

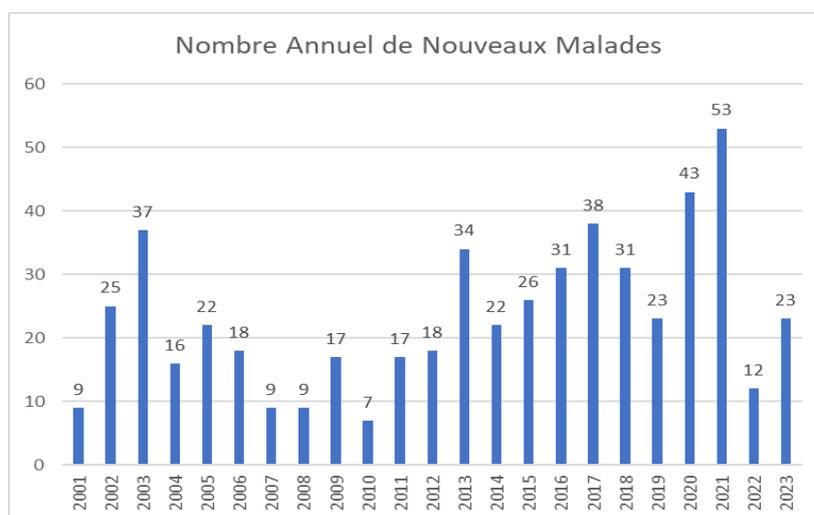


RAPPORT MORAL ANNEE 2023

LES MALADES et LES FAMILLES

Le recensement

Le 1^{er} Janvier 2023, nous connaissions 517 malades. Ils étaient 540 à nous avoir rejoints à la fin de l'année 2023. Ce sont donc 23 malades nouvellement diagnostiqués qui nous ont rejoints durant l'année. Le nombre de malades qui nous rejoignent chaque année est très variable et nous n'avons pas encore pu déterminer précisément pourquoi certaines années ils sont plus, ou moins, nombreux. Néanmoins, ce sont en moyenne plus de 23 malades qui nous rejoignent chaque année depuis maintenant 23 ans. Pour chacun des malades qui nous a rejoint nous avons accompli notre premier objectif : la rupture de leur solitude et de leur isolement. Quel que soit leur pays d'origine, grâce à notre site et à notre groupe privé Facebook, nous leur permettons d'entrer en contact avec d'autres malades.



L'accès à l'information

✚ **Générale :** grâce à nos divers supports de communication (Site internet, publications et éditions, etc) les malades et leurs familles ont accès aux informations qui leur permettent de connaître et faire valoir leurs droits, de faciliter leur quotidien et de trouver leur place au sein de la société.

✚ **Médicale et Scientifique :** La rareté de la Cutis Laxa implique que les informations qui lui sont relatives sont également rares, difficiles à trouver. Notre rôle est, et sera toujours, de les centraliser, les diffuser, les rendre facilement accessibles pour les malades et leurs familles essentiellement à travers notre lettre d'information et notre site internet.

La mise en contact avec des Médecins-Experts

C'est une demande de plus en plus forte et régulière de la part des malades de tous les pays que d'être mis en relation avec des médecins experts de la Cutis Laxa. Bien que le diagnostic leur ait été donné par un médecin ou un généticien local, lors de la survenue ou de l'aggravation d'un symptôme, la demande nous est faite d'être mis en contact avec un médecin qui « connaît bien la maladie ». De plus, à ce jour, plus de 35 % des personnes diagnostiquées « Cutis Laxa » ne connaissent pas le type précis dont elles sont atteintes faute d'avoir eu un diagnostic moléculaire. Ceci est tout à fait dommageable au suivi qu'ils sont en droit d'avoir, chaque type de Cutis Laxa nécessitant un suivi spécifique. C'est pourquoi nous faisons le maximum pour mettre en relation malades et médecins-experts par-delà les frontières.

