



**Rapport annuel 2020**

**Rapport moral**

**Rapport d'activités**

# Table des matières

Table des matières	2
<b>Rapport moral</b>	<b>5</b>
<b>Rapport d'activités</b>	<b>9</b>
<b>Présentation de l'association</b>	<b>9</b>
Origines de l'association	9
Évolution de l'association	10
Association aujourd'hui	10
Principales missions des Séropotes	11
Reconstruire l'estime de soi	11
Mieux vivre avec le VIH	12
Agir contre la sérophobie et pour une société inclusive	12
Activités proposées	13
<b>2020 en chiffres</b>	<b>14</b>
<b>Activités</b>	<b>14</b>
<b>Administration de l'association</b>	<b>14</b>
Clôture de l'exercice 2019	14
Organisation de l'association en 2020	15
Réunions du conseil d'administration	16
Forum des Séropotes sur le fonctionnement de l'association	16
<b>Accueil</b>	<b>16</b>
Prise de contact avec l'Association	16
Profil des premiers contacts	18
Suite donnée aux premiers contacts	19
Recommandation pour le prochain mandat	20
<b>Adhésions et profil des adhérents</b>	<b>21</b>
Évolution du nombre d'adhérents	21
Âge des adhérents	22
Renouvellement des adhérents	24
Répartition géographique des adhérents	25
Recommandations pour le prochain mandat	26

<b>Typologie et nombre d'activités proposées</b>	<b>26</b>
Les activités cofinancées par l'association	26
<b>L'Apéro et l'accueil des nouveaux venus</b>	<b>27</b>
Création d'une carte d'adhérent	27
Livret d'accueil	27
<b>Activités de convivialité</b>	<b>28</b>
Soirées dînatoires à « Basiliade »	28
Afterworks « OMG ! »	28
Autres actions de convivialité	29
<b>Activités contribuant à améliorer la vie avec le VIH</b>	<b>29</b>
Veille d'information sur la « vie avec le VIH »	29
Groupes de parole et d'auto-support « Tupperware VIH »	30
Groupes de parole et d'auto-support « DISpositif »	30
Week-ends de ressourcement	32
Financement des week-ends de ressourcement	32
Mise en place d'un accompagnement thérapeutique individuel	33
Mise en place d'une réflexion sur le vieillissement avec le VIH	33
Expertise et réflexion communautaire sur la qualité de vie des PVVIH	34
Workshop « Le Cercle du VIH »	34
Congrès de la SFLS	34
Recommandation pour le prochain mandat	34
<b>Lutte contre la sérophobie</b>	<b>35</b>
Campagne « VIH indétectable = zéro transmission »	35
Campagne Zérophobie	36
Interventions dans les médias	37
Appels à témoignages et études	38
Formation du Ravad	38
Journée de travail « Accès des PVVIH à l'assurance emprunteur et aux soins non-VIH »	39
Comité de suivi	42
Réalizations	43
Accompagnement des victimes de sérophobie	46
Livret de procédures à destination des victimes de sérophobie	48
Recommandation pour le prochain mandat	50

<b>Projets structurants</b>	<b>50</b>
<b>Enquête sur l’expérience de vie des PVVIH « Vies Positives »</b>	<b>50</b>
Rappel du contexte de l’enquête	50
Bilan d’étape	50
Compte-rendu et perspectives	53
<b>Mini-série de BD “Histoires d’Asperge”</b>	<b>55</b>
<b>Label Sérofriendly</b>	<b>56</b>
<b>Site internet d’accompagnement des PVVIH</b>	<b>57</b>
Missions	57
Cibles	57
Calendrier de réalisation	57
Focus groups	58
Identité visuelle et organisation du site	59
Base de données	61
Gouvernance	62
Évolutions 2021	62
<b>Outils de communication</b>	<b>63</b>
Campagnes de diffusion de flyers et d’affiches	63
Présence sur les réseaux sociaux	64
Participation aux salons associatifs	64
<b>Levée de fonds</b>	<b>65</b>
Actions de levée de fonds	65
Bilan des actions de levée de fonds	66
<b>Reconnaissance de l’association</b>	<b>67</b>
Agrément national d’association des usagers du système de santé	67
<b>Partenariats</b>	<b>68</b>
<b>Annexes</b>	<b>70</b>
Ébauche d’argumentaire de plaidoyer sur l’accès des PVVIH à l’assurance emprunteur	70
Formation à l’accueil et à l’accompagnement des victimes de LGBT-phobies de Ravad	73
Question au Ministre de l’Economie, des Finances et de la Relance	75
Présence dans les médias	77
Agenda des activités	77

# Rapport moral

L'année 2020 a été consacrée à la consolidation des directions prises au cours des années 2018 et 2019 et de l'approfondissement des actions relevant de l'accompagnement des personnes vivant avec le VIH (PVVIH) et de la lutte contre la sérophobie. La crise sanitaire liée à l'épidémie de la Covid-19 a fortement impacté une partie de nos activités, notamment celles nécessitant un contact humain, et a ralenti la réalisation de certains projets que l'association a portés au cours de l'année.

## **Impact de la crise sanitaire**

La crise sanitaire liée à l'épidémie de la Covid-19 ne s'est pas traduite par une diminution du nombre d'adhérents, maintenu au niveau des années précédentes, et nous avons même amélioré l'accueil des personnes qui prennent contact avec notre association, comme en témoigne la progression du nombre d'adhésions suite à une première participation à une activité. Compte tenu du contexte difficile, cette évolution est à saluer.

En revanche, la crise sanitaire et les campagnes successives de confinement et de limitation de la liberté de déplacement ont eu un fort impact sur les activités menées au cours de l'année.

À partir de mars, les activités de convivialité ont dû être suspendues puis annulées et leur légère reprise pendant l'été 2020 s'est avérée être une parenthèse. Si nous avons pu nous adapter et maintenir une régularité concernant les apéros bimensuels sous format virtuel (qui ont été accueillis très favorablement), toutes les autres activités (y compris les week-ends de ressourcement thérapeutiques) ont dû être annulées. Ainsi, le volume de nos activités visant à contribuer à la reconstruction des liens sociaux et d'accompagner les PVVIH et leurs proches a été divisé par deux : 33 pour celles relevant de la convivialité (contre 61 en 2019) et 16 pour celles liées à

l'accompagnement des PVVIH et leurs proches (contre 24 en 2019). La crise sanitaire a mis ainsi en question la possibilité même de remplir pleinement ces deux missions.

Pour faire face à cette situation, nous avons cherché à renforcer l'axe d'accompagnement des PVVIH en organisant le groupe de parole mensuel DISpositif sous forme de visioconférences et en mettant en place un accompagnement individuel par un psychologue, pour une durée expérimentale de 6 mois (avril à octobre 2020). Si le basculement du groupe de parole en ligne n'a pas impacté sa fréquentation et a même permis d'élargir son public aux populations situés hors Île-de-France, l'accompagnement individuel n'a pas fonctionné comme nous l'aurions souhaité : si l'outil est nécessaire et complète de manière opportune notre offre, son format devra être repensé pour la suite. Enfin, un groupe de travail sur le vieillissement avec le VIH a également été mis en place : son travail devra être développé en 2021.

### **Traduction en actes des réformes structurelles de l'association**

Malgré le contexte sanitaire défavorable, et dans le prolongement des réformes structurelles de l'association et des changements de statuts en 2019, l'année 2020 a été consacrée à la traduction en actes de ces réformes.

Nous avons ainsi œuvré à consolider les trois piliers de notre "contrat d'association": reconstruction de l'estime de soi et des liens sociaux, accompagnement des PVVIH et lutte contre la sérophobie. Si les actions liées au premier pilier n'ont pas pu être réalisées comme prévu initialement à cause de la crise sanitaire, les actions relevant des deux autres piliers ont pu être menées au prix de quelques adaptations et légers retards dans la réalisation.

L'enquête sur l'expérience de vie des personnes vivant avec le VIH, dont la réalisation a commencé en 2019, a pu être poursuivie en 2020 : le premier semestre a été consacré à la réalisation d'entretiens supplémentaires, notamment avec des personnes transgenres et celles issues de l'immigration. Néanmoins, la présentation publique des résultats de l'enquête, prévue initialement à la rentrée 2020, a dû être décalée en 2021 et à la levée des mesures de confinement. Elle devrait constituer un moment fort de réflexion collective sur le projet associatif des Séropotes et d'une vingtaine d'associations partenaires qui ont contribué à la conception et la réalisation de l'enquête.

L'année 2020 a été également consacrée à la réalisation du site internet d'accompagnement des PVVIH « viespositives.org », en collaboration avec Publicis France. La crise sanitaire et la difficulté de mettre en place des outils efficaces d'accompagnement des PVVIH en présentiel a encore souligné

l'intérêt d'un outil numérique. Néanmoins, la crise sanitaire a engendré un retard de livraison de l'outil : le lancement, prévu en décembre 2020, a été décalé à mars 2021.

Enfin, l'année 2020 a été également celle du développement de la mission de lutte contre la sérophobie et pour une société plus inclusive. L'organisation du workshop interprofessionnel sur l'accès des PVVIH à l'assurance emprunteur et aux soins non-VIH (janvier 2020) et de l'atelier de formation sur la sérophobie et les manières d'y répondre, dans le cadre de la Formation annuelle du Ravad (février 2020), ont été deux moments forts permettant de lancer une nouvelle dynamique de travail sur ce sujet, dynamique pérennisée par la constitution d'un comité de suivi auquel participent aujourd'hui une vingtaine d'associations et organismes publics et privés. Une multitude de rendez-vous et réunions techniques avec ces acteurs ont conduit à l'élaboration d'une ébauche de plaidoyer, à l'intégration de la lutte contre la sérophobie dans le *Plan d'action de lutte contre la haine et les discriminations anti-LGBT+* du Ministère chargé de l'Égalité entre les femmes et les hommes, de la Diversité et de l'Égalité des chances, à une audition des membres de l'association par le Groupe de travail sur le VIH et la Commission des affaires sociales de l'Assemblée nationale et à une « Question » adressée par plusieurs élus de la majorité au Ministère de l'Économie, des Finances et de la Relance. Par ailleurs, un guide de procédures à destination des victimes de sérophobie a pu être réalisé : il sera intégré dans le site internet [viespositives.org](http://viespositives.org). D'un autre côté, l'association est intervenue à de nombreuses reprises dans les médias (près d'une trentaine d'articles et d'interventions radio), soit sur les sujets techniques liés à l'accès des PVVIH à l'assurance et aux soins non-VIH, soit pour témoigner sur la vie avec le VIH. Enfin, nous avons été saisis d'une cinquantaine d'interpellations, dont 31 saisines complètes, c'est-à-dire demandant une intervention de l'association et mobilisant son expertise pour y répondre.

Tous ces projets ont été menés en synergie avec de nombreuses autres associations, administrations et acteurs publics et privés, traduisant notre volonté de construire des synergies collectives et de fédérer les initiatives permettant d'améliorer la qualité de vie des PVVIH et leurs proches.

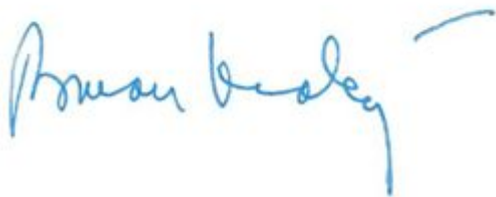
En juillet 2020, ce travail a été consacré par l'obtention de l'agrément national d'association des usagers du système de santé, en complément de l'agrément de l'association d'intérêt général. Cet agrément nous a permis, au cours de l'année, d'intégrer plusieurs commissions de patients et instances de consultation, pérennisant notre mission de mieux défendre les intérêts et les droits des PVVIH et de leurs proches.

## Perspectives

Après une refonte de notre projet associatif en 2018-2019, l'année 2020 a donc été consacrée à la traduction en actes de cette refonte. L'étape qui nous attend désormais est celle d'infuser de manière plus organique ce nouveau projet associatif auprès des adhérents, et faire évoluer l'image de l'association en interne et en externe. Ce projet de consolidation devra également s'appuyer sur une meilleure articulation de la communication entre les trois piliers sur lesquels repose notre contrat associatif, et par l'instauration plus proactive des moments d'échanges entre adhérents et entre les adhérents de l'association et nos partenaires.

C'est le défi qui nous attend pour installer de manière pérenne Les Séropotes au sein de la communauté LGBT+ et au-delà, en tant qu'acteur clé et expert de l'accompagnement des PVVIH et de la lutte contre la sérophobie et pour une société inclusive.

Fait à Paris, le 8 janvier 2021



Roman Krakovsky, président de l'association

# Rapport d'activités

## 1. Présentation de l'association

### 1.1. Origines de l'association

L'avènement des trithérapies en 1996 permet de réduire la présence du virus du sida dans le corps des PVVIH quasiment à néant et de transformer une maladie mortelle en une maladie de longue durée. Cette victoire, obtenue aussi grâce aux luttes de ceux qui ont été frappés de plein fouet par le virus, change radicalement le quotidien des PVVIH. Leur horizon de vie s'élargit et elles peuvent désormais mener une vie comparable à celle des personnes séronégatives. Avec le temps, les progrès de la médecine font également disparaître les effets visibles des traitements et autorisent de vivre la séropositivité de manière cachée, permettant d'échapper en partie aux discriminations et aux stigmatisations liées au statut sérologique.

Cette évolution produit également une certaine rupture au sein de la communauté des PVVIH. D'abord, les nouveaux contaminés peinent à se reconnaître dans l'expérience de vie de ceux qui ont connu l'épidémie avant l'arrivée des trithérapies. Ensuite, les associations de lutte contre le sida élargissent progressivement leur action à d'autres groupes, ce qui ne permet plus de retrouver aussi facilement l'effet miroir nécessaire pour le travail de résilience. Enfin, une fois maîtrisée la progression de la maladie chez les patients, de nouveaux enjeux apparaissent, comme la reconstruction de l'estime de soi, la sérophobie cachée ou affichée, la marginalisation sociale, les comorbidités ou la question du vieillissement avec le VIH.

C'est pour répondre à ces nouveaux enjeux que l'association des Jeunes Séropotes Paris naît le 17 janvier 2006, à l'initiative d'un collectif de jeunes gays vivant avec le VIH. Son but est de permettre, par l'auto-support, de renforcer l'estime de soi, de contribuer à prendre en charge les aspects psychologiques de la vie avec le VIH (isolement, dépression, angoisse, troubles du sommeil et du comportement, colère, sentiment de culpabilité et de honte, etc.) et ainsi de contribuer à prévenir des comportements à risques, y compris sexuels, et la prise de produits stupéfiants, et de contribuer à une meilleure hygiène de vie.

## **1.2. Évolution de l'association**

Au départ, l'association est ouverte aux personnes LGBT+ séropositives d'Île-de-France de moins de 40 ans. En 2013, l'association lève cette condition d'âge et change de nom pour devenir Les Séropotes Paris.

L'association est membre du Centre LGBT+ Paris Île-de-France. Elle fait partie, depuis avril 2016, de son Conseil d'Administration.

En 2018, l'association adhère à l'Inter-LGBT et au collectif GreyPRIDE et en 2019, elle rejoint le Ravad (Réseau d'Assistance aux Victimes d'Aggressions et de Discriminations), afin de mieux défendre les intérêts des PVVIH et leurs proches et de mieux participer aux combats communautaires.

## **1.3. Association aujourd'hui**

Le 26 janvier 2019, l'Assemblée générale valide une modification des Statuts et du Règlement intérieur de l'association, fruit d'un travail de réflexion collective sur l'évolution de statuts de l'association (57 voix pour, 4 voix contre, 5 abstentions). Une Charte des valeurs fondamentales est élaborée à cette occasion.

Toute personne physique ou morale peut devenir membre des Séropotes, à condition de partager les valeurs de séro-inclusion liées à la communauté LGBT+ et de respecter notre « contrat d'association ». Celui-ci repose désormais sur trois documents complémentaires : Statuts, Règlement intérieur et Charte des valeurs fondamentales.

Cette réforme ouvre la porte aux personnes séronégatives : aux conjoints ou proches des personnes vivant avec le VIH qui souhaitent militer à nos côtés. Par la même occasion, le périmètre territorial de l'association est élargi au niveau national, alors qu'il était auparavant limité à l'Île-de-France. Le fonctionnement des instances de l'association est également repensé, pour assurer un meilleur fonctionnement de l'association au quotidien : le mandat du CA élargi à deux ans avec un renouvellement par moitié tous les ans, la possibilité d'instaurer la fonction de vérificateur aux

comptes, la mise aux normes du Règlement général sur la protection des données (RGPD), le fonctionnement des Assemblées générales ordinaires et extraordinaires (AGO et AGE), les règles d'organisation des activités, le fonctionnement du Conseil d'administration (CA) et compétences de ses membres, etc.

L'association change de nom et devient Les Séropotes.

En 2020, Les Séropotes obtiennent l'agrément d'association d'intérêt général et l'agrément national d'association des usagers du système de santé, lui permettant de siéger dans les instances consultatives des patients et de mieux défendre les droits des personnes vivant avec le VIH.

