

1. RENSEIGNEMENTS CONCERNANT L'ADHÉRENT/ LE DONATEUR ⁽¹⁾

Personne physique

Nom: Prénom *

Personne morale Raison sociale

Nom:

Adresse complète *

Profession

Téléphone

E-mail

Connaissez-vous une personne atteinte par la maladie BPAN ? OUI NON

Si oui, prénom de la personne :

Lien de parenté (parent, famille, amis, professionnel...):

Correspondance avec l'association (cochez l'option souhaitée)

par mail

par courrier postal

* Mentions obligatoires

2. ADHÉSION ET/OU DON ⁽²⁾

A COTISATION ANNUELLE INDIVIDUELLE : 15 EUROS (un bulletin par personne) €

B DON À L'ASSOCIATION €

Total à régler (A+B) €

MODES DE PAIEMENT
(accompagnés de ce bulletin dûment rempli)

CHÈQUE À l'ordre de **BPAN France**

ESPÈCES En main propre auprès des membres du bureau de l'association.

VIREMENT IBAN: FR76 1780 6006 3204 1467 8994 926
BIC: AGRIFRPP878

Par la signature de ce bulletin l'adhérent s'engage à respecter les statuts ⁽³⁾
et le règlement intérieur en vigueur.

À _____ / 2021

Le _____ / 2021

Signature _____

(1) Les informations recueillies sont nécessaires pour adhérer à l'association. Elles sont traitées informatiquement et sont uniquement destinées à l'association BPAN France. Conformément à la législation en matière de protection des données à caractère personnel (RGPD), chaque adhérent à un droit d'accès, de communication et de rectification et d'effacement des informations le concernant, auprès de l'association. (2) Les personnes physiques ou morales du corps médical et paramédical ne sont pas soumises à cotisation annuelle si elles adhèrent à titre professionnel.

(3) Les statuts et règlement intérieur de l'association sont disponibles par simple demande par mail : contact@bpanfrance.fr ou consultable au siège de l'association.

BPAN

Beta-propeller
protein-associated
neurodegeneration

NBIA

Neurodegeneration
with Brain Iron
Accumulation

B

A

P

N

FRANCE

Vaincre la maladie

FER

Accumulation de fer
dans le cerveau

WDR45

Gène responsable
de la maladie

BPAN FRANCE est une association créée par des familles dont la volonté est d'améliorer l'avenir des personnes avec BPAN

Cette maladie génétique rare cause un polyhandicap moteur et intellectuel sévère. A ce jour, il n'existe aucun traitement

Le seul espoir pour les malades et leurs familles réside dans la recherche afin de trouver un traitement

<https://bpanfrance.fr>
contact@bpanfrance.fr

Association loi 1901
Publiée au JO du 02.02.2019

