

# TNF Ensemble Présente:



## Ombres & Lumières

Faire connaître les troubles neuro fonctionnels par le biais de l'art



WWW.  
TNFENSEMBLE.  
COM

1-31 AOUT  
2022

EXPOSITION  
VIRTUELLE

L'exposition d'art virtuelle OMBRES & LUMIÈRES met en vedette les œuvres de plusieurs Guerrières de TNF à travers le Canada pour sensibiliser le public aux troubles neurologiques fonctionnels (TNF).

## Remerciement Spéciaux

TNF Ensemble tient à exprimer sa gratitude à Lourdes Behen, marraine de cette exposition d'art. Cet événement n'aurait pas été possible sans sa générosité, son soutien et ses encouragements.

Des remerciements particuliers vont également à Katherine Parthimos, propriétaire de Somewhere Gallery, pour avoir organisé l'exposition, et à Anaïs Favier, graphiste/directrice artistique spécialisée dans le branding et le design expérientiel, pour ses graphismes destinés à promouvoir l'exposition.

## *Première Place*



### **Mandrags sont si difficiles**

18.00” x 24.00”

Rebecca Piazza

\$145.00

Dans cette oeuvre, la solitude commune et la difficulté d'être une nouvelle mère se reflètent dans les cris de son bébé Mandrake. L'excès de détails exprime la confusion et la plénitude de l'émotion écrasante de la mère, combinant la première expérience de maternité de l'artiste avec un thème magique bien connu.

L'artiste albertaine Rebecca Piazza a développé sa technique en tant que créatrice au cours des 20 dernières années. Perfectionnant ses capacités grâce à son baccalauréat en beaux-arts, elle a toujours été attirée par la forme humaine et son évolution.

Les pièces de Piazza sont inspirées d'histoires, de romans et de films. Ses sujets, exclusivement des formes humaines, affichent un bel équilibre entre beauté et douleur. Diagnostiquée officiellement en décembre 2021, les symptômes de TNF de Piazza ont commencé en 2018.



## *Deuxième Place*



### **Femme Renard**

14.00” x 11.00”

Marie-Kim Dion

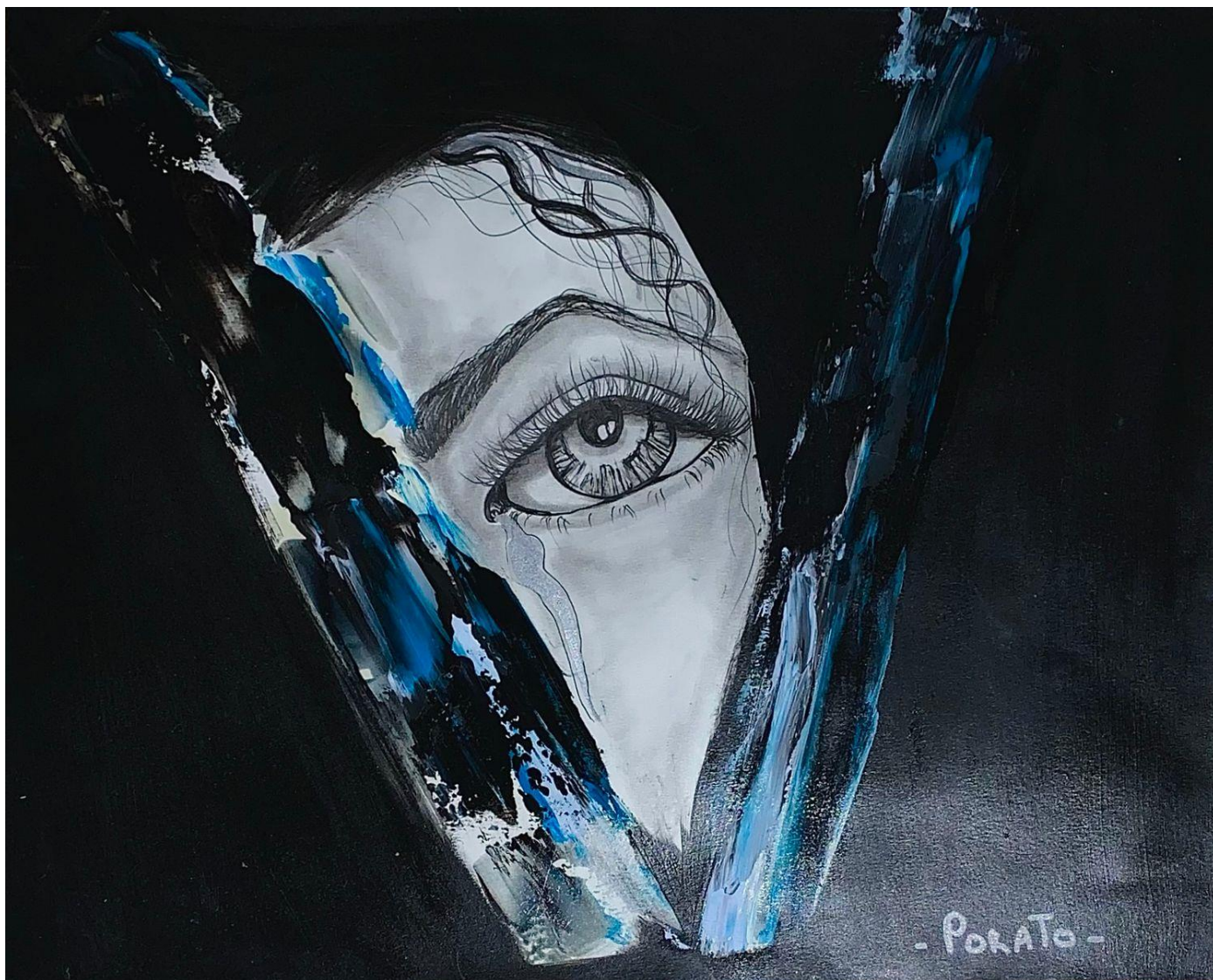
\$250.00

Inspiration de cette oeuvre: “C’est le temps que tu as perdu pour ta rose qui fait ta rose si importante...” -Le Petit Prince-

