

# arthritismag

#43 - DÉCEMBRE 2020

LE MAGAZINE D'INFORMATION DE LA FONDATION ARTHRITIS

100%  
DE VOS DONNS  
À LA RECHERCHE

## POURQUOI INVESTIR dans la RECHERCHE ?

### RECHERCHE

Etude sur les femmes,  
RIC & Psoriasis

### FONDATION

Hommage  
à Agathe

### PARTENAIRE

Événement de clôture  
du jeu concours

04

RECHERCHE  
ACTEURS DE LA  
RECHERCHE

08

ETUDE  
FEMMES, RIC  
ET PSORIASIS

10

FONDATION  
INVESTISSEMENT

13

PARTENAIRE  
CONCOURS PHOTOS

14

AGENDA  
LES DATES À RETENIR

Le don, la générosité, n'est pas une activité marginale ni un luxe, c'est un élément central de la vie commune et du lien social. Nous sommes tous appelés au don, dans notre liberté d'agir en tant qu'être social. Un exemple évident de ce rôle du don est la famille : les relations y sont fondées essentiellement sur un don de temps et d'argent, qui est en un sens don de soi-même. C'est étonnant de le voir comme ça n'est ce pas ?



Par ailleurs, à l'opposé de la relation sociale, c'est l'exclusion. Dès lors l'inclusion suppose un certain don. La solidarité signifie qu'on se sent responsable des autres et de leur avenir. Dans leur inclusion comme dans leur santé.

Alors quelles sont les formes de don et de générosité qui s'offrent à nous et à qui les délivrer ? Ce secteur est par définition multiple et hétérogène. Financer la Fondation Arthritis n'est pas toujours uniquement par voie des dons purs. Nous proposons beaucoup d'outils différents. Cela va de l'investissement dans un Fond éthique [Arthritis Solidinvest] en passant par l'engagement dans un projet de recherche spécifique ou la participation à des événements, des ventes aux enchères, des achats solidaires mais aussi des legs et donations de biens. Mais ce qu'il faut avant tout savoir c'est que grâce à l'avènement de notre nouvelle stratégie scientifique 2020-2025 ciblée sur le patient et pour le patient, l'argent investi dans la recherche ne devient plus fongible mais devient un moyen d'acter le mouvement, l'action vers la guérison.

On pourrait dire : comment espérer avoir un effet, sur le plan individuel, avec nos moyens réduits ? Mais il ne faut pas s'obnubiler sur ce décalage. Nous devons d'abord faire ce que nous avons à faire là où nous sommes et ce n'est qu'ensemble que nous réussirons à avancer. Chacun de nous avec son action aussi petite soit-elle, est fondamentalement important.

En choisissant la Fondation vous lui donnez les moyen de créer des synergies, vous favorisez les initiatives de recherche innovantes et vous choisissez que votre argent impacte l'avenir et la santé des hommes et femmes de demain.

LIONEL COMOLE

Directeur et Porte-parole de la Fondation Arthritis

arthritis mag est édité par la Fondation Arthritis, 10-12 rue de Chartres  
92200 Neuilly sur Seine - n° gratuit 0 800 333 555 - [www.fondation-arthritis.org](http://www.fondation-arthritis.org)  
Directeur de la publication : Claire Gibert

Rédaction : Claire Gibert, Marion Sauvageot, Lionel Comole, Yosra Messai, Sandy Van Eegher  
Conception graphique, maquette et illustrations : Marie-Élise Chocroun, Adrien Toledano  
Impression : Les Imprimeries Martinenq - N°ISSN 2267-9952 - Prix de vente : 5€

## MAL DE DOS

### Lancement du projet BACK-4P



Participez au développement de solutions digitales innovantes pour le mal de dos

Le mal de dos affecte **9 personnes sur 10 en France**. Dans 10% des cas, ce mal de dos peut devenir **chronique**, c'est-à-dire persister plus de 3 mois, et retentir sur les activités de la vie quotidienne ; familiale, sociale et professionnelle.

Dans ce contexte, les chercheurs du projet **BACK-4P** développent actuellement un programme de recherche pour mieux comprendre le mal de dos chronique et proposer des solutions innovantes grâce à une collaboration entre l'Hôpital Cochin [AP-HP, équipe du Pr François Rannou et du Dr Christelle

Nguyen], le Centre de Recherche Épidémiologie et Statistique Sorbonne Paris Cité [INSERM, équipe du Pr. Isabelle Boutron et Pr Philippe Ravaud] et le Laboratoire d'Informatique pour la Mécanique et les Sciences de l'Ingénieur [CNRS, équipe du Pr Jean-Claude Martin].