L'accès à la prise en charge et aux soins

C'est un élément important du travail fait au niveau européen pour la mise en place et la prise en charge des soins transfrontaliers. La rareté de la Cutis Laxa induit que ses experts sont également rares et les malades sont éparpillés

dans le monde entier. Il est donc indispensable que les patients bénéficient d'une prise en charge par des médecins experts de la Cutis Laxa, Quel que soit le pays du malade, quel que soit le pays du médecin. Avec la découverte de nouvelles mutations en 2022, la précision de la prise en charge des patients prend toute son importance.

LE MONDE MEDICAL

Nous sommes toujours attentifs aux demandes des chercheurs et faisons le maximum pour aider leurs projets à se concrétiser, que ce soit par notre recensement des malades ou par notre soutien à leurs demandes de financements.

ERN-Skin (ERN-Peau)

Notre participation au Réseau Européen de Référence (ERN) en tant que représentant des malades reste le pilier central de nos activités avec le monde médical européen. Grâce aux habitudes prises de se réunir virtuellement, il est désormais possible de « se trouver » à Bruxelles le matin, à Paris l'après-midi et à New York le soir.... Et donc, tout au long de l'année 2023 nous avons participé à des groupes de travail et des séminaires en ligne organisés aux quatre coins du monde. Cela n'aurait pas été possible si ces temps de travail avaient été en présentiel.

Notre collaboration avec les professionnels médicaux et scientifiques apporte une réelle plus-value au bénéfice des patients et à l'amélioration de leur qualité de vie.

EPAG (Groupe Européen de Défense des Patients) : Les Représentants des patients au sein des ERN

Le travail des EPAGs se fait en parallèle du travail des ERNs.

En 2023, après la re-labellisation d'ERN-Skin par l'Union Européenne, nous avons établi notre feuille de route. Carte de l'Expertise en Europe ; Santé Mentale des Malades ; Soins Palliatifs ; Sensibilisation à la Dermatologie ; Fardeau ; Spécificités pédiatriques ; Programmes d'Education Thérapeutique ; toutes ces questions qui concernent de près les Maladies rares de la Peau seront travaillées au fil des années à venir (2024-2027).

FIMARAD

La Filière Maladies Rares Dermatologiques (FIMARAD) peut être présentée comme le pendant français de ERN-Skin.

Les échanges fructueux et la collaboration régulière avec les responsables des associations concernées par FIMARAD permettent de faire avancer les problématiques nationales. Que ce soit la relabellisation des Centres de Référence, l'amélioration du diagnostic, la reconnaissance du travail fourni, nos petites associations dédiées aux maladies rares ont besoin de cette unité, de ce travail commun pour améliorer la qualité de vie des patients et limiter les risques de nous voir disparaître du paysage de la santé en France.

Par ailleurs, le groupe « Errance et Impasse Diagnostic », mis en place au sein de Fimarad continue d'avancer pour améliorer la rapidité de diagnostic pour toutes les maladies rares dermatologiques. Dans la suite des travaux faits en 2021 pour la Cutis Laxa, un nouveau questionnaire a été adressé à toutes les associations membres de FIMARAD pour établir des tableaux de concordance des symptômes et identifier les professionnels de santé (infirmi(è)rs, kinés,etc ;) qui pourraient être « alerteurs » d'une possible maladie rare. L'analyse des réponses à ce questionnaire se poursuivra en 2024 et pourrait faire l'objet d'une publication scientifique.

LA SOCIÉTÉ

Les Relations avec les autres Associations

- ✚ **Internationales :** Notre implication de plus en plus importante au niveau européen nous permet des contacts réguliers et fructueux avec des associations d'autres maladies dermatologiques, sans compter notre adhésion à Rare Disease International (RDI) et à Globalskin, Alliance Internationale des associations de patients atteints de maladies de la peau (IADPO).
- ✚ **Nationales :** Notre adhésion à des collectifs associatifs nationaux (Solhand, Alliance Maladies Rares,..), et notre présence au sein du collège Maladies rares de la Fédération Française Peau (FFP) rendent la Cutis Laxa très visible. En 2023, la FFP et sa présidente, Marie-Claude Boiteux, ont vu la concrétisation de deux projets initiés depuis au moins deux ans :
 - ❖ Les Guides Handicap Peau : Le groupe de travail réunissant des malades, des professionnels médicaux et médico-sociaux ainsi que la CNSA (Caisse Nationale de Solidarité pour l'Autonomie) a décidé de réaliser deux Guides. L'un est à destination des professionnels et du Grand Public pour aider à mieux comprendre ce qu'est le Handicap Peau. L'autre est destiné à aider les malades à faire valoir les retentissements de son Handicap Peau. Ces deux guides sont complétés d'un formulaire à compléter avec le médecin et à joindre au dossier de demande prise en charge.

