

BILAN, TRÉSORERIE ET RÉSERVES

Au 31 décembre 2023, notre trésorerie globale (immobilisations financières, valeurs mobilières de placement et disponibilités) se situait à 17,3 M€ (17,7 M€ en 2022). Les fonds associatifs ont quant à eux atteint un niveau de 15,1 M€.

Ces réserves représentent près d'un an de notre budget de fonctionnement (base budget de dépenses 2024). Ce niveau de réserve permet à l'association de se prémunir des aléas en matière de ressources, l'association étant quasi-exclusivement financée par la générosité du public à l'occasion d'événements. Cela permet en outre d'investir à tout moment dans les projets innovants et prometteurs dans le combat contre la mucoviscidose.

ACTIF (M€)	EXERCICE 2023	EXERCICE 2022
	Net	Net
Actif immobilisé	15,2	13,0
Actif circulant	9,8	8,7
TOTAL	25,0	21,7

PASSIF (M€)	EXERCICE 2023	EXERCICE 2022
Fonds propres associatifs	15,1	15,8
Fonds reportés et dédiés	1,1	1,0
Dettes	8,8	4,9
TOTAL	25,0	21,7

LE COMPTE D'EMPLOI DES RESSOURCES

Cet outil comptable présente l'origine des fonds collectés par l'association et leur utilisation. Il met en avant les emplois et les ressources 2023, tout en permettant un suivi spécifique des ressources collectées auprès du public.

EMPLOIS PAR DESTINATION (M€)	2023	2022
Missions sociales	7,7	6,9
Réalisées en France	7,6	6,9
<i>Actions réalisées par l'organisme</i>	3,6	3,7
<i>Versements à des organismes centraux ou d'autres</i>	4,0	3,2
Réalisées à l'étranger	0,1	
Frais de recherche de fonds	1,2	0,6
Frais de fonctionnement	0,8	0,5
Autres emplois		0,4
TOTAL DES EMPLOIS	9,7	8,4
RÉSULTAT DE LA GÉNÉROSITÉ DU PUBLIC	-0,6	0,8

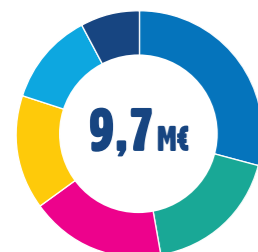
RESSOURCES PAR ORIGINE	2023	2022
Ressources liées à la générosité du public		
Cotisations sans contrepartie	0,2	0,2
Dons, legs et mécénats	8,5	8,5
<i>Dons manuels</i>	5,3	5,6
<i>Legs, donations et assurances-vie</i>	2,0	1,6
<i>Mécénats</i>	1,2	1,3
Autres ressources liées à la générosité du public	0,2	0,3
RÉSULTAT	8,9	9,0

Ressources reportées liées à la générosité du public en début d'exercice	13,2	12,4
Excédent ou déficit de la générosité du public	-0,6	0,8
RESSOURCES REPORTÉES LIÉES À LA GÉNÉROSITÉ DU PUBLIC EN FIN D'EXERCICE	12,6	13,2

Au 31 décembre 2023, les ressources collectées issues de la générosité publique non utilisées et reportées étaient de 12,6 M€.

FINANCEMENT DES EMPLOIS PAR LES RESSOURCES ISSUES DE LA GÉNÉROSITÉ DU PUBLIC

En 2023, le montant des ressources collectées issues de la générosité publique a été de 9,7 M€, utilisés comme suit :



- Guérir : 29 %
- Soigner : 18 %
- Sensibiliser : 18 %
- Vivre mieux : 15 %
- Frais de collecte : 12 %
- Frais de fonctionnement : 8 %

Ainsi, pour un don de 100 €, nous avons pu affecter :

- 29 € au soutien et au financement de la recherche (mission guérir)
- 18 € à l'amélioration de la qualité des soins (mission soigner)
- 15 € à l'aide aux patients et à leurs proches (mission vivre mieux)
- 18 € à informer et sensibiliser sur la maladie
- 20 € à la recherche de fonds et au fonctionnement de l'association

BÉNÉVOLAT & DONS EN NATURE

Plus de 13 000 bénévoles se sont investis en 2023 au sein de l'association pour plus de 171 000 heures passées. La base de la valorisation du bénévolat au sein de l'association, est une moyenne par activité du temps estimé (et non pas un nombre d'heures effectivement réalisées) en vue de présenter de façon réaliste la situation du travail des bénévoles par une modélisation. Ce nombre d'heures estimées effectuées par les bénévoles est ensuite valorisé à une fois le Smic brut annuel de référence. Sur ces bases, les heures de bénévolat ont représenté une somme de 2 M€ en 2023. L'association a également reçu des dons et prestations en nature d'entreprises et a valorisé la présence publicitaire à titre gracieux, à près de 1,5 million d'euros.

