

INVITATION PRESSE

Paris, le 7 février 2024

**Soirée de la Fondation Groupama :
rendez-vous le 22 février 2024 !**

La soirée annuelle de la Fondation Groupama se tiendra le jeudi 22 février 2024. Elle mettra en lumière les projets soutenus dans les territoires pour faire avancer la recherche et améliorer la prise en charge des patients. Les lauréats du Prix de l'Innovation sociale et du Prix du Public seront également révélés durant cette soirée.

UNE FONDATION AU PLUS PROCHE DES PATIENTS : DU DIAGNOSTIC AU TRAITEMENT

Au programme de la soirée, découvrez en direct des témoignages de chercheurs spécialisés dans les maladies rares, de porteurs de projets innovants soutenus par la Fondation Groupama et les caisses régionales pour améliorer le parcours de soins des personnes vivant avec une maladie rare. Plusieurs témoignages de patients ou parents d'enfants vivant avec une maladie rare viendront compléter les échanges.

La soirée se terminera avec la révélation de deux prix : le Prix de l'Innovation Sociale (20 000 euros) et le Prix du Public (10 000 euros).

INFORMATIONS PRATIQUES

**Rendez-vous à 17h45
25 rue de la Ville-l'Evêque
75008 Paris**

Saint-Augustin **9** Havre-Caumartin **3**
Madeleine **14**

Si vous souhaitez rejoindre l'évènement en ligne, rendez-vous [sur le lien de connexion suivant.](#)

RSVP avant le 20 février.

FOCUS SUR LES PROJETS MIS A L'HONNEUR

- **Améliorer les diagnostics de neuropathie auto-immune**
Pr Jean-Philippe Camdessanché, CHU de Saint-Etienne
Avec le soutien de Groupama Rhône-Alpes Auvergne et de la Fondation Groupama, une équipe de recherche du CHU de Saint-Etienne espère identifier des auto-antigènes responsables de neuropathies périphériques auto-immunes. L'origine de certaines de ces neuropathies est encore méconnue, ce qui rend leur diagnostic difficile. **Le Pr Camdessanché nous expliquera en quoi ce projet de recherche translationnelle devrait contribuer à mieux connaître les biomarqueurs et favoriser un diagnostic précoce.**
- **Soutenir une étude nationale pour soigner les malformations lymphatiques cutanées**
Professeure Annabel Maruani, CHU de Tours
Groupama Paris Val de Loire et la Fondation Groupama soutiennent le projet "TOPICAL", mené par le CHU de Tours. L'objectif de cette étude nationale multicentrique, contrôlée et randomisée est de développer une crème à application locale, qui permettra de soigner les malformations lymphatiques cutanées. **La Pr Annabel Maruani nous dira en quoi ce projet est porteur d'espoirs pour soigner cette maladie encore incurable et ainsi améliorer le quotidien des malades.**
- **Soutenir des programmes d'Education Thérapeutique du Patient**
Programme PEERS, Institut Imagine
Le projet PEERS® : « Programme d'Entraînement et d'Enrichissement des Relations Sociales » vise à aider les adolescents, souffrant de troubles du neurodéveloppement ayant des difficultés dans les habiletés sociales. Porté par l'Institut Imagine, PEERS® est le lauréat 2023 du Prix de l'Innovation Sociale de la Fondation Groupama. **Un parent de jeune suivi pendant un an expliquera en quoi ce programme est une opportunité pour de jeunes patients de mieux vivre leur adolescence ainsi que le passage à l'âge adulte.**
- **Favoriser l'autonomie du patient**
Dr Christelle Sordet, Hôpitaux Universitaire de Strasbourg
La Maison de l'Education Thérapeutique a ouvert ses portes en 2023 à Strasbourg. Conçue pour les patients atteints de maladies chroniques ou de handicaps, dont de nombreuses maladies rares, ce lieu unique en France a bénéficié du soutien de Groupama Grand Est et de la Fondation Groupama. **La Dr Christelle Sordet, coordinatrice de la Maison fera le bilan de ce projet, un an après son ouverture. Une patiente experte témoignera de l'importance de cette Maison dans son parcours.**
- **Améliorer le parcours de vie des patients**
Carole Betsch, Association des Hémophiles de France
À la suite d'une innovation thérapeutique dans le traitement de l'hémophilie A, l'Association Française des Hémophiles a développé un programme éducatif appelé **Transform**. Ce programme permet, par une action éducative, d'accompagner les patients face à ce changement thérapeutique. Avec le soutien de Groupama Gan Vie, l'association mène l'évaluation de ce programme afin d'en mesurer l'impact. **Carole Betsch, Directrice de l'Association des Hémophiles de France expliquera en quoi ce soutien contribue à améliorer le parcours de vie des patients.**
- **Améliorer le quotidien des enfants malades et de leurs familles à l'hôpital**
La Maison des Parents, CHU de Montpellier
Groupama Méditerranée et la Fondation Groupama soutiennent la construction d'une Maison des Parents au sein du CHU de Montpellier. Celle-ci permettra d'accueillir les parents durant tout le temps de l'hospitalisation de leur enfant. Elle contribuera à améliorer le quotidien des patients et de leur enfant. **Manon Dallard, maman lanceuse d'alerte à l'origine du projet, témoignera de l'importance de soutenir les familles touchées par l'hospitalisation d'un enfant.**
- **S'engager aux côtés des associations améliorant le quotidien d'enfants polyhandicapés**
Le Centre des Possibles, Hennebont (56)
Groupama Loire Bretagne soutient l'association « Des carrés et des ronds » qui a créé dans le Morbihan Le Centre des Possibles. Ce lieu unique en France propose des apprentissages à des enfants qui ne peuvent pas être scolarisés en milieu ordinaire en raison de leur polyhandicap. En complément des savoirs scolaires, l'équipe pédagogique propose des apprentissages cognitifs permettant aux enfants de développer leurs compétences sociales. **Laura Cobigo, Présidente de l'association, nous expliquera en quoi, avec des méthodes adaptées, la scolarisation d'enfants polyhandicapés est possible.**

A PROPOS DE LA FONDATION GROUPAMA

Créée en 2000, la Fondation Groupama est la première fondation d'entreprise entièrement dédiée à la lutte contre les maladies rares.

Ces dernières touchent plus de 3 millions de personnes en France et sont un véritable enjeu de santé publique et de société. C'est la raison pour laquelle la Fondation s'appuie sur deux axes stratégiques : faire avancer la recherche et améliorer le parcours de vie des patients et de leur famille. Elle soutient des équipes de recherche, des institutions et des associations de patients.

Illustration du modèle mutualiste de Groupama, la Fondation s'appuie sur un réseau unique d'élus référents dans les territoires qui se mobilisent et collectent des fonds pour les associations à travers les Balades et événements solidaires.

Acteur privé de référence, la Fondation a ainsi reversé depuis 2000 plus de 12 millions d'euros pour la lutte contre les maladies rares, soutenu 54 équipes de recherche et accompagné 340 associations.

CONTACT PRESSE

Ségolène Charney – segolene.charney@groupama.com - 06.07.01.75.33