La Fondation Arthritis, la Société Française de Rhumatologie et Malakoff Humanis financent le projet BACK-4P à hauteur d'1 million d'euros sur 3 ans.

Les objectifs de ce programme de recherche sont de **mieux comprendre les caractéristiques** des patients souffrant de mal de dos et l'évolution de leur lombalgie chronique, **de développer des algorithmes pour prédire** le risque d'évolution défavorable chez les patients [douleur, absentéisme, handicap persistant] et de proposer **des solutions personnalisées de coaching** grâce à une application smartphone.

Les patients participant à cette étude joueront un rôle actif et fondamental dans cette recherche.



**Si vous avez mal au dos depuis au moins 3 mois**, participez et aidez-nous à faire avancer le programme de recherche BACK-4P en déclarant votre mal de dos sur le portail ComPaRe [Communauté de Patients pour la Recherche]. En vous connectant à votre **espace personnel avec votre identifiant et votre mot de passe** sur : <https://compare.aphp.fr/compare-web/#/register>, ce portail sécurisé vous permettra de répondre, régulièrement, via des questionnaires en ligne, aux questions de notre équipe de recherche sur votre mal de dos, vos traitements, votre parcours de soins et vos expériences. L'ensemble des informations que vous accepterez de transmettre sera géré de façon totalement confidentielle et anonymisée, dans un but de recherche uniquement.



## Le patient au cœur de la recherche



**Le rôle des patients est incontestable dans l'élaboration et l'amélioration des soins et des interventions thérapeutiques, et ce grâce à leur participation active dans les essais cliniques. Aujourd'hui, la contribution du patient dans la recherche scientifique évolue. Le patient peut s'impliquer à chaque étape du processus d'un projet de recherche : de l'idée, en passant par l'élaboration des protocoles et jusqu'à la valorisation des résultats et l'application en pratique clinique.**

Le patient étant au centre des résultats de la recherche, il est indispensable qu'il soit acteur dans la recherche, de l'identification des besoins cliniques et sociétaux jusqu'au choix de transfert des découvertes fondamentales.

Par ailleurs, l'élaboration d'un programme de travail collaboratif entre tous les acteurs de la recherche, tels que les pouvoirs publics, les patients, les chercheurs, les organismes de financement publics et privés, permettra d'identifier et de concentrer certains efforts sur des sujets d'intérêt public, d'accentuer le potentiel d'applications de la recherche en pratique clinique, de rendre la recherche plus accessible pour le grand

public... le tout dans l'objectif commun de transfert de l'innovation au bénéfice du patient.

En accord avec sa nouvelle stratégie scientifique 2020-2025, la Fondation Arthritisme s'est donné la mission de renforcer l'implication des patients dans ses projets de recherche. Un questionnaire a été élaboré par la Fondation Arthritisme et adressé à des patients atteints de rhumatismes et maladies musculosquelettiques (RMS), contactés via les principales associations de patients. Ce questionnaire a permis de collecter le point de vue des patients sur les besoins non satisfaits dans les RMS ainsi que les priorités de la recherche sur les RMS, mais aussi de recueillir les propositions des patients afin de les impliquer davantage dans la recherche financée par la Fondation. La Fondation souhaite également impliquer les patients dans la communication des résultats de la recherche, notamment à travers ses liens étroits avec les associations de patients, afin que l'information communiquée soit accessible, pertinente et ciblée.

### Zoom sur ComPaRe : la Communauté de Patients pour la Recherche

ComPaRe, la Communauté de Patients pour la Recherche est un projet de recherche innovant de l'AP-HP qui a pour ambition d'accélérer la recherche sur les maladies chroniques. ComPaRe, rassemble les patients qui s'engagent à faire avancer la recherche sur leurs maladies chroniques, en répondant simplement, via internet, aux questionnaires des chercheurs. Les patients répondent à des questions portant sur leur vécu de la maladie, leurs symptômes, le fardeau du traitement, leur prise en charge. Début janvier 2019,

ComPaRe rassemble 20 200 patients volontaires, venant de toutes les régions de France et des pays francophones. L'objectif de l'AP-HP pour ComPaRe est de réunir à terme au moins 100 000 patients volontaires.



