



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 : claudefhamon@me.com

Site : armc-pleucadeuc.com

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

Loïc PEYRON,
10 avril 2014

"Toute douleur
qui n'aide personne
est absurde"

André MALRAUX

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

Yves DUTEIL



"l'ARMC, l'association qui accompagne la vie" ou "comment transformer les épreuves de la Vie"

Assemblée Générale 2023 de l'ARMC Pleucadeuc, le Rapport Moral

La douzième assemblée générale de l'ARMC s'est tenue le 6 janvier 2024 à la salle Joseph BRIEND en cet endroit magique de Pleucadeuc, **"la PREVOSTAIS"**. Après le mot de bienvenue de notre présidente, Madame Simone BRIEND, Claude Hamon secrétaire et fondateur de l'ARMC nous a proposé le rapport moral de cet exercice.

"Je tiens à remercier très chaleureusement, toutes les personnes qui d'une façon ou d'une autre participent au combat de l'ARMC contre les maladies mystérieuses du cerveau. Dès juillet 2012 l'Institut du Cerveau nous a alerté **"qu'une personne sur huit est aujourd'hui touchée par ces maladies qui se caractérisent par des atteintes lésionnelles du cerveau, de la moelle épinière, des nerfs périphériques ou des muscles Ce sont des maladies chroniques, invalidantes, impliquant des prises en charge médico-sociales importantes"**.

Il y a un an, le Professeur Gérard SAILLANT Président de l'Institut du Cerveau nous rédigeait **"Pour la première fois, l'espoir de temporiser l'évolution de la SLA se dessine pour certains patients porteurs d'une forme spécifique de mutation"**. Quelle n'a pas été notre déception de constater ces dernières semaines que l'essai clinique porteur d'espoir pour tant de familles, soit reporté désormais pour un certain temps.

Tant il est vrai que notre ami Mikael MOAZAN Président d'ARMOR SLA à St Brieuc nous rédigeait dans le même temps : **"en attendant que soit découverte la pénicilline de la SLA le temps sera long et destructeur. Soyons proches de ceux qui souffrent et accordons crédit aux chercheurs"**.

Lequel d'entre nous aurait imaginé au Noël 2011 que **"notre petite association qui défend une grande cause"** serait encore en place et bien vivante 13 années après, non seulement bien en place, mais réalisant cet exercice 2023 un record en dons jamais imaginé **puisque notre trésorier va nous l'expliquer dans un moment, nous allons valider cet après-midi 50 000 € de dons cette année.**

En dix ans - depuis le Noël 2014 - avec le don de cet exercice, ce sont 242 800 € que nous aurons remis à la seule équipe de recherche fondamentale de l'Institut du Cerveau, dans le cadre d'une convention que nous avons validé avec l'INSERM et un avenant annuel co-signé.

Or le financement de la recherche fondamentale menée par l'équipe BOILLEE à l'Institut du Cerveau est crucial. Nous nous inscrivons dans une démarche qui concerne l'ensemble des maladies neurodégénératives, car sans découvertes fondamentales, pas de recherche appliquée. Nous attachons une grande importance à venir en aide aux malades et aux familles qui nous sollicitent, plus particulièrement en lien avec ceux suivis par l'équipe mobile du Docteur Alain JACQUOT au centre de KERPAPE. Les aides ici sont orientées en direction des problèmes de mobilité, de préhension, de communication, sans négliger le soutien psychologique.



Morbihan



Avec le soutien de



La maladie est complexe et regroupe peut-être plusieurs maladies dans la même. La recherche est complexe, délicate, nos combats respectifs le sont aussi et ils imposent le plus grand respect, car sur le terrain, nous passons après octobre rose, la mucoviscidose, le téléthon, rêve de clown, la liste est longue.

Le seul chemin à suivre : continuer d'aider les chercheurs à trouver sans le moindre relâchement. Dans le même temps - à la suite de notre demande - ils nous rédigent en octobre 2018 pour nos interventions dans les établissements scolaires devant élèves et communauté éducative : ***“Le métier de chercheur n'est pas un métier, on ne le fait jamais pour l'argent, mais on passe une grande partie de son temps à en chercher pour pouvoir mener les expériences utilisant des techniques de pointes très couteuses”***. Ce qui revient à dire, si nous essayons de mieux les aider, qu'ils passeront davantage de temps à exercer leur vrai métier qui est celui de trouver une nouvelle thérapie qui arriverait pour le moins à ralentir l'évolution de la maladie à défaut de la guérir, ce serait déjà une bien belle avancée.

