

# l'Essentiel 2024

## Édito

L'année 2024 fut marquée par le 40<sup>ème</sup> anniversaire de notre association, une occasion particulière de mesurer le chemin parcouru depuis sa création et de remercier tous ceux qui ont participé aux combats que nous menons : bénévoles dévoués, adhérents engagés, généreux donateurs et mécènes. Tous ensemble, nous œuvrons au quotidien pour être toujours plus utiles aux personnes atteintes par la maladie de Parkinson et à leurs proches aidants.

Parmi les temps forts de cette année 2024, je retiens particulièrement le Village Park'Cœur. À travers cet événement, nous avons voulu mettre en lumière les enjeux médicaux, sociaux, psychologiques liés à la maladie de Parkinson. Nous avons également démontré que la connaissance et la compréhension de cette pathologie sont primordiales pour mieux vivre avec la maladie.

Plus que jamais mobilisée pour innover afin d'apporter des solutions aux besoins de chacun, France Parkinson est aujourd'hui inquiète face à l'augmentation du nombre de personnes touchées. En 2021, près de 12 millions de personnes étaient concernées dans le monde, elles devraient être 25,2 millions<sup>1</sup> d'ici à 2050 ! Accélérer les progrès médicaux est une nécessité et notre investissement dans la recherche, une priorité. Nous savons que le chemin est encore long mais nos espoirs grandissent chaque jour et notre engagement reste infaillible. La générosité de nos donateurs, mécènes et testateurs reste essentielle pour renforcer nos actions.

Au nom de toutes les personnes malades et de leurs proches, merci à tous ceux qui rendent France Parkinson encore plus utile, plus innovante et plus engagée.



**Jean-Louis Dufloux,**  
Président de France Parkinson

## France Parkinson c'est :

**83** comités

**900** bénévoles

**20 000**  
personnes nous soutenant  
dont 11 300 adhérents

**25** salariés

<sup>1</sup> Projection selon une étude chinoise de Dongning S.Yusha C, Chengzhang H parue dans le BMJ.



**FRANCE  
PARKINSON**

Libérons le mouvement



## Nos missions

- Soutenir et accompagner les personnes malades et leurs proches
- Informer et former sur la maladie, les traitements et les aides
- Financer, encourager et faciliter la recherche
- Sensibiliser l'opinion et interpeller les médias
- Mobiliser les pouvoirs publics

# 2024 en un coup d'œil

## Les bénévoles, forces vives des comités



Au nombre de 650 en 2023, **les bénévoles sont maintenant 900**, répartis au sein de 83 comités départementaux. Ils assurent un maillage territorial solide et tissent des **liens de proximité** avec les personnes malades et leur entourage.

**6** nouveaux comités : Manche (50), Marne (51), Haute-Saône (70), Yonne (89), Seine-Saint-Denis (93), La Réunion (974)

**463** réunions à destination des adhérents

**8 340** séances d'activités telles que les activités physiques et sportives, les activités de relaxation ou encore les ateliers artistiques ou de loisirs

**61** créneaux Ping Parkinson proposés dans 47 départements

## Informier et écouter les personnes malades et leurs proches



**Le service national d'information** renseigne et oriente les personnes atteintes de la maladie, leur entourage et les professionnels de santé et de l'action sociale.

**10 500** demandes traitées (par téléphone et par mail)

**Le service national d'écoute**, véritable espace de soutien et de réconfort, est notamment sollicité pour la mise en place du financement de consultations avec un psychologue.

**1 440** sollicitations (par téléphone et par mail)

**La permanence juridique bénévole** vient renforcer ces services. Les sujets couverts sont entre autres : maladie de Parkinson dans le travail, aides financières à la prise en charge du handicap, aides à l'aménagement du logement...

**283** réponses apportées contre 175 en 2023



## Plus de 1,8 million d'euros investis dans la recherche

**Le Conseil Scientifique et le Conseil en Sciences humaines et sociales** de l'association ont ainsi octroyé 10 bourses, 10 soutiens à des équipes de recherche et 1 financement à un projet d'ampleur dans le cadre d'un grand appel d'offres.

**En tant que membre de la Fédération pour la Recherche sur le Cerveau (FRC), l'association a apporté son soutien à 2 projets** sélectionnés par le Conseil Scientifique de la FRC pour un montant total de 159 000 €.

**France Parkinson a également investi 200 000 € dans la start-up CXS Therapeutics** fondée par Guillaume Brachet, pharmacien-chercheur, atteint de la maladie de Parkinson. Ses recherches, validées par le Conseil Scientifique, portent sur un candidat-médicament prometteur.