ComPaRe est aussi, pour les chercheurs, une plateforme collaborative unique d'accélération de la recherche sur les maladies chroniques. Elle offre à toute équipe de recherche publique, hospitalière, universitaire ou institutionnelle de nouveaux moyens pour mener leurs travaux sur ce type de pathologies : elle facilite l'identification des patients éligibles, accélère le recrutement des participants, organise le partage de données entre différentes équipes, simplifie les démarches administratives et juridiques et réduit les coûts des études.

### Qui peut participer ?

Tous les patients majeurs, francophones, détenteurs d'une adresse mail et pris en charge pour une ou plusieurs maladies chroniques [c'est-à-dire une affection nécessitant un suivi médical de plus de six mois] peuvent rejoindre la communauté ComPaRe. Toutes les pathologies chroniques sont concernées : > des maladies fréquentes comme l'asthme, le diabète, la bronchite chronique, le cancer, l'hypertension artérielle, les maladies rénales, la lombalgie chronique ; > des maladies moins connues comme l'endométriose, le vitiligo, la maladie de Verneuil, la maladie de Crohn

ou encore des maladies rares.

### Les patients acteurs de la recherche

Les patients volontaires s'inscrivent et contribuent directement en ligne, sur la plateforme hébergée et sécurisée <https://compare.aphp.fr>. Ils n'ont ainsi pas à se déplacer et répondent à des questionnaires, élaborés par des chercheurs, sur leur(s) maladie(s), leurs symptômes, leurs traitements, leurs vécus et leurs impacts sur leur vie quotidienne et leur qualité de vie. En fonction de leur(s) pathologie(s), ils y consacrent entre 10 et 30 minutes par mois. Au-delà de la réponse aux questionnaires, les patients volontaires peuvent aussi apporter leurs contributions à toutes les étapes de la recherche clinique : ils participent à la gouvernance des études via les conseils scientifiques, à la conception des études, à la réalisation des études et à la promotion de la communauté [via les patients ambassadeurs].

### Recherches menées dans ComPaRe

Les recherches menées dans ComPaRe sont à la fois des recherches transversales, communes à l'ensemble de ces pathologies, ou des recherches verticales, portant sur une pathologie spécifique, comme c'est le cas du projet BACK-4P soutenu par la Fondation Arthritisme [Page ?]. Huit cohortes dédiées à la lombalgie chronique, au diabète, à la maladie de Verneuil, au vitiligo, aux maladies rénales, aux vascularites, à l'hypertension artérielle et l'endométriose ont été mises en place depuis 2017 et de nouvelles cohortes spécifiques seront constituées au cours de l'année.

**Pour plus d'informations, rendez-vous sur :**  
[https://compare.aphp.fr/](https://compare.aphp.fr)

WORLD ARTHRITIS DAY

## Retour sur la Journée ECR 2020



### Les microbiotes, quelle articulation avec nos rhumatismes ?

A l'occasion de la Journée mondiale de sensibilisation sur les rhumatismes et les maladies musculosquelettiques, le 12 octobre 2020, l'Inserm/Aviesan, la Société Française de Rhumatologie, la Fondation Arthritis et 17 associations partenaires de l'initiative « Ensemble contre les rhumatismes » [ECR], se sont associés pour la 7ème édition de leur journée de promotion de la recherche médicale.

Cette année, les associations partenaires d'ECR ont choisi le thème : Les Microbiotes, Quelle articulation avec nos Rhumatismes ? De nombreuses questions ont fait l'objet des discussions : Les microbiotes ont-ils un impact sur la survenue, l'aggravation et les traitements des maladies rhumatismales ou inversement ? Les patients peuvent-ils agir pour rétablir l'équilibre de leurs microbiotes (par l'alimentation par exemple) ? Que peuvent-ils espérer des avancées scientifiques ? Les échanges ont porté à la fois sur les aspects scientifiques et médicaux. Les connaissances actuelles et les pistes de recherche ont été présentées par le professeur Thierry Schaeffer, chef du service de rhumatologie au CHU de Bordeaux. Les aspects liés au

vécu des patients, leurs témoignages, leurs questions et leurs attentes ont été présentés par les membres des associations partenaires.