A l’été 2017 sa vie a basculée, après plus d’un an d’errance médicale on l’a diagnostiqué d’un trouble neurologique fonctionnel... Son cerveau elle le sentait brisé littéralement, un brouillard s’y est installé, des dystonies faciales aux crises convulsives, ses masques et ses rôles sociaux sont tombés un par un... dire au revoir à ses collègues infirmières, à la maman active et enthousiasme qu’elle était, dire au revoir aux amours, à certaines amitiés...Un Adieu à la vie telle qu’elle la connaissait... Dans ce foutoir de symptômes, physiques, psychologiques et spirituels, il y a tant de souffrances... mais la Vie lui a fait un cadeau, elle lui a donnée un refuge à travers l’art, lui permettant de se réinventer... dans ces moments de création, elle vis hors du temps, dans des espaces enivrants et merveilleux, permettant à son cœur de jaillir dans le moment présent.



## Troisième Place



### V pour Vive

14.00" x 17.00"

Tania Porato

\$120.00

"V pour vivre" représente l'ombre et la lumière avec ces couleurs sombres et lumineuses tel que ma vie qui est chamboulée depuis l'arrivée du TNF ! Une zone grise est là pour trancher entre les extrêmes! j'aime me promener dans ces trois zones dans tout ce que j'entreprend et vie... pour moi c'est l'équilibre !!! L'oeuvre inclu un cadre (plexiglass autoportant).

Tania est une artiste qui vie avec un TNF depuis bientôt 4 ans. Le TNF a fait en sorte qu'elle doit se déplacer en fauteuil roulant et lui met des freins sur plein de choses qu'elle aime mais heureusement que l'art est toujours si non plus présent pour elle ! Le TNF est loin d'être un long fleuve tranquille, par contre elle est prête à tout affronter pour améliorer sa situation et c'est ce qu'elle fait depuis le début !! Elle se passionne pour l'art depuis son enfance, Venant d'une famille habile du côté elle suit les traces de sa mère.(Instagram : t4npo / facebook tan's art for fun)



## **Pygargue à tête blanche dans Pin**

30.00" x 24"

Kenna Smith CHt

\$700.00

Concept: Quand je passe une journée vraiment difficile en raison de mon TNF et que tous mes sens sont surchargés, ma première ligne de défense est d'enlever mes chaussures et de poser mes pieds nus sur la terre, de regarder les arbres et de respirer l'odeur des aiguilles de pin. Le lien avec l'énergie terrestre semble calmer les troubles dans mon cerveau.

Kenna Smith CHt est une artiste canadienne renommée qui vit et travaille dans la vallée de Comox. Elle est née et a grandi sur l'île de Vancouver; ses tableaux colorés rendent hommage à son enfance chérie sur la côte ouest. Son style personnel dégage joie et paix et exprime l'esprit et l'atmosphère dynamiques de sa culture canadienne et des influences des Premières Nations.

Elle a obtenu un diplôme d'hypnothérapeute clinique. Elle est une auteure publiée (Paper Mache Pig), une conférencière recherchée et une entrepreneure. Après quatre ans d'errance médicale, Kenna a été diagnostiquée en 2019.





## Canoe de guerre

16.00" x 20.00"

Kenna Smith CHt

\$450.00

À Haida Gwaii, il y a un parc où des canoes de guerre sont abandonnés sur les rives et atteignent un tel état de délabrement qu'ils se confondent avec la nature. Cet endroit évoque pour moi beaucoup d'images de TNF et notamment de ne pas m'épuiser à essayer de diriger mon propre canoë, mais de lâcher les pagaies et de me laisser conduire. Enfin, les combats cesseront et mon corps se reposera.

Kenna Smith CHt est une artiste canadienne renommée qui vit et travaille dans la vallée de Comox. Elle est née et a grandi sur l'île de Vancouver; ses tableaux colorés rendent hommage à son enfance chérie sur la côte ouest. Son style personnel dégage joie et paix et exprime l'esprit et l'atmosphère dynamiques de sa culture canadienne et des influences des Premières Nations.

Elle a obtenu un diplôme d'hypnothérapeute clinique. Elle est une auteure publiée (Paper Mache Pig), une conférencière recherchée et une entrepreneure. Après quatre ans d'errance médicale, Kenna a été diagnostiquée en 2019.



## Île Chakra

Kenna Smith CHt

30.00" x 24.00"

\$750.00

Concept: L'île de Vancouver est l'une des rares îles au monde dont les dimensions sont symétriques. Il y a aussi des lignes telluriques très intéressantes qui la traversent et la dissèquent. L'inspiration pour ce tableau m'est venue après la lecture d'un article sur l'énergie des lignes telluriques et la spiritualité qui leur est associée.

Kenna Smith CHt est une artiste canadienne renommée qui vit et travaille dans la vallée de Comox. Elle est née et a grandi sur l'île de Vancouver; ses tableaux colorés rendent hommage à son enfance chérie sur la côte ouest. Son style personnel dégage joie et paix et exprime l'esprit et l'atmosphère dynamiques de sa culture canadienne et des influences des Premières Nations.

Elle a obtenu un diplôme d'hypnothérapeute clinique. Elle est une auteur publiée (Paper Mache Pig), une conférencière recherchée et une entrepreneure. Après quatre ans d'errance médicale, Kenna a été diagnostiquée en 2019.





## **Doux Loup**

14.00" x 11.00"

Marie-Kim Dion

\$225.00

Concept: Solitaire comme certains... j'ai foi de retrouver une meute pour hurler tout mon soûl...

