

Lipœdème

CONNEXION AVEC LE CANADA

La dynamique s'accélère :
L'ANNÉE OÙ LES CHOSES COMMENCENT À CHANGER

PRINTEMPS 2026, NUMÉRO 4

WWW.LIPCEDÈMECANADA.ORG



Dans ce numéro

04

UNE PAGE D'HISTOIRE

La première conférence nationale sur le lipœdème au Canada se tiendra à Winnipeg.

06

FAITES ENTENDRE VOTRE VOIX

Appel pour résumés structurés

07

DEVENEZ LE PREMIER CLT SPÉCIALISÉ EN LIPOÈDÈME

Appel à tous les thérapeutes lymphatiques certifiés

08

AJOUTEZ VOTRE NOM

Des milliers de Canadiens font entendre leur voix grâce à notre pétition.

09

À L'ÉCHELLE MONDIALE

C'est officiel ! Nous avons rejoint la Lipedema World Alliance.

10

PRENDRE LA PAROLE

Nos derniers articles plaident avec force en faveur de l'équité en matière de santé des femmes.

12

LE MOIS DE JUIN APPROCHE

Le Mois de la sensibilisation au lipœdème arrive à grands pas et nous nous y préparons.

14

POURSUIVONS NOTRE TRAVAIL

Nous ne pouvons pas y arriver sans vous !

Conseil d'administration



Président
EMMA CLONEY



Vice-président - Trésorier
ANGEL ANDERSON



Directeur - Secrétaire
HÉLÈNE PAPADOLIAS



Directeur des communications
HOLLY HEDD



Directeur médical
DR. KAITLIN CYR



Directeur de la formation clinique
DR. DELPHINE BOURY



Directeur
RAENA ZAPP



Directeur
JESS ERZINGER



Nouvelle année, nouvelles aventures

Chère communauté Lipœdème Canada,

Le printemps est là, tout comme certaines des nouvelles les plus importantes de l'histoire de notre organisation. De la première conférence nationale sur le lipœdème au Canada à une pétition fédérale qui prend véritablement de l'ampleur, il se passe beaucoup de choses. Et vous faites partie de tout cela.

Nous espérons que vous vous joindrez à nous pour travailler et vous amuser. Nous avons hâte !

L'ÉQUIPE LIPCAN



Une page d'histoire

La première conférence nationale sur le lipœdème au Canada approche à grands pas, et nous sommes extrêmement fiers d'être à l'origine de cet événement.

LipCanCon 2026 (Poser les bases) se tiendra les 11 et 12 septembre à Winnipeg, au Manitoba. C'est un moment que nous attendions avec impatience : réunir sous un même toit des patients, des cliniciens et des experts internationaux afin de commencer à bâtir l'infrastructure nationale de soins du lipœdème dont cette communauté a besoin depuis longtemps.

La conférence proposera des formations destinées tant aux patients qu'aux professionnels de santé, des ateliers pratiques d'évaluation clinique, et jettera les bases d'une norme de soins canadienne. Patients et cliniciens apprendront côte à côte, car c'est ainsi que naissent les véritables changements.





Dr med. Mojtaba Ghods



Virginie Ziulu



Dr Giw Mostofizadeh

Nous sommes fiers d'accueillir à Winnipeg certaines des figures de proue mondiales dans le domaine des soins du lipœdème :

Le Prof. Dr méd. Mojtaba Ghods (Allemagne), l'un des chercheurs les plus éminents au monde dans le domaine du traitement du lipœdème, président de la Lipedema World Alliance et coprésident scientifique de la LipCanCon 2026.

Le Dr Giw Mostofizadeh (Allemagne), chirurgien spécialisé dans la chirurgie de réduction du lipœdème à la clinique Ernst von Bergmann de Potsdam et de Bad Belzig.

Virginia Ziulu (Irlande), nutritionniste de renommée internationale spécialisée dans le lipœdème, conférencière et défenseuse de la santé des femmes, experte en santé hormonale, en fonction immunitaire et en affections inflammatoires.

D'autres annonces de conférenciers seront bientôt faites !

Faites entendre votre voix

Nous recherchons des candidatures susceptibles de faire progresser la prise en charge du lipœdème dans notre pays : recherches originales, observations cliniques, modèles de soins efficaces, réflexions sur les politiques de santé, ainsi que le type de connaissances pratiques que seule l'expérience quotidienne de la vie ou du travail avec cette pathologie peut apporter.

