



**RAPPORT MORAL ET
BILAN COMPTABLE
Année 2020**

PROJETS 2021



12, Grand rue 31450 Noueilles
Tél : 07 66 68 73 04

Pour les nouveaux adhérents et donateurs, il nous paraît important de rappeler la genèse de l'association, sa mission et ses objectifs présentés lors de la première Assemblée Générale.

L'association **SLA QU'ES AQUO ?** a été créée à l'initiative de Mr Gérard De Biasi, de sa famille, ami(es) et aidants lors de l'assemblée générale constitutive du 5 décembre 2018 qui a validé les statuts de l'association et désigné Mr Gérard De Biasi, comme président.

Régie par la loi du 1^{er} juillet 1901, l'association **SLA QU'ES AQUO ?** a fait l'objet d'une déclaration administrative à la préfecture de la Haute Garonne le 21 décembre 2018. Elle est identifiée au Registre National des Associations (RNA) sous le numéro : w313031825.

Son siège social a été fixé au 12 Grand Rue 31450 Noueilles.

Le Bureau de l'association, désigné lors du conseil d'administration du 6 Janvier 2020 est composé de :

Mr Gérard De Biasi	Président
Mr Jean Bernard Lonzieme	Vice Président
Mr René Delmas	Trésorier
Mr Jacques Mirabé	Trésorier adjoint
Mme Annie Mirabé	Secrétaire
Mme Eliane Zapata	Secrétaire adjointe
Mme Séverine De Biasi	Secrétaire adjointe

La création de l'association **SLA QU'ES AQUO ?** a reposé sur la nécessité de faire connaître la Sclérose Latérale Amyotrophique ou maladie de Charcot ; de faire prendre conscience des difficultés quotidiennes (matérielles, financières, psychologiques..) auxquelles sont confrontés les malades et leur famille ; de faire sortir les malades et leurs aidants de leur isolement en créant un réseau, des liens entre eux et les professionnels ; d'apporter une aide dans les démarches administratives, la recherche de financements, de structures, d'aides techniques etc... d'anticiper les besoins, les adaptations et aménagements en s'appuyant sur l'expérience et le vécu d'autres malades ; de donner espoir aux malades et aux familles en montrant qu'il y a une vie malgré la maladie.

NOTRE MISSION

- Apporter aides et soutiens aux malades et à leurs familles touchés par la Sclérose Latérale Amyotrophique (SLA).
- Soutenir et aider les chercheurs en collectant des fonds pour la recherche fondamentale et clinique.

NOS OBJECTIFS

L'association **SLA QU'ES AQUO ?** s'est donné pour objectifs :

- De déployer les moyens dont elle estimera la pertinence pour :
 - accompagner les malades dans leurs démarches administratives ;
 - apporter une aide matérielle ;
 - permettre la mutualisation de matériel onéreux ;
 - participer au développement d'initiatives qu'elle jugera opportunes ;
 - faire connaître la maladie, etc ;
- de se doter des moyens nécessaires pour mener à bien ses projets :
 - organiser des événements lui permettant de collecter des fonds
 - employer des personnes rémunérées si nécessaire,
 - louer des locaux, acquérir équipements et biens pour ses activités

NOS ACTIONS en 2020

L'année 2020 a été marquée par une crise sanitaire sans précédent qui a ralenti, voire paralysé la vie économique, sociale, culturelle de notre pays. L'activité de notre association a été impactée par ce confinement et ces contraintes sanitaires mais nous avons gardé le lien avec les malades, les aidants, les familles. Le Bureau s'est réuni régulièrement ainsi que le Conseil d'Administration soit en virtuel soit en présentiel. Nous avons avancé sur des projets, réfléchi à d'autres, pris des contacts, apporté des aides ... Bien que ralentie, la mission de l'association s'est poursuivie durant cette année difficile grâce aux soutiens des donateurs, des adhérents et à l'engagement des aidants.

▪ VIE INSTITUTIONNELLE

Malgré les deux confinements, l'état d'urgence sanitaire et le couvre-feu, la vie institutionnelle s'est déroulée conformément aux statuts de l'association :

- **L'Assemblée Générale** s'est tenue le 25 janvier 2020 (renouvellement partiel des membres du C.A. – présentation du rapport moral et du rapport financier 2019)
- **Le Conseil d'Administration** s'est réuni le 6 janvier 2020 pour la désignation du Bureau et le 8 décembre 2020 (en virtuel) pour se prononcer sur deux propositions des membres du Bureau (voir ci-dessous).
- **Le Bureau** s'est réuni les 7 janvier 2020 – 4 mars 2020 – 16 juin 2020 – 1^{er} septembre 2020 – 6 octobre 2020 – pour traiter de sujets détaillés dans le présent rapport.

