



PROCÈS-VERBAL

OTTAWA, le jeudi 2 octobre 2025

(4)

[Français]

Le Comité sénatorial permanent des affaires sociales, des sciences et de la technologie se réunit aujourd'hui, à 10 h 41, dans la pièce B45 de l'Édifice du Sénat du Canada, sous la présidence de l'honorable Rosemary Moodie (présidente).

Membres du comité présents : Les honorables sénateurs Arnold, Bernard, Burey, Greenwood, Hay, McPhedran, Moodie, Muggli, Osler, Petitclerc, Senior et Youance (12).

Participent à la réunion : Laura Blackmore, analyste, Bibliothèque du Parlement.

Conformément à l'ordre de renvoi adopté par le Sénat le jeudi 12 juin 2025, le comité poursuit son examen du projet de loi S-201, Loi concernant un cadre national sur la maladie falciforme.

TÉMOINS :

Association d'anémie falciforme du Canada :

Biba Tinga, présidente et directrice générale.

Centre de santé communautaire TAIBU :

Liben Gebremikael, chef de la direction.

Association d'anémie falciforme de l'Ontario :

Ulysse Guerrier, président.

Sickle Cell Awareness Group of Ontario :

Lanre Tunji-Ajayi, présidente et directrice générale (*par vidéoconférence*).

À titre personnel :

Dre Smita Pakhale, professeure et chercheuse clinicienne principale, Université d'Ottawa, L'Hôpital d'Ottawa;

Denis Soulières, hématologue et oncologue médical, professeur, Université de Montréal (*par vidéoconférence*);

Sinthu Srikanthan, étudiante de doctorat, Factor-Inwentash Faculty of Social Work.

Biba Tinga, Liben Gebremikael, Ulysse Guerrier et Lanre Tunji-Ajayi font chacun une déclaration puis répondent aux questions.

À 11 h 37, la séance est suspendue.

À 11 h 44, la séance reprend.

Smita Pakhale et Sinthu Srikanthan font chacune une déclaration puis répondent aux questions.

À 12 h 26, la séance est levée jusqu'à nouvelle convocation de la présidence.

ATTESTÉ :

La greffière du comité,

Ferda Simpson