



2008

Rapport Moral
Rapport d'Activité
Rapport Financier

Association loi 1901 d'intérêt général

Siège social : Maison des associations du 9^{ème} - AF3M - Boîte n° 35 - 54 rue Jean Baptiste Pigalle -
75009 PARIS

Pour toute correspondance : AF3M - 83 ter rue Hoche - 78390 BOIS D'ARCY -
myelomemultiple@aol.com

Sommaire

Le rapport moral	3
Le rapport d'activité	6
Le fonctionnement de l'association	6
Les relations externes	7
Les actions d'information	9
Les participations à des manifestations	10
Les projets pour 2009	10
Liste des actions 2007-2008	12
Le rapport financier	15
Charges	15
Produits	15
Bilan	16

LE RAPPORT MORAL

En septembre 2009, notre association aura seulement deux ans d'existence. Très sincèrement, à l'époque de sa création, la trentaine de fondateurs de l'AF3M ne prétendaient pas obtenir si rapidement autant d'adhérents. Nous en comptons aujourd'hui plus 400.

Les journées d'information organisées depuis 2 ans par l'Intergroupe Francophone du Myélome ont largement contribué à nous faire connaître et ainsi à rompre l'isolement des malades et des proches confrontés au myélome.

400 adhérents, pour une maladie rare, pour une association avec peu de moyens, c'est un succès inespéré mais qui démontre une très forte attente à laquelle nous efforçons de répondre au mieux.

Lors de la création de l'AF3M, nous étions malgré tout ambitieux. En effet la rédaction de nos statuts et la mise en place des instances de gestion de l'association (conseil d'administration, bureau et contrôleurs des comptes) se sont fait dans la perspective, à plus ou moins longue échéance, de solliciter la reconnaissance d'utilité publique.

La résultante essentielle de la reconnaissance d'utilité publique est la possibilité de recevoir des donations et des legs exonérés des droits de mutation. En outre, le statut d'utilité publique est perçu dans le monde associatif comme un « label » officiel qui confère une légitimité particulière, nationale, voir internationale, vis-à-vis notamment des donateurs.

Nous n'envisagions cette perspective qu'à 5 ans environ.

Cette espérance est en passe de pouvoir être concrétisée plus tôt que prévue.

Nous répondons en effet déjà en partie aux conditions requises, qui doivent en principe correspondre aux critères suivants :

- au moins 200 membres
- intervention sur le plan national
- statuts conformes au modèle approuvé par le Conseil d'Etat
- 3 ans d'existence
- montant annuel des ressources > 46000 €

Cette possibilité sera examinée en temps utile, vraisemblablement vers 2011.

Il faut avancer par étapes et tout d'abord consolider l'association.

Nous étions bien conscients, lors de la création de l'AF3M, de certaines difficultés inhérentes à la gestion d'une association de patients par des personnes malades.

Comme chacun le sait le myélome est une maladie qui peut être mise en sommeil, mais se rappelle de nouveau à nous à un moment ou à un autre.

Je l'ai vécu comme tant d'autres. En effet, lorsque je me suis investie en qualité de présidente de l'association j'étais depuis 7 ans en rémission complète et puis une rechute s'est déclarée l'été dernier. Début avril je suis sortie d'une seconde autogreffe, la précédente je l'avais subie il y a tout juste 8 ans.

J'ai d'ailleurs bien conscience que certains d'entre nous ne bénéficient pas d'un tel répit.

Nous savions bien au moment de notre création que nous serions confrontés tôt au tard à l'indisponibilité de l'un ou l'autre.

C'est pourquoi nous avons décidé de nous doter d'un conseil d'administration et d'un bureau étoffé, avec 9 membres, en doublant tous les postes pour pallier à l'indisponibilité de l'un ou l'autre.

Outre les postes de président et vice-président, secrétaire et secrétaire-adjoint, trésorier et trésorier-adjoint, nous avons mis en place des commissions, avec des présidents de commissions, membres à part entière du bureau.