#### **1.4. Principales missions des Séropotes**

L'objectif principal de l'association Les Séropotes est de contribuer au bien-être des personnes LGBT+ vivant avec le VIH, de leurs familles et proches. Pour réaliser cet objectif, l'association poursuit trois missions, à savoir de mener des actions contribuant à la reconstruction de l'estime de soi, d'accompagner les PVVIH dans le travail de réflexion personnelle sur ce que « vivre avec le VIH » signifie pour chacun, et d'agir contre la sérophobie et pour l'inclusion des PVVIH dans la société.

L'association s'attache à poursuivre ces missions dans la complémentarité, car c'est seulement de cette complémentarité qu'émerge l'émulation nécessaire à leur réalisation. L'association offre à chaque membre des espaces différenciés où il/elle pourra poursuivre son cheminement par rapport au VIH sereinement et en accord avec sa propre histoire.

##### **1.4.1. Reconstruire l'estime de soi**

Les inégalités et les discriminations sont des sources majeures de mauvaise estime de soi qui entraîne souvent d'autres problèmes et des comportements à risques. En effet, cumuler le statut de LGBT+ et de PVVIH revient souvent à multiplier les formes de discrimination, y compris au sein de la communauté LGBT+.

Pour faire face à cette situation, les PVVIH choisissent souvent des stratégies d'évitement. Celles-ci leur permettent de se protéger au moins d'une partie des discriminations et du rejet, vécus souvent comme une forme de violence. Les uns multiplient des rencontres sans lendemain où il n'est pas nécessaire de confier à l'autre son statut sérologique, les autres décident de renoncer à toute forme de sexualité ; d'autres choisissent encore exclusivement des partenaires vivant avec le VIH ou décident de vivre dans le déni de leur statut sérologique, en adoptant parfois des comportements à risque. Nous sommes persuadés que la meilleure façon de lutter contre ces comportements est de s'attaquer à leur source et d'œuvrer à l'amélioration de l'estime de soi, qui commence par la reconstruction des liens sociaux et de la confiance en autrui.

### **1.4.2. Mieux vivre avec le VIH**

Le VIH change en profondeur la vie des personnes concernées, le regard qu'elles portent sur elles-mêmes, le regard de leurs proches et les liens entre elles et leur environnement professionnel, personnel et intime. Au lieu de faire comme si le virus n'existait pas, il faudrait par conséquent « être assez courageux pour accueillir ce qui peut venir à notre rencontre » (Reiner Maria Rilke), intégrer la séropositivité dans sa vie et lui trouver la juste place. Au lieu d'essayer d'« être bien malgré le virus », il faut apprendre à « être bien avec le virus », ce qui nécessite de reconstruire le rapport à soi et aux autres.

En partageant les informations et les questions au sujet du VIH et des infections sexuellement transmissibles et les solutions élaborées par chacun et chacune pour mieux « vivre avec », on peut mieux se connaître soi-même et mieux connaître les autres. C'est ainsi que la séropositivité, cet événement survenu indépendamment de notre volonté – et qui par conséquent n'a pas à être une source de honte –, peut devenir une ressource pour agir et donc une source de fierté. Car si on n'a pas à être fiers de ce qui nous arrive, on peut être fiers de ce qu'on en fait et de comment on l'intègre dans nos vies. Et il n'y a rien dont nous pouvons être fiers davantage que de vivre en accord avec qui nous sommes.

Ce travail de reconstruction demande beaucoup d'efforts et nous sommes persuadés que la meilleure façon de procéder est de s'associer les uns aux autres car c'est ainsi qu'on devient plus forts.

### **1.4.3. Agir contre la sérophobie et pour une société inclusive**

Toute forme d'oppression commence par rendre les discriminations qu'elle commet invisibles, en paroles ou en actes. Car la première condition pour pouvoir lutter contre les injustices est de pouvoir dire et de montrer ce qui ne fonctionne pas : c'est la principale vertu de la liberté d'expression. Ne pas parler de personnes LGBT+ qui vivent avec le VIH, c'est les rendre invisibles. Et lorsqu'elles deviennent invisibles, les discriminations à leur égard le deviennent aussi, et il devient plus difficile de les combattre.

C'est pour cette raison que l'association se donne pour mission de rendre les personnes LGBT+ vivant avec le VIH plus visibles dans l'espace public, au sein de la communauté LGBT+ et dans la société, et de lutter contre les discriminations à leur égard. Cette présence permet également à ceux qui en ressentent le besoin et l'envie de mieux nous identifier et de nous retrouver.

Mais défendre l'égalité pour soi, c'est la défendre également pour les autres. Car baisser les bras lorsque les autres sont discriminés, c'est autoriser les autres à baisser les bras lorsque nous serons à

notre tour discriminés. L'association, à travers ses actions et ses prises de position, s'efforce ainsi de lutter contre toute forme de discrimination à l'encontre d'un groupe ou d'une personne, et plus particulièrement à l'encontre des membres de la communauté LGBT+.

L'association espère contribuer ainsi à défendre le principe d'égalité qui n'a de sens que lorsqu'il est universel : c'est le seul moyen de garantir à chacun une vie décente et de rendre le bonheur possible.

## 1.5. Activités proposées

Ces trois missions de l'Association se traduisent en actions que l'association s'efforce de mener au quotidien :

<b>Reconstruire les liens sociaux et l'estime de soi</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Rencontres conviviales (apéros et restos)</li> <li>▪ Activités culturelles et sportives (acrobranche, cinés, patinoire, pique-niques, spectacles de cabaret et de théâtre, etc.)</li> <li>▪ Dîners à Basiliade</li> </ul>
<b>Mieux vivre avec le VIH</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Groupes de parole et d'auto-support portant sur les différents aspects de la vie avec le VIH (Tupp-VIH et DISpositif)</li> <li>▪ Organisation de week-ends de ressourcement</li> <li>▪ Accompagnement individuel des PVVIH</li> <li>▪ Veille d'information sur l'évolution de la recherche, sur les aspects médicaux, sociétaux et juridiques de la vie avec le VIH, via le site internet, la page et le groupe secret Facebook, la newsletter, les comptes Instagram, Twitter, YouTube, etc.</li> </ul>
<b>Lutter contre la sérophobie</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Participation à la Marche des Fiertés et à la Marche en mémoire des victimes du sida du 1<sup>er</sup> décembre, à la Rentrée des associations et aux différents événements publics communautaires</li> <li>▪ Sensibilisation du public sur le fait qu'une PVVIH qui prend son traitement et qui a une charge virale indétectable ne peut pas transmettre le virus (« VIH indétectable = zéro transmission»), à travers les campagnes d'information, les témoignages dans les médias et la prise de parole en public</li> <li>▪ Organisation d'événements de convivialité ouverts au public (soirées et pique-niques Zérophobie, Afterworks OMG!, etc.)</li> <li>▪ Accompagnement juridique et défense des droits des PVVIH, notamment dans l'accès à l'assurance emprunteurs et aux soins non-VIH</li> </ul>

## 2. 2020 en chiffres

La crise sanitaire liée à la pandémie de la Covid-19 a fortement impacté les activités de l'association, notamment celles relevant de la convivialité. Deux confinements au printemps (17 mars - 11 mai) et en automne (30 octobre - 15 décembre) et un couvre-feu à partir du 14 octobre nous ont amené à réduire le volume d'activités nécessitant le contact humain et à adapter une partie de nos activités en les basculant sur les formats virtuels.

<b>Adhérents</b>	<b>111 personnes</b>	
<b>Mission</b>	<b>Nb d'activités publiques</b>	<b>%</b>
Reconstruction des liens sociaux	44 activités	63,8
Accompagnement des PVVIH	16 activités	23,2
Lutte contre la sérophobie	9 activités	15,5

L'annulation de la quasi-totalité des grands événements de visibilité (Marche des Fiertés en présentiel, élections, festivals de cinéma, tournois sportifs, etc.) ont laissé la place à des événements virtuels et au travail de fonds sur certains projets, comme le plaidoyer politique et le site internet d'accompagnement des PVVIH [viespositives.org](http://viespositives.org).

## 3. Activités

### 3.1. Administration de l'association

#### 3.1.1. Clôture de l'exercice 2019

L'Assemblée générale ordinaire a eu lieu le 25 janvier 2020. Au cours de celle-ci, le rapport d'activité, le rapport moral et le rapport financier ont été approuvés :

	Pour	Contre	Abstention	Non renseigné
Rapport moral	33			
Rapport d'activités	32			1
Rapport financier	33			

Cinq adhérents se sont portés candidats au Conseil d'Administration et à la suite d'un vote, ils ont tous été élus. Le Conseil d'Administration nouvellement élu a ensuite procédé à l'élection du Bureau, composé d'un président, d'un secrétaire et d'un trésorier.

### 3.1.2. Organisation de l'association en 2020

CONSEIL D'ADMINISTRATION						
BUREAU			AUTRES MEMBRES DU CONSEIL			
Roman KRAKOVSKY, président			Michaël GARDE			
Aylau TIK, secrétaire			Rayan HADD			
D.G., trésorier (25/01-10/03)			Olivier L. (25/01-07/03)			
Laurent CHAILLET, trésorier (10/03-31/07)			David SAUVAGE			
Clotaire LEPRÊTRE, trésorier (01/08-31/12)			Christophe SORET			
			Cylvain SURBLÉ (16/07-31/12)			
A X E	RECONSTRUCTION DES LIENS SOCIAUX		ACCOMPAGNEMENT DES PVVIH		LUTTE CONTRE LA SÉROPHOBIE	
	ACCUEIL	ACTIVITÉS	VIVRE AVEC	VIEILLIR AVEC	VISIBILITÉ	PLAIDOYER
C O M M I S S I O N S	Michaël GARDE	Laurent CHAILLET	Clotaire LEPRÊTRE	Michaël GARDE	Christophe SORET	Roman KRAKOVSKY
					Cylvain SURBLÉ	Bruno LAMOTHE
					Aylau TIK	
	Mickaël BERTRAND	Mathieu CHARLET	Mathieu CHARLET		Chris CAMUSET	
	Mauricio DMC3	David SAUVAGE	Jean-Pierre RIFFARD		Mathieu CHARLET	
	Rayan HADD	Christophe SORET	Cylvain SURBLÉ		Mauricio DMC3	
	Juan RENGIFO	Aylau TIK			Roman KRAKOVSKY	
	Paul REY				Samuel LÉVÊQUE	
Aylau TIK				Paul REY		
				Maurice RIFFAIT		

Les projets du site internet d'accompagnement des PVVIH ([viespositives.org](http://viespositives.org)) et la mini-série BD *Histoires d'Asperge* ont été suivis par le président de l'association, tout comme la levée de fonds pour le fonctionnement courant de l'association et le projet d'enquête sur l'expérience de vie des PVVIH "Vies Positives" (ce dernier en étroite collaboration avec le sociologue Guillaume Roucoux).

### **3.1.3. Réunions du conseil d'administration**

Le CA s'est réuni 11 fois au cours du mandat les : 11 février, 10 mars, 07 avril, 5 mai, 2 juin, 30 juin, 25 août, 06 octobre, 3 novembre, 15 décembre 2020 et 12 janvier 2021. Un CA exceptionnel a eu lieu le 4 juillet 2020.

### **3.1.4. Forum des Séropotes sur le fonctionnement de l'association**

Le dimanche 27 septembre 2020 s'est tenu le Forum des Séropotes au Bar'Ouf. Son objectif était de faire un point et de réfléchir collectivement sur les projets de l'association (notamment le plaidoyer sur la lutte contre la sérophobie et la réalisation du site internet d'accompagnement des PVVIH), la nécessité de création d'un poste de directeur opérationnel (DO) afin d'assurer leur pérennité par des réunions de sensibilisation et de la levée de fonds.

Dans la suite de ce forum, et au terme de plusieurs mois d'échanges entre les membres du CA, il a été convenu de créer ce poste. Le DO sera chargé de la levée de fonds, du plaidoyer politique et du projet de site internet d'accompagnement des PVVIH. Ce poste sera pourvu dès janvier 2021, après l'AG.

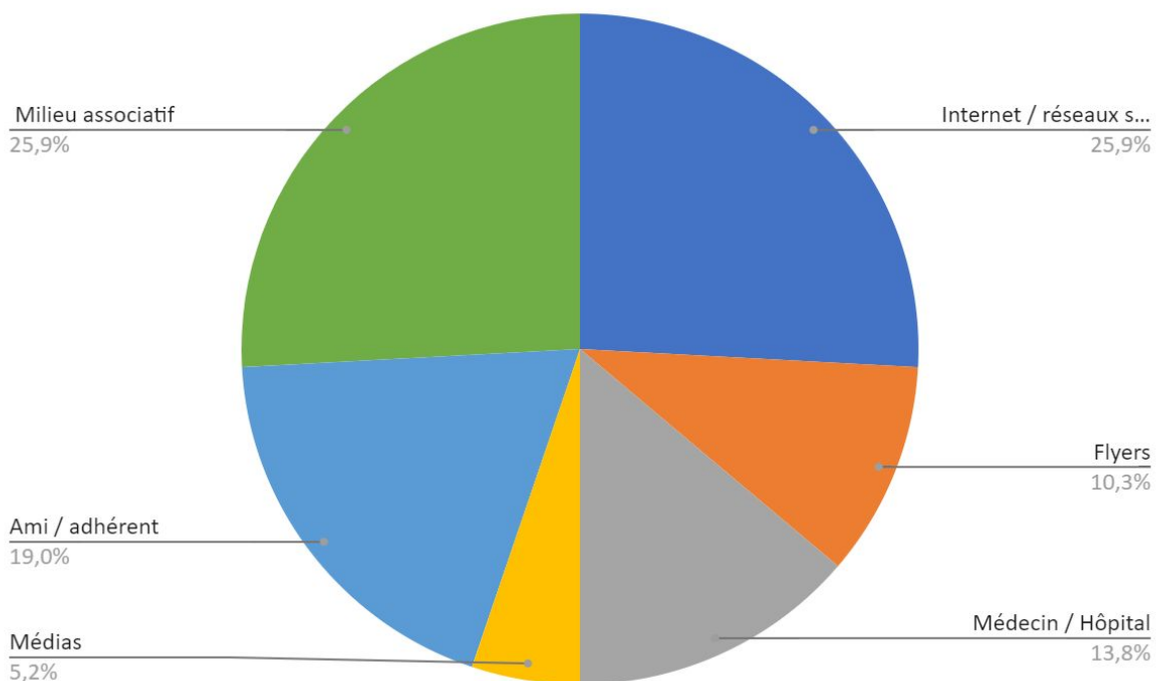
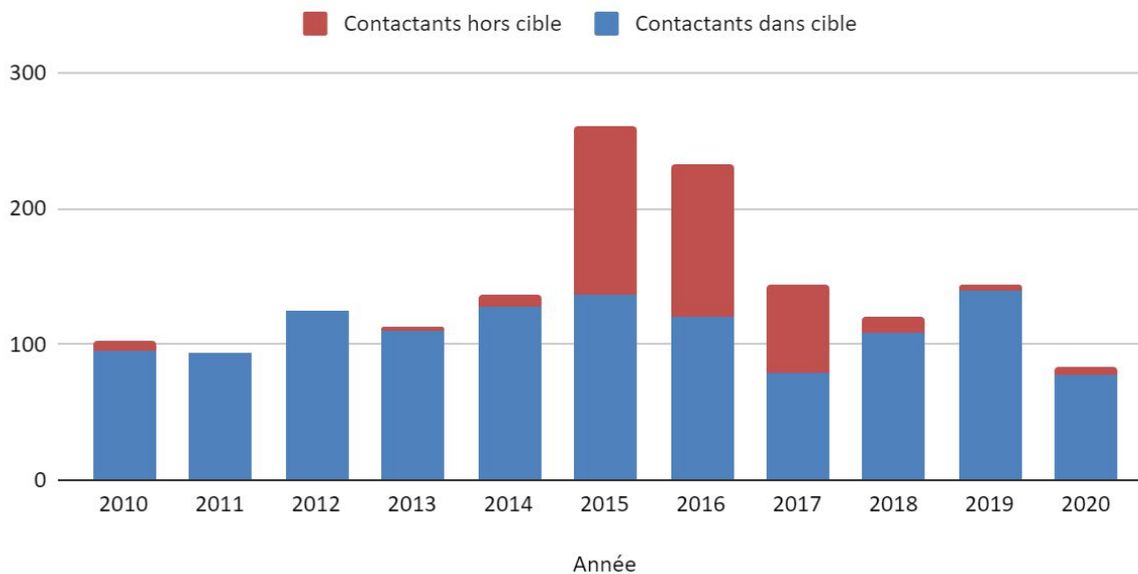
## **3.2. Accueil**

### **3.2.1. Prise de contact avec l'Association**

L'accueil des nouveaux arrivants se fait traditionnellement lors d'un Apéro, le rythme bimensuel de cet événement et le cadre sécurisé permettant de mettre les nouveaux arrivants en confiance et de consacrer le temps nécessaire à un échange avec eux. Toutefois, l'accueil peut être organisé dans le cadre de n'importe quelle autre activité de l'association.

