

**PROCES-VERBAL du CONSEIL D'ADMINISTRATION
de l'association Vivre sans Thyroïde
du 14 et 15 avril 2019**

Les membres du Conseil d'Administration de l'association Vivre sans Thyroïde, ci-après « VST », association régie par la loi du 1er juillet 1901, enregistrée au Journal Officiel du 1er septembre 2007, annonce n° 420, n° Waldec W313006995, dont le siège social est situé 2, avenue d'Expert, 31490 Léguevin, se sont réunis en ligne le 14 et 15 avril 2019 sur convocation de la Présidente adressée par voie électronique.

L'assemblée consultative et le Conseil d'Administration ont été présidés par Mme Beate Bartès, Présidente de l'association.

Le CA a été appelé à statuer sur les points suivants :

1. Rapport moral

2. Rapport financier

- 2.1 Comptes annuels 2017 et 2018
- 2.2 Comptes prévisionnels 2019
- 2.3 Cotisations et nombre d'adhérents

3. Rapport d'activités

- 3.1 Cafés thyroïde
- 3.2 Permanences, éducation thérapeutique
- 3.3 Rencontres, évènements
- 3.4 Conférences grand public
- 3.5 Colloques et congrès médicaux
- 3.6 Participation VST à des études
- 3.7 Coopération avec d'autres organismes et associations
- 3.8 Crise du Levothyrox : actions, procédures judiciaires
- 3.9 Activités sur les réseaux sociaux
- 3.10 Outils digitaux : application e-thyroïde

4. Projets et perspectives

- 4.1 Présence de VST sur les réseaux sociaux
- 4.2 Newsletter VST
- 4.3 Antennes régionales et rencontres patients
- 4.4 Conférences et congrès
- 4.5 Amélioration du site web (forum, portail)
- 4.6 Participation à des appels d'offres
- 4.7 Devenir de VST

5. Renouvellement des mandats du CA et composition du Bureau

- 5.1 Conseil d'Administration
- 5.2 Composition du Bureau

La documentation et les informations relatives à la tenue de l'assemblée consultative et permettant la prise de décisions du CA ont été disponibles en ligne pendant la période de consultation sur le site www.forum-thyroïde.net, dans un espace spécialement dédié, « AG 2018 ».

PREAMBULE :

Il convient d'indiquer qu'au préalable à la réunion du Conseil d'Administration, conformément aux statuts, une « assemblée consultative en ligne » s'est tenue du 29 mars au 13 avril 2019, à laquelle ont pu participer tous les membres de l'association à jour de leur cotisation 2018, après inscription dans la liste des participants. 107 personnes se sont inscrites pour participer à l'assemblée, parmi lesquelles 61 ont pris part à la consultation par sondage dans la période définie pour le vote, du 12 au 13 avril inclus. Les discussions se sont tenues dans un forum spécialement dédié (www.forum-thyroide.net – rubrique « AG 2018 ») et les participants ont été consultés sous forme de sondage sur l'ordre du jour ci-dessus. La liste des personnes ayant participé à ce groupe AG 2018 est annexée au présent procès-verbal. Conformément aux statuts, le Conseil d'Administration a été amené à prendre les décisions suivantes, en s'appuyant sur les avis émis par les membres de l'assemblée consultative. Dans un souci de transparence, les avis émis par les participants à cette assemblée consultative sont repris dans le présent procès-verbal à titre informatif.

1. Rapport moral de la présidente

Chers adhérents, chers membres du Conseil d'Administration,

Merci à vous tous d'avoir rejoint le groupe AG 2018, pour cette « assemblée générale consultative » qui est ouverte à tous les adhérents de l'association, à jour de leur cotisation et inscrits dans la liste des participants. Votre soutien financier nous permet de faire fonctionner le forum de discussion, d'organiser des rencontres et conférences, d'imprimer des brochures, d'assister à des réunions et colloques, et nous vous remercions de soutenir nos actions.

Cette AG se conclura par une réunion et un vote du Conseil d'Administration sur l'ordre du jour qui vous a été proposé, le CA s'appuyant sur vos votes consultatifs pour émettre son propre vote.

