ARTHRITISMAG

#51- DÉCEMBRE 2023

LE MAGAZINE D'INFORMATION DE LA FONDATION ARTHRITIS

RECHERCHE

Appels à projets de la Fondation Arthritis

100% DES DONS GRAND PUBLIC À LA RECHERCHE

FONDATION

Chiffres clés et missions de la Fondation Arthritis



MÉCÉNAT

Portrait de la directrice du mécénat



UNE RECHERCHE INNOVANTE

AU BÉNÉFICE DU PATIENT

Recherche et rhumatismes



www.fondation-arthritis.org

Numéro #51

Editorial

LIONEL COMOLE

Recherche

Subvention

04

■ Portrait

Rencontre avec nos chercheurs Claire
Daien et David Moulin

■ Proiet

«Mieux vivre son lupus»

09

Fondation

Chiffres clés et missions de la Fondation Arthritis

Soutien

Nouveau partenaire : la Fondation de France









www.fondation-arthritis.org

ARTHRITISMAG

est édité par la Fondation Arthritis,
10-12 rue de Chartres
92200 Neuilly sur Seine
www.fondation-arthritis.org
Directeur de la publication:

Marion Sauvageot

Rédaction : Marion Sauvageot, Yosra Messai, Maxime Cassaud, Charline Samady, Pauline Jullien

Conception graphique,

maquette et illustrations :

Marie-Élise Chocroun, Adrien Toledano

Impression: Les Imprimeries Martinenq N°ISSN 2267-9952 - Prix de vente: 5€

Directeur et porte-parole de la Fondation Arthritis



Il y a un an, on pensait avoir fait le plus dur. Crise Covid sortie, remaniement des équipes de la Fondation, dépôt de brevets sur le projet de Guérison de la Polyarthrite Rhumatoïde et nos Ambitions 2030 solides, la feuille de route devait être simple : Accélérer.

Le monde nous a montré qu'une catastrophe laisse la place à une autre

sans discontinuer. Alors, attendre patiemment des temps plus sereins pour décider de prendre des risques et nous engager, c'est comme choisir d'attendre pendant des heures un bus qui n'arrivera pas. C'est bel et bien notre entêtement à vouloir prendre le bus qui nous empêche de partir. Mais ce qui est plus fort que notre entêtement ce sont nos engagements : le lien entre nos décisions et nos actes agit comme un engagement que nous prenons envers nous-même. La Fondation a pris la décision de ne pas attendre le bus mais de partir à pied. Certes c'est plus long mais cela nous permet d'avancer.

C'est exactement ce que nous avons fait cette année. Évidemment nous n'avançons pas assez vite à mon goût mais faute d'accélérer nous avons maintenu l'allure avec 6 projets de science lancés en 2023 dont un labellisé sur le thème de la douleur ce qui porte à 13 le nombre de projets portés avec des partenariats tout à fait enrichissants avec la Fondation de France, l'institut Curie ou même Paris Saclay.

Cap sur 2024, l'accélération sera progressive mais solide. Nous sommes prêts à accomplir nos missions : soutenir, promouvoir, informer, prévenir et finalement réussir à améliorer la qualité de vie des patients jusqu'à les guérir un jour.

Ensemble nous écrivons l'avenir de la Fondation et des patients.

JJC 2023

La Journée Jacques Courtin 2023

16 JOURNÉE JACQUES COURTIN

Cette année la 16^{ème} édition de la Journée Jacques Courtin s'est déroulée le 21 septembre dernier au siège de Clarins en présence de plus de 80 participants.

Organisée tous les ans, la Journée Jacques Courtin représente une opportunité de rencontre et de discussions scientifiques entre les chercheurs, dans un climat convivial qui permet de susciter des collaborations ou encore des échanges entre équipes.

Cette journée a rassemblé nos jeunes chercheurs en thèse ainsi que l'ensemble des porteurs de projets soutenus par la Fondation durant l'année en cours. Chacun des chercheurs a ainsi présenté ses travaux et les résultats de ses recherches devant le Conseil Scientifique, et l'ensemble des participants.