▪ ACTIONS AUPRES DE MALADES OU DE LEUR FAMILLE

- Intervention auprès de l'Agence Régionale de Santé durant le premier confinement pour récupérer des masques destinés aux malades.
- Livraison de masques pour des malades domiciliés dans la région (Toulouse – Colomiers – Beaumont sur Lèze – Launac – Lavernose – Muret) grâce à la participation de deux auxiliaires de vie
- Prise en charge d'une malade d'origine algérienne et aide à l'installation de sa famille à Toulouse : accompagnement médical et social en lien avec le CHU de Purpan et le service social de secteur. Par le biais de l'association et d'une auxiliaire de vie chargée de la coordonner, une solidarité s'est organisée autour de cette famille.

Le bureau a proposé d'ouvrir une enveloppe de 1 500 à 2 000 euros pour faire face aux dépenses de soins de cette malade non couverts par une mutuelle. Le Conseil d'Administration, réuni en virtuel le 8 décembre 2020 a donné un avis favorable à cette proposition.

- Aide à un malade SLA domicilié dans le Tarn pour la constitution d'un dossier MDPH
- Contact avec le fils d'un malade SLA domicilié à Revel pour une demande d'aide d'auxiliaire de vie, l'organisation de soins et des informations sur la trachéotomie et la gastrotomie.
- Prise de contact avec une malade domiciliée dans l'Aveyron.
- Prêts du véhicule aménagé mis à la disposition de l'association.
- Prêt d'un matelas pour un malade domicilié dans l'Aveyron.
- Contact pris par Virginie Delmas avec la société Envie Autonomie, entreprise d'insertion qui souhaite s'installer dans le sud de la France et qui cherche des partenaires pour récupérer du matériel ou en vendre.
- **PRISE DE CONTACT AVEC L'ASSOCIATION NATIONALE JEUNES AIDANTS ENSEMBLE (JADE) :** Le but de cette association est de rendre visible la situation des jeunes aidants mineurs et jeunes adultes aidants qui accompagnent quotidiennement un proche malade et/ou en situation de handicap.. *Site internet* : <https://jeunes-aidants.com>. Cette association a une antenne au niveau régional nommée JADE Occitanie. Equipe de coordination : May Emmanuelle et Pessione Cécile - adresse jadeoccitanie.om@gmail.com ou 06.50.36.64.77
- **T.M.F. et Soutien à l'équipe de Tous en Selles contre la SLA**
Notre association a été contactée par l'équipe TECS « Tous en Selles contre la SLA » afin de faire partie de la liste des soutiens à son appel à projet thérapeutique. Cette équipe milite pour obtenir des Pouvoirs Publics l'autorisation d'appliquer à titre expérimental la Transplantation de Microbiote Fécal (TMF) aux malades SLA.

*« L'Agence nationale française de sécurité du médicament et des produits de santé (Ansm) a défini en 2014 le cadre technique et réglementaire des essais cliniques de transplantation de microbiote fécal. L'initiative de l'Ansm vise à encadrer cette pratique et à minimiser les risques potentiels qui lui sont associés. Et ce dans l'optique initiale des premiers essais cliniques officiellement menés. Cependant, il est à noter qu'en l'absence d'un rapport bénéfique/risque clairement établi, cette approche doit être réservée aux situations graves ou rares, en échec de traitement conventionnel et en l'absence d'alternative thérapeutique disponible et appropriée. » En France (comme aux Etats-Unis mais à la différence d'autres pays), le microbiote fécal, utilisé à visée curative ou préventive à l'égard de maladies humaines, doit être considéré comme un médicament. Aussi sa préparation doit-elle être réalisée sous la responsabilité de la pharmacie à usage intérieur d'un établissement de santé. » *Revue Médicale Suisse – www.revmed.ch – 14 mai 2014**

Réunis le 6 juin 2020, les membres du Bureau ont acté la décision suivante :

L'association SLA QU ES AQUO, solidaire de tous les malades ; soutient la démarche de l'équipe TECS auprès du ministère de la Santé en vue de l'expérimentation de la TMF sur les malades SLA dès lors que cette thérapeutique ne fait pas courir de risque médical aux malades et que son prix reste accessible à tous. Elle est d'accord pour que son nom

apparaisse parmi les soutiens à cette démarche mais en appelle à la vigilance quant aux abus et dérives mercantiles éventuelles susceptibles d'être générés par cette pratique thérapeutique à l'égard des malades SLA qui la solliciteraient.

