

NATIONAL INDIGENOUS DIABETES ASSOCIATION FALL 2023 NEWSLETTER



NIDA BOARD OF DIRECTORS

Elder Robert Bob Fenton
Elder Margaretta James
Chair Lyle Daniels
Co-Chair Marisa Cardinal
Secretary Laurie Ann Nicholas
Board Director Robynne Edgar
Board Director Mike Alexander
Board Director Mary Beaucage
Board Director Autumn Watson
Board Director Dr. Barry Lavallee

NIDA STAFF

Executive Director Celeste Theriault
Administrative Coordinator Sylvia Sentner

EXECUTIVE DIRECTOR MESSAGE

Taanishi. (hello in michif)

Please enjoy this edition of
the Fall NIDA newsletter.

Maarsii. (thank you in michif)



NATIONAL INDIGENOUS DIABETES ASSOCIATION FALL 2023 NEWSLETTER

Happy Fall from the National Indigenous Diabetes Association Board of Directors and Staff!

We invite you to mark your calendars for a significant event – the 2023 National Indigenous Diabetes Conference with the theme 'A Diabetes Journey: Working Together Towards Wellness' from November 20th to 23rd at the River Cree Resort & Casino in Enoch, Alberta (Edmonton). We hope to see a lot of you join us for the great program that we have attached below for a sneak peek!

If you are interested in attending, please reach out to conferences@nada.ca for more information or visit our website <https://nada.ca/events/2023-nidc/> to register. This conference promises to be a transformative experience, bringing together a diverse group of individuals dedicated to improving Indigenous health. We look forward to your participation and collaboration in this remarkable journey towards wellness.

Please scroll through our newsletter for more information regarding our AGA which will be held November 20th, 2023 in Enoch!

We wish you all a very happy fall season that brings happiness and peace to you and your loved ones!

All my relations,
Celeste Theriault



2023 NATIONAL INDIGENOUS DIABETES CONFERENCE

NOVEMBER 21 - 23, 2023

RIVER CREE RESORT & CASINO ENOCH, AB

A DIABETES JOURNEY: WORKING TOGETHER TOWARDS WELLNESS

REGISTER: WWW.NADA.CA

The 2023 National Indigenous Diabetes Conference A Diabetes Journey: Working Together Towards Wellness agenda can be found [HERE](#).

If a paper copy is required, please contact conferences@nada.ca



If you are a NIDA Member in good standing
Please Confirm Your Attendance
NIDA 2023 Annual General Assembly*

The 2023 Annual General Assembly will take place in-person in Enoch, AB on November 20th, 2023, at 10:00 AM Mountain Standard Time.
A virtual option via Zoom will also be available.

Please register with sylviasentner@nada.ca to confirm your attendance (in-person/virtual) to ensure you will receive the location details and Zoom link and to be included in our **PRIZE DRAW!**

NIDA is accepting nominations for 2023 The Caroline Daigneault Diabetes Shkaabe Award. Details and the nomination form can be found [HERE](#)

We're excited to tell you about [Vascular 2023](#) - an in-person event designed to connect our broad vascular community, under one roof from October 25 to 29, 2023 at the Palais des congrès de Montréal. Host organizations include the Canadian Cardiovascular Society, Canadian Society of Endocrinology and Metabolism, Canadian Venous Thromboembolism Research Network (CanVECTOR), Diabète Québec, Diabetes Canada and Thrombosis Canada.

Vascular 2023 will be a world-class event, bringing together separate conferences from the host organizations. Delegates will have their choice of scientific sessions on topics such as atherosclerosis, diabetes, endocrine diseases, metabolic disease, heart disease, peripheral arterial disease, vascular kidney disease, venous thromboembolism and stroke.

This five-day event is an opportunity to address challenges in the treatment and care of vascular-related diseases that affect millions of Canadians annually. Together, we will benefit from the value of a truly connected Canadian vascular community.

The host organizations for Vascular 2023 wish to help facilitate the attendance of health care providers (HCP) who identify as Indigenous as part of a commitment to Reconciliation.