- ❖ Le livret pour les Enfants : Réalisé grâce à un groupe de travail, en collaboration avec « Les Petits Citoyens » sous forme d'une BD, Il explique aux enfants à partir de 7 ans ce que sont les maladies de la Peau. C'est un outil pédagogique qui permet d'intervenir auprès des enfants pour les sensibiliser et faire barrage au harcèlement des enfants atteints de maladies de peau.

- 🇫🇷 Locales : En 2023, Cutis Laxa Internationale a conforté son implication dans les actions locales, en étant membre du Conseil d'Administration du Comité Communal d'Action Social de la Municipalité de Bons en Chablais. Ces actions locales permettent d'engager des dialogues individuels qui renforcent la visibilité de la maladie.

La Visibilité

Etre connu, reconnu, signifie être visible du plus grand nombre. Toutes les actions menées visent cet objectif : rendre la maladie visible du plus grand nombre. La constitution de réseaux en est un des outils.

Etre acteur dans la Société et Etre en conformité avec la Société

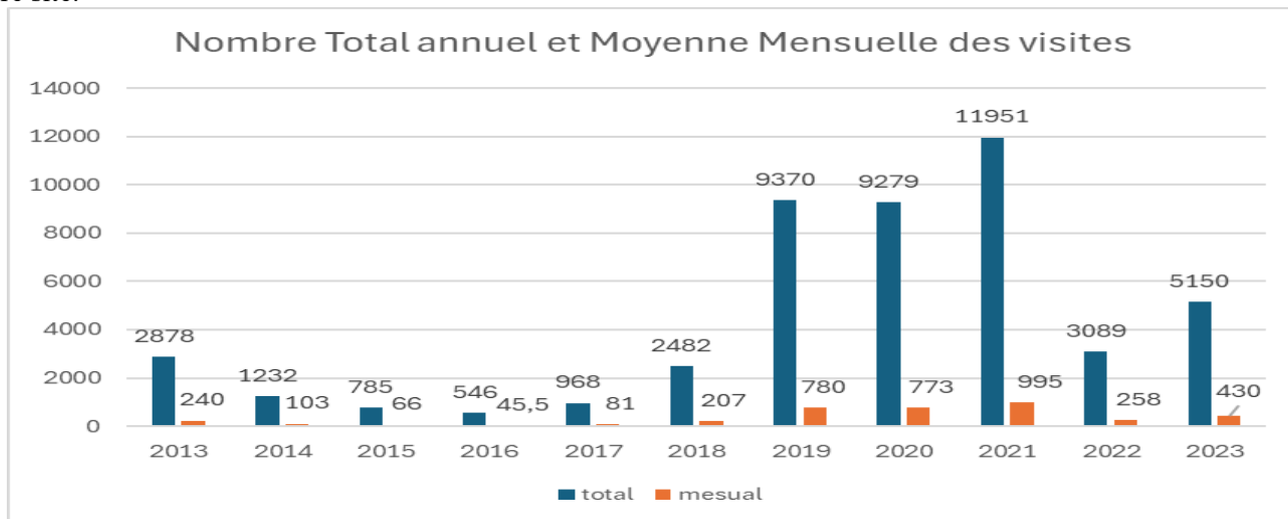
C'est un travail important que de porter la voix des malades en conformité avec les lois nationales et européennes relatives au respect de la vie privée et des données personnelles. Nous y sommes particulièrement sensibles et œuvrons dans ce sens.

