

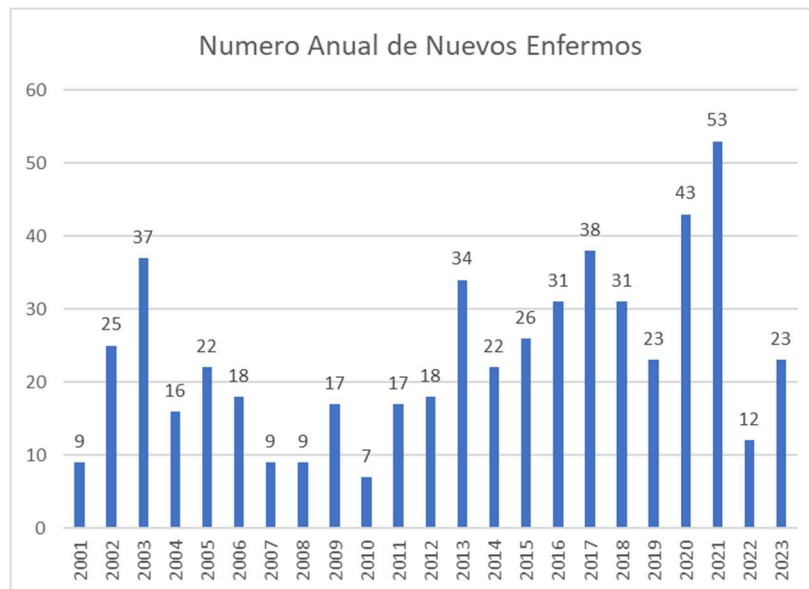


INFORME MORAL AÑO 2023

LOS ENFERMOS Y LAS FAMILIAS

El recuento

A día 1 de enero de 2023, teníamos conocimiento de 517 enfermos. A finales de 2023 éramos 540. Por lo tanto, durante el año se unieron a nosotros 23 nuevos enfermos. El número de enfermos que se unen a nosotros cada año es muy variable y todavía no hemos podido determinar con precisión por qué algunos años son más o menos, numerosos. Sin embargo, en promedio, más de 23 pacientes se han unido a nosotros cada año durante los últimos 23 años. Para cada uno de los enfermos que se unieron a nosotros hemos logrado nuestro primer objetivo: la ruptura de su soledad y de su aislamiento. Independientemente de su país de origen, gracias a nuestro sitio web y a nuestro grupo privado de Facebook, les permitimos ponerse en contacto con otros enfermos.



Acceso a la información

✚ **General:** Gracias a los diferentes soportes de comunicación (sitio Internet, publicaciones, ediciones, etc.), los enfermos y sus familias tienen acceso a información que les permite conocer y hacer valer sus derechos, facilitar su día a día y encontrar su sitio en la sociedad.

✚ **Médica y científica:** La Cutis Laxa es una enfermedad rara, lo que implica que las informaciones al respecto lo son también, y es difícil encontrarlas. Nuestra labor ha sido, y seguirá siendo, centralizar las informaciones, divulgarlas, hacerlas más accesibles a los enfermos y a sus familias, principalmente a través de nuestro boletín de información y nuestro sitio Internet.

La puesta en contacto con médicos expertos

Cada vez con más insistencia y frecuencia, los enfermos de todos los países piden que se les ponga en contacto con médicos expertos en Cutis Laxa. Aunque su diagnóstico haya sido establecido por un médico o un genetista de su país, cuando aparece o se agrava un síntoma nos piden que les pongamos en contacto con un médico que “conozca bien la enfermedad”. Además, hasta la fecha, más del 35 % de las personas a las que se les ha diagnosticado Cutis Laxa no saben el tipo exacto que tienen porque no se les ha hecho un diagnóstico molecular. Este hecho es muy perjudicial para el seguimiento al que tienen derecho, ya que cada tipo de Cutis Laxa requiere un seguimiento específico. Por ese motivo, hacemos todo lo que está en nuestras manos para poner en contacto a enfermos con médicos expertos allende las fronteras.

El acceso a atención y tratamiento

Se trata de un aspecto importante de la labor realizada a nivel europeo para desarrollar y apoyar la atención transfronteriza. La escasez de la Cutis Laxa hace que sus expertos también son raros y los enfermos están dispersos por todo el mundo. Por lo tanto, es indispensable que los pacientes sean tratados por médicos expertos en la enfermedad, independientemente del país donde se encuentre el enfermo o el médico. Con el descubrimiento de nuevas mutaciones en 2022, la precisión del tratamiento de los pacientes adquiere mayor importancia.