Ces commissions, au nombre, de trois devaient être en charge des thèmes suivants :

- la communication,
- la gestion/finances,
- la coordination nationale de nos contacts locaux.

Cette organisation n'a hélas pas aussi bien fonctionné que nous l'aurions souhaité.

La maladie, les obligations professionnelles et familiales, sont des éléments majeurs que nous devons prendre très largement en considération.

De ce fait des membres du bureau et présidents de commission ont été dans l'obligation d'interrompre leur mandat. Et ces postes sont toujours vacants.

C'est ainsi que la charge de travail s'est trouvée concentrée sur un nombre restreint de personnes.

Aussi, afin de nous permettre de poursuivre plus sereinement notre développement et mener à bien nos objectifs nous devons :

- nous renforcer sur le plan humain, intégrer de nouveaux membres au CA et pourvoir aux postes vacants du bureau
- travailler solidairement, dans le respect mutuel et la bonne observance des règles de fonctionnement que nous nous sommes données.

Malgré ces quelques difficultés, comme vous avez pu vous en rendre compte avec les différentes présentations l'association se porte bien et nous pouvons tous être fier du travail accompli.

A cet égard, l'association ne serait pas ce qu'elle est aujourd'hui sans l'implication de nos contacts locaux à travers toute la France.

Le développement de la couverture nationale de l'association se fait notamment grâce aux nombreuses bonnes volontés qui se sont manifestées lors des journées nationales d'information en 2007 et 2008.

L'intégration des premiers contacts locaux s'est faite au fil des mois et nous avons eu le plaisir d'organiser la 1ère réunion des contacts locaux en octobre 2008.

L'occasion bien sûr de faire connaissance, mais aussi de se "former" à sa mission et de partager ses expériences.

Du fait de notre sous effectif au bureau, de notre surcharge de travail due à notre si rapide croissance, les nouveaux bénévoles qui se sont présentés afin d'être contacts locaux à l'issue de la journée nationale de novembre 2008 n'ont pu hélas à ce jour être intégrés, mais, cela sera fait rapidement et nous reconduirons en fin d'année une réunion d'accueil.

Nous envisageons également de mettre en place pour les contacts locaux une formation sur le modèle de ce que propose la Ligue contre le Cancer à ses bénévoles ("le bénévole et sa relation avec le malade"). En effet, en ce qui me concerne, je suis soucieuse de mesurer les possibilités d'engagement de chacun et notamment de veiller à préserver les personnes qui souhaitent s'investir notamment comme contact local. En effet, être en relation avec des malades ou des proches, en pleine détresse après l'annonce inattendue d'une maladie méconnue comme le myélome, nécessite de savoir gérer ces relations particulières et d'avoir soi-même un certain recul par rapport à la maladie.

C'est également un gage de sérieux de l'association vis-à-vis de ses partenaires.

Avec le développement de notre couverture locale nous allons contribuer de plus en plus à rompre l'isolement des malades et des proches, et leur apporter soutien et information à travers notamment des réunions de partage d'expériences.

Un autre vecteur d'information indispensable pour nous faire connaître et répondre aux attentes des malades et des proches c'est le site Internet de l'association que nous sommes en train de préparer et qui sera disponible en 2^{ème} partie d'année et dans lequel vous trouverez des informations pratiques, traitant aussi bien des aspects de la maladie que des démarches et problèmes connexes.

Nous avançons parfois, semble t-il à petits pas, mais les bonnes idées sont nombreuses et le désir et l'envie de bien faire est bien présente, ainsi que le souhait de s'engager et de faire bouger les choses.

Faire bouger les choses, nous nous y attelons petit à petit, notamment en entreprenant une sensibilisation des médecins généralistes pour un diagnostic plus précoce de la maladie. Un dépliant d'information a été réalisé et testé dans la région lyonnaise. Nous sommes en train d'étudier un plan de diffusion national.