La précédente « assemblée consultative » s'est tenue en novembre 2017. Compte-rendu : https://www.forum-thyroide.net/pdf-nr/VST_PV_AG_2017.pdf

Compte tenu de l'actualité chargée, ces deux dernières années VST s'est principalement centrée sur la gestion de la crise du nouveau Levothyrox, et l'association n'a ainsi pas été en mesure de mener beaucoup d'activités à côté, et de mener à bien tous les projets annoncés au cours de sa dernière AG en 2017.

Et je pense qu'on peut dire que ces 2 années ont été, et de loin, les plus difficiles de toute notre existence - et qu'elles ont mené notre petite équipe au bord de l'épuisement, pas loin du burnout !

Il a fallu, en plus de notre travail d'information, de conseil et de soutien quotidien, s'investir beaucoup plus dans le domaine purement "politique", et même - chose à laquelle nous n'étions pas du tout préparés - entreprendre des actions en justice ... il fallait tenir le cap dans la tourmente, répondre à des sollicitations de plus en plus nombreuses, soutenir des patients en grande détresse, essayer un certain nombre d'attaques ... ne pas perdre courage et continuer à défendre la cause des patients, vaille que vaille ... ce n'était vraiment pas facile, et nous n'étions pas forcément armés pour cela !

Le dynamisme de VST ne s'est pas démenti au cours de l'année 2018 ... mais je vous avoue que notre équipe de bénévoles, peu nombreuse, est actuellement diminuée par des problèmes de santé et une surcharge de travail, et totalement épuisée !

Répondre aux besoins des patients implique de couvrir un large spectre d'activités et d'être présents sur de nombreux fronts à la fois. VST s'y emploie de son mieux, et est toujours animée par la même

conviction : celle que les patients peuvent et doivent devenir acteurs de leurs parcours et disposer du contrôle de leur destin, tant au plan individuel que collectif.

VST est constituée d'une poignée de personnes, qui animent l'association via le groupe des « membres actifs » ; ces femmes et ces hommes, eux-mêmes malades ou anciens malades, donnent beaucoup de temps et d'énergie et je tiens à leur rendre hommage publiquement ici en leur adressant un grand merci ! Car leur soutien et leurs actions sont d'une utilité majeure, d'autant plus en période de crise.

Bravo à vous, tous les « membres actifs », qui avez su tenir le cap dans la tourmente tout au long de ces deux dernières années, dans un contexte difficile et très stressant. VST vous en est infiniment reconnaissante, et de nombreux témoignages de patients sont là pour le confirmer.

Une fois de plus, un grand Merci, à tous ceux qui font vivre l'association et perdurer l'esprit d'entraide et d'amitié. Tous ensemble nous pouvons être fiers du travail accompli.

Il faudra maintenant arriver à trouver des solutions pour continuer, pour "professionnaliser" et pérenniser l'association, pour poursuivre nos actions. Et pour cela, nous avons besoin du soutien de vous tous ! Nous n'avons pas beaucoup de moyens financiers - mais ce qui manque le plus, ce sont les forces vives, des personnes prêtes à nous accompagner un bout du chemin, à participer à nos actions, pour faire avancer et évoluer l'association et pouvoir continuer à informer, à conseiller et à soutenir les patients et à porter leur voix.

Beate Bartès, présidente

Pour information, avis émis par l'assemblée consultative :

Nombre de votants : 60. D'accord 60 – Pas d'accord 0 – Abstention 0

Les membres du CA valident, à l'unanimité par 6 voix pour – 0 voix contre – 0 abstentions, le rapport moral ainsi présenté.

