



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 2020 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 2021
votre attestation de déduction fiscale

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

Ainsi avec l'adhésion

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

Nos Objectifs sont rédigés dans nos statuts selon trois axes :

- 1) Nous aidons la recherche médicale de la SLA et des maladies neurodégénératives en envoyant des dons prioritairement à l'éminente 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. **Nous soutenons en effet officiellement depuis le Noël 2015 un projet de recherche avec cette équipe "Causes de la SLA et mécanismes de la dégénérescence motoneurale".**
- 2) Nous développons plus particulièrement dans notre département du Morbihan une activité spécifique d'information sur la maladie et de visite, de soutien aux malades et à leur famille, **que nous rencontrons régulièrement à leur demande.**
- 3) Nous contribuons à l'aide matérielle que nous apportons 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.

En 2019 nous avons validé un partenariat avec la cellule pluridisciplinaire SLA du Centre 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 cette Équipe du Centre de KERPAPÉ.

Le moment est venu de vous solliciter afin de renouveler pour cet exercice 2020 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 2020 des dons bien plus conséquents que ceux prévus initialement, soit 37 180 €. Ainsi, en huit années d'exercice, nous aurons remis 150 892,48 € de dons à la recherche médicale et d'aide aux familles en lutte avec une SLA.

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

Le 14 juillet, à la 9^{ème} édition 2020 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 par repas à l'équipe de Séverine BOILLEE.

**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