EL MUNDO MÉDICO

Siempre estamos atentos a las solicitudes de los investigadores y hacemos todo lo posible para contribuir a que sus proyectos avancen, por medio de nuestro recuento de enfermos o atendiendo sus solicitudes de financiación.

ERN-Skin (Red Europea de Referencia – Piel)

Nuestra participación en la Red Europea de Referencia (ERN) como representante de los enfermos sigue siendo el pilar central de nuestras actividades con el mundo médico europeo. Gracias a los hábitos adquiridos de reunirse virtualmente, ahora es posible «encontrarse» en Bruselas por la mañana, en París por la tarde y en Nueva York por la noche.... Por eso durante 2022 ha sido posible participar en grupos de trabajo y seminarios en línea organizados en todos los rincones del mundo, algo que no habría sido posible si hubiera sido presencial.

Nuestra colaboración con los profesionales médicos y científicos aporta un valor añadido real en beneficio de los pacientes y de la mejora de su calidad de vida.

EPAG (Grupo Europeo de Defensa del Paciente): los representantes de los pacientes en las ERN

La labor de los EPAG se realiza en paralelo a la labor de las ERN.

En 2023, después de que la Unión Europea reescribiera ERN-Skin, establecimos nuestro plan de trabajo. Mapa de la Experiencia en Europa; Salud Mental de los Enfermos; Cuidados Paliativos; Sensibilización a la Dermatología; Carga; Especificidades pediátricas; Programas de Educación Terapéutica; todas estas cuestiones que afectan de cerca a las Enfermedades raras de la Piel se trabajarán en los próximos años (2024-2027)

FIMARAD

La red FIMARAD se puede considerar la contraparte francesa de ERN-Skin.

Los intercambios fructíferos y la colaboración regular con los responsables de las asociaciones afectadas por FIMARAD permiten hacer avanzar las problemáticas nacionales. Ya sea la revalidación de los Centros de Referencia, la mejora del diagnóstico, el reconocimiento del trabajo realizado, nuestras pequeñas asociaciones dedicadas a las enfermedades raras necesitan esta unidad, de este trabajo conjunto para mejorar la calidad de vida de los pacientes y limitar los riesgos de vernos desaparecer del paisaje de la salud en Francia.

Por otra parte, el grupo de “Callejón y Callejón sin salida Diagnóstico”, creado en el seno de Fimarad, sigue avanzando para mejorar la rapidez de diagnóstico de todas las enfermedades raras dermatológicas. En la continuación de los trabajos realizados en 2021 para la Cutis Laxa, se envió un nuevo cuestionario a todas las asociaciones miembros de FIMARD para establecer cuadros de concordancia de los síntomas e identificar a los profesionales de la salud (enfermeros, fisios, etc.) que podrían ser «alertadores» de una posible enfermedad rara. El análisis de las respuestas a este cuestionario continuó en 2023 y podría ser objeto de una publicación científica.

LA SOCIEDAD

Las relaciones con las demás asociaciones

- ✚ **Internacionales:** Nuestra presencia cada vez mayor a nivel europeo nos permite mantener contactos periódicos y fructíferos con asociaciones de otras enfermedades dermatológicas, sin olvidar nuestra afiliación a la Alianza Internacional de Enfermedades Raras (RDI) y a Globalskin, la Alianza Internacional de Organizaciones de Pacientes Dermatológicos (IADPO).
- ✚ **Nacionales:** Nuestra afiliación a colectivos asociativos nacionales (Solhand, Alliance Maladies Rares,..), y nuestra presencia en el Colegio de Enfermedades Raras de la Federación Francesa de la Piel (FFP) hacen que la Cutis Laxa sea muy visible. En 2023, la FFP y su presidenta, Marie-Claude Boiteux, vieron concretarse dos proyectos iniciados desde al menos dos años antes:
 - ❖ Las Guías Discapacidad Piel: El grupo de trabajo que reúne a enfermos, profesionales médicos y medicosociales y la CNSA (Caja Nacional de Solidaridad para la Autonomía) decidió realizar dos Guías. Uno está destinado a los profesionales y el público en general para ayudar a entender mejor lo que es la discapacidad de la piel. El otro está destinado a ayudar a los enfermos a hacer valer las repercusiones de

su Discapacidad Piel. Estas dos guías se completan con un formulario que debe completarse con el médico y adjuntarse al expediente de solicitud que se toma en consideración.