Un point sur l'avancement du dossier TMF a été fait lors de la réunion du Bureau du 6 octobre 2020. Il ressort qu'un laboratoire est prêt à financer une partie de l'expérimentation de Transplantation de Microbiote Fécal aux malades SLA. Reste à trouver des neurologues prêts à être acteurs de cette recherche. Au niveau scientifique un nombre croissant de gastro-entérologues se sont positionnés favorablement mais les neurologues sont plus réticents. Néanmoins, le fait d'ajouter le nom de l'association « SLA QU ES AQUO ? » à la liste des soutiens a permis d'étayer la demande de l'équipe TECS « Tous en Selles contre la SLA ». L'association Tous en selles contre la SLA a toutefois permis que soit mise en place dans le courant de l'année 2021 et ce pour une période d'environ deux ans, l'analyse des selles de malades dans le cadre d'une étude européenne menée en France par l'INRAE.

■ **DON A L'ASSOCIATION " TOUS EN SELLES CONTRE LA SLA » NOUVELLEMENT CREEE**

Après avoir regroupé un certain nombre d'articles scientifiques montrant qu'il existe un lien entre le microbiote intestinal et le cerveau dans les maladies neuro dégénératives (dossier consultable sur <https://Tousensellescontrelasla.fr>), l'association « Tous en selles contre la SLA » espère mettre en évidence que le microbiote présente des biomarqueurs communs chez les malades SLA. Pour cela, elle souhaite faire faire une première série d'analyses pour une vingtaine de malades dont les résultats seront étudiés par un chercheur de l'INRAE de renommée internationale ainsi que par une équipe d'une entreprise spécialisée. Et ceci coordonné par un pharmacien de l'APHM (hôpitaux marseillais).

L'objectif de l'association « Tous en selles contre la SLA » étant de prouver qu'il y a bien une piste de recherche, jusqu'ici ignorée, afin que des financements publics soient débloqués. Piste pas si farfelue que cela puisque l'Italie vient de débiter une étude sur la transplantation de microbiote fécal sur des patients SLA mais dont les résultats ne seront pas connus avant au moins deux ans.

Pour info, il est souhaitable de faire deux analyses par malade plus une d'une personne de l'entourage (pour situer la part due au contexte environnemental). Dans les négociations actuelles avec plusieurs labos, le prix pour chaque analyse serait d'environ 190 euros.

Le Bureau a donc souhaité octroyer une somme de 5 000 euros à l'association « Tous en selles contre la SLA » pour permettre le financement de quelques analyses. Cette proposition a été transmise, par courriel, le 8 décembre 2020, aux membres du Conseil d'Administration qui ont donné leur accord par un vote majoritaire.

- **POURSUITE DU TRAVAIL DE RECHERCHE SUR LE PILOTAGE D'UN FAUTEUIL ROULANT ELECTRIQUE PAR LA PENSEE.** Comme cela avait été annoncé en CA, deux ingénieurs-chercheurs informaticiens travaillant essentiellement sur les automatisations ont accepté de reprendre, à titre de bénévoles, le travail mené précédemment par des étudiants québécois. Le projet est encore en phase de recherche expérimentale plutôt qu'en phase opérationnelle, mais il avance.

■ **CREATION DE TROIS COMMISSIONS AU SEIN DE L'ASSOCIATION**

Le Bureau, réuni le 4 mars 2020 a souhaité la création de trois commissions chargées de faire des propositions dans les domaines suivants :

- **Communication** via les réseaux sociaux et gestion du site web,
- **Animations et événementiel** pour sortir les malades de leur isolement, permettre aux familles de se rencontrer, nouer des liens,
- **Contacts avec l'extérieur** pour faire connaître l'association, toucher les institutions, prendre contact avec les malades, leurs familles, intervenir auprès d'administrations etc...).