A l'été 2017 sa vie a basculée, après plus d'un an d'errance médicale on l'a diagnostiqué d'un trouble neurologique fonctionnel... Son cerveau elle le sentait brisé littéralement, un brouillard s'y est installé, des dystonies faciales aux crises convulsives, ses masques et ses rôles sociaux sont tombés un par un... dire au revoir à ses collègues infirmières, à la maman active et enthousiasme qu'elle était, dire au revoir aux amours, à certaines amitiés... Un Adieu à la vie telle qu'elle la connaissait... Dans ce foutoir de symptômes, physiques, psychologiques et spirituels, il y a tant de souffrances... mais la Vie lui a fait un cadeau, elle lui a donnée un refuge à travers l'art, lui permettant de se réinventer... dans ces moments de création, elle vis hors du temps, dans des espaces enivrants et merveilleux, permettant à son cœur de jaillir dans le moment présent.





## Lionne

Marie-Kim Dion

14.00" x 11.00"

\$200.00

J'espère en moi forteresse de tes forces fragiles, médiatrice de tes misères... j'irais dans la fosse.  
Inspiration: Prière à Marie.

A l'été 2017 sa vie a basculée, après plus d'un an d'errance médicale on l'a diagnostiqué d'un trouble neurologique fonctionnel... Son cerveau elle le sentait brisé littéralement, un brouillard s'y est installé, des dystonies faciales aux crises convulsives, ses masques et ses rôles sociaux sont tombés un par un... dire au revoir à ses collègues infirmières, à la maman active et enthousiasme qu'elle était, dire au revoir aux amours, à certaines amitiés... Un Adieu à la vie telle qu'elle la connaissait... Dans ce foutoir de symptômes, physiques, psychologiques et spirituels, il y a tant de souffrances... mais la Vie lui a fait un cadeau, elle lui a donnée un refuge à travers l'art, lui permettant de se réinventer... dans ces moments de création, elle vis hors du temps, dans des espaces enivrants et merveilleux, permettant à son cœur de jaillir dans le moment présent.



## **Vibrante Rubix Cube**

40.00” x 33.60”

Belinda Sydenham

L'oeuvre Vibrante Rubix Cube lui rappelle l'art dimensionnel 3D qu'elle apprécie. Elle aime jouer avec les diverses couleurs.

Belinda Sydenham, 47 ans, réside à Calgary, Alberta.

L'année dernière, elle a reçu un diagnostic d'aphasie et de TNF (trouble neurologique fonctionnel). Belinda est également une personne qui a des troubles du développement intellectuel. Elle aime peindre sur toile pour réduire le stress. Elle sait qu'elle n'est pas une experte en peinture mais trouve cela thérapeutique. Belinda a écrit un livre disponible sur Amazon appelé Road To Mental Wellness.

<https://www.amazon.ca/Mental-Wellness-Belinda-Tamara-Sydenham/dp/B09R3DJW1S>

Elle écrit actuellement une suite. Elle participe aux Jeux olympiques spéciaux dans les activités de bowling à 5 quilles et de pétanque et en tant que bénévole. Pendant son temps libre, elle aime faire de la photographie et créer des calendriers photo pour des œuvres caritatives.





## **Art Goutte à Goutte Coloré**

40.00" x 32.50"

Belinda Sydenham

Concept: L'art goutte à goutte lui rappelle l'existence des TNF... l'oeuvre rappelle la façon dont le logiciel de notre cerveau doit être réparé.

Belinda Sydenham, 47 ans, réside à Calgary, Alberta.

L'année dernière, elle a reçu un diagnostic d'aphasie et de TNF (trouble neurologique fonctionnel). Belinda est également une personne qui a des troubles du développement intellectuel. Elle aime peindre sur toile pour réduire le stress. Elle sait qu'elle n'est pas une experte en peinture mais trouve cela thérapeutique. Belinda a écrit un livre qui est sur Amazon appelé Road To Mental Wellness.

<https://www.amazon.ca/Mental-Wellness-Belinda-Tamara-Sydenham/dp/B09R3DJW1S>

Elle est en train d'écrire une suite. Elle participe aux Jeux olympiques spéciaux au bowling à 5 quilles et à la pétanque, et aime faire du bénévolat pour les Jeux olympiques spéciaux. Pendant son temps libre, elle aime faire de la photographie et crée des calendriers photo pour des œuvres caritatives..



## **Les Anneaux Sont Cool**

40.00” x 33.40”

Belinda Sydenham

Les anneaux sont cool parce qu'ils sont simples, amusants et imaginatifs.

Belinda Sydenham, 47 ans, réside à Calgary, Alberta.

L'année dernière, elle a reçu un diagnostic d'aphasie et de TNF (trouble neurologique fonctionnel). Belinda est également une personne qui a des troubles du développement intellectuel. Elle aime peindre sur toile pour réduire le stress. Elle sait qu'elle n'est pas une experte en peinture mais trouve cela thérapeutique. Belinda a écrit un livre qui est sur Amazon appelé Road To Mental Wellness.

<https://www.amazon.ca/Mental-Wellness-Belinda-Tamara-Sydenham/dp/B09R3DJW1S>

Elle est en train d'écrire une suite. Elle participe aux Jeux olympiques spéciaux au bowling à 5 quilles et à la pétanque, et aime faire du bénévolat pour les Jeux olympiques spéciaux. Pendant son temps libre, elle aime faire de la photographie et crée des calendriers photo pour des œuvres caritatives..