❖ **El folleto para los Niños:** Realizado gracias a un grupo de trabajo, en colaboración con 'Los Pequeños Ciudadanos» en forma de un BD, Explica a los niños a partir de 7 años cuáles son las enfermedades de la Piel. Se trata de un instrumento pedagógico que permite intervenir con los niños para sensibilizarlos y hacer frente al acoso de los niños afectados por enfermedades de la piel..

✚ **Locales:** En 2022, Cutis Laxa Internationale consolidó su participación en las acciones locales, siendo miembro del Consejo de Administración del Comité Municipal de Acción Social del Municipio de Bons en Chablais. Estas acciones locales permiten entablar diálogos individuales que refuerzan la visibilidad de la enfermedad.

La visibilidad

Ser conocido, reconocido, significa ser más visible. Todas las actividades llevadas a cabo tienen como fin este objetivo: hacer visible la enfermedad al mayor número de personas posible. La creación de redes es uno de los instrumentos para ello.

Ser actor en la sociedad, de conformidad con ella

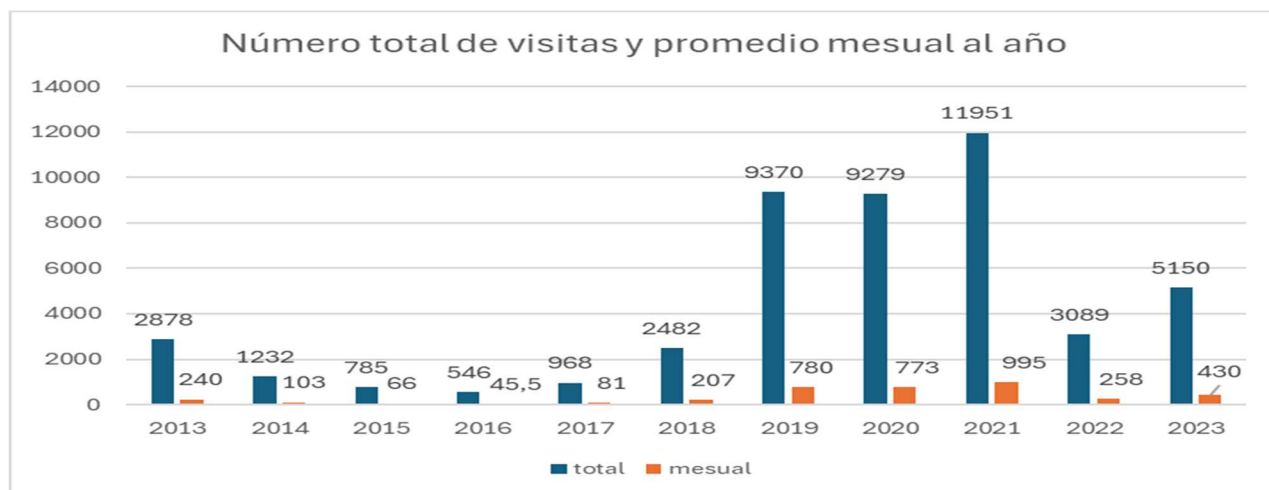
Transmitir la voz de los enfermos de conformidad con las leyes nacionales y europeas relativas al respeto de la vida privada y los datos personales es una labor importante. Prestamos mucha atención a este aspecto, y trabajamos en esa dirección.

LAS ACCIONES LLEVADAS A CABO EN 2023

La divulgación de la información

✓ **Internet** sigue siendo la forma de comunicación más rápida y más rentable para divulgar nuestras informaciones y permitir que los enfermos de todo el mundo se pongan en contacto con nosotros. Para ello, ya existen tres formas de entrar en contacto con nosotros: nuestro sitio web, la página pública en Facebook y el grupo privado en Facebook.

✓ **Nuestro sitio:** El contador mostró 65.040 visitas a principios de enero de 2023. Habíamos alcanzado las 70.190 visitas a finales de diciembre de 2023, es decir, 3.089 visitas durante el año, es decir, un promedio mensual de casi 430 visitas. En 2023 encontramos un buen número de visitas. Nuestras dos actualizaciones anuales, junto con la difusión de información sobre estas actualizaciones son realmente un elemento importante en las visitas y el posicionamiento de nuestro sitio.