Toutes ces actions ne peuvent se faire que grâce à vous, à votre contribution financière à l'association par vos cotisations et vos dons mais également par des financements extérieurs. Dès notre création la société The Binding Site nous a apporté son soutien pour assurer nos premières dépenses de déplacement, puis les laboratoires Pharmion, à la veille de leur rachat par Celgène, nous ont donné une subvention qui a permis d'entreprendre rapidement plusieurs actions. Dès cette année nous avons le plaisir de recevoir un soutien financier de la part des laboratoires Janssen Cilag pour une période de 3 ans. Nous remercions vivement Christelle Breuillé, chef de produit hématologie, et Inès Hammer, responsable de la communication externe et institutionnelle chez Janssen Cilag, pour leur investissement personnel à nous obtenir cette subvention qui va nous permettre d'aborder sereinement les 3 années à venir.

Je conclurais en remerciant chaleureusement toutes les personnes qui se sont impliquées au sein de l'association, et notamment Jean-Philippe Souffront qui a été à mes côtés depuis 2006 et qui a concouru intensément à déposer AF3M sur les fonds baptismaux. J'ai également une pensée émue pour Bernard Béguin et Etienne Delmas, fondateurs de l'association, qui nous ont quittés durant l'été 2008.

Béatrice BOILY
Présidente de l'AF3M

Le fonctionnement de l'association

Aspects administratifs

Depuis l'Assemblée Générale Constitutive de l'association le 15 septembre 2007, l'association a réalisé un certain nombre de tâches et formalités administratives : définition du nom, du logo, de la charte graphique de l'association ; dépôt des statuts en préfecture et inscription au Journal Officiel ; souscription d'une assurance et ouverture d'un compte bancaire ; mise en place de la gestion des adhérents et de la comptabilité ; demande de rescrit fiscal préalablement à la délivrance de reçus fiscaux ; inscription auprès de la Maison des Associations du 9^{ème} à Paris.

Echanges internes

Les contacts et les échanges ont été réguliers entre les membres du Conseil d'Administration et les membres du Bureau : courriers, courriels, conversations téléphoniques.

Cependant l'éloignement des membres (touchés par la maladie) a posé quelques problèmes, la discussion et la prise de décision étant difficile par courriel.

Nous avons convoqué à deux reprises une Assemblée Générale Extraordinaire concernant le nom de l'association et des modifications des statuts.

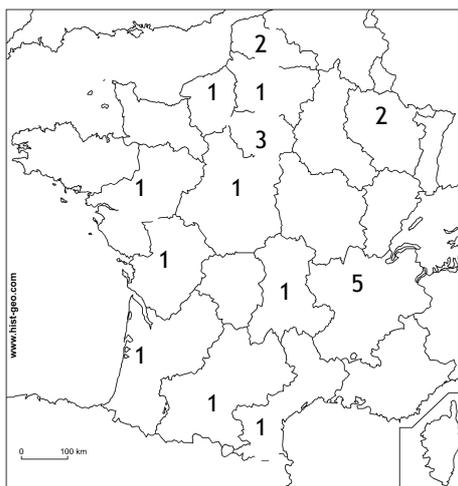
Nous avons réuni six fois le Conseil d'Administration en 2007 et 2008 et dix fois le Bureau en 2007 et 2008.

Le développement de l'association

La première action de l'association a été de concevoir un dépliant de présentation et d'adhésion à l'association. Ce dépliant a été diffusé notamment auprès des hôpitaux et des Espaces de Rencontre et d'Information (ERI) dans les secteurs couverts par les contacts locaux.

Dès sa création l'association a souhaité se doter d'un réseau de contacts locaux afin de répondre aux attentes des malades et des proches à travers toute la France.

En 2007/2008, l'association comptait 21 contacts locaux. Des bénévoles sont en-cours d'intégration pour renforcer notre maillage de la France, aussi bien en tant que contact local en relation avec les adhérents, qu'en tant que correspondant auprès d'un contact local ou auprès d'hôpitaux pour diffuser l'information localement.