Patients : votre expérience a sa place ici

Les points de vue que nous recherchons ne se trouvent pas dans la littérature clinique, car ils découlent de la vie quotidienne avec cette pathologie. Nous sommes particulièrement intéressés par les expériences qui apportent un éclairage qui, sans cela, ne serait pas présent.

Cela peut signifier que vous avez été diagnostiquée(e) tôt, ou que vous avez passé des décennies sans réponses. Vous pouvez être une personne de genre divers et avoir dû composer avec une pathologie rarement abordée en dehors du contexte des femmes cisgenres. Peut-être êtes-vous un(e) clinicien(ne) qui est également patient(e), et comprenez-vous les deux côtés de la table d'examen. Ou bien le lipœdème est présent dans votre famille et vous l'avez vu se manifester à travers les générations. Ce qui rend votre expérience unique, c'est justement ce qui vaut la peine d'être partagé.

Professionnels de santé et chercheurs : c'est vous qui définissez la norme

Le Canada ne dispose d'aucune norme nationale de soins pour le lipœdème. Il n'existe pas de parcours diagnostique harmonisé, ni de cadre commun pour guider les professionnels de santé à travers le pays. C'est lors de cette conférence que ce travail va commencer. Si vous avez des résultats à présenter, des observations cliniques qui méritent d'être partagées ou un modèle de soins qui a véritablement changé la donne pour vos patients, c'est ici que vous devez vous adresser. Les personnes présentes dans cette salle rédigeront les protocoles d'orientation, élaboreront les formations et feront pression pour obtenir les changements de politique que cette communauté attend depuis longtemps.

Date limite de soumission : 15 mai 2026.

<https://conference.lipedemacanada.org/call-for-abstracts/>

Appel à tous les thérapeutes lymphatiques certifiés

Devenez le premier CLT spécialisé en lipœdème

Opportunité de formation pré-congrès : les 9 et 10 septembre 2026

Lipœdème Canada est fier d'accueillir la Lymphoedema Training Academy (LTA) pour une formation exclusive de deux jours qui se tiendra juste avant le LipCanCon 2026. Il s'agit d'une occasion rare pour les thérapeutes canadiens d'accéder à une formation sur le lipœdème reconnue à l'échelle internationale sans avoir à se rendre à l'étranger.

Le cours « Specialist Lipoedema Management » est un programme accrédité pour le développement professionnel continu (DPC) composé de quatre modules (38 heures) et dispensé par des experts internationaux. Le programme couvre l'évaluation clinique, le diagnostic différentiel et la stadification, les soins pré et postopératoires, la sélection et l'ajustement des vêtements de compression, le drainage lymphatique manuel (DLM), la programmation d'exercices, la gestion du poids et le bien-être. Le cours utilise un format d'apprentissage mixte combinant des webinaires en direct, une étude autoguidée et des ateliers cliniques en présentiel. Tout le matériel de formation est fourni.

Une fois le cours terminé avec succès, les participants reçoivent un certificat de pratique en gestion spécialisée du lipœdème et sont inscrits dans l'annuaire international des services de traitement du lymphœdème de la LTA.

Des conditions d'admission s'appliquent. Les candidats doivent être titulaires d'une certification du programme de rééducation du lymphœdème de la LTA, ou du programme de prise en charge du lymphœdème pour les thérapeutes manuels de la LTA ET du programme de prise en charge avancée pour les thérapeutes manuels, ou d'une formation CDT/DLT selon les méthodes Vodder, Foldi ou Casley Smith, et justifier d'au moins deux ans d'expérience professionnelle après l'obtention de leur diplôme.

Ce cours nécessite des frais d'inscription distincts et n'est pas inclus dans l'inscription à la conférence LipCanCon 2026.

Pour obtenir tous les détails sur le cours et les conditions d'admission, rendez-vous sur <https://www.lymph.org.uk/slm>

Pour vous inscrire à la conférence, visitez conference.lipedemacanada.org



LipCanCon

CONFÉRENCE LIPOÈDÈME CANADA

L'éducation complète sur le lipœdème que les **cliniciens** et les **patients** attendaient — offerte par les plus grands experts mondiaux.

CE QUE VOUS APPRENDREZ

- ✓ Apprenez les bases de l'éducation sur le lipœdème : du diagnostic à la gestion avancée.
- ✓ Évaluations cliniques pratiques avec des experts de renommée mondiale
- ✓ Programme de type faculté de médecine : complet et fondé sur des données scientifiques
- ✓ Possibilités de formation avancée pour les CLT et les cliniciens.



