

# **RAPPORT D'ACTIVITE 2024**

#### Assemblée Générale Ordinaire 2024 sur les activités 2023

Le samedi 9 mars 2024, l'association **BOL D'OXYGENE** a tenu son Assemblée Générale Ordinaire. Cette rencontre a été une opportunité privilégiée pour :

- Présenter le rapport d'activité et les comptes de l'année
  2023 ;
- Soumettre à approbation le **programme d'activités** et le **budget prévisionnel pour l'année 2024**.

Par ailleurs, le **Conseil d'Administration** et le **Bureau** ont été renouvelés pour un nouveau mandat de deux ans.

Nous réitérons nos sincères remerciements à nos **partenaires**, **adhérents**, et **sympathisants** pour leur confiance et leur soutien constants.



Un immense merci également à ceux qui ont fait le déplacement pour participer à cet événement et à ceux qui nous ont rejoints pour la première fois, témoignant ainsi de leur engagement à nos côtés.

Ensemble, continuons à avancer pour concrétiser nos ambitions et renforcer notre impact.

# **Événement Strong 8**



Le 12 mars 2024, un événement intitulé **Strong 8** s'est tenu au **Théâtre des Mazades** à Toulouse, organisé par **Strong Akou**.

Cet événement a proposé plusieurs activités, notamment :

- Une exposition,
- Un défilé de mode,
- Et un concert.

Une belle occasion de découvrir des créations artistiques variées et de célébrer la créativité dans toute sa diversité.

**Journée Tri**: Le 21 avril 2024 a été consacré au tri de nos petits matériels médicaux collectés au cours de l'année 2023. Ces équipements, qui n'ont pas pu être expédiés en 2024, ont été soigneusement préparés pour de futurs envois.

Un grand merci à tous les bénévoles qui ont généreusement offert leur temps et leur énergie pour cette activité essentielle. Leur engagement fait toute la différence!



# Journée Africaine de lutte contre la drépanocytose - Un coup de gueule



Le 11 mai, BOL D'OXYGENE a participé à un webnaire organisé par **AFIUD** « Alliance des association d'Afrique Francophone de LUtte contre la Drépanocytose » le 11 mai 2024 de 14H à 16H

Les drépanocytaires africains restent les grands oubliés de l'OMS, malgré l'ampleur de leurs besoins. Pourtant, le droit aux soins est un droit universel qui doit être garanti à tous, sans distinction. Il est impératif que cette maladie génétique soit reconnue comme une priorité mondiale, avec des actions concrètes pour améliorer l'accès aux soins et aux traitements dans les pays les plus touchés.



# Présentation du projet de soirée solidarité drépanocytose au CLEA

Le **3 juin 2024**, notre association a eu l'honneur d'être invitée par le **CLEA** à son conseil d'administration. Cette invitation nous a permis de présenter en détail notre projet de **soirée solidarité drépanocytose**, un événement pour lequel nous sollicitons le parrainage du CLEA.

Nous avons été accueillis avec chaleur et bienveillance. Un temps de parole précieux nous a été accordé pour exposer les objectifs de cette initiative et répondre aux questions des membres du conseil. La rencontre s'est conclue par un moment de convivialité, renforçant les liens entre nos deux organisations.



# Africains, la drépanocytose est notre héritage commun.

Travaillons ensemble pour sensibiliser, accompagner et agir en faveur des personnes touchées par cette maladie.

# Participation de BOL D'OXYGENE à la fête des associations :



Le **15 juin 2024, BOL D'OXYGENE** a eu le plaisir de participer à la première édition de la **Fête des Associations** organisée par le mairie de Toulouse et tenue sur la **Place du Capitole**.

Cet événement a été une formidable opportunité pour sensibiliser le public à la **drépanocytose**, une maladie encore méconnue, et pour échanger autour des enjeux de la **solidarité internationale**.

Nous remercions chaleureusement tous ceux qui ont pris le temps de venir nous rencontrer, poser des questions et partager leur intérêt pour notre cause. Cette journée fut riche en échanges et en découvertes,



renforçant notre engagement à agir ensemble pour un avenir plus solidaire.

# Journée Mondiale de Lutte contre la Drépanocytose - Cri d'alarme sur notre page faceboock

**19 juin**, nous célébrons la **Journée Mondiale de Lutte contre la Drépanocytose**. Cette journée est l'occasion de faire le point sur cette maladie génétique, qui demeure une urgence sanitaire négligée, notamment en Afrique.

#### Une situation alarmante:

recensés.

 Prévalence élevée : La drépanocytose affecte des millions de personnes dans le monde, principalement en Afrique, où 80% des cas sont

 Accès limité aux soins : La majorité des patients n'ont pas accès à un dépistage précoce ni à des traitements adaptés.

