

Procès Verbal de l'Assemblée Générale Statutaire de l'association France AVC 59/62 « Louis Hardy »	Date : 31/05/2008 à 9h30
Lieu : Centre l'Espoir	Hellemmes
Liste des présents : on ne détaillera pas la liste des présents dans ce compte-rendu. Le feuillet d'émargement sera joint à ce procès verbal dans le registre.	

SOMMAIRE :

<u>1. Accueil par le Président :</u>	2
<u>2. Rapport Moral par Henri De Riemaecker</u>	2
<u>3. Rapport de l'Assemblée Générale de la Fédération France AVC</u>	9
<u>4. Rapport Financier</u>	11
<u>5. Renouvellement du Conseil d'Administration</u>	12
<u>6. Projets</u>	13
<u>7. Questions diverses</u>	13

Ordre du Jour :

L'ordre du jour est le suivant :

- Accueil par le Président,
- Rapport Moral du Secrétaire,
- Rapport de l'Assemblée Générale de la Fédération,
- Rapport Financier,
- Renouvellement du tiers du Conseil d'Administration,
- Projets,
- Questions Diverses

1. Accueil par le Président :

Le Président ouvre cette assemblée en remerciant le centre L'Espoir pour son accueil et la présence nombreuse de nos adhérents. Il cite que l'année fut riche en événements pour l'association. Il réalise un point rapide sur ce qui va se passer l'année prochaine et sur un plan national. Il précise que nous sommes déjà bien impliqués dans le premier objectif de l'association qui était de créer des permanences suivies de groupes de parole. Cependant il souhaite toujours que ces groupes se décentralisent et s'autonomisent, pour cela il faut trouver des bénévoles supplémentaires. Le rapport moral sera présenté par Henri De Riemaecker, secrétaire.

2. Rapport Moral par Henri De Riemaecker

Avant de vous lire le rapport moral, je voudrais associer à cette journée tous ceux de l'association qui, pour des raisons de santé, ne peuvent pas être présents aujourd'hui. Je pense à Claude Billouard, notre ancien trésorier qui, depuis 2 ans, est à la Maison du Sophora près de St Quentin. Je m'étais mis en rapport avec la Direction de cet établissement pour qu'il puisse être avec nous aujourd'hui mais la personne accompagnatrice n'a pu se libérer. (Un samedi ça n'est pas facile. Nous espérons bien pouvoir le rencontrer dans le cadre d'un autre projet). Ne l'oublions pas...

Je pense à Monique Degrace, membre du Conseil d'Administration, qui était avec nous l'année dernière et qui a été emportée par la maladie en quelques semaines le 14 septembre 2007. Je pense à Jean Marc Sennesal qui, déjà l'année dernière, n'avait pu être avec nous pour des raisons de santé. Il nous a quittés le 6 janvier 2008 emporté également par une longue maladie.

Nous assurons Monsieur Jacques Degrace et Marie José Sennesal de toute notre amitié. Je pense à tous ceux qui vivent plus mal que d'autres l'après AVC... Je pense à ceux que nous avons rencontrés au cours de nos permanences ou individuellement et qui n'ont pas survécu après l'AVC, je pense à leurs familles, je pense à toutes les familles victimes d'AVC pour qui nous avons voulu l'association...

Je pense à vous, conjoints, conjointes qui discrètement partagez la vie devenue différente de toute la famille.

Le rapport moral présenté est le suivant :

Nous voudrions remercier particulièrement tous ceux qui depuis l'origine apportent leur soutien actif. Comme chaque année il est important de les citer :

- La Mairie de Wambrechies en la personne de Mr Le Maire, Daniel Janssens, de son Conseil Municipal et du personnel toujours accueillant et dévoué pour faciliter notre activité.
- La Direction de la Banque Scalbert Dupont qui assure gracieusement depuis l'origine toute la reproduction de nos documents. C'est un coût important que l'association n'a pas à supporter à ce jour...Une équipe compétente composée de collègues et amis assure le travail :
- Le Centre l'Espoir où nous sommes et qui nous accueille à chaque demande. Merci à René Caillet son Directeur, au Docteur Istaes, médecin Chef et à toutes les équipes soignantes, administratives et hôtelières.
- Les Directions et le personnel des hôpitaux de Swynghedauw, Salengro, La Bassée, Fouquières Lez Lens et Zuydcoote.
- La mairie de Barlin qui accueille une permanence.
(Nous parlerons de tout cela tout à l'heure...)
- Ceux qui, sollicités occasionnellement et qui, bien que non concernés directement par l'AVC, ont assuré ou assurent un travail ponctuel. Nous remercions notamment tous ceux qui ne faisant pas partie de l'association se sont mobilisés pour la journée régionale de l'AVC ce jeudi 25 octobre 2007.
- Tous les bénévoles présents ici ou non, patients et familles de patients qui assurent les permanences dans les hôpitaux et centres de rééducation et animent les groupes de parole...
- Tous les adhérents et donateurs ici présents ou empêchés aujourd'hui...

