



osmotility

Association pour les personnes atteintes
de troubles rares de la motilité du tube digestif

Les

- Osmotilité (maladie de la motilité)
- Maladie de la motilité (MOT)
- États de motilité (EM)
- Maladie de la motilité (MOT)

Le

Le

osmotility

Rétrospective 2024

Association pour les personnes atteintes de
troubles rares de la motilité du tube digestif

Pourquoi Osmotility ?

Le nom Osmotility est composé de :

- « Osmo » pour l'osmose
- « Motility » pour la motilité du tube digestif (péristaltisme)

L'osmose est nécessaire à la survie et fait partie de l'équilibre physiologique du corps humain : l'homéostasie. L'osmose est impliquée dans l'absorption intestinale où le chyme (bol alimentaire) est transféré par osmose : l'eau qui le compose et les nutriments passent à travers la membrane intestinale pour rejoindre les capillaires (petits vaisseaux sanguins) et ensuite la circulation sanguine.

La motilité du tube digestif est capitale pour faire avancer le chyme (bol alimentaire), ainsi que pour son absorption, son assimilation et son évacuation (par les selles).

L'association Osmotility tend vers cet équilibre ainsi que pour l'harmonisation de ce système digestif.

A propos

Osmotility est une association suisse à but non lucratif qui souhaite venir en aide aux personnes souffrant de pathologies rares digestives dont spécifiquement celles qui sont atteintes de troubles rares de la motilité (ou motricité) du tube digestif. Face à la rareté de ces maladies, le corps médical se trouve souvent être dans une impasse, peine à poser un diagnostic ou à proposer un traitement adapté pour répondre au mieux au patient ou pour soulager ses symptômes. L'entourage quant à lui, se sent démuni et dépassé. Le malade peut se retrouver isolé et dans l'errance médicale.

Vivant au quotidien avec la maladie, l'association Osmotility souhaite accompagner, orienter et sortir de l'isolement les malades. Osmotility a pour but également de faire connaître ces maladies aux professionnels de la santé et centres hospitaliers. Elle propose des outils (affectueusement appelés ici « des béquilles ») à ceux qui en ont besoin pour améliorer leur quotidien et leur qualité de vie. Osmotility met à disposition des vidéos encourageant l'autonomie pour les soins à domicile.

Actualité Osmotility

L'année 2024 a été le début de ces beaux projets pour l'association :

- Trouver des bénévoles
- Créer un réseau de professionnels pour optimiser la prise en charge du patient
- Entourer les patients et répondre à leurs besoins
- Collaborer avec une couturière pour la création d'accessoires permettant d'améliorer le quotidien et la qualité de vie des personnes perfusées à la nutrition artificielle
- Créer des vidéos pour encourager l'autonomie dans les soins à domicile, spécifiquement la nutrition artificielle et les publier sur les réseaux sociaux
- Faire connaître l'association et ces pathologies rares aux divers professionnels de la santé et hôpitaux
- Participer aux divers événements sportifs pour offrir de la visibilité à l'association
- Figurer sur la plateforme européenne Orphanet des maladies rares
- Participer aux congrès sur les dernières recherches des pathologies concernées
- Collaborer avec divers partenaires et associations (ProRaris, SNFCP, Sitex, SwissNGM, GFNG, GFHGNP, APSSII, Orphanet, Association POIC, Association La Vie par un Fil)
- Création de la boutique en ligne pour la vente d'accessoires créés avec la couturière

Durant l'année écoulée, l'association a pu venir en aide et suivre plus de 20 patients, dont 4 enfants, 2 jeunes adultes et 14 adultes.

Témoignage

Vous trouverez le témoignage poignant d'une maman concernant son fils Loris, 9 ans, souffrant du syndrome de Dunbar :

« Un immense MERCI, du fond du cœur, à l'association Osmotily ! Elle a littéralement sauvé notre fils au moment le plus critique de sa maladie. Depuis mai 2023, Loris ne mangeait plus. Il avait perdu beaucoup de poids, était épuisé, en carence sévère de vitamines et de fer, et son teint était d'une pâleur inquiétante. Malgré plusieurs traitements essayés et vu plusieurs spécialistes, rien ne fonctionnait.

