

DISCOVER THE IMPACT OF YOUR DONATION ON CAROL'S LIFE

Diagnosed with ALS in 2013 at the age of 41, Carol has surpassed the 2 to 3 year life expectancy that was originally given to her by her neurologist. Since then, she has struggled with degenerating muscle function every day – but she refuses to let that stop her.

One of Carol's biggest struggles while living with ALS has been accessibility. She says that 50% of her waking hours are spent resting and the other 50% are spent working on accessibility issues: for example, expensive wheelchair batteries that drain quickly and leave her in fear of venturing outside on her own, feeling like an observer of society rather than a participant, and loss of control and independence.

"I'm still here - somehow I am one of the lucky ones. Did you know that only 20% of people living with ALS live past 5 years after diagnosis, and only 10% live past 10 years? I am in my 7th year living with ALS."

Through The ALS Society of Canada, a HealthPartners member organization, Carol has been able to access equipment for practical needs like a new shower chair so she can continue to shower independently despite her weakening leg muscles."

DÉCOUVREZ L'IMPACT DE VOTRE DON DANS LA VIE DE CAROL

Carol a reçu son diagnostic de SLA en 2013, à l'âge de 41 ans. Elle a surpassé l'espérance de vie que son neurologue lui prédisait à l'époque. Depuis, elle compose chaque jour avec la dégénérescence de sa fonction musculaire, mais refuse de se laisser abattre.

Pour Carol, l'accessibilité est une des plus grandes difficultés liées à sa maladie. Elle affirme qu'elle passe la moitié de ses heures d'éveil à se reposer, et l'autre moitié à se préoccuper de questions d'accessibilité, comme le fait que les coûteuses batteries de son fauteuil roulant se déchargent si vite qu'elle craint de sortir seule, la sensation d'être une observatrice qui ne participe pas à la société et

« Je suis toujours là. D'une certaine façon, j'ai de la chance. Saviez-vous que seulement 20% des personnes atteintes de SLA sont encore en vie 5 ans après leur diagnostic, et que seulement 10% d'entre elles passent le cap des 10 ans? J'en suis à ma 7^e année. »

la perte de la maîtrise d'elle-même et de son autonomie. Grâce aux généreux donateurs, Carol peut répondre à ses besoins concrets : le programme d'équipement de la Société canadienne de la SLA, un organisme membre de PartenaireSanté, lui a notamment fourni une chaise de douche grâce à laquelle elle peut se laver seule malgré l'affaiblissement des muscles de ses jambes.

