



Photo : Collection personnelle

La Fondation HTAPQ

La Fondation HTAPQ a été mise sur pied par six membres retraités de l'enseignement de la région Centre-du-Québec. Les lettres HTAPQ signifient *Hypertension artérielle pulmonaire Québec*. C'est un organisme à but non lucratif enregistré depuis le 30 novembre 2006. Isabelle Cormier, représentante des personnes atteintes, est la seule membre du conseil d'administration qui n'est pas membre de l'A.R.E.Q.

Le conseil d'administration est composé de Denis Cormier, président ; Pauline D'Anjou, vice-présidente ; Michel Anctil, trésorier ; Jacques Gariépy, secrétaire ; Isabelle Cormier, représentante des personnes atteintes ; Hugues Boulanger, administrateur ; Dolorès Carrier, administratrice.

La maladie

L'hypertension artérielle pulmonaire est une maladie qui perturbe la circulation sanguine à l'intérieur des poumons. La pression artérielle pulmonaire devient dangereusement élevée dans les vaisseaux sanguins qui vont du cœur vers les poumons. Elle se manifeste par une grande fatigue, des essoufflements, de l'œdème des jambes et des pieds, un gonflement et de la douleur au niveau du foie, des douleurs cardiaques et des palpitations, etc.

C'est une maladie incurable et évolutive qui diminue la qualité et l'espérance de vie. C'est une maladie très rare qui affecte davantage les femmes.

Grâce à la recherche, des médicaments peuvent soulager les symptômes. Le Flolan est utilisé au Québec depuis une quinzaine d'années; il est envoyé directement au cœur, 24 heures par jour, par un cathéter relié à une pompe que le patient doit porter sur lui. Un nouveau médicament, le Revatio, qui contient le même ingrédient actif que le Viagra est aussi utilisé avec succès pour traiter la maladie. Mais on ne guérit pas de l'hypertension artérielle pulmonaire à moins de recevoir une greffe cœur-poumons.

Notre mission

La mission de la Fondation se résume en trois mots : aide, soutien, éducation. Nous aimerions mettre sur pied une association provinciale des personnes atteintes afin d'organiser des rencontres d'informations, d'échanges et de partages.

Nous sommes en train de préparer un dépliant qui sera remis aux personnes qui ont la maladie lors de leurs rencontres médicales à Montréal ou à Québec afin qu'elles puissent nous contacter pour avoir de l'aide.

Nous aurons aussi un site internet qui sera réalisé sous peu, afin de faire connaître notre existence au plus grand nombre de personnes possible.



En avant, de g. à d. : Dolorès Carrier, Michel Anctil, Isabelle Cormier, Jacques Gariépy. En arrière, de g. à d. : Hugues Boulanger, Denis Cormier, Pauline d'Anjou.

Présentement, nous offrons, à quelques personnes atteintes, une petite aide financière quatre fois par année. Le coût des médicaments étant très élevé, cette contribution peut compenser pour la partie qui n'est pas couverte par l'assurance et aider à défrayer les frais occasionnés par les nombreux déplacements pour les consultations médicales à Québec ou Montréal.

À ce jour, nous aidons huit personnes de différentes localités du Québec (Plessisville, Victoriaville, Saint-Grégoire, Cap-de-la-Madeleine, Saint-Nicéphore, Laval, Montréal).

Moyens de financement

Le samedi 10 mai 2008, la Fondation participera au rallye des ventes de garage pour amasser des fonds. Tous les profits seront versés à la Fondation HTAPQ.

Endroit : 2238, des Violettes, Plessisville

Plusieurs activités ont été organisées pour ramasser des fonds

Les ventes de fromage se font à Pâques ou à Noël. Nous vendons des fromages faits à l'abbaye St-Benoît-du-Lac.

Nous vendons un CD du groupe Septune qui est composé de sept saxophonistes. C'est un tout nouveau CD intitulé *Sérénades pour la femme aimée* du compositeur Antonin Dvorak. Le groupe Septune nous remettra 4 \$ pour chaque CD vendu au coût de 10 \$ par la Fondation.