En mars 2024, lorsque l'association nous a appelé, elle a su, dès les premiers échanges, nous guider avec des conseils précis et des solutions concrètes pour que Loris puisse se nourrir de nouveau. Le résultat a été immédiat et miraculeux ! Grâce à l'association Osmotily, nous avons évité l'hospitalisation et la pose d'une sonde naso-gastrique.

Ses précieux conseils, son soutien et sa bienveillance nous ont permis d'obtenir enfin un diagnostic pour notre fils et de poursuivre les traitements adaptés. Nous lui serons reconnaissants à vie pour tout ce qu'elle a fait pour Loris et pour notre famille.»

Merci Osmotily!

**Voici une rétrospective
de nos actions
durant l'année 2024**

Journée des maladies rares

2 mars 2024

Nous avons pu participer, le 2 mars 2024, à la journée des maladies rares, organisée par ProRaris qui a eu lieu en collaboration avec le Centre des maladies rares de l'Hôpital de l'Île à Berne.

Proraris est une association faitière fondée en 2010, qui a pour but de faire avancer la cause des maladies rares en Suisse et créer un registre national pour les recenser.

Elle représente les patients atteints de leurs pathologies rares, ainsi que leurs associations, elle défend leurs intérêts. Notre association en est membre.

Nous les remercions pour leur combat notamment sur le plan politique.

Plateforme Orphanet

mars 2024

Orphanet est une plateforme européenne qui vise à créer un réseau pour rassembler et améliorer la connaissance sur des maladies rares, afin de faciliter et perfectionner le diagnostic, le soin et le traitement des patients atteints. L'objectif d'Orphanet est de fournir des informations de haute qualité et de permettre le même accès à la connaissance pour toutes les parties prenantes : patients, médecins, hôpitaux.

Orphanet met également en lien les patients et familles par le biais des associations parentes de ces maladies. Cette plateforme est mise à jour continuellement avec les différentes recherches scientifiques.

L'association Osmotily y figure désormais comme association de soutien pour les maladies suivantes :

- Gastroparésie
- Maladie de la POIC
- Maladie de Hirschsprung

Syndromes de compressions vasculaires :

- Syndrome de Wilkie
- Syndrome de Dunbar

Soirée du Chalet du cœur

27 avril 2024

Nous avons rencontré le Chalet du cœur, association qui aide et soutien financièrement les autres associations. Nous avons fait la connaissance de son comité, le 27 février 2024 avec José Caneda, Steve Demierre, Nathalie Devantay, Olivier Pahud, Didier Rickli, afin de leur présenter l'association et faire connaître nos besoins et nos actions.

Nous avons eu la chance de pouvoir être convié à leur soirée caritative du 27 avril 2024 à Poliez-Pittet. Durant cette soirée, nous avons témoigné sur scène, devant plus de 400 personnes, pour faire

connaître ces maladies rares qui touchent la motilité du tube digestif et empêchent de pouvoir se nourrir normalement. Nous avons présenté, également, les buts et activités de l'association.

À la suite de cette soirée, le Chalet du cœur nous a offert un généreux chèque de CHF 5'000.- que nous remercions à nouveau chaleureusement !



Congrès de neuro-gastro-entérologie du GFNG

(Groupe Français de Neuro-Gastro-entérologie) à Annecy, du 2 au 3 mai 2024



C'est avec grand intérêt que nous avons pu participer au congrès de neuro-gastro-entérologie du 2 au 3 mai 2024, à Annecy.

Ce fut un programme riche et varié avec différents intervenants et médecins (Bruno Bonaz, François Mion, Guillaume Gourcerol, Alain Schoepfer, entre autres chercheurs comme Nicolas Cenac). Divers thèmes ont été abordés sur la neurostimulation, l'œsophagite à éosinophiles, la gastroparésie, le reflux gastroœsophagien (RGO) et la pullulation bactérienne du grêle (SIBO) notamment.

Nous y avons rencontré Mme Pauline Jouët, présidente du GFNG, qui nous a chaleureusement accueillis. Elle nous a généreusement donné l'opportunité de pouvoir tenir un stand à l'édition suivante du congrès du GFNG, qui se déroulera à Rouen en France, au mois de juin 2025.