Poem from Charlene Maskell

FND Sucks

**Life was good before I got sick**

**No depression at all not even a hint**

**Trying hard as I can with all of my might**

**I don't want to lose this vicious fight**

**My children are grown but still want their mom**

**I want to be there for them healthy and strong**

**I want to live for myself and for my girls**

**Want to see them get older with wrinkles and pearls**

**There is no magic potion or no magic pill**

**There are limited treatments to try and get well**

**My brain and body are both perplexed**

**With a disorder that medicine leaves out on the fence**

**So what can I do when I've tried all there is**

**And nothing is working to fix what it is**

**It needs research and treatment of its own accord**

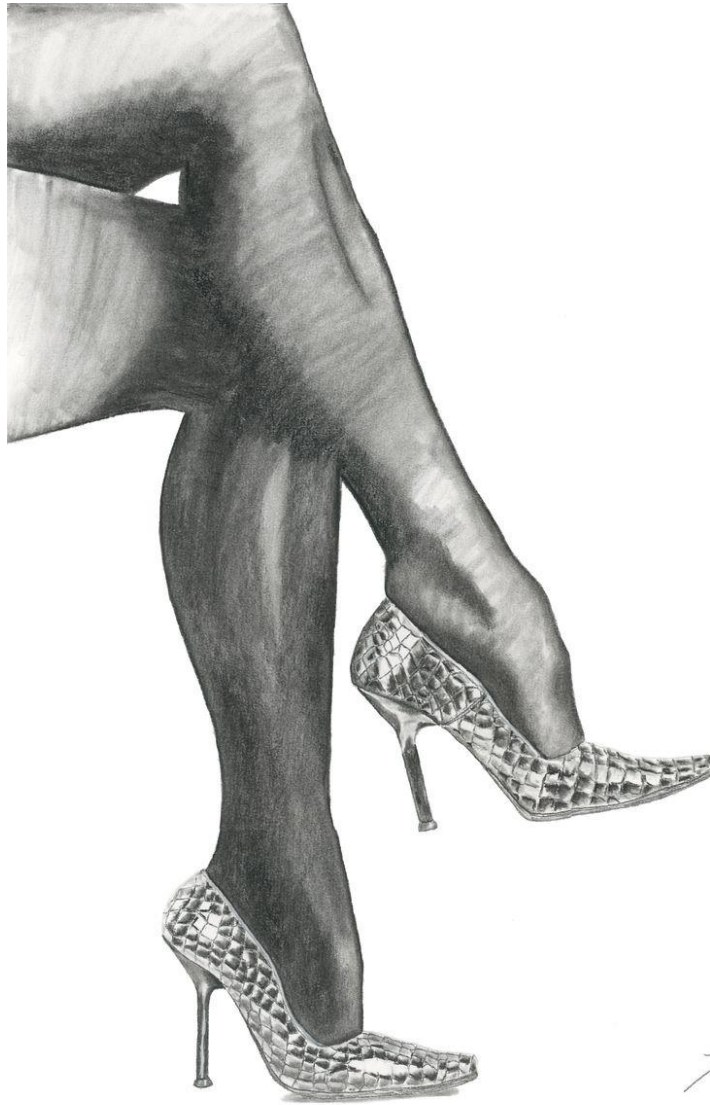
**How I wish the doctors would just get on board**

**My quality of life is worse than the pits**

**I want to live my life and not just exist**

## **FND Sucks (Le TNF c'est chiant!)**

Charlene Maskell



## **Sacrées Jambes**

24.00" x 18.00"

Rebecca Piazza

\$395.00

Dessiner le mot écrit pour en faire une image visuelle m'aide à m'ancrer dans les émotions de la scène et dans les attributs du personnage. Cette oeuvre qui inclut un cadre est basée sur une scène de mon propre livre "Life's Inception" écrit sous le pseudonyme Rebekah Raymond).

L'artiste albertaine Rebecca Piazza a développé sa technique en tant que créatrice au cours des 20 dernières années. Perfectionnant ses capacités grâce à son baccalauréat en beaux-arts, elle a toujours été attirée par la forme humaine et son évolution.

Les pièces de Piazza sont inspirées d'histoires, de romans et de films. Elles varient selon les genres, bien que le plus souvent ils partent de ses propres écrits ainsi que de ceux d'autres personnes qu'elle trouve captivants ou mémorables. Ses sujets, exclusivement des formes humaines, affichent un bel équilibre entre beauté et douleur. Diagnostiquée officiellement en décembre 2021, les symptômes de TNF de Piazza ont commencé en 2018.





## **Arkem**

Rebecca Piazza

24.00" x 18.00"

\$125.00

Cette oeuvre est basée sur une scène de mon propre livre "Life's Legacy", écrit sous le pseudonyme Rebekah Raymond. Dans cette oeuvre Arkem contemple son nouveau corps cicatrisé et les événements qui y ont conduit. Cette pièce reflète l'horreur du changement physique subi par Arkem et le découragement à l'idée que sa vie continuera, malgré tout.

L'artiste albertaine Rebecca Piazza a développé sa technique en tant que créatrice au cours des 20 dernières années. Perfectionnant ses capacités grâce à son baccalauréat en beaux-arts, elle a toujours été attirée par la forme humaine et son évolution.

Les pièces de Piazza sont inspirées d'histoires, de romans et de films. Ses sujets, exclusivement des formes humaines, affichent un bel équilibre entre beauté et douleur. Diagnostiquée officiellement en décembre 2021, les symptômes de TNF de Piazza ont



## **Amour de ma vie**

Tania Porato

48.00" x 36.00"

\$500.00

Amour de ma vie représente tout l'amour et l'union exceptionnel que j'ai le privilège de vivre avec ma femme! Un amour pas comme les autres, la force de notre union est représentée par les arbres enlacés et souder ensemble ! Les deux corps des femmes ne font qu'un car nous sommes tout l'une pour l'autre ! Sans l'autre, nous sommes certes des personnes entières et comblées mais ensemble nous formons une meilleure version de nous-mêmes ! Love of my life... je t'aime et je nous aime !!

Tania est une artiste qui vie avec un TNF depuis bientôt 4 ans. Le TNF a fait en sorte qu'elle doit se déplacer en fauteuil roulant et lui met des freins sur plein de choses qu'elle aime mais heureusement que l'art est toujours si non plus présent pour elle ! Le TNF est loin d'être un long fleuve tranquille, par contre elle est prête à tout affronter pour améliorer sa situation et c'est ce qu'elle fait depuis le début !!(Instagram : t4np0 / facebook tan's art for fun)





## Éphémère

Tania Porato

18.00" x 24.00"

\$350.00

Concept: Éphémère...car j'essaie de voir la tristesse et les larmes comme si elles n'avaient qu'une infime durée de vie ! On sèche nos larmes et on continue d'avancer et de grandir ! Une larme n'a qu'une courte durée de vie dans la mienne. Une larme c'est éphémère.