Pour en savoir plus →



Les 25 octobre (Maizière-lès-Metz) et 9 novembre (Toulouse), l'association a organisé la 3<sup>ème</sup> édition des conférences Parlons Recherche pour favoriser les échanges entre les chercheurs et le grand public.



## Des actions de plaidoyer pour porter la voix des personnes malades

→ **Dépôt d'une requête en intervention volontaire** pour soutenir le recours du réseau international d'action contre les pesticides PAN Europe suite au rejet de sa demande de réexamen dans le cadre du renouvellement du glyphosate en Europe, un herbicide supposément associé au développement de la maladie de Parkinson.

→ **Enquête sur l'accompagnement des personnes malades en fin de vie** auprès des proches aidants et des professionnels de santé en vue de porter nos revendications pour une meilleure prise en soin.



## Le « Parcours training », une expérimentation locale à essayer sur tout le territoire

Initiée en janvier 2024 en Loire-Atlantique, pour une durée de deux ans, cette expérimentation de la prise en charge kinésithérapique en collectif vise à démontrer **l'efficacité et la faisabilité en cabinet libéral des séances en groupe** (6 participants) pour les personnes atteintes de Parkinson pour faire reconnaître et prendre en charge par l'assurance maladie cette possibilité de soins. L'objectif est **d'augmenter l'offre et la qualité des soins kinésithérapiques** dispensés mais aussi de limiter voire réduire les coûts associés à ces soins ô combien essentiels.



## Park' Cœur Village, un événement festif placé sous le signe du mouvement

Park' Cœur Village s'est installé Place Saint-Sulpice à Paris les 23 et 24 mars pour :

- 👉 Sensibiliser et mobiliser à travers une action forte et visible
- 👉 Informer les personnes touchées par la maladie sur les bonnes pratiques
- 👉 Célébrer les 40 ans de France Parkinson autour d'un événement fédérateur



Les 800 visiteurs ont pu y découvrir un espace immersif, conçu pour pouvoir expérimenter les difficultés quotidiennes rencontrées par les personnes malades.

Leïla Slimani, écrivaine de renom, venue découvrir l'événement, est depuis engagée aux côtés de l'association et a notamment réalisé un dossier dans le *Nouvel Obs* pour porter la cause de Parkinson.



## Des programmes et des groupes de parole pour mieux vivre avec la maladie

### Pas à Pas, pour les personnes malades de Parkinson

Le programme Pas à Pas avec Parkinson permet aux personnes malades de bénéficier d'informations, de formations et d'un accompagnement tout au long de leur parcours de vie avec la maladie.

**1 800** participants aux groupes  
de parole

**113** bénéficiaires de séances de soutien  
psychologique individuel

Avec le soutien de la Fondation d'entreprise IRCEM,  
de Malakoff Humanis et de l'Agirc-Arrco



### Cafés Jeunes Parkinson



Les Cafés Jeunes Parkinson, inclus dans le programme Pas à Pas, sont des groupes de partage entre pairs, permettant d'échanger et de rompre l'isolement des personnes touchées précocement par la maladie.

**27** Cafés Jeunes Parkinson

**925** participants aux groupes d'échange

### A2Pa, pour les proches aidants

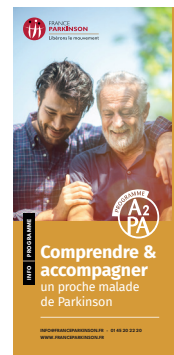
Le programme A2Pa permet aux proches des personnes malades de Parkinson de se réunir pour développer et compléter leur connaissance de la maladie et des aides possibles. Il s'est étoffé en 2024 avec la mise en place d'un entretien individualisé avec un aidant-ressource et les rendez-vous « Mon parent a la maladie de Parkinson ».

**672** participants aux cycles de formation  
des aidants et aux groupes de parole

**815** participants aux événements de sensibilisation

**82** actions de formation et d'échanges entre pairs

Avec le soutien de la CNSA



### Une formation adéquate pour les professionnels

L'objectif est d'aider les professionnels de santé et du secteur médico-social à approfondir leurs connaissances et à affiner leurs pratiques pour répondre au mieux aux besoins des personnes atteintes de la maladie. Organisme de Formation (certifié Qualiopi pour les actions de formation), France Parkinson intervient au sein des EHPADs, des communautés professionnelles territoriales de santé (CPTS), des structures d'aide à domicile etc.

**570** professionnels formés

**64** formations proposées

**1 500** inscrits aux webinaires

**200** participants aux colloques

# Des actions portées par votre générosité

## Les ressources 2024

Les ressources de l'année 2024 s'élèvent à près de 8,8 millions d'euros, dont 7,3 millions sont issus de la générosité du public, soit 83 %.

Les libéralités, notamment les legs, continuent de représenter une part essentielle de ces ressources. On note une progression des dons des particuliers, preuve d'un engagement fort et d'une générosité fidèle de nos donateurs.