Par la même occasion, nous avons fait la connaissance de Mme Patricia Renoul, présidente de l'association l'APSSII (Association des Patients Souffrant du Syndrome de l'Intestin Irritable), avec qui nous collaborons dorénavant.

Merci au GFNG pour ces deux jours de congrès et pour leur investissement, afin de faire avancer les pathologies complexes liées à la neuro-gastro-entérologie. Une organisation au top, un grand BRAVO !

Congrès SwissNGM au CHUV

8 juin 2024

Nous avons participé au congrès suisse de neuro-gastro-entérologie motility network SwissNGM du 8 juin 2024, organisé par le Dr. Paul Wiesel de Lausanne et le Dr. Daniel Pohl de l'hôpital de Zurich. Ce fut une journée enrichissante sur la motilité du haut du tube digestif.

Les dernières avancées étaient au programme, concernant les examens pour traiter les pathologies touchant la motilité : EsoFlip, EndoFlip, manométrie et l'impédance pH-métrie, avec comme intervenants : les docteurs Daniel Pohl, Yves Borbély, Janine Walkim, Marc Fox et bien d'autres.

Un grand Bravo à tous les intervenants et un grand merci à SwissNGM, Dr. Daniel Pohl et Dr. Paul Wiesel pour toute l'organisation.



THE NEUROGASTRO-MOTILITY NETWORK

www.swissngm.ch



www.esnm.eu

3rd SwissNGM Meeting and 2nd Practical Motility Day

08.06.2024 @ Lausanne-CHUV

FIRST ANNOUNCEMENT

Collaboration avec Sitex

11 juillet 2024

Nous avons rencontré, le 11 juillet 2024, Sitex, OSAD (organisation de soins à domicile) & Homecare, établi à Genève depuis plus de 30 ans. C'est un prestataire spécialisé dans la nutrition artificielle à domicile, qui est désormais présent également à Lausanne.

Nous avons été chaleureusement accueillis dans leurs nouveaux locaux par Agnès Gay, coordinatrice patients, Ingrid Charcosset, infirmière responsable Vaud et Caroline Tessier, diététicienne.



Nous sommes désormais partenaires avec ce prestataire médical, spécialisé dans la nutrition artificielle à domicile, dont spécifiquement la nutrition parentérale (intraveineuse). Celle-ci exige une rigueur dans la manipulation des soins, qui nécessitent d'être effectués en stérile avec une hygiène stricte. Ceci dans le but d'entourer les patients à domicile dans leur quotidien de soins (branchements et débranchements à la nutrition artificielle, réfection du pansement), qui sont des soins lourds et complexes. Sitex vise également à encourager les patients pour qu'ils soient autonomes dans un futur, afin de retrouver une liberté et ne pas être dépendants des infirmiers.

Triathlon Lausanne famille



24 août 2024

Nous remercions la famille Froidevaux qui a participé au triathlon famille de Lausanne, le samedi 24 août 2024 avec de la course à pied, du vélo et de la natation.

Un grand bravo aux enfants Wim et Zadig, ainsi qu'aux parents Fabio et Sophie qui ont porté fièrement les maillots à l'effigie de l'association.

Merci à eux pour leur courage, leur détermination et la visibilité offerte à Osmotility.

Soin à domicile

chez une patiente de Sitex sous nutrition parentérale



9 septembre 2024

Nous avons eu l'opportunité de pouvoir aller, le 9 septembre 2024, au domicile d'une patiente, pour voir le branchement de la nutrition parentérale effectué par l'équipe de Sitex. Nous avons apprécié grandement le professionnalisme et la qualité des soins prodigués ainsi que l'organisation pointue et flexible tant du personnel soignant que de la direction.

Merci beaucoup à Sandra, infirmière de Sitex à domicile, d'avoir accepté de prodiguer des soins en notre présence et répondu à nos questions.

Rencontre avec Mme Nicollin

Pharmacienne responsable chez Sitex

4 octobre 2024

Nous avons rencontré Mme Nicollin qui nous a accompagné tout au long de la visite chez Sitex à Genève. Elle nous a expliqué le déroulement de l'hospitalisation à domicile (HAD).