En 2020, 83 personnes ont contacté l'association en exprimant des demandes en rapport avec notre objectif principal, à savoir l'amélioration du bien-être des PVVIH. 8 de ces contacts étaient hors cible, c'est-à-dire avec des demandes d'assistance matérielle que nous ne pouvions satisfaire, ou de simples demandes d'information. Ces chiffres correspondent au seuil bas de l'année 2017, avant la refonte du projet associatif.

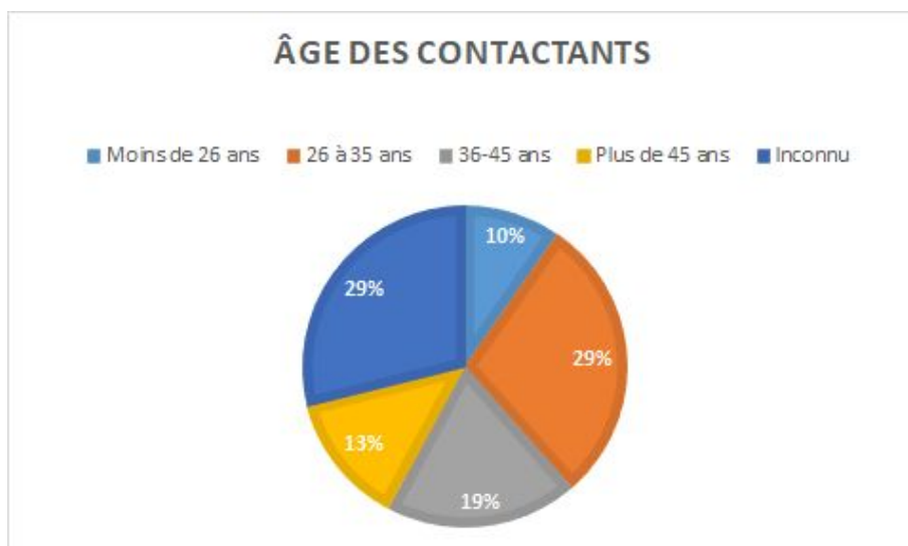
## Nombre de contactants, Contactants dans cible et Contactants hors cible



En 2020, le Conseil d'administration poursuit le travail engagé depuis 2018, en partant du constat que les personnes prennent connaissance de l'existence de l'association principalement grâce à Internet, un médecin, un ami ou membre de l'association ou une autre association LGBT+.

### 3.2.2. Profil des premiers contacts

Le règlement général sur la protection des données nous autorise à recueillir seulement des informations personnelles indispensables pour assurer le fonctionnement courant de l'association. Pour le suivi statistique, nous demandons donc aux contactants de partager avec nous un certain nombre de données, sur la base de volontariat. Si elles sont incomplètes, elles permettent néanmoins de brosser un portrait-type du contactant :



Tranche d'âge	Nombre	%
Moins de 26 ans	8	10 %
26 à 35 ans	24	29 %
36-45 ans	16	19 %
Plus de 45 ans	11	13 %
Inconnu	24	29 %
	83	100 %

L'âge moyen des contactants se situe autour de 36 ans en 2020 (pour ceux qui nous indiquent leur âge). Cette évolution se poursuit depuis plusieurs années et reflète la structure par tranches d'âge de la population vivant avec le VIH : selon Santé publique France, entre janvier 2019 et septembre 2020, 13 % des personnes ayant découvert leur statut sérologique ont moins de 25 ans et 21 % ont plus de 50 ans<sup>1</sup>.

<sup>1</sup> *Bulletin de santé publique VIH-IST*, décembre 2020.

### 3.2.3. Suite donnée aux premiers contacts

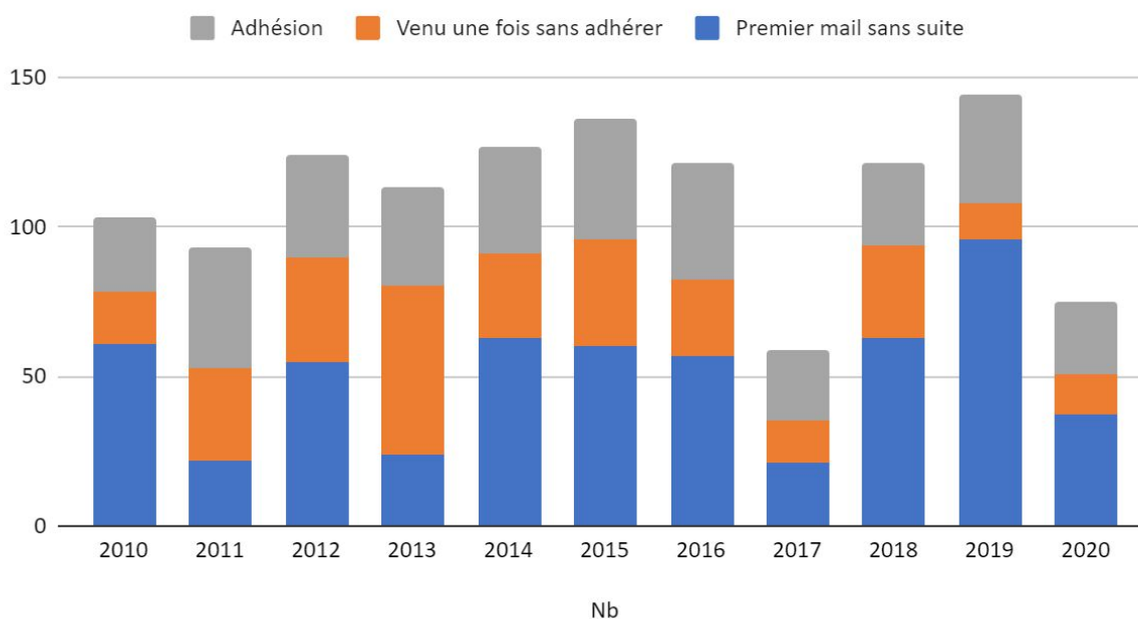
Toutes les personnes ayant contacté l'association par mail et dont le profil correspond aux missions de l'association se sont vu proposer de participer à un Apéro, activité permettant d'accueillir les nouveaux venus de l'association.

Les personnes dont le profil ne correspondait pas à celui couvert par l'association, ont été orientées vers d'autres structures associatives, en fonction de leur profil. En cela, l'association remplit la fonction d'intérêt général qui est celle de conseiller et d'accompagner dans sa démarche personnelle toute personne concernée par le VIH dont elle prend connaissance.

Parmi les 83 personnes qui ont contacté l'association par mail en 2020, 75 étaient dans notre cible. 36 ont participé à un Apéro (48 %) ; 24 ont décidé d'adhérer (32 %). On notera plus loin que le nombre de nouvelles adhésions pour 2020 s'élève à 31. Cela s'explique par le fait que des proches et conjoints ont adhéré sans avoir envoyé de mail de premier contact.

Pour mieux comprendre ces statistiques, il est nécessaire de les placer dans la durée.

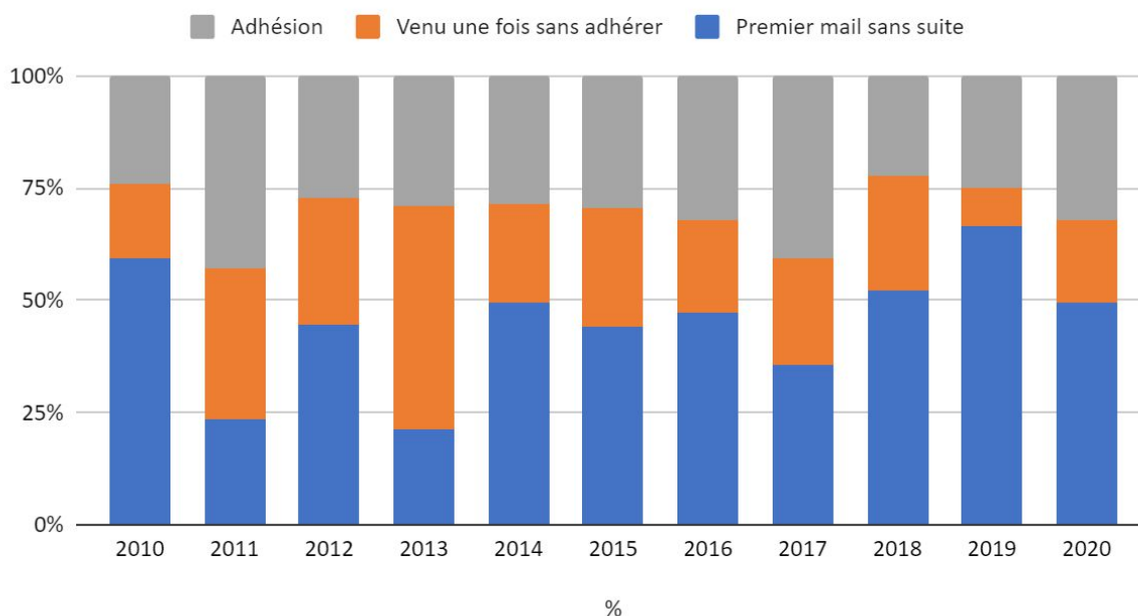
#### Premier mail sans suite , Venu une fois sans adhérer et Adhésion



Nb	2010	2011	2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020
Premier mail sans suite	61	22	55	24	63	60	57	21	63	96	37
Venu une fois	17	31	35	56	28	36	25	14	31	12	14
Adhésion	25	40	34	33	36	40	39	24	27	36	24
Total	103	93	124	113	127	136	121	59	121	144	75

En 2020, seules 75 personnes dans la cible nous ont contactés, soit le nombre le plus bas depuis 2017. Cette situation s'explique par l'annulation de toutes les activités de visibilité et des activités de convivialité inter-associatives, notamment le Printemps des Associations et la Marche des Fiertés. Le nombre de venues et d'adhésions reste cependant dans la moyenne, ce qui donne un très bon taux d'adhésion de 32 %.

### Premier mail sans suite , Venu une fois sans adhérer et Adhésion



%	2010	2011	2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020
Premier mail sans suite	59,22%	23,66%	44,35%	21,24%	49,61%	44,12%	47,11%	35,59%	52,07%	66,67%	49,33%
Venu une fois	16,50%	33,33%	28,23%	49,56%	22,05%	26,47%	20,66%	23,73%	25,62%	8,33%	18,67%
Adhésion	24,27%	43,01%	27,42%	29,20%	28,35%	29,41%	32,23%	40,68%	22,31%	25,00%	32,00%

### 3.2.4. Recommandation pour le prochain mandat

Pour mieux faire connaître l'association auprès des personnes concernées, il est recommandé de mettre en place les mesures suivantes :

- Améliorer le site Internet de l'association et sa présence sur les réseaux sociaux (notamment Facebook, Twitter et Instagram)
- Continuer à distribuer des flyers de l'Association dans les centres de dépistage, les CeGIDD et, dès que la situation sanitaire le permet, les lieux de sortie LGBT+ à Paris (boîtes, bars, restaurants, saunas, etc.), à raison d'au moins deux campagnes d'envois par an et en s'appuyant sur les partenaires (médias, associations...)

- Renforcer la présence de l'association dans le milieu LGBT+ à travers les actions de sociabilité et la prise de parole : événements de convivialité et événements militants (Afterworks inter-associatifs OMG!, soirées et pique-niques Zérophobie, etc.), salons inter-associatifs et médias.

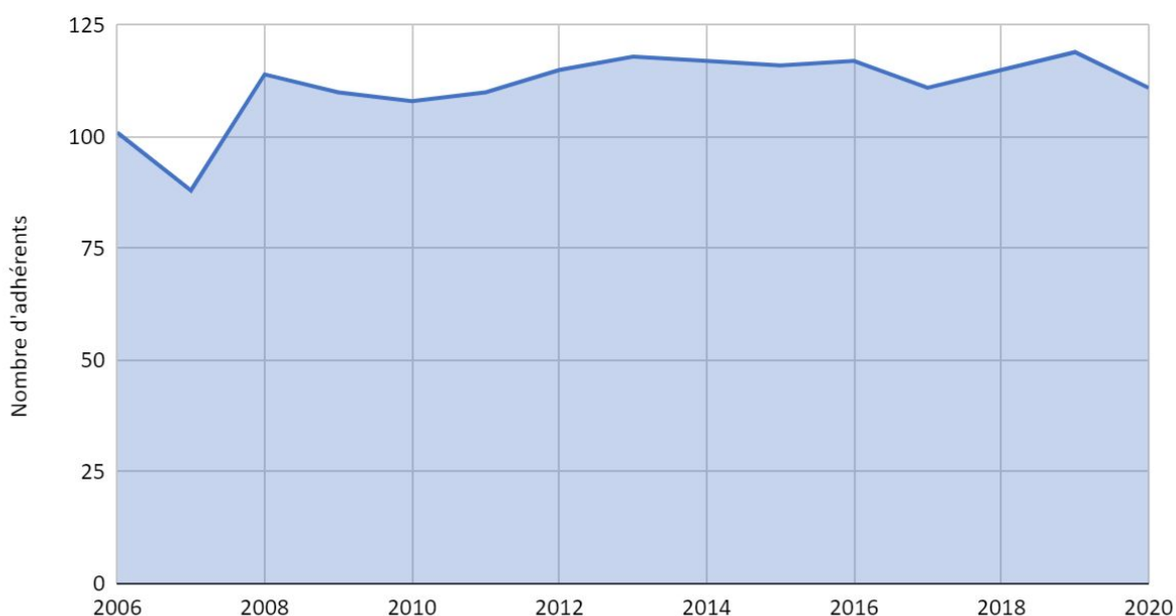
Par ailleurs, l'association ne se réduit pas à l'accueil, et les personnes viennent pour des raisons diverses, souvent plus ou moins clairement formulées ou assumées. C'est l'ensemble de notre projet associatif qui devrait être mis en valeur et communiqué aux personnes qui peuvent en avoir besoin. Cela suppose donc de retravailler notre stratégie de communication, en complément des actions déjà menées, en privilégiant le site internet et les réseaux sociaux ainsi que le *Livret d'accueil* dont la réactualisation n'a pas pu être finalisée en 2020.

### 3.3. Adhésions et profil des adhérents

#### 3.3.1. Évolution du nombre d'adhérents

En 2020, le nombre d'adhérents est globalement stable, avec 111 adhérents (contre 119 l'année précédente) 19 membres bienfaiteurs et 13 membres d'honneur. Autrement dit, la crise sanitaire n'a pas eu un impact fondamental sur le nombre d'adhérents, et prouve une fois de plus que la convivialité n'est pas la seule raison d'adhésion à l'association.

