

## Procès-verbal de l'Assemblée Générale de L'ARTC

**Du 26 septembre 2020 en visioconférence**

L'Assemblée générale s'est tenue le 26 septembre 2020 en visioconférence, sur convocation par mail et par courrier de 2087 adhérents et donateurs à jour de cotisation. Etaient présents en visioconférence 94 adhérents dont 57 pouvoirs.

Le Président **Eric Licoys** ouvre la séance à 11 heures

### **1 - Rapport d'activité de l'Association : Eric Licoys, Président de l'ARTC**

**Le Président remercie** tous les adhérents et donateurs présents à l'Assemblée par visioconférence ainsi que ceux qui sont représentés à cette réunion convoquée tardivement en raison du contexte actuel.

Il indique que les résultats financiers ont été très supérieurs en 2019 aux années précédentes grâce aux dons et à la forte contribution des Délégations.

Il indique les progrès de la recherche menée par GlioTex mais aussi par celle des projets soutenus en région par l'ARTC.

Il précise qu'en 2019 le nombre de fellows a augmenté ce qui est un gage pour l'avenir. Par ailleurs, reconnaissant le travail engagé par l'ARTC, l'ICM en a informé ses donateurs ; GlioTex est un véritable partenariat entre l'ICM et l'ARTC qui le conduit et en assure le financement ; Il s'agit là d'une tâche lourde et d'un engagement long.

Puis, le Président évoque les difficultés liées au Covid rencontrées en 2020 et en particulier celles des Délégations dont la contribution aux ressources de l'ARTC sera en diminution, la plupart des manifestations ayant dû être annulées.

Cependant, il se veut rassurant quant aux soins qui ont été donnés aux malades cette année, malgré l'intense mobilisation des équipes médicales. Il remercie, au nom des membres de l'ARTC, les médecins et les Aidants qui ont cumulé de si lourdes tâches.

En conclusion, le Président insiste sur la solidité de la situation financière de l'ARTC qui lui permet de s'engager fortement dans la recherche tout en intensifiant l'aide aux patients.

**« ...Dans le contexte actuel il faut rester mobilisés car notre travail ne peut se poursuivre que grâce à la générosité de ceux qui donnent à l'ARTC... »**

#### **Vote :**

**L'Assemblée approuve à l'unanimité le Rapport moral et le Rapport d'activité faits par le Président.**

La parole est ensuite donnée au **Professeur Jean Yves Delattre**.

### **2 - Mot du Professeur Jean-Yves Delattre, Vice-président de l'ARTC**

**Le Professeur Jean-Yves Delattre** annonce son départ en retraite. Il quittera le 5 décembre 2020 les fonctions qu'il occupe à la Salpêtrière depuis près de trente-cinq ans :

**« ...Une période très heureuse et très riche partagée avec ses collaborateurs... ».**

Il précise que la relève est assurée :

- **A Paris** par le **Professeur Khê Hoang-Xuan** en tant que Chef de Service et par le **Professeur Marc Sanson** à la direction du laboratoire de Neuro-oncologie et à la présidence du Conseil scientifique de l'ARTC.

- **En province** où le développement des équipes de Neuro-oncologie a été exceptionnel au cours des deux dernières décennies.

Il annonce qu'il quittera également ses fonctions de Vice-président de l'ARTC et que **Le Professeur Khê Hoang-Xuan** prendra le relais.

Il termine en redisant toute son affection pour l'ARTC et fait un « au revoir » ému à tous les adhérents.

**Le Professeur Khê Hoang-Xuan** prend la parole à son tour pour exprimer son émotion de lui succéder, il est conscient des responsabilités qui vont lui incomber et demande aux adhérents d'être confiants.

**Jean-Paul Édouard**, est très ému ; il exprime au nom de tous, ses regrets et sa peine de perdre « **leur guide, leur caution morale** », il espère que ce n'est qu'un au revoir et non un adieu, il dit sa reconnaissance et son amitié sincère.