11-12 septembre 2026



Winnipeg, Manitoba, Canada

INSCRIVEZ-VOUS MAINTENANT



SCAN HERE

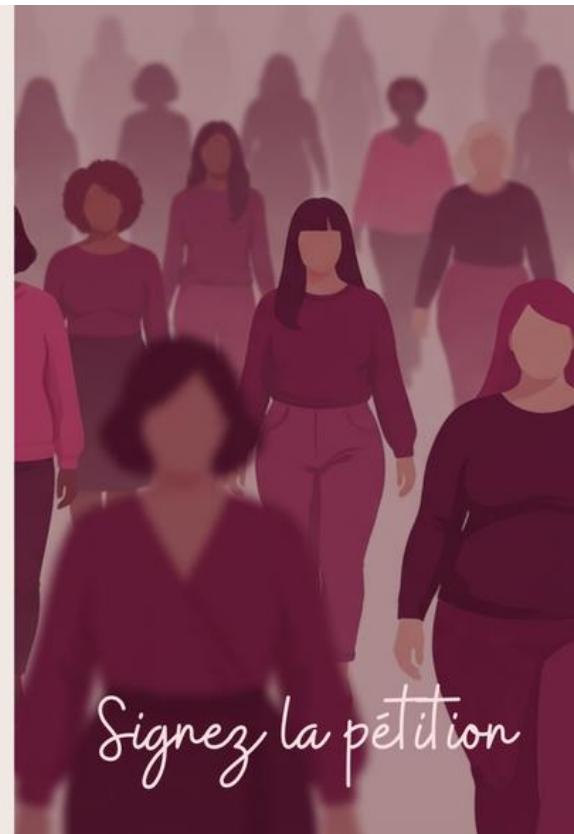
www.conference.lipedemacanada.org



NOUS DEMANDONS AU GOUVERNEMENT FÉDÉRAL DE RECONNAÎTRE LE LIPŒDÈME AU CANADA.



HOUSE OF COMMONS
CHAMBRE DES COMMUNES
CANADA



Ajoutez votre nom

Plus de 3 000 Canadiens ont déjà signé la pétition e-7244, qui demande au gouvernement fédéral de reconnaître officiellement le lipœdème comme une affection médicale. Notre objectif est d'atteindre les 10 000 signatures. Si vous n'avez pas encore ajouté votre nom, c'est le moment de le faire.

Voici pourquoi c'est important.

On estime que le lipœdème touche jusqu'à 2,2 millions de Canadiens, dont la grande majorité sont des personnes assignées femmes à la naissance. Pourtant, cette affection n'est toujours pas reconnue par les gouvernements canadiens à tous les niveaux. Il n'existe pas de code de diagnostic CIM-11, pas de parcours clinique cohérent et aucun financement public pour le traitement. De nombreuses personnes passent des années, parfois des décennies, à se faire dire que leurs symptômes sont le résultat d'une prise de poids ou de mauvais choix de mode de vie, tandis que la maladie continue de progresser.

D'autres pays ont agi sur la base des données disponibles. L'Allemagne a approuvé la prise en charge publique de la chirurgie du lipœdème en juillet 2025. Le Canada n'a même pas franchi la première étape : la reconnaissance officielle de l'existence de cette affection.

C'est ce que demande cette pétition. Pas de financement, pas de plan de traitement. Juste une reconnaissance. Conformément aux règles parlementaires, dès qu'une pétition atteint le seuil requis et est certifiée, le gouvernement est tenu de fournir une réponse écrite. Cela inscrit le lipœdème dans les archives officielles et oblige à une réponse publique là où, jusqu'à présent, il n'y avait que le silence.

Nous remercions tout particulièrement la députée du Manitoba, Leah Gazan, pour son soutien à cette pétition. La date limite est fixée au 8 juillet 2026.

Si vous n'avez pas encore signé, n'hésitez pas à le faire :

<https://www.noscommunes.ca/petitions/fr/Petition/Details?Petition=e-7244>

Partagez ensuite cette pétition. Avec votre famille, vos amis, vos professionnels de santé, sur vos réseaux sociaux. Chaque nom figurant sur cette liste représente un Canadien dont le gouvernement doit rendre des comptes.

