



Schweizerische Polyarthritiker-Vereinigung  
Association Suisse des Polyarthritiques  
Associazione Svizzera dei Poliartritici

**Betroffene für Betroffene**  
**Ensemble, l'un pour l'autre**  
**Uniti, l'uno per l'altro**

# Rétrospective 2022



# De patients à patients

**L'Association Suisse des Polyarthritiques SPV/ASP est une organisation de patients nationale destinée aux personnes atteintes de polyarthrite rhumatoïde (PR) ou de maladies inflammatoires rhumatismales apparentées. Nous nous adressons également aux proches des malades, aux personnes intéressées, aux bienfaiteurs, aux spécialistes, aux employeurs et aux médias.**

Notre secrétariat, qui se trouve à Zurich, compte deux collaboratrices employées à temps partiel. L'association vit principalement de l'engagement et du travail des bénévoles. Au sein des 18 groupes régionaux de l'association, les personnes concernées organisent des rencontres, des soirées d'information et des manifestations partout en Suisse.

**L'objectif premier de l'association est de permettre aux patients atteints de PR de conserver une qualité de vie la plus élevée possible. Nous poursuivons cet objectif dans plusieurs domaines:**

- Dans notre magazine info, nous publions des informations sur les toutes dernières découvertes dans le domaine médical et thérapeutique ainsi que sur les offres et des prestations de service spécifiques.
- Nous promovons et soutenons les groupes régionaux.
- La défense des intérêts des personnes atteintes de PR dans le domaine public nous tient également à cœur.
- Notre réseau se compose de spécialistes du domaine médical, thérapeutique et social ainsi que d'organisations du secteur de la santé et des affaires sociales.



Scanner le code à l'aide  
de votre téléphone  
mobile et télécharger  
le rapport annuel.

**Vous pouvez télécharger le rapport annuel  
en cliquant sur le lien ci-dessous ou demander  
au secrétariat à ce qu'il vous soit envoyé par  
courrier:**

**[www.arthritis.ch/pdf/ComptesAnnuels2022.pdf](http://www.arthritis.ch/pdf/ComptesAnnuels2022.pdf)**

# Rétrospective

**Chers membres, partenaires et toutes les personnes intéressées par l'ASP.**

La prochaine étape de développement de notre secrétariat a été franchie. Nous l'avons désormais confié à des professionnels afin d'en augmenter l'efficacité.

Le plus beau moment de l'année écoulée, c'est que nous avons enfin pu nous rencontrer à nouveau personnellement. Nous avons entendu de la part de certains groupes que la joie était grande. Un grand merci à tous les responsables de groupe d'avoir si vite renoué le contact !

Nous avons également pu organiser des soirées d'information pour les nouvelles personnes concernées et les personnes intéressées, et nous avons pu mettre en place des soirées sur l'alimentation.

Nous avons également pu tenir des stands lors des journées d'action de la Ligue suisse contre le rhumatisme. C'est un travail de relations publiques important pour nous, les personnes concernées.

Afin de continuer à compenser la réduction des subventions, nous avons continué à maintenir les coûts aussi bas que possible. Et lors de réunions spécifiques du comité directeur l'année dernière, nous avons posé des jalons importants pour mettre en œuvre un concept de collecte de fonds solide.

De même, la réunion des responsables de groupes régionaux a pu de nouveau avoir lieu cette année. C'était merveilleux de pouvoir réunir autant de responsables de groupe. Nous sommes particulièrement satisfaits que certains groupes aient trouvé des successeurs à la direction. Nous avons ressenti une volonté commune de faire avancer les choses pour les personnes atteintes de PR. Cela nous a donné du courage au sein du comité suisse.

Nous vous souhaitons à vous aussi plein de courage pour faire face et gérer votre PR.

Cordialement,



**Helene Becker**  
Présidente de l'ASP



# Perspectives

L'ASP entame la nouvelle année avec quelques changements prometteurs. Sébastien Vincent rejoint le comité directeur et le secrétariat sera géré par Verbindlich GmbH à partir du 1<sup>er</sup> janvier 2023. De tels changements motivent et donnent une énergie renouvelée.

Nous sommes très heureux de pouvoir nous concentrer sur la mise en œuvre de thématiques importantes pour les membres par cette nouvelle organisation. Les 18 groupes régionaux constituent toujours le fondement de l'ASP avec leurs offres. La mise en réseau et l'échange d'expériences entre les membres sont et restent une préoccupation centrale. Cette année encore, les responsables des groupes dans les régions mettent en place de nombreuses offres locales adaptées aux besoins. Les informations actuelles à ce sujet sont publiées sur le site Internet et dans le magazine info.

Le réseautage entre les membres n'est pas le seul thème important - nous sommes également en train d'initier et de renforcer la collaboration avec les rhumatologues et d'autres personnes impliquées avec la PR.