Ces commissions sont constituées de personnes volontaires qui par leur profil professionnel, leurs compétences, leur motivation peuvent être personnes ressource. Sans vouloir médicaliser la mission de l'association, il nous a semblé que la présence de professionnels bénévoles du secteur médico-social dans la commission « contacts avec l'extérieur » pourrait rendre plus crédible l'association auprès de certaines administrations ou institutions. La supervision d'une psychologue par exemple, pourrait aider à la prise de contact avec les malades et les familles. De même la présence d'un médecin et/ou d'une assistante sociale peut être utile dans les relations avec la MDPH.

A la tête de chaque commission, un coordonnateur, membre du C.A. est chargé de rapporter les propositions au Bureau puis au C.A.

Ces commissions ont été ouvertes dans un premier temps aux membres du conseil d'administration qui a été chargé d'en élaborer la structure, puis dans un deuxième temps aux adhérents et plus largement aux personnes intéressées.

Ces commissions ont force de proposition mais n'ont pas de pouvoir décisionnaire. Les décisions étant prises par le conseil d'administration.

■ **TOMBOLA DU 10 OCTOBRE 2020**

Au vu des dispositions prises par les autorités sanitaires en matière de lutte contre la covid19, le programme d'activités préparé par la Commission « Animations » pour le 10 octobre 2020 a été annulé. Le Bureau a souhaité néanmoins maintenir la Tombola. Celle-ci a eu lieu dans la salle des fêtes de Noueilles en présence d'une trentaine de personnes, dont des malades et leurs accompagnants. Elle a été suivie d'une petite collation. Une exposition des œuvres de Karine Brailly peintre toulousaine malade SLA et des photos d'Elisabeth Aragon a servi de décor à cette amicale manifestation. Un remerciement aux commerçants et aux personnes qui grâce à leurs lots et à leur investissement ont participé à la réussite de cet événement.

- **POURSUITE DES INITIATIVES AFIN DE FAIRE CONNAITRE L'ASSOCIATION** auprès des malades et des personnes en demande d'aide mais également auprès des associations, des organismes sociaux, des professionnels de santé.
- **GESTION DU SITE WEB** avec l'aide d'une personne bénévole qui le fait vivre à partir des informations, documentations, photos, articles, etc.. qui lui sont transmis par le président et le vice-président. L'accès du site a été amélioré.
- **INFORMATION VIA LES RESEAUX SOCIAUX** en particulier Facebook
- **PRISE DE CONTACT AVEC DES ORGANISMES SOCIAUX**

- **ARTICLES DANS LA PRESSE LOCALE :** Parution à l’initiative de J.B. Lonzième d’ un article dans le journal local de Grepiac (rubrique lien social) pour faire connaître l’association. Parution dans La Dépêche du Midi d’un article suite à la manifestation du 10 octobre.
- **RENCONTRES AVEC DES ELUS LOCAUX ET NATIONAUX**
- **ACTUALISATION DU FLYER :** Le nouveau flyer a été approuvé par les membres du Bureau et adressé à tous les adhérents et donateurs avec un mot d’accompagnement du président. Ce document est destiné également aux personnes ressources (hôpitaux - cabinets médicaux – professionnels de la santé – services administratifs – autres associations de malades SLA, etc) .
- **PERMANENCE AU CENTRE SLA DU CHU DE PURPAN ET DE RANGUEIL**
 Cette décision a été prise par le Bureau réuni le 4 mars 2020, après concertation avec le Dr Miericke chargée de la coordination Espace Associations-Usagers. Une convention devra être signée entre SLA QU’ES AQUO et le directeur du CHU pour autoriser la présence de représentants de celle-ci dans les espaces associatifs du CHU de Rangueil et de Purpan. En raison de la crise sanitaire, la signature de la convention a été reportée et les permanences différées
- **PROGRAMMATION,** au cinéma American Cosmograph–Toulouse, **du film « une merveilleuse histoire du temps »** sur la vie de Stephen Hawking . Prévus le 19 mars 2020, la projection a été annulée en raison du confinement ainsi que le **débat avec Michel Clanet neurologue, président du plan maladies neuro-dégénératives et l’équipe du centre SLA du CHU de Toulouse** qui devait suivre la projection du film. Nous espérons que cette initiative sera reconduite en 2021.

LES ADHESIONS

L’association a enregistré pour l’année 2020 **52 adhésions** dont certaines ont été accompagnées de dons. Parmi les adhérent-e-s et/ou donatrices - donateurs certaines personnes prennent une part active au fonctionnement et à la vie de l’association.