We are pleased to offer complimentary registration to 100 Indigenous HCPs to attend Vascular 2023. This will take the form of two opportunities to attend: 50 in-person registrations and 50 on-demand registrations.

The host organizations are committed to working alongside Indigenous leaders and groups to help reduce the burden of vascular diseases in their communities—and we couldn't do it without your support. We kindly ask that you share this invitation with your Indigenous HCP contacts, we would be happy to have them join us at Vascular 2023!

Please tell them to use these complimentary discount codes* to [register](#):

In person **HCP50**

On Demand **HCP50-OD**

** These discount codes are being offered on a first come first served basis*

If you have any questions please contact the registration support team at vascular-registration@ccs.ca or 1-833-511-3858.

SEPTEMBER 30TH, 2023, THE NATIONAL DAY FOR TRUTH AND RECONCILIATION



We're Seeking Participants!

Invitation to help design a Canadian childhood diabetes registry by participating in workshops that discuss idea integration, registry management, data access and usage



What is involved?

- Joining up to 3 Zoom workshops between October to December 2023
- Participating in conversations on registry design, functions, data access and usage
- You can participate even if you have already taken part in our previous events
- **Receive a \$75 Amazon gift card for every workshop that you attend**

Are you a diabetes health care professional/ researcher/ community partner?

We would love to hear your thoughts!

Diabetes care providers across Canada are bringing together youth living with diabetes, family caregivers, clinicians and researchers to co-design a Canadian childhood diabetes registry. The next page contains more detailed information about how this will work!



Measuring how diabetes affects people's lives is a key step in improving their lived experience, health, and the quality of their care. The information (sometimes called data) used for these measurements is often stored in a database or registry. Canada does not have a nationally coordinated database containing information about children and youth living with diabetes.

Our project, CAPACITY, brings together healthcare providers, healthcare leaders, researchers, and patients living with diabetes and their families to address this gap. In this project, we will work together to design a national paediatric diabetes registry in Canada!

We have already met with individuals from different diabetes communities across Canada and heard some ideas about how the registry could be designed and what information should be collected to improve diabetes care and people's health. Our next steps are to continue these conversations, focusing on how these priority ideas can be built into the registry, how the registry will be managed, who will have access to the data, and how the data will be used. We would like to include the different voices and perspectives of the many diabetes communities across Canada.

We invite you to attend up to three workshops to discuss the above. The workshops will be hosted online using the Zoom platform, and participants will receive a \$75 Amazon gift card for participating in each workshop. The events will be held in English with French interpretation.

You can participate in this event if you are a:

- Teen or young adult between 16-24 living with diabetes (any kind)
- Caregiver to child(ren) or teen(s) living with diabetes (any kind)
- Healthcare provider or allied health professional
- Healthcare leader
- Researcher, advocate, or member of a community organization

**Are you or someone you know
interested in participating?**

Scan the QR code to express
interest or contact our team
at fchi@thp.ca



Nous recherchons des participants !

Invitation à contribuer à la conception d'un registre canadien du diabète de l'enfant en participant à des ateliers consacrés à l'intégration des idées, à la gestion du registre, à l'accès aux données et à leur utilisation



De quoi s'agit-il ?

- Participer à un maximum de 3 ateliers Zoom entre octobre et décembre 2023.
- Participer à des conversations sur la conception du registre, ses fonctions, l'accès aux données et leur utilisation. Vous pouvez participer même si vous
- avez déjà pris part à nos événements précédents .

Recevez une carte-cadeau Amazon

- **de 75 \$ pour chaque atelier auquel vous participez.**

Vous êtes un prestataire de soins de santé, un chercheur ou un partenaire communautaire dans le domaine du diabète?

Les fournisseurs de soins du diabète de tout le Canada rassemblent des jeunes vivant avec le diabète, des soignants familiaux, des cliniciens et des chercheurs pour concevoir ensemble un registre canadien du diabète de l'enfant. La page suivante contient des informations plus détaillées sur le fonctionnement de ce registre !