Nous avons pu voir la salle « blanche » pour la préparation de la nutrition parentérale sous flux laminaire, ceci afin de réduire les manipulations et risques infectieux au domicile du patient.



Sitex représente un modèle d'écoute et d'accompagnement, l'équipe se montre attentive aux besoins spécifiques du patient.

Nous avons aussi vu l'ensemble de la prise en charge, qui s'étend de la commande initiale, la logistique, la livraison jusqu'aux soins à domicile qui est soigneusement orchestrée ! Elle incarne une véritable philosophie du soin centré sur l'individu.

Un grand merci à toute l'équipe de Sitex pour leur professionnalisme, leur confiance et leur collaboration !

Création d'accessoires

pour les personnes perfusées, avec notre couturière



Nous travaillons avec Mme Anne Glauser, couturière et créatrice, qui fait partie de notre association. C'est avec elle que nous réfléchissons à améliorer le quotidien des malades. Nous avons alors créé des accessoires pour donner plus de mobilité à celles et ceux qui vivent branchés à un fil pour leur survie. Nous étudions et cherchons à répondre au mieux aux besoins du patient, afin de faciliter et d'alléger son quotidien.

Merci à elle pour sa disponibilité, sa créativité, son ingéniosité et pour son énergie très appréciée !

Nous avons eu également de l'aide pour la confection des accessoires, aide apportée par Mme Madeline André et Mme Danijela Batliner, que nous remercions pour leur soutien et implication.



23ème Journée d'automne

**Prise en charge des urgences en gastro-entérologie et hépatologie
au CHUV à Lausanne**



7 novembre 2024

Nous avons eu la chance d'avoir été invités, par le Pr. Alain Schoepfer, à cette journée des urgences en gastro-entérologie et hépatologie, riche en intervenants et riche en débats autour de cas complexes de patients.

Ce fut un après-midi instructif, présenté par le Pr Schoepfer et 13 intervenants, exposant 6 cas allant de l'hémorragie digestive haute à la cholangite aiguë, en passant par les impactions alimentaires.

Nous avons profité, par la même occasion, d'immortaliser l'instant avec Mme Sophie Buyse, présente dans l'instance, qui est un soutien pour l'association.

Nous remercions, au passage, le Professeur Schoepfer pour son envie de transmettre le savoir et de le rendre accessible à tous, ainsi qu'à Mme Heather Sutcliff pour toute l'organisation !

Journées 2024 de colo-proctologie de la SNFCP à Paris

14 au 16 novembre 2024

Nous avons eu l'avantage de participer au congrès annuel de la SNFCP (Société Nationale Française de Colo-Proctologie) à Paris du 14 au 16 novembre 2024.



Composé de 3 journées et d'une soirée de gala, cet événement parcourt largement les pathologies de la fin du tube digestif ayant pour animateur Guillaume Meurette, avec lequel nous avons pu échanger, et pour hôte Jerry Pichot qui nous a réservé un accueil des plus chaleureux.

Les dernières avancées autour des pathologies touchant le côlon et le rectum ont été présentées et débattues notamment avec des sessions de dissensions dont 2 professionnels de la santé défendaient le pour et le contre d'une technique ou d'une autre. Les interventions aux urgences étaient particulièrement surprenantes quant aux objets et astuces pour les déloger...



Nous remercions tout particulièrement Jerry Pichot pour la fine organisation, le timing irréprochable et le soin apporté aux convives. Félicitations à Guillaume Meurette pour sa présentation du « comment allez-vous aux toilettes » teinté d'humour !

Mise en ligne de notre boutique

28 novembre 2024

Nous avons réussi à mettre notre boutique en ligne le 28 novembre 2024 ! Cela nous a permis de présenter les accessoires aux journées francophones de nutrition à Strasbourg la semaine suivante, durant lesquelles nous tenions un stand et exposé les différents accessoires créés :



Clip tubulaires

clip pour tenir les tubulures des perfusions et avoir plus de mobilité



Clip porte-poupée

clip pour tenir les raccords des perfusions et éviter les tractions accidentelles



Belly belt

bandeau abdominale protecteur pour sonde d'alimentation



Pochette entérale bag pochette pour dissimuler les poches de décharge gastrique ou intestinale