LES DONS

Grâce à une campagne d’information et la diffusion de son flyer de présentation, l’association a recueilli des fonds de la part de **35 donateurs, donatrices** dont certain-e-s sont également adhérent-e-s.

	TOTAL	HAUTE GARONNE	AUTRES DEPT OCCITANIE	HORS REGION
ADHERENT-E-S	27	24	3	0
ADHERENT-E-S /DONATEURS-DONATRICES	25	19	2	4
DONATEURS-DONATRICES	10	9	0	1
TOTAL	62	52	5	5

	NOMBRE	MONTANT
ADHESIONS	52	1 040,00 €
DONS	35	2 043,00 €
TOTAL 2020		3 083,00 €

BILAN COMPTABLE AU 26 MARS 2021

SOLDE AU 26 JANVIER 2020	COMPTE COURANT		9 939,40 €	
	CAISSE		327,83 €	
TOTAL SOLDE BANCAIRE ET CAISSE				10 267,23 €
<i>Rubriques</i>	<i>Dépenses</i>	<i>Recettes</i>	<i>Résultat</i>	
FINANCEMENT	<i>Dépenses</i>	<i>Recettes</i>		
Cotisations pour adhésion		1 040,00 €	1 040,00 €	Total financement 3 083,00 €
Dons		2 010,00 €	2 010,00 €	
Don anonyme (suite à vide maison)		33,00 €	33,00 €	
Subvention Mairie de Noueilles 2020		0,00 €	0,00 €	
ACTIVITES	<i>Dépenses</i>	<i>Recettes</i>		
Pot de l'Assemblée Générale	80,01 €		-80,01 €	Total activité 2 187,01 €
Achats carnets de tombola (Amazon)	34,97 €		-34,97 €	
Vente de billets de tombola		2 344,00 €	2 344,00 €	
vente masques de l'association		32,42 €	32,42 €	
Collation lors de la Tombola	74,43 €		-74,43 €	
FRAIS DE FONCTIONNEMENT	<i>Dépenses</i>	<i>Recettes</i>		
Assurance responsabilité civile MAIF	119,55 €		-119,55 €	Total fonctionnement -292,67 €
Reconduction adhésion Site Web	48,14 €		-48,14 €	
Frais postaux	27,70 €		-27,70 €	
Abonnement téléphone association FREE	32,75 €		-32,75 €	
Frais de gravure et achat tampon association	11,88 €		-11,88 €	
Achats sur Amazon (tickets tombola et sonnette)	52,65 €		-52,65 €	
RECETTES ET DEPENSES EXCEPTIONNELLES	<i>Dépenses</i>	<i>Recettes</i>		
Prise en charge assurance Respo Civile MAIF pour une malade	73,99 €		-73,99 €	Total dépenses exceptionnelles -5 024,99 €
Virement de Amazon		49,00 €	49,00 €	
Don à l' association " Tous en Selles contre SLA "	5 000,00 €		-5 000,00 €	
BANQUE	<i>Dépenses</i>	<i>Recettes</i>		
Cotisation Alliatys Association	58,00 €		-58,00 €	Frais bancaires
Frais bancaires (<i>Cotisation Adispo Asso Classic</i>)	78,00 €		-78,00 €	-136,00 €
SOLDE DES MOUVEMENTS 2020				-183,65 €
SITUATION TRESORERIE AU 31/12/2020				10 286,45 €
REGULARISATIONS				
Dépenses sur exercice 2021 (assurance, Adispo, free...)	143,05		-143,05 €	Régularisations 2021 786,95 €
Dons et adhésions à reporter sur exercice 2021		930,00 €	930,00 €	
SITUATION BANCAIRE AU 26 MARS 2021	<i>Compte courant</i>		10 716,93 €	11 073,40 €
	<i>Caisse</i>		356,47 €	

NOS PROJETS POUR 2021

Il s'agit, pour certains, de la reprise des projets présentés dans le rapport moral 2019 et non mis en œuvre au cours de l'année 2020 pour cause de crise sanitaire.