L'ESSENTIEL 2023

Vaincre la Mucoviscidose est une association reconnue d'utilité publique, premier financeur associatif de la recherche en mucoviscidose en France. Créée en 1965 par des parents de jeunes enfants et des soignants, elle se bat pour trouver des traitements pour que toutes les personnes malades puissent vivre mieux avec la maladie, se projeter dans l'avenir et guérir un jour.



LA MUCOVISCIDOSE, LA PLUS FRÉQUENTE DES MALADIES RARES ET MORTELLES

D'origine génétique, elle détériore inexorablement les systèmes respiratoire et digestif. Elle entrave psychologiquement, socialement et professionnellement le quotidien des patients. La mucoviscidose ne se guérit pas encore aujourd'hui, malgré des avancées médicales significatives.

ATTEINTES SUR LA RESPIRATION

- Une **toux** fréquente et chronique.
- Des **infections** respiratoires fréquentes.
- Une sensation d'étouffement.
- Une destruction pulmonaire progressive et irréversible.

ATTEINTES SUR LA DIGESTION

- L'atteinte des intestins, du pancréas et du foie.
- Des **douleurs** abdominales.
- Une **mauvaise digestion** et un manque d'appétit.
- Des difficultés de prise de poids pouvant retentir sur la croissance.

DES SOINS CONTRAIGNANTS

- Pour les personnes malades, **chaque jour**, la mucoviscidose, c'est :
- Une contrainte de **soins lourds** pouvant aller jusqu'à 6 heures en cas de complication.
 - **20 médicaments** en moyenne. C'est aussi, à vie, des **hospitalisations** régulières



1 personne sur 34

est porteuse saine, sans le savoir, d'une mutation du gène CFTR responsable de la maladie.

Tous les 3 jours

un enfant naît atteint de la mucoviscidose.

1/4

des patients adultes sont greffés.

Près de 8 000 personnes malades

dont l'âge moyen est de 25 ans.

30 % des patients

ne peuvent pas bénéficier de Kaftrio, un nouveau traitement à prendre à vie, qui agit spectaculairement sur leur fonction respiratoire, sans toutefois les guérir.



80 %

des dons issus de la générosité du public sont affectés à nos missions sociales.



BÉNÉVOLAT ET GÉNÉROSITÉ

Pour réaliser ses actions découlant des orientations décidées par le conseil d'administration, l'association s'appuie sur une équipe salariée et un **puissant réseau de bénévoles**. Les personnes malades et leurs proches constituent le moteur essentiel de son action.



VAINCRE SUR TOUS LES FRONTS

En 2023, Vaincre la Mucoviscidose accélère la course pour la vie :

RENDRE KAFTRIO ACCESSIBLE AU PLUS GRAND NOMBRE

En 2023, Vaincre la Mucoviscidose s'est engagée avec détermination pour étendre l'accès à Kaftrio. Grâce à diverses procédures réglementaires, l'association a obtenu une autorisation d'accès précoce pour les enfants de 2 à 5 ans, porteurs d'au moins une mutation F508del, ainsi qu'une extension du cadre de prescription compassionnelle (CPC) pour les patients de 6 ans et plus, non porteurs d'une mutation F508del, quel que soit le degré de sévérité de leur maladie. Résultat : la France est désormais leader mondial de l'accès à cette trithérapie.

REFUSER UNE PRISE EN CHARGE À DOUBLE VITESSE

Dans le cadre du programme de recherche Di-T-CAP, Vaincre la Mucoviscidose a lancé un défi crucial aux chercheurs : trouver des solutions pour les patients qui ne bénéficient pas encore des innovations thérapeutiques actuelles, les personnes porteuses de mutations rares et les personnes greffées. Deux consortiums de chercheurs ont été lancés avec un financement de trois millions d'euros supplémentaires consacrés à la recherche sur trois ans !

RÉPONDRE AUX BESOINS ET ATTENTES DES PATIENTS

Aujourd'hui plus que jamais, il est essentiel d'accompagner les patients et leurs proches sur le long terme. Nos efforts sont continuellement adaptés pour répondre aux nouveaux besoins liés à l'évolution de la maladie aujourd'hui plurielle : accompagnement pour une meilleure insertion professionnelle, aides financières...



TRANSPARENCE

Vaincre la Mucoviscidose est labellisée

« Don en Confiance », organisme de labellisation et de contrôle des associations et fondations faisant appel à la générosité du public. Vaincre la Mucoviscidose s'engage à respecter ses principes de transparence financière et de rigueur de gestion.