D'autres adhérents ont eux aussi pour **Jean-Yves Delattre** des paroles de reconnaissance très émouvantes : « *Merci pour votre humanité... On vous aime... Vous êtes un grand homme... On vous remercie...* »

### 3 - Rapport d'activité de la Recherche

**A - Le Professeur Khê Hoang-Xuan** expose les conséquences du Covid 19 sur le travail à l'hôpital. Les recherches ont continué mais ont été réduites d'un tiers. Le laboratoire a limité ses activités sur différentes recherches en particulier sur les lymphomes primitifs et le glioblastome. Mais les recherches ont repris leur cours normal au déconfinement.

**Il rappelle que l'ARTC soutient financièrement différents organismes tels que :**

- **L'ANOCEF** qui affecte sa dotation à la formation des infirmières en prenant en charge leurs inscriptions au « DIU de soins infirmiers » en neurooncologie, aide également financièrement les jeunes médecins à participer aux congrès et à y présenter leurs travaux, pour contribuer à l'organisation des réunions des groupes de travail thématiques.
- **La Société Française des Cancers de l'Enfant.**
- **La collaboration franco-africaine** (Burkina-Faso, Mali, Bénin).

L'ARTC a également participé au financement de l'étude épidémiologique dans le Sud-Ouest et en France réalisée par le **Docteur Luc Bauchet**.

Il présente les différents fellows :

- **Duran Péna Alberto**, 32 ans, bolivien : recherche sur les gliomes du tronc cérébral de l'adulte et sur des essais thérapeutiques (Temotrad et EORTC),
- **Morales Andréa**, chilienne, 39 ans : recherche sur les lymphomes cérébraux et les facteurs pronostiques.
- **Valyraki Nefeli**, 28 ans, grecque : recherche sur les bases de données des tumeurs cérébrales.
- **Lozano Fernando**, mexicain, 33 ans : recherche sur l'imagerie diagnostique et la thérapeutique : chimio-sensibilité.
- **Hernandez Isaias**, 27 ans, mexicain : ingénieur en bionanotechnologie. Analyse bioinformatique des données générées par les séquençages haut débit des tumeurs cérébrales. Projet d'intelligence artificielle en collaboration avec Yale.

- **Berzero Giulia**, italienne : stage court. Recherche sur la caractérisation moléculaire des tumeurs cancéreuses : gangliogliomes, xanthoastrocytomes et syndromes paranéoplasiques.
- **Tran Suzanne**, neuropathologiste : (bourse de relais) recherche sur la mise au point d'une technique de détection Amplification EGFR.
- **Dade Maëlle**, master 2 en Neurosciences : recherche sur les encéphalites auto-immunes paranéoplasiques.

**B - Le Professeur Ahmed Idbaih** présente deux boursiers et précise qu'après le point d'étape sur le programme Gliotex, l'un des boursiers présentera les travaux de son Master 2.

**1 Présentation du programme GlioTex par Maïté Verreault**, chercheuse au sein de GlioTex (recherches pour le traitement du glioblastome) :

Elle rappelle le rôle important de la **barrière hémato-encéphalique** : c'est en fait une enveloppe faite de cellules et qui enrobe tous les vaisseaux sanguins du cerveau. **Cette barrière est importante** car elle protège notre cerveau des toxines qui peuvent être présentes dans le sang et elle maintient l'équilibre des nutriments dont nous avons besoin dans notre cerveau. **Toutefois, dans un contexte de tumeur cérébrale, cette barrière empêche les médicaments de se rendre au cerveau** et de traiter la tumeur. C'est donc un obstacle important qui limite la pénétration des médicaments dont nous avons besoin pour traiter les patients.

#### **Projet Dactinomycine**

Dans nos précédents travaux, nous avons identifié un médicament, la **dactinomycine**, comme étant très efficace pour tuer les cellules de glioblastome cultivées dans des boîtes de Petri. Toutefois, lorsque nous avons testé ce médicament dans notre modèle murin de glioblastome, nous avons eu la déception de voir qu'il n'était plus actif. Nous avons donc émis l'hypothèse que la **dactinomycine** n'avait pas réussi à atteindre la tumeur car elle **avait été bloquée par la barrière hémato-encéphalique**.