Mesurer la façon dont le diabète affecte la vie des personnes est une étape clé pour améliorer leur vécu, leur santé et la qualité de leurs soins. Les informations (parfois appelées données) utilisées pour ces mesures sont souvent stockées dans une base de données ou un registre. Le Canada ne dispose pas d'une base de données coordonnée à l'échelle nationale contenant des informations sur les enfants et les jeunes vivant avec le diabète.

Notre projet, CAPACITY, rassemble des fournisseurs de soins de santé, des leaders du secteur de la santé, des chercheurs et des patients vivant avec le diabète et leur famille afin de combler cette lacune. Dans le cadre de ce projet, nous travaillerons ensemble à la conception d'un registre national du diabète pédiatrique au Canada !

Nous avons déjà rencontré des personnes issues de différentes communautés de diabétiques à travers le Canada et entendu quelques idées sur la manière dont le registre pourrait être conçu et sur les informations qui devraient être collectées pour améliorer les soins aux diabétiques et la santé des personnes. Les prochaines étapes consistent à poursuivre ces conversations, en se concentrant sur la manière dont ces idées prioritaires peuvent être intégrées au registre, sur la manière dont le registre sera géré, sur les personnes qui auront accès aux données et sur la manière dont les données seront utilisées. Nous aimerions inclure les différentes voix et perspectives des nombreuses communautés de diabétiques à travers le Canada.

Nous vous invitons à participer à un maximum de trois ateliers pour discuter de ce qui précède. Les ateliers seront organisés en ligne à l'aide de la plateforme Zoom, et les participants recevront une carte-cadeau Amazon de 75 \$ pour leur participation à chaque atelier. Les événements se dérouleront en anglais avec interprétation en français.

Vous pouvez participer à cet événement si vous êtes :

- un adolescent ou un jeune adulte âgé de 16 à 24 ans qui vit avec le diabète (quel qu'il soit)
- le soignant d'un enfant ou d'un adolescent atteint de diabète (quel qu'il soit)
- un fournisseur de soins de santé ou un professionnel paramédical
- un responsable des soins de santé
- un chercheur, un défenseur ou un membre d'une organisation communautaire

Vous ou quelqu'un de votre entourage souhaitez participer ?

Scannez le code QR pour manifester votre intérêt ou contactez notre équipe à l'adresse suivante fchi@thp.ca



We're Seeking Participants!

Invitation to help design a Canadian childhood diabetes registry by participating in workshops that discuss idea integration, registry management, data access and usage



Are you aged 16-24
and living with diabetes
OR
a caregiver to a
child/teen living with
diabetes?

We would love to
hear your thoughts!

What is involved?

- Joining up to 3 Zoom workshops between October to December 2023
- Participating in conversations on registry design, functions, data access and usage
- You can participate even if you have already taken part in our previous events
- **Receive a \$75 Amazon gift card for every workshop that you attend**

Diabetes care providers across Canada are bringing together youth living with diabetes, family caregivers, clinicians and researchers to co-design a Canadian childhood diabetes registry. The next page contains more detailed information about how this will work!



Measuring how diabetes affects people's lives is a key step in improving their lived experience, health, and the quality of their care. The information (sometimes called data) used for these measurements is often stored in a database or registry. Canada does not have a nationally coordinated database containing information about children and youth living with diabetes.

Our project, CAPACITY, brings together healthcare providers, healthcare leaders, researchers, and patients living with diabetes and their families to address this gap. In this project, we will work together to design a national paediatric diabetes registry in Canada!

We have already met with individuals from different diabetes communities across Canada and heard some ideas about how the registry could be designed and what information should be collected to improve diabetes care and people's health. Our next steps are to continue these conversations, focusing on how these priority ideas can be built into the registry, how the registry will be managed, who will have access to the data, and how the data will be used. We would like to include the different voices and perspectives of the many diabetes communities across Canada.