2. Rapport financier

2.1 Comptes annuels 2017

Le bilan annuel détaillé est consultable en ligne : www.forum-thyroide.net/phpBB/budget.php?i=2017&b=1

Recettes		Dépenses	
Nature	Montant	Nature	Montant
Dons	8.605,66	Frais matériels asso.	-861,06
Cotisations	9.231,00	Frais généraux	-840,00
Intérêts	44,21	Coût forum	-1.340,79
Autres recettes	2.331,12	Relations publiques	-1.182,57
		Rencontres, conférences, congrès	-3.025,31
		Cotisations	-265,00
		Autres dépenses	-65,50
TOTAL recettes	20.211,99	TOTAL dépenses	-7.580,23
Solde au 31 décembre 2017 : 15.966,62€			
Incluant un report de 2016 de 3.334,86€			
et 7.813€ de dons « Crowdfunding » pour nos actions en justice			

Comptes annuels 2018

Le bilan annuel détaillé est consultable en ligne : www.forum-thyroide.net/phpBB/budget.php?j=2018&b=1

Recettes		Dépenses	
Nature	Montant	Nature	Montant
Dons	3.668,59	Frais matériels asso.	-4.266,98
Cotisations	5.578,00	Frais généraux	-840,00
Intérêts	107,10	Coût forum	-1.669,86
Autres recettes	502,18	Relations publiques	-594,37
		Rencontres, conférences, congrès	-2.481,05
		Cotisations	-295,00
		Autres dépenses	-62,00
TOTAL recettes	9.855,87	TOTAL dépenses	-10.209,26
Solde au 31 décembre 2018 : 15.613,23€ <i>Incluant un report de 2017 de 15.966,62€ et 2.957€ de dons « Crowdfunding » pour nos actions en justice (total 2017+2018 : 10.770€)</i>			

Nombre de votants : 60. D'accord 59 – Pas d'accord 0 – Abstention 1

Les membres du CA valident, à l'unanimité par 6 voix pour – 0 voix contre – 0 abstentions, le bilan financier ainsi présenté.

2.2 Comptes prévisionnels 2019

Recettes		Dépenses	
Nature	Montant	Nature	Montant
Dons	700,00	Frais matériels asso.	-3.914,00
Cotisations	5.500,00	Frais généraux	-840,00
Intérêts	40,00	Coût forum	-4.506,00
Autres recettes	250,00	Relations publiques	-1.500,00
		Rencontres, conférences, congrès	-2.250,00
		Cotisations	-215,00
		Autres dépenses	-78,00
TOTAL recettes	ca. 6.490,00	TOTAL dépenses	ca. -13.303,00
Solde au 31 décembre 2019 : ca. 8.800,33€ <i>Incluant un report de 2018 de 15.613,23€</i>			

Nombre de votants : 58. D'accord 55 – Pas d'accord 2 – Abstention 1

Les membres du CA valident, à l'unanimité par 6 voix pour – 0 voix contre – 0 abstentions, le bilan prévisionnel ainsi présenté.

2.3 Cotisations et nombre d'adhérents

Le forum a actuellement 20.680 utilisateurs inscrits. A ce jour, depuis la création de l'association en 2007, il y a eu 1.231 adhésions au total.

On observe beaucoup de "passage" : souvent, les gens ne restent qu'un an ou deux, souvent au moment du diagnostic, puis de la mise en place et de l'ajustement du traitement - ensuite, ils ne

viennent plus sur le forum et ne renouvellent pas leur cotisation. 290 adhérents ont cotisé en 2017*, et seulement 182 en 2018. Mais il faut tenir compte du fait qu'en même temps, il y a également eu 207 dons au Crowdfunding, entre décembre 2017 et mars 2018, pour un total de 10.300€.

Montant des cotisations : 9.221€ en 2017, 5.528€ en 2018*.

* On peut considérer qu'en 2017, il s'agit d'un effet de la "crise du Levothyrox", avec une augmentation - temporaire - des adhésions (par des patients qui ont entendu parler de VST dans la presse etc.). En 2018, le montant total des cotisations est revenu au même niveau qu'en 2016 (où il était de 5.315€).

Pour 2019, nous sommes actuellement (après 3 mois) à 63 cotisations pour un total de 2.125€.

Principe de la cotisation "libre" : Nous avons déjà réfléchi à la possibilité d'instaurer une cotisation "fixe" de 20 ou 25€, comme le font beaucoup d'associations.