Nous avons donc fait appel à des collègues chimistes pour nous aider à **modifier la structure chimique de la dactinomycine** afin d'améliorer sa pénétration dans le cerveau. Les chimistes nous ont remis 6 différents composés dérivés de la **dactinomycine**. Seuls 4 des 6 composés ont conservé leur activité anti-tumorale contre les cellules de glioblastome, et c'est donc avec ces 4 composés que nous avons poursuivi notre travail.

Nous avons mesuré la quantité des différents composés dans le cerveau de souris, 15 minutes ou 3 heures après administration. **C'est le composé nommé #74 qui s'est avéré le plus prometteur**, car c'est celui qui a été détecté en plus grande quantité 3 heures après administration. L'étape suivante consistait à évaluer l'efficacité du composé #74 chez des souris souffrant de glioblastome.

Pour cela, nous avons besoin de plus grandes quantités du composé #74, et malheureusement, **les chimistes**, après plusieurs semaines de tentatives infructueuses, **se sont avoués incapables de resynthétiser le composé #74** pour des raisons qui leur échappent encore. **Ils ont néanmoins pu nous remettre un nouveau composé, similaire à #74** mais assez **différent chimiquement** pour qu'il soit considéré comme un nouveau composé. Cela veut donc dire que **nous avons dû recommencer nos tests**, sur les cellules de glioblastome cultivées dans des boîtes de Pétri, avec ce nouveau composé, **nommé #3620**.

**Nous avons maintenant confirmé l'efficacité du nouveau composé** sur les cellules de glioblastome et nous avons déterminé la dose qui peut être administrée sans risque chez la souris. Il nous reste maintenant à évaluer la pénétration du composé dans le cerveau de souris (travail en cours), et à évaluer l'efficacité du nouveau composé **#3620** chez les souris souffrant de glioblastome (prochainement).

Nous avons dû faire un pas en arrière dans notre progression sur ce projet, en raison de difficultés qui sont en dehors de notre contrôle. Toutefois, fort de l'expérience que nous avons acquise au sein de l'équipe GlioTex, nous avons pu progresser beaucoup plus rapidement pour refaire les tests avec ce nouveau composé #3620. Ce travail, qui nous avait pris plus d'un an, est maintenant réalisable en moins de 3 mois.

### **Projet immunothérapie**

Un autre de nos projets se focalise sur un médicament appelé **anti-PDL1**, qui vise à activer les globules blancs des patients souffrant de glioblastome pour qu'ils reconnaissent et tuent les cellules tumorales. **Cependant, le médicament anti-PDL1 est une très grosse molécule qui, elle non plus, ne passe pas la barrière hémato-encéphalique.** Pour franchir cet obstacle, nous nous sommes cette fois tournés vers une société biomédicale, la société **Carthera**, qui a développé un dispositif médical, le **SonoCloud qui permet d'ouvrir la barrière hémato-encéphalique** au moyen d'ultrasons dirigés vers la tumeur. Grâce à cette collaboration, nous avons pu évaluer l'efficacité du médicament **anti-PDL1** lorsqu'administré conjointement avec l'application du SonoCloud chez des souris souffrant de glioblastome. **Nous avons observé que la combinaison du SonoCloud avec le médicament anti-PDL1 a permis de ralentir fortement la croissance de la tumeur, ce qui est très encourageant.** Nous allons prochainement reproduire cette évaluation chez d'autres souris souffrant d'un autre type de glioblastome. Des résultats aussi prometteurs dans ce deuxième modèle nous permettraient de pouvoir envisager un passage vers un essai clinique chez les patients souffrant de glioblastome.

### **Conclusion**

**L'ambition de GlioTex est de constituer une autoroute thérapeutique, afin d'accélérer le passage des médicaments prometteurs dans nos laboratoires de recherche, vers le lit du patient.** Nous travaillons actuellement à collecter des données additionnelles sur la combinaison du SonoCloud avec l'anti-PDL1. Des résultats positifs pourraient nous permettre d'envisager un essai clinique pour tester cette combinaison chez les patients.

Enfin, concernant le composé #3620, nous devons encore poursuivre nos recherches dans le but de le transformer en médicament administrable chez l'homme. Nous avons toutefois maintenant l'expertise en place dans l'équipe pour effectuer ce travail rapidement.