 Taux de mortalité infantile élevé: Sans intervention, un enfant atteint sur deux ne dépasse pas l'âge de 5 ans dans certaines régions.

La drépanocytose n'est pas seulement une question médicale, c'est un **enjeu de justice sociale et d'égalité d'accès aux soins**.

En cette journée, nous lançons un appel à la mobilisation des gouvernements, des organisations internationales et de tous les acteurs concernés pour que cette maladie devienne une priorité

mondiale. Ensemble, nous pouvons offrir de meilleurs soins et un avenir plus prometteur aux personnes atteintes de drépanocytose.

#### Appel à cotisation 2024 de l'association BOL D'OXYGENE

Nous lançons officiellement l'appel à cotisation 2024 pour soutenir notre mission au sein de l'association BOL D'OXYGENE.

#### — Notre slogan pour cette année :

Adhérer, c'est participer à la prise en charge des malades drépanocytaires en zone rurale.

Voyage au Mali du 3 au 29 juillet 2024 dans le cadre de la première édition du projet « Lutte contre la drépanocytose dans la région de Mopti »



Dans le cadre de la réalisation de la première édition de notre projet intitulé « Lutte contre la drépanocytose dans la région de Mopti », j'ai effectué un voyage au Mali pour superviser et assister à l'exécution des différentes activités prévues.

#### Organisation initiale:

La date de réalisation des activités était initialement prévue du 2 au 6 juillet 2024. En tenant compte de cette programmation, j'avais planifié mon voyage en fonction de mes disponibilités personnelles et des exigences du projet, avec un séjour de deux semaines. Cette durée devait également permettre de finaliser les travaux administratifs et de ramener avec moi les documents de fin d'exécution nécessaires à la clôture de cette première édition.





Ce déplacement témoigne de l'engagement personnel et organisationnel envers la réussite du projet, malgré les défis logistiques rencontrés.

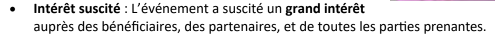
# Bilan de la première édition du projet « Lutte contre la drépanocytose dans la région de Mopti »

L'activité prévue dans le cadre de ce projet a bel et bien eu

lieu et nous sommes heureux de constater que cette première édition peut être considérée comme une **quasi-réussite totale**.

#### Résultats obtenus :

- Objectifs atteints: Près des trois quarts des objectifs fixés ont été réalisés, ce qui constitue une avancée significative pour une première édition.
- Déroulement des activités : Les activités programmées se sont déroulées dans de bonnes conditions, témoignant d'une excellente organisation et de l'implication des équipes sur le terrain.





# **Conclusion:**

Cette édition marque un pas important dans notre engagement pour la lutte contre la drépanocytose et renforce notre motivation pour poursuivre nos efforts. Nous sommes fiers de cette réussite et reconnaissants envers toutes les personnes impliquées qui ont contribué à ce succès.

# Soirée Solidarité Drépanocytose - 19 octobre 2024



La Soirée Solidarité Drépanocytose est l'une des activités phares de notre association, et la troisième édition, tenue le 19 octobre 2024, a été, une fois de plus, un moment fort et marquant.

# Cette soirée a été l'occasion de :

- Présenter à nos invités la mission qui anime BOL D'OXYGENE,
- Partager les actions déjà réalisées et les impacts obtenus,
- Dévoiler nos projets futurs pour renforcer la lutte contre la drépanocytose.

Promotion de la troisième édition de la Soirée Solidarité Drépanocytose



Dans le cadre de la promotion de la **troisième édition de notre Soirée Solidarité Drépanocytose**, nous avons eu l'honneur d'intervenir sur les ondes de plusieurs radios, notamment **Radio OCCITANIA** 

et **Radio Canal Sud Toulouse**. Ces émissions, dédiées à la drépanocytose, nous ont permis de :

- Informer le public sur cette maladie souvent méconnue, ses impacts et les défis rencontrés par les personnes atteintes,
- Lancer un appel vibrant à la solidarité, invitant chacun à s'engager pour soutenir les malades et leurs familles,
- Mettre en lumière notre événement, en partageant les objectifs et l'importance de la Soirée Solidarité Drépanocytose.

Ces actions de communication témoignent de notre volonté d'intensifier la sensibilisation et la mobilisation autour de cette cause.

Ensemble, nous avançons pour faire de la drépanocytose une priorité de santé publique avec des actions concrètes.

Envoi de colis de matériel médical, en novembre 2 colis et janvier l'appareil d'échographie et un colis de petits matériel.

Tous ensemble! Tous solidaire

La présidente

## SIRET : 901 274 605 00012

Madame Adiaratou BORE TEMO