Une session a également été dédiée au projet Cure-RA en tant qu'expérience de valorisation de projet de recherche. Les chercheurs ont présenté les perspectives de développement du projet de production de biomolécules innovantes en vue d'un essai clinique pour la guérison de la polyarthrite rhumatoïde.

ECR 2023

10^{ème} édition de « Ensemble Contre les Rhumatismes »



Comme chaque année depuis 10 ans, à l'occasion du World Arthritis Day du 12 octobre, l'initiative « Ensemble contre les rhumatismes » (ECR), a promu la recherche médicale. Cette année ECR a sorti son deuxième podcast autour du concept «One Health» appliqué aux maladies rhumatismales.

La Fondation Arthritis. l'Inserm/ Aviesan. la Société Française de Rhumatologie, et 17 associations de patients, membres d'ECR, se sont associés pour promouvoir la recherche médicale en rhumatologie. Le thème choisi cette année par les associations de patients partenaires d'ECR est : « Maladies rhumatismales et One Health/une seule santé » : un enjeu essentiel ! Il a pour but d'une part, de mieux comprendre ce au'il v a derrière le concept « Une seule santé » et de voir comment il se décline pour les RMS ; d'autre part, de voir comment passer du concept « Une seule santé » à des actions concrètes pour les patients et applicables dans la prise en soin courante. Ce podcast est animé par Corinne Miceli, Professeure de rhumatologie, Claire Daien, Professeure de rhumatologie et chercheuse au CHU de Montpellier et Anne-Françoise Alliot-Launois, Présidente de l'association AFLAR.

Pour l'écouter rendez-vous sur www.ensemblecontreles rhumatismes.org



SUBVENTION

Les appels à projets de la Fondation Arthritis

En adéquation avec la mission de la Fondation « Impacter le patient », nos différents appels à projets aspirent désormais à soutenir une recherche plus innovante, à fort potentiel de valorisation. La Fondation maintient sa volonté de soutenir une recherche fondamentale d'excellence avec un intérêt particulier sur les projets de rupture technologique mais aussi sur le transfert des découvertes et de l'innovation au bénéfice du patient. Ce soutien se traduit par le financement de projets d'envergure dont les applications potentielles permettraient de prévenir, contrôler ou guérir un RMS.

La Subvention Arthritis pour l'émergence de projets



En adéquation avec sa nouvelle stratégie scientifique 2020-2025 et pour répondre rapidement aux défis posés par les RMS, la Fondation Arthritis a choisi d'axer ses financements, durant les 5 ans à venir, sur des projets innovants dont les thématiques seront guidées par les axes de recherche prioritaires définis par la Fondation. La subvention Arthritis pour l'émergence de projets est destinée à l'amorçage de projets de recherche innovants visant à faire émerger de nouvelles thématiques

et/ou technologies sur les RMS. À travers ce financement, la Fondation Arthritis souhaite impulser l'émergence de nouvelles pistes de recherche dans les RMS intégrant une rupture technologique ou conceptuelle et favoriser la montée en puissance de projets scientifiques permettant l'obtention de financements nationaux ou internationaux de plus grande envergure. Ainsi pourront être financés des chercheurs souhaitant initier un nouveau projet ou une nouvelle thématique de recherche sur les RMS ou introduire une nouvelle expertise technologique et/ou une nouvelle approche de recherche ou alors des chercheurs revenant d'un séjour professionnel à l'étranger.