**2 Maëlle Dade étudiante en Master**, sous la direction du **Docteur Agustí Alentorn** (recherches sur les encéphalites auto-immunes paranéoplasiques) présente un résumé de son Master 2 sur l'analyse des IRM cérébrales de patients souffrant de syndromes neurologiques immunologiques associés aux anticorps anti-GAD.

**L'étude s'intéresse aux complications neurologiques** liées aux anticorps anti-GAD sécrétés par le système immunitaire des patients eux-mêmes. L'atteinte neurologique est rare, parfois paranéoplasique (dans un contexte de cancer) et va donner des symptômes polymorphes comme des raideurs musculaires, des troubles de l'équilibre, des troubles de la mémoire et/ou de l'épilepsie. Le diagnostic est souvent difficile compte tenu de la variabilité des symptômes et de la fréquente normalité de l'IRM.

L'objectif est d'analyser les IRM cérébrales des patients en utilisant des techniques avancées d'analyse d'image pour mettre en évidence d'éventuelles particularités radiologiques chez nos patients comparativement à la population générale.

**Les analyses par les techniques avancées d'analyse d'image des IRM de nos 26 patients ont montré un profil IRM particulier** avec notamment une perte d'épaisseur du cortex du cervelet. Cette étude met donc en évidence un profil IRM particulier chez nos patients souffrant de syndromes neurologiques immunologiques associés aux anticorps anti-GAD. Cela peut permettre de mieux appréhender les mécanismes, encore en partie méconnus, par l'identification précise des structures cérébrales atteintes.

**Par ailleurs, si le caractère spécifique de ces anomalies IRM est confirmé, ces techniques avancées d'analyse d'image pourraient être un outil diagnostique complémentaire dans ce type d'atteinte.**

### **Subventions accordées à des équipes de recherche**

#### **- Equipe de Toulouse**

I – (18 000€) Localisation et préservation du faisceau pyramidal lors des chirurgies des tumeurs cérébrales : corrélation clinique.

Bourse de Master pour le Dr Mahamadou Diare, service de Neurochirurgie (Pr Franck-Emmanuel Roux), Hôpital Purpan.

L'objectif principal est d'améliorer la prise en charge chirurgicale des tumeurs cérébrales en repérant au mieux le faisceau pyramidal pendant le geste opératoire afin de le préserver. La tractographie IRM pré-opératoire peut aider dans ce repérage et surtout la stimulation cortico-sous corticale pendant l'opération.

Le travail consistera à analyser les données cliniques, IRM et de stimulation cérébrales recueillies prospectivement depuis 10 ans en se centrant sur l'étude du faisceau pyramidal afin de mieux comprendre son anatomie fonctionnelle.

Les objectifs secondaires sont d'améliorer la connaissance des paramètres de stimulation sous corticaux permettant de déclencher une réponse motrice sous corticale et d'analyser les données de 70 tractographies du faisceau pyramidal faites depuis 10 ans.

II – (30 000€) Etude du rôle de FGFR1 présent dans les cellules souches tumorales de glioblastome sur la polarisation des macrophages, la migration et la réponse à la radiothérapie. Projet porté par Valérie Gouazé-Andersson, Ph.D. Centre de Recherches en Cancérologie de Toulouse UMR 1037, Inserm/CNRS/Université Toulouse Paul Sabatier.

L'agressivité et la radiorésistance des glioblastomes sont liées à la présence au sein de ces tumeurs de cellules souches tumorales.

Le but de ce projet est d'étudier les interactions entre les cellules souches tumorales de glioblastome (qui sont responsables de la récurrence tumorale) et certains sous types de macrophages qui font partie du microenvironnement tumoral et qui peuvent eux-mêmes faciliter la croissance tumorale en sécrétant un certain nombre de cytokines.

L'étude portera principalement sur l'étude du rôle du récepteur FGFR1, présents dans les cellules souches tumorales, sur le recrutement et la polarisation des macrophages.

#### **- Equipe de Bordeaux**

(5000€) Implication du métabolisme énergétique dans le développement des glioblastomes (GBM).