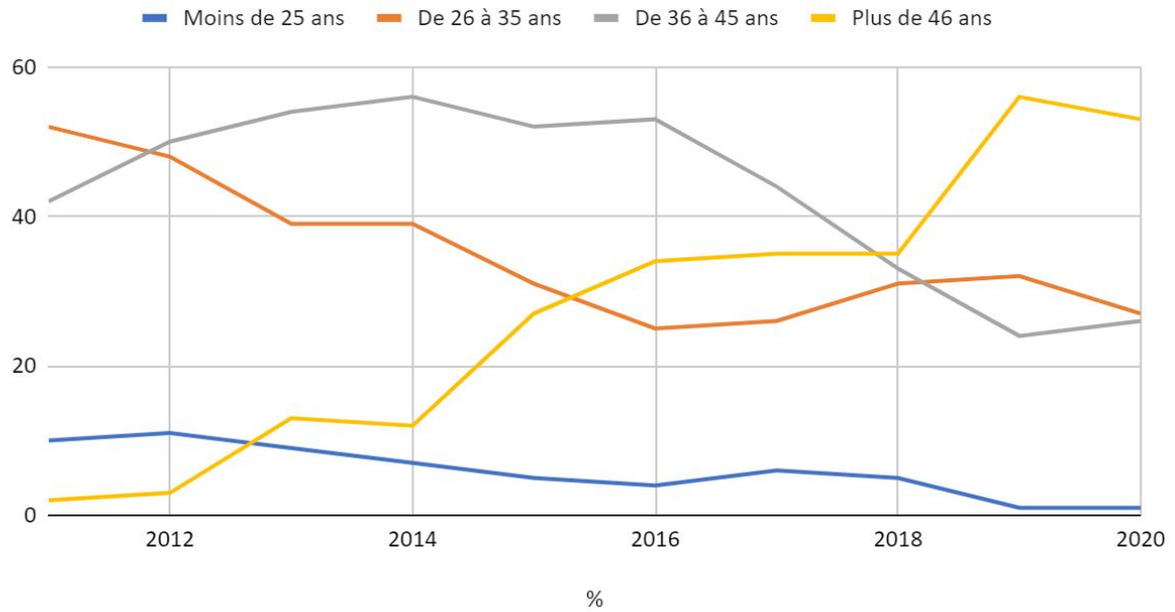
Nombre d'adhérents par année de 2006 à 2020



	2006	2007	2008	2009	2010	2011	2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020
Nb d'adhérents	101	88	114	110	108	110	115	118	117	116	117	111	115	119	111

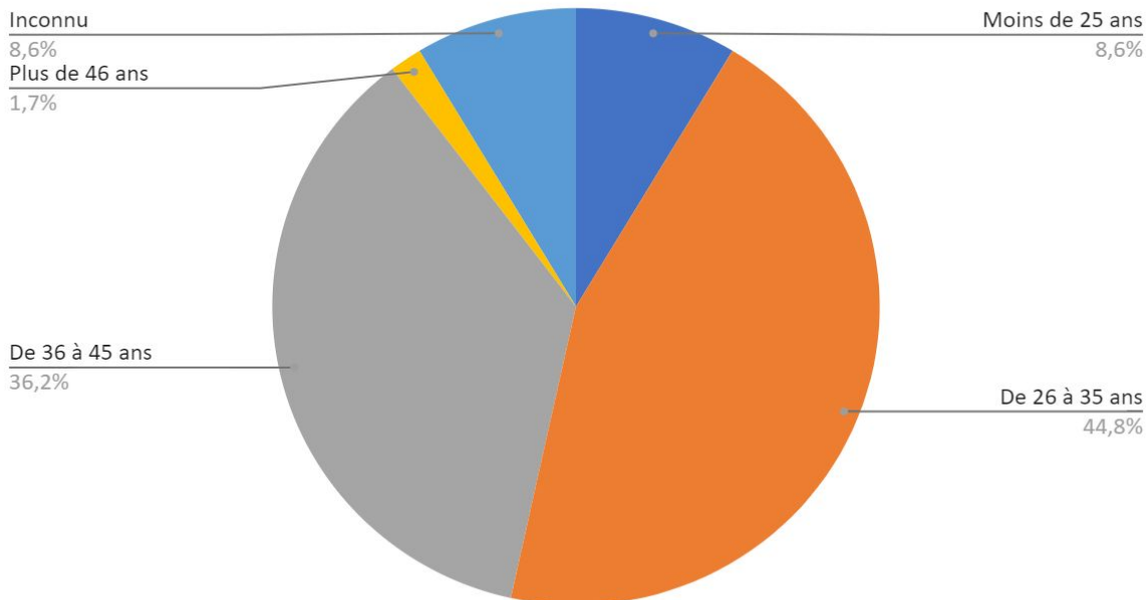
### 3.3.2. Âge des adhérents

#### Évolution par tranches d'âge

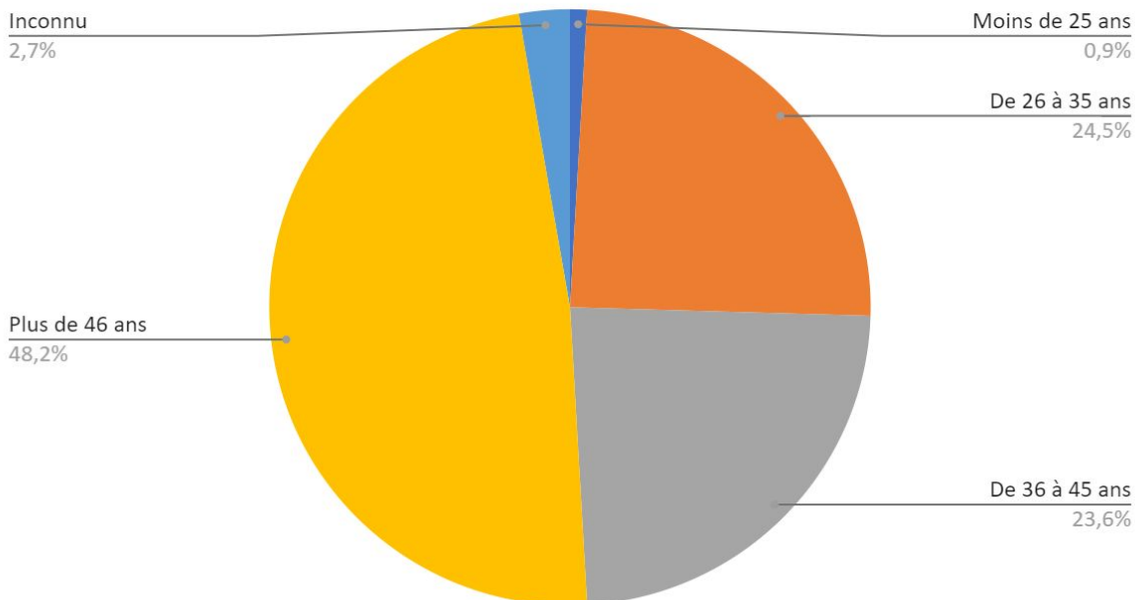


%	2011	2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020
Moins de 25 ans	10	11	9	7	5	4	6	5	1	1
De 26 à 35 ans	52	48	39	39	31	25	26	31	32	27
De 36 à 45 ans	42	50	54	56	52	53	44	33	24	26
Plus de 46 ans	2	3	13	12	27	34	35	35	56	53
Inconnu	10	11	9	7	5	4	6	5	6	4

2011



Répartition des membres par tranche d'âge en 2020



On constate la disparition des personnes de moins de 25 ans et la diminution progressive de celles de moins de 35 ans. Les 36-45 ans diminuent depuis 2016, tandis que les plus de 46 ans représentent aujourd'hui environ un membre sur deux.

En 2020, le plus jeune des adhérents avait 24 ans (contre 19 ans en 2018) et le plus âgé 71 ans (contre 66 en 2019). Autrement dit, l'association est en train de vieillir à une vitesse considérable,

suivant de près le vieillissement général de la population des PVVIH et de celui du milieu associatif en général. La moyenne d'âge est actuellement de presque 45 ans : elle était de 32 ans en 2008.

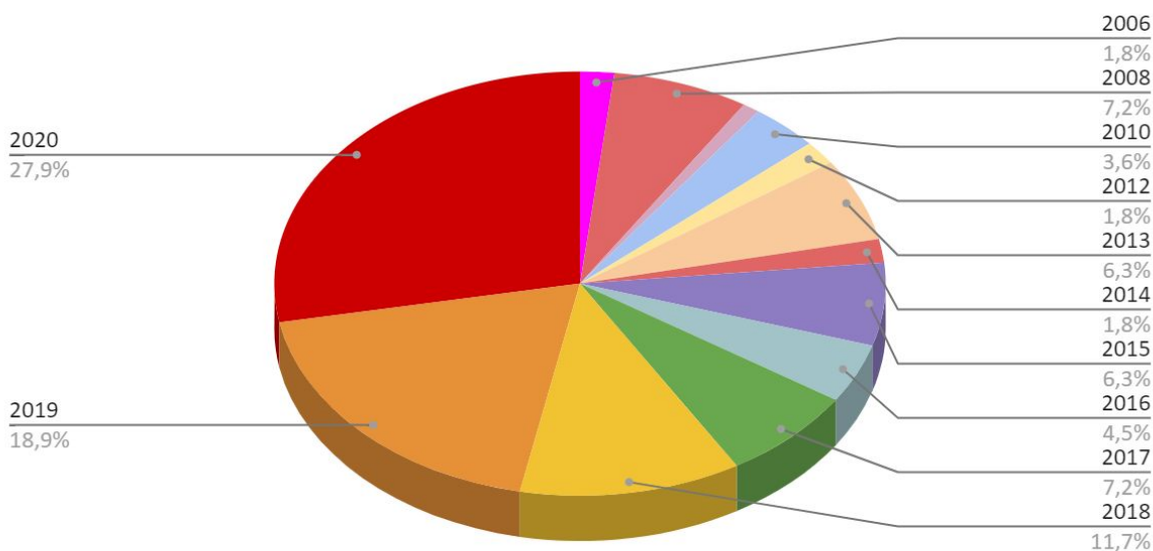
### 3.3.3. Renouvellement des adhérents

Sur 111 adhérents 2020, 74 étaient déjà parmi les 119 adhérents de 2019 (62 %), 31 sont nouveaux (26 %), les 6 derniers sont des anciens Séropotes d'avant 2019. On notera que seuls 24 nouveaux sont passés par un premier contact mail. Les amis et conjoints étant venus accompagnés.

	2006	2007	2008	2009	2010	2011	2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020
Nombre d'adhérents	101	88	114	110	108	110	115	118	117	116	117	111	115	119	111
Nombre de nouveaux	101				25	40	34	33	36	40	39	24	27	36	31
% de nouveaux	100				23,15	36,36	29,57	27,97	30,77	34,48	33,33	21,62	23,48	30,25	26,05

Le pourcentage de nouveaux adhérents diminue de 4 % cette année par rapport à 2019. La majorité des adhérents sont membres de l'association depuis moins de 3 ans (65 sur 111, soit 58,6 %). L'ancienneté moyenne d'un adhérent est de 7 ans et demi.

Ancienneté adhérents 2020



	2006	2007	2008	2009	2010	2011	2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020	
Ancienneté adhérents	2	0	8	1	4	0	2	7	2	7	5	8	13	21	31	111
%	1,80	0,00	7,21	0,90	3,60	0,00	1,80	6,31	1,80	6,31	4,50	7,21	11,71	18,92	27,93	100

La décision de rejoindre l'association (ou de s'en éloigner) est difficile à analyser : elle peut correspondre à une attente personnelle, comme par exemple un besoin de resocialisation, une volonté de mener un travail de réflexion personnelle sur la place du VIH dans sa vie ou une volonté de s'engager dans la lutte contre la sérophobie, et une satisfaction (ou une frustration) par rapport à ces attentes initiales ; parfois, un changement professionnel, une rencontre amoureuse, un déménagement peuvent tout simplement changer les priorités dans l'agenda des membres.

On remarque aussi que certains des membres de l'association ayant rompu leur isolement et trouvé un cercle d'amis n'ont plus besoin de venir aussi souvent : autrement dit, l'association leur a servi de tremplin pour un nouveau départ.

### 3.3.4. Répartition géographique des adhérents

Île-de-France	105
Centre-Val de Loire	1
Grand Est	3
Nouvelle Aquitaine	1
PACA	1

75 - Paris	63
77 - Seine-et-Marne	3
78 - Yvelines	4
92 - Hauts-de-Seine	15
93 - Seine-Saint-Denis	9
94 - Val-de-Marne	8
95 - Val d'Oise	1
Inconnu	2
Total	104

Plus de la moitié des membres (56,8 %) résident à Paris intra-muros. Néanmoins, l'ouverture géographique depuis 2019 et l'accès aux Apéros virtuels pendant le confinement a permis de toucher de nouveaux publics en régions. Des actions et des participations à des événements régionaux (marches, villages associatifs, etc.) devraient permettre de développer des antennes locales.

### 3.3.5. Recommandations pour le prochain mandat

Il serait judicieux de se pencher sur le vieillissement des membres de l'association, améliorer la connaissance de l'existence de l'association auprès des jeunes actifs (36 à 45 ans) et parmi les jeunes de moins de 26 ans, notamment par les réseaux sociaux, et de proposer des activités dans lesquelles ces groupes peuvent se reconnaître, au risque de mettre en danger le renouvellement des générations de nos membres.

Le projet d'accompagner chaque contact, chaque nouvelle adhésion et chaque départ de l'association d'un questionnaire devrait permettre de mieux comprendre ces flux.

### 3.4. Typologie et nombre d'activités proposées

En 2020, l'association a poursuivi son travail des années précédentes en rééquilibrant ses activités en fonction des missions qu'elle s'est donnée, et qui constituent son objet : favoriser la sortie de l'isolement des PVVIH et la reconstruction de l'estime de soi par le rétablissement des liens sociaux, encourager et accompagner le travail de réflexion personnelle sur la place du VIH dans sa vie et l'élaboration des stratégies individuelles pour bien vivre avec le VIH et lutter contre la sérophobie et pour une société plus inclusive. La crise sanitaire a néanmoins conduit à l'annulation ou suspension de nombreuses activités de convivialité, impactant notre première mission (reconstruction de liens sociaux).

<b>Mission</b>	<b>Nb d'activités publiques</b>	<b>%</b>
Reconstruction de liens sociaux	44 activités	63,8
Vivre avec le VIH	16 activités	23,2
Lutte contre la sérophobie	9 activités	15,5

#### 3.4.1. Les activités cofinancées par l'association

Afin de permettre toujours plus d'inclusion parmi ses membres les plus précaires, l'association Les Séropotes propose au moins une activité cofinancée à 50 % tous les mois, en plus de celles déjà existantes (dîners à Basiliade et week-ends de ressourcement). Ainsi, chaque membre de l'association peut y participer, quel que soit son budget. En 2020, avec le confinement, nous n'avons proposé que 5 activités de convivialité cofinancées par l'association :

Activités financées	Date
Théâtre Locos	16/02
Patinoire	29/02
Accrobranche	26/07
Accrobranche	23/08
Chute libre	20/09

Le financement de ces activités de convivialité a été possible grâce aux actions de levée de fonds, des dons et des projets financés qui intègrent une partie des frais de fonctionnement courant.

### **3.5. L'Apéro et l'accueil des nouveaux venus**

L'Apéro est l'activité récurrente de l'association. Les adhérents se retrouvent un mardi sur deux entre 20h et 21h30 pour échanger de manière informelle autour d'un verre dans un bar du centre de Paris. En période de confinement, cette activité a été assurée en mode virtuel, via l'application Zoom.

L'accueil est assuré lors d'une permanence entre 19h30 et 20h afin de présenter l'association dans le calme et de répondre à leurs questions dans un cadre sécurisé et personnalisé.

Le journal de l'association, qui se déroule vers 20h45, est l'occasion de faire un point sur les activités et les projets en cours et à venir. Une newsletter, envoyée régulièrement à l'ensemble des adhérents, reprend les éléments du journal.

Les Apéros sont traditionnellement suivis d'un dîner, dans un restaurant à proximité. Cette activité est ouverte aux non-membres de l'association.

En 2020, les Apéros ont réuni en moyenne 25 personnes par soirée, chiffres comparables aux années précédentes.

#### **3.5.1. Création d'une carte d'adhérent**

Ce travail n'a pas pu être réalisé en 2020 pour cause de crise sanitaire et de fermeture administrative des commerces et des lieux de sortie LGBT+ : ce devrait être une des missions du prochain mandat.

#### **3.5.2. Livret d'accueil**

Il a été convenu de réactualiser le « Livret d'accueil » remis à toute personne accueillie au sein de l'association (qu'elle devienne membre ou non). L'objectif de cette réactualisation est triple :

- Présenter l'esprit, les valeurs, les missions et les activités de l'association, en tenant compte des évolutions des dernières années,

- Familiariser les membres avec les différents projets et actions collectives dans lesquels ils peuvent s'engager
- Expliquer le fonctionnement de l'association au quotidien

Ce travail n'a pas pu être réalisé en 2020, malgré une première ébauche : ça devrait être une des priorités du mandat 2021.

### **3.6. Activités de convivialité**

#### **3.6.1. Soirées dînatoires à « Basiliade »**

Cette soirée repose sur le principe d'autogestion : son organisation est confiée aux adhérents qui choisissent le thème du dîner et le menu, participent aux courses, préparent ensemble les plats, les dégustent en commun et rangent le local en fin de soirée.

Ces soirées sont une occasion de partager un moment de convivialité, de poursuivre les échanges informels et de renforcer les liens dans un espace différent de celui des Apéros.

Les courses sont prises en charge par l'association, chaque participant amène une boisson non-alcoolisée ou une bouteille de vin. Le local nous est gracieusement prêté par notre partenaire, l'association Basiliade. Pour la remercier, une collecte est organisée à l'issue de ces dîners auprès des participants.

Cette activité est ouverte aux amis et conjoints non-adhérents, en contrepartie d'une participation financière fixée à 5 euros.

En 2020, compte tenu du contexte sanitaire, seules deux soirées dînatoires Basiliade sur quatre ont pu être organisées :

<b>Date</b>	<b>Invités et thème</b>	<b>Participation</b>
14/03/2020	Vins et fromages	17
19/09/2020	Parfums de rentrée	18

#### **3.6.2. Afterworks « OMG ! »**

Depuis 2018, l'association organise tous les trimestres des afterworks festifs « OMG ! ». Le but de ces soirées est de se retrouver dans un lieu convivial autorisant une restauration légère avec plusieurs espaces pour danser ou bavarder afin de passer une soirée un peu plus longue que les Apéros avec des invités non-membres de l'association (conjoints, amis, partenaires de l'association, etc.). C'est

également une occasion de renforcer les liens avec nos partenaires associatifs, de mieux se connaître et de lutter contre la sérophobie.

En 2020, à cause de la crise sanitaire, aucun Afterwork n'a pu être organisé.

