

# Le kit Pocket Associations

## L'action

La filière nationale de santé G2m des maladies rares héréditaires du métabolisme a entrepris en 2020 la création d'un kit de communication centralisant données et présentations de la trentaine d'associations qui lui sont partenaires.

## La démarche

La communication "print" a été le point de départ, avec l'étape indispensable du recensement de données actualisées : les coordonnées des principaux membres des bureaux, les maladies concernées et les actions.

## L'objectif

Alertée sur la diminution du nombre et de la durée de leurs adhésions, la filière a souhaité les aider en renforçant leur visibilité auprès des patients, des aidants et des professionnels de santé, en proposant divers supports. Cet objectif s'est révélé d'autant plus important d'une part, pour les associations concernées par une ou des maladies extrêmement rares et de ce fait, représentée par un nombre restreint de patients et d'autre part, pour celles ayant peu de marge financière pour investir dans la communication.

## Le concept "pocket"

La filière a souhaité mettre en avant le logo de chaque association pour une meilleure identification en se basant sur le concept de "pocket" : des petites pochettes grises, sur lesquelles sont inscrites les coordonnées et l'apparition d'un feuillet comportant le logo de l'association.

## La production "print"



Affiche en 2 formats (120 x 80 cm  
80 x 60 cm) pour un affichage dans  
les salles d'attente des médecins,  
les locaux associatifs, ...



Dépliant (21 x 60 cm) remis aux  
patients et aidants via les centres  
maladies rares.



Annuaire (format A5, 40 pages), distribué aux  
associations et aux centres maladies rares.

disponible sur  
[www.filiere-g2m.fr](http://www.filiere-g2m.fr)



contacts : [azza.khemiri@aphp.fr](mailto:azza.khemiri@aphp.fr) / [laurent.francois@aphp.fr](mailto:laurent.francois@aphp.fr)

Association AG 1 - 2 3 soleil • Association Bernard Pepin pour la maladie de Wilson - ABPM Wilson • Association connaît les syndromes cérébelleux - CSC • Association contre les maladies mitochondriales - AMMi • Association Des ailes pour L • Association des familles galactosémiques de France - AFGF • Association des hyperinsulinismes • Association des patients de la maladie de Fabry - APMF • Association des p'tits CDG • Association Ensemble Contre La Tyrosinémie • Association française de Crigler Najjar • Association française Niemann Pick • Association francophone des glycogénoses - AFG • Association Fructos'amis pour la vie : association française des intolérants au fructose • Association les enfants du jardin • Association les feux follets • Association les petits bourdons - hyperglycinémie sans cétose • Association Lesch Nyhan action • Association Mots Pour Maux d'Enfants • Association nationale des hypercholestérolémies familiales et héréditaires - Anhet.f • Association Nos Anges • Association No Myolyse • Association Nos Enfants Menkes • Association pour la lutte contre l'alcaptonurie - ALCAP • Association sur le Syndrome de Déficit en Glut1 • Association Syndrome de Barth • Association vaincre les maladies lysosomales - VML • Association Xtraordinaire - Handicaps mentaux liés au chromosome X • Fédération française des associations de malades de l'hémochromatose - FFAMH.

# Le kit Pocket Associations

La production vidéo



disponible sur  
[www.filiere-g2m.fr](http://www.filiere-g2m.fr)

Une vidéo de 35 minutes permet à chaque association partenaire de présenter la ou les maladies qui les concernent ainsi que leurs actions principales, notamment celles visant à soutenir la recherche.

Chaque association a validé le contenu, repris principalement à partir de leur site internet et de leurs pages Facebook. La filière n'a pas validé le contenu à connotation médicale.

La filière a proposé la séquence vidéo respective à chaque association, avec une personnalisation renforcée selon leurs souhaits : thématiques supplémentaires, visuels complémentaires, intégration d'un générique de début et de fin.



Ce kit de communication est le fruit d'une année de collaboration avec les associations.

contacts : [azza.khemiri@aphp.fr](mailto:azza.khemiri@aphp.fr) / [laurent.francois@aphp.fr](mailto:laurent.francois@aphp.fr)

Association AG 1 - 2 3 soleil • Association Bernard Pepin pour la maladie de Wilson - ABPM Wilson • Association connaît les syndromes cérébelleux - CSC • Association contre les maladies mitochondriales - AMMI • Association Des ailes pour L • Association des familles galactosémiques de France - AFGF • Association des hyperinsulinismes • Association des patients de la maladie de Fabry - APMF • Association des p'tits CDG • Association Ensemble Contre La Tyrosinémie • Association française de Crigler Najjar • Association française Niemann Pick • Association francophone des glycogénoses - AFG • Association Fructos'amis pour la vie : association française des intolérants au fructose • Association les enfants du jardin • Association les feux follets • Association les petits bourdons - hyperglycémie sans cétose • Association Lesch Nyhan action • Association Mots Pour Maux d'Enfants • Association nationale des hypercholestérolémies familiales et héréditaires - Anhet.f • Association Nos Angès • Association No Myolyse • Association pour la lutte contre l'alcaptonurie - ALCAP • Association sur le Syndrome de Déficit en Glut1 • Association Syndrome de Barth • Association vaincre les maladies lysosomales - VML • Association Xtraordinaire - Handicaps mentaux liés au chromosome X • Fédération française des associations de malades de l'hémochromatose - FFAMH.