**GRÂCE AU SOUTIEN DE LA DÉPUTÉE LEAH
GAZAN, NOUS AVONS UNE PÉTITION
OFFICIELLE À SIGNER POUR LE
GOUVERNEMENT.**



Député

LEAH GAZAN

Caucus du Nouveau Parti démocratique de Winnipeg-Centre, Manitoba

À l'échelle mondiale

Nous avons rejoint la [Lipedema World Alliance](#).

Ce réseau mondial met en relation les associations et les défenseurs de la cause du lipœdème à travers le monde. Les recherches menées en Allemagne, les avancées politiques en Europe, les normes cliniques élaborées à l'échelle internationale. Nous avons désormais notre place à cette table et un lien direct avec les personnes qui façonnent l'avenir des soins du lipœdème dans le monde entier.



Unir nos forces

Lipœdème Canada s'est affiliée à la Lymphedema Association of Ontario (LAO). Ces deux pathologies touchent le système lymphatique, sont souvent confondues l'une avec l'autre et coexistent fréquemment. Ce rapprochement permet aux membres des deux communautés d'avoir un meilleur accès aux ressources et à l'information, quel que soit l'endroit où ils ont trouvé un premier soutien.



Prendre la parole

Nous avons rédigé des articles, et nous espérons que vous les lirez et les partagerez.

À l'occasion de la Journée internationale des femmes en mars, nous avons publié « Quand la santé des femmes est ignorée, tout le monde en paie le prix ». Les femmes vivent plus longtemps que les hommes, mais passent 25 % de leur vie en mauvaise santé. Pour les femmes atteintes de lipœdème, cet écart n'a rien d'abstrait. Il s'agit d'années de symptômes ignorés, de diagnostics erronés et d'un système qui ne reconnaît toujours pas pleinement la maladie avec laquelle elles vivent.

Nous avons également publié « Le Canada manque à ses obligations envers les personnes atteintes de lipœdème, et la reconnaissance est la première solution ». Cet article examine directement les raisons pour lesquelles le Canada reste bloqué (le renvoi de responsabilité entre le gouvernement fédéral et les provinces, l'absence de code de diagnostic, l'absence de tout parcours clinique) et explique pourquoi la reconnaissance doit précéder tout autre changement.

Ces deux articles sont disponibles sur notre blogue. Partagez-les avec vos proches et avec les professionnels de la santé qui s'occupent de vous.



 **BAUERFEIND®**

Le mois de juin approche ...

Le Mois de la sensibilisation au lipœdème est presque là, et nous organisons des événements partout dans le pays. Restez à l'affût des annonces. Nous avons beaucoup de projets en cours, et nous avons hâte de vous en faire part.

Le Manitoba est la première province à avoir officiellement reconnu le 11 juin comme Journée de sensibilisation au lipœdème, et nous avons contacté tous les gouvernements provinciaux pour leur demander de faire de même.

Comme l'année dernière, nous publierons des informations sur les endroits à travers le pays où vous pourrez vous retrouver sous les lumières de la ville et prendre quelques photos. Il sera également possible d'acheter des t-shirts à l'avance. Plus de détails à venir.



Lauréate de la photo de l'an dernier :
Jenn Sephton (Ontario)

Lipœdème Canada

Aidez-nous à poursuivre notre action

Tout ce que nous faisons (les brochures distribuées dans les cabinets médicaux à travers le pays, les événements, le plaidoyer, la conférence) repose sur les dons et le temps consacré par nos bénévoles. Nous sommes une petite équipe qui accomplit beaucoup, et c'est grâce à votre soutien que cela est possible.

Si vous envisagez de contribuer, c'est le moment idéal pour le faire. Faites un don dès aujourd'hui.

Et si vous souhaitez vous impliquer davantage, rendez-vous sur notre site web pour vous inscrire dans notre base de données de bénévoles. Indiquez-nous vos compétences et où vous vous trouvez. Il existe plus de façons d'aider que vous ne le pensez, et nous sommes toujours ravis d'accueillir de nouvelles personnes au sein de cette communauté.

Nous voyons votre soutien : les signatures recueillies, les liens partagés, les conversations engagées. Continuez. C'est important.

Restez connectés, continuez à vous faire entendre et vivez en pleine confiance.

Avec toute notre gratitude,

Le conseil d'administration de Lipœdème Canada

VISITEZ NOTRE SITE WEB

Retrouvez-nous sur Facebook à @lipedemacanada, sur Instagram à @lipedema_canada, ou sur notre site web à lipedemecanada.org.