LES MOYENS MIS EN ŒUVRE EN 2023

La diffusion d'informations

✓ Internet reste toujours le moyen de communication le plus rapide et le plus économique pour diffuser nos informations et permettre aux malades du monde entier d'entrer en contact avec nous. Pour cela, il existe désormais 3 moyens de nous contacter : notre site, la page publique Facebook et le groupe privé Facebook.

✓ Notre site : Le compteur indiquait 65 040 visites début Janvier 2023. Nous avons atteint les 70 190 visites fin décembre 2023, soit 5 150 visites durant l'année, c'est donc une moyenne mensuelle de près de 430 visites. En 2023 nous avons retrouvé un bon chiffre de visites. Nos deux mises à jour annuelles, associées à diffusion de l'information sur ces mises à jour constituent vraiment un élément majeur dans les visites et le référencement de notre site.



✓ Brochures: Toujours d'actualité, nos trois brochures sont régulièrement diffusées. Leur impression « à la demande » permet de les mettre à jours chaque fois que nécessaire.

✓ LIVRE CLI : Ce livre de témoignages de patients a continué d'intéresser de nombreuses personnes en 2023 et sa vente au bénéfice intégral de CLI, se poursuit.

✓ « CLI ~Infos » : Important vecteur de communication, notre newsletter reste éditée deux fois par an, en français, anglais et espagnol, entièrement faite « maison » elle est envoyée à tous nos contacts par email et par voie postale.

Evènements, Fêtes et Manifestations

Tout au long de l'année 2023 nous avons participé, en présentiel ou en ligne, à des évènements organisés par les organismes dont nous sommes membre ou partenaire : ERN-Skin (Réseau Européen de Référence-Peau), FFP (Fédération Française de la Peau), FIMARAD (Filière Maladies Rares Dermatologiques), Globalskin (Alliance

Internationale des Associations de Malades Dermatologiques), SFD (Société Française de Dermatologie), SNDV (Syndicat National des Dermatologues-Vénérologues).

En France ou à l'étranger, ces réunions annuelles sont toujours l'occasion d'échanger et de travailler avec d'autres représentants d'associations de malades. Cela permet de mener des actions concertées et cohérentes au bénéfice des malades.

Et aussi cette année, grâce au livret pour enfants de la FFP, Marie-Claude Boiteux est intervenue au collège de Bons en Chablais pour sensibiliser aux maladies de la peau en général et à la Cutis Laxa en particulier.

Bien d'autres événements Nationaux, Européens, Internationaux et Associatifs ont eu lieu en ligne et l'agenda de 2023 a été bien largement rempli.

Les Médias

28 Novembre 2022 : Public.fr : Sophie Davant « comment le Téléthon 2001 a permis les premières recherches sur la CL »

01 Décembre 2022 : Canal JDP (<https://www.cutislaxa.org/canal-jdp/>) interview croisée de Marie-Claude Boiteux et du Pr Ludovic Martin

03 Décembre 2022 : Quotidien « Charente Libre » : remise du chèque du triathlon de Sireuil

03 Décembre 2022 : Hebdomadaire « Télé7jours » : Sophie Davant se souvient du 10^{ème} malade Cutis Laxa découvert pendant le Téléthon 2001

19 Décembre 2022 : Handicap.fr : Podcast « Maladie rare et je vis avec » épisode 9 : Témoignage de Cécile

06 Janvier 2023 : Réseaux sociaux : « TiboInShape sur Instagram » : Interview de Cécile

28 Février 2023 : Quotidien « Le Monde » Grand Angle : Dossier Journée des Maladies Rares

28 Février 2023 : Mensuel « Le Trombinoscope » dossier journée Maladies Rares « Les malades sont en difficulté et leurs associations aussi ! »

Mars 2023 : Podcast « Les maladies visibles de la peau » : <https://www.youtube.com/watch?v=UEhLvNiiZic>