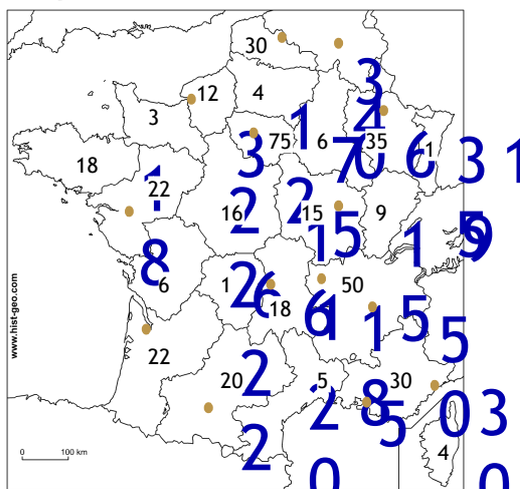


Répartition des contacts locaux au 13 juin 2009

Une première réunion d'information/formation des contacts locaux s'est tenue au 4^{ème} trimestre 2008, à l'occasion de laquelle chaque participant s'est vu remettre un "guide du contact local" conçu par l'association.

Les adhérents

La croissance de l'association a été considérable depuis sa création : 27 fondateurs en septembre 2007, 93 membres au 14 décembre 2007, 148 membres au 14 juin 2008 et 405 membres à ce jour.



Répartition des adhérents au 13 juin 2009
(les points représentent les sites de la 3^{ème} journée nationale d'information en 2008)

Les membres de l'association résident essentiellement dans les départements proches des sites des journées d'information nationale.

21 départements ne comptent aujourd'hui encore aucun adhérent : 04, 05, 09, 10, 12, 15, 16, 19, 29, 34, 42, 48, 53, 60, 61, 65, 68, 87, 89, 90.

Les relations externes

Le soutien du corps médical

L'association bénéficie, dès avant sa création, du soutien de l'Intergroupe Francophone du Myélome (IFM). L'IFM regroupe environ 300 cliniciens et biologistes en France, en Belgique et en Suisse, au sein d'une centaine de centres hospitaliers publics et privés. Ses principaux objectifs sont :

- l'élaboration d'essais thérapeutiques pour améliorer le traitement des patients atteints de myélome
- l'évaluation de nouveaux médicaments actifs dans le myélome
- la recherche de facteurs prédictifs de l'évolution de la maladie
- l'aide aux chercheurs qui travaillent sur les aspects fondamentaux de la maladie
- l'information des patients et leur famille sur le myélome et les traitements

Compte tenu de ce soutien, la mise en place d'un Comité Médical ou Scientifique sera étudié ultérieurement.

Les relations avec d'autres associations de patients

Dès 2007 des contacts ont été pris avec des associations étrangères oeuvrant également dans le myélome : European Myeloma Platform (EMP), International Myeloma Foundation (IMF), Myeloma Euronet (ME), MYMU (Association Myélome Multiple Belgique).

En 2008 les contacts se sont poursuivis avec d'autres associations dans le domaine des maladies hématologiques : France Lymphome Espoir et l'Association de Soutien et d'Information à Leucémie Lymphoïde chronique et la Maladie de Waldenström (SILLC).

L'association a par ailleurs apporté son aide aux fondateurs de l'Association Martiniquaise des Malades du Myélome Multiple (A4M), association qui s'attache dans un premier temps à traiter des problématiques spécifiques de prise en charge à la Martinique.

Les relations avec les institutionnels

L'association a rencontré, fin 2007, le Conseiller Médical de la Ligue contre le Cancer afin de faire connaître la création de l'association.

Début 2008, nous avons été reçus par un Conseiller Technique au cabinet du Ministre de la Santé et des Sports auxquels nous avons pu exposer les problématiques des malades du myélome.

Les relations avec des organismes privés

Afin de permettre à certains de nos membres fondateurs résidant en province de participer à l'Assemblée Générale Constitutive de l'association, la société The Binding Site a pris en charge leurs frais de déplacements.

Les laboratoires Pharmion ont souhaité nous apporter leur soutien financier, juste à la veille de leur rachat par Celgène, pour un montant de 10 000 euros.