Tania est une artiste qui vit avec un TNF depuis bientôt 4 ans. Le TNF a fait en sorte qu'elle doit se déplacer en fauteuil roulant et lui met des freins sur plein de choses qu'elle aime mais heureusement que l'art est toujours si non plus présent pour elle ! Le TNF est loin d'être un long fleuve tranquille, par contre elle est prête à tout affronter pour améliorer sa situation et c'est ce qu'elle fait depuis le début !! Elle se passionne pour l'art depuis son enfance, Venant d'une famille habile du côté des arts tels la peinture à l'huile, le dessin et bien d'autres médiums, elle suit les traces de sa mère qui la guide pour s'améliorer.(Instagram : t4npo / facebook tan's art for fun)





## **Nouvelle Connections**

20.00" x 28.30"

Anita Mandic

Anita Mandic vit en Colombie-Britannique et travaille à domicile en tant que comptable immobilière. Son TNF est apparu il y a 11 ans et elle souffre de COVID long depuis 17 mois... ces deux pathologies continuent de la mettre à l'épreuve. Elle a trouvé un nouveau sens dans le groupe de soutien TNF Ensemble et combat contre un système qui ne cesse de balayer ces deux pathologies sous le tapis. Elle est une bénévole active de TNF Ensemble, elle passe une grande partie de son temps libre à lire des articles de recherche scientifique avec une détermination rigoureuse. Elle soupçonne depuis un temps l'existence d'un lien entre les TNF et la neuro divergence (trouble du spectre autistique). Une étude préliminaire très récente confirme son intuition.





## **Persévérance**

20.00" x 28.80"

Anita Mandic

Anita Mandic vit en Colombie-Britannique et travaille à domicile en tant que comptable immobilière. Son TNF est apparu il y a 11 ans et elle souffre de COVID long depuis 17 mois... ces deux pathologies continuent de la mettre à l'épreuve. Elle a trouvé un nouveau sens dans le groupe de soutien TNF Ensemble et combat contre un système qui ne cesse de balayer ces deux pathologies sous le tapis. Elle est une bénévole active de TNF Ensemble, elle passe une grande partie de son temps libre à lire des articles de recherche scientifique avec une détermination rigoureuse. Elle soupçonne depuis un temps l'existence d'un lien entre les TNF et la neuro divergence (trouble du spectre autistique). Une étude préliminaire très récente confirme son intuition.



*Journey for the cure...*

*There's an urgency about  
coming to therapy. As if we  
should be performing  
surgery or going to war.*

*The expectation is to come  
out bruised and dirty,  
wiping the mud from my  
face bracing my body for the  
second round.*

*Then an element of  
desperateness. Like all life's  
answers are just a fingertip  
away.*

*If I could just...hold on a  
little longer...the clouds will  
part and I will walk into  
Eden.*

*Craving enlightenment the  
"glass half full" not only  
positive but an acceptance of  
the cycle, the glass empties  
and will be refilled again.*

*Where is the purpose, the  
reasons for this journey.  
Have we learned and how  
have we evolved?*

*Without it there is pity. Grief  
for that little girl, the one  
who looks back at me in my  
mothers photo albums.*

*Her eyes full of life, no idea  
of what lies ahead. How do  
I protect her, shield her, I  
cant. The pain is a part of  
the journey.*

*So perhaps there is wisdom.  
But how does it grow into  
something beautiful?  
Absorbed by the cycle,  
contributing and valuable.*