11 Mars 2023 : Quotidien « Le Monde » Tribune « La dermatologie est au bord du précipice »

28 Mars 2023 : 20 minutes Brut : « Atteinte de Cutis Laxa, Amélie, 18 ans, a le visage d'une femme de 60 ans »

3-10 Avril 2023 : Magazine « Maxi » : Témoignage de Cécile « Ma maladie ne m'a pas empêchée de trouver l'amour »

20 Avril 2023 : Radio « Europe 1 », libre antenne d'Olivier Delacroix, interview de Cécile

<https://www.europe1.fr/emissions/La-libre-antenne/cutis-laxa-cecile-est-enfermee-dans-un-corps-qui-parait-le-double-de-son-age-4178912>

24 Avril 2023 : Radio « France Bleu »

<https://open.spotify.com/episode/2Wiytiyd5Eixzv7Y8APYeg?si=laeOhOTaT8WHFoYtI4e6eA> (Cécile à 34''20)

11 Mai 2023 : Radio « VivreFM » : Les experts santé, Interview de Marie-Claude Boiteux :

<https://www.vivre.fm/posts/2023/05/les-experts-sante-une-maladie-rare-la-cutis-laxa>

24 Mai 2023 : Podcast Pierre Fabre-Kapcode « Comment les réseaux sociaux permettent de mieux comprendre l'expérience patient ? » <https://techtomed.com/comment-les-reseaux-sociaux-permettent-de-mieux-comprendre-l'experience-patient/>

Juin 2023 : ERN-Skin News : Les représentants des patients de ERN-Skin étaient présents à la conférence « Elevate » à Bruxelles. Deux d'entre ont été mis à l'honneur en recevant les récompenses « Champion » et « Innovateur ».

Été 2023 : Rare Revolution Magazine : Interview de Dave Jacob, fondateur de Thinkgenetic, atteint de Cutis Laxa

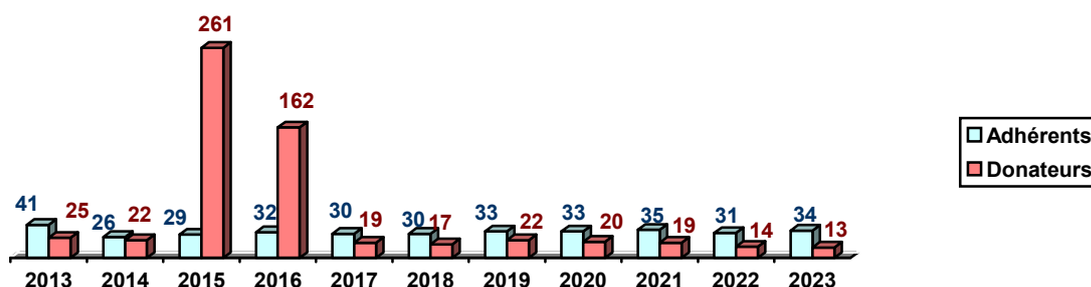
14 Septembre 2023 : Journée de la Peau : Table ronde avec Marie-Claude Boiteux pour la Société Française de Dermatologie (https://365.sfdermato.org/revivez-la-table-ronde-de-la-journee-mondiale-sante-de-la-peau/?utm_source=brevo&utm_campaign=FLASH%20INFO%20-%20Journe%20mondiale%20Sant%20de%20la%20peau%2014%20Septembre%202023%20-%20070923_copy_copy&utm_medium=email)

5 Décembre 2023 : Les tables rondes et interventions de la 5^e Conférence de la FFP sont en ligne sur sa chaîne youtube : <https://www.youtube.com/channel/UCvbExcayClnIRh7Vw99itLg>

Je vous remercie de bien vouloir voter le quitus du Rapport Moral 2023. N'hésitez pas à nous poser toute question ou demander toute explication les concernant que vous jugeriez utile avant le vote. Seront comptabilisés les votes par correspondance et les procurations reçus avant le 20 Mai 2024, ainsi que les votes des personnes présentes.