Les éditions Edimark Santé, éditeur de la revue Correspondance en onco-hématologie et les laboratoires Janssen Cilag, ont développé et financé la brochure d'information "Guide Idées vraies fausses sur le myélome" avec la contribution de l'AF3M et l'IFM pour le contenu.

Nous avons entamé les discussions avec les laboratoires Janssen Cilag, auprès desquels un dossier de subvention est en-cours d'instruction.

Les actions d'information

Les journées d'information sur le myélome

L'Intergroupe Francophone du Myélome (IFM) a mis en place en 2006 une journée nationale d'information sur le myélome pour les malades et les proches.

Dès 2007 l'association a pu être présente dans 10 villes sur 12 à l'occasion de la 2^{ème} journée nationale d'information.

En 2008, l'association est devenue co-organisatrice de la 3^{ème} journée, et les contacts locaux sont intervenus dans les 14 sites de cette manifestation, répondant aux questions des participants auprès des médecins.

Les réunions d'adhérents

Les contacts locaux ont organisé des réunions d'échanges entre membres de l'association sur Bourges, Lyon, Nantes, Nancy/Metz et Paris.

Une réunion générale a été organisée sur Paris en juin 2008, avec la participation d'un médecin.

Bulletin d'information

L'association a édité deux bulletins d'information.

Les médias

La plupart des articles qui sont parus dans la presse sont dus à l'implication de nos contacts locaux.

On notera que l'association a fait l'objet d'articles dans la presse médicale (Quotidien du Médecin, Correspondance en onco-hématologie), la presse interne ("Entre Nous" Janssen Cilag), la presse régionale.

Quelques reportages ont pu être obtenus auprès de chaînes de télévision ou de radio (France 3 régionale, Radio France Bleue Gironde, Chronique santé du JT sur LCI).

De nombreuses interviews et témoignages de contacts locaux de l'association et d'adhérents sont visibles sur le site Internet www.myelome-patients.info.

Documentation grand public

L'association a participé à la création et à la distribution de 1500 exemplaires du guide d'information "Idées vraies fausses sur le myélome", réalisé grâce à la revue Correspondance en onco-hématologie et aux laboratoires Janssen Cilag.

Documentation médicale

L'association a été sollicitée par les laboratoires Pharmion, à la demande des autorités de santé, pour participer à la relecture de notice sur le thalidomide, dans le cadre d'une nouvelle AMM.

Réalisation d'un dépliant à l'usage des médecins généralistes, afin de les sensibiliser au diagnostic plus précoce du myélome. Ce dépliant d'information a été réalisé et testé dans la région lyonnaise, avant une diffusion au plan national.

Sensibilisation du milieu médical

L'association est intervenue auprès d'infirmiers, à l'Institut de Formation en Soins Infirmiers de l'Essonne mais également auprès de médecins généralistes lors de réunion de formation, à Bourges et Lyon.

La recherche

Etude clinique sur les cas de myélome familiaux

L'association n'a pas encore la possibilité de soutenir la recherche sur le myélome, toutefois, elle a été sollicitée par le Pr Dumontet, du CHU de Lyon, afin de faire connaître l'étude clinique sur les cas de myélome familial.

L'étude du Pr Dumontet vise à rechercher des facteurs génétiques dans les familles où au moins deux membres sont atteints de dysglobulinémies (myélome ou MGUS).

Dès sa création, et parmi ses fondateurs, l'association a eu connaissance de personnes ayant dans leur famille plusieurs cas de myélome.

L'information sur cette étude clinique a été relayée auprès des membres de l'association et à chaque occasion où cela a été possible.

Enquête

Enquête auprès des malades et/ou des proches

L'association a développé un questionnaire destiné aux malades et à leurs proches, proposé lors de la réunion d'information nationale IFM/AF3M du 29 novembre 2008 (725 réponses) qui est la plus grande enquête réalisée à ce jour sur les malades du myélome et dont la synthèse a été très appréciée des adhérents et du corps médical.