Le Programme Labellisé ARTHRITIS R&D



Une des missions de la Fondation Arthritis est de soutenir une recherche d'excellence sur les RMS qui a le potentiel de se traduire rapidement en bénéfices pour les patients. Le programme Labélisé ARTHRITIS R&D, soutenu par la Fondation via ARTHRITIS R&D, est destiné à apporter un soutien financier significatif et pluriannuel à des projets ambitieux aux retombées rapides et concrètes. Ce financement s'adresse à des chercheurs



SUBVENTION

Les appels à projets de la Fondation Arthritis

évoluant au sein d'une équipe possédant une expertise établie dans la recherche sur les RMS. À travers ce financement, la Fondation Arthritis souhaite encourager des propositions de recherche innovantes, s'inscrivant dans une démarche de valorisation avec un potentiel d'impact scientifique et/ou clinique bien identifié

Les projets de recherche Arthritis 2023

Chaque année la Fondation Arthritis soutient

la recherche sur les rhumatismes et maladies musculosquelettiques en finançant des projets de recherche sélectionnés par son Conseil Scientifique. Cette année, la Fondation Arthritis a lancé deux appels à projets : « Subvention Arthritis pour l'émergence de projets » et « Programme Labellisé ARTHRITIS R&D ».

Quatre projets d'émergence et deux projets labellisés ont été sélectionnés par le Conseil Scientifique et le Conseil d'Administration et seront financés en 2024.

	Le Chercheur	Le projet	La pathologie	La ville
S U B V E N T I O N ARTHRITIS POUR L'ÉMERGENCE DE PROJETS	SCHERLINGER Marc	Les plaquettes sanguines : un nouvel acteur dans le lupus systémique	LUPUS	STRASBOURG
	NARANJO GOMEZ Maria	Analyses immunologiques des neutrophiles chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde	POLYARTHRITE RHUMATOÏDE	MONTPELLIER
	BITON Jérôme	Molécule SLAMF dans polyarthrite rhumatoïde : une nouvelle cible thérapeutique ?	POLYARTHRITE RHUMATOÏDE	PARIS
	COURBON Guillaume	Lien entre le fer, la fatigue, et l'os dans la polyarthrite rhumatoïde	POLYARTHRITE RHUMATOÏDE	SAINT- ETIENNE
PROGRAMME LABELLISÉ ARTHRITIS R&D	DAIEN Claire	PAINBIOTA: L'axe microbiote intestin cerveau, cause des douleurs chroniques dans la polyarthrite rhumatoïde ?	POLYARTHRITE RHUMATOÏDE	MONTPELLIER
	MOULIN David	Le métabolisme du tryptophane : une cible thérapeutique dans la polyarthrite rhumatoïde.	POLYARTHRITE RHUMATOÏDE	NANCY



INTERVIEW

Rencontre avec la Professeure Claire Daien, chercheuse de la Fondation Arthritis



Claire Daien, professeure de rhumatologie et chercheuse à l'Institut de Génétique moléculaire de Montpellier

Pourriez-vous vous présenter?

Je suis professeure de rhumatologie au CHU de Montpellier et rattachée au laboratoire de recherche de Médecine et Physiologie Expérimentale INSERM U1046. Je m'intéresse depuis des années à l'impact de l'environnement, de la nutrition et du microbiote sur le système immunitaire dans la polyarthrite rhumatoïde (PR).

Quel est l'objet de votre projet ? Quelles en sont les retombées sur le patient ?

Les patients atteints de PR présentent une inflammation et des douleurs articulaires. Celles-ci peuvent s'accompagner de douleurs chroniques diffuses, de fatigue, et de dépression. Si les traitements de la PR permettent aujourd'hui un contrôle de l'inflammation et la destruction articulaire pour une large majorité des patients, des douleurs chroniques sont toujours observées chez 20 à

30 % des patients, même lorsque l'inflammation est contrôlée. Les patients atteints de PR présentent également des anomalies du système nerveux parasympathique, qui sont observées même avant l'apparition de la maladie et pourraient favoriser dépression et douleur. Nous avons récemment démontré que la flore intestinale de patients atteint de PR modifie à elle seule l'activité du système nerveux parasympathique. Elle pourrait donc être en cause dans les anomalies observées.

Dans le projet soutenu par la Fondation Arthritis, nous proposons de démontrer que la flore intestinale des patients atteints de PR favorise les douleurs chroniques, par l'axe intestin-cerveau. Grâce à notre cohorte MiSenDol qui comprend des patients atteints de PR I) avec une maladie active, II) en rémission sans douleur et III) en rémission avec des douleurs chroniques persistantes, des patients atteints de fibromyalgie et des sujets sains, nous évaluerons l'impact de la flore intestinale de ces patients sur la sensibilisation à la douleur à partir de modèles expérimentaux.