Depuis 2004, date de création de notre association, nous nous sommes employés :

- **à mettre en place et à pérenniser des permanences** dans différents lieux, à Wambrechies, en milieu hospitalier et de rééducation où **à rendre visite individuellement**. Patients et familles de patients sont écoutés.
- **à organiser des groupes de parole** où patients et familles de patients peuvent échanger sur leur vécu et ainsi s'enrichir de témoignages ...Actuellement il y a 2 groupes de parole, celui de Wambrechies, animé actuellement par Denyse Desseaux et celui de Zuydcoote, animé par René loos

Nous sommes de plus en plus connus auprès du public et des Pouvoirs Publics par notre participation à divers Forums associatifs ou spécialisés sur l'AVC et l'handicap mais aussi auprès des instances hospitalières et centres de rééducation, auprès de l'Agence Régionale de l'Hospitalisation... Depuis le 4 avril 2006 France AVC 59/62 Louis Hardy est agréée au niveau régional par la Préfecture de la Région Nord Pas de Calais pour représenter les usagers dans les instances hospitalières ou de santé publique, pour une période de 5 ans. Pour ce faire il a fallu déposer un dossier retraçant l'activité de l'association à la DRASS du Nord Pas de Calais.

Cela nous amène à détailler davantage les actions entreprises depuis notre assemblée du 2 juin 2007 :

Premier objectif de l'association :

Poursuivre la création de lieux d'écoute tout en pérennisant ceux existants et apporter un soutien psychologique aux patients et familles de patients.

Depuis 2004, diverses permanences fonctionnent à :

- la Fondation Ledoux à **Wambrechies** où rappelons-le, toute personne peut appeler ou venir rendre visite....
- l'Hôpital **Salengro de Lille**.
- au Centre de Rééducation de **Swynghedauw**.
- au Centre de Rééducation **L'Espoir à Hellemmes**.
- au Centre de Rééducation de **Fouquières Lez Lens**,
- au Centre de Rééducation **Les Erables à La Bassée**,
- en mairie de **Barlin**.
- à l'hôpital Maritime de **Zuydcoote**.

Les Groupes de Parole

Le 17 décembre 2005, un groupe de parole a vu le jour à Wambrechies. Animé à ses débuts par moi-même il a été animé ensuite par Denyse Desseaux et Monique Degrace. Depuis le décès de Monique Degrace, c'est Denyse Desseaux qui en assure l'animation avec compétence et enthousiasme. Depuis quelques mois une vingtaine de personnes y participent. A la rentrée il faudra peut-être penser à la création d'un 2^o groupe afin que tous puissent s'exprimer. Pour cela, il faut trouver une personne qui sache animer le groupe en donnant la parole à chacun dans un respect d'écoute mutuel

La « permanence-groupe de parole » à l'hôpital Maritime de Zuydcoote a été créée en novembre 2006 grâce à une petite équipe dynamique emmenée par René loos qui habite Dunkerque et à l'implication du Docteur Allard, médecin rééducateur, chef de service de l'hôpital de Zuydcoote et Madame le Docteur Fidjel. Nous tenons à renouveler notre reconnaissance à René loos qui, non concerné directement par l'AVC a pris en charge ce petit groupe. Nous parlerons tout à l'heure du projet de balnéothérapie qui est en cours à Zuydcoote

- La « permanence-groupe de parole » au Centre de rééducation Les Erables à La Bassée, qui s'était créée en 2006 grâce à Léon Bachelet qui en assurait l'animation, s'est orientée en début 2007 **en une permanence** permettant des visites aux patients du Centre de Rééducation. Madame Nicole Hanot qui l'anime n'est pas avec nous aujourd'hui. J'ai eu récemment au téléphone madame le Docteur Nathalie Revuelta que nous aurons l'occasion de rencontrer prochainement à La Bassée.