En effet, certains adhérents versent "seulement" 5 ou 10€ (et avec un montant plus élevé, ils n'auraient peut-être pas cotisé du tout). Mais en même temps, sans plafonnement du montant, il y a aussi des adhérents qui donnent bien plus : certains font un virement tous les mois, d'autres tous les 3 mois, d'autres cotisent 100 ou même 150€ ...

En divisant le montant des cotisations annuelles par le nombre de cotisants, nous arrivons à une cotisation moyenne de plus de 31 € par personne et par an.

Le principe de la "cotisation libre", décidé dans un souci de solidarité depuis la création de l'association en 2007, semble donc financièrement intéressant pour l'association - et permet sans doute d'augmenter un petit peu le nombre d'adhérents, critère non négligeable pour avoir davantage de poids.

Pour inciter les "anciens" adhérents à continuer à nous soutenir, il faudrait sans doute envoyer un peu plus souvent des mails, des newsletters, des rappels (sans devenir "envahissants" non plus).

3. Rapport d'activités

Le rapport d'activités 2018 détaillé a été mis en ligne au cours de la consultation, et a donné lieu à un vote d'approbation. Les activités 2019 ont été listées à titre d'information. Ne sont reprises ici que les principales opérations :

3.1 – 3.4 Rencontres et conférences patients : l'objectif est de proposer un lieu d'échanges et un complément d'information envers les patients

- Cafés thyroïde
- Permanences, éducation thérapeutique
- Rencontres, événements
- Conférences grand public

3.5 Colloques et congrès : les objectifs sont de se former pour comprendre le mieux possible les maladies thyroïdiennes afin de pouvoir aiguiller et renseigner les patients, d'informer les médecins sur l'association, de nouer des contacts et de démarrer des projets de coopération divers.

3.6 Participation de VST à des études : Au fil des ans, nous avons participé à un certain nombre de questionnaires, d'enquêtes et d'études - d'abord en tant que simples témoins (le forum permet de contacter très facilement un grand nombre de patients pour recueillir leurs témoignages), mais depuis quelques années nous réalisons également nous-mêmes des études sur différents sujets ! Liste (non exhaustive) : <https://www.forum-thyroide.net/phpBB/ftopic50841.html>

En 2017, nous avons réalisé une enquête sur le vécu de la cytoponction : <https://www.forum-thyroide.net/phpBB/viewtopic.php?p=459458#459458>

Les résultats ont été présentés au congrès de la SFE à Poitiers (poster plus présentation orale), et aux journées de la thyroïde de Sète en mai 2018.

En 2018, les échanges sur notre forum ont fait l'objet d'une thèse dans le cadre d'un doctorat à l'IAE de Tours sur le thème "l'empowerment du patient" (thèse qui sera présentée cet été) :

https://www.forum-thyroide.net/pdf-nr/VST_ETUDE_TERRAIN_FEVRIER_2019_Version_preliminaire.pdf

Et VST a effectué une "étude observationnelle" parmi les utilisateurs du TCaps (mis sur le marché en avril 2018), pour participer à l'évaluation du dossier par la commission de transparence de la HAS :

https://www.forum-thyroide.net/pdf/VST_Dossier_TCaps_Analyse_Questionnaire.pdf

En 2019, le CHUV de Lausanne nous a demandé de participer à l'étude EFICace, pour faire évaluer par les patients une brochure sur le cancer de la thyroïde (étude qui vient de commencer) :

<https://www.forum-thyroide.net/phpBB/ftopic59195.html>

3.7 Coopération avec d'autres organismes et associations

VST est membre des réseaux et associations suivants - ce qui nous permet de pouvoir notamment assister à des congrès spécialisés, d'échanger nos expériences avec d'autres patients, de nous informer sur les droits des patients, de participer à certaines formations, de coopérer à la rédaction de brochures pour patients etc. :

