collecte de fonds pour la cause. Grâce à votre générosité et au soutien des Sociétés canadiennes de la SLA, la Société canadienne de la SLA a été en mesure de s'allier à la Fondation Brain Canada pour investir plus de 20 millions de dollars dans la recherche qui nous aidera à découvrir un traitement contre la maladie.

Que réalise la recherche sur la SLA? Alors que nous nous préparons à souligner l'anniversaire de l'« Ice Bucket Challenge », nous avons réuni les membres de la communauté canadienne de chercheurs sur la SLA de renommée mondiale ainsi qu'un invité de marque international. Le **mercredi 10 août**, ils parleront de leurs travaux au cours d'un forum en ligne sur la recherche gratuit et accessible à tous.

Nous espérons que vous vous joindrez à nous. Il est facile de participer. Vous n'avez besoin que d'un ordinateur avec accès à Internet et d'un téléphone ou de votre ordinateur pour la transmission du son. Vous n'avez qu'à suivre les étapes suivantes :

1. **Inscrivez-vous en ligne** : Il est recommandé de vous inscrire à l'avance, car le nombre de places est limité. À la suite de votre inscription, vous recevrez un courriel de confirmation avec plus d'information.
2. Consultez le programme (disponible dans la page d'inscription ou dans le courriel que vous recevrez après vous être inscrit) et choisissez les sessions qui vous intéressent particulièrement.
3. Le 10 août, branchez-vous à l'aide des renseignements que vous avez reçus dans la confirmation qui vous a été envoyée par courriel. Vous pouvez participer à autant de sessions que vous le désirez. De plus, vous pouvez partir et revenir pendant la journée selon votre emploi du temps.

La recherche nous donne l'occasion de changer le cours de la SLA, une maladie qui prive les personnes de leur capacité de parler, de marcher, et, à terme, de respirer. Joignez-vous à nous le 10 août et obtenez un aperçu de la recherche sur la SLA la plus prometteuse au Canada, tout en apprenant comment votre soutien fait une différence pour faire de la SLA une maladie traitable, et non terminale.

Veuillez noter que le forum virtuel sur la recherche se déroulera en anglais. Nous étudierons des occasions d'offrir à l'avenir des mises à jour sur la recherche en français.

Pour obtenir de plus amples renseignements, veuillez communiquer avec Pascale Leclair-Roberts au plr@als.ca.