RAPPORT FINANCIER 2023

Nombre d'Adhérents et de Donateurs



Le nombre d'adhérents et donateurs reste stable depuis une dizaine d'années. Les années 2015 et 2016 étaient exceptionnelles en termes de donateurs avec la participation aux Balades Solidaires de Groupama. La moyenne habituelle des adhérents est de 32 et la moyenne habituelle des donateurs est de 19, soit un cumul moyen de 51. L'année 2023 est donc légèrement faible avec un cumul de 47.

Notre épargne reste stable avec près de 21 000 €, mais nous devons prévoir des collectes de fonds importantes pour pouvoir assurer le financement des prochaines journées Cutis Laxa.

Vous trouverez ci-dessous tous les chiffres du bilan de l'année 2023.

ATTESTATION

CUTIS LAXA INTERNATIONAL

Du 01/01/2023 au 31/12/2023

Dans le cadre de la mission de présentation des comptes annuels qui a été réalisée pour le compte de :

CUTIS LAXA INTERNATIONAL

Pour l'exercice du 01/01/2023 au 31/12/2023

et conformément aux termes de notre lettre de mission, nous avons effectué les diligences prévues par la norme professionnelle du Conseil National de l'Ordre des Experts-Comptables applicable à la mission de présentation des comptes qui ne constitue ni un audit ni un examen limité.

Sur la base de nos travaux, nous n'avons pas relevé d'éléments remettant en cause la cohérence et la vraisemblance des comptes annuels pris dans leur ensemble.

Ces comptes annuels sont joints à la présente attestation, ils sont paginés conformément au sommaire figurant en tête du présent document, ils se caractérisent par les données suivantes :

Total ressources	5 519,88 €
Résultat net comptable	-41,08 €
Total du bilan	23 595,69 €

Fait à MAGRIAC,
Le 31/02/2024,
BEAUDONNET GEORGES,
Expert-comptable.

COMPTE DE RÉSULTAT

CUTIS LAXA INTERNATIONAL

Du 01/01/2023 au 31/12/2023

	Du 01/01/23 au 31/12/23	Du 01/01/22 au 31/12/22	Du 01/01/21 au 31/12/21
PRODUITS D'EXPLOITATION			
Cotisations	2 479.88	3 995.11	2 372.22
Ventes de biens et services			
Ventes de biens	50.00	186.11	100.00
<i>Dont ventes de dons en nature</i>			
Ventes de prestations de service	2 890.00	8 977.69	6 287.96
<i>Dont parrainages</i>			
Produits de tiers financeurs			
Concours publics et subventions d'exploitation	100.00	500.00	200.00
Versements des fondateurs ou cons. dotat. consommable			
Ressources liées à la générosité du public			
Dons manuels			
Mécénats			
Legs, donations et assurances-vie			
Contributions financières			
Reprises sur amorts, dépr., prov., transf. charges			
Utilisations des fonds dédiés			
Autres produits		240.00	
TOTAL PRODUITS D'EXPLOITATION (I)	5 519.88	13 898.91	8 960.18
CHARGES D'EXPLOITATION			
Achats de marchandises			1 312.20
Variation de stock	92.92	531.84	-2 141.24
Autres achats et charges externes	4 027.64	19 180.30	5 329.41
Aides financières			
Impôts, taxes et versements assimilés			
Salaires et traitements	1 548.00	1 792.00	1 698.00
Charges sociales			
Dotations aux amortissements et aux dépréciations			
Dotations aux provisions			
Reports en fonds dédiés			
Autres charges			
TOTAL CHARGES D'EXPLOITATION (II)	5 668.56	21 504.14	6 198.37
RÉSULTAT D'EXPLOITATION (I - II)	-148.68	-7 605.23	2 761.81
PRODUITS FINANCIERS			
De participation			
D'autres valeurs mobilières et créances de l'actif immobilisé			
Autres intérêts et produits assimilés			
Reprises sur provisions, dépréciations et transferts de charges			
Différences positives de change	107.60	53.83	14.36
Produits nets sur cessions de val. mobilières de placement			
TOTAL DES PRODUITS FINANCIERS (III)	107.60	53.83	14.36
CHARGES FINANCIÈRES			
Dotations aux amortissements, aux dépr. et aux prov.			
Intérêts et charges assimilées		0.09	
Différences négatives de change			
Charges nettes sur cessions de val. mobilières de placement			
TOTAL DES CHARGES FINANCIÈRES (IV)		0.09	
RÉSULTAT FINANCIER (III - IV)	107.60	53.74	14.36