La permanence à la mairie de Bailleul n'a pu se poursuivre et les espoirs de la mettre au Centre de rééducation « Clair Séjour » de Bailleul n'ont pu se concrétiser à ce jour. Une refonte du système de prise en charge est en cours avec des nouvelles infrastructures devant s'installer avec l'hôpital Saint Philibert sur Lomme-Capinghem. Depuis 2 ans et notamment depuis notre assemblée générale de 2007, nous sommes restés en contact avec la Direction de cet établissement. Nous nous y sommes rendus par 2 fois en 2007 et 2008 pour un échange avec des patients et leur famille. Ces

rencontres ont été très appréciées. Nous parlerons d'un nouveau projet pour la rentrée de septembre tout à l'heure

C'est aussi les visites à domicile ou dans les hôpitaux de court moyen ou long séjour. Chacun d'entre nous peut rencontrer individuellement des familles à leur domicile, dans leur quartier ou en milieu hospitalier

Vous voyez qu'il y a besoin de beaucoup de bonnes volontés mais qu'il en faudrait encore et toujours davantage pour pérenniser et créer ...

Deuxième objectif de l'Association.

Le deuxième objectif de l'association est d'informer le Public sur la prévention, les symptômes et les conséquences. En somme, faire prendre conscience à tous, de ce qu'est un AVC et les conséquences qu'il entraîne, afin que des moyens soient dégagés pour les prévenir, les soigner, rééduquer les patients et prendre en charge les soins de suite jusqu'au retour à domicile ...

Depuis 2004 nous avons participé à différents forums d'associations dans les villes de la périphérie lilloise et à Calais. Relisez les comptes rendus des assemblées des 17 juin 2006 et 2 juin 2007.

Depuis le 2 juin 2007 l'association a participé à d'autres forums :

- Ce fut la journée de Prévention et de traitement de l'Accident Vasculaire Cérébral à Wambrechies le 25 octobre 2007.

Il faut remercier tous ceux qui ont participé à la réussite de cette journée :

- **D'une part aux tables rondes** organisées toute l'après-midi dans la salle des fêtes. La salle n'a jamais désempli. Nous remercions en particulier nos deux infirmières , Anne Kamus et Gaëlle amie d'Emeline Lambre qui ont pris la tension des personnes et mesurer l'IMC, Corinne Besegher ergothérapeute au Centre l'Espoir à Hellemmes et Emeline Lambre orthophoniste.

- **D'autre part, à la soirée-débat** à 20h dans la salle des fêtes où environ 300 personnes étaient présentes.

Nous remercions en particulier:

- Le Docteur François Mounier Vehier, neurologue à Lens, membre du Conseil d'Administration qui a traité la question « **Qu'est ce qu'un AVC** »

- Le Docteur Philippe Dalinval qui a parlé du **rôle de l'Agence Régionale de l'Hospitalisation de Lille** où je représente les usagers, au nom de France AVC...

- Le Professeur Didier Leys du CHRU de Lille qui nous a parlé de la mise en place des **UNV**.

- Le Docteur Daniel Deparcy, médecin de rééducation à Tourcoing, membre du Conseil d'Administration qui nous a parlé de **la rééducation après l'AVC**.

- Le Docteur Nathalie Cuvelier qui nous a parlé de **l'action de la MDPH**. (Nous envisageons de reparler de ce sujet de façon plus approfondie en 2009 en y incluant le rôle de la tutelle. Nous avons des amis qui travaillent dans ce domaine et particulièrement ici dans la salle....) Tous ceux qui sont intervenus dans le débat qui s'en est suivi en parlant du **rôle de l'association France AVC 59/62 Louis Hardy** créée, il y a seulement ou déjà 4 ans.

- Le Docteur Marc Rousseaux, médecin neurologue et de rééducation à l'hôpital Swynghedauw et Président de notre association qui a **clôturé cette soirée**.

- Monsieur Michel Sas, Premier Adjoint au maire qui nous a **accueillis et remerciés** de cette journée réalisée dans la ville **de Wambrechies** pour toute la région Nord Pas de Calais.

- Toutes les personnes bénévoles de l'association et toutes celles qui se sont jointes à elles dans la discrétion pour que tout fonctionne bien.

