



DISCOVER THE IMPACT OF YOUR DONATION IN TAMY'S LIFE

Tamy was only two years old when she was diagnosed with cystic fibrosis.

Cystic fibrosis (CF) is a rare disease affecting over 4,300 Canadians or roughly 1 in 3,600 live births. CF is a progressive, degenerative multi-system disease that affects mainly the lungs and digestive system. With her sparkling eyes, gentle smile and joie de vivre, 19-year-old Tamy Mailly often leaves others in disbelief when they find out that she has cystic fibrosis. The doctors were even more surprised to see the screening tests come back positive when she was barely two years old because the disease is extremely rare among Haitians.

"When you give to the cause of cystic fibrosis, it allows me to live longer."

Despite having to follow a strict routine every day to stay healthy, Tamy considers herself lucky: "I've seen patients with more severe cases of cystic fibrosis than me who have to be fed intravenously. They end up in the hospital even more often. I'm lucky to be home." Since 1960, Cystic Fibrosis Canada, a **HealthPartners** member charity, has invested more than \$244 million in leading research, innovation and care, resulting in one of the world's highest survival rates for Canadians living with CF. With the help of organizations like Cystic Fibrosis Canada, researchers are a source of hope for every child with cystic fibrosis.

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

Tamy n'avait que deux ans lorsqu'elle a eu le diagnostic de fibrose kystique.

La fibrose kystique (FK) est une maladie rare qui touche plus de 4 300 Canadiens, ou environ un nouveau-né sur 3 600. La FK est une maladie multisystémique progressive et dégénératrice qui touche principalement les poumons et l'appareil digestif. Avec son regard pétillant, son doux sourire et sa joie de vivre, Tamy Mailly, âgée de 19 ans, laisse souvent les autres incrédules lorsqu'ils apprennent qu'elle est atteinte de fibrose kystique. Les médecins l'étaient d'autant plus lorsque les tests de dépistage sont revenus positifs, alors qu'elle avait à peine deux ans, car la maladie est extrêmement rare chez les Haïtiens.

«Quand vous donnez pour la fibrose kystique, ça me permet de vivre plus longtemps.»

Malgré le fait qu'elle doit suivre une routine très stricte chaque jour pour garder la forme, Tamy se considère chanceuse: «J'ai vu des patients de la fibrose kystique plus atteints que moi qui doivent recevoir du gavage par intraveineuse. Ils se retrouvent encore plus souvent à l'hôpital. Moi, j'ai la chance d'être chez moi.» Depuis 1960, Fibrose kystique Canada, un organisme de bienfaisance membre de **PartenaireSanté**, a investi plus de 244 millions de dollars dans de la recherche de pointe, de l'innovation et des soins menant à l'un des taux de survie les plus élevés au monde chez les Canadiens vivant avec la FK. Grâce à l'aide d'organismes comme Fibrose kystique Canada, les chercheurs sont une source d'espoir pour chaque enfant qui a la fibrose kystique.