### Le point de vue des patients présenté par Nathalie Robert (Spondyl(O)Action) et Franck Gérald (ACS France)

Le microbiote fait l'objet de nombreux témoignages et de questionnement au sein de nos associations. Nous avons réalisé une petite enquête auprès de nos adhérents, à partir d'un questionnaire ou de témoignages sur nos réseaux sociaux. Deux aspects sont ressortis des témoignages: l'un sur la perception du lien entre leurs microbiotes et leur rhumatisme inflammatoire et l'autre sur leurs attentes vis-à-vis de la recherche médicale.

#### • LES PATIENTS RESSENTENT LE LIEN ENTRE MICROBIOTES ET RHUMATISMES INFLAMMATOIRES

Presque toutes les personnes qui se sont exprimées ont constaté une association entre désordres intestinaux et douleurs rhumatismales. Elles ne connaissent pas les mécanismes biologiques qui sous-tendent ce lien mais elles subodorent que le facteur inflammatoire est en jeu. Les personnes souffrant de rhumatisme essaient d'agir de façon tout à fait empirique pour rééquilibrer leur microbiote intestinal. C'est pourquoi elles testent de nombreux régimes ou compléments alimentaires pour en observer ensuite les effets sur leur qualité de vie.

#### • LES ATTENTES DES PATIENTS VIS-A-VIS DE LA RECHERCHE MEDICALE

Les attentes des personnes interrogées sont le reflet de leurs observations. Elles souhaitent que les scientifiques explorent les relations entre microbiotes et rhumatismes inflammatoires de façon très détaillée pour identifier de nouveaux indicateurs utiles pour la

WORLD ARTHRITIS DAY

prise en charge de la maladie. Ainsi elles se demandent si l'analyse des microbiotes ne permettrait pas un diagnostic plus précoce, une meilleure prévention de l'évolution de la maladie et/ou une adaptation plus personnalisée des traitements. De plus les patients attendent d'être guidés par les professionnels de santé sur une base scientifique pour mieux équilibrer leurs microbiotes par leur alimentation ou leur hygiène de vie.

### Questions posées au Thierry Schaeffer, Chef du service de rhumatologie au CHU de Bordeaux, professeur de rhumatologie à l'Université de Bordeaux et vice-président de la Société Française de Rhumatologie

#### • Le microbiote a-t-il une influence sur les rhumatismes inflammatoires ?

En ce qui concerne les maladies rhumatologiques, des travaux encore préliminaires ont permis de mettre en évidence des dysbioses au cours des spondyloarthrites, du rhumatisme psoriasique et de la polyarthrite rhumatoïde. S'agit-il de simples associations ou peut-on évoquer un lien de causalité ? Quelques modèles expérimentaux suggèrent un rôle majeur du microbiote intestinal dans les rhumatismes inflammatoires. L'introduction de bactéries dans l'alimentation déclenche l'apparition de la maladie, certains cocktails bactériens étant particulièrement pathogènes, ce qui démontre le rôle crucial des bactéries intestinales dans la physiopathologie de la spondylarthrite.

#### • Peut-on influencer sur le microbiote pour traiter une maladie inflammatoire ?

Les données concordantes concernant la réduction de la diversité du microbiote en situation pathologique laissent entrevoir des perspectives thérapeutiques par restauration d'un microbiote «sain», en apportant

par exemple certaines espèces manquantes par l'alimentation (probiotiques), ou par transfert de selles d'un sujet sain (transplantation fécale). Les transplantations fécales ont un effet majeur dans les diarrhées à Clostridium difficile, qui compliquent fréquemment les traitements antibiotiques chez les personnes âgées. Des tentatives de restauration du microbiote digestif normal par transplantations fécales ou par probiotiques ont été conduites également dans la maladie de Crohn, avec des résultats encourageants à court et moyen terme, mais tendant à reproduire progressivement un profil de microbiote pathologique à plus long terme. Au cours de la mucoviscidose, l'administration de probiotiques conduit à une diminution des exacerbations pulmonaires et des hospitalisations, et à une amélioration de la qualité de vie. Des études sont en cours dans les rhumatismes inflammatoires. Ainsi, l'étude du microbiote ouvre de nouvelles voies dans la compréhension des mécanismes physiopathologiques qui conduisent au développement d'un rhumatisme inflammatoire, et pourrait à terme offrir des perspectives thérapeutiques particulièrement originales et complémentaires des stratégies anti-inflammatoires actuelles.

Comme les années précédentes, ECR vous propose la web-conférence, accessible à toute heure en replay sur le site : <http://www.ensemblecontrelesrhumatismes.org>.



