

DISCOVER THE IMPACT OF YOUR DONATION ON JENNIFER'S LIFE

Jennifer is eternally grateful to the MS Society of Canada, which fully funded a \$5.6 million trial that has changed her life forever.

“Jennifer Molson is a miracle. At 46, she can bathe, dress and feed herself. These simple acts of daily living might not sound miraculous, but 20 years ago — five years after she had been diagnosed with an aggressive form of MS — Jennifer was living at The Ottawa Hospital Rehabilitation Centre under constant care. According to Dr. Mark Freedman, her MRI scan looked like a cheese grater.

Dr. Mark Freedman was also one of the lead investigators of the Canadian Bone Marrow Transplantation (BMT) trial, an option for people with an early, aggressive form of multiple sclerosis, and she was a candidate. Jennifer doesn't sugar coat the next three years of her life. “It was hell,” she says. “At one point I was taking 129 pills a day. One year after the trial ended, Jennifer began to see improvements. “First I was able to walk without a cane. Then I could get through the day without a nap.

“These charities are the best resource for people living with diseases like MS.”

Then I could make plans with my friends without needing to cancel.” By 2006, she had regained complete ability. The Multiple Sclerosis Society of Canada provides services to the estimated 100,000 Canadians who have MS and their families. It funds medical research into the cause, prevention, treatment and cure for MS.

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

Jennifer est extrêmement reconnaissante envers la Société canadienne de la SP, qui a entièrement financé l'essai clinique de 5,6 millions \$ ayant changé sa vie à jamais.

« Jennifer Molson est un miracle. À 46 ans, elle peut se laver, s'habiller et se nourrir seule. Ces simples gestes de la vie quotidienne peuvent sembler banals, mais il y a 20 ans — cinq ans après avoir reçu le diagnostic d'une forme agressive de SP — Jennifer vivait au Centre de réadaptation de l'Hôpital d'Ottawa et recevait des soins constants. Selon le Dr Mark Freedman, l'IRM de Jennifer ressemblait à une râpe à fromage.

Le Dr Freedman était aussi à l'époque l'un des principaux chercheurs de l'essai canadien sur la greffe de moelle osseuse, une option pour les personnes atteintes d'une forme précoce et agressive de sclérose en plaques, et Jennifer répondait aux critères d'inclusion. Elle ne minimise pas les trois années qui suivirent. « Ce fut l'enfer, dit-elle. À un moment donné, je prenais 129 pilules par jour. Un an après la fin de l'essai, Jennifer a commencé à constater des améliorations. « J'ai d'abord été capable de marcher sans canne. Puis, je n'avais plus besoin de faire une sieste pendant la journée.

« Ces organismes caritatifs sont la meilleure ressource pour les personnes atteintes de maladies comme la sclérose en plaques. »

Ensuite, j'ai pu faire des projets avec mes amis sans devoir les annuler. » En 2006, elle avait retrouvé toutes ses capacités. La Société canadienne de la sclérose en plaques offre des services aux quelque 100 000 Canadiens atteints de SP ainsi qu'à leurs familles. Elle finance la recherche médicale sur la cause, la prévention, le traitement et la guérison de la SP.