*Does it become worth  
something, worth it?*

*So therapy, I sit in therapy  
desperate and eager to  
learn. The evolution.*

*R. Letellier*

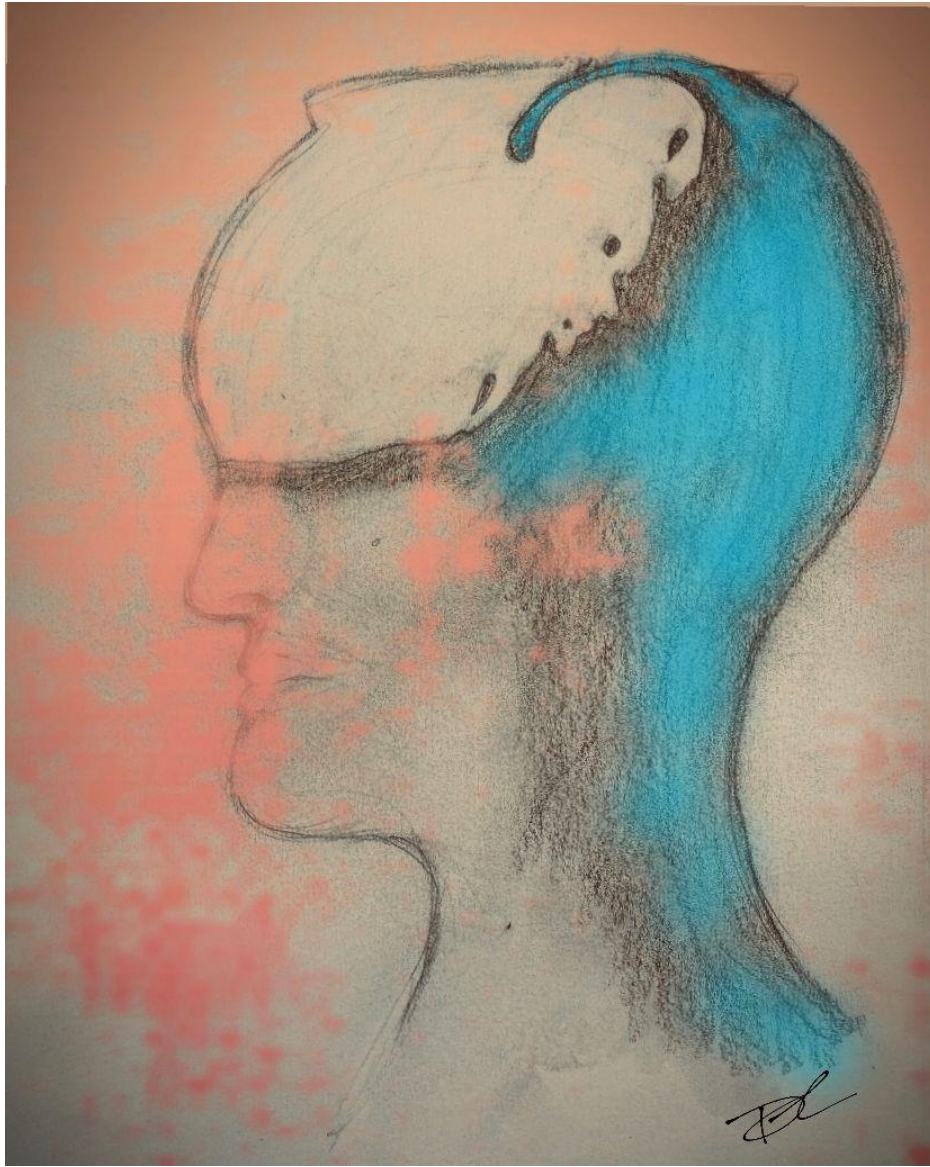
## **Journey for the cure**

Robin Letellier

Écrit en 2017 après avoir reçu son diagnostic de TNF. Ce poème exprime le désespoir de trouver un remède et de revenir à la normale. Il y a une référence à ce qui est déjà perdu et des allusions au sentiment de culpabilité ressenti par les patients que l'on tient responsables pour leur santé et pour l'amélioration de leurs symptômes.

Robin Letellier est une vétérane militaire résidant en l'Alberta. Ayant passé la majeure partie de sa vie à faire du bénévolat, elle s'est naturellement tournée vers la défense des patients souffrant de TNF et la sensibilisation à cette pathologie qui l'a gravement atteinte. Elle est cofondatrice de TNF Ensemble et bénévole de soutien entre pairs. Elle trouve un sens dans l'expression et l'exploration des émotions, que ce soit à travers l'art, l'écriture ou le partage d'expériences vécues.





## **C'est dans ta tête**

20.00" x 16.00"

Robin Letellier

Cet oeuvre illustre un des symptômes débilissants du TNF. La tête est devenue un bocal à poissons, gouverné par le clapotement de l'eau d'un côté à l'autre à chaque mouvement. Les yeux et les oreilles sont muets ; tout le reste est noyé quand la vague cascade dans le corps. Il y a du calme, de la conscience ainsi qu'une détermination farouche à ne pas laisser le symptôme se propager davantage. Tout commence dans la tête.

Robin Letellier est une vétérane militaire résidant en l'Alberta. Ayant passé la majeure partie de sa vie à faire du bénévolat, elle s'est naturellement tournée vers la défense des patients souffrant de TNF et la sensibilisation à cette pathologie qui l'a gravement atteinte. Elle est cofondatrice de TNF Ensemble et bénévole de soutien entre pairs. Elle trouve un sens dans l'expression et l'exploration des émotions, que ce soit à travers l'art, l'écriture ou le partage d'expériences vécues.

*Is this it...*

Sadness creeps from nowhere  
frustration, I just can't sleep  
as I come to realize  
those goals are now a dream

Heating pad included  
pillows from head to toe  
They are my only friends now  
I'm secluded and alone

It's "groundhog day" again  
watch the sun behind the sheers  
it makes its way across the ceiling  
and night time reappears

Any attempt to perform a habit  
perhaps shower maybe dress  
the punishment swiftly follows  
left tearful in a mess

My voice is trapped inside my head  
hands aching try to write  
stuttering and feeling dull  
I'm slipping out of sight

The obsession to try and research  
images flicker across my eyes  
desperately I'm searching  
for a seizure just like mine

I've stopped visiting the doctor  
inquiring how to cope  
he said he'd rather defer  
I wish he'd give me hope

People disappoint me  
where is the accessibility  
the consideration any evidence  
that my limitations don't define me

I'm asking is this forever,  
where are the others like me  
Is this all I am now,  
my disability...