### **3.6.3. Autres actions de convivialité**

Au cours de l'année 2020, douze actions de convivialité ont été proposées aux adhérents :

<b>Date</b>	<b>Activité de convivialité</b>
08/01/2020	Galette des rois avec MIF #2
02/02/2020	Les 3 ans du M'sieurs Dames
15/02/2020	Soirée La Cupidon des FRP
27/02/2020	Karaopotes au 3W
28/07/2020	Cinépotes - Eté 85
07/08/2020	La Nuit des Etoiles
27/08/2020	Apéropapotes au Bears' Den
28/08/2020	Théâtre - Les Dessous de la Chambre Bleue
29/08/2020	Cinépotes - Tenet
13/09/2020	Soirée de clôture de la Rentrée des Assocés
13/09/2020	30 ans des Soeurs de la Perpétuelle Indulgence

## **3.7. Activités contribuant à améliorer la vie avec le VIH**

La seconde mission de l'association est de contribuer à ce que les PVVIH et leurs proches puissent mieux vivre avec le VIH. Les activités relevant de cette mission s'inscrivent en filigrane de nombreuses activités de l'association.

### **3.7.1. Veille d'information sur la « vie avec le VIH »**

Une des premières nécessités pour trouver au VIH une juste place dans sa vie est d'avoir accès à une information de qualité et récente sur le VIH et son impact sur la vie au quotidien. Aussi, l'association s'efforce de faire une veille sur les dimensions sociétales de la vie avec le VIH et de diffuser cette information aux membres et au plus grand public.

Lors de chaque Apéro, l'association met à la disposition des participants des brochures d'information une documentation (diététique, Hépatite C, drogues, traitements, etc...) ainsi que des préservatifs et du gel. Au cours de l'année, nous relayons auprès des adhérents et auprès du plus grand public via nos réseaux sociaux divers événements permettant de mener un travail de réflexion personnelle sur la « vie avec le VIH » organisés par nos partenaires, notamment Actions Traitements, Le Comité des familles, Le SPOT Beaumarchais et les COREVIH. Dans ce cadre, plusieurs réunions de qualité de vie des PVVIH étaient proposées aux adhérents, dont notamment les soirées bimensuels « Chillout

Chemsex : la vie sans les chems » du SPOT Beaumarchais et des ateliers qualité de vie d'Actions traitements.

Enfin, nous avons relayé, sur la page publique Facebook, Twitter et Instagram de l'association, plusieurs centaines d'informations sur la prévention, les IST, les témoignages sur la vie avec le VIH et les informations d'ordre médical concernant le VIH et les IST.

### **3.7.2. Groupes de parole et d'auto-support « Tupperware VIH »**

Pour favoriser l'échange d'expériences sur différentes problématiques liées au VIH vécues par les membres de l'association, l'association organise les groupes de parole et d'auto-support appelés « Tupperware VIH ». Leur thème est en général proposé par le Conseil d'administration mais il peut l'être également par les membres. Certains thèmes peuvent être récurrents, afin de répondre aux attentes de nouveaux adhérents (comme la sexualité avec le VIH, l'annonce de son statut sérologique ou les traitements ARV).

En 2020, une seule Tupperware-VIH a été organisée le 8 mars 2020 sur le thème des "couples sérodifférents". La soirée était ouverte aux conjoints.

### **3.7.3. Groupes de parole et d'auto-support « DISpositif »**

En mars 2019, nous avons mis en place, en collaboration avec Le Spot Beaumarchais, un groupe de parole et d'auto-support inter-associatif réservé aux hommes ayant des relations sexuelles et affectives avec d'autres hommes. Son objectif est de favoriser le partage d'expérience de vie avec le VIH entre les personnes d'origines et de générations différentes et de faciliter ainsi aux PVVIH de construire leurs propres stratégies pour bien vivre avec le VIH.

Le groupe pilote fut constitué de quatre associations : Les Séropotes, Le SPOT Beaumarchais, Afrique Arc-en-ciel et GreyPRIDE. Le groupe se réunit tous les troisièmes mercredis du mois dans le local du SPOT Beaumarchais. Son accès est ouvert à toute personne qui le souhaite, qu'elle soit ou non membre d'une association partenaire.

Au terme d'une période de test de six mois, nous avons conclu que cette activité ce groupe de parole a trouvé son public. Nous avons décidé d'élargir ce groupe et de conclure des partenariats avec cinq autres associations LGBT+ dont la mission première n'est pas d'accompagner les PVVIH, mais qui comptent parmi leurs adhérents les personnes concernées : ASMF France, les OUTsiders, les Front Runners de Paris, la Fédération Sportive Gaie et Lesbienne et Contrepied. Un événement récurrent commun a été créé sur Facebook, permettant de relayer largement l'information auprès des membres de ces associations et de leurs proches.

Ce groupe de parole et d'auto-support inter-associatif et ouvert au public s'est désormais installé parmi les dispositifs d'accompagnement thérapeutique des PVVIH de la région parisienne et nous nous en félicitons.

En 2020, nous avons proposé 12 rendez-vous, soit un par mois. Avec le confinement, nous sommes passés en visio sur Lifesize. Le public n'étant pas le même (les personnes en couple confinées avec leur conjoint ne venant plus, par exemple, remplacées par les professions travaillant d'habitude le (mercredi) soir et au chômage pour cause de confinement...) et le mode de vie en confinement libérant un certain nombre de soirées, les réunions sont passées à un rythme bimensuel en visio. Soit 5 présentiels et 10 visios.

DISpositif	Thèmes	Mode	Participants
22/01/2020	Ai-je pleinement accepté ma séropositivité ?	Présentiel	9
19/02/2020	Séropositivité: quel rapport à la capote ?	Présentiel	10
01/04/2020	Thème libre	Visio	5
15/04/2020	VIH, un frein aux relations amoureuses ?	Visio	5
29/04/2020	VIH : quel impact sur l'estime de soi ?	Visio	5
13/05/2020	As-tu déjà subi la sérophobie dans la communauté gay (appli, rencontres, bars, etc)? Si oui, comment l'as-tu gérée?	Visio	5
03/06/2020	VIH : le suivi médical, les prises de traitements et les derniers traitements	Visio	6
17/06/2020	Comment bien vieillir avec le VIH ?	Visio	8
15/07/2020	VIH : quelles relations ai-je avec mon médecin infectiologue et/ou mon médecin traitant ?	Présentiel	5
26/08/2020	Célibataire ou en couple, quel impact a le VIH sur mes relations amoureuses et sexuelles	Présentiel	5
16/09/2020	Projection, ambition, vie publique : quel a été l'impact de la séropositivité sur mon parcours et mes relations professionnelles ?	Présentiel	5
21/10/2020	Anciens séropos/nouveaux séropos : différences et points communs.	Visio	6
18/11/2020	VIH versus relations amoureuses/sexuelles versus applications de rencontre	Visio	8
02/12/2020	Nouvellement dépisté ou vivant avec le VIH depuis des années, comment en parler et à qui ?	Visio	8
16/12/2020	La construction des relations amoureuses et/ou sexuelles quand on vit avec le VIH	Visio	3

### 3.7.4. Week-ends de ressourcement

Depuis la création de l'Association, des week-ends sont organisés afin de favoriser le ressourcement des adhérents ainsi que le renforcement des liens inter-personnelles. Ces week-ends sont également un cadre privilégié pour partager l'expérience de vie avec le VIH, dans le cadre des groupes de parole et d'auto-support. Les effets de ces séjours sur la vie associative sont particulièrement positifs puisque le temps passé ensemble est également l'occasion de renforcer la cohésion du collectif.

En 2019, nous avons élargi l'offre et proposé trois week-ends de ressourcement au lieu de deux organisés traditionnellement, en nouant un partenariat avec la Maison de vie à Carpentras, stabilisant désormais l'offre de week-ends de ressourcement comme suit :

Dénomination	Lieu	Public
<b>Week-end d'inclusion, d'aventures et de loisirs</b>	Un nouveau lieu tous les ans	Adhérents, membres des associations partenaires et proches
<b>Week-end de ressourcement</b>	Maison associative de Bonneuil	Adhérents
<b>Week-end d'accompagnement thérapeutique</b>	Maison de vie à Carpentras	Adhérents vivant avec le VIH

Compte tenu de la crise sanitaire, aucun de ces séjours n'a pu être réalisé.

### 3.7.5. Financement des week-ends de ressourcement

Le financement des week-ends de ressourcement est assuré en partie par les frais d'inscription, mais en partie seulement. Pour permettre au plus grand nombre d'y participer, les frais d'inscription sont volontairement maintenus à un niveau bas. Aussi, l'association s'efforce de mener des campagnes de levée de fonds permettant d'assurer, pour l'année suivante, la réalisation de ces séjours, dont le financement représentait, qui jusqu'à 2017, près de la moitié du budget annuel de l'association.

En 2019, le CA a pris la décision de renforcer les actions de levée de fonds pour faire diminuer le poids que représente ce poste dans le budget de fonctionnement de l'association et pour permettre de diversifier son offre d'activités. En 2020, l'obtention de l'agrément national d'association des usagers du système de la santé et de la reconnaissance d'intérêt général devraient désormais faciliter les futures actions de levée de fonds.

### **3.7.6. Mise en place d'un accompagnement thérapeutique individuel**

Au cours du premier confinement, l'association a décidé de mettre en place un outil d'accompagnement thérapeutique individuel, en complément des dispositifs d'accompagnement collectifs (groupe de parole et d'auto-support Tupp-VIH et DISpositif). Son objectif était d'accompagner les PVVIH dans le processus d'élaboration de leur propres stratégies pour bien vivre avec le VIH au quotidien.

Les consultations étaient réservées aux membres de l'association. Elles étaient gratuites, strictement confidentielles et anonymes. Elles se déroulaient dans un cadre thérapeutique non formel et chaleureux permettant à chacun de trouver sa place et de s'exprimer sans a-priori et sans jugement. Elles étaient encadrées par un professionnel, Mihai STOICA, psychologue clinicien, et pouvaient se dérouler sous trois formes :

- Visioconférence sur WhatsApp, Skype ou Zoom
- Rendez-vous téléphonique
- Consultation à l'extérieur dans un lieu public choisi par la personne (café, bar et parc)

Les consultations pouvaient s'effectuer du lundi au vendredi de 14h à 22h.

Pour bénéficier d'une consultation, il suffisait de prendre rendez-vous avec l'encadrant, en choisissant le type de consultation. L'encadrant prenait contact avec la personne directement et au terme d'une première prise de contact, le jour et l'heure du prochain rendez-vous étaient fixés d'un commun accord.

Ce dispositif a été lancé à titre expérimental pour une durée de 6 mois, d'avril à octobre 2020. Au terme de la période d'essai, l'expérience ne s'est pas avérée probatoire : 4 personnes seulement ont pris contact avec le psychologue via une interface dédiée sur le site internet de l'association, et aucune ne s'est présentée à un rendez-vous, malgré plusieurs relances de la part du psychologue.

Pour la suite, l'outil devrait être repensé, en s'appuyant sur d'autres structures et en s'appuyant sur l'expérience des autres acteurs d'accompagnement des PVVIH.

### **3.7.7. Mise en place d'une réflexion sur le vieillissement avec le VIH**

En mai 2020 a été mis en place un groupe de réflexion sur le vieillissement avec le VIH. Ses objectifs sont les suivants :

- Mettre sur place un groupe d'auto-support et de parole, sans restriction d'âge, mais centré sur les besoins des vieux gays séropos. Pour créer un vivier de personnes cibles, il faudra sans

doute chercher au-delà de notre association, qui ne compte actuellement que peu d'adhérents sexagénaires ;

- Créer des synergies avec d'autres associations aux objectifs similaires (GreyPRIDE, Les audacieuses et les audacieux, AIDES, etc.), dans le but ultime et lointain de changer le regard de la société française sur les vieux PVVIH, et la façon dont elles sont prises en charge en cas de dépendance.

Son travail devrait se poursuivre en 2021.

### **3.7.8. Expertise et réflexion communautaire sur la qualité de vie des PVVIH**

En 2020, l'association a participé à plusieurs activités contribuant à une réflexion communautaire et inter-associative sur la qualité de vie des PVVIH, qu'il s'agisse de participation à des séminaires et des colloques, des missions d'expertise ou d'organisation de journées de travail.

#### **3.7.8.1. Workshop « Le Cercle du VIH »**

Dans le cadre du partenariat avec ViiV Healthcare, l'association a participé à la préparation du troisième workshop annuel « Le Cercle du VIH », une rencontre annuelle des associations de patients portant sur la qualité de vie des PVVIH, aux côtés d'autres associations comme Actions traitements, Le Comité des familles, La Maison de vie à Carpentras, Aides, Sidaction ou Les Petits bonheurs.

Cette rencontre, initialement prévue à la rentrée 2020, a dû être décalée sur le début de 2021 à cause de la crise sanitaire.

#### **3.7.8.2. Congrès de la SFLS**

Le Congrès annuel de la Société française de lutte contre le sida s'est tenu en 2020 en mode virtuel et l'association a décidé de ne pas y participer cette année.

### **3.7.9. Recommandation pour le prochain mandat**

En 2020, malgré certains accomplissements, nous n'avons pas réussi à construire une véritable stratégie d'accompagnement thérapeutique des PVVIH, bien que cet objectif soit une de nos priorités et que plusieurs adhérents ont été approchés pour prendre en charge ce travail de coordination. Cette mission devrait rester une priorité pour 2021, avec la constitution d'un groupe de réflexion, porté par la commission « Vivre avec le VIH » et chargée de :

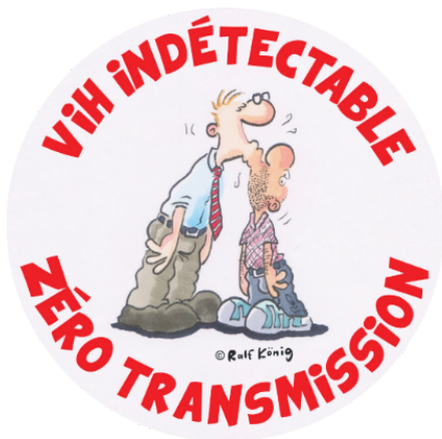
- Dresser un tableau des dispositifs existants au sein et à l'extérieur de l'association, en collaboration avec Sida Info Service (thèmes, formats, fréquence, acteurs, etc.)
- Évaluer ces dispositifs et identifier les problématiques à creuser
- Constituer un groupe de réflexion sur le parcours de santé / bien-être au sein de l'association
- Mettre en place ces recommandations au cours de l'année 2021
- Engager une réflexion sur le chemsex

### 3.8. Lutte contre la sérophobie

En 2020, malgré le contexte défavorable lié à la crise sanitaire, l'association a tenté de maintenir une forme de présence dans l'espace public et dans le milieu associatif, permettant de rendre les PVVIH plus visibles au sein de la communauté LGBT+ et de manière plus générale dans la société, luttant ainsi contre la sérophobie. Ces actions ont poursuivi quatre objectifs :

- Mieux faire connaître l'association, ses missions, ses actions et ses valeurs dans la communauté LGBT+, dans le milieu associatif LGBT+ et auprès d'un public plus large
- Sensibiliser le public sur les problèmes que rencontrent au quotidien les PVVIH
- Lutter contre la sérophobie et pour la séro-inclusion autour du message qu'une personne qui vit avec le VIH et qui prend son traitement ne peut pas transmettre le virus (« Indétectable = Intransmissible »)
- S'associer aux luttes pour l'égalité des droits des personnes LGBT+ menées par d'autres associations LGBT+ et structures partenaires

#### 3.8.1. Campagne « VIH indétectable = zéro transmission »



Dans le prolongement de 2019, nous avons articulé en 2020 nos actions de visibilité autour du message de séroinclusion « VIH indétectable = zéro transmission », avec le visuel élaboré en collaboration avec le célèbre dessinateur allemand **Ralf König**. Ralf König est depuis longtemps engagé dans la communauté LGBT et la lutte contre les discriminations à travers ses bandes dessinées. En pleine épidémie du sida, il a publié un volume des histoires de Conrad et Paul consacré au sujet (*La Capote qui tue*, 1996), et

il est depuis très engagé dans la lutte contre la sérophobie.

Ce visuel envoie un message positif d'une PVVIH et utilise les mots simples, neutres et compréhensibles de tous.

### 3.8.2. Campagne Zérophobie



Dans le prolongement de nos actions de 2019 autour du terme fédérateur de « Zérophobie », notamment de la campagne et de la soirée « Zérophobie » au Rosa Bonheur, le 1er décembre 2019, nous avons poursuivi en 2020 la campagne afin de mieux inscrire ce thème et la lutte contre la sérophobie dans la communauté LGBT+. Compte tenu du contexte sanitaire, cette campagne de communication a été déployée uniquement sur les réseaux sociaux (Facebook, Instagram, Twitter, Snapchat).

Cette campagne a réuni de nombreux artistes ou collectifs d'artistes qui ont accepté de réaliser une courte vidéo et de la diffuser sur les réseaux sociaux, véhiculant un message d'inclusion et de refus de toute forme de

discrimination, y compris celle liée au statut sérologique : Adam (YouTubeur), Jérémy Baré, alias Cozaz (dessinateur), Stéphanie Bourguignon, alias Stef! (chanteuse), Fred Brulé (humoriste), Vincent Cordier et Fabrice Pannetier, alias Les Fous Alliés (comédiens), Karine Dubernet & Pascal Rocher (humoristes/comédiens), Jean-Philippe Maran, alias Charlène Duval (chanteuse) & Théo Rigan, Pierre Marchetti, alias Nawak Illustrations (dessinateur), l'équipe du film "Positif", Yannick (humoriste) & Stéphane "Sue du Fléchou" et son équipe d'IDM Sauna, les Walking Queens. Cette campagne a rencontré un franc succès auprès de la communauté LGBT+ et nous tenons encore une fois à remercier toutes celles et tous ceux qui y ont contribué.