- Il ne faut pas oublier dans les jours qui ont précédé cette journée, la rencontre d'élèves de CM1 et CM2 des écoles de la Providence et Jules Ferry avec qui nous avons pu échanger sur l'AVC et l'handicap. Merci au Docteur Daniel Deparcy qui accompagnait Philippe Top et moi-même. (Les jeunes sont le meilleur relais auprès des parents...)

- **Le 12.11.2007 : Passage sur France 3** dans l'émission de Christelle Sabarots, « C'est mieux ensemble, c'est mieux le matin » du Docteur Marc Rousseaux, illustrée par une vidéo tournée à la maison ... Même si le temps donné fut court les éléments d'information étaient concis. Un dossier retraçant l'émission était disponible sur le site de France 3 Région Nord Pas de Calais

- **le samedi 24 novembre 2007** : Participation aux journées « **Handi-Fêtes** » organisées par la Mairie d'Hellemmes. C'est la deuxième année que nous participons à ce Forum, nous sommes chaque année, très attendus...

- **Le 11.01.2008** : Participation à une rencontre **d'information sur l'Accident Vasculaire Cérébral destinée aux patients du Centre de rééducation « Clair Séjour » à Bailleul**, animée par quelques membres de l'association.

Le souhait de mener une action commune auprès des patients AVC est ressorti de cette rencontre. Auparavant, en septembre 2007, nous avons rencontré l'assistante sociale Marie Cécile Bouche et Florence l'animatrice.

- **Le 24.04.2008**, à la demande de la **Caisse Mutuelle Complémentaire d'Action Sociale** du personnel **EDF GDF de Lille**, a eu lieu la conférence-débat à l'EDF à Lille. La conférence, animée par le Docteur Marc Rousseaux et des membres de l'association a eu un franc succès. Merci au Docteur Marc Rousseaux pour ses exposés très appréciés par l'auditoire et aux membres de l'association présents.

Les organisateurs dont Jean Claude Houze, wambrechitain, souhaitent nous solliciter pour d'autres conférences. C'est aussi comme cela que nous arriverons à sensibiliser le public....

Les 16 et 17 Mai 2008 nous avons participé au **Forum retraite organisé par la CRAM et les régimes complémentaires de retraite**. La cible retenue était les retraités et les futurs retraités.

L'URCAM avait proposé à la CRAM de réserver un large espace de stand pour de « l'information santé », et tout particulièrement sur le cardio et le neurovasculaire.

L'URCAM, la Maison du Diabète et France AVC 59/62 Louis Hardy étaient présentes.

- **Tout récemment, le lundi 26.05.2008**, nous avons participé aux **journées de formation sur le handicap communicationnel** et sa prise en charge chez l'adulte cérébrolésé, organisé par **l'Institut d'Orthophonie de Lille**

- **Il faut ajouter le Forum « Forme et Santé » à Paris** en partenariat avec les laboratoires PFIZER. C'est Denyse Desseaux qui y participe au nom de la Fédération France AVC.

- La participation de Denyse Desseaux également à un groupe de travail mis en place par la Haute Autorité de Santé à Paris sur la prise en charge précoce de l'AVC ...A ce sujet je rappelle qu'un comité AVC a été mis en place il y a maintenant un an et demi à l'ARH à Lille. Il travaille sur la prise en charge en urgence de l'AVC jusqu'au retour au domicile en passant par la rééducation. Les Docteurs Marc Rousseaux, François Mounier Vehier et moi-même pour les usagers y participons.

- **Une présentation annuelle à l'Ecole d'Orthophonie de Lille** pour présenter notre association avec Emeline Lambre qui est orthophoniste, Philippe Top et Denyse Desseaux.

- **Le 26 mars 2008 et le dimanche 6 avril.** Bien sûr l'association n'était pas concernée directement par cet événement annuel qu'est le semi marathon de Saint André. Il faut rappeler néanmoins que c'est grâce au semi marathon de Saint André en 2005 que l'association a commencé à se faire connaître. Nous rappelons que le 26 mars 2008 a eu lieu une soirée-débat précédant le semi marathon de Saint André du dimanche 6 avril. Cette année, le parrainage était fait au profit de « Handi - Aventures ».