- TFI (Thyroid Federation International), fédération d'associations de patients (toutes maladies thyroïdiennes), de partout dans le monde : <http://www.thyroid-fed.org>
- TCA (Thyroid Cancer Alliance), alliance d'associations de patients plus spécialement dédiés au cancer de la thyroïde : <http://thyroidcanceralliance.org/>
- Alliance Maladies Rares : <https://www.alliance-maladies-rares.org/>
- Réseau Tuthyref (tumeurs de la thyroïde réfractaires) : <https://www.tuthyref.com/>
- Réseau FIREENDO, filière Maladies Rares Endocriniennes : <http://www.firendo.fr/>

- Divers partenariats et coopérations : Ligue contre le Cancer, Institut National du Cancer, CHUV (hôpital de Lausanne), HAS ... - nous avons entre autres, fin 2018, relu le guide pour patients "Cancer de la thyroïde" de l'INCa, puis début 2019 un guide du CHUV, participé à l'élaboration d'une fiche de pertinence "prise en charge de l'hypothyroïdie" de la HAS ...

3.8 Crise du Levothyrox

L'association s'est mobilisée au côté des patients et fait entendre leurs voix auprès des acteurs concernés dans le cadre du changement de formulation du Levothyrox, notamment au travers des actions suivantes :

- Transmission des doléances des patients aux autorités
- Nombreux courriers aux Autorités (Ministère, ANSM, DGS, Assemblée Nationale), concernant notamment :
 - la défaillance des tests de bioéquivalence,
 - l'étude des rapports de pharmacovigilance,
 - la mise en place d'alternatives au Levothyrox,
 - une remontée constante des informations vers les autorités ...
- publication de plusieurs communiqués de presse, présence dans les médias (presse écrite, audio et télévisuelle)
- rédaction de guidelines à destination des patients,
- participation, avec esprit critique, aux réunions officielles ("comités de suivi") auxquelles les autorités ont convié VST,
- analyse des chiffres officiels de la sécurité sociale, concernant le nombre de patients ayant abandonné le Levothyrox nouvelle formule,
- coopération avec la Haute Autorité de Santé : rédaction d'une fiche de pertinence sur la prise en charge de l'hypothyroïdie, contribution à l'évaluation du TCaps
- audition par le CEPS pour tenter d'obtenir le remboursement du TCaps
- gestion de l'aspect politique du problème

Voir « Levothyrox NF, les actions et courriers de VST » : <https://www.forum-thyroide.net/phpBB/ftopic54095.html>

Liste non exhaustive, tant VST, depuis le printemps 2017, a quotidiennement agi pour que la voix des patients dans la souffrance soit entendue et qu'un éclaircissement scientifique rationnel et indépendant soit fourni pour expliquer les effets indésirables.

Sur le forum, nous avons par ailleurs dû créer une rubrique spécialement dédiée à la Crise du Lévothyrox, où nous regroupons articles, informations et interrogations.

Procédures judiciaires

Devant l'absence de réponses satisfaisantes, à partir de décembre 2017 nous avons dû nous résoudre à engager différentes procédures judiciaires : nous avons assigné Merck en référé-expertise au TGI, et l'ANSM en référé mesure utile au TA.

VST assigne Merck en référé-expertise : <https://www.forum-thyroide.net/phpBB/ftopic55701.html>

VST assigne l'ANSM en référé mesure utile au TA : <https://www.forum-thyroide.net/phpBB/ftopic56390.html>

Malheureusement, dans les deux procédures, l'association a été déboutée.

En novembre 2018, nous avons de nouveau saisi le juge des référés pour tenter d'obtenir une expertise indépendante et la communication de divers documents ... mais là aussi, début mars 2019, nous avons été déboutés. <https://www.forum-thyroide.net/phpBB/ftopic58550.html>

Devant ce manque d'écoute de la justice civile, nous venons de nous constituer partie civile dans l'instruction au pénal : <https://www.forum-thyroide.net/phpBB/ftopic59102.html>

Afin de financer ces différentes actions, nous avons mis en place une action de "Crowdfunding" fin 2017, qui a permis de constituer une réserve de 10.000€ (destinée à payer les frais de justice et à avancer les frais d'expertise, si le juge l'ordonnait). Pour l'instant, après règlement des différentes dépenses (frais d'huissier, honoraires d'avocat, déplacements), il reste encore plus de la moitié de cette somme (le dernier jugement du TGI de Lyon nous a condamnés à payer 1000€ à Merck au titre de l'article 700, mais pour l'instant le laboratoire ne les a pas encore demandés ...), ce qui permet de voir venir.