Aux ressources indiquées dans le tableau ci-après s'ajoutent les Contributions Volontaires en Nature s'élevant à 5,3 millions d'euros et correspondant à 99,7 % aux heures de bénévolat valorisées selon le salaire médian national.

ORIGINES	2024		2023	
	Total	dont générosité du public	Total	dont générosité du public
<b>1. PRODUITS LIÉS À LA GÉNÉROSITÉ DU PUBLIC</b>				
Cotisations sans contrepartie	344 248 €	344 248 €	307 910 €	307 910 €
<b>Dons, legs et mécénat</b>				
Dons manuels	1 840 822 €	1 840 822 €	1 476 815 €	1 476 815 €
Legs, donations et assurances-vie	4 238 909 €	4 238 909 €	4 417 121 €	4 417 121 €
Mécénat	343 453 €	343 453 €	159 494 €	159 494 €
Autres produits liés à la générosité du public	518 907 €	518 907 €	436 206 €	436 206 €
<b>2. PRODUITS NON LIÉS À LA GÉNÉROSITÉ DU PUBLIC</b>				
Contributions financières sans contrepartie	170 938 €		237 322 €	
Autres produits non liés à la générosité du public	568 771 €		506 253 €	
<b>3. SUBVENTIONS ET AUTRES CONCOURS PUBLICS</b>	687 076 €		484 766 €	
<b>4. REPRISES SUR PROVISIONS ET DÉPRÉCIATIONS</b>	3 856 €		58 734 €	
<b>5. UTILISATION DES FONDS DÉDIÉS ANTÉRIEURS</b>	56 822 €		237 101 €	124 709 €
	8 773 803 €	7 286 339 €	8 321 722 €	6 922 255 €

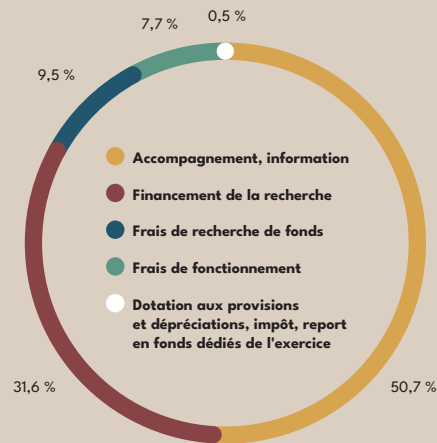
## Les dépenses 2024

84 % du budget est consacré à la réalisation des missions sociales de l'association. Les frais de fonctionnement et de collecte de fonds représentent respectivement 6% et 8% du budget total.

DESTINATIONS	2024		2023	
	Total	dont générosité du public	Total	dont générosité du public
<b>1. MISSIONS SOCIALES</b>				
<b>Réalisées en France</b>				
Actions réalisées par l'organisme	4 452 859 €	3 075 634 €	3 522 118 €	2 643 819 €
Versements à un organisme centre ou à d'autres organismes agissant en France	1 913 341 €	1 913 341 €	941 834 €	941 834 €
<b>Réalisées à l'étranger</b>				
<b>2. FRAIS DE RECHERCHE DE FONDS</b>	577 203 €	577 203 €	498 067 €	498 067 €
<b>3. FRAIS DE FONCTIONNEMENT</b>	468 864 €	468 864 €	509 766 €	509 766 €
<b>4. DOTATIONS AUX PROVISIONS ET DÉPRÉCIATIONS</b>	28 620 €	28 620 €	16 924 €	16 924 €
<b>5. IMPOTS SUR LES BÉNÉFICES</b>	61 152 €		49 417 €	
<b>6. REPORT EN FONDS DÉDIÉS DE L'EXERCICE</b>	106 382 €		94 597 €	
	7 608 422 €	6 063 663 €	5 632 724 €	4 610 411 €

## Utilisation des ressources issues de la générosité du public

82 % des ressources issues de la générosité du public utilisées en 2024 sont affectées aux missions sociales de l'association.



Les données financières sont issues du Compte de Résultat par Origine et Destination (CROD) et du Compte annuel d'Emploi des Ressources (CER). Les comptes 2024 sont certifiés par le Commissaire aux Comptes Léo Jégard & Associés et ont été votés à l'Assemblée générale du 24 juin 2025.



Merci de soutenir France Parkinson

Association reconnue d'utilité publique  
Association agréée pour la représentation des usagers du système de santé  
Association certifiée Qualiopi pour la formation professionnelle



18 rue des Terres au curé, 75013 Paris  
01 45 20 22 20 — [info@franceparkinson.fr](mailto:info@franceparkinson.fr)  
[www.franceparkinson.fr](http://www.franceparkinson.fr)