





138 impasse de Champs Gervais 74890 Bons en Chablais - France IBAN : FR76 1240 6001 2400 1806 3980 297 - BIC : AGRIFRPP824 +33/456.30.74.43 - mcjlboiteux@aol.com





















PROYECTOS PARA EL AÑO 2021

Cutis Laxa Internationale celebrará su 20º aniversario en noviembre de 2021. Habíamos planeado celebrarlo como es debido. Por desgracia, la crisis sanitaria nos ha obligado a cancelar todo. De acuerdo con nuestra forma de presentación habitual, a continuación encontrará nuestros proyectos para el año 2021, agrupados en tres capítulos.

LOS TRES GRANDES EJES

LOS ENFERMOS

El recuento y el contacto individual

Nuestra labor principal consiste en que las personas que padecen Cutis Laxa pongan fin a su soledad. Gracias a nuestra visibilidad en Internet, a través de nuestro sitio web o de las redes sociales, estas personas pueden entrar en contacto con otras personas que se enfrentan a la enfermedad. En 2021 continuaremos con esta labor

En el ámbito de los contactos que mantenemos con los pacientes que padecen Cutis Laxa, ya sea de manera individual (contacto indispensable para poner fin a la soledad), o a través de nuestro sitio web o de las redes sociales, los datos personales que recogemos se procesarán de acuerdo con la normativa sobre protección de datos personales.

El contacto directo sigue siendo el más importante en los momentos difíciles, pero Internet, y en concreto el grupo privado en Facebook, sigue siendo un lugar privilegiado para el debate y el intercambio.

Acceso y divulgación de la información

1. General

- ✓ <u>CLI~Informaciones</u> nos permite compartir con los pacientes, los miembros y los donantes el día a día de nuestra asociación.
- ✓ <u>La página pública en Facebook</u>, accesible a todo el mundo, nos permite divulgar todas las informaciones pertinentes en el ámbito de las enfermedades raras en general y la Cutis Laxa en particular.
- ✓ <u>El libro "Cutis Laxa, historia de una enfermedad rara"</u>, publicado a finales de 2020, recoge los testimonios de los pacientes y sus familias desde los inicios de Cutis Laxa Internationale hasta la actualidad.

2. Médica y científica

- ✓ <u>CLI~Informaciones</u> es la primera fuente de divulgación de este tipo de información, una vez que nosotros la hemos centralizado y comprobado.
- ✓ <u>Nuestro sitio web</u> seguirá siendo uno de nuestros principales objetivos en lo que respecta a la información, y lo actualizaremos periódicamente.

3. Reservada a los pacientes y a sus padres

<u>El grupo Facebook</u> se ha convertido en un lugar de intercambio y de consuelo esencial para todos los enfermos. Gracias a los programas de traducción disponibles en Internet, todos pueden hablar con todos, sean cuales sean sus países de origen, incluso si solamente hablan su propio idioma.

Las Jornadas de Cutis Laxa

Deberían haberse celebrado en Gante en junio de 2021. Lamentablemente, la persistencia de la pandemia nos ha obligado a cancelar su organización. Por tanto, se han aplazado hasta septiembre de 2022.

La representación en el extranjero

A lo largo de todo el año 2021, mantendremos nuestra colaboración/asociación con los proyectos y las acciones llevadas a cabo en Francia, en Europa y en todos los países en los que se realicen actividades en favor de la Cutis Laxa.

Es importante que la voz de los enfermos que padecen Cutis Laxa llegue a las autoridades de todos los países.

EL MUNDO MÉDICO

ERN-Skin

Además de las actividades habituales de nuestra ERN y de sus grupos temáticos, que continuarán en 2021, la creación de grupos de trabajo transversales permite dar visibilidad a problemas comunes a todas las ERN. En ese sentido, el trabajo dentro del grupo "Embarazo y Planificación Familiar" será uno de los temas importantes en 2021.

<u>Grupo Europeo de Defensa del Paciente (EPAG): los representantes de los pacientes en las Redes Europeas</u> de Referencia

Igual que en el caso de ERN-Skin, y en relación con su evolución, crecerá la importancia de la labor realizada en los ePAG. Hablar con una sola voz, formarse, compartir nuestros éxitos y nuestras dificultades son las palabras clave de nuestra presencia en los ePAG. Establecidos en 2017, cuando se crearon las ERN, ahora es necesario elaborar una carta que regule sus derechos y deberes.

FIMARAD

La red FIMARAD sigue adelante con su trabajo de coordinación en los centros de referencia y los centros de competencia franceses. El deseo de dar un impulso a esta labor se refleja en los grupos de trabajo. Nuestra participación se concentrará en el grupo relativo al "Retraso y estancamiento en el diagnóstico".

El intercambio de información

Se intercambia, y se seguirá intercambiando, información con los equipos médicos e investigadores a los que acompañamos y apoyamos. Centralizamos las informaciones más recientes sobre la Cutis Laxa y las divulgamos a través de nuestros medios. Esta colaboración con los médicos y los investigadores es fundamental.

En lo que se refiere al recuento de los enfermos, y de acuerdo con las nuevas directivas europeas relativas a la protección de datos personales, haremos las gestiones necesarias para obtener el consentimiento de los enfermos para que sus datos se puedan comunicar, con su acuerdo, en el ámbito de los programas de investigación.

