

l'Essentiel 2025

Édito

Plus forts ensemble pour relever les défis de demain

Dresser le bilan d'une année aussi riche d'engagements, d'actions et d'espoirs n'est pas chose facile. Dans cet Essentiel, nous avons condensé nos plus belles victoires obtenues en 2025 pour toutes les personnes touchées par la maladie de Parkinson ainsi que leurs proches aidants.

Convaincus que la maladie de Parkinson ne doit plus être vécue dans l'isolement, ni dans l'incompréhension, nous avons tout mis en œuvre pour étendre et pérenniser notre présence partout en France, pour répondre aux besoins d'information et d'accompagnement des personnes touchées.

Sur le plan de la recherche, nous avons investi près de 2,2 millions d'euros pour financer des projets scientifiques ambitieux – de la biologie moléculaire à l'intelligence artificielle, en passant par les sciences humaines et sociales. C'est aussi l'année du lancement concret de la première plateforme française d'essais cliniques sur la maladie de Parkinson, NS-PARK Master Trial. Avec elle, nous espérons l'émergence de traitements qui pourraient ralentir l'évolution de la maladie, voire la stopper.

2025 a aussi été l'année où la France a enfin adopté une Stratégie nationale maladies neurodégénératives. Nous l'avons portée, réclamée, espérée. Nous veillerons maintenant à ce qu'elle devienne une réalité concrète pour chaque malade et chaque aidant, partout sur le territoire.

Ces succès sont le fruit de nombreuses années d'efforts et d'implication de la part de tous ceux qui nous soutiennent : donateurs, bénévoles, mécènes et partenaires. Je veux ici saluer leur générosité, leur confiance et leur fidélité si précieuses.

Face au nombre de personnes malades qui ne cesse de progresser et aux défis que la maladie impose pour la société tout entière, les années à venir seront cruciales. Parcours de soins, recherche médicale, inclusion, prévention..., il nous appartient d'agir, avec rigueur et avec cœur, et nous ne pourrons le faire qu'avec vous.

Merci d'être à nos côtés !



Jean-Louis Dufloux
Président de France Parkinson



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 interpeler les médias
- Mobiliser les pouvoirs publics

2025 en un coup d'œil

Faire progresser la recherche

Financer des projets innovants

Près de 2,2 M€ ont été investis dans la recherche pour financer des projets tels que l'analyse des mécanismes impliqués dans l'hypokinésie, l'évaluation du rôle de la pollution atmosphérique dans l'apparition de la maladie de Parkinson ou les biomarqueurs précoces de la maladie.

13 bourses jeunes chercheurs

6 soutiens des équipes recherche

2 financements pluriannuels (grand appel d'offres)

France Parkinson a également investi dans les start-up innovantes InBrain (développement de solutions médicamenteuses à visée thérapeutique) et beatHealth (dispositif médical numérique d'aide et d'incitation à la marche).

GRAND PROJET

NS-PARK Master Trial : la 1^{re} plateforme française d'essais cliniques dédiée à la maladie de Parkinson

France Parkinson est l'un des partenaires majeurs de la première plateforme française d'essais cliniques dédiée à la maladie de Parkinson.

Grâce à une méthodologie innovante, elle permet d'évaluer simultanément plusieurs candidats-médicaments et de réduire le temps requis pour identifier des thérapies efficaces.

Avec le soutien du groupe bancaire Crédit Agricole (Fondation Crédit Agricole Franche-Comté, Crédit Agricole Assurances, Fondation Solidarités Crédit Agricole Centre-est, Fondation Crédit Agricole Solidarité et Développement).



Rendre la recherche accessible aux personnes malades et aux proches

La 4^e édition des conférences Parlons Recherche s'est tenue les 11 octobre à Nantes et 18 octobre à Paris. L'objectif de cet événement organisé par l'association est de rendre la recherche plus accessible et plus concrète aux personnes concernées par la maladie.

Sensibiliser et mobiliser



Rassembler les usagers et informer le public

À l'occasion de la Journée mondiale de la maladie de Parkinson, 60 comités France Parkinson ont organisé des événements partout en France pour informer le public, rassembler les personnes concernées et renforcer le lien social.

Cette mobilisation s'est accompagnée d'une campagne de communication et de relations presse pour alerter sur l'augmentation du nombre de cas de maladie de Parkinson à l'échelle nationale et mondiale.