✓ **Folleto:** Nuestros tres folletos, que siempre disponen de la información más actualizada, se distribuyen periódicamente. El hecho de que se impriman "por encargo" nos permite ponerlos al día cada vez que es necesario.

✓ **LIBRO DE CLI:** Publicado a finales de 2020, este libro de testimonios de los pacientes ha suscitado mucho interés en 2023 y seguirá a la venta en los próximos años. Los beneficios que se obtengan se destinarán íntegramente a CLI.

✓ **“CLI~Informaciones”:** Canal importante de comunicación, nuestro boletín se sigue editando dos veces al año, en francés, inglés y español, todo de manera “casera”, y se envía a todos nuestros contactos por correo electrónico y postal. Gracias a nuestras traductoras voluntarias

Actividades, fiestas y eventos

A lo largo del año 2023 participamos, en presencia o en línea, en eventos organizados por los organismos de los que somos miembro o socio: ERN-Skin (Red Europea de Referencia-Piel), FFP (Federación Francesa de la Piel), FIMARAD (Sector Enfermedades Raras Dermatológicas), Globalskin (Alianza Internacional de Asociaciones de Enfermos Dermatológicos), SFD (Sociedad Francesa de Dermatología), SNDV (Sindicato Nacional de Dermatólogos-Venerólogos). En Francia o en el extranjero, estas reuniones anuales son siempre la ocasión de intercambiar y trabajar con otros representantes de asociaciones de enfermos. Esto permite realizar acciones concertadas y coherentes en beneficio de los enfermos.

Y también este año, gracias al librito para niños de la FFP, Marie-Claude Boiteux intervino en el colegio de Bons en Chablais para sensibilizar sobre las enfermedades de la piel en general y sobre la Cutis Laxa en particular. Bien d'autres évènements Nationaux, Européens, Internationaux et Associatifs tuvieron lugar en línea y la agenda de 2023 fue muy bien cumplido.

Los medios de comunicación

28 Noviembre 2022: Public.fr: Sophie Davant «cómo el Téléthon 2001 permitió las primeras investigaciones sobre la CL»

01 Diciembre 2022: Canal JDP (<https://www.cutislaxa.org/canal-jdp/>) entrevista cruzada de Marie-Claude Boiteux y del profesor Ludovic Martin

03 Diciembre 2022: Diario «Charente Libre»: entrega del cheque del triatlón de Sireuil

03 Diciembre 2022: Semanal «Tele7days»: Sophie Davant recuerda al décimo enfermo Cutis Laxa descubierto durante el Téléthon 2001

19 Diciembre 2022: Handicap.fr: Podcast «Enfermedad rara y vivo con» episodio 9: Testimonio de Cecile

06 Enero 2023: Redes sociales: «TiboInShape en Instagram»: Entrevista a Cecile

28 Febrero 2023: Diario «Le Monde» Gran Ángulo: Dossier Día de las Enfermedades Raras

28 Febrero 2023: Mensual «Le Trombinoscope» dossier día Enfermedades raras «¡Los enfermos están en dificultad y sus asociaciones también!»

Marzo de 2023: Podcast «Las enfermedades visibles de la piel»: <https://www.youtube.com/watch?v=UEhLvNiiZic>

11 Marzo 2023: Diario «Le Monde» Tribuna «La dermatología está al borde del precipicio»

28 Marzo 2023: 20 minutos Bruto: «Cutis Laxa, Amélie, de 18 años, tiene la cara de una mujer de 60 años»

3-10 Abril 2023: Revista «Maxi»: Testimonio de Cecilia «Mi enfermedad no me ha impedido encontrar el amor»

20 Abril 2023: Radio «Europe1», libre antena de Olivier Delacroix, entrevista a 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 Abril 2023: Radio «France Bleu»

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

11 Mayo 2023: Radio «VivreFM»: Los expertos en salud, Entrevista a Marie-Claude

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

24 Mai 2023 : Podcast Pierre Fabre-Kapcode « Cómo las redes sociales pueden ayudar a entender mejor la experiencia del paciente ? » <https://techtomed.com/comment-les-reseaux-sociaux-permettent-de-mieux-comprendre-l'experience-patient/>

Junio de 2023: ERN-Skin News: En la conferencia "Elevate" en Bruselas estuvieron presentes representantes de pacientes, dos de ellos recibieron los premios "Campeón" e "Innovador".