## Etude Femmes , RIC et Psoriasis

**Pour la toute 1ère fois en France, une enquête à l'attention des femmes vivant avec un rhumatisme inflammatoire chronique rhumatismale ou dermatologique est lancée pour qu'elles puissent faire part de leur expérience et de leurs attentes. Ce projet à l'échelle nationale est porté par la Fondation Arthritis, un collectif de cinq associations de patients ainsi qu'un collectif de professionnels de santé.**

**É**tats Généraux des femmes souffrant des maladies inflammatoires chroniques (MIC) rhumatismales ou dermatologiques

### • Pourquoi ?

Les prise en charge de femmes et des hommes atteints de RIC rhumatismale et/ou dermatologique est aujourd'hui similaire. Pourtant, les femmes sont confrontées à des réalités spécifiques (maternité, vie sexuelle, vie professionnelle...) à intégrer dans leur parcours de soin. En effet plusieurs données démontrent la différenciation des genres face à la maladie :

- Plus de 45% des femmes atteintes de SpA, PR et/ou Psoriasis ont des grossesses non planifiées, et 66% des femmes atteintes de RIC affirment devoir choisir entre traitement et allaitement
- Plus de la moitié des femmes souffrant de RIC et/ou de Psoriasis rapportent un impact négatif de la maladie sur leur vie professionnelle et des épisodes de dépression
- Plus d'un tiers des femmes rapportent une libido réduite et moins de rapports sexuels depuis la maladie

Ces premiers États Généraux ont donc été motivés par deux enjeux : sensibiliser les professionnels de santé,

les institutions, les autorités de santé et la sphère publique sur les défis et spécificités de la femme souffrant de ces maladies d'une part et améliorer le suivi et la prise en charge de la femme en intégrant ses réalités dans le parcours de soin d'autre part.

### • L'enquête.

Les États Généraux s'articulent autour d'une enquête inédite nationale auprès des femmes vivant avec un rhumatisme inflammatoire chronique rhumatismale ou dermatologique. Cette première enquête est destinée à établir un état des lieux du vécu/expérience avec la maladie et les principaux besoins et attentes pour améliorer le quotidien. Le questionnaire est disponible sur les sites des associations et celui de la Fondation Arthritis.

Si vous souhaitez être informée des résultats de cette enquête, n'hésitez pas à adresser votre demande à l'association à laquelle vous adhérez ou par mail à la Fondation Arthritis.

### • Le déroulé du programme.

Les résultats de cette enquête seront analysés et relayés lors de tables rondes organisées dans deux villes en France et qui seront des temps d'échanges et de réflexion entre professionnels de santé, représentants institutionnels, associations de malades et femmes dans le cadre des premiers États Généraux des femmes vivant avec un rhumatisme inflammatoire chronique rhumatismale ou dermatologique. Une synthèse des travaux sous forme de livre blanc sera réalisée et rendue publique au cours du 1er trimestre 2021.

### COMPOSITION DU COLLECTIF ASSOCIATIF :



#### L'association Action contre la spondylarthrite & RIC (l'ACS&RIC)

ACS France oeuvre dans le domaine médico-social, l'aide aux malades, le soutien moral et administratif, les conseils pour mieux vivre avec sa maladie, et édite son journal 2 fois par an et expédie des Newsletters toutes les semaines.

<https://www.acs-france.org/>



#### L'association Association Française de Lutte Anti-rhumatismale (AFLAR)

L'AFLAR a été actrice de la « Décennie des Os et des Articulations [2000-2010], démarche de multipartenariat mondial sous l'égide des Nations Unies et de l'Organisation Mondiale de la Santé, visant à promouvoir la recherche, les soins et la prévention pour l'amélioration de la qualité de vie des personnes atteintes de rhumatismes.

<https://www.aflar.org/>



#### L'association France Spondylarthrites (AFS)

L'AFS est une association administrée par des malades et pour les malades souffrant de spondylarthrite partout en France.

<https://www.spondy.fr/>



#### L'association Nationale de Défense contre l'Arthrite Rhumatoïde (ANDAR)

L'Association Nationale de Lutte contre Arthrite Rhumatoïde (ANDAR) a été créée en 1984 pour lutter

contre la Polyarthrite Rhumatoïde. Elle a pour objectif de faciliter le dialogue entre les malades et tous les professionnels de santé impliqués dans la prise en charge des patients. Son rôle est aussi de défendre les droits des malades en sensibilisant les pouvoirs publics et les tutelles aux problèmes posés par cette maladie.