*R. Letellier*

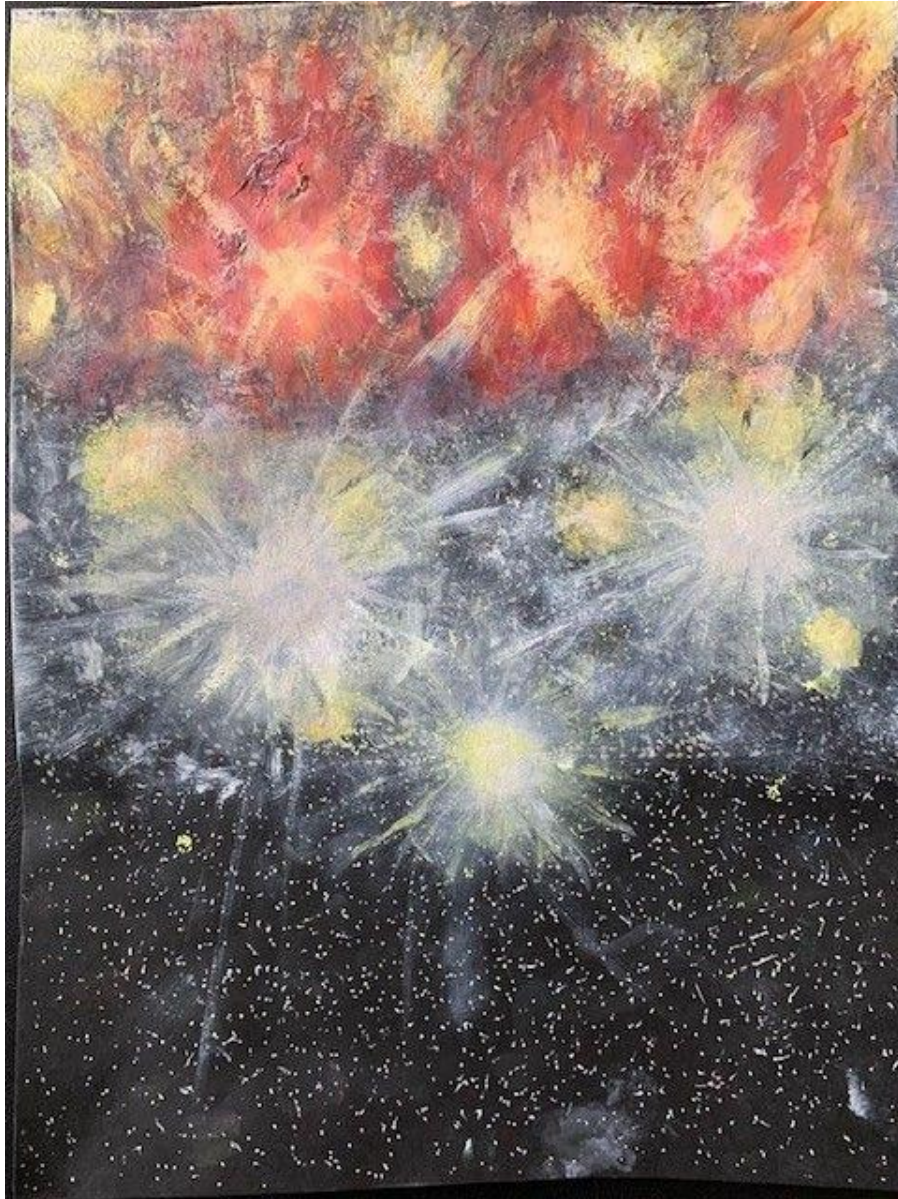
## **Est-ce ci...**

Robin Letellier

Écrit en 2018, le parcours de la maladie chronique a maintenant atterri lourdement dans le chagrin. Il y a une prise de conscience que le monde n'est pas conçu pour ni respectueux des personnes handicapées. Il est devenu évident que c'est un combat que peu de gens comprendront et auquel peu de gens se joindront.

Robin Letellier est une vétérane militaire résidant en l'Alberta. Ayant passé la majeure partie de sa vie à faire du bénévolat, elle s'est naturellement tournée vers la défense des patients souffrant de TNF et la sensibilisation à cette pathologie qui l'a gravement atteinte. Elle est cofondatrice de TNF Ensemble et bénévole de soutien entre pairs. Elle trouve un sens dans l'expression et l'exploration des émotions, que ce soit à travers l'art, l'écriture ou le partage d'expériences vécues.





## Le Voile

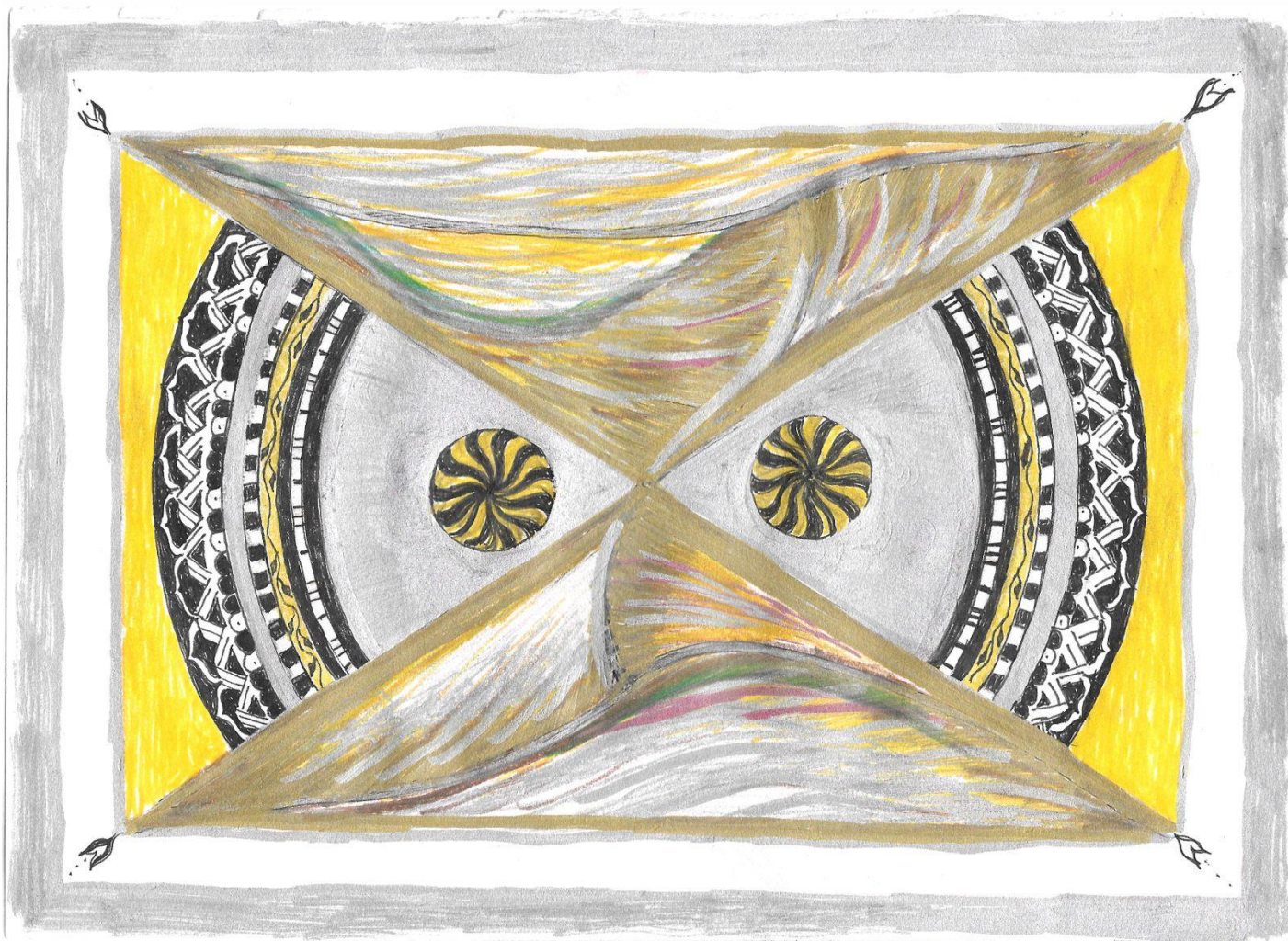
24.00" x 18.00"