Pour plus d'infos : donenconfiance.org

Les comptes 2023 ont été certifiés sans réserve par le cabinet de Commissariat aux comptes Mazars (61 rue Henri Regnault - 92075 Paris / La Défense Cedex).

FAITS MARQUANTS 2023



GUÉRIR

Cette année, **48 projets en recherche** fondamentale ou clinique ont été financés pour un montant de près de 3,4 M€.



SOIGNER

Plus d'**1 million d'euros investis** pour soutenir financièrement les centres de soins et de transplantation.



VIVRE MIEUX

651 aides financières ont été attribuées pour plus de 600 k€.



SENSIBILISER ET INFORMER

En 2023, Vaincre la Mucoviscidose a lancé une nouvelle campagne de sensibilisation « Vaincre ensemble. Vivre avant tout » où les patients crient haut et fort leur rage de vivre et les militants leur rage de vaincre. Le spot télévisé a été visionné par **33 millions de personnes**.

NOS 4 MISSIONS PRIORITAIRES

En 2023, Vaincre la Mucoviscidose a alloué **10,5 M€** à ses missions sociales :

GUÉRIR

en favorisant l'émergence de traitements efficaces pour toutes les personnes malades.



Soutient tous les pans de la recherche en tant que **1^{er} financeur associatif de la recherche** en mucoviscidose en France, contribue à la réalisation des **essais cliniques**, participe activement aux réseaux scientifiques et internationaux, implique les patients et les proches dans toutes ses actions, promeut une recherche attractive et dynamique (organisation de colloques et de journées thématiques, publications).

4,8 M€
(46%)

SOIGNER

en améliorant le parcours et la qualité des soins partout en France.



Développe et finance une **offre de soins** qualitative et innovante au sein des hôpitaux, impulse des politiques de santé adaptées aux besoins des patients, participe à l'animation des équipes soignantes et à la formation des patients, assure le **suivi épidémiologique** de l'ensemble des personnes malades en France, soutient l'activité de transplantation pulmonaire et le suivi post-greffe.

2,6 M€
(25%)

VIVRE MIEUX

en compensant l'impact de la maladie sur la vie des personnes malades et de leurs proches.



Accueille et accompagne individuellement les personnes malades à toutes les étapes de la vie, valorise les **projets de vie**, attribue des aides financières de compensation (scolarité, emploi, droits sociaux), milite pour la **défense des droits** des personnes malades et la reconnaissance d'une situation de handicap, rassemble régulièrement les patients et leurs proches autour de thématiques communes.

1,4 M€
(13%)

SENSIBILISER ET INFORMER

en agissant pour mieux faire connaître et reconnaître la maladie.



Élabore et diffuse des **campagnes de mobilisation** à destination du grand public, informe les personnes concernées par la maladie, communique sur son action et sur la maladie auprès de l'ensemble de ses parties prenantes, **fédère les énergies** nécessaires au combat contre la maladie : recrutement et accompagnement de bénévoles, organisation d'événements.

1,7 M€
(16%)

FINANCEMENT

2023 a été une année exceptionnelle sur nos ressources (14,9 M€) en hausse de 14 % par rapport à 2022, comme sur nos dépenses (15,6 M€) en hausse de 24 %.



RESSOURCES 2023

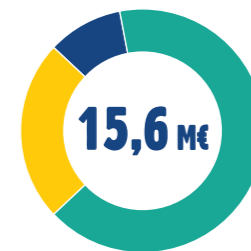
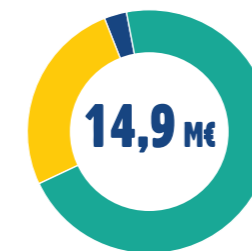
Les ressources de l'association se situent à **14,9 M€**, en hausse de 1,9 M€ par rapport à 2022, grâce, notamment, aux Virades de l'espoir (+ 16 %), aux legs (+ 26 %) ; aux manifestations locales (+ 9 %) ; aux prestations externes (Registre, + 157 %) et à l'association Grégory Lemarchal (+ 80 %).

Produits liés à la générosité publique
8,9 M€, soit 60 % des ressources

Produits non liés à la générosité publique
5,3 M€, soit 35 % des ressources

Subventions publiques et autres concours publics
0,6 M€, soit 4 % des ressources

Autres ressources
0,1 M€ soit 1 % des ressources



Dépenses dans les missions sociales
10,5 M€

Frais de collecte de fonds
3,7 M€

Frais de fonctionnement
1,4 M€