COMPTE DE RÉSULTAT

CUTIS LAXA INTERNATIONAL

Du 01/01/2023 au 31/12/2023

	Du 01/01/23 au 31/12/23	Du 01/01/22 au 31/12/22	Du 01/01/21 au 31/12/21
RÉSULTAT COURANT AVANT IMPÔTS (I - II + III - IV)	-41.08	-7 551.49	2 776.17
PRODUITS EXCEPTIONNELS			
Sur opérations de gestion			
Sur opérations en capital			
Reprises sur provisions, dépréciations et transferts de charges			
TOTAL DES PRODUITS EXCEPTIONNELS (V)			
CHARGES EXCEPTIONNELLES			
Sur opérations de gestion			
Sur opérations en capital			
Dotations aux amortissements, aux dépr. et aux prov.			
TOTAL DES CHARGES EXCEPTIONNELLES (VI)			
RÉSULTAT EXCEPTIONNEL (V - VI)			
Participation des salariés aux résultats (VII)			
Impôts sur les bénéfices (VIII)			
TOTAL DES PRODUITS (I + III + V)	5 627.48	13 952.74	8 974.54
TOTAL DES CHARGES (II + IV + VI + VII + VIII)	5 668.56	21 504.23	6 198.37
EXCÉDENT OU DÉFICIT	-41.08	-7 551.49	2 776.17

Je vous remercie de bien vouloir voter le quitus du Rapport Financier 2023 que je viens de vous présenter. Seront comptabilisés les votes par correspondance et les procurations reçus avant le 20 Mai 2024 ainsi que les votes des personnes présentes.

ETABLISSEMENT DU MONTANT DE LA COTISATION POUR L'ANNEE 2025

Comme nous en avons pris l'habitude, je vous propose d'établir ensemble le montant de la cotisation pour l'année prochaine, à savoir 2025. Je vous propose de la laisser à 30 € pour l'année 2025.

Je vous remercie de bien vouloir voter le montant de la cotisation pour 2025 que je viens de vous présenter. N'hésitez pas à nous poser toute question ou demander toute explication les concernant que vous jugeriez utile avant le vote. Seront comptabilisés les votes par correspondance et les procurations reçus avant le 20 Mai 2024, ainsi que les votes des personnes présentes.

PROJETS ET BUDGET PREVISIONNEL 2024

Vous les trouverez annexés ci-joint et je vous invite à en prendre connaissance. Ils sont la continuité des trois axes de travail que nous avons définis depuis la création de « Cutis Laxa Internationale ».

Je vous remercie de bien vouloir voter les Projets et le Budget Prévisionnel 2024. N'hésitez pas à nous poser toute question ou demander toute explication les concernant que vous jugeriez utile avant le vote. Seront comptabilisés les votes par correspondance et les procurations reçus avant le 20 Mai 2024, ainsi que les votes des personnes présentes.

138 impasse de Champs Gervais
74890 Bons en Chablais
France



CUTIS LAXA INTERNATIONALE
Organisme d'Intérêt Général Loi 1901.



Tel/Fax : 33 (0)4 56 30 74 43
e-mail : MCJLBoiteux@aol.com
Site : www.cutislaxa.org

PROCES-VERBAL DE L'ASSEMBLEE GENERALE ORDINAIRE DU MARDI 04 JUIN 2024

Madame Marie-Claude BOITEUX, Présidente, ouvre la séance à 14 H 00. Conformément à la convocation qui a été adressée aux adhérents, l'ordre du jour est ainsi conçu :

- **RAPPORT MORAL 2023 et VOTE**
- **RAPPORT FINANCIER 2023 et VOTE**
- **ELECTION DES MEMBRES DU CONSEIL D'ADMINISTRATION**
- **ETABLISSEMENT DU MONTANT DE LA COTISATION POUR 2025**
- **PROJETS 2024 et BUDGET PREVISIONNEL**
- **QUESTIONS DIVERSES**