Le départ de l'être cher ne met pas fin aux hostilités contre la maladie. Elles ne font que commencer. Notre promesse de vaincre la maladie ne s'accomplira que dans un avenir que nous ignorons pour le moment, qui fait dire à Christian Lobsiger ***“En conclusion, même si pour le moment nous n'avons pas encore trouvé un traitement efficace, on va le trouver. Peut-être notre équipe, peut-être une autre équipe, peut-être d'une autre maladie, mais on va trouver”***.

La journée festive du 14 juillet, dans sa nouvelle formule a été une réussite. Elle nécessite moins de travail, entraîne moins de frais et génère davantage de bénéfice. Avec 650 participants : 360 randonneurs et 290 vététistes nous validons un don de 4 000 €. Malgré une météo incertaine et franchement orageuse l'après-midi, la journée a été très satisfaisante. 200 repas ont été servis, le stand galettes et crêpes a eu du succès. Le résultat financier est le meilleur jamais réalisé. Nous avons pris bonne note de rendre selon les conseils de Jean Pierre la sono plus performante avec quelques enceintes supplémentaires afin que les interventions de nos invités - ***dont celles du corps médical*** - soient entendues des participants en fin de repas.

Le rangement a pu se faire en fin de journée avant la nuit. La soirée chez Chantal et Thierry fut très sympathique et chaleureuse. Elle a marqué tous les participants, comme un moment de bonheur collectif, celui d'avoir rempli sa mission où seul un temps devenu capricieux aurait tenté de la ternir et qui aura produit en réalité l'effet contraire. Au nom de la grande famille de l'ARMC, nous tenons à vous adresser Chantal et Thierry tous nos remerciements pour ce temps de partage entre nous tous, nous n'oublions pas, d'autant plus que chez vous, nous sommes précisément comme chez nous. Vous nous accueillez tout au long de l'année dans votre joli cadre reposant et très apprécié, soyez-en infiniment remerciés.

Remise Officielle du chèque de don à KERPAPE avec visite du centre le 23 mai 2023

Annie, Annick, Philippe et Pierre m'accompagnaient à cette traditionnelle visite de KERPAPE orchestrée par le Docteur Alain JACQUOT. Je reprends ici un court extrait du mot que j'ai donné *“Nous sommes honorés de cette rencontre annuelle, une rencontre de tous les jours entre deux équipes complémentaires qui sont au service des autres, les grands blessés, handicapés de la vie et “cette petite association qui défend une grande cause”* pour reprendre le propos de Loïck PEYRON notre parrain. Madame Caroline MARINGUE, nouvelle directrice de ce grand centre de soins dont la renommée dépasse de longue date nos frontières nous a fait passer ce mot *“Votre remarquable engagement vous permet de rassembler une équipe de bénévoles impliqués et essentiels pour faire vivre l'ARMC”*.

Les Marchés de Noël présentés par Pierre : aux marchés habituels : Grand Champ, Ploërmel, Ploemeur, Vannes, Questembert et Pontivy, s'est ajoutée une vente dans le hall du Centre LECLERC de Vannes le vendredi 22 décembre. Nous avons vendu 1754 bougies pour un solde de 3 508 € qui devient notre record. Proposer à la vente nos petites ***“lumières de l'Espoir”*** n'est pas chose facile et demande d'aller au contact des passants et de ce lancer. Ces journées nous permettent de mieux nous faire connaître et d'avoir des retombées en dons sur tous les points de vente, ***mais pas que*** puisque le Power Point de l'ARMC que vous connaissez et qui fait l'unanimité est venu d'une vente de bougies au marché de Noël de Ploemeur au Noël 2022.



Morbihan



FDVA
FONDS POUR LE
DEVELOPPEMENT
DE LA VIE
ASSOCIATIVE



Notre trésorier Marc LEBRETON présente le rapport financier. *“Le solde positif de cette année nous permet de pouvoir envisager l'édition 2024 sereinement à la seule condition d'assurer le renouvellement des adhésions de cet exercice 2023, de parrainer de nouveaux adhérents et de rester très prudent sur nos dépenses. S'il est clair que les cotisations annuelles de nos adhérents nous permettent de régler tout au long de l'année les frais classiques de gestion de l'association, ainsi que le financement de notre journée festive du 14 juillet, nous attachons beaucoup d'importance à les intégrer également aux dons pour la recherche médicale”.*

Nous organisons une journée festive à moindre coût,

Nous savons aussi récolter des dons à base de pièces jaunes sur les marchés de Noël,

Nous évitons de participer à des manifestations médiatisées et loin de nos bases qui génèrent des frais conséquents,

Nous n'avons pas le moindre frais de déplacement malgré le kilométrage annuel important du secrétariat,

Parce que des personnes ici présentes à nos côtés savent faire fonctionner l'intelligence du cœur en direction des soutiens que nous cherchons pour nos amis chercheurs à l'ICM, sans oublier nos malades SLA.