Susan "Susi" Brown

Concept: Les TNF ont profondément altéré ma capacité à traiter les informations visuelles et auditives. Non seulement la lumière est bien plus brillante et le son plus fort, mais mon cerveau traduit le son, la lumière, et les mouvements en vibrations, ondes ou chocs électriques. Cela peut affecter ma motricité. Tout ce que je vois est recouvert d'un voile statique. Même dans l'obscurité totale, je vois d'innombrables minuscules points de lumière scintillants. Ce voile peut apparaître comme électricité statique légère ou aveuglante, parfois douloureuse, m'obligeant à garder les yeux fermés pendant de longues périodes.

Le TNF de Susi Brown est apparu après qu'elle ait été heurtée par une voiture en 2013. Elle a été diagnostiquée en 2019, après six ans d'errance médicale qui ont mis fin à sa carrière d'expert comptable. En tant que cofondatrice de TNF Ensemble, elle se consacre à l'amélioration du traitement et du soutien aux patients atteints de TNF au Canada.





## **Sagasse Ancestrale**

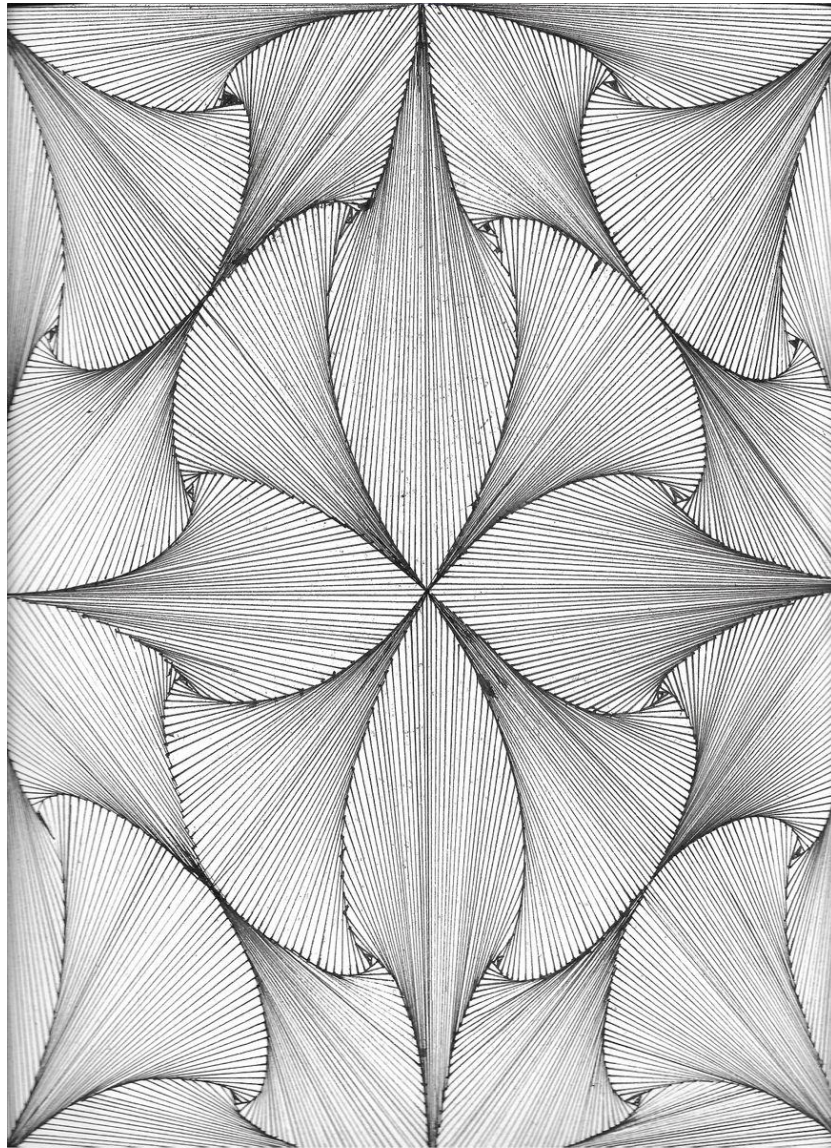
18.00" x 24.00"

Susan "Susi" Brown

Concept: Ancrés dans le silence, l'immobilité et l'espace, les sages attendent avec douceur et patience.

Le TNF de Susi Brown est apparu après qu'elle ait été heurtée par une voiture en 2013. Elle a été diagnostiquée en 2019, après six ans d'errance médicale qui ont mis fin à sa carrière d'expert comptable. En tant que cofondatrice de TNF Ensemble, elle se consacre à l'amélioration du traitement et du soutien aux patients atteints de TNF au Canada.





## **La Transition**

24.00” x 18.00”

Susan “Susi” Brown

Le concept artificiel d'une frontière entre l'esprit et le corps est un leurre qui nous induit en erreur.

L'IRMf (imagerie par résonance magnétique fonctionnelle) apporte la preuve visuelle que la maladie des TNF n'est pas imaginée, mais l'éducation et le ralliement des cliniciens prend beaucoup plus de temps qu'espéré.

Après 3 000 ans de théories, de débats, d'accusations et de controverses, la transition de cette pathologie du domaine de la psychiatrie à celui de la neurologie se produit enfin. L'histoire douloureuse des TNF nécessite une nouvelle page..

Le TNF de Susi Brown est apparu après qu'elle ait été heurtée par une voiture en 2013. Elle a été diagnostiquée en 2019, après six ans d'errance médicale qui ont mis fin à sa carrière d'expert comptable. En tant que cofondatrice de TNF Ensemble, elle se consacre à l'amélioration du traitement et du soutien aux patients atteints de TNF au Canada.