Mise en ligne de notre boutique



Mini pochette

pochette pour ranger les bouchons des sondes d'alimentation



Pochette prolongateur Mic-key

pochette pour ranger le prolongateur et seringues pour les boutons d'alimentation



Cover PICC

manchon de protection pour cathéter veineux : picline, midline



Trousse nutrition entérale

trousse pour kit branchement et débranchement de la nutrition artificielle entérale

Congrès JFN à Strasbourg

4 au 6 décembre 2024

Nous avons été invités par la SFNCM (Société Francophone de Nutrition Clinique et Métabolique) à tenir un stand du 4 au 6 décembre 2024 à Strasbourg lors des JFN (Journées Francophones de Nutrition).

Nous y avons fait de belles rencontres collaboratives avec l'association française des POIC, association qui traite également la même pathologie que nous, la pseudo-obstruction-intestinale- chronique et également l'association La Vie Par Un Fil, qui vient en aide aux patients branchés à la nutrition artificielle en France.



Nous y avons rencontré la Dresse Francisca Joly qui nous suit assidument sur les réseaux sociaux, elle nous a ouvert les portes de cette édition et a réalisé une présentation poignante autour des grossesses sous nutrition artificielle.

Un grand merci à elle, présidente de la SFNCM, pour son investissement sans relâche auprès des malades présentant des pathologies de la motilité et de tous ceux qui nécessitent le recours à la nutrition artificielle.



C'est un impressionnant congrès réunissant 465 intervenants, 88 exposants et plus de 2'700 participants sur les 3 jours autour de la nutrition sous toutes ses formes dont notamment l'artificielle qui nous touche particulièrement.

Un grand merci également aux associations des POIC et La Vie par un Fil avec lesquelles nous avons participé à cette aventure, à leurs conseils et la mise en relation avec d'autres partenaires tels que BBraun et Baxter en autres.

Course Escalade Genève

7 et 8 décembre 2024

Un grand merci à Yannick Gonin et Romain Gilliard qui ont représenté l'association en participant à la course de l'Escalade.

Ils ont porté fièrement les t-shirts de l'association et on courut respectivement 4,8 km et 7,3 km sans relâche sous une pluie battante !

Un grand bravo à eu pour leur effort et leur ténacité !



Soutient des médecins et création d'un réseau de compétence enfants et adultes

Nous avons le souhait de créer un réseau de différents professionnels de la santé pour optimiser la prise en charge des enfants et adultes. Ceci dans le but d'éviter l'errance médicale, limiter les complications liées à la maladie (dénutrition, déshydratation) et réduire le recours à des méthodes invasives telles que nutrition artificielle.

Durant l'année 2024, nous avons eu le plaisir d'accueillir dans l'association, des médecins à l'écoute et investis auprès du patient avec l'envie de faire avancer la cause de ces pathologies complexes et rares.

Dans l'ordre d'arrivée :



Dr. Pierre Bize

Radiologue, Genolier

Merci au Dr. Pierre Bize de faire partie de l'association Osmotility dès ses débuts !

C'est un médecin passionné et investi auprès des patients, toujours disponible et réactif. Grâce à son audace et sa dextérité, il prend en charge des interventions des plus délicates.

Il est toujours prêt à aider ou encourager. C'est grâce à des professionnels tels que lui que le patient se sent soutenu et entendu.

C'est un soutien clé pour l'association et une aubaine de pouvoir le compter parmi nous !



Dr. Vitali Verin

Cardiologue, Genolier

Merci au Dr. Verin Vitali d'avoir rejoint l'association Osmotility à son commencement !

Son intérêt, ses conseils et son relationnel nous ont fortement appuyé dès le début de cette aventure !

Son altruisme et son empathie font de lui un médecin à l'écoute. Quant à son envie d'aider, elle fait une réelle différence auprès du patient.

Il est pour nous un vrai soutien, tant par son envie d'aider l'association que dans la prise en charge des malades. Nous sommes heureux de pouvoir le compter parmi nous !



Dr. Yves Borbély

Chirurgien viscéral, Hôpital de l'île à Berne

Merci au Dr. Yves Borbély, chirurgien d'avoir rejoint l'association avec qui nous avons le plaisir de collaborer.

