

## COMMUNIQUÉ DE PRESSE

***Le Canada s'illumine en violet à l'occasion de la Journée internationale de sensibilisation au syndrome de MPS, le 15 mai***

***Partagez votre moment violet et gagnez !***

*Lieux : illuminations prévues partout au Canada (voir la liste ci-dessous et [www.mpssociety.ca/lightup](http://www.mpssociety.ca/lightup))*

Le 15 mai, à l'occasion de la Journée internationale de sensibilisation aux MPS, des monuments à travers tout le Canada seront illuminés en violet afin de sensibiliser le public à la mucopolysaccharidose (MPS), un ensemble de maladies génétiques rares, évolutives et souvent mortelles qui touchent principalement les enfants.

L'Association canadienne des MPS invite les Canadiens à participer à un défi national sur les réseaux sociaux intitulé « Light Up for MPS » afin de sensibiliser et d'informer le public.

Les participants sont invités à :

- Postez une photo d'un monument illuminé en violet ou créez votre propre « moment violet » (portez du violet, illuminez votre porche, fabriquez une pancarte, coloriez un dessin, etc.)
- Partagez une chose que vous avez apprise sur le syndrome de MPS – Utilisez le hashtag #CanadianMPSSociety

Tous les participants inscrits seront tirés au sort pour remporter une carte-cadeau Amazon d'une valeur de 100 \$. Annonce du gagnant : 18 mai 2026 (sur Instagram)

Les MPS sont causées par l'incapacité de l'organisme à décomposer certains sucres complexes, ce qui entraîne des lésions progressives des organes et des tissus. Bien qu'il n'existe aucun remède, certaines des sept formes différentes peuvent être traitées, et les nouvelles thérapies géniques offrent un espoir pour l'avenir.

Un diagnostic précoce grâce au dépistage néonatal est essentiel et permettra de sauver et de changer la vie des enfants. Les retards — souvent de cinq ans ou plus en moyenne — entraînent des lésions irréversibles. On estime qu'un Canadien sur douze est atteint d'une maladie rare. CE N'EST PAS SI RARE !



« Nous appelons toutes les provinces du Canada à ajouter la MPS à leur programme de dépistage néonatal, une première étape essentielle. Le diagnostic ne devrait pas prendre cinq ans », déclare M. Bone.

Participez : Découvrez les « Light Ups » participants et rejoignez-nous :

 [www.mpssociety.ca](http://www.mpssociety.ca) #CanMPS # Canadianmpssociety

**Lieux d'illumination MPS :** <https://www.mpssociety.ca/wp-content/uploads/2026/04/2026-MPS-Day-Illumination-7-April-2026.pdf>

Contact presse : Mary Bone, directrice générale, Société canadienne du syndrome de MPS,  
Portable: 647-282-1225

\*\* Veuillez excuser les éventuelles erreurs de transcription. Nous utilisons DeepL pour nous aider.