Verano de 2023: Revista *Rare Revolution*: Entrevista con Dave Jacob, fundador de Thinkgenetic, que padece Cutis Laxa

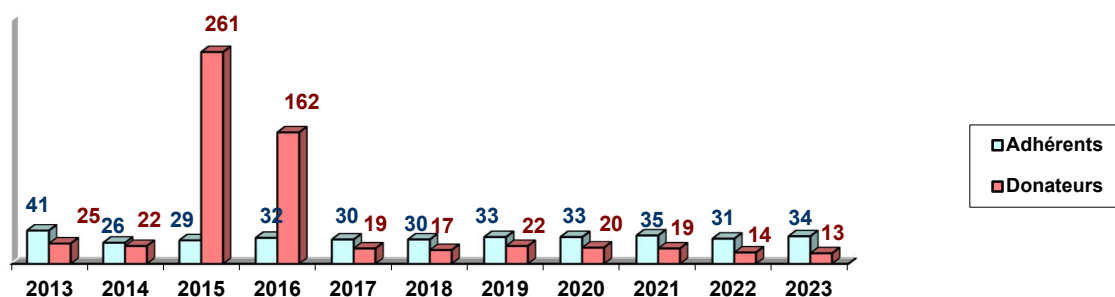
14 de septiembre de 2023: *Día de la Piel*: Mesa redonda con Marie-Claude Boiteux para la Sociedad Francesa de Dermatología (https://365.sfdermato.org/revivez-la-table-ronde-de-la-journee-mondiale-sante-de-la-peau/?utm_source=brevo&utm_campaign=FLASH%20INFO%20-%20Journee%20mondiale%20Sant%20de%20la%20peau%2014%20Septembre%202023%20-%20070923_copy_copy&utm_medium=email)

5 Décembre 2023 : Las mesas redondas e intervenciones de la V Jornada FFP están online en su canal de YouTube: <https://www.youtube.com/channel/UCvbExcayClnIRh7Vw99itLg>

Le agradecería que votara a favor de la aprobación del Informe Moral 2023. No dude en plantearnos cualquier pregunta o pedirlos cualquier explicación al respecto que considere útil antes de que procedamos a la votación. Se contabilizarán los votos por correo y los poderes recibidos antes del 20 de Mayo 2024, así como los votos de los presentes.

INFORME FINANCIERO 2023

Nombre d'Adhérents et de Donateurs



El número de miembros y donantes se ha mantenido estable durante el último decenio. Los años 2015 y 2016 fueron excepcionales en términos de donantes con la participación en los Paseos Solidarios de Groupama. El promedio habitual de miembros es de 32 y el promedio habitual de donantes es de 19, lo que equivale a una acumulación media de 51. El año 2023 es, pues, ligeramente débil, con una acumulación de 47.

Nuestros ahorros se mantienen estables con cerca de 21.000 €, pero tendremos que planear grandes recaudaciones de fondos para poder garantizar la financiación de los próximos días Cutis Laxa. A continuación encontrará todas las cifras del balance del año 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 MAURIAC,
Le 21/02/2024.
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 amortis, dépr., prov., transf. charges | | | |
| Utilisations des fonds dédiés | | 240.00 | |
| Autres produits | | | |
| 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 |

Le agradecería que votara a favor de la aprobación del Informe Financiero 2023 que acabo de presentar. Se contabilizarán los votos por correo y los poderes recibidos antes del 20 de Mayo 2024, así como los votos de los presentes.

ESTABLECIMIENTO DE LA CUOTA PARA 2025

Como es nuestra costumbre, les propongo que establezcamos juntos la cuota para el año próximo, es decir, 2025. Les propongo que la mantengamos en 30 € para el año 2025.

Le agradecería que votara a favor de la aprobación de la cuota para 2025 que acabo de presentar. No dude en plantearnos cualquier pregunta o pedirlos cualquier explicación al respecto que considere útil antes de que procedamos a la votación. Se contabilizarán los votos por correo y los poderes recibidos antes del 20 de Mayo 2024, así como los votos de los presentes.

PROYECTOS Y PRESUPUESTO PROVISIONAL PARA 2024

Encontrará adjuntos estos documentos; los invito a tomar conocimiento de ellos. Los documentos representan la continuidad de los tres ejes de trabajo que definimos desde la creación de Cutis Laxa Internationale.