- **DEPLOYER PLUS LARGEMENT L'ACTION DE L'ASSOCIATION** en touchant davantage de malades et de familles. A cette fin il est envisagé de réaliser un questionnaire à diffuser dans les réunions des aidants, au centre SLA et en pneumologie, à l'hôpital Larrey ; ceci pour répondre au mieux aux attentes des malades et des aidants.
- **POURUIVRE ET DEVELOPPER L'IMPLANTATION DE L'ASSOCIATION** et la faire davantage connaître auprès des professionnels de santé, des structures médicales et sociales, des intervenants et des auxiliaires de vie.
- **ORGANISER UNE PERMANENCE LORS DES CONSULTATIONS AU CENTRE SLA DE PURPAN** : un groupe de bénévoles s'est déjà constitué pour assurer ces permanences. Ces personnes bénéficieront d'une formation de quelques heures dispensée par l'hôpital Purpan. Reste à finaliser la convention liant l'association au CHU dès que les mesures sanitaires le permettront. Le Docteur D. Miericke, chargée de la coordination des activités associatives au CHU de Toulouse a confirmé, par courriel du 30 mars, que la convention était toujours d'actualité et que sa signature ne saurait tarder. Après quoi la permanence sera mise en place à titre expérimental et fera l'objet d'une évaluation pour juger de sa pertinence.
- **ORGANISER DES MANIFESTATIONS (CULTURELLES, SPORTIVES OU AUTRES)** : plusieurs propositions ont été faites par la commission « Animations » :
 - **Proposition de sorties récréatives, culturelles** en demi-journée pour les malades et leurs aidants. La logistique et l'organisation seront fonction du nombre de participants, de leur degré de dépendance, des besoins d'accompagnement.....
 - **Organisation d'ateliers récréatifs, artistiques, manuels, culinaires**, etc... peut être sous la forme d'échanges de savoir-faire, pour sortir les malades, leur famille, les aidants de leur quotidien.
 - **Réédition de la journée d'animations** à Noueilles sur le modèle de celle du 12 octobre 2019 qui avait rencontré un grand succès.
- **ORGANISER DES RENCONTRES, DES REGROUPEMENTS POUR LES AUXILIAIRES DE VIE**, peut être avec une supervision si le thème de la réunion vise le partage d'expériences et l'amélioration des pratiques professionnelles ou si cela prend la forme d'un groupe de parole.
- **PROMOUVOIR LA FORMATION DES AIDANTS FAMILIAUX ET DES AUXILIAIRES DE VIE** afin de favoriser le maintien des malades à domicile et faciliter leur vie quotidienne.
- **FINANCER L'ENREGISTREMENT D'UNE CHANSON EN HOMMAGE A DAMIEN R.**
La proposition de l'enregistrement est à l'initiative du président. La chanson a été écrite de son vivant pour Damien R. par son ami Stéphane Rougé. Cette chanson mise en musique par le groupe cubain Timbagroove sera enregistrée dans un studio de Pau. L'ensemble du projet (mise en musique, enregistrement et location du studio) a été évalué à 1.500 euros. Des CD seront gravés avec cette unique chanson qui pourrait être une sorte d'étendard pour l'association mais celle-ci n'en retirera aucun bénéfice si ce n'est de se faire mieux connaître et de participer à l'hommage de Damien.

Le Bureau a été sollicité pour savoir si l'association peut financer ce projet en totalité ? en partie ? ou s'il faut se tourner vers d'autres sources : souscriptions ? appels à dons ?

Des questions restant encore sans réponse, les membres du Bureau, réunis le 6 octobre 2020, ont souhaité reporter leur décision et la soumettre à l'avis du conseil d'administration. Ce qui renvoie ce projet à 2021.

CONCLUSION

Comme il se doit, nous remercions tous ceux et celles qui cette année encore ont permis à notre association de poursuivre ses activités malgré les difficultés conjoncturelles que notre pays a connues en 2020. Grâce à vous nous avons pu mener à bien des actions auprès de malades, de leur famille et aidants. Conformément à notre souhait nous avons pu participer, grâce à vos dons, à aider la recherche médicale. Nous espérons poursuivre cet élan en 2021 avec vous à nos côtés.

Comme nous l'écrivions l'an passé, l'association **SLA QU'ES AQUO ?** veut rompre l'isolement des malades et *« ouvrir une fenêtre pour ceux qui croyaient n'avoir plus d'horizon »*. Nos projets pour 2021 sont tournés vers cet objectif avec toujours en tête la certitude qu'il y a une vie possible avec la SLA.

A Noueilles, le 30 mars 2021
Le président
Gérard De Biasi



12, Grand rue 31450 Noueilles
Tél : 07 66 68 73 04