We invite you to attend up to three workshops to discuss the above. The workshops will be hosted online using the Zoom platform, and participants will receive a \$75 Amazon gift card for participating in each workshop. The events will be held in English with French interpretation.

You can participate in this event if you are a:

- Teen or young adult between 16-24 living with diabetes (any kind)
- Caregiver to child(ren) or teen(s) living with diabetes (any kind)
- Healthcare provider or allied health professional
- Healthcare leader
- Researcher, advocate, or member of a community organization

Are you or someone you know interested in participating?

Scan the QR code to express
interest or contact our team
at fchi@thp.ca



Nous recherchons des participants !

Invitation à contribuer à la conception d'un registre canadien du diabète de l'enfant en participant à des ateliers consacrés à l'intégration des idées, à la gestion du registre, à l'accès aux données et à leur utilisation



De quoi s'agit-il ?

- Participer à un maximum de 3 ateliers Zoom entre octobre et décembre 2023.
- Participer à des conversations sur la conception du registre, ses fonctions, l'accès aux données et leur utilisation. Vous pouvez participer même si vous
- avez déjà pris part à nos événements précédents .

Recevez une carte-cadeau Amazon

- **de 75 \$ pour chaque atelier auquel vous participez.**

**Vous avez entre 16 et 24 ans et vous êtes diabétique
OU
vous vous occupez d'un enfant ou d'un adolescent atteint de diabète ?**

Les fournisseurs de soins du diabète de tout le Canada rassemblent des jeunes vivant avec le diabète, des soignants familiaux, des cliniciens et des chercheurs pour concevoir ensemble un registre canadien du diabète de l'enfant. La page suivante contient des informations plus détaillées sur le fonctionnement de ce registre !



Mesurer la façon dont le diabète affecte la vie des personnes est une étape clé pour améliorer leur vécu, leur santé et la qualité de leurs soins. Les informations (parfois appelées données) utilisées pour ces mesures sont souvent stockées dans une base de données ou un registre. Le Canada ne dispose pas d'une base de données coordonnée à l'échelle nationale contenant des informations sur les enfants et les jeunes vivant avec le diabète.

Notre projet, CAPACITY, rassemble des fournisseurs de soins de santé, des leaders du secteur de la santé, des chercheurs et des patients vivant avec le diabète et leur famille afin de combler cette lacune. Dans le cadre de ce projet, nous travaillerons ensemble à la conception d'un registre national du diabète pédiatrique au Canada !

Nous avons déjà rencontré des personnes issues de différentes communautés de diabétiques à travers le Canada et entendu quelques idées sur la manière dont le registre pourrait être conçu et sur les informations qui devraient être collectées pour améliorer les soins aux diabétiques et la santé des personnes. Les prochaines étapes consistent à poursuivre ces conversations, en se concentrant sur la manière dont ces idées prioritaires peuvent être intégrées au registre, sur la manière dont le registre sera géré, sur les personnes qui auront accès aux données et sur la manière dont les données seront utilisées. Nous aimerions inclure les différentes voix et perspectives des nombreuses communautés de diabétiques à travers le Canada.

Nous vous invitons à participer à un maximum de trois ateliers pour discuter de ce qui précède. Les ateliers seront organisés en ligne à l'aide de la plateforme Zoom, et les participants recevront une carte-cadeau Amazon de 75 \$ pour leur participation à chaque atelier. Les événements se dérouleront en anglais avec interprétation en français.

Vous pouvez participer à cet événement si vous êtes :

- un adolescent ou un jeune adulte âgé de 16 à 24 ans qui vit avec le diabète (quel qu'il soit)
- le soignant d'un enfant ou d'un adolescent atteint de diabète (quel qu'il soit)
- un fournisseur de soins de santé ou un professionnel paramédical
- un responsable des soins de santé
- un chercheur, un défenseur ou un membre d'une organisation communautaire

Vous ou quelqu'un de votre entourage souhaitez participer ?

Scannez le code QR pour manifester votre intérêt ou contactez notre équipe à l'adresse suivante fchi@thp.ca