<http://www.polyarthrite-andar.com/>

#### L'association France Psoriasis

France Psoriasis répond à une préoccupation commune des initiateurs, qui, à un moment donné de leur existence, ont enduré ou endurent encore cette maladie, entraînant parfois une véritable altération de l'image de soi et des difficultés dans la communication avec autrui. France Psoriasis s'est donné comme principaux objectifs de :

- Redonner de l'espoir à tous les malades
- Améliorer le parcours de soin
- Encourager la recherche



- Faire connaître le psoriasis et le rhumatisme psoriasique

<https://francepsoriasis.org/>

#### La Fondation Arthritis

Les rhumatismes et les maladies musculo-squelettiques regroupent un ensemble de plus de 150 pathologies. Elles affectent 20% de la population à tous âges.

Au cœur de la recherche depuis 30 ans, une structure privée reconnue d'utilité publique : la Fondation Arthritis !

[www.fondation-arthritis.org](http://www.fondation-arthritis.org)

## Pourquoi est-il important d'investir dans la recherche sur les RMS ?



Étant donné la prévalence des Rhumatismes Musculo-Squelettiques (RMS) et le fardeau que ces maladies imposent aux personnes en termes de réduction de mobilité, de capacité de travail et de qualité de vie et compte tenu de leurs conséquences économiques et sociales, la recherche sur les RMS devrait être considérée comme une véritable priorité de santé publique et nécessite d'être renforcée.

La recherche médicale est notamment indispensable pour comprendre les origines, les causes et les évolutions de ces maladies. Elle permet également de développer des outils diagnostiques plus précis, des thérapies plus efficaces pour limiter et prévenir leurs conséquences invalidantes et, éventuellement, ouvrir une voie vers un traitement curatif.

Au cours des dernières années, la recherche et l'innovation dans les RMS a produit des résultats significatifs avec un impact important sur la qualité de vie des patients. L'alliance entre la recherche fondamentale et clinique a permis, par exemple, la découverte d'une nouvelle classe de médicaments innovants qui ont révolutionné le traitement de l'arthrite inflammatoire au début des années 2000. Il s'agit des biothérapies telles que les anti-TNF, qui ciblent spécifiquement des molécules de l'inflammation. Ces traitements ont considérablement amélioré la qualité de vie et le quotidien de nombreuses personnes atteintes d'arthrite inflammatoire.

Les investissements majeurs d'Arthritis Research UK (anciennement Arthritis Research Campaign) et du Medical Research Council ont permis de financer la

majeure partie du long processus de recherche et de développement. Grâce à la recherche également, il y a quelques années, un test sanguin d'aide au diagnostic de la Polyarthrite Rhumatoïde (PR), les anti-CCP, a été développé et permet aujourd'hui d'établir un diagnostic précoce de PR et d'initier un traitement avant les destructions articulaires.

L'investissement dans la recherche sur les RMS permet non seulement d'améliorer la santé des patients mais génère également un gain pour le système de santé.

## Chaque 1€ investi dans la recherche sur les RMS génère 7% de bénéfices

### Et en chiffres ...

Une étude réalisée au Royaume-Uni a montré que chaque 1£ investi dans la recherche sur les RMS génère 7% de bénéfices directs pour la santé et 15 à 18% de bénéfices supplémentaires pour l'économie en général chaque année, à vie.

Plus généralement, il a été montré dans cette même étude qu'environ chaque 1€ investi dans la recherche médicale fournit un retour sur investissement en termes de frais de santé d'environ 0,25€ par an, à vie.

Ces résultats sont encourageants mais des efforts sont nécessaires pour continuer à soutenir la recherche afin de renforcer les capacités de recherche et accélérer la production de nouvelles connaissances et leur mise en œuvre dans la pratique.

### Pourquoi la Fondation Arthritis?

La Fondation Arthritis constitue aujourd'hui la principale initiative privée en France de financement de la recherche sur les RMS.

Avec une dotation de 6 millions d'euros de départ et le mécénat de la société Clarins, la totalité des dons collectés auprès du public sont dédiés aux missions de la Fondation.

La Fondation soutient tous les aspects de la recherche. Elle porte un effort tout particulier pour favoriser la recherche translationnelle.