Le agradecería que votara a favor de la aprobación de los Proyectos y el Presupuesto Provisional para 2024. No dude en plantearnos cualquier pregunta o pedirlos cualquier explicación al respecto que considere útil antes de que procedamos a la votación. Se contabilizarán los votos por correo y los poderes recibidos antes del 20 de Mayo 2024, así como los votos de los presentes.

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

ACTA DE LA ASAMBLEA GENERAL ORDINARIA DEL MARCOLES 04 DE JUNIO DE 2024

La Sra. Marie-Claude BOITEUX, Presidente, abre la sesión a las 14 h 00. De acuerdo con la convocatoria que se ha enviado a todos los socios, el orden del día es el siguiente:

- **MEMORIA DE ACTIVIDADES 2023 y VOTACIÓN**
- **BALANCE ECONÓMICO 2023 y VOTACIÓN**
- **ELECCIÓN DE LOS MIEMBROS DE LA JUNTA DIRECTIVA**
- **ESTABLECIMIENTO DE LA CUOTA DE SOCIOS PARA 2025**
- **PROYECTOS 2024 y PRESUPUESTO PROVISIONAL**
- **CUESTIONES DIVERSAS**

Presentes :

Sra. M.C. Boiteux, Sr. M. Senaud (nombrado secretario de sesión)
En total, 2 votos

Han votado por correspondencia:

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

En total, 10 votos

Ausentes o Representados con Poderes :

Sra Cécile Boiteux-Gueye, Sra Véronique Fustier, Sr Antonio Da Silva, Sr Jean Garidou poderes a la Sra Marie-Claude Boiteux.

Sra Sophie Khalilpour poder a Sr Michel Senaud

En total, 5 poderes

El número total de socios en 2023 era de 34 y el número de socios presentes, votos y representados de 17 (2+10+5), la Asamblea puede pues celebrarse y los acuerdos serán válidos, con los temas del orden del día (mínimo 1/3 de los socios)

MEMORIA DE ACTIVIDADES

La Memoria de Actividades del año 2023 ha sido enviada previamente para lectura a todos los miembros. La contabilidad de todos los votos y poderes da los siguientes resultados:

Abstenciones : 0 En contra : 0 A favor : 17

La Memoria de Actividades se aprueba por unanimidad.

BALANCE ECONÓMICO

El Balance Económico del año 2023 ha sido enviado previamente para lectura a todos los miembros. La contabilidad de todos los votos y poderes da los siguientes resultados:

Abstenciones : 0 En contra : 0 A favor : 17

El Balance Económico se aprueba por unanimidad.

ELECCIONES A LA JUNTA DIRECTIVA

La contabilidad de todos los votos y poderes da los siguientes resultados:

BEAUDONNET Georges, Tesorero saliente

Abstenciones : 0 En contra : 0 A favor : 17

Sr Georges Beaudonnet es elegido a la Junta Directiva por unanimidad

ESTABLECIMIENTO DE LA CUOTA DE SOCIOS PARA EL AÑO 2025

Se ha propuesto previamente por escrito que el importe de la cuota se mantenga en 30 € en 2025.

Abstenciones : 0 En contra : 0 A favor : 17

La cuota de los socios para el año 2024 no se modifica y se mantiene en el importe actual de 30 €

PROYECTOS 2024

Los Proyectos del año 2024 se enviaron previamente para lectura a todos los miembros. La contabilidad de todos los votos y poderes da los siguientes resultados:

Abstenciones : 0 En contra : 0 A favor : 17

Los Proyectos del año 2024 se aceptan por unanimidad

PRESUPUESTO PROVISIONAL 2024

El Presupuesto Provisional del año 2024 se enviaron previamente para lectura a todos los miembros. La contabilidad de todos los votos y poderes da los siguientes resultados:

Abstenciones : 0 En contra : 0 A favor : 17

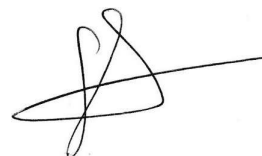
El Presupuesto Provisional del año 2024 se acepta por unanimidad.

Dado que todas las votaciones y credenciales han sido contadas y no se le ha comunicado ningún otro asunto, la Presidenta cierra la sesión a las 15.00 horas.

La Presidenta
Marie-Claude Boiteux

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

El secretario de sesión
Michel Senaud

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