Si nous parvenons à montrer que la flore intestinale est un élément essentiel dans la sensibilisation aux douleurs des patients atteints de PR et si nous identifions les mécanismes en cause, nous pourrions proposer de nouvelles stratégies thérapeutiques pour tous les patients qui souffrent encore de douleurs chroniques malgré que l'inflammation ait disparu.



INTERVIEW

Rencontre avec David Moulin, chercheur de la Fondation Arthritis



David Moulin, chercheur CNRS, Nancy

Pourriez-vous vous présenter?

Je suis chercheur CNRS à Nancy, j'ai 44 ans, et je travaille depuis près de 20 ans sur les mécanismes qui régulent l'inflammation au cours de l'arthrite et notamment sur la relation étroite entre le métabolisme et l'immunité.

C'est en 2014, à l'occasion de la 7ème Journée Jacques Courtin que mon intérêt pour le microbiote est né, après une conférence très inspirante du Professeur Dusko-Ehrlich sur « le microbiome humain dans la santé et la maladie ». Mon attachement à la Fondation est sincère, je fais partie du COSR de la Fondation depuis 2018.

Quel est l'objet de votre projet ? Quelles en sont les retombées sur le patient ?

Ce projet est issu d'une collaboration avec le spécialiste du microbiote, le professeur Harry Sokol. Des altérations du métabolisme du tryptophane ont été signalées dans de nombreuses maladies ouvrant la voie au développement de médicaments pour la cibler. En collaboration avec Philippe Langella et Harry Sokol, nous avons démontré qu'une enzyme synthétique permettant la conversion des «mauvais» métabolites du Trp avait des propriétés anti-arthritiques

remarquables sur modèle expérimental. Ce nouveau candidat médicament du traitement de la polyarthrite, devrait être favorable d'un point de vue sécurité. En effet, l'enzyme n'a de substrat (et n'est active) que si la voie métabolique est activée dans une situation inflammatoire, donc que si les « mauvais » métabolites sont présents. Cela limite le risque d'effets non spécifiques et immunosuppresseurs de cette approche. Les principaux objectifs du projet sont de mieux caractériser l'effet de l'enzyme humaine, sur les aspects pharmacologiques mais aussi de mieux comprendre encore son mécanisme d'action afin de la développer comme candidat thérapeutique.

Claire, David en quoi l'étude du microbiote estelle essentielle pour les RMS?

De nombreuses données expérimentales, ont montré qu'en absence de microbiote (environnement stérile), les animaux ne peuvent développer de polyarthrite. C'est aussi vrai chez l'homme, notre système immunitaire s'éduque aux contacts des bactéries de notre intestin, et en l'absence de bactéries, notre système immunitaire est défaillant.

Les bactéries, champignons et virus qui peuplent notre intestin changent selon si on souffre ou non de maladies inflammatoires chroniques comme la polyarthrite. Ces microbes de nos intestins sont capables de synthétiser de nombreuses molécules, les métabolites, qui jouent un rôle important dans l'inflammation ou encore sur la douleur ressentie par les patients. L'objectif de nos deux projets est de comprendre ces mécanismes afin d'améliorer la qualité de vie des patients en diminuant leur inflammation et leur douleur. Nous allons d'ailleurs travailler ensemble afin de créer des ponts entre nos deux projets.



PROJET

Nouveau projet : « Mieux vivre son lupus »



Cette année, à l'occasion de la journée mondiale du lupus qui a eu lieu le 10 mai 2023, la Fondation Arthritis et Clarins lancent le projet : « Mieux vivre son lupus ». Cette initiative vise à aider, accompagner et améliorer la qualité de vie des patients en développant des tutoriels beauté sur les aspects bien-être et acceptation de soi pendant les différentes phases de la maladie (poussées et rémission).

Le lupus, de quoi s'agit-il?