C'est un médecin alliant compétences médicales et qualités humaines. Sa force réside dans son humilité, il se met à la place du patient afin de comprendre sa situation dans la globalité.

Il donne de son temps, il cherche, s'investit afin d'améliorer la prise en charge et le suivi des patients souffrant de pathologies méconnues ou délaissées.

Il s'engage à offrir à chacun la meilleure qualité de soins possible, avec une persévérance qui inspire admiration et respect.



Pr. Frédéric Ris

Chirurgien colorectal, HUG

Nous avons eu le plaisir d'accueillir dans l'association le Professeur Frédéric Ris, chirurgien en coloproctologie.

Le Professeur Ris est un médecin à l'écoute qui prend le patient dans son ensemble. Il égaie les consultations par sa touche d'humour qui allège la situation.

Son approche chaleureuse et empathique crée un climat de confiance immédiat, où les patients se sentent à l'aise de parler, même des sujets les plus délicats.

Nous lui souhaitons la bienvenue et nous le remercions pour son investissement.



Dresse Sophie Buyse

Gastro-entérologue, Le Cygne Yverdon

C'est avec grand plaisir que nous avons accueilli dans l'association, la docteure Sophie Buyse.

Nous avons eu la chance de la rencontrer dans son Centre yverdonnois de Gastro-entérologie et Endoscopies joliment dénommé « le Cygne ».

Elle nous a réservé un accueil très professionnel et dévoué. Ses patients sont au cœur de ses préoccupations ainsi que son équipe médicale.

C'est une médecin dont la modestie et l'humilité se ressent dès le premier contact.

Elle est pour l'association un soutien proactif qui nous encourage et nous porte dans nos actions

Perspectives pour 2025

Nous avons également à cœur de renforcer davantage le réseau médical pour les enfants malades qui va prochainement se concrétiser avec la rencontre du Dr Kessler qui traite un enfant patient de l'association. Également, une future rencontre avec le département pédiatrique de l'hôpital de l'Île à Berne, et l'invitation à participer au congrès de gastro-pédiatrie organisé à Marseille en mars 2025 par le GFHGNP (Groupe Francophone d'Hépatologie-Gastroentérologie et Nutrition Pédiatrique), dont nous sommes partenaires, où un stand pourra être tenu par notre association.

Remerciements

Nous tenons à remercier sincèrement tous les bénévoles, les membres, les donateurs, les médecins qui soutiennent l'association ainsi que les divers professionnels pour leurs conseils prodigués. Également les associations, partenaires, mandataires sans qui tout cela n'aurait pas été possible.

Aux bénévoles :

- Jonas Duvoisin
pour le design du logo, mise en page des flyers, roll-up, carte de visite, newsletter
- Steve Egger
pour les portraits caricaturaux des différents médecins
- Anne Glauser
pour la création et les idées des différents accessoires, aide et recherches
- Madeline André
pour l'aide à la création des accessoires
- Danijela Batliner
et l'établissement de la plaine de l'Orbe pour l'aide à la création des accessoires
- Denis Grosjean
pour les conseils et impression de nos dépliants publicitaires, newsletter
- Sébastien Scherrer
pour la mise à disposition des supports techniques pour la création de vidéos ainsi que sa participation, son aide sur les réseaux sociaux et son soutien indéfectible
- Isaline Spycher
pour l'aide à la relecture et corrections du site internet
- Yannick Gonin
pour les achats et livraisons et sa participation dans les vidéos sur les réseaux
- Sophie Froidevaux
pour sa disponibilité et ses conseils
- Paola et Pierre Waser
pour l'aide aux préparatifs du stand et leurs conseils et la relecture du site internet et newsletter
- Joan Straehler
pour ses relations et soutien auprès des différents clubs de la région
- Yves Giampietro
pour la mise en contact avec le Chalet du cœur
- Marlan Lehacaut
pour avoir fait le transitaire Suisse France
- Dr Cédric Ngbilo
pour les encouragements et la mise en relation avec d'autres médecins
- Neil Gaeggeler
pour ses conseils avisés sur le site web et son référencement

***A tous les membres pour leur soutien et aide financière
Aux donateurs pour leur générosité et soutien financier***

Aux médecins soutenant :