Thomas Daubon, chercheur CNRS, Equipe BioDynaMit à l'Institut de Biochimie et Génétique Cellulaires (UMR5095-CNRS) de Bordeaux.

Le projet vise à caractériser le rôle et l'importance de marqueurs tumoraux métaboliques dans les capacités de prolifération, les modifications du microenvironnement et de l'invasion des glioblastomes.

L'utilisation de modèles de culture cellulaire et de modèles transgéniques murins permettra de mieux appréhender les mécanismes tumoraux complexes à l'origine des glioblastomes et d'étudier les interactions de ces cellules avec le parenchyme nerveux péri-tumoral (microenvironnement tumoral).

L'importance du métabolisme énergétique dans le développement du glioblastome sera évalué en étudiant plus particulièrement les lactate deshydrogenases (LDHs) et les transporteurs cellulaires de lactate (MCTs).

L'acidose qui accompagne la diffusion des lactates dans les zones extracellulaires est aussi un phénomène crucial dans le développement du glioblastome qui sera mesurée.

Ce projet de recherche va permettre de mieux comprendre les mécanismes fondamentaux à l'origine ou favorisant l'apparition et le développement des glioblastomes. Il devrait aussi contribuer à identifier de nouvelles voies et cibles thérapeutiques en poursuivant les objectifs suivants :

- 1/ Compréhension du rôle des lactate déshydrogénases (LDH), des transporteurs du lactate (MCTs) dans le métabolisme énergétique du glioblastome ;
- 2/ Détermination du rôle du métabolisme énergétique du microenvironnement des glioblastomes dans le développement tumoral ;
- 3/ Détection de nouvelles cibles thérapeutiques.

#### **4 - Rapport financier**

##### **Joël Badé souligne les excellents résultats financiers de l'exercice 2019.**

Il s'agit d'une année exceptionnelle pour l'ARTC avec une collecte de 816 k€ qui représente une augmentation de plus de 50 % par rapport aux collectes des années précédentes.

Cette progression s'explique pour moitié environ par deux legs représentant 144,5 k€ et pour moitié par une augmentation des dons habituels. L'ensemble des dons (directs, Alvarum, en ligne, recettes concert...) sont en effet en progression par rapport à l'année précédente.

Compte-tenu du fait que les charges d'exploitation (509,8 k€ hors écriture comptable relative à l'attribution par le fonds « Thomas Berthy » de 50 k€ au projet « **GlioTex** ») restent quasi stables par rapport à 2018, **le résultat 2019 de l'Association est largement excédentaire et s'établit à 338,1 k€ Ce résultat porte les réserves à 1 009,3 k€**

Pour sa part, la trésorerie de l'ARTC s'établit à 979,9 k€.

**Les résultats obtenus au niveau de chaque délégation et par le fonds « Thomas Berthy » sont très bons et témoignent de l'effort de tous au profit de l'Association.**

**Durant l'année 2019, l'ARTC a poursuivi son soutien au projet « GlioTex » :** le montant des dons alloués au projet depuis 2017 s'élève à 571,2 k€. En 2019 les délégations Alsace (30 k€), Essonne (10 k€) et Toulouse (40 k€) y ont contribué pour un montant total de 80 k€. Seule une quote-part de ces ressources (364,3 k€) a été utilisée par le projet à fin 2019. **Le montant des ressources restant disponibles s'établit donc à 206,9 k€**

**A fin août 2020, les dons collectés s'établissent à 319 k€ et se situent à un niveau assez proche de celui de 2019 à la même date (hors legs).** Sur la base d'un niveau de dépenses sur l'ensemble de l'année et d'une collecte de dons sur les cinq derniers mois de l'exercice proche de celui de 2019, **un résultat assez voisin de l'équilibre** peut raisonnablement être envisagé pour 2020 malgré le contexte difficile induit par la crise sanitaire.

#### **5 - Rapport du Commissaire aux comptes**

**Natalie Dufour**, (Cabinet SECNO, commissaire aux comptes), fait la lecture du rapport général et fait état de la certification des comptes 2019 de l'ARTC sans réserve.