« L'association a pour volonté de développer et de promouvoir l'intégration de personnes non valides dans le cadre d'épreuves sportives tout public ».

J'ai été particulièrement touché par la volonté et la joie de vivre de Caroline, 16 ans et de Fanny 20 ans, deux jeunes personnes ayant un handicap de naissance ainsi que de leurs parents.

Le 6 avril a eu lieu le 14^{ème} Semi Marathon de la solidarité à Saint André. Quatre membres de l'association y ont participé. Il s'agit de Sandrine Deparcy, fille du Docteur Daniel Deparcy qui a couru les 10 kilomètres, bravo à Sandrine. Puis le Docteur Daniel Deparcy, Brigitte, mon épouse, et moi-même qui avons effectué le parcours familial. Malgré le temps froid, que c'était le premier jour des vacances scolaires de printemps et que d'autres courses comme le Marathon de Paris avaient lieu ce jour là, il y eut 1300 participants. Merci au Docteur Daniel Deparcy, à Sandrine et à mon épouse de leur participation. C'est un encouragement pour l'association parrainée d'avoir le soutien d'autres associations. **L'année prochaine, ce serait bien que nous soyons plus nombreux à y participer pour montrer notre solidarité.**

- **Le 3^o objectif a été et demeure notre participation à sensibiliser les Pouvoirs Publics à la prise en charge de l'AVC en s'investissant autant que possible auprès des instances compétentes.**

- **Comité AVC**

Nous avons évoqué l'année dernière la création par l'Agence Régionale de l'Hospitalisation à Lille la mise en place d'un Comité AVC ayant pour but d'élaborer la prise en charge de l'AVC dès ses premiers signes (**appel au 15**) jusqu'à la prise en charge en urgence en milieu hospitalier (phase aiguë) puis **la rééducation dès le séjour en hôpital en collaboration avec les Centres de rééducation** puis par les centres de rééducation eux-mêmes et les établissements de soins de suite en favorisant toujours le retour à domicile.... Parmi les membres de ce comité, notre

Président, le Docteur Marc Rousseaux, y participe en tant que MPR (Médecin de Médecine Physique et Réadaptation), le Docteur Mounier Vehier, en tant que médecin neurologue. Je représente au nom de l'association les usagers.

Nous avons demandé au Professeur Didier Leys du CHRU de Lille, au Docteur François Mounier Vehier du Centre Hospitalier de Lens et au Professeur Patrick Hautecoeur de Saint Philibert de nous donner les premières conclusions de la prise en charge en urgence. Nous avons demandé au Docteur François Mounier Vehier d'en être le rapporteur. Ne pouvant être présent ce jour c'est le Docteur Marc Rousseaux qui en fera le commentaire.

«A ce sujet, le Dr Marc Rousseaux cite en exemple, les chiffres suivants pour le CHR de Lille, afin d'avoir une idée de l'évolution entre 2003 et 2008 avec la mise en place des UNV:

En 2003 : 4 thrombolyses ont été pratiquées,

En 2004 : 13

En 2005 : 27

En 2006 : 37

En 2007 : 39

La prévision est de 60 thrombolyses pour 2008.

Il ajoute que 12 thrombolyses intra-artérielles ou thrombectomies mécaniques ont été réalisées récemment..

Par ailleurs, il faut que le délai entre les premiers symptômes et la décision thérapeutique par le neurologue soit inférieure à 3h pour qu'une éventuelle thrombolyse soit réalisée. D'où une régulation indispensable par le SAMU (faire le 15), même s'il n'effectue pas forcément le transport lui-même.

Il subsiste des problèmes d'orientation, comme vers un hôpital non équipé d'une UNV. C'est pourquoi l'objectif de cette double collaboration entre le « 15 » et les UNV est que le « 15 » régule les patients vers celles-ci en moins de 2h.

Les 6 ou 7 juin, aura lieu une campagne d'information pour une meilleure prise en charge dans les circuits.»

- L'année dernière nous avons déposé un dossier de **reconnaissance de l'association auprès de la DRASS.**

- Nous venons de recevoir notre agrément pour une durée de 5 ans.

- **Convention avec l'hôpital Salengro et Swynghedauw.**

La convention a été signée l'année dernière. Au-delà d'une formalisation officielle de notre présence dans l'hôpital cela devrait nous permettre d'avoir accès à des formations, d'avoir une salle à notre disposition.