- Dr. Pierre Bize
- Dr. Verin Vitali
- Dr. Yves Borbely
- Dresse Sophie Buyse
- Professeur Frédéric Ris
- Dresse Jacquelin Ravel

Aux différents professionnels pour leurs conseils :

- Professeur Alain Schoepfer
- Mme Heather Sutcliff
- Mme Florence Gatsigazi
- Dresse Francisca Joly
- Dr. Daniel Pohl
- Dr. Paul Wiesel

Associations :

- Associations APSSII
- Association des POIC
- Association Chalet du cœur
- Association la Vie par un fil

Partenaires :

- Homecare & Osad Sitex SA
- M. Jerry Pichot GFHGNP, SNFCP
- Dr. Daniel Pohl, SwissNGM
- Dresse Pauline Jouët GFNG
- Orphanet

Mandataires :

- Etablissement de la plaine de l'Orbe
pour la confection en série d'accessoires
- Paperforms SA

Aux membres :

- Aldo Barroso
- Anne Glauser
- Anthony Blanchard
- Béatrice Cayetano
- Caroline Pellet
- Céline Egger
- Céline Rod
- Edwina Lambert
- Eleonora Musharbash
- Fabio De Castro
- Fabio Lodovici
- Fabrice Okone
- Faina Lodovici
- Florence Gonin
- Françoise Gonin
- Isaline Spycher
- Jérôme Egger
- Joël Dubugnon
- Jonas Duvoisin
- Julien Lambert
- Lino Lodovici
- Loric Waser
- Madeline André
- Maël Waser
- Marie Anne Froidevaux
- Olinto Lodovici
- Olivier Gonin
- Orlane Esseiva
- Paola Waser
- Philippe Froidevaux
- Pierre Waser
- Sabrina Waser
- Sébastien Scherrer
- Seraina Uhlmann
- Sophie Buyse
- Sophie Froidevaux
- Sophie Lamaille
- Stéphanie Lamarre
- Stéphanie Waser
- Steve Egger
- Vincent Spycher
- Viviane Gonin
- Yannick Gonin

Nos partenaires



Soutien / Membres

Osmotility est une association à but non lucratif, qui vit essentiellement de dons. Pour mener à bien ses actions, Osmotility a besoin de financements et de cotisations de membres afin de faire connaître ces maladies rares et méconnues aux hôpitaux, corps médical, homecares et autres acteurs de la santé.

Les dons et les membres permettent de faire vivre l'association, qui recherche, s'investit dans l'amélioration des dispositifs médicaux pour rendre les soins aux malades moins lourds et plus adaptés sur le long terme.

Chaque don et cotisation versé contribue à faire avancer notre mission, favoriser la qualité et le confort de vie. L'association Osmotility souhaite apporter soutien, conseils, expériences et vécus avec l'ambition de faire une réelle différence dans la vie de ceux qui luttent contre ces maladies.

Grâce à votre générosité, nous pouvons concrètement financer la recherche, offrir de l'accompagnement, sensibiliser et plaider en faveur de ces personnes vulnérables.

Le montant de la cotisation membre annuelle s'élève à 50.- Frs. Le paiement se fait directement via notre site internet, à mentionner « membre », sous la rubrique « commentaire ou messages » lors du paiement par cartes de crédit, TWINT ou par virement bancaire. Merci de remplir le formulaire, ci-dessous, avec message « membre ».

Nous sommes également heureux de tout don spontané que nous pourrions recevoir.

Autres contributions

L'argent n'est pas le seul don utile à l'association, vous pouvez également offrir du temps et des connaissances qui pourraient servir dans le cadre des buts visés par nos projets. Pour cela, vous pouvez nous contacter à l'aide du formulaire et proposer vos services. Toute contribution est la bienvenue afin d'aider les patients et rompre leur isolement

Plus d'infos sur le site internet :



www.osmotility.com

Nous suivre sur les réseaux sociaux :



Nous soutenir :



Association « Osmotility »
Av. De la Harpe 45
1007 Lausanne

IBAN : CH40 8080 8008 5749 4178 0
IID (N°BC) : 80808
SWIFT - BIC : RAIFCH22

Banque Raiffeisen du Gros-de-Vaud
Route des Flumeaux 6
1008 Prilly