Plus de 5 millions de personnes souffrent de lupus dans le monde, dont près de 90% sont des femmes, surtout des jeunes entre 15 et 45 ans. Le lupus est une maladie chronique auto-immune responsable de la production d'auto-anticorps dirigés contre des composants des propres cellules du patient. C'est une maladie systémique capable de provoquer secondairement une agression de certains tissus, comme la peau ou les articulations, mais aussi d'organes comme le rein. L'atteinte cutanée touche plus de 80%

des patients lupiques et se caractérise par sa photosensibilité et la formation de plaque rouge au niveau du visage. Ces lésions érythémateuses caractéristiques de la maladie prennent l'aspect d'un masque en forme d'ailes de papillon autour des yeux, sur le nez, les pommettes ou sur d'autres zones du corps exposées au soleil comme le décolleté et les avant-bras. Le lupus systémique évolue par des périodes de poussées alternées par des phases de rémission. La fréquence et la durée des poussées, comme des rémissions, sont imprévisibles.

Comment est né ce projet, et quel est son but ?

L'idée d'un projet de collaboration avec Clarins est née des difficultés que rencontrent les patients lupiques en lien avec ce caractère affichant de la maladie, avec les lésions visibles sur le visage. Ces lésions ont un impact psychologique lourd et peuvent altérer la qualité de vie des patientes, aussi bien au niveau personnel que professionnel. Elles peuvent entrainer un état d'anxiété, une dépréciation de l'estime de soi, avec un risque de repli. Ces difficultés peuvent alors influencer l'évolution de la maladie et l'adhérence aux traitements.

En collaboration avec les équipes des centres de référence des maladies auto-immunes systémiques de l'Est et du Sud-Ouest (RESO), et la filière de santé pour les maladies auto-immunes et auto-inflammatoires rares (FAI2R), ce projet porté par la Fondation Arthritis et Clarins a pour objectif d'aider les patients à mieux vivre le lupus mais également le personnel paramédical avec des missions directes de soutien aux patientes.



PROJET

Nouveau projet : « Mieux vivre son lupus »



Dans le cadre de cette initiative, une première vidéo de lancement a été dévoilée avec Yosra Messai et Magali Marx afin d'expliquer la maladie et le but de ce projet. En effet, des tutoriels et vidéos seront élaborées et mises à disposition pour donner tous les conseils bienêtre, protection solaire, soin et maquillage avec une vraie notion de plaisir, reprendre confiance en soi et savoir se mettre en valeur (hydratation, protection solaire, stress). Les équipes Makeup de Clarins vont également rencontrer et suivre des patientes dans leur quotidien pour les écouter, recueillir leurs attentes et leur apporter des conseils personnalisés.

Une journée bien-être pour les patientes

En mai, Clarins et la Fondation Arthritis ont accueilli 11 patientes ainsi que des élèves de l'école de maquillage de l'ITM Paris pour une journée d'échange, de partage et de bien-être.

Un moment placé sous le signe de la solidarité et de la beauté où les patientes ont été chouchoutées. Une séance de maquillage, des conseils personnalisés, des soins ainsi que des ateliers sensoriels étaient à leur disposition durant cette journée. Ce beau moment a finalement été capturé lors d'une séance photo en souvenir de cette journée.

« Mieux vivre son lupus » est un projet qui vise à aider les patientes à se sentir mieux, se sentir belles et faire un pas de plus vers l'acceptation de soi. La Fondation Arthritis est fière de participer à des projets porteurs de sens tels que celui-ci.

Trois patientes ont été sélectionnées pour tourner les vidéos tutorielles. Chacune abordera un besoin et un pan de la maladie différent. Des conseils personnalisés et adaptés seront prodigués par Magali Marx.



BILAN 2023

Chiffres clés et missions de la Fondation Arthritis



Lionel Comole, Directeur et porte-parole de la Fondation Arthritis revient sur les chiffres clés de cette année 2023.

Lionel, pourriez-vous, en quelques chiffres, donner la dynamique de la Fondation pour cette année 2023?