3.9 Activité sur les réseaux sociaux

Forum de discussion: fin mars 2019, il y a 20.678 utilisateurs enregistrés, 484.814 messages postés et une moyenne de 4000-5000 connexions quotidiennes. Depuis le début de la "crise du Levothyrox", le forum, depuis le deuxième trimestre 2017, a vu son affluence exploser (avec des pointes à 15.000, notamment les jours de certaines émissions TV) ; les modérateurs ont été énormément sollicités. Cette forte affluence a notamment entraîné une saturation du serveur début septembre 2017.

Il est à noter que sur le nombre d'inscrits (plus de 20.000), seules un peu plus de 1200 ont adhéré à l'association depuis sa création en 2007, en versant une ou plusieurs cotisations (et parmi eux, moins de 300 sont actuellement à jour de leur cotisation).

- Notre Page Facebook où nous publions régulièrement des informations totalise plus de 9.870 abonnés.
- VST a également constitué un groupe Facebook sous le nom de « Vivre Sans Thyroïde ». Ce groupe est actuellement composé de plus de 5.800 membres. Il est géré par 6 modérateurs. Cela demande beaucoup de temps, et une surveillance rapprochée, car le groupe est très actif – mais cette présence sur Internet permet de toucher un public qui ne fréquente pas les forums, mais qui a souvent un grand besoin d'informations fiables et de soutien moral. Dans nos réponses, nous essayons le plus possible d'aiguiller vers le forum et vers la Foire aux Questions.
- VST sur Twitter : VST dispose d'un compte Twitter auquel sont abonnés 1.290 personnes. Il est relié à la « page Facebook » de l'association et est principalement utilisé pour annoncer les conférences, les rencontres ainsi que pour relayer les informations sur les sujets thyroïde. Il a été largement utilisé lors de la crise du Levothyrox. @ForumThyroïde
- Compte YouTube : ce compte, qui existe depuis 2011, a 1.170 abonnés et propose des vidéos de plusieurs de nos conférences grand public, des interviews et émissions sur la thyroïde ... En mars 2019, il totalise 269.870 vues. <http://www.youtube.com/vivresansthyroïde>

Cela fait un petit moment que nous n'avons pas eu le temps de l'actualiser et d'y rajouter des vidéos, nous essayerons de le reprendre bientôt ! Un membre du forum, LEau, avec une formation cinéma, envisage de tourner de petites vidéos "témoignages" et vient de lancer un appel sur le forum et Facebook: Projet d'interviews vidéo : thyroïde, crise du Levothyrox.

3.10 Application e-thyroïde

L'application "e-thyroïde" pour smartphone et tablette, développée en coopération avec le laboratoire Bayer (sur une proposition de 2013), à laquelle notre association a apporté son expertise pour l'adapter le mieux possible aux besoins des patients, a été mise en ligne en août 2016.

Elle permet aux patients atteints d'une pathologie thyroïdienne de prendre connaissance d'informations sur les maladies, mais surtout de pouvoir suivre leurs propres paramètres (résultats de prises de sang, symptômes, ...), c'est une sorte de « carnet de bord virtuel ». Cette application a remporté un prix lors du Festival Communication Santé dans le cadre des « Trophées de la santé mobile ».

Informations et lien de téléchargement ici : →Lancement de l'application 'e-thyroïde' !

Il y a encore quelques petits "bugs" et besoins d'amélioration. Nous avons mis en ligne un questionnaire de satisfaction : https://fr.surveymonkey.com/r/VST_e-thyroïde

Actuellement, l'application est disponible uniquement dans le store français - mais nous espérons pouvoir bientôt la rendre disponible également pour d'autres pays francophones (Belgique, Suisse, Maghreb ...)