Par ailleurs, nous avons poursuivi en 2020 la vente des tote-bags et des sacs de plage Zérophobie, dont la vente a été lancée en juin 2019.



Ces sacs contribuent à relayer un message de séroinclusion et leur vente permet de réaliser des projets concrets de l'association, comme l'impression et la distribution de flyers de l'association dans les centres de dépistage et les principaux établissements communautaires LGBT+ en France ou un séjour thérapeutique pour les PVVIH à la Maison de vie à Carpentras.

Les sacs sont disponibles à la vente en ligne, sur le Site Internet de l'association (rubrique [Boutique](#)) et dans certains bars et commerces LGBT de Paris (Librairie les Mots à la bouche, Mange-Disque, etc.).

Compte tenu de la crise sanitaire, nous n'avons pas pu organiser en 2020 le traditionnel pique-nique Zérophobie (juin) ni la soirée militante et festive Zérophobie (1<sup>er</sup> décembre).

### **3.8.3. Interventions dans les médias**

En 2020, les membres de l'association ont contribué à la lutte contre la sérophobie et à faire mieux connaître les missions et les actions de l'association par de multiples interventions dans les médias. Nous répertorions ici les interventions relevant des témoignages sur la vie avec le VIH, les interventions relevant des dossiers de l'accès à l'assurance emprunteur et des soins non-VIH figurent plus loin :



Date	Témoignages	Média	Lien
15/12/2020	Olivier L. (LSP)	Blog Séronet	<a href="https://seronet.info/turbulence/tu-vas-vivre-etre-seropositif-25-ans-89268">https://seronet.info/turbulence/tu-vas-vivre-etre-seropositif-25-ans-89268</a>
14/12/2020	Cylvain SG & Vincent GS	Site Komitid	<a href="https://www.komitid.fr/2020/12/14/vincent-couple-cylvain-seropositif-vih">https://www.komitid.fr/2020/12/14/vincent-couple-cylvain-seropositif-vih</a>
13/12/2020	Florian B & Christophe C	Magazine Têtu	Magazine papier
01/12/2020	Laurent B, Ludovic, Fred S	Santé Publique France & Actions Traitements	Campagne papier et internet
06/11/2020	Cylvain SG	Sida Info Service (vidéo)	<a href="http://www.sida-info-service.org/la-vie-en-couple-serodifferent">www.sida-info-service.org/la-vie-en-couple-serodifferent</a>
28/01/2020	Christophe C & Vincent L	Vidéo Paint	<a href="http://www.youtube.com/watch?v=n_98-fhEjmc">www.youtube.com/watch?v=n_98-fhEjmc</a>
16/01/2020	Cylvain SG	Blog Séronet	<a href="https://seronet.info/comment/188855">https://seronet.info/comment/188855</a>

Gilead Sciences a mis à la disposition des Séropotes son agence de communication, afin d'assurer les relais presse avec liberté éditoriale totale pour Les Séropotes.

Plusieurs autres interventions des membres de l'association, non connus du Conseil d'administration, ont pu être réalisées. Nous nous excusons par avance de ne pas les avoir répertoriées ici.

Les articles de presse sont adossés aux annexes.

### 3.8.4. Appels à témoignages et études

L'association est régulièrement sollicitée par divers médias pour témoignages. Ceux-ci sont généralement relayés auprès des adhérents via le mailing, après la vérification du sérieux de la

demande. Par ailleurs, l'Association a relayé en 2020 plusieurs demandes de casting, aussi bien pour des films, des clips ou des photographies. Enfin, des associations ou des instituts de recherche nous ont également sollicités pour participer à leurs recherches. Nous avons relayés ces informations auprès des adhérents.

### **3.8.5. Formation du Ravad**

En collaboration avec le Ravad, les Séropotes ont organisé, le 28 février 2020, un atelier de formation d'une demi-journée sur la sérophobie qui a eu lieu dans le cadre de la formation annuelle du Ravad. Ses principales cibles sont les référents victimes des associations LGBT+, des membres des administrations et le personnel d'accompagnement social.

A part la sérophobie, la formation s'est focalisée sur les LGBT-phobies dans le sport et le partage des expériences à l'international.

Dans le cadre de l'atelier "Sérophobie", trois intervenants ont présenté chacun une problématique (les aspects médicaux et réglementaires, les discriminations dans l'accès à l'emprunt et la convention AERAS et les réponses juridiques en cas de discrimination des PVVIH) :

#### **09h30 - 12h30 Atelier n°1. Pourquoi et comment répondre aux discriminations sérophobes ?**

- Dr Michel OHAYON, médecin spécialiste du VIH, directeur médical du 190 ; « L'après-sida ou Capri c'est fini, Philadelphia aussi »
- Guillaume ROUCOUX, sociologue, coordinateur de l'enquête « Vies Positives » ; « Vivre avec le VIH en 2020 : quels enjeux ? »
- Maître Samira HADJADJ, avocate à la Cour, écoutante juriste chez Sida Info Service ; « Sérophobie: quels sont nos droits en cas d'atteinte à la vie privée ou de discrimination dans l'accès à la santé ? »
- Bruno LAMOTHE, juriste, ancien responsable conformité d'une banque en ligne ; « L'accès aux droits des personnes vivant avec le VIH : le cas de l'assurance emprunteur »

Cet atelier a été organisé par Laurent Rossignol, Bruno Lamothe et Roman Krakovsky, membres de l'association, en coopération avec Samira Hadjadj de Sida Info Service.

Le programme complet de la formation figure en annexes.

### **3.8.6. Journée de travail « Accès des PVVIH à l'assurance emprunteur et aux soins non-VIH »**

Les progrès des traitements antirétroviraux ces dernières années ont révolutionné la situation et les conditions de vie des PVVIH. Ils ont mené à une amélioration considérable de l'espérance de vie des personnes vivant avec le VIH, qui est aujourd'hui comparable voire supérieure à celles des personnes séronégatives là où les meilleurs traitements sont accessibles. Par ailleurs, les PVVIH sous traitement et indétectables ne peuvent pas transmettre le virus. Or, malgré cette révolution, les PVVIH restent confrontées à des discriminations dans des domaines spécifiques, notamment concernant l'accès à l'assurance donc au prêt, et aux soins médicaux.

Pour relancer le dialogue sur ces deux thématiques, les Séropotes ont organisé un atelier interprofessionnel, réunissant les différents acteurs intervenant dans la définition du cadre réglementaire de ces deux champs d'actions.

Cette rencontre a eu lieu le lundi 20 janvier 2020 à l'auditorium de l'Hôtel de ville (5 rue Lobau, 75004 Paris). Ses objectifs ont été de :

- Relancer les dynamiques de changement dans les domaines de l'accès à l'assurance et au prêt (surprimes) et dans l'accès aux soins hors VIH (dentistes, gynécologues, médecins généralistes).
- Faire un état des lieux et identifier les points de blocage et les points à améliorer.
- Elaborer d'un commun accord un agenda commun pour avancer.

Le projet résulte d'une démarche inter-associative, afin de fédérer les savoirs et les savoir-faire et de favoriser des synergies entre les associations et les PVVIH. Le comité de pilotage inter-associatif a été accompagné d'un comité scientifique composé de Dominique Costagliola (directrice de recherches INSERM, épidémiologiste et biostaticienne), Philippe Artières (directeur de recherches au CNRS (IRIS, EHESS), historien) et Pierre-Yves Geoffard (directeur de recherches au CNRS, professeur à l'École d'économie de Paris).

Ce projet a été porté par Les Séropotes, en collaboration avec Aides, Actions Traitements et le Ravad. Il a été organisé par Laurent Rossignol, Bruno Lamothe et Roman Krakovsky, membres de l'Association.

Il a bénéficié du généreux soutien de Gilead Sciences, ViiV Healthcare, SOS Homophobie, la Ville de Paris et avec la collaboration de l'association des Élus Locaux Contre le Sida.

## Programme

### **8h45-9h10 : Accueil des participants**

### **9h10-9h20 : Mot d'accueil**

- Anne SOUYRIS, adjointe de la maire de Paris chargée de la Santé et des relations avec l'AP-HP

### **9h20-9h30 : Introduction**

- Roman KRAKOVSKY, président des Séropotes,
- Maître Jean-Bernard GEOFFROY, président du Ravad

### **9h30-9h50 : La séropositivité au VIH en 2020 du point de vue médical. Morbidité, mortalité, espérance de vie des personnes vivant avec le VIH**

- Professeure Dominique COSTAGLIOLA, directrice de recherches INSERM, épidémiologiste et biostatisticienne

## **ACCÈS A L'ASSURANCE ET AU CRÉDIT**

### **09h50-11h10 - Table ronde 1 : Les principes de l'évaluation médicale (Modération : Karim FELISSI, France Assos Santé - FNTH)**

- Professeure Dominique COSTAGLIOLA, directrice de recherches INSERM, épidémiologiste et biostatisticienne
- Docteur Jean-Élie HENRY-MAMOU, médecin-conseil national et Président du Comité scientifique et éthique d'AXA
- Dominique JOSEPH, Fédération Française des Assurances,
- Gilles BIGNOLAS, chargé de mission AERAS à la Direction Générale de la Santé,
- Raphaël GÉRARD, député de Charente-Maritime

### **11h10-11h30 - Pause**

### **11h30-12h50 - Table ronde 2 : L'accès aux assurances des PVVIH (modération : Samira HADJADJ, juriste, Sida Info Service)**

- Patrick MONTAGNER, premier secrétaire général adjoint de l'Autorité de contrôle prudentiel et de résolution
- Isabelle HUET-DUSOLLIER, directrice générale adjointe de l'association Rose-Up
- Philippe BERNARDI, directeur du Pôle Assurances de Personnes chez Fédération Française de l'Assurance
- Guillaume CHICHE, député des Deux-Sèvres

- Mariannick LAMBERT, membre du Bureau de France Assos Santé, membre de la commission de suivi et de la commission de médiation de la convention AERAS, et auparavant de la convention Belorgey

### **13h-14h15 DÉJEUNER AU RESTAURANT ADMINISTRATIF DE LA MAIRIE (EN OPTION PAYANTE)**

#### **ACCÈS AUX SOINS NON-VIH**

#### **14h25-15h45 - Table ronde 3 : Pratiques actuelles et diagnostic. Quel état des lieux ? Quelles normes ? (modération : Mélanie JAUDON, directrice, Actions traitements)**

- Pascale BASTIANI, membre du COREVIH PACA EST
- Maître Samira HADJADJ, avocate, écoutante juriste à Sida Info Service
- Marjorie MAILLAND, accompagnatrice sociale, coordinatrice du Réseau Santé Marseille Sud
- Laurent PALLOT, secrétaire général adjoint de AIDES
- Docteure Dominique SPÉRANDEO, gynécologue, Marseille
- Sabine PRÊTRE, accompagnatrice sociale, CHU Tourcoing

#### **15h50-17h10 - Table ronde 4 : La régulation de l'accès au soin. Les missions des ordres de santé et du Défenseur des Droits. Les recours et les perspectives d'évolution (modération : Michel CELSE, conseiller auprès du CNS)**

- Docteur Christian WINKELMANN, vice-président du Conseil National de l'Ordre des Chirurgiens Dentistes, président de la Commission Évaluation des refus de soins de l'Ordre,
- Docteure Claire SIRET, membre élue du Conseil National de l'Ordre des Médecins, présidente de la commission Relations avec les usagers
- Docteure Elisabeth PAGANELLI, secrétaire générale du Syndicat National des Gynécologues et Obstétriciens de France,
- Nicolas KANHONOU, directeur de la Promotion de l'égalité et de l'accès aux droits du Défenseur des droits

#### **17h10-17h30 Synthèse**

- Roman KRAKOVSKY, Président des Séropotes
- Jean-Luc ROMERO, Président d'ELCS et ambassadeur de la « Région Île-de-France sans sida »

Les actes de la journée de travail ont été diffusés auprès des acteurs associatifs et institutionnels intervenant dans les deux domaines et mis en ligne sur le [site internet de l'association](#).

La réalisation de cette journée de travail a été possible grâce au soutien de Giead Sciences, ViiV Healthcare, Ville de Paris, SOS Homophobie et avec le soutien des ELCS, du Ravad, de AIDES et d'Actions traitements.

### 3.8.7. Comité de suivi

Dans le prolongement de la journée du travail interprofessionnelle que Les Séropotes ont organisé en janvier 2020 à l'Hôtel de ville de Paris, l'association a mis en place un **comité de suivi**. A ce jour, près d'une vingtaine d'associations de patients, d'institutions et des acteurs privés ont accepté d'en faire partie.

Ses objectifs sont les suivants :

- **Maintenir une pression sur les acteurs** de l'écosystème qui participent à l'élaboration du cadre réglementaire existant
- **Élaborer collectivement des propositions d'amélioration** afin d'élargir l'accès des PVVIH à l'assurance emprunteur et aux soins non-VIH.

Une ébauche d'argumentaire de plaidoyer a été élaborée : elle figure en annexes.

#### 3.8.7.1. Réalisations

##### Réunions techniques

<b>15/04/2020</b>	<b>Docteur Henry-Mamou</b> , médecin référent et président du comité d'éthique du groupe AXA Assurances
<b>29/04/2020</b>	<b>Philippe Bernardi</b> , directeur du pôle "assurances de personnes" de la Fédération française de l'Assurance, et <b>Hicham Afrache</b> , son adjoint
<b>04/06/2020</b>	<b>Laurence Vanceunebrock-Mialon</b> , députée LREM
<b>18/09/2020</b>	<b>Le cabinet d'Elisabeth Moreno</b> , ministre déléguée à l'égalité femmes-hommes, à la diversité et à l'égalité des chances
<b>15/10/2020</b>	<b>Cabinet d'Elisabeth Moreno</b> , ministre déléguée à l'égalité femmes-hommes, à la diversité et à l'égalité des chances
<b>15/10/2020</b>	<b>Cabinet de Jean-Luc Romero-Michel</b> , chargé des Discriminations à la ville de Paris
<b>16/10/2020</b>	<b>Marianick Lambert</b> , secrétaire générale de France Asso Santé
<b>05/11/2020</b>	<b>Isabelle Huet</b> , présidente de l'association Rose-Up
<b>06/11/2020</b>	<b>Emmanuel Constans</b> , président de la Commission de proposition et de suivi de l'AERAS
<b>06/11/2020</b>	<b>Cabinet d'Elisabeth Moreno</b> , ministre déléguée à l'égalité femmes-hommes, à la diversité et à l'égalité des chances

<b>24/11/2020</b>	<b>Cabinet de Jean-Luc Romero-Michel</b> , chargé des Discriminations à la ville de Paris
<b>25/11/2020</b>	<b>Conseil régional IDF</b>
<b>18/12/2020</b>	<b>Cabinet d'Elisabeth Moreno</b> , ministre déléguée à l'égalité femmes-hommes, à la diversité et à l'égalité des chances (décalé à janvier 2021)

### **Audition à l'Assemblée nationale**

Le 18 novembre 2020 a eu lieu une audition des membres de l'association Bruno Lamothe et Roman Krakovsky sur la convention AERAS à l'Assemblée nationale. L'objectif était de sensibiliser les élus de la Commission des Affaires sociales et des Affaires économiques sur l'état des lieux et les travaux de la convention AERAS et rompre avec la logique de l'entre-soi qui a été une des caractéristiques des travaux de cette convention dès les débuts. Il s'agissait surtout de mettre sur la table la question du contrôle des travaux de la convention, en sollicitant un rapport d'évaluation annuel qui identifiera les manquements opérationnels

### **Plan d'action de lutte contre la haine et les discriminations anti-LGBT**

En octobre 2020, le Ministère de l'égalité femmes-hommes, de la diversité et de l'égalité des chances a dévoilé son Plan d'action de lutte contre la haine et les discriminations anti-LGBT. A l'issue de plusieurs réunions techniques avec Les Séropotes, il intègre désormais le soutien des actions visant à élargir l'accès des PVVIH à l'assurance emprunteur et aux soins non-VIH.

### **Agrément national d'association des usagers du système de santé**

Par arrêté du 8 juillet, l'association a obtenu l'agrément national d'association des usagers du système de santé. Le 14 août, nous avons eu la confirmation que le ministère des Finances a enregistré Les Séropotes comme association d'intérêt général depuis le 7 novembre 2019.

Suite à l'obtention de l'agrément, nous avons engagé les démarches pour adhérer à **France Assos Santé**. L'adhésion à FAS devrait faciliter le dialogue avec les acteurs institutionnels, identifiant les Séropotes comme une association clé dans la lutte pour la défense des droits des PVVIH.