Bien sûr, Le premier chiffre est le 6

Cela correspond à 6 nouveaux projets de science qui ont été expertisés, classés parmi 24 projets soumis puis proposés pour financement par notre conseil scientifique. Ils ont ensuite été validés par notre conseil d'administration. Parmi ceux-ci 2 projets labellisés à 300K€, notamment 1 dédié à la douleur en adéquation avec nos ambitions 2030 et 4 projets d'émergence qui vont peut-être ouvrir de nouvelles voies thérapeutiques ou aider des

équipes à se lancer. C'est d'ailleurs le but de cet appel à projets.

Cela signifie que nous portons en simultané 13 projets de science et 2 thèses de science sur des thématiques particulières pour un total de près de 2 millions d'euros en engagement financier total

D'ici l'année prochaine, nous espérons 2 thèses supplémentaires notamment une sur l'ostéogénèse imparfaite ou « la maladie des os de verre ».

Je n'ai pas pris en compte l'engagement financier majeur dans le projet incroyable de guérison de la Polyarthrite Rhumatoïde que nous portons depuis 2017.

Le deuxième chiffre est 88 %

88%, c'est le pourcentage moyen des dépenses que nous dédions à la mission sociale de la Fondation. C'est une moyenne calculée depuis 2016.

Ce chiffre comprend les missions multiples de la Fondation. Évidemment, notre objectif principal est de soutenir le plus possible la recherche et d'évaluer des thérapeutiques innovantes mais notre mission d'intérêt général couvre aussi la promotion de la science, l'information, la sensibilisation et la prévention de toutes les maladies articulaires afin que nous puissions améliorer la qualité de vie des malades avec nos actions.

Ensuite, la Fondation s'est dotée d'une société



BILAN 2023

Chiffres clés et missions de la Fondation Arthritis

qui lui appartient à 100%, la société Arthritis R&D dont le rôle est de piloter et gérer les projets de science que la Fondation souhaite voir émerger. Nous faisons bien attention à fournir à nos partenaires et donateurs un chiffre consolidé entre les deux structures.

Un autre chiffre significatif est le 17

17 c'est le nombre de personnes qui travaillent à la Fondation et ses 2 filiales, Arthritis R&D et Arthritis4Cure (fondée pour le projet dédié à la guérison de la polyarthrite rhumatoïde). Parmi ces 17 personnes nous n'avons pas moins de 12 chercheurs doctorants ou étudiants chercheurs. Alors évidemment ce chiffre fluctue régulièrement au gré des projets et des thèses que nous portons.

Et enfin le dernier chiffre : 1er

C'est la raison pour laquelle nous sommes aussi dynamiques. C'est la 1^{ère} cause de handicap dans le monde, c'est la l^{ère} cause de maladie professionnelle avec 7 millions de jours de travail perdus en France! C'est la l^{ère} maladie auto-immune avec le plus grand nombre de personnes atteintes.

C'est un fléau! Pour agir, nous devons être la lère source d'information sur la recherche en rhumatologie en France pour sensibiliser, promouvoir et prévenir. Nous devons être la lère source de financement privée de la recherche et enfin nous devons être le ler organisme français et international capable d'apporter des traitements curatifs pour plusieurs de ces pathologies.

Voilà les chiffres importants de 2023 qui sont réels, grâce à vous. Merci!

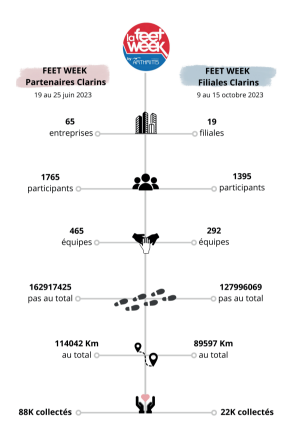
Rendez-vous sur notre site www.fondationarthritis.org, pour voir notre rapport annuel.





OPÉRATION

La Feet Week by Arthritis: le challenge connecté et solidaire



Bouger pour sa santé tout en soutenant une cause forte et fédérer les collaborateurs en entreprise c'est ce que promet la Feet Week. En effet, ce rendez-vous très attendu a pour objectif de sensibiliser à la cause de la Fondation Arthritis et aux bienfaits de l'activité physique.