Nous enregistrons 438 adhérents. Nos frais de fonctionnement sont d'environ 5%.

Le bilan de cet exercice 2023 nous permet de valider des dons à hauteur de :

32 000 € au Team Séverine Boillée, soutien au projet de recherche depuis le Noël 2014 :

“Causes de la SLA et mécanismes de la dégénérescence motoneurale”

13 000 € à la cellule pluridisciplinaire SLA, l'équipe mobile du Centre de KERPAPE,

5 000 € à l'équipe de recherche de la maladie de Creutzfeldt-Jakob du Docteur Stéphane Haik.

Vote des adhérents

Le rapport moral et d'activité est adopté à l'unanimité des 144 votants. Le bilan financier est adopté à l'unanimité des 144 votants. Sont élu(e)s au Conseil d'administration de l'ARMC, Annie LE PAGE, Annick ORGEBIN, Philippe GENISSEL à l'unanimité des 144 votants.

Nous allons très vite revenir cet exercice 2024 sur quelques-unes de nos suggestions qui sont toutes orientées en direction des aides à apporter tant aux chercheurs de l'Institut du Cerveau, qu'aux malades suivis par l'équipe Mobile de KERPAPE :

- * Contact est pris avec la direction du RC VANNES pour une action de solidarité à mettre en place au Stade de la Rabine.
- * l'ARMC présente une équipe à l'Ultra Marin et croise les doigts pour être sélectionnée.
- * Les équipes Théâtres du Lycée St François Xavier de VANNES présenteront leurs pièces spécifiques les 25 et 26 mai.
- * Les traditionnelles randos du LECLERC de VANNES de la mi-juin seront proposées au profit de l'ARMC.

Vous souhaitez rejoindre le combat de l'ARMC, la porte vous est grande ouverte, d'autant plus que nous avons besoin de vos compétences respectives, car une équipe c'est avant tout une complémentarité de talents.

En fait, nous n'avons rien inventé. Nous avons simplement imaginé continuer le combat inégal commencé aux côtés de Jeanne, de Christine et de Jo - pendant leurs maladies respectives - et désormais au service des générations qui suivent, dont celle de nos enfants. A l'ARMC, on essaie de faire de belles choses ensemble et nous tenons à remercier très chaleureusement toutes celles et ceux d'entre vous qui participez à notre combat, qui quoi qu'il arrive laissera des traces.

Grand merci à vous tous de votre confiance et de vos soutiens.

“En 2024, l'ARMC est toujours là et nous continuons avec ce qui fonctionne bien”.



Morbihan



**"On vous soutient.
Association remarquable dans
la durée. Relation exceptionnelle
avec une équipe de chercheurs qui prennent
le temps de venir parler de la dégénérescence
des motoneurones un 14 juillet avec nos
bénévoles et les familles de patients ; un
exemple loin de la technocratie."**

**Docteur Jean Paul HAMON,
Président d'honneur de la Fédération
de médecins de France**

**"L'ARMC est devenue
un pilier pour le soutien financier de
nos projets mais, plus important, Claude
et son équipe sont devenus une source
d'inspiration pour la seule équipe de
recherche fondamentale
à l'Institut du Cerveau."**

**Docteur Christian LOBSIGER
Spécialisé dans la recherche sur la
dégénérescence des motoneurones dans la
maladie de Charcot**



l'ARMC

**l'Aide à la Recherche des
Maladies du Cerveau**

**"Votre remarquable
engagement vous permet de
rassembler un équipe de
bénévoles impliqués et essentiels
pour faire vivre l'ARMC."**

**Caroline MARINGUE,
Directrice Générale du
Centre de Kerpape**

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

**Loïck PEYRON
Le Parrain de l'ARMC**

Claude Hamon

Secrétaire, Fondateur de l'ARMC



Morbihan



Avec le soutien de