Depuis le début de l'année 2019, nous travaillons avec l'éditeur Nutrimédia sur une mise à jour, pour rendre l'application plus fluide et y apporter quelques corrections et améliorations, cela devrait être finalisé dans les mois à venir.

Pour information, avis émis par l'assemblée consultative : Nombre de votants : 58. D'accord : 57- Pas d'accord : 0 - Abstention : 1

Les membres du CA valident, à l'unanimité par 6 voix pour – 0 voix contre – 0 abstentions, l'ensemble du rapport d'activité ainsi présenté.

4. Projets et perspectives

Les différents projets ont été détaillés en ligne au cours de la consultation. Il appartiendra au CA nouvellement désigné de valider et de prioriser ces différents projets et de prendre rapidement des décisions sur les perspectives et orientations futures de VST, en s'appuyant sur les différents avis émis lors de la consultation. Outre son action de plaider dans le cadre de la "crise du Levothyrox", VST continuera ses actions courantes, notamment par :

- des actions de soutien et modération sur les groupes constitués par VST sur les réseaux sociaux,
- l'organisation de rencontres grand public,
- la tenue des cafés thyroïde,
- la participation à des conférences et congrès scientifiques, aux échanges internationaux avec d'autres associations
- la publication d'une "newsletter"
- un travail de réforme réfléchi, argumenté et efficace du CA sur le devenir de VST qui pourra conduire à une modification statutaire qui sera soumise au vote d'une AG extraordinaire ; l'objectif étant de modifier le fonctionnement de l'association pour lui donner plus de poids notamment dans les discussions avec les pouvoirs publics pour plus de démocratie sanitaire,
- Réflexion sur l'architecture du forum, son serveur, etc...afin d'améliorer la visibilité des actions entreprises et fluidifier l'information transmise,
- Mise en service d'un portail
- Réflexion sur le rôle et la constitution du Comité Scientifique et son rôle

Point d'ordre informatif, non soumis au vote

5. Renouvellement des mandats du CA et composition du Bureau

5.1 Conseil d'Administration

Depuis l'assemblée consultative de décembre 2017, le Conseil d'Administration était composé de 6 membres : Beate Bartès (présidente), Sabine Bonnot (vice-présidente et secrétaire), Bernard Cartozo (trésorier), Isabelle Hugonnard, Astrid Krikorian, Marie-Ange Lagarde.

Les membres du Conseil d'Administration, élus en novembre 2017, se présentent pour un renouvellement de mandat :

- **Isabelle Hugonnard** (wynnie)

Pour information, avis émis par l'assemblée consultative :

Nombre de votants : 60 – D'accord : 59 - Pas d'accord : 0 - Abstention : 1

Les membres du CA renouvellent, à l'unanimité par 6 voix pour – 0 voix contre – 0 abstentions, Mme Hugonnard, qui accepte, dans ses fonctions de membre du CA.

- **Astrid Krikorian** (anne-clara)

Pour information, avis émis par l'assemblée consultative :

Nombre de votants : 61 – D'accord : 61 - Pas d'accord : 0 - Abstention : 0

Les membres du CA renouvellent, à l'unanimité par 6 voix pour – 0 voix contre – 0 abstentions, Mme Krikorian, qui accepte, dans ses fonctions de membre du CA.

- **Marie-Ange Lagarde** (marie-ange)

Pour information, avis émis par l'assemblée consultative :

Nombre de votants : 60 – D'accord : 59 - Pas d'accord : 0 - Abstention : 1

Les membres du CA renouvellent, à l'unanimité par 6 voix pour – 0 voix contre – 0 abstentions, Mme Lagarde, qui accepte, dans ses fonctions de membre du CA.

5.2 Membres du Bureau

Composition actuelle du bureau :

- Beate Bartes (Beate), membre fondateur, présidente
- Sabine Bonnot (lilette), vice-présidente et secrétaire
- Bernard Cartozo (bernard171106), trésorier

Les trois membres du bureau se représentent.

