

DISCOVER THE IMPACT OF YOUR DONATION ON KAIDEN'S LIFE

Cystic Fibrosis Canada relentlessly advocates for access to the latest innovative CF medicines that people like Kaiden depend on.

When Kaiden Ames was eight days old, doctors at the Children's Hospital of Eastern Ontario told his parents he had cystic fibrosis (CF). Now 11, Kaiden is one of the lucky CFers. Of the 2,000 genetic mutations that cause CF, he has a rare one that responds to a new drug called Ivacaftor.

Still, this drug isn't a cure, says Kaiden's mom, Helen Meinzinger. "If Kaiden stopped taking those two little blue pills twice a day, if the pills stopped working or if we lost funding to pay for them... he would slip back into the progressive, degenerative progress of this deadly disease." Only 4% of the 4,200 Canadians with CF have the same genetic mutation as Kaiden. However, a new drug called Trikafta has just been approved by Health Canada that can treat up to 90% of Canadians with cystic fibrosis.

"Kaiden isn't going to require a double lung transplant or die before I do." – Helen Meinzinger, Kaiden's mom"

Cystic Fibrosis Canada is dedicated to finding a cure or control for cystic fibrosis (CF). In the 1960s, most children with cystic fibrosis did not live long enough to attend kindergarten; today, half of all Canadians with CF are expected to live into their 40s and beyond.

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

Fibrose kystique Canada (FKC) continue à mener une lutte sans relâche pour l'accès aux plus récents médicaments contre la fibrose kystique sur lesquels les gens comme Kaiden comptent.

Kaiden Ames n'avait que huit jours lorsque les médecins du Centre hospitalier pour enfants de l'est de l'Ontario ont annoncé à ses parents qu'il était atteint de fibrose kystique. Aujourd'hui âgé de 11 ans, Kaiden sait que la chance lui sourit. Parmi les 2 000 mutations génétiques à l'origine de la fibrose kystique, Kaiden est atteint d'une forme rare qui répond à un nouveau médicament appelé Ivacaftor.

Pourtant, ce médicament n'est pas un remède, dit la mère de Kaiden, Helen Meinzinger. « Si Kaiden cessait de prendre ces deux petites pilules bleues deux fois par jour, si ces pilules cessaient d'agir ou si nous perdions le financement pour les payer... Kaiden retomberait dans le processus de dégénération progressive de cette maladie mortelle. » Seulement 4 % des 4 200 Canadiens atteints de fibrose kystique ont la même mutation génétique que Kaiden. Cependant, un nouveau médicament appelé Trikafta vient d'être approuvé par Santé Canada et peut traiter jusqu'à 90 % des Canadiens atteints de fibrose kystique.

« Kaiden n'aura pas besoin d'une transplantation pulmonaire bilatérale ou ne mourra pas avant moi. » - Helen Meinzinger, mère de Kaiden »

Fibrose kystique Canada consacre ses efforts à trouver un remède ou des moyens de maîtriser la fibrose kystique. Dans les années 1960, la plupart des enfants atteints de fibrose kystique ne vivaient pas assez longtemps pour aller à la maternelle; aujourd'hui, la moitié des Canadiens ayant cette maladie peuvent espérer atteindre la quarantaine et plus.

