



1er juin 2026

Chers amis,

Le Mois de la sensibilisation à la SLA rappelle aux Canadiens la force dont font preuve chaque jour les personnes atteintes de SLA et les familles qui les soutiennent.

La sclérose latérale amyotrophique prive progressivement les personnes atteintes de leur capacité à bouger, à parler, à avaler et à respirer. C'est une maladie dévastatrice qui évolue à une vitesse fulgurante. Aujourd'hui, près de 4 000 Canadiens vivent avec la SLA, et environ 1 000 nouveaux cas sont diagnostiqués chaque année.

Derrière chaque diagnostic se cache un conjoint, une conjointe, un parent, un enfant, un ami ou un voisin courageux dont la vie a été bouleversée. Vous avez tout mon respect et vous êtes une source d'inspiration pour des millions de Canadiens qui voient dans votre esprit de batailleur une raison de continuer à aller de l'avant.

Ce mois est l'occasion pour les Canadiens de se rassembler en signe de solidarité afin d'honorer ceux que nous avons perdus, de soutenir ceux qui vivent actuellement avec la maladie et de renouveler notre détermination à trouver de meilleurs traitements et, ultimement, un remède.

Je tiens à saluer le travail important de la Société canadienne de la SLA et des nombreux aidants, chercheurs, professionnels de la santé et militants qui travaillent sans relâche pour améliorer la vie des Canadiens touchés par la SLA. Leur compassion, leur persévérance et leur engagement sont source d'espoir face à l'adversité.

Nous devons continuer à faire progresser la recherche, à améliorer l'accès aux soins et à veiller à ce que les Canadiens atteints de SLA et leurs familles ne soient jamais laissés pour compte.

Ensemble, nous poursuivons le combat pour un avenir sans SLA.

Veuillez agréer mes salutations distinguées,

L'honorable Pierre Poilievre, C.P., député
Chef de l'Opposition officielle et du Parti conservateur du Canada