



l'ARMC

l'Aide à la Recherche des Maladies du Cerveau
"la Jeanne Hamon-Frostin"

19, rue des Ajoncs
56140 PLEUCADEUC
Siret : 788 515 229 00011

Association reconnue "d'intérêt général"

Tél. 02.97.26.10.22 / 06.84.42.44.45
E-mail : claudhamon@me.com
Site : armc-pleucadeuc.com

"J'ai parrainé l'ARMC
parce que c'est une petite
association qui défend une
grande cause."

Loïck PEYRON,
10 avril 2014

"Toute douleur
qui n'aide personne
est absurde"

André Malraux

"L'espoir est
toujours à portée de
Coeurs."

Yves DUTEIL

NOM

PRENOM

Adresse personnelle

.....
.....

tél. portable

adresse email.....

Adhère à l'ARMC pour l'exercice 2019 et verse :

- la somme de **20 euros**, cotisation de base
- la somme de **40 euros**, cotisation de soutien
- la somme de **60 euros**, cotisation de soutien
- la somme de **80 euros**, cotisation de soutien
- la somme de **100 euros**, cotisation de soutien

à l'Ordre de : l'ARMC - 19 rue des Ajoncs - 56140 PLEUCADEUC

le secrétariat vous adressera au premier trimestre 2020
votre attestation de déduction fiscale

l'ARMC étant reconnue "d'intérêt Général" la cotisation annuelle à l'association vous
donne droit désormais à une réduction d'impôt sur le revenu pour 66 % de son montant.

Ainsi avec l'adhésion

- de base **de 20 € votre impôt sera réduit de 13 € / votre effort réel est de 7 €**
- de soutien **de 40 € votre impôt sera réduit de 26 € / votre effort réel est de 14 €**
- de soutien **de 60 € votre impôt sera réduit de 40 € / votre effort réel est de 20 €**
- de soutien **de 80 € votre impôt sera réduit de 53 € / votre effort réel est de 27 €**
- de soutien **de 100 € votre impôt sera réduit de 66 € / votre effort réel est de 34 €**

armc-pleucadeuc.com

" Les plus jeunes d'entre vous connaîtrez un jour ces avancées thérapeutiques dont nous rêvons aujourd'hui "

Nos Objectifs sont rédigés dans nos statuts selon trois axes :

1) Nous souhaitons aider la recherche médicale de la SLA et autres maladies du motoneurone en envoyant des dons prioritairement à l'équipe de Séverine BOILLEE spécialisée dans la recherche sur la SLA à l'institut du cerveau et de la moelle épinière à la Pitié Salpêtrière, ainsi qu'à la Fondation Européenne Thierry Latran sous l'égide de la Fondation de France.

2) Nous souhaitons développer plus particulièrement dans notre département du Morbihan une activité spécifique d'information sur la maladie et de soutien aux malades et à leur famille, **que nous rencontrons régulièrement à leur demande.**

3) Nous souhaitons contribuer à l'aide matérielle que nous voulons apporter aux personnes atteintes de la maladie par l'achat en totalité ou en partie de matériel médical spécifique adapté à l'évolution de la maladie et orienté plus particulièrement sur l'aide à la communication, du type commande oculaire par exemple.

Cet exercice 2019 nous avons validé un projet commun avec la cellule pluridisciplinaire SLA de KERPAPÉ que nous avons rencontrée au complet au printemps 2016 avec Clément et Marie Claude et avec laquelle nous avons tissé des relations de confiance. Cette aide est destinée aux actions menées par l'Équipe Mobile de Médecine Physique et de Réadaptation en faveur des patients atteints de la Maladie de Charcot. Les dons collectés lors des journées de solidarité qui sont programmées chaque année dans les établissements scolaires qui valident le projet de l'ARMC seront affectés à l'achat d'aides techniques destinées à pallier les problèmes de communication ou toute autre compensation de situations de handicap, à l'éminente équipe mobile de MPR du Centre de KERPAPÉ.

Le moment est venu de vous solliciter afin de renouveler pour cet exercice 2019 vos adhésions à l'ARMC "l'Aide à la Recherche des Maladies du Cerveau" "la Jeanne Hamon-Frostin". Vos fidèles cotisations annuelles nous permettent de régler tout au long de l'année les frais classiques de gestion de l'ARMC, de financer en partie la mise en place de notre journée sportive, conviviale et festive du 14 juillet, mais nous attachons également beaucoup d'importance à les intégrer aux dons que nous envoyons à la Recherche Médicale.

En fait - parce que d'une part, la gestion de l'ARMC reste très rigoureuse, parce que d'autre part le secrétariat attache une attention toute particulière non seulement au renouvellement des cotisations annuelles à l'association, mais également à en valider de nouvelles - nous remettons cet exercice 2018 des dons bien plus conséquents que ceux prévus initialement, soit 25 705,00 €. Ainsi, en sept années d'exercice, nous aurons remis 112 247,48 € de dons à la recherche médicale et d'aide aux familles concernées par une SLA.

Lequel d'entre nous aurait imaginé une telle somme au soir de notre première édition 2012 ?

Le 14 juillet, à la 8^{ème} édition 2019 de "la Jeanne Hamon Frostin", les inscriptions des randos proposées seront reversées intégralement à l'Équipe de Séverine BOILLEE spécialisée à l'institut du cerveau et de la moelle épinière dans la recherche sur la SLA. A l'arrivée des randos, nous mettrons en place une animation de musique traditionnelle bretonne et nous proposerons comme les éditions précédentes un déjeuner champêtre. Sur les 12 € du repas, l'ARMC reversera 6 € de don à l'équipe de Séverine BOILLEE.

Les dons récoltés tout au long de la journée à l'accueil seront remis à la Fondation Thierry LATRAN.

**Votre fidélité à rejoindre chaque année l'ARMC est un Honneur
dont nous tenons à vous remercier très chaleureusement.**

Claude Hamon
Secrétaire Fondateur de l'ARMC

armc-pleucadeuc.com

" Les plus jeunes d'entre vous connaîtrez un jour ces avancées thérapeutiques dont nous rêvons aujourd'hui "