61 manifestations

Plus de **7 000** participants

Plus de **530** parutions

Près de **100 M** d'audience dans les médias



Mobiliser les pouvoirs publics

France Parkinson, alliée avec d'autres associations au sein du collectif MND, a obtenu de la part des pouvoirs publics la publication de la Stratégie nationale maladies neurodégénératives 2025-2030. Elle vise à améliorer le parcours de soins et de vie des personnes touchées, de l'annonce du diagnostic aux stades les plus avancés de la maladie. Elle marque une étape décisive pour les personnes atteintes de maladies neurodégénératives, dont le nombre ne cesse de croître.

Après le renouvellement de l'autorisation du glyphosate pour dix ans en 2023, PAN Europe et cinq de ses membres ont saisi le Tribunal de l'Union européenne. France Parkinson et trois autres associations ont soutenu cette démarche en demandant à intervenir dans la procédure. Le 15 mai, le Tribunal a jugé recevable l'intervention de France Parkinson et du Collectif de soutien aux victimes des pesticides de l'Ouest, permettant la poursuite du recours (la maladie de Parkinson figure sur le tableau des maladies professionnelles du régime agricole).

Informier, être écouté & s'entraider

13 500 demandes traitées par le service national d'information

1 386 demandes reçues par le service national d'écoute

579 consultations en psychologie financées pour des personnes malades ou des aidants

320 réponses apportées par la permanence juridique

440 réunions et conférences d'information sur tout le territoire

Des supports d'information continuellement actualisés et enrichis : documentation, newsletter, site web et réseaux sociaux, magazine trimestriel *L'écho*.

Bouger et rompre l'isolement

Les activités physiques, de relaxation et artistiques occupent une place centrale dans les actions développées par les comités départementaux : marche, gymnastique, danse, yoga, tai chi, chorale, théâtre, art-thérapie...

14 500 séances d'activités organisées dans

nos **86** comités départementaux

Parmi les activités phares, le Ping Parkinson poursuit son développement avec 19 nouvelles sections créées, portant à 85 le nombre de clubs proposant cette pratique du tennis de table adapté.

NOUVEAUTÉ 2025

Les rendez-vous aidants « Mon parent a la maladie de Parkinson »

Destinés aux enfants majeurs de personnes malades, ces webinaires thématiques et interactifs permettent d'échanger sur les défis liés à leur rôle d'aidant.

Après le succès de la phase pilote en octobre 2024, le programme a été déployé en 2025 autour de quatre rendez-vous thématiques : comment me positionner dans l'aide apportée ? Quelles répercussions les symptômes peuvent-ils avoir sur notre relation ? Comment concilier mes études, ma vie sociale et mon rôle d'aidant ? Comment bénéficier des différents dispositifs d'aide existants ?

Avec le soutien de la Caisse nationale de solidarité pour l'autonomie

Informier et former les professionnels

Pour une meilleure prise en charge

Portées par les bénévoles des comités départementaux, la sensibilisation et l'information des professionnels de santé et du secteur médico-social sont essentielles pour une meilleure prise en charge des personnes malades. Plusieurs partenariats ont été noués ou renforcés afin de favoriser la diffusion des formations et des ressources de France Parkinson auprès des différents réseaux professionnels. L'association est reconnue Organisme de Formation (certifié Qualiopi pour les actions de formation).

Les programmes d'accompagnement et les groupes de parole



Pour les personnes malades

93 personnes accompagnées dans le cadre du dispositif dédié aux nouveaux diagnostiqués

2 600 participants aux groupes de parole

3 ateliers thématiques créés : Parkinson et vie professionnelle ; Parkinson, vie intime et sexuelle ; Parler à son entourage

Avec le soutien de la Fondation d'Entreprise IRCEM et de Malakoff Humanis - Agirc-Arrco

