

# L RAPPORT MORAL 7

PAR CORINNE DEVOS

Chers membres de l'afa,

Nous sommes très heureux de vous retrouver à l'occasion de notre assemblée générale annuelle, un moment phare de notre vie associative qui nous permet de **revenir sur l'année écoulée**, mais aussi de vous **présenter les perspectives ambitieuses des prochains mois**.

**2025 s'est révélée être une année de croissance, dans un contexte très difficile pour les associations et la santé.**

Cette croissance, nous la devons certainement tout d'abord à l'exigence et à la cohérence de nos actions, toujours au plus près des besoins et attentes des malades et de leurs proches, et aussi à la mesure de leur impact et des changements concrets dans leur vie. **L'afa est et reste une association de patients et chacune de ses actions est guidée par leur intérêt et l'amélioration de leur parcours de santé et de leur qualité de vie.**

Nous la devons aussi à notre feuille de route quadriennale qui a dessiné les grands axes stratégiques de l'afa de 2023 à 2026 et nous permet d'avancer avec rigueur et lisibilité. **Qu'il s'agisse du soutien à la recherche, de l'information et de l'accompagnement des malades et de leurs proches, de l'amélioration du parcours de soins, ou encore de la reconnaissance des MICI comme maladies environnementales**, tous ces axes ont connu depuis 2023 et tout particulièrement en 2025, un développement marquant, en phase avec vos attentes.

Cette croissance, nous la devons aussi aux **messages et combats que nous portons au nom des personnes atteintes de MICI que nous représentons**, en adéquation avec leur réalité quotidienne.

Et enfin nous la devons à la gestion maîtrisée de nos finances et de notre budget, contraints par le contexte de restriction global que vous connaissez.

Ces éléments vous seront détaillés dans le rapport d'activité et le rapport financier. Aussi je voudrais ici m'arrêter sur quelques points.

Cette année 2025 a commencé très fort, avec la **première Journée recherche « MICI et environnement », au ministère de la Santé, qui a lancé un travail collaboratif et de grande envergure avec les experts MICI mais aussi des spécialistes d'autres domaines**. Cette journée à l'initiative de l'afa, s'inscrit directement dans notre plaidoyer : « MICI, maladies environnementales » que nous portons depuis 2024. Ce plaidoyer, pour lequel nous avons été pionniers, est désormais au cœur des grands congrès et rendez-vous de recherche MICI européens et internationaux. Et nous nous en réjouissons, **parce qu'il émane directement du vécu et de l'expérience des malades, qu'il faut savoir écouter et continuer à écouter**, nous ne le dirons jamais assez...

Nous vous présenterons dans le rapport d'activités à suivre, les temps forts de la recherche, mais nous pouvons déjà **vous annoncer que 200 000 euros seront à nouveau dédiés aux bourses de recherche en 2026**, avant le renouvellement de notre grand appel à projet MICI et Environnement en 2027, dont nous dévoilerons prochainement les contours.

En 2025, face à l'accroissement du nombre de malades notamment chez les plus jeunes, nous avons renforcé nos actions d'accompagnement auprès des adolescents et jeunes adultes qui doivent se construire avec la maladie et sont bien souvent dans une situation de grande vulnérabilité. **Les accompagner précocement, c'est leur offrir la chance et la possibilité de s'accomplir et de s'épanouir durablement, de vivre le plus normalement possible et de limiter sur le long terme l'emprise de la maladie sur leur vie.**

Cet accompagnement personnalisé, pour chacun, se décline et se développe toute l'année, via nos actions en ligne et dans tous les territoires. **Une diversité, une proximité et une croissance rendues possibles grâce à l'engagement sans faille de nos bénévoles, dont les parcours de vie et avec la maladie, sont une richesse pour l'association.**

Au-delà de nos forces bénévoles, c'est toute la communauté MICI qui s'est engagée massivement, notamment lors de la Journée mondiale des MICI du 19 mai. L'édition 2025, remarquable et fortement médiatisée, a mis

l'accent sur les impacts psychologiques de la maladie qui affectent tant de malades et tant de proches. Ces autres maux invisibles liés aux MICI, **il est nécessaire de mieux les connaître et les reconnaître pour mieux les prendre en charge dans le parcours de soin.** C'est ce que nous défendrons en 2026 !