- **Sollicitation pour représenter les usagers.**

Je représente les usagers au nom de France AVC 59/62 Louis Hardy dans les différentes commissions du Centre l'Espoir. J'en profite pour demander aux personnes qui tiennent les permanences à l'Espoir de me faire remonter les souhaits ou critiques positives ou négatives des patients et de leurs familles. C'est comme cela que nous pourrons mieux construire. Vous voyez que les locaux se sont agrandis pour accueillir plus de patients notamment AVC mais qu'il faut aussi gérer davantage de monde...

- **Parenthèse sur le nombre d'adhérents** : L'association est passée de 34 adhérents en 2004, à 51 en 2005, à 77 en 2006 et à **93 en 2007**

Le rapport moral est validé à l'unanimité par l'assemblée.

3. Rapport de l'Assemblée Générale de la Fédération France AVC

Denyse Deseaux a représenté l'association à l'assemblée générale de la fédération et présente le rapport suivant :

Rapport Financier :

- Adhérents Nationaux : 1099
- Adhérents de la Fédération : 109.

- Recettes : 29777 €
- Dépenses : 28126 €
- Solde positif : 1651 €

- 17000 € provenant de subventions dissociées sont destinés à la recherche.

- Le contrôleur aux comptes ne renouvelle pas son mandat, il est remplacé par une autre personne de Bourg en Bresse. L'assemblée approuve cette nomination..

Election du Bureau :

- Président : J. Bouillat.

- Vices Présidents : MM Leclercq et M. Dugardin.

- Trésorier : M. Gadiolet.

- Trésoriers adjoints : M. Pérez et CH De Gosier.

- Secrétaire : Françoise Benon.

- Secrétaire adjointe : B. Boucher

Un Aperçu de la Fédération

Elle est composée de 26 associations réparties dans 42 départements. Elle couvre 60% de la population française

Les départements des Landes, du Loire et du Tarn et Garonne (40. 42 et 82) doivent intégrer France AVC.

Les départements de l' Eure, du Finistère, de la Dordogne et les départements de la Région PACA sont dans les prévisions...

LOGO de la Fédération

IL reste le même mais avec une « petite France » en dessous

SAFE (STROKE ALLIANCE FOR EUROPE)

Il est représenté à Bruxelles par Françoise André. SAFE a les mêmes problèmes financiers et de bénévoles que la fédération et les associations

Journée Nationale France AVC du 12 Mai 2009 (2ème mardi du mois de Mai)

Cela correspond à la journée européenne, nous pouvons la faire quand bon nous semble, mais il vaut mieux prendre cette date.

La fédération nous conseille : Conférences par les Neurologues, prises de tension, et les signes (15)

➤ Création de bourses de recherches

Matthieu ZUBER, président du Comité Scientifique Neuro Vasculaire a pris la parole.

14000 euros ont été affectés à la recherche, répartis en 4 thèmes

- 1) **Recherche clinique sur les AVC**
- 2) **Préoccupation des patients et des familles après l' AVC**
- 3) **Qualité de vie après l' AVC**
- 4) **Observance des traitements après un AVC**

Les thèses sont attendues pour le 30.04.2008. Il faudra ensuite les lire, désigner les lauréats et remettre les bourses. (Les examinateurs sont : Le Prof. Zuber, le Dr Guillon et D. Desseaux). Il s'agit d'un travail de recherche sur les AVC. Il faut donc conseiller aux ortho, kinés, ergo et infirmières de faire appel aux bourses.

Fondation France AVC

La Fondation a été créée en juillet 2006, c'est une fondation d' Utilité Publique, qui devait voir le jour 6 mois plus tard...mais il y a eu quelque retard...

Le projet financier en cours doit être signé par les financiers qui créent la Fondation, ensuite le projet doit être validé par 3 ministères et par le Conseil d'Etat. Il faut patienter 6 mois...

Je vous donne les grandes lignes du plan

- 1) Aide morale et soutien aux patients et familles
- 2) Prévention Primaire (sans AVC)
- 3) Prévention Secondaire (avec AVC)
- 4) Contribution à la formation des personnels sociaux
- 5) Aide à la recherche sur les AVC
- 6) SAFE (échanges européens)
- 7) Protocole de soins aux pays émergents

J'ai ressenti une certaine incompréhension au sein du Bureau de la Fédération. En effet, un éclaircissement sur les rôles respectifs de la Fédération et de la Fondation est nécessaire ...