Les participations à des manifestations

L'association a été présente :

- au séminaire annuel d'information organisé à Paris par l'International Myeloma Foundation (IMF) en 2007 et 2008
- à l'Assemblée Générale 2008 de l'Intergroupe Francophone du Myélome (tenue d'un stand)
- au forum de solidarité à Bois d'Arcy (78) (tenue d'un stand)
- à la Ligue contre le Cancer de Bourges
- au colloque "la vie deux ans après le diagnostique de cancer"
- à Eurocancer 2008
- à la 1^{ère} Convention de la société face au cancer
- à l'inauguration de l'Espace Rencontre Information (ERI) du CHU Bicêtre.

Les projets pour 2009

De nombreuses actions devraient voir le jour, en particulier :

- réalisation d'un site Internet nous permettant de présenter l'association, d'y aborder des thèmes importants comme vivre avec un myélome, s'informer sur la maladie, les droits sociaux, etc. ;
- poursuite de l'intégration des bénévoles au sein de l'association notamment pour étendre le nombre de contacts locaux de l'association à travers la France ;
- mise en place d'une formation pour les contacts locaux sur le modèle de ce que propose la Ligue contre le Cancer à ses bénévoles ("le bénévole et sa relation avec le malade")
- organisation de réunions d'adhérents pour se soutenir et partager ses expériences sur la maladie ;
- co-organisation, avec l'Intergroupe Francophone du Myélome, de la 4^{ème} journée nationale d'information sur le myélome ;
- sensibilisation des médecins généralistes pour un diagnostic plus précoce de la maladie ;
- recherche de subventions pour diversifier nos financements.

LISTE DES ACTIONS 2007/2008

2007

Fonctionnement interne

- **Assemblée Générale Constitutive** de l'association le 15 septembre 2007
- parution au **Journal Officiel** du 17 novembre 2007
- **contacts et échanges réguliers**, aux membres du Conseil d'Administration, aux membres du Bureau - courriers/courriels externes
- **réunions** : AGE (1) - Conseil d'Administration (3) - Bureau (5)

Relation avec les autres associations

- 14 septembre : prise de contact avec **European Myeloma Platform (EMP)**
- 14 septembre : prise de contact avec **International Myeloma Foundation (IMF)**
- 14 septembre : **Intergroupe Francophone du Myélome (IFM)**
- 3 octobre : prise de contact avec **Myeloma Euronet**

Institutions internationales, nationales et régionales

- 12 décembre 2007 : rendez-vous à **La Ligue contre le Cancer avec le Conseil médical**

Participation à des Manifestations, congrès, colloques, séminaires, formations...

- 14 septembre 2007 : **séminaire d'information de l'International Myeloma Foundation**
- Maison de l'Amérique Latine à Paris
- 8 décembre 2007 : **2^{ème} Journée nationale d'information pour les patients et les proches** - 12 villes en France

Presse

- novembre 2007 : **article dans la presse médicale** (Le Quotidien du médecin)
- novembre 2007 : **articles dans la presse régionale** (Nouvelle République du Cher, Le Berry Républicain, La Montagne)

2008

Fonctionnement interne

- **contacts et échanges réguliers**, aux adhérents, aux membres du Conseil d'Administration, aux membres du Bureau - courriers/courriels externes
- **réunions** : AGE (1) - Conseil d'Administration (3) - Bureau (5)
- **envois de bulletins d'information** aux adhérents (2)
- 29 novembre : **3^{ème} Journée nationale d'information pour les patients et les proches** - 14 villes en France - co-organisation avec l'Intergroupe Francophone du Myélome
- **réunion des adhérents** (Paris, Lyon, Bourges, Nantes, Nancy-Metz)
- 12 octobre 2008 : **information/formation des contacts locaux** - diffusion du guide du contact local

Relation avec les autres associations

- janvier 2008 : échanges avec le président de l'**Association de Soutien et d'Information à la Leucémie Lymphoïde Chronique et la maladie de Waldenström (SILLC)**
- avril 2008 : invitation à l'Assemblée Générale de **France Lymphome Espoir**
- août 2008 : rencontre avec le vice-président de l'**Association Martiniquaise des Malades du Myélome Multiple (A4M)**
- septembre 2008 : prise de contact avec **MYMU**

Institutions internationales, nationales et régionales

- avril 2008 : **rendez-vous au Cabinet du Ministre de la Santé avec un Conseiller technique**

Participation à des Manifestations, congrès, colloques, séminaires, formations...