Le parcours de soin est en souffrance. Les difficultés d'accès aux spécialistes et aux traitements, les inégalités dans les territoires, le manque de considération aussi parfois pour les attentes et les inquiétudes légitimes des malades, nous alarment chaque jour. Nous sommes pleinement mobilisés pour défendre le droit d'être soigné... et bien soigné, un travail en collaboration avec les professionnels de santé, au bénéfice des malades. **A travers nos formations et sensibilisations des professionnels de santé aux spécificités des MICI, à travers le développement de l'éducation thérapeutique du patient, de nos ateliers en ligne et de toutes nos actions d'information et d'accompagnement, nous démontrons au quotidien que l'afa est une alliée pour tous les malades mais aussi pour les soignants.** Et nous croyons fermement dans cette collaboration main dans la main avec toutes celles et ceux qui interviennent dans le parcours de soin à toutes les étapes de la maladie.

Prise en compte du handicap invisible, restes à charge, environnement, notamment l'alimentation, les causes d'engagement ont été, et restent, nombreuses et se portent aussi à travers les collectifs associatifs, parmi lesquels France Assos Santé et Action patients.

Défendre les malades, c'est défendre leurs droits. **C'est en ce sens que nous avons poursuivi notre campagne « Action Pressante » visant à faire reconnaître officiellement la Carte Urgence Toilettes. Cet outil, que nous proposons depuis 2010, a largement fait ses preuves, mais ne suffit pas à pallier les graves insuffisances en matière d'accès aux sanitaires dans nos rues et nos espaces publics.** Nous sommes pleinement engagés sur ce sujet qui vous impacte tant, nous le portons au plus haut niveau et sommes confiants quant aux avancées ces prochains mois...

**2025, une année de nouveautés et de consolidation, a aussi posé les jalons pour 2026 !**

**2026 sera une année charnière et de construction de notre stratégie à horizon 2030.** Et j'en profite pour remercier les plus de 1200 répondants à notre questionnaire sur les grandes priorités d'actions que vous souhaitez voir se concrétiser et se développer pour ces prochaines années, qui serviront de fil rouge pour notre prochaine feuille de route quadriennale !

Un dernier mot pour vous remercier. **Les adhérents et donateurs n'ont jamais été aussi nombreux à nous rejoindre et à nous faire confiance.**

Merci aussi à nos parrains qui déploient notre visibilité auprès du grand public : Fredo des Ogres de Barback, toujours partant pour de nouvelles aventures solidaires, et Pierre-Louis Attwell, le skipper de Vogue avec un Crohn, que nous sommes heureux d'accompagner dans son nouveau projet, aux couleurs des MICI bien sûr et désormais de tous les handicaps invisibles. Objectif, le Vendée Globe 2028 !

**Merci également à nos partenaires, ceux qui ont renouvelé leur soutien, et ceux qui nous ont rejoints !**

Merci encore à tous nos bénévoles qui portent la voix de l'afa et réalisent tant d'actions sur le terrain avec une détermination et une conviction qui forcent l'admiration. **Et parmi eux merci à notre conseil d'administration pour son engagement sans faille. Et enfin merci à notre équipe de permanents, plus motivée que jamais au vu des réalisations 2025 et face aux défis qui s'annoncent !**

Nous aurons d'autres grandes occasions de nous retrouver cette année, notamment le 19 mai pour la journée mondiale des MICI, ou encore le 10 octobre prochain à Paris, pour notre salon national !

Corinne DEVOS,  
présidente de l'afa Crohn RCH France