Elle fait également la lecture du rapport spécial sur les conventions règlementées et précise qu'il n'existe aucune convention entre l'ARTC et ses administrateurs.

## COMPTE DE RESULTAT

	Exercice N	Exercice N-1	Ecart N / N-1	
	31/12/2019 12	31/12/2018 12	Euros	%
<b>Produits d'exploitation (1)</b>				
Ventes de marchandises				
Production vendue de Biens et Services	1 383		1 383	
Production stockée				
Production immobilisée				
Subventions d'exploitation				
Reprises sur amortissements et provisions, transferts de charges				
Collectes	865 966	532 538	333 428	62.61
Cotisations				
Autres produits	434		434	
<b>Total I</b>	<b>867 783</b>	<b>532 538</b>	<b>335 245</b>	<b>62.95</b>
<b>Charges d'exploitation (2)</b>				
Achats de marchandises	1 598	335	1 264	377.55
Variation de stock (marchandises)				
Achats de matières premières et autres approvisionnements				
Variation de stock (matières premières et autres approvisionnements)				
Autres achats et charges externes	393 984	381 944	12 040	3.15
Impôts, taxes et versements assimilés	190		190	
Salaires et traitements		3 263	3 263	100.00
Charges sociales				
Dotations aux amortissements et aux provisions				
Sur immobilisations : dotations aux amortissements	38	252	214	84.92
Sur immobilisations : dotations aux provisions				
Sur actif circulant : dotations aux provisions				
Pour risques et charges : dotations aux provisions				
Subventions accordées par l'association	163 993	122 660	41 333	33.70
Autres charges (2)		0	0	100.00
<b>Total II</b>	<b>559 803</b>	<b>508 454</b>	<b>51 350</b>	<b>10.10</b>
<b>1 - Résultat d'exploitation (I-II)</b>	<b>307 980</b>	<b>24 085</b>	<b>283 895</b>	<b>NS</b>
<b>Quotes-parts de Résultat sur opération faites en commun</b>				
Bénéfice attribué ou perte transférée (III)				
Perte supportée ou bénéfice transféré (IV)				

(1) Dont produits afférents à des exercices antérieurs  
(2) Dont charges afférentes à des exercices antérieurs

## COMPTE DE RESULTAT

	Exercice N	Exercice N-1	Ecart N / N-1	
	31/12/2019	31/12/2018	Euros	%
<b>Produits financiers</b>				
Produits financiers de participations				
Produits des autres valeurs mobilières et créances d'actif immobilier				
Autres intérêts et produits assimilés	965	1 651	686	41.54
Reprises sur provisions et transferts de charges	1 347		1 347	
Différences positives de change				
Produits nets sur cessions de valeurs mobilières de placement		22 357	22 357	100.00
<b>Total V</b>	<b>2 312</b>	<b>24 008</b>	<b>21 696</b>	<b>90.37</b>
<b>Charges financières</b>				
Dotations aux amortissements et aux provisions	105	1 347	1 242	92.22
Intérêts et charges assimilées				
Différences négatives de change				
Charges nettes sur cessions de valeurs mobilières de placement	1	1 060	1 059	99.92
<b>Total VI</b>	<b>106</b>	<b>2 407</b>	<b>2 301</b>	<b>95.61</b>
<b>2. Résultat financier (V-VI)</b>	<b>2 206</b>	<b>21 601</b>	<b>19 395</b>	<b>89.79</b>
<b>3. Résultat courant avant impôts (I-II+III-IV+V-VI)</b>	<b>310 186</b>	<b>45 686</b>	<b>264 500</b>	<b>578.95</b>
<b>Produits exceptionnels</b>				
Produits exceptionnels sur opérations de gestion				
Produits exceptionnels sur opérations en capital				
Reprises sur provisions et transferts de charges				
<b>Total VII</b>				
<b>Charges exceptionnelles</b>				
Charges exceptionnelles sur opérations de gestion		700	700	100.00
Charges exceptionnelles sur opérations en capital				
Dotations exceptionnelles aux amortissements et aux provisions				
<b>Total VIII</b>		<b>700</b>	<b>700</b>	<b>100.00</b>
<b>4. Résultat exceptionnel (VII-VIII)</b>		<b>700</b>	<b>700</b>	<b>100.00</b>
Impôts sur les bénéfices (IX)	122	170	48	28.24
<b>Total des produits (I+III+V+VII)</b>	<b>870 096</b>	<b>556 546</b>	<b>313 549</b>	<b>56.34</b>
<b>Total des charges (II+IV+VI+VIII+IX)</b>	<b>560 031</b>	<b>511 730</b>	<b>48 301</b>	<b>9.44</b>
<b>Solde intermédiaire</b>	<b>310 064</b>	<b>44 816</b>	<b>265 248</b>	<b>591.86</b>
+ Report des ressources non utilisées des exercices antérieurs	70 571	43 386	27 184	62.66
- Engagements à réaliser sur ressources affectées	42 486	55 542	13 056	23.51
<b>5. EXCEDENTS OU DEFICITS</b>	<b>338 149</b>	<b>32 661</b>	<b>305 488</b>	<b>935.34</b>