Depuis 2017, la Fondation s'est donnée pour objectif de sensibiliser autrement, et à travers un nouvel axe. Elle a ainsi orienté son message sur l'activité physique et sur l'importance de rester en mouvement et d'autant plus lorsque l'on est

atteint de ces maladies. C'est ainsi qu'est né ce challenge.

Il est devenu un rendez-vous annuel pour les partenaires et les collaborateurs Clarins du monde toujours plus nombreux. Cette année, la Feet Week partenaires Clarins a comptabilisé 465 équipes et la Feet Week Clarins regroupant 19 filiales, 292 équipes. Deux semaines intenses qui ont permis de collecter près de 110 000€.

Comment ça marche?

Dans chaque entreprise, les participants forment des équipes (de 4 ou 5 personnes) et s'inscrivent sur un site dédié. Ensuite, grâce à un smartphone, ou un tracker d'activité physique connecté, les collaborateurs cumulent chaque jour un nombre de pas, qui est ensuite additionné par équipe.

Les équipes ont également droit à des minichallenges basés sur l'activité physique mais aussi sur l'engagement des participants. Ces jeux permettent aux équipes de remporter des points. Ces points associés au nombre de pas de l'équipe est à l'origine du classement général du challenge.

Cette opération vise à changer les habitudes et le bien-être des collaborateurs sur leurs lieux de travail, en les invitant à réaliser un maximum de pas.

Vous êtes une entreprise et souhaitez proposer un challenge sportif et solidaire afin de fédérer vos collaborateurs?

Contactez-nous à cette adresse : infos@fondation-arthritis.org



SOUTIEN

Un nouveau partenaire de renom : la Fondation de France

Fondation de France

Dans leurs missions respectives de soutien et d'encouragement à la recherche médicale, la Fondation de France et la Fondation Arthritis se sont rapprochées pour mettre en œuvre un partenariat de soutien à la recherche.

La Fondation Arthritis est heureuse de ce nouveau partenariat, initié par la Fondation de France, qui se mettra en place pour la réalisation d'une thèse sur l'ostéogénèse imparfaite, prévue sur 3 ans, de 2024 à 2026.

L'ostéogenèse imparfaite est définie comme une fragilité osseuse excessive due à un défaut congénital d'élaboration des fibres collagènes du tissu conjonctif qui forme la trame de l'os. Il s'agit d'une affection génétique rare dont la prévalence est d'environ 1 pour 10 000 personnes*.

Qu'est ce que la Fondation de France?

La Fondation de France est née de la volonté du général de Gaulle et de son ministre de la Culture, André Malraux, de créer un outil pour mobiliser la générosité privée au service de l'intérêt général.

Un pays attire alors leur attention : les États-Unis, qui comptent à l'époque 15 000 fondations, contre 250 en France. Michel Pomey, l'un des conseillers d'André Malraux, part y étudier le modèle des community foundations qui, à la différence des associations, se mobilisent sur plusieurs causes à l'échelle d'un territoire ou d'une communauté. C'est ainsi qu'est créée la Fondation de France, officialisée par décret le 9 janvier 1969.

Chaque jour, et depuis plus de 50 ans, la Fondation de France accompagne et transforme les envies d'agir en actions d'intérêt général efficaces.

Premier réseau de philanthropie en France, la Fondation de France réunit donateurs, fondateurs, bénévoles et porteurs de projet sur tous les territoires. Sa valeur ajoutée : aider chacun à agir le plus efficacement possible dans les domaines d'intérêt général qui lui tiennent à cœur. Avec l'ambition de construire des solutions utiles, concrètes et durables qui font avancer la société.

Depuis sa création en 1969, la Fondation de France n'a cessé de poursuivre une ambition : créer un modèle français de la philanthropie.