- **Beate Bartès**, membre fondateur, se représente pour le poste de présidente

Pour information, avis émis par l'assemblée consultative :

Nombre de votants : 61 – D'accord : 61 - Pas d'accord : 0 - Abstention : 0

Les membres du CA renouvellent, à l'unanimité par 6 voix pour – 0 voix contre – 0 abstentions, Mme Bartès, qui accepte, au poste de présidente de l'association.

- **Sabine Bonnot** (lilette) se représente pour les postes de vice-présidente et de secrétaire

Pour information, avis émis par l'assemblée consultative :

Nombre de votants : 59 – D'accord : 57 - Pas d'accord : 1 - Abstention : 1

Les membres du CA renouvellent, à l'unanimité par 6 voix pour – 0 voix contre – 0 abstentions, Mme Bonnot, qui accepte, au poste de vice-présidente et de secrétaire.

- **Bernard Cartozo** (bernard171106) se représente pour le poste de trésorier

Pour information, avis émis par l'assemblée consultative :

Nombre de votants : 59 – D'accord : 57 - Pas d'accord : 0 - Abstention : 2

Les membres du CA renouvellent, à l'unanimité par 6 voix pour – 0 voix contre – 0 abstentions, Mr Cartozo, qui accepte, au poste de trésorier.

Il est dressé le présent procès-verbal de la réunion, signé par la Présidente et la Secrétaire.

Présidente de séance
Beate Bartès

Secrétaire de séance
Sabine Bonnot

Vivre sans Thyroïde

AG 2018 – Liste des participants inscrits

Albert	Coco9	Framboisine1	Marie-Do	Pascale77
Alex2010	Coralie28	FranFran	Marie49	Patsy94
Aliette	Cram	Gerard_75	Marilne	PhilG
Amy2509	Danie	Ghirlandaio	Martain	Physalis83
Anastriana	Daniel2948	Gidu	Martinette21	Quick
Angelouuu	Danièle	Gin1178	MATLA1	Robi
Anne-clara	Danparis	Grenouille	Max59	Robinette
Anoly	Dédé54	JClaude	Memini	Serenadine
Aude79	Denis45	Kat	Michel64	SGH_Nice
Aurore31	Domfront	Ki	Midofa	Sidonie
Ayumi	Edmonde	Kine	MimieP	Skinner
BAB	Eiger41	Ktrin'	Mimigauvain	Sophie2018
Baldwin8	Elektra	La mesange bleue	Miss Kiki	Sylvie27120
Beate	elsa.costa	LEau	Mony	TD86
Bernard171106	Empowermentrecherche	Lemia	Musikagnès	Titine31
Bigeyes	Enzo1611	Lilette	Naboow	Valériane
Billie	EOK	Lin	Nicola31	Viii
Bobette	Erse	Lison33	Nicole P	Vincent75
Caro86	Fabienne81	Lola31	Noémi	Wynnie
Chris1	Fanfandu03	Ludo76	nouillorquaise	
Clochette18	Feel67	LyneSagesse	nuitdechine	
Clodie	Forêt	Marie-Ange	ommm	

Liste des votants :

Albert, Aliette, Anastriana, angelouuu, anne-clara, Anoly, Ayumi, BAB, Beate, bernard171106, bigeyes, bobette, Clochette18, Cram, DENIS45, eiger41, elsa.costa, enzo1611, EOK, erse, Fabienne81, feel67, Forêt, Framboisine1, Gérard_75, Ghirlandaio, Gin1178, JClaude, Kat, Ktrin', La mesange bleue, lilette, lin, Lison33, Lola31, Ludo76, LyneSagesse, Marie-Do, marilne, martinette21, Memini, Midofa, MimieP, Mimigauvain, Musikagnes, Naboow, Nicole P, Noémi, nuitdechine, Patsy94, PhilG, Robi, SGH_NICE, Sidonie, Skinner, sylvie27120, TD86, titine31, Valériane, viii, wynnie