**SECNO**

28 rue Alfred Kastler - CS 50278  
76137 LEZOUX CEDEX  
Tél. 02 35 22 10 19 - Fax 02 35 59 11 55



**Votes :**

- **Approbation des comptes**

***L'Assemblée générale, après avoir entendu la lecture du rapport financier du Trésorier et des rapports du commissaire aux comptes sur les comptes annuels de l'exercice clos le 31/12/2019, approuve les dits comptes à l'unanimité.***

- **Affectation du résultat de l'exercice clos au 31/12/2019**

***L'Assemblée générale décide à l'unanimité d'affecter le résultat de l'exercice 2019, soit un excédent de 338 149 €, au compte de report à nouveau.***

- **Quitus aux administrateurs**

***L'Assemblée générale donne quitus à l'unanimité aux administrateurs.***

**6 - Cotisation annuelle**

L'Assemblée générale, après en avoir délibéré, décide à l'unanimité de maintenir le montant de la cotisation annuelle à 30 €

**7 - Renouvellement du Conseil d'administration**

- L'Assemblée prend acte des démissions de **Sylvie Nagrodski, Christine Wood et Jérôme Wittlin.**

- Candidature d'**Isabelle Sokolow** au Conseil d'administration :

**Vote :**

***L'Assemblée générale élit à l'unanimité Isabelle Sokolow en qualité d'administrateur pour un mandat de 3 ans (jusqu'à l'Assemblée générale statuant sur les comptes de l'exercice clos le 31 décembre 2022).***

- **Renouvellement des mandats**

Les mandats des administrateurs dont la liste figure ci-après viennent à expiration lors de cette assemblée, tous les administrateurs sortants se représentent.

Florence Chiron, Jean-Paul Edouard, Marie-France Gruet, Anita Haberer, Annick Monjour, Michel Poisson, Sandrine Shaaban, Christiana Thoda-Burgess.

**Vote :**

***L'Assemblée Générale renouvelle à l'unanimité le mandat de 3 ans (jusqu'à l'Assemblée générale statuant sur les comptes de l'exercice clos le 31 décembre 2022) d'administrateur des membres ci-après : Florence Chiron, Jean-Paul Edouard, Marie-France Gruet, Anita Haberer, Annick Monjour, Michel Poisson, Sandrine Shaaban, Christiana Thoda-Burgess.***

***Le Conseil d'administration est, en conséquence, composé des 24 membres ci-après :***

J Badé, M-C Berthy, C de Bonduwe, F Cabal, F Chiron, L Dalmonti, JY Delattre, JP Édouard, MF Gruet, A Haberer, M Haillant, Claude Forget, K Hoang Xuan, É Licoys, S Licoys, A Monjour, N Mouttet, M Poisson, JM Roiné, M Sanson, S Shaaban, C Thoda-Burgess, D Viteau et I Sokolow.

*L'ordre du jour étant épuisé, l'Assemblée générale se termine à 12h45.*

Le Président.  
**Eric Licoys**

La Secrétaire Générale.  
**Isabelle Sokolow**