* source : site de l'HAS



CHIFFRES CLÉS

Ensemble mobilisons-nous pour faire avancer la cause du malade



La Fondation Arthritis place le patient au cœur de la recherche. Nous savons que souffrir d'une pathologie qui nous handicape au quotidien amène son lot d'angoisses et de craintes et peut nuire à notre bien-être, c'est le cas des RMS trop souvent banalisés.

La fin d'année est une période cruciale pour les organismes sans but lucratif, dont les projets peuvent avancer seulement grâce à la générosité de leurs bienfaiteurs.

3 français sur 4 estiment que les douleurs articulaires ont un impact sur leur sommeil, leurs loisirs, leur vie professionnelle, leur vie familiale et leur vie de couple. Autant de chiffres

édifiants que nous tentons de diminuer au quotidien.

Chaque jour, nous sommes inspirés par la force, la résilience et la détermination des personnes vivant avec des rhumatismes. Ensemble, nous œuvrons pour élever leurs voix et sensibiliser le monde aux défis auxquels elles font face au quotidien.

La fin d'année : une période cruciale

D'après France Générosité, la générosité des Français est très saisonnière : **environ 40 %** des montants de don arrivent sur les 3 derniers mois de l'année, dont plus de la moitié sur le mois de décembre.

Vous aussi rejoignez-nous

dans notre mission, en soutenant la Fondation Arthritis et ensemble faisons avancer la recherche scientifique et la connaissance de ces pathologies.

Pour cela, vous avez plusieurs possibilités : vous pouvez nous retourner le bulletin qui accompagne le magazine, procéder à un don via notre site internet www.fondationarthritis.org ou bien alors devenir donateur mensuel.

Nous avons besoin de vous, chaque don fait la différence.

Nous restons à votre disposition si vous souhaitez plus d'informations sur les projets de la Fondation (infos@fondation-arthritis.org).



PORTRAIT

Rencontre avec Pauline Jullien, Directrice du mécénat à la Fondation Arthritis



Rencontre avec Pauline Jullien, Directrice du Mécénat et des partenariats, qui a rejoint la Fondation en août dernier.

Récemment arrivée au poste de Directrice du Mécénat et Développement de la Fondation Arthritis, Pauline Jullien sera force de proposition pour donner une nouvelle impulsion. Forte d'une riche expérience en partenariats d'entreprises et en développement, dans le milieu de l'hôtellerie où elle gérait un large portefeuille de clients du monde de la santé, Pauline a par la suite rejoint au poste de Responsable de Développement Mécénat, une association ayant à la fois la sensibilisation et la recherche scientifique parmi ses missions.

Dans ce rôle, elle a notamment piloté des projets de mesures d'impacts et collaboré significativement au développement du mécénat pour soutenir les projets d'envergure avec des entreprises engagées dans le temps au service d'un objectif commun.

Pourquoi avoir choisi de rejoindre la Fondation Arthritis?

Pour contribuer à un projet d'intérêt général et à faire connaître plus largement cette cause, trop souvent considérée comme usuelle.

Sportive, la notion de la mobilité, que l'on retrouve à travers le symbole du Goéland, emblème de la Fondation, est naturellement importante pour moi.

Quelle sera votre approche?

Ma mission principale sera de concevoir et mettre en place la stratégie de mécénat et de développement des ressources et le plan d'action nécessaire. Mon arrivée au sein de la Fondation est récente, mon approche consistera dans un premier temps à prolonger les travaux engagés depuis l'internalisation de l'équipe mécénat, notamment avec Maxime, que j'ai la chance d'avoir dans l'équipe. Ceci pour continuer à professionnaliser le mécénat au cœur de la structure et pouvoir ensuite déployer sur le long terme une stratégie de développement innovante et ambitieuse au service des missions de la Fondation.

Ma vision du mécénat

Une approche de co-construction, un engagement d'entreprise, autour d'une vision et de valeurs communes, pour se mobiliser et agir ensemble pour une cause qui nous est chère.







Un bouquet olfactif unique, pur et naturel - le nouveau geste du parfum.







contact: +33(0)627507957 - contact@franc1884.com - www.franc1884.com 16 rue Savornin, 84160 Lourmarin