



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.

"This drug is giving life to my son," says Helen, who knows that things could have been tragically different. When Kaiden was born, the median life expectancy for people with CF was 37 years.

Still, this drug isn't a cure, says Helen. "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

"It's essential for people to understand that although most of the money raised by Cystic Fibrosis Canada goes into research, fundraised dollars also go into advocacy, education and excellent care as we get at CHEO's CF Clinic."

Cystic Fibrosis Canada is dedicated to finding a cure or control for cystic fibrosis (CF), an inherited, fatal disorder affecting the lungs and digestive system.

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.

"Ce médicament donne la vie à mon fils", dit Helen, qui sait que les choses auraient pu être tragiquement différentes. Lorsque Kaiden est né, l'espérance de vie médiane des personnes atteintes de FK était de 37 ans.

Pourtant, ce médicament n'est pas un remède, dit Helen. « 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. »

«Kaiden ne va pas avoir besoin d'une transplantation pulmonaire bilatérale ou mourir avant moi». Helen Meinzinger, maman de Kaiden

Seulement 4 % des 4 200 Canadiens atteints de fibrose kystique ont la même mutation génétique que Kaiden. Cependant, un nouveau médicament récemment approuvé par Santé Canada peut traiter jusqu'à 90 % des Canadiens atteints de fibrose kystique.

Fibrose kystique Canada consacre ses efforts à trouver un remède ou des moyens de maîtriser la fibrose kystique, une maladie héréditaire mortelle pour les poumons et le système digestif.