Un autre objectif est aussi de mettre davantage d'offres de conseil à disposition et de les rendre visibles. Le comité directeur continuera à s'investir pleinement dans la réalisation de ces tâches et objectifs dans un contexte financier qui reste difficile. Nous remercions chaleureusement nos membres pour leur fidélité, les responsables des groupes régionaux pour leur engagement et nous réjouissons d'une grande participation aux activités de l'ASP.

Cordialement, votre comité

Helene Becker, présidente

Andy Spielmann, vice-président

Annette Legoll

Sabina Schwyter

Sébastien Vincent

Corinne Chappatte



En Suisse, près de 85 000 personnes, soit 1% de la population, souffrent de polyarthrite rhumatoïde (PR).

.....

Chaque année, la maladie touche 20 à 40 nouvelles personnes sur 100 000.

.....

La PR peut survenir dès l'enfance, mais souvent, elle se déclare entre 35 et 45 ans. Les femmes sont trois fois plus souvent touchées que les hommes.

.....

Les 1000 membres de l'Association Suisse des Polyarthritiques (ASP) bénéficient du soutien de leur groupe régional, reçoivent quatre numéros par an du magazine «info» et participent aux activités de l'association.

.....

En 2022, les bénévoles ont offert 2572 heures de travail au sein des 18 groupes régionaux et du Comité de l'association.

.....

En raison de la pandémie de coronavirus, seules 51 réunions d'entraide et 91 rencontres en ligne ou téléphoniques se sont tenues.

.....

L'ASP fait partie d'un réseau de rhumatologues, médecins, physio- et ergothérapeutes, cliniques, d'autres organisations et entreprises qui se consacrent à la polyarthrite dans toute la Suisse et l'Europe.

.....

Entre mai et décembre 2022, la page d'accueil de l'ASP a enregistré 3120 visites.

## REMERCIEMENTS

Nous remercions toutes les sociétés, fondations, bienfaiteurs et donateurs pour leur soutien financier et leurs dons en nature. Nous remercions également chaleureusement toutes les personnes et toutes les institutions qui nous soutiennent sur le plan des idées ou en offrant des prestations à moindres coûts.

Notre travail est en grande partie financé par des fonds publics, des dons et des contributions de sponsors. Chaque don compte et est l'expression d'une solidarité envers les personnes atteintes de polyarthrite rhumatoïde (PR).

### NOUS NOUS SOUTENONS MUTUELLEMENT. REJOIGNEZ-NOUS!

IBAN CH 86 8080 8008 3098 2016 4

SPV/ASP, 8005 ZÜRICH



Membre de:

Rheumaliga Schweiz  
Ligue suisse contre le rhumatisme  
Lega svizzera contro il reumatismo



**Faites un don avec  
TWINT!**



Scannez le code QR avec  
l'app TWINT



Confirmez le montant et  
le don



#### Montants à partir de CHF 100 perçus en 2022

Legat Paul Imboden, Obburgen 36'743.90 • Fondation Jean&Linette Warnery • Morges 6'000.– • PriceWaterhouseCoopers AG, Zürich 5'000.– (don en nature) • AbbVie AG, Cham 5'000.– • Gebro-Pharma AG, Liestal, 5'000.– • Eli Lilly (Suisse) SA, Vernier 5'000.– • MSD Merck Sharp&Dohme AG, Luzern 5'000.– • Novartis Pharma Schweiz AG • Rotkreuz 5'000.– • Pfizer AG, Zürich 5'000.– • Sandoz Pharmaceuticals AG, Rotkreuz 5'000.– Helfer und Schlüeter Stiftung • Bern, 3'000.– • Profix AG, Lausen 3'000.– • Evang.ref.KG, Laufen 1'000.– • Roche Pharma (Schweiz) AG, Basel 1'000.– Mounoud Georges, Morges 500.– • Legol Annette und Roger, Seengen 400.– (don en nature) • Schmuki Andreas, Opfikon 400.– Schwyter Sabina, Trimbach 330.– (don en nature) • Egli Colette Ariane, Oetwil a.d.L. 200.– • Früh Markus, Wallisellen 200.– • Voser-Huber Marlies und Peter, Dietikon 200.– • Weber Peter, Oberlunkhofen 200.– • Orsolini-Bachmann Ursula, Horw 150.– • Benzi Charlotte, Ropraz 100.– Berger Esther, Sissach 100.– • Bose Rita, Zürich 100.– • Bews Ruth, Basel 100.– • Boverat Paola, Worblaufen 100.– • Brändle Elisabeth, Wettingen 100.– Ritter-Bächli Beatrice, Otelfingen 100.– • Roulin Renée, Bottens 100.– • Schäfer Hansueli, Konolfingen 100.– • Stump Esther, Brig 100.– Zimmerli Ruth, Berikon 100.– • Zubler Rolf, Diessenhofen 100.–

Nous remercions tous les groupes régionaux qui ont renoncé à un remboursement de leurs frais.