Cette recherche vise à accélérer le passage des données fondamentales acquises vers la preuve clinique. A ce titre, la Fondation Arthritis propose d'aider les équipes mixtes de chercheurs et de cliniciens à promouvoir des projets innovants, à la fois pour développer de nouveaux outils diagnostiques, mais également pour découvrir de nouveaux traitements pour les rhumatismes graves. L'aspect clinique de la recherche, celle qui se fait au contact direct des patients et de leur famille, est également soutenu par l'incitation au développement d'études épidémiologiques ou d'essais cliniques innovants.



GOLF SOLIDAIRE

## Retour sur la 8<sup>ème</sup> édition de l'Arthritis Cup RCF La Boulie



Cette année, malgré le contexte compliqué, a lieu la 8<sup>ème</sup> édition de l'Arthritis Cup RCF La Boulie le mardi 27 octobre 2020. Une belle réussite pour l'équipe de la Fondation qui a collecté autour de cette compétition de golf pas moins de 45 000€ pour la recherche médicale.

### Qu'est-ce que l'Arthritis Cup RCF La Boulie ?

Vous êtes une entreprise et amateurs de Golf, cette compétition est faite pour vous ! C'est dans le paradis des golfeurs, le prestigieux club de golf de La Boulie, que la Fondation Arthritis a organisé pour la 8<sup>ème</sup> fois consécutive sa grande compétition de golf au profit de la recherche médicale. L'Arthritis Cup RCF La Boulie est dédiée aux entreprises et sociétés désireuses d'allier performance, sport et détente dans une ambiance conviviale.



### Au Programme de la journée

Cette année c'est 54 amateurs de golf qui se sont retrouvés pour la compétition dont de célèbres sportifs comme Stevens Barclais, Arthur Gomes ou encore Dominique Bathenay ... La journée a débuté par un accueil autour d'un petit déjeuner avec remise de polos gracieusement offerts par nos partenaires.

Après le briefing les joueurs se sont lancés dans la compétition - Scramble à 4 pour la bonne cause, puisque l'intégralité des droits d'inscription a été reversée à la Fondation. Les équipes ont pu se ressourcer autour d'un encas en milieu de parcours. De retour au club house, les joueurs se sont retrouvés autour d'un bon repas servis à table, de quoi reprendre des forces, et d'assister à la remise des prix. Tous ont été ravis de cette



belle journée qui alliait sport, plaisir et action solidaire.

### Un grand merci à nos partenaires

L'équipe Arthritis tient à remercier la société Very Golf Trip, RDSL, Trolem et Clarins pour leur soutien, ces partenaires officiels et généreux qui ont une fois de plus participé au succès de cette journée. Un merci particulier pour le parrain de la Fondation Arthritis, Dominique Bathenay, qui a offert, pour la tombola de cette compétition, des maillots de football collector dédiés.

Cette 8<sup>ème</sup> édition a permis à la Fondation de collecter 45 000 € reversés intégralement à la recherche médicale sur les maladies articulaires. Nous vous donnons rendez-vous l'année prochaine pour la 9<sup>ème</sup> édition !

CONCOURS PHOTOS

## Weekend tonifiant entre Bassin d'Arcachon et océan !



Retour sur le weekend de clôture, du jeu concours photos, au profit de la recherche, sur le thème du « Mouvement »

Cette année, nos partenaires Villages Vacances France et Nikon se sont associés pour soutenir la Fondation Arthritis en organisant son premier concours photo ouvert à tous, que vous soyez professionnel ou amateur.

Réalisé au profit de la recherche sur les maladies articulaires, l'intégralité des frais de participation était reversée à la Fondation. Et à l'occasion de cette première édition, nous avons demandé aux participants de libérer leur créativité et de faire preuve d'imagination en réalisant une photographie sur le thème :

Le mouvement !

Les 30 premiers gagnants ont été invités, les 12 et 13 septembre dernier au Club VVF Cap Ferret, pour un week-end tonifiant avec au programme : visites d'espaces naturels préservés, invitation à un apéro ostréicole typique, et de nombreuses astuces photos lors d'un atelier animé par des professionnels Nikon.

Réalisé au profit de la recherche sur les maladies articulaires, l'intégralité des frais de participation était reversée à la Fondation

C'est dans une ambiance conviviale et détendue, et sous une météo splendide que nous avons pu échanger avec ces photographes aguerris.