LA SOCIEDAD

Las relaciones con las demás asociaciones

- ✓ INTERNACIONALES: Participamos en los ePAG y somos miembros de la Alianza Internacional de Enfermedades Raras (RDI), EURORDIS, Genetic Alliance y de otras asociaciones que trabajan a nivel internacional o que tienen la sede fuera de Francia. De este modo, extendemos nuestra red de relaciones y contactos por todo el mundo.
- ✓ NACIONALES: La reactivación de la Federación Francesa de la Piel, en la que somos parte interesada, permitirá mejorar la visibilidad de los problemas a los que se enfrentan los pacientes que padecen síndromes dermatológicos. Como miembros de la Junta Directiva, coordinaremos la creación de folletos didácticos sobre el tema "El niño y la piel". Cada uno de estos folletos tratará un tema concreto: la escolarización, la transición de niño a adulto, las actividades de ocio, el apoyo psicológico, etc. ...
- ✓ LOCALES: Nuestra red local de relaciones se amplía cada vez más, abriendo nuevas oportunidades de intercambio, trabajo conjunto y puesta en común de nuestros esfuerzos.

Ahora somos miembros del CCAS (Centre Communal d'Action Sociale) y de la Comisión de Accesibilidad de los edificios públicos del municipio de Bons en Chablais.

Lamentablemente, las condiciones sanitarias actuales no nos permiten considerar la posibilidad de participar en los eventos locales.

La visibilidad

Nuestras publicaciones y nuestro sitio web seguirán siendo nuestras principales herramientas para darnos visibilidad. El proyecto de una exposición de fotos de pacientes tomadas por un profesional no pudo continuar en 2020 debido a la crisis sanitaria. Esperamos que pueda llevarse a cabo en 2021.

Actor de la evolución de la sociedad

Para ello, tendremos que insistir en la participación y en la asistencia al mayor número de eventos locales, nacionales, europeos e internacionales posibles, en cuanto la situación sanitaria mundial lo permita. Sin embargo,

las nuevas herramientas de comunicación en línea nos permiten hacer llegar la voz de los enfermos para ayudar a cambiar la sociedad. Esto requiere nuevas formas de trabajar y de gestionar el tiempo, pero lo importante es que estemos siempre presentes y activos.

LAS ACCIONES PREVISTAS PARA 2020

FINANZAS

Búsqueda de nuevas formas de financiación

- ✓ Sitios de crowdfunding, bote en línea
- ✓ Fundaciones
- ✓ Participación en eventos locales, nacionales e internacionales, cuando la situación sanitaria lo permita
- ✓ Concierto de góspel a beneficio de CLI

Ventas en eventos

✓ Venta de nuevos objetos

FORMACIONES

- ✓ Seminarios en línea ePAG
- ✓ Seminarios en línea Globalskin
- ✓ Seminarios en línea RDI

COMUNICACIÓN Y MEDIOS

Edición de documentos (Todos nuestros documentos se editan en francés, inglés y español, todo de manera « casera » y con un coste mínimo).

- ✓ CLI~Informaciones: dos veces al año, en francés, inglés y español; difundido por correo e Internet.
- ✓ Nuevo folleto médico: impreso in situ según las necesidades
- ✓ Nuevo folleto de informaciones generales: impreso *in situ* según las necesidades
- ✓ Nuevo folleto sobre los tratamientos sintomáticos: impreso in situ según las necesidades
- ✓ El libro "Cutis Laxa: historia de una enfermedad rara, testimonios de los pacientes", a la venta en beneficio de CLI

Redes sociales

- ✓ Grupo privado en Facebook
- ✔ Página pública en Facebook

Sitio Internet

- ✓ Creación de nuevas páginas cada vez que es necesario (reseña de prensa, proyectos y acciones realizadas, ...)
- ✓ Actualizaciones intermedias para mejorar nuestra aparición en buscadores.

Otras herramientas de comunicación

- ✓ Kakemonos/Roll-ups
- ✓ Carteles
- ✓ Tarjetas de visita

Representación de la asociación

✓ Gastos de transporte, alojamiento y alimentación durante los desplazamientos para participar en foros, conferencias, etc., cuando los organizadores no sufragan los gastos o no se dispone de becas a tal fin.

VARIOS

Envío de documentos

- ✓ Gastos postales
- ✓ Sobres

Participación en la organización del Triathlon de Sireuil, si la situación sanitaria lo permite

- ✓ Camisetas, gorras
- ✓ Diversas herramientas de comunicación



Presupuesto provisional 2021

	2021	31.12.2020	31.12.2019
PRODUCTOS			
Ventas y			
manifestaciones	4 500,00 €	1 518,91 €	4 184,36 €
Subvenciones	500,00 €	200,00 €	- €
	6 000,00 €		
Donaciones y afiliaciones		11 291,81 €	8 478,21 €
Total de productos	11 000,00 €	13 010,72 €	12 662,57 €
GASTOS			
Compras merchandising	- €	1 326,52 €	21,00 €
Costes de funcionamiento	5 000,00 €	3 945,53 €	5 202,70 €
Costes voluntarios	1 600,00 €	1 570,00 €	1 180,00 €
amortización	- €	- €	- €
diferencias de cambio	- €	- €	- €
	- €		
intereses		- €	- €
Gastos totales	6 600,00 €	6 842,05 €	6 403,70 €
RESULTADO	4 400,00 €	6 168,67 €	6 258,87 €

Habida cuenta de la situación sanitaria excepcional y de la Orden Nº 2020-321, de 25 de marzo de 2020, prorrogada por Decreto N¹ 2021-255 de 9 de marzo de 2021, por la que se adaptan las normas de reunión y deliberación de las asambleas y órganos directivos de las personas jurídicas y entidades sin personalidad jurídica de derecho privado a causa de la epidemia de COVID-19, las votaciones, relativas a los proyectos y presupuesto provisional para 2021, se han realizado previamente por correspondencia, electrónica o postal, o se realizarán el mismo día mediante un poder a nombre de la Presidenta.