Etaient Présents :

Mme M.C. Boiteux, Mr M. Senaud (nommé secrétaire de séance)
Soit 2 votes

Ont voté par correspondance:

Mme Hélène Boiteux, Mme Valérie Decoux, Mme Nathalie Fournier, Mme Marion Lassalle, Mme Martine Richemont, Mme Mireille Tessier, Mr Pierre Ancelin, Mr Chris Boisseaux, Mr Serge Richemont, Mr Romain Rousseau.

Soit 10 votes

Etaient Absents et Représentés :

Mme Cécile Boiteux-Gueye, Mme Véronique Fustier, Mr Antonio Da Silva et Mr Jean Garidou donnent pouvoir à Mme Marie-Claude Boiteux.

Mme Sophie Khalilpour donne pouvoir à Mr Michel Senaud

Soit 5 pouvoirs

Le nombre total des adhérents 2023 étant de 34 et le nombre d'adhérents présents, représentés ou ayant voté par correspondance étant de 17 (2+10+5) l'Assemblée peut donc statuer valablement sur les questions portées à l'ordre du jour (minimum 1/3 des adhérents).

RAPPORT MORAL

Le Rapport Moral de l'année 2023 a été adressé préalablement pour lecture à tous les adhérents. La comptabilisation de tous votes et pouvoirs donne les résultats suivants :

Abstentions : 0 Contre : 0 Pour : 17

Le Rapport Moral est adopté à l'unanimité.

RAPPORT FINANCIER

Le Rapport Financier de l'année 2023 a été adressé préalablement pour lecture à tous les adhérents. La comptabilisation de tous votes et pouvoirs donne les résultats suivants :

Abstentions : 0 Contre : 0 Pour : 17

Le Rapport Financier est adopté à l'unanimité.

ELECTIONS AU CONSEIL D'ADMINISTRATION

La comptabilisation de tous les votes et pouvoirs donne les résultats suivants :

BEAUDONNET Georges, Trésorier sortant

Abstentions : 0 Contre : 0 Pour : 17

Monsieur Georges Beaudonnet est élu au Conseil d'Administration à l'unanimité

ETABLISSEMENT DU MONTANT DE LA COTISATION POUR L'ANNEE 2025

Il a été proposé préalablement par écrit que le montant de la cotisation reste à 30 € en 2024

Abstentions : 0 Contre : 0 Pour : 17

Le montant de la Cotisation pour l'année 2025 n'est donc pas modifié et reste au montant actuel de 30 €

PROJETS 2024

Les Projets de l'année 2024 ont été adressés préalablement pour lecture à tous les adhérents. La comptabilisation de tous votes et pouvoirs donne les résultats suivants :

Abstentions : 0 Contre : 0 Pour : 17

Les Projets de l'année 2024 sont adoptés à l'unanimité

BUDGET PREVISIONNEL 2024

Le Budget Prévisionnel de l'année 2024 a été adressé préalablement pour lecture à tous les adhérents. La comptabilisation de tous votes et pouvoirs donne les résultats suivants :

Abstentions : 0 Contre : 0 Pour : 17

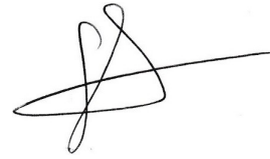
Le Budget Prévisionnel de l'année 2024 est adopté à l'unanimité.

Tous les votes et pouvoirs ayant été comptabilisés et aucune autre question n'ayant été portée à sa connaissance, la Présidente clos la séance à 15 H 00

La Présidente
Marie-Claude Boiteux

Handwritten signature of Marie-Claude Boiteux in black ink, featuring a stylized 'M' and 'C' followed by the name 'Boiteux'.

Le Secrétaire de Séance
Michel Senaud

Handwritten signature of Michel Senaud in black ink, consisting of a large, stylized 'S' and 'M' followed by the name 'Senaud'.