- mars 2008 : intervention auprès de l'**Institut de Formation en Soins Infirmiers (IFSI)** de l'Essonne
- mars 2008 : colloque "**la vie deux ans après le diagnostic de cancer, une enquête en 2004 sur les conditions de vie des malades**"
- assemblée générale de l'**Intergroupe Francophone du Myélome** - tenue d'un stand
- mai 2008 : inauguration de l'**Espace de Rencontres et d'Information (ERI)** du CHU Bicêtre
- juin 2008 : **réunion nationale de la Ligue contre le Cancer à Bourges** - intervention pour présenter AF3M
- juin 2008 : **Eurocancer 2008**
- octobre 2008 : **séminaire d'information de l'International Myeloma Foundation** - Maison de l'Amérique Latine à Paris

- novembre 2008 : **1^{ère} convention de la société face au cancer** - Grande Arche de La Défense
- novembre 2008 : **Forum de la solidarité** - Bois d'Arcy (78) - tenue d'un stand
- **29 novembre 2008 : 3^{ème} Journée nationale d'information pour les patients et les proches** - co-organisée par notre association et l'IFM dans 14 villes en France

Presse

- **articles dans la presse médicale** (Correspondance en onco-hématologie)
- article dans la brochure "**Les principales associations de patients**"
- **articles dans la presse interne** 'Entre nous' Janssen Cilag
- novembre 2008 : nombreux **articles dans la presse nationale et régionale**, dont Le Figaro magazine, Le Bien Public, La Montagne, Le Progrès, Nord Eclair, Le Républicain Lorrain, Paris Normandie, La Dépêche, Nice matin...
- novembre 2008 : **interview** du Professeur Marit en présence de Aliette Marchais (contact local région de Bordeaux) sur **France 3 Gironde** et sur **Radio France Bleue Gironde** à la suite de la Journée Nationale
- novembre 2008 : **interview** de Dominique Diccecca (contact local Rouen) dans le 19/20 de **France 3 Normandie**
- novembre 2008 : information de la Journée Nationale dans la chronique santé du JT du matin sur LCI

Documentation

- **guide Idées vraies-faussees sur le myélome**
- relecture notice thalidomide

Recherche

- promotion de l'**étude clinique sur les cas de myélome familiaux**

LE RAPPORT FINANCIER

La comptabilisation des écritures a été faite suivant les principes du PCA (Plan comptable des associations) et validé par nos contrôleurs aux comptes.

Les dons ont été comptabilisés dans des comptes distincts suivant leur statut : soutien ou exceptionnel.

La subvention enregistrée dans les recettes a été financée par le Laboratoire Pharmion.

CHARGES	2008
Fournitures de bureau	367,72
Logiciel	392,76
Maintenance Informatique	53,22
Assurance	288,71
Cadeaux, fleurs	149,50
Catalogues et imprimés	4 127,39
Frais de déplacements	3 196,82
Frais hébergement (hôtel)	285,00
Réceptions	101,97
Frais postaux	1 364,17
Frais bancaires	24,26
Droits d'enregistrement	39,06
Salaire	163,00
Sous-total Charges	10 553,58
Excédent de l'exercice 2008	18 236,42
TOTAL	28 790,00

PRODUITS	2008
Subventions	10 000,00
Cotisations	7 260,00
Dons	7 374,00
Dons exceptionnels	4 156,00
TOTAL	28 790,00

Eléments de bilan au 31 décembre 2008

Banque : 18 236,42

Béatrice BOILY
Présidente