L'équipe Arthritis remercie l'ensemble des participants pour leur soutien et ses deux partenaires sans qui ce projet n'aurait pu voir le jour : Village Vacances France et Nikon.

[Retour en images sur ce weekend de clôture](#)



LES DATES CLÉS À RETENIR

PARTICIPER



 DU 13 AU 15 DÉCEMBRE

**33<sup>ÈME</sup> CONGRÈS DE LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE RHUMATOLOGIE**  
Ce congrès est le rendez-vous annuel de la communauté francophone de l'ensemble des médecins s'intéressant aux pathologies de l'appareil locomoteur : rhumatologues, mais aussi médecins internistes, rhumatologues pédiatres, rééducateurs, radiologues...

Congrès entièrement digital

FÉDÉRER



 DU 2 AU 5 JUIN 2021

**EULAR – EUROPEAN LEAGUE AGAINST RHEUMATISM**  
Le congrès annuel de l'EULAR est maintenant un événement majeur dans le calendrier de rhumatologie du monde. Comme ont fait les précédents congrès au cours de la dernière décennie, Paris 2021 fournira un événement unique pour l'échange d'informations scientifiques et cliniques.

Paris, France – salle à définir



**LEGS  
DONATIONS  
ASSURANCES VIE**

Ce que vous donnez à la Fondation Arthritis profite intégralement à la recherche médicale sans aucun prélèvement fiscal de l'Etat.  
[www.fondation-arthritis.org](http://www.fondation-arthritis.org) / [infos@fondation-arthritis.org](mailto:infos@fondation-arthritis.org)

HOMMAGE

## Hommage à Agathe, une ambassadrice



**Toute l'équipe de la Fondation Arthritis souhaite rendre hommage à Agathe Fourdrin, grande donatrice de la Fondation depuis 10 ans, décédée à l'âge de 50 ans le 6 septembre 2020.**

**U**n engagement sans limite  
Entre Agathe et la Fondation Arthritis, tout commence par une rencontre en 2010 avec Lionel Comole, Directeur de la Fondation et pilote automobile. Responsable ventes automobiles

chez Honda France, Agathe, partage les valeurs communes à la Fondation, celles du non-conformisme, de l'audace, de l'ingéniosité, de l'enthousiasme, de l'humanité et de la générosité. Elle décide alors de faire de la recherche sur les maladies articulaires une priorité en s'engageant au côté d'Arthritis toutes ces années. Depuis le début, Agathe, avec Honda France, soutient la Fondation en médiatisant ses actions, notamment grâce au sport automobile, mais aussi

autour d'initiatives événementielles innovantes. En 2011 et 2012, elle emmène la Fondation et Lionel au championnat du Monde des Rallyes. En 2014, Agathe imagine pour Arthritis, d'impliquer l'ensemble des sportifs de haut niveau de la Team Honda dans une vidéo pour vivre une expérience de vie hors du commun. En effet, afin de sensibiliser le plus grand nombre sur les problématiques des maladies articulaires et de mettre en lumière les handicaps dans le quotidien de nombreux patients, les sportifs ont été projetés dans un monde où leur mobilité était réduite. Grâce à son engagement, la Fondation Arthritis a pu bénéficier d'un incroyable élan de générosité et nous lui en serons toujours reconnaissants. Honda, la Fondation et Agathe se retrouvent pleinement dans cette citation de Soichiro Honda : « La valeur de la vie ne peut se mesurer que par le nombre de fois où on a éprouvé une passion ou une émotion profonde. » Agathe représente le pouvoir d'atteindre ses rêves. Nos pensées vont à tous ses proches et tout particulièrement à Sylvain, Martin et Maxime.





LA MAISON DU CHOCOLAT  
PARIS

# RÉVÉLONS LE GÉNIE DU CHOCOLAT

10% de vos achats passés auprès  
du Service Commercial Entreprises  
reversés à la Fondation Arthritis\*

*\*hors frais de port*



## CONTACT

SERVICE COMMERCIAL ENTREPRISES

[commercial@lamaisonduchocolat.com](mailto:commercial@lamaisonduchocolat.com)

Tél: +33 (0)155 51 83 15 – Fax: +33 (0)1 55 51 84 98

[LAMAISONDUCHOCOLAT.FR](http://LAMAISONDUCHOCOLAT.FR)

[#lamaisonduchocolat](https://www.instagram.com/lamaisonduchocolat)