### **Présence dans les médias**

- 01/04/2020 : « Vers une évolution de la grille de référence VIH de la convention Aeras » (*Journal du sida*)
- 10/07/2020 : « L'Île-de-France facilite l'obtention d'un prêt pour les séropos » (*Têtu*)

- 03/08/2020 : « Emprunter auprès des banques reste un problème pour les séropos » (*Têtu*)
- 24/08/2020 : « Crédit immobilier : les primes d'assurances des personnes malades vont baisser en Île-de-France » (*Capital*)
- 26/08/2020 : « Cette petite phrase d'un ministre français sur le sida passe mal » (*Têtu*)
- 24/08/2020 : « Prêt immobilier : l'aide aux emprunteurs fragiles lancée en Ile-de-France » (*Le Parisien*)
- 25/08/2020 : nous avons été contactés par M6 pour un reportage sur la garantie immobilière solidaire : à notre connaissance, le reportage n'a pas été diffusé à ce jour.
- 07/09/2020 : « L'Île-de-France dispose d'un dispositif visant à faciliter l'accès au crédit immobilier aux emprunteurs fragiles » (*Meilleurtaux.com*)
- 21/09/2020 : « : Assurance emprunteur : comment pallier les insuffisances de la convention AERAS ? » (*Transversal Mag*)
- 14/10/2020 : « Vivre avec le VIH : l'assurance emprunteur pour les personnes vivant avec le VIH », émission radio *Vivre avec le VIH* (Comité des familles)

Gilead Sciences a mis à la disposition des Séropotes les services de son agence de communication, afin d'assurer les relais presse avec une liberté éditoriale totale pour l'association.

### Communication auprès du grand public

Pour le 1<sup>er</sup> décembre 2020, nous avons prévu de réaliser, en collaboration avec le média digital **Komitid.fr**, une série de vidéos pour sensibiliser le grand public sur la question de l'accès des PVVIH à l'assurance emprunteur :

Capsule	Idée	Intervenant
01	Alors que les PVVIH ne représentent plus un surrisque pour les compagnies d'assurance, elles se voient imposer des surprimes allant jusqu'à 100 % par rapport à la population générale : point sur les surrisques	<b>Dominique Costagliola</b> (épidémiologiste, directrice de recherche à l'Inserm, membre de l'Académie des Sciences et membre du CA d'Aides)
02	La convention AREAS est censée faciliter l'accès à l'assurance des PVVIH : en réalité, elle le rend plus difficile (un point sur le fonctionnement de la convention)	<b>Bruno Lamothe</b> (juriste, Les Séropotes)

03	Le principe de segmentation et l'individualisation des risques pénalise les personnes les plus fragiles ou précaires : doit-on revenir sur le principe de mutualisation des risques pour faciliter l'accès à l'assurance des personnes vivant avec une ALD ?	<b>Gaïdig Lemoing</b> (co-fondatrice de We Moe)
04	La sélection médicale : comment ça se passe pour l'emprunteur et pour l'assureur ?	<b>Jean-Elie Henry-Mamou</b> (président du comité scientifique et éthique d'AXA, médecin-conseil du groupe et membre de la commission d'AERAS)
05	Les assureurs face à leurs engagements sociétaux et environnementaux (logique d'inclusivité) et à une logique de rentabilité économique (logique prudentielle) : les assureurs ont-ils un intérêt d'avancer en commun sur le sujet d'inclusion ou doivent-ils profiter de l'avantage concurrentiel ?	<b>Philippe Bernardi</b> (Directeur du Pôle assurance de personnes de la Fédération Française de l'Assurance) <b>Sibylle Quéré-Becker</b> (Directrice du Développement social d'AXA)
06	Le dispositif de la Garantie immobilière solidaire est-il une solution pour faciliter l'accès à l'assurance des PVVIH ?	<b>Valérie Péresse</b> (Présidente du Conseil régional d'Île-de-France) <b>Roman Krakovsky</b> (président des Séropotes)

A cause de la crise sanitaire, la réalisation de ces capsules a dû être décalée au printemps 2021.

Le projet est réalisé grâce au soutien de Gilead Sciences.

### **Le chemsex**

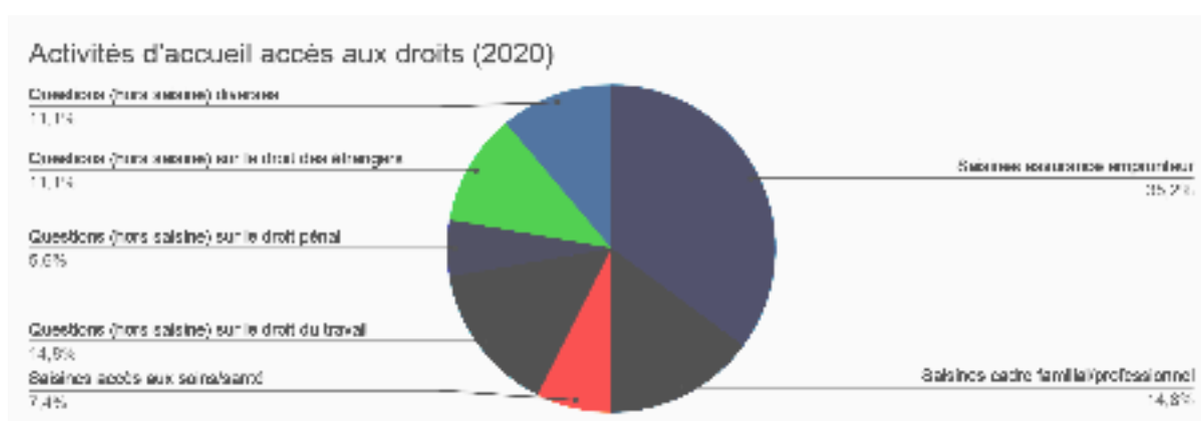
Au cours de l'année 2020, nous avons progressivement commencé à élargir la réflexion sur les discriminations sérophobes aux questions liées au chemsex.

En effet, cette pratique se généralise au sein de la communauté LGBT+ et les PVVIH sont très concernés : parmi les personnes suivies au SPOT Beaumarchais, un centre de santé sexuelle de Aides à destination des consommateurs de produits psychotropes dans le contexte sexuel, près de 50 % de la file active sont des PVVIH.

Nous avons rencontré à plusieurs reprises Stephan Vernhes, responsable du SPOT Beaumarchais, et le cabinet de Jean-Luc Romero chargé des discriminations LGBT-phobes à la mairie de Paris. Il a été convenu avec lui de sonder si l’Observatoire des LGBT-phobies de la Ville de Paris peut intégrer un groupe de travail Chemsex. Le cabinet de Jean-Luc Romero-Michel reviendra vers nous au début de 2021.

### 3.8.8. Accompagnement des victimes de sérophobie

L’élargissement du cercle de notoriété des Séropotes, mais aussi le travail fourni durant les dernières années par les différentes équipes, ont entraîné une hausse assez nette des sollicitations dont l’association est l’objet de la part d’adhérents, mais également de non-adhérents.



Ainsi, nous avons été saisis d’une cinquantaine d’interpellations (54), dont 31 saisines complètes, c’est-à-dire demandant que l’association intervienne et mobilise son expertise pour y répondre. Parmi ces 31 saisines, 19 ont concerné la question de l’assurance-emprunteur (application de surprimes indues ou rendant impossible la viabilité du projet, non-réponse de l’assureur, questions médicales litigieuses, etc.). Ces saisines permettent à notre association de mieux comprendre la réalité du terrain, l’actualité des combats que nous menons, et, parfois, de révéler de graves dysfonctionnements institutionnels, que peuvent ignorer les institutions qui les commettent. Ainsi, une saisine a pu nous permettre d’appréhender une distorsion entre les discours d’un assureur sur sa politique d’assurance emprunteur et la réalité concrète, un assuré s’étant vu proposer une surprime de 600%. Après des échanges avec l’assureur et une enquête interne, il s’est avéré que certains sous-traitants ne respectaient pas les prescriptions de la compagnie. En coordination avec Les Séropotes, l’assureur a alors établi un document de rappel des standards imposés, y compris aux sous-traitants. Aujourd’hui, les retours d’expériences dont nous disposons nous permettent de croire que les pratiques de cet assureur sont réellement en adéquation avec ses engagements.

Alors que 8 saisine concernaient des litiges au sein de la sphère privée ou professionnelle (sujet qui a pris de l'importance, notamment pendant et après le 1er confinement sanitaire), cette année, seules 4 demandes ont concerné des refus de soins, souvent plus en lien avec d'autres facteurs de discrimination (souvent économique). Est-ce à dire que la sérophobie a disparu des cabinets des dentistes, des gynécologues, des kinés ou des médecins ? On peut en douter fortement, mais la crise sanitaire a entraîné, pour tout le monde, un éloignement des structures de soins et de nombreux reports de rendez-vous. Par ailleurs, l'émergence de plateformes de rendez-vous en ligne (doctolib et d'autres) a participé à faire "sauter" le filtre des secrétariats qui refusaient les PVVIH d'emblée.

Nous nous sommes attachés à nous imposer des délais brefs de réponse et une confidentialité maximale, tout en n'hésitant pas à mettre en relation les victimes de sérophobie qui en exprimaient le besoin avec des psychologues, une accompagnatrice emploi et un service de médiation familiale. L'intervention pluridisciplinaire est en effet, en matière d'accompagnement des victimes, un gage de succès dont il ne faut pas se priver : en effet, une prise en charge adaptée et précoce est de nature à réduire de manière considérable l'impact des discriminations sur les victimes.

Bien entendu, la recrudescence des sollicitations en matière d'accompagnement de victimes, si celle-ci devait s'installer dans la durée, et il est assez vraisemblable que cela le soit, pour continuer à se développer et à s'inscrire dans cette histoire, notre action en la matière aura besoin d'être nourrie, stimulée, elle se doit d'être innovante. C'est pour cela que, dans l'exercice de nos missions d'intérêt général, il a été convenu de concevoir des outils d'accompagnement des victimes de sérophobie dans leurs démarches.

En 2020, un site internet d'accompagnement des PVVIH a été développé par l'association : il intégrera entre autres une rubrique spéciale pour saisir l'association en cas d'acte sérophobe et un guide de procédures à destination des personnes victimes de la sérophobie. La réalisation de ce projet a été assurée par Bruno Lamothe. Un stagiaire a été recruté dans ce cadre, avec une rémunération de 350 euros par mois pour une durée de 6 mois (février à juillet 2020). Ce stage a été réalisé en contrepartie obligatoire d'une subvention versée par le Conseil régional d'Île-de-France. Le stagiaire, Vincent, a été accueilli partiellement dans les locaux du Ravad, dans des conditions qu'il est impossible de ne pas qualifier de difficiles (température ambiante de 15° à 17°, atmosphère sociale difficile entre la direction du Ravad et sa permanente, sollicitations à accomplir d'autres tâches que celles relatives au stage, etc.), ce qui nous a conduit à envisager une relocalisation du stage dans un autre lieu. Quoi qu'il en soit, et malgré une connaissance de base de la communauté VIH et du droit en général, Vincent a choisi de faire des discriminations visant les PVVIH le sujet de son mémoire ("Lutte contre les discriminations fondées sur l'état de santé : le mieux est-il l'ennemi du bien ?

L'exemple des personnes vivant avec le VIH") de fin de Master II. Il a soutenu celui-ci devant le jury constitué à l'Université de Paris-Nanterre.

### **3.8.9. Livret de procédures à destination des victimes de sérophobie**

Il a été décidé de réaliser un guide de procédures administratives et juridiques à destination des PVVIH et des victimes de la sérophobie. Pour cela, nous avons recruté un stagiaire, Vincent Martine, qui a travaillé sous la supervision du juriste de l'association Bruno Lamothe. Le stage s'est déroulé de février à juillet 2020 et le stagiaire a été accueilli dans les locaux du Ravad, Porte de Montreuil. Avec le confinement, le travail sur le guide de procédures s'est poursuivi en télétravail. En partenariat avec Sida Info Service, le guide a été relu par les juristes de SIS afin d'être intégré dans le site internet d'accompagnement des PVVIH qui est en cours de développement. Voici sa trame provisoire :

- 1. Les discriminations sérophobes**
  - Assurances
  - Emploi et formation
  - Actes et soins médicaux
  - Dans la famille et dans le couple
  - Dans les lieux contraints
  - A l'étranger
  - Sur internet
- 2. Impact et indemnisation des discriminations**
  - Impact psychologique
  - Impact matériel
  - Comment obtenir réparation ?
- 3. Faire valoir mes droits**
  - Devant le juge pénal
  - Contre un professionnel de santé
  - Dénoncer une discrimination dans l'emploi
- 4. Les dispositifs de soutien et de conseil**
  - Les associations
  - Les dispositifs de soutien psychologique
  - Les avocats
  - Le défenseur des droits
  - Les autres dispositifs spécifiques
- 5. Lexique rapide**

## **6. Contacts utiles et coordonnées**

## **7. Les principaux textes applicables aux discriminations**

Ce guide sera intégré dans le site internet d'accompagnement des PVVIH (voir plus bas).

Par ailleurs, le stagiaire a réalisé une note d'intention sur la procédure de RQTH et qui préconise de ne pas recommander d'engager une procédure systématique, compte tenu du durcissement des critères d'attribution du statut et de la position de l'association sur le sujet. Le CA a pris note de cette recommandation.

Le stage a été validé par un rapport de stage sur les discriminations liées au statut sérologique. Il a été mis à la disposition des membres de l'association (Bibliothèque du Site Internet de l'association) et viendra alimenter la réflexion du Comité de suivi

### **3.8.10. Recommandation pour le prochain mandat**

En 2021, le travail du comité devrait se poursuivre autour de ces axes :

4. Fédérer les acteurs de l'écosystème qui participent à l'élaboration du cadre réglementaire concernant l'accès des PVVIH à l'assurance emprunteur et aux soins non-VIH
5. Sensibiliser les élus et le public sur le sujet
6. Renforcer le contrôle du législatif sur les travaux de la convention AERAS
7. Accompagner les victimes de la sérophobie
8. Organiser une journée de travail professionnelle pour encourager le dialogue entre les acteurs de l'écosystème d'accès des PVVIH à l'assurance emprunteur et aux soins non-VIH
9. Élargir la réflexion sur les discrimination sérophobes les questions liées au chemsex

## **10. Projets structurants**

### **10.1. Enquête sur l'expérience de vie des PVVIH « Vies Positives »**

#### **10.1.1. Rappel du contexte de l'enquête**

L'étude sur les parcours de vie des PVVIH est une étude sociologique (non de recherche clinique), mixte en ce qu'elle s'appuie sur des questionnaires (volet quantitatif) et des entretiens (volet qualitatif), dans une perspective largement inductive, en ce sens qu'elle accorde le primat aux résultats plutôt qu'aux hypothèses de recherche, au contraire de la démarche déductive qui vise à valider ou invalider ces dernières. L'étude n'avait en fait qu'une hypothèse à tester, celle de

l'existence d'effets paradoxalement positifs du VIH sur la vie des personnes séropositives, qui s'est avérée valide.

### 10.1.2. Bilan d'étape

#### Volet quantitatif

Le recueil des données quantitatives s'est arrêté comme convenu, pour le questionnaire en ligne, le 31 décembre 2019. Au vu de la plus grande difficulté d'obtenir la participation des populations transgenre et migrantes, il s'est poursuivi trois semaines supplémentaires au sein de l'association Acceptess-T (membre du comité de pilotage qui reçoit un public trans' majoritairement né à l'étranger), dans le but d'augmenter la participation d'individus ayant ce profil. Cette démarche s'est avérée fructueuse, mais limitée. Néanmoins, l'étude comprend suffisamment de personnes « non-nées en France » pour que ce facteur apparaisse significativement corrélé aux variables étudiées, sans faire appel au redressement (outil qui vise à corriger le poids de chaque sous-population de manière théorique). Ce qui est aussi le cas pour les personnes trans', mais dans la mesure où elles sont considérées avec les personnes agenres et non-binaires, donc sous la catégorie de « personnes non-cisgenres ». A noter que l'étude *Vies Positives* semble être la première étude sur les PVVIH, qui prend en compte les nouvelles dénominations d'identité de genre, comme les personnes agenres<sup>2</sup>.

Au final, 710 questionnaires ont été complétés. Le mois de février consacré à la correction de la base de données, qui a consisté en la traduction des questionnaires de langues étrangères vers le français, la résolution des incohérences internes, le repérage et retrait des doublons, la suppression des questionnaires invalides car trop peu renseignés (un taux de validité du questionnaire a été décidé à 70 % de la totalité de son renseignement, et non 75% comme choisi en 2019). L'étude a pu être réalisée sur la base de 697 questionnaires valides (grâce aux trois semaines complémentaires et en réduisant le taux de validité de 5 %).

