

Faites défiler ci-dessous pour l'édition française



LDSFC is Looking for Volunteers

Loeys-Dietz Syndrome Foundation Canada (LDSFC) is looking for volunteers to **read scientific articles** and help us **expand our GRIP database!**

Subscribe

Follow Us

Donate

We are Looking for Volunteers who:

- Are interested in health science;
- Have a basic understanding of medical research and/or Loeys-Dietz syndrome;
- May have experience reading scientific articles or entering information into a database;
- Would like to help people with Loeys-Dietz syndrome live longer and better-quality lives;
- Would like to add an impactful experience to their CV;
- Have 1-2 hours/week to volunteer.

Why is our GRIP Database Important?

GRIP (Global Research Inventory Program) is a comprehensive and global inventory of research published on Loeys-Dietz syndrome (LDS) and is currently home to over 1300 articles and their researchers.

The database is instrumental in ensuring that LDSFC is able to contact the brightest researchers around the world for our funding opportunity, the LDS Emergence Acceleration Program (LEAP) Impact Award. Together, we can drive LDS research, improve care, and help people to live longer and better-quality lives.

Volunteer Today

If you are interested in volunteering or have any questions, please contact [Charlotte](mailto:Charlotte.baylis@loeydietzcanada.org) at Charlotte.baylis@loeydietzcanada.org.

About Loeys-Dietz Syndrome (LDS)

Loeys-Dietz syndrome is a rare and genetic connective tissue disorder that was first described in 2005. LDS causes a range of symptoms that vary in severity and can affect the whole body. Learn more about LDS [here](#).

About the Foundation

LDSFC is a Non-Profit organization dedicated to fostering research, raising awareness and supporting patients and families affected by Loeys-Dietz syndrome. LDSF Canada drives its mission forward by bringing out of the box, unique visions to fruition. This atypical foundation receives funding from a unique Planned Giving program as well as traditional sources. LDSFC is beginning to change the landscape of how our community provides and receives education and life-saving health care. The foundation partners with leading medical and educational institutions to provide resources to the communities working and living with Loeys-Dietz syndrome.

We look forward to hearing from you. Thank you!



La FSLD du Canada recherche des bénévoles

La Fondation du Syndrome de Loeys-Dietz du Canada (FSLD du Canada) recherche des bénévoles pour **lire des articles scientifiques** et nous aider à **élargir notre base de données OIMR !**

Inscrivez-vous

Suivez-nous

Donnez

Nous recherchons des bénévoles qui :

- Sont intéressé.e.s par les sciences de la santé;
- Ont une compréhension de base de la recherche médicale et/ou du syndrome de Loeys-Dietz;
- Ont peut-être une expérience de la lecture d'articles scientifiques ou de la saisie d'informations dans une base de données;
- Souhaitent aider les personnes atteint.e.s du syndrome de Loeys-Dietz à vivre plus longtemps et à avoir une meilleure qualité de vie;
- Souhaitent ajouter une expérience marquante à leur CV;
- Disposent de 1 à 2 heures par semaine pour faire du bénévolat.

Pourquoi notre base de données OIMR est-elle importante ?

La base de données OIMR (Outil d'inventaire mondial des recherches) est un inventaire complet et mondial des recherches publiées sur le syndrome de Loeys-Dietz (SLD). Elle contient actuellement plus de 1300 articles et leurs chercheurs.

Cette base de données est essentielle pour permettre à la FSLD du Canada de contacter les chercheurs les plus brillant.e.s du monde entier pour notre opportunité de financement, le prix Impact dans le cadre du Programme d'accélération de la recherche sur le SLD (LEAP). Ensemble, nous pouvons faire avancer la recherche sur le SLD, améliorer les soins et aider les gens à vivre plus longtemps et à avoir une meilleure qualité de vie.

Devenez volontaire dès aujourd'hui

Si vous souhaitez vous porter volontaire ou si vous avez des questions, veuillez contacter [Charlotte](mailto:Charlotte.baylis@loeydietzcanada.org) à l'adresse Charlotte.baylis@loeydietzcanada.org.

À propos du syndrome de Loeys-Dietz (SLD)

Le syndrome de Loeys-Dietz est une maladie rare et génétique du tissu conjonctif qui a été décrite pour la première fois en 2005. Le syndrome de Loeys-Dietz provoque une gamme de symptômes dont la gravité varie et qui peuvent affecter l'ensemble du corps. Pour en savoir plus sur le SLD, cliquez [ici](#).

À propos de la Fondation

Fondée en 2010, la Fondation du Syndrome de Loeys-Dietz du Canada est un organisme de bienfaisance à but non lucratif. Depuis plus de 10 ans, nous nous engageons à la défense des intérêts et au mieux-être des personnes touchées par le Syndrome de Loeys-Dietz. Notre mission est de financer et de promouvoir la recherche, d'accroître la sensibilisation, et d'offrir du soutien aux patient.e.s et familles touché.e.s par le syndrome de Loeys-Dietz.

Au plaisir de vous parler bientôt. Merci!