Pour les personnes touchées précocement par la maladie



28 Cafés Jeunes Parkinson

1 283 participants



Pour les proches aidants

1 121 participants aux événements de sensibilisation

936 personnes ayant bénéficié des échanges entre pairs

Avec le soutien de la Caisse nationale de solidarité pour l'autonomie



253 actions de sensibilisation

599 professionnels formés en structures médico-sociales

40 kinésithérapeutes formés

36 psychologues formés

1 partenariat renforcé avec le groupe d'EHPAD LNA Santé

Des actions portées par votre générosité

ORIGINES	2025	
	Total	dont générosité du public
1. PRODUITS LIÉS À LA GÉNÉROSITÉ DU PUBLIC		
Cotisations sans contrepartie	348 226 €	348 226 €
Dons, legs et mécénat		
Dons manuels	2 046 894 €	2 046 894 €
Legs, donations et assurances-vie	2 241 659 €	2 241 659 €
Mécénat	319 541 €	319 541 €
Autres produits liés à la générosité du public	473 202 €	473 202 €
2. PRODUITS NON LIÉS À LA GÉNÉROSITÉ DU PUBLIC		
Contributions financières sans contrepartie	283 077 €	
Autres produits non liés à la générosité du public	639 888 €	
3. SUBVENTIONS ET AUTRES CONCOURS PUBLICS	581 776 €	
4. REPRISES SUR PROVISIONS ET DÉPRÉCIATIONS	331 €	
5. UTILISATION DES FONDS DÉDIÉS ANTÉRIEURS	186 403 €	
	7 120 998 €	5 429 522 €

Les ressources 2025

Nos ressources s'élèvent à 7,1 millions d'euros, soit une baisse par rapport à 2024 qui s'explique par un retour à un niveau plus habituel des produits liés aux legs et aux assurances-vie, bien qu'ils continuent de représenter une part essentielle de notre capacité d'action. En effet, alors que les libéralités représentaient 4,2 millions d'euros en 2024, elles sont de 2,2 millions d'euros en 2025. Nous constatons une progression des dons manuels qui ne suffit pas à compenser cette baisse mais qui témoigne de l'engagement fidèle de nos donateurs et de notre volonté de toucher un public plus large.

Les dépenses 2025

84 % des ressources collectées auprès du public utilisées en 2025 sont affectées à nos missions sociales. 37 % servent à l'accompagnement des personnes malades ou des aidants, 32 % sont allouées à la recherche et 15 % sont affectées à notre mission d'information et de sensibilisation. La part des frais nécessaires au fonctionnement de la structure associative et à la recherche de fonds, uniquement supportée par la générosité du public, reste très limitée.

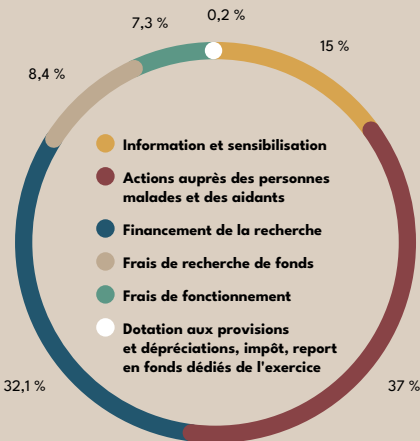
NB : les données financières sont issues du compte de résultat par origine et destination (CROD) et du compte annuel d'emploi des ressources (CER). Les comptes 2025 sont certifiés par le commissaire aux comptes Léo Jégard & Associés et votés à l'assemblée générale du 23 juin 2026.

DESTINATIONS	2025	
	Total	dont générosité du public
1. MISSIONS SOCIALES		
Réalisées en France		
Actions réalisées par l'organisme	4 819 231 €	3 640 894 €
Versements à un organisme centre ou à d'autres organismes agissant en France	1 944 689 €	1 944 689 €
Réalisées à l'étranger		
2. FRAIS DE RECHERCHE DE FONDS	559 138 €	559 138 €
3. FRAIS DE FONCTIONNEMENT	487 567 €	487 567 €
4. DOTATIONS AUX PROVISIONS ET DÉPRÉCIATIONS	14 011 €	14 011 €
5. IMPÔTS SUR LES BÉNÉFICES	64 049 €	
6. REPORT EN FONDS DÉDIÉS DE L'EXERCICE	214 375 €	
	8 103 060 €	6 646 299 €

Ainsi, **76 % de nos ressources sont issues de la générosité du public**, contre 83 % en 2024.

Les produits non liés à la générosité du public sont en hausse, notamment grâce au soutien du groupe bancaire Crédit Agricole. Les subventions publiques restent limitées et ont tendance à décroître.

Les contributions volontaires en nature n'apparaissent pas dans le tableau ci-dessus. Parmi elles, le bénévolat représente une ressource vitale pour la réalisation de nos missions d'accompagnement et de soutien aux personnes malades et aux aidants ; il est valorisé pour 2025 à près de 6 millions d'euros.



Merci de soutenir France Parkinson

Association reconnue d'utilité publique, habilitée à recevoir des dons, legs, donations et assurances-vie
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
www.franceparkinson.fr