Plan Financier présenté par Madame MH Songeron :

Normalement 700000 € sont nécessaires pour mettre en place une fondation.
En ce qui nous concerne, elle serait dotée au départ de 2 millions d'euros pour passer à 15 millions d'euros en 2013.

Les fonds ainsi recueillis seraient divisés en quatre parts :

- 1) **entreprise du CAC 40**
- 2) **assureurs, mutuelles + laboratoires**
- 3) **subventions**
- 4) **dons, legs, contributions au titre de l' ISF.**

Des précisions devront être données...

Communication par Jean François SAVET

Pour le site internet, il a promis 4 petites choses :

- 1) **Newsletter qui nous fournira les actualités parues dans le mois**
- 2) **Refaire une section pour les dons**
- 3) **Trombinoscope**
- 4) **Adresses utiles (maisons de rééducation...)**

Questions diverses

Cotisation : Elle restera à **27 euros** pour 2009

Journée du 22 avril à Bordeaux (congrès national des Neurologues du 23/26 Avril) :
Le 22 avril, l'association France AVC de Bordeaux y participera. Il y aura partage d'expériences entre neurologues, Infirmières, kinés, associations etc.

DOM PLUS :(**concept intéressant selon M.H. Saugeron**) **mais qui vaut 28 euros par mois.** » (nous attendons davantage d'explication...)

(Le rapport de l'Assemblée Générale de la Fédération doit nous être remis prochainement.)

4. Rapport Financier

Abdelwaheb Rekik, trésorier, présente le rapport budgétaire :

Les dépenses correspondent essentiellement à des frais de fonctionnement (frais téléphoniques, postaux, papeterie, internet...)

En 2007, les dépenses s'élèvent à 3165,63 € pour 12455.39 € de recettes cumulées au solde créditeur de 2006, soit un solde positif de 9289.76 €

A fin 2007, la situation de la trésorerie est donc positive et s'élève à 9289.76 €.

Le rapport financier est soumis au vote :

Le rapport financier est validé à l'unanimité par l'assemblée.

5. Renouvellement du Conseil d'Administration

Conformément aux statuts, nous renouvelons chaque année un tiers du conseil d'administration lors de l'assemblée générale. Notre conseil d'administration étant composé de 15 personnes, il faut renouveler cinq personnes.

Cinq personnes sont démissionnaires :

Dr Marie José Launay ,
Dr Nathalie Revuelta,
Monique Degrace (décédée),
Dr Marc Rousseaux,
Jean-Marc Sennesal (décédé).
Trois de ces membres se représentent :
Dr Marie José Launay,
Dr Nathalie Revuelta,
Dr Marc Rousseaux,

Parmi nos bénévoles actifs, des candidatures sont posées :
Emeline Lambre,
Frédéric Morvan

On soumet ces 2 candidatures et celles des trois membres se représentant au vote de l'assemblée.

***Aucune abstention, aucun vote contre, les candidatures sont donc acceptées.
La nouvelle composition du conseil d'administration est votée à l'unanimité par l'assemblée.***

Nouveau Conseil d'Administration :

Dr Marc Rousseaux, Président.
Henri De Riemaecker, Secrétaire
Caroline Jimenez, Secrétaire adjointe,
Abdelwaheb Rekik, Trésorier
Janina Baude,
Maurice Belamiri,
Dr Daniel Deparcy
Denyse Desseaux
Bénédicte Dhellemmes
René loos
Emeline Lambre
Dr Marie José Launay
Frédéric Morvan
Dr François Mounier-Vehier
Dr Nathalie Revuelta

6. Projets

- **Un gala de danse est organisé le 14/06/2008 au Casino d'Arras** par l'association « Ballet Studio » au profit de notre association. En effet la Studio Directrice Madame Roselyne Ogez est actuellement en rééducation à Swynghedauw suite à un AVC. Henri De Riemaeker retrace le parcours de Roselyne Ogez qui fut Danseuse Etoile au Théâtre de Reims et invite tous les membres de l'association à y participer.

- Le groupe de parole de Wambrechies organise un **pique-nique le 21/06/2008** à la Fondation Ledoux, où chacun y amène sa contribution.

- **Le Forum des associations de Wambrechies** aura lieu **les 6 et 7 septembre 2008**.

