

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Le Réseau canadien de recherche sur le TSAF CanFASD est ravi de la présentation du projet de loi : S-253, Loi concernant un cadre national sur l'ensemble des troubles causés par l'alcoolisation foetal

(Ottawa, 19 octobre 2022) Le Réseau canadien de recherche sur le TSAF CanFASD est ravi de la présentation du [projet de loi S-253, Loi concernant un cadre national sur l'ensemble des troubles causés par l'alcoolisation foetal](#), aujourd'hui au Sénat du Canada par l'honorable Sénateur Mohamed-Iqbal Ravalia. Une stratégie nationale sur le TSAF contribuerait grandement à favoriser un accès équitable aux services de prévention, de diagnostic et de soutien dans l'ensemble des provinces et des territoires.

Le Trouble du spectre de l'alcoolisation foétale (TSAF) est la principale cause de déficience neurodéveloppementale au Canada, affectant 4 % de la population. Avec plus de 1,5 million de Canadiens atteints du TSAF aujourd'hui, il y a plus de Canadiens atteints du TSAF que d'autisme, de paralysie cérébrale et de syndrome de Down combinés. Pas seulement un problème de santé, le TSAF recoupe l'itinérance, l'usage de substances, l'éducation, la justice pénale, la santé mentale, la protection de l'enfance, les services sociaux, la santé familiale et plus encore.

Les statistiques sont stupéfiantes. Environ 90 % des personnes atteintes du TSAF connaîtront au moins un problème de santé mentale dans leur vie. Leur risque de suicide est 5,5 fois plus élevé que celui de la population générale et ils sont 20 fois plus susceptibles de rencontrer des défis liés à l'usage de substances. Lorsqu'elles ne sont pas soutenues, les personnes atteintes du TSAF ont du mal à réussir à l'école, à trouver un emploi et à conserver un logement sûr.

Des représentants du Réseau canadien de recherche CanFASD sont à Ottawa cette semaine pour des réunions avec des députés, des sénateurs et des représentants du gouvernement afin de discuter d'initiatives pour lutter contre le TSAF, ainsi que de la nécessité d'une stratégie nationale sur le TSAF.

Nous tenons à remercier les sénateurs Mohamed Iqbal-Ravalia et Pat Duncan pour tout leur leadership dans ce dossier et pour avoir été des défenseurs indéfectibles des Canadiens atteints du TSAF, de leurs familles et de leurs aidants naturels.

Nous encourageons tous les sénateurs et députés à manifester leur appui à cet important projet de loi.

Citations :

« Depuis trop longtemps, les Canadiens atteints du TSAF, leurs familles et leurs aidants naturels dépendent de services et de soutien informels et inéquitables pour s'assurer qu'ils sont en mesure d'atteindre leur plein potentiel. S'il est adopté, ce projet de loi garantirait que leurs besoins soient reconnus par les politiques et les programmes publics, en plus d'assurer une réponse coordonnée et éclairée dans la prévention du TSAF. »

Audrey McFarlane, Directrice Générale de CanFASD

« Pendant des années, nous avons vu d'autres conditions comme l'autisme recevoir le soutien et le financement dédiés dont ils ont besoin, tandis que l'alcoolémie fœtale a été négligée et sous-assistée, même si l'alcoolémie fœtale soit deux fois plus courant au Canada. Ce projet de loi est une énorme victoire pour les familles à travers le pays et un grand pas en avant pour adresser et prévenir l'alcoolémie fœtale chez nous. »

Alicia Munn, Parent

« En tant que médecin de famille en milieu rural depuis plus de trente-cinq ans, j'ai personnellement constaté qu'il est nécessaire d'avoir une approche coordonnée et interdisciplinaire pour aborder les disparités importantes dans la prévention, le diagnostic, les interventions et les soutiens en matière de TSAF. Ces disparités existent dans les provinces et les territoires du Canada. Le projet de loi S-253 est un pas dans la bonne direction vers la prestation de soins équitables, adaptés à la culture et complets. »

Sénateur Mohamed Iqbal-Ravalia

« En tant que Yukonnaise de longue date et ancienne membre de l'Assemblée législative du Yukon, je connais parfaitement les efforts des défenseurs de la communauté d'appui en matière d'alcoolémie fœtale au Yukon. Je suis encouragée par la présentation du projet de loi du sénateur Ravalia. Il s'agit d'une proposition législative complète pour aider les personnes atteintes et touchées par l'alcoolémie fœtale. Un cadre national permettra de consolider les meilleures pratiques, les normes nationales

et la coordination de la recherche et des services fondamentaux pour adresser et prévenir l'alcoolémie foétale, qui est si répandue, mais pourtant évitable. »

Sénatrice Pat Duncan

À propos de CanFASD:

CanFASD est le premier réseau de recherche national sur le Trouble du spectre de l'alcoolisation foétale (TSAF) au Canada. CanFASD travaille en collaboration avec des chercheurs et des partenaires à travers le pays pour aborder les complexités du TSAF. Notre mission est de produire et de maintenir une recherche collaborative nationale pour tous les Canadiens, menant à des stratégies de prévention et à des services de soutien améliorés pour les personnes touchées par le Trouble du spectre de l'alcoolisation foétale.

Personne-ressource pour les medias :

Victoria Bailey

705-331-8529

victoria.bailey@canfasd.ca

Pour en savoir plus sur CanFASD, veuillez consulter :

<http://www.canfasd.ca/>