- **Projet de balnéothérapie à Zuydcoote** : L'accord a été donné. Il reste à définir les modalités pratiques en fonction des situations médicales des uns et des autres, René loos nous en parlera lors d'une prochaine réunion en septembre 2008

- Le groupe de parole/permanence de **Zuydcoote** met en place « **le lundi ludique** »

- Une permanence sera créée en septembre au **Clair Séjour de Bailleul**, il faut trouver des bénévoles supplémentaires.

- Une permanence devrait s'ouvrir au **Centre Elan de Wattrelos** avec le soutien du Dr Launay : 4 ou 5 personnes y seraient volontaires. Une visite sera faite en septembre.

- Une personne **d'Arras** pourrait être un relais pour mettre en place une permanence dans cette région.

- Le site de **Saint-Amand les Eaux** doit être contacté pour la mise en place d'une éventuelle permanence...

- Il faut continuer les visites dans les écoles (campagne d'information).

- En décembre 2008 aura lieu une nouvelle campagne avec « **le 15** ».

- Le groupe Communication doit revivre et faire revivre **le journal** de l'association et son **site internet**

- Bernard Tettelin, auteur du livre « Les Sursitaires » nous a contacté pour participer à « **la semaine Bleue** » **le 21 octobre 2008**

- **A Calais** a lieu une année sur 2 la journée Santé. Nous devrions y participer cette année.

- La Fédération France AVC nous invite à organiser notre **journée nationale de l'AVC** en même temps que la Journée Européenne de l'AVC, le **mardi 12 mai 2009**.

- Henri De Riemaeker propose un **projet de piscine à St André** qui pourrait se concrétiser en septembre ou début 2009.

7. Questions diverses

Question 1 : Pourquoi des gens meurent-ils encore d'un AVC à cause d'une mauvaise coordination « médecin/15/pompiers » ?

Réponse : Il n'y a qu'un seul numéro à faire et à retenir c'est le « 15 » qui s'occupe de la régulation.

Il serait bon de faire, tous les deux ou trois ans une campagne d'information dans les entreprises, les écoles... Nous rappelons la campagne du « 15 » en fin d'année 2008. Nous devons être ambassadeurs de l'information.

Question 2 : Les cures existent-elles ?

Réponse : Henri De Riemaeker cite le bénéfice ressenti chaque année après sa cure à Lamalou-Les-Bains,

Il existe aussi un autre site de cure spécialisé en neurologie à Neris Les Bains (Allier)

Seul le médecin peut prescrire le type de cure et son lieu en fonction de la pathologie de la personne concernée

Question 3 : Une U.N.V. est-elle prévue à Arras ?

Le Docteur Rousseaux répond à cette question :

Pour pouvoir ouvrir une UNV, il faut un service de neurologie disposant de quatre neurologues minimum et une volonté de ceux-ci relayée par l'administration. C'est souvent à ce niveau qu'il y a blocage.

Exemples :

- A Douai, c'est le nombre de neurologues qui est insuffisant
 - A Arras, L'institution n'a rien fait pour la rééducation. 2 Médecins rééducateurs y sont pourtant venus mais ne sont pas restés. C'est une ville sinistrée dans les domaines de neurologie et de rééducation, ils ont pourtant un tout nouvel hôpital qui pourrait être un super outil de travail
- Dans le Pas de Calais, Lens, Béthune, Calais et Boulogne ont une UNV.

Question 4 : Tous les adhérents de France-AVC deviendront-ils de fait bénévoles de la Fondation ?

Le Docteur Rousseaux répond non à cette interrogation. La Fédération a fait un très bon travail jusqu'à présent. Le projet de fondation est beaucoup plus ambitieux et se fera à long terme car se pose le problème de financement.

Le rôle de notre association est de travailler en collaboration avec la Fédération sur leur base de documents et de continuer d'être présent auprès des patients.

(Cette question a soulevé une autre question : Si la Fondation se crée, quels seront ses objectifs par rapport à ceux de la Fédération ?)

Dernier point : Daniel Wynckels présente la trottinette qu'il a conçue et qui lui donne plus d'autonomie.

Le Docteur Marc Rousseaux, Président, termine en souhaitant un bon après-midi et un bon appétit à l'assemblée.

Henri De Riemaeker invite l'assemblée à partager le verre de l'amitié.