Du point de vue sociodémographique, l'échantillon interrogé se compose de 82% d'hommes cisgenres (n=575), 11 % de femmes cisgenres (n=74) et de 7 % personnes non-cisgenres (n=48), soit plus précisément 5 % trans' (n=35), 1 % agenres (n=7) et 1% non-binaires (n=4). S'agissant de l'orientation sexuelle, 87 % s'identifient à une ou plusieurs minorités sexuelles LGBTIQA (n=609) et 13% sont hétérosexuel-le-s (n=88). Du point de vue du lieu de naissance, 82 % des répondant-e-s sont né-e-s en France ou sur un territoire outremarin français (n=575), et 18 % à l'étranger (n=122).

---

<sup>2</sup> Notons que l'étude *Vies Positives* semble être la première étude sur les PVVIH qui prend en compte les nouvelles dénominations d'identité de genre, comme les personnes agenres.

Enfin, concernant l'âge : le répondant le plus jeune a 23 ans et la plus âgé, 80 ans (moyenne : 48 ans ; médiane : 49 ans). Les années de diagnostic s'étendent de 1982 (avant même que les outils de dépistage n'existent pour le confirmer) à 2019.

Du mois de mars au mois d'août 2020, les étapes visant le recodage des données et la création de tableaux à double entrée, pour l'analyse multivariée, se sont faites en parallèle, dans la mesure où des résultats pouvaient inspirer l'idée de nouveaux recodages, qui offraient la possibilité d'étudier des croisements de variables sous un autre angle et affiner les résultats. Partant de 181 variables, le recodage a permis le développement d'une base de données de 900 variables, soit d'un très grand potentiel dont seulement une partie n'a pu être sélectionnée en vue de l'analyse et du rapport d'étude. En ce sens, 45 ont été sélectionnées en tant que variables à étudier, donnant à produire 40 000 tableaux à double entrée, dont il n'a fallu retenir que les plus significatifs d'après le test du  $\chi^2$ , avec un intervalle de confiance établi à 99% (le plus élevé, et donc de plus faible erreur). Des tableaux présentant alors une corrélation entre variables très significative ( $p \leq 0.01$ ), n'ont été retenus que ceux pouvant être sociologiquement expliqués (en effet, une corrélation statistique peut exister entre variables sans pour autant qu'il n'y ait d'autre logique que mathématique pour la soutenir).

La période du mois de septembre au mois de décembre, a été consacrée à la lecture de ces tableaux, leur analyse et la rédaction du rapport, en parallèle du travail sur le volet qualitatif.

### **Volet qualitatif**

Le volet qualitatif a également évolué tout au long de l'année, mais à un rythme très différent. Comme le questionnaire avait été moins répondu par les populations trans' et migrantes, nous nous sommes donné l'objectif d'en interviewer pour pallier ce manque.

Le volet qualitatif porte donc sur 44 entretiens : 39 semi-directifs (menés par Guillaume Roucoux) et 5 exploratoires (menés par Fanette Blaizeau), venant compléter et illustrer l'analyse quantitative. L'échantillon se compose de 28 hommes cisgenres, 14 femmes cisgenres et 2 femmes trans. Soit, du point de vue de l'orientation sexuelle, 21 hommes (gays ou bis), 21 personnes hétérosexuelles (13 femmes cisgenres, 7 hommes cisgenres et 1 femme trans'), une femme trans' bis, et une femme cisgenre lesbienne. Du point de vue du lieu de naissance, 31 sont né-e-s en France ou sur un territoire outremerin français et 13 à l'étranger. Ils/elles ont entre 26 et 70 ans. Si les modes de contamination ne sont pas rares (voie sexuelle en grande majorité, et usage de drogue en intraveineuse), les contextes dans lesquels celle-ci s'est produite le sont parfois : transfusion sanguine à l'hôpital, viol lors de vacances à l'étranger, demande de prêt bancaire, étude IPERGAY... Les diagnostics de séropositivité ont eu lieu entre 1984 et 2019, avec une bonne répartition entre

décennies. Finalement, l'échantillon présente une belle diversité de PVVIH, et représente 124 heures d'enregistrement.

En 2019, 33 personnes avaient pu être interviewées, ce qui signifie que 11 autres l'ont été en 2020 : principalement des femmes africaines et deux personnes trans, grâce à l'aide des associations ACCEPTESS-T et le Comité des Familles. Malgré l'effort de la présidente d'Acceptess-T, à trouver des contacts de personnes trans' séropositives, pouvant réaliser un entretien en français ou en anglais, il s'est avéré qu'aucune des personnes sollicitées n'a répondu positivement à la demande. Force a été de constater les difficultés (pressenties par les acteurs associatifs comme le comité scientifique) à approcher ces populations, prises par d'autres problématiques sociales, économiques, de langue, voire liées à la transphobie, souvent plus pressantes que le fait de vivre avec le VIH. En outre, la situation de crise sanitaire due à la COVID-19 n'a pas joué en la faveur du travail en binôme avec Fanette Blaizeau, sur ce volet qualitatif. Le travail a donc constitué, entre septembre et décembre à avancer la retranscription des entretiens restants, afin d'en extraire les éléments les plus utiles dans l'objectif de compléter, nuancer ou simplement illustrer parfois, les résultats du volet quantitatif.

### 10.1.3. Compte rendu et perspectives

#### Restitution écrite

Le rapport d'étude est donc à ce jour en cours de rédaction. Il s'articule sur un plan qui peine encore à trouver un équilibre entre cinq plus ou moins grandes thématiques (en tout cas, mieux définies qu'en 2019), parmi lesquelles :

- **la prise en charge thérapeutique** autour de la relation avec le médecin d'un côté (accès, appréciation de la relation, liberté de parler de tout), et le traitement et les motifs de changer celui-ci (toxicité, échappement thérapeutique, diminution de la prise, diminution du nombre de molécules),
- **la disance** (fait de dire sa séropositivité à d'autres), en particulier aux proches (conjoint, parent, enfant, amis) et aussi de garder son statut secret de tous, et la sérophobie, ses lieux et les stratégies pour y faire face ;
- **l'articulation entre séropositivité et vie sociale**, autrement dit l'impact du VIH sur la vie amoureuse et sexuelle (à travers 4 aspects : baisse de la libido, diminution de la fréquence des rapports sexuels, changement de critères pour choisir un-e partenaire sexuel-le, et du rapport à la prévention des IST), professionnelle (à travers 4 aspects aussi : motivation au travail, changement de voie professionnelle, démission par crainte de jugement, démission

pour faire autre chose), enfin sur la sociabilité, avec l'impact du VIH sur les relations familiales et amicales ;

- **les modes de vie avec le VIH**, et notamment à travers « l'hygiène » dans un premier temps, comprenant la relation avec le sommeil, l'alimentation, le sport, la relaxation et l'information sur la santé en général ; et l'impact du VIH sur la consommation de produits addictifs et psychoactifs tels que l'alcool, le tabac, le viagra, le poppers et les produits illicites ; dans un troisième temps, le rapport aux associations et au militantisme, et le développement de projets de vie stimulés par la séropositivité.
- enfin, **la dimension psychique de vivre avec le VIH**, qui interroge le vécu actuel de la séropositivité, les pensées suicidaires et notamment le VIH comme motif de pensée suicidaire, l'estime de soi et la « fierté » d'être PPVIH.

Le rapport sera écrit de sorte que l'on puisse lire chacune de ces 5 parties sans avoir à lire les autres pour la comprendre (ou peut-être, seulement la partie méthodologie). Il se focalisera sur les difficultés rencontrées en partant du volet quantitatif et essaiera de développer des pistes plus optimistes grâce aux entretiens qui ont précisément permis d'aborder les ressources et les stratégies pour mieux vivre avec le VIH. Enfin, chacune des 5 parties comprendra aussi une discussion écrite avec Fanette Blaizeau et au regard d'autres études dont les résultats ont été publiés sur la plateforme PubMed entre 2019 et 2020 (afin de circonscrire la recherche bibliographique, foisonnante, à ce qui existe de plus récent).

Le rapport pour être finalisé, avec Fanette Blaizeau, en février 2021. Ce qui comprendra la rédaction de l'analyse, mais aussi finir de trianguler les données restantes (en particulier, du volet qualitatif) et de procéder aux discussions. Le rapport devrait être remis ensuite au comité scientifique, composé d'Annie Velter et France Lert, pour relecture finale, avant présentation au public.

### **Restitution finale et ateliers de concertation inter-associative**

Au regard de la situation sanitaire, la restitution officielle et publique se fera lorsqu'il sera de nouveau possible de se réunir sans restriction de présence. Nous prévoyons toujours de le faire au Centre LGBT de Paris, et espérons, dans le cadre de la « semaine des fiertés » organisée par l'Inter-LGBT, en juin 2021. En outre, l'étude servira à des ateliers inter-associatifs, comme déjà prévus de longue date afin d'aider les orienter à mieux connaître les différents publics PPVIH, répondre aux besoins en adaptant leurs services ou en en proposant de nouveau, et favoriser une lutte contre le sida et la sérophobie plus proche encore des personnes concernées, mais aussi en direction des personnes séronégatives que l'on regrette de savoir qu'elles véhiculent toujours des

stéréotypes et nourrissent la sérophobie. Des ateliers organisés par thèmes, avec les associations membres du comité de pilotage, et aux ateliers « Cercle de VIH » de ViiV Healthcare (partenaire financeur de l'étude).

Comme annoncé l'année dernière aussi, les résultats ou une partie de ceux-ci pourraient être présentés lors de colloques ou congrès scientifiques (sous réserve que la proposition de communication soit acceptée), tels que la *24th International AIDS Conference*, à l'été 2021, ou encore le congrès annuel de la SFLS, à l'automne 2021.

### **Valorisation du volet qualitatif et site-web « Vies Positives »**

Aucune étude ne peut restituer toute l'analyse de ses données. Des décisions doivent être prises à l'heure de l'élaboration du plan de rédaction du rapport, pour rendre compte d'une manière la plus synthétique et pertinente, les éléments les plus significatifs de celle-ci. Pour *Vies Positives*, nous avons privilégié le volet quantitatif, et misé sur un volet qualitatif en complément, afin d'apporter nuances et développements, aux réponses recueillies par questionnaires. Mais, avec un échantillon de 44 individus, et 124 heures d'entretiens, le volet qualitatif est d'une richesse suffisante en elle-même. Aussi, une piste de développement de l'étude pourrait être une analyse approfondie (à la fois par « cas » et comparée) des différents parcours et modes de vie avec le VIH en France, aujourd'hui. Cette piste, accessible dans la mesure où les données sont déjà prêtes à un codage plus minutieux, permettrait de faire usage du plein potentiel de l'étude. Cette proposition reste à étudier du point de vue des retombées espérées des comités de pilotage, scientifiques, ainsi que des financeurs, et des possibilités de financement.

Enfin de manière plus pragmatique et déjà d'actualité, des extraits (brefs et anonymisés) d'entretien serviront au site-web « Vies Positives » à destination de toutes les PVVIH, selon leur profil socio-démographique (trans', né-e-s à l'étranger, etc.), mais surtout à celles découvrant leur séropositivité ou se posant encore des questions sur comment vivre avec le VIH.

Ce projet a pu être réalisé grâce au soutien de ViiV Healthcare, du Conseil régional IDF, de la DILCRAH et de l'Inter-LGBT.

## **10.2. Mini-série de BD “Histoires d’Asperge”**

Dans le prolongement de notre collaboration avec Ralf Konig sur les stickers « VIH indétectable = zéro transmission » et des tote-bags Zérophobie, nous avons réalisé en 2020 une mini-série de BD des “Histoires d’Asperge”, un jeune gay vivant avec le VIH. Cette série est parue de janvier 2020 à mars

2021 dans *Garçon Magazine*. Elle a permis d'évoquer les différents aspects de la vie quotidienne avec le VIH et a proposé aux lecteurs du magazine un des premiers héros positif vivant avec le VIH de l'histoire de la BD avec lequel les PVVIH peuvent s'identifier.



Six épisodes ont été réalisés au cours de l'année 2020 :

Episode	N° de <i>Garçon Magazine</i>	Thème de l'épisode
01	N° 25 (Février - Mars 2020)	PreP et TasP
02	N° 26 (Avril - Juin 2020)	Question de transidentité
03	N° 27 (Juillet - Septembre 2020)	Sites de rencontre
04	N° 28 (Octobre - Décembre 2020)	Plans sex au temps de la Covid-19
05	N° 29 (Janvier - Février 2021)	Annonce du statut sérologique
06	N° 30 (Mars - Avril 2021)	Amour au temps des virus

Ce projet a été réalisé grâce aux dons des associations Equivox et Mélo'Men et au soutien de *Garçon Magazine*. Il a été en partie financé par les fonds propres de l'association.

### 10.3. Label Sérofriendly

Un projet de label Sérofriendly devait être réalisé au cours de l'année 2020, à la suite de l'obtention des fonds en 2019. Compte tenu de la crise sanitaire et des difficultés à rencontrer des partenaires, sa réalisation a été reportée à 2021, en accord avec le financeur.

Il faudra par ailleurs réfléchir comment articuler ce projet avec celui du livret de procédures et du site internet d'accompagnement des PVVIH.

La réalisation de ce projet a été soutenue par Gilead Sciences.

## **10.4. Site internet d'accompagnement des PVVIH**

En 2020, l'association a décidé de mettre en œuvre, en collaboration avec l'agence digitale Publicis, un site internet à destination des PVVIH et de leurs proches.

### **10.4.1. Missions**

Le site poursuit trois missions :

- **Accompagner les PVVIH et leur proches** dans l'élaboration des stratégies personnelles pour bien vivre avec le VIH et leur permettre de devenir autonomes dans leurs démarches au quotidien.
- **Fournir une information claire et accessible** et orienter vers les bons dispositifs et structures compétentes
- **Proposer un parcours adapté** aux différentes typologies de PVVIH
- **Aider à améliorer la relation entre le patient, le médecin et le milieu associatif**

### **10.4.2. Cibles**

**Le site s'adressera à tous les catégories de population concernés par le VIH**, et notamment aux personnes hétérosexuelles, hommes ayant des relations sexuelles avec d'autres hommes, personnes transgenres, personnes issues de l'immigration, travailleur·ses du sexe, etc.

**Le site internet sera décliné en version française et anglaise**, avec la possibilité d'élaborer d'autres versions linguistiques (espagnol, portugais, etc.) afin de toucher ses publics, y compris ceux qui ne sont pas francophones mais qui vivent sur le territoire français.

### **10.4.3. Calendrier de réalisation**

La réalisation du projet a été lancée dès janvier 2020, en collaboration avec Publicis France et les associations partenaires.

#### **Janvier-mars 2020**

- Organisation des focus groups avec des différents publics cibles : HSH, personnes transgenre, assistantes sociales, personnes issues de l'immigration, médecins généralistes et spécialistes, pour identifier les besoins des publics cibles
- Réunion sur la base de données (Sida info service et Actions traitements, Vers Paris sans sida, Séropotes, Publicis) pour éclairer les contraintes politiques et techniques

#### **Février-avril 2020**

- Elaboration de la structure du site

#### **Avril-octobre 2020**

- Développement du site et de la base de données

#### **Septembre 2020 – février 2021**

- Elaboration des contenus (textes et multimédia)
- Partenariats avec les associations d'accompagnement des PVVIH pour le partage des contenus multimédia

#### **Novembre 2020**

- Validation des maquettes des pages
- Validation de la structure de la base de données
- Signature des conventions de partenariats avec Sida info service et Actions traitements
- Développement du Back Office et du Front Office

#### **Décembre 2020 - Janvier 2021**

- Recette et validation

#### **Janvier - février 2021**

- Alimentation des contenus et mise en ligne

#### **Mars 2021**

- Lancement du site

### **10.4.4. Focus groups**

Pour préciser le cadrage du projet, six focus groups ont été organisés en février-mars 2020.

- **FOCUS GROUP 01 : Bases de données (31 janvier)** : Jean-Louis Tabourin (Sida Info Service), Eve Plenel (Vers Paris sans sida), Cédric Daniel (Actions Traitements), Michael Garde, Roman Krakovsky et Bruno Lamothe (Séroportes), Patricia Ducreux (Publicis Everyday Content), Charles Roncier (vih.org).
- **FOCUS GROUP 02 : Accompagnateurs sociaux (12 mars)** : Keita (Ikambere), Nascimento Lira (Aurore Mijaos), Aurélie Dauphinot (Arcat), Perrine Buba (AP-HP), Marjorie Mailland (Réseau Santé Marseille Sud), Patricia Ducreux (Publicis Everyday Content), Charles Roncier (vih.org), Roman Krakovsky (Séroportes)
- **FOCUS GROUP 03 : HSH (13 mars)** : Cédric Daniel / Steffie Kueviakoe (Actions Traitements), Christophe Chausse (Responsable des écoutants, Sida Info Service), Philippe Merle (blogueur), Didier Rouault (La Maison de vie), Roman Krakovsky et Bruno Lamothe (Séroportes)

- **FOCUS GROUP 04 : Les personnes transgenre (20 mars)** : atelier monté en coopération avec Acceptess-T
- **FOCUS GROUP 05 : Personnes issues des diasporas afro-caribéennes** : ARCAT, Comité des familles
- **FOCUS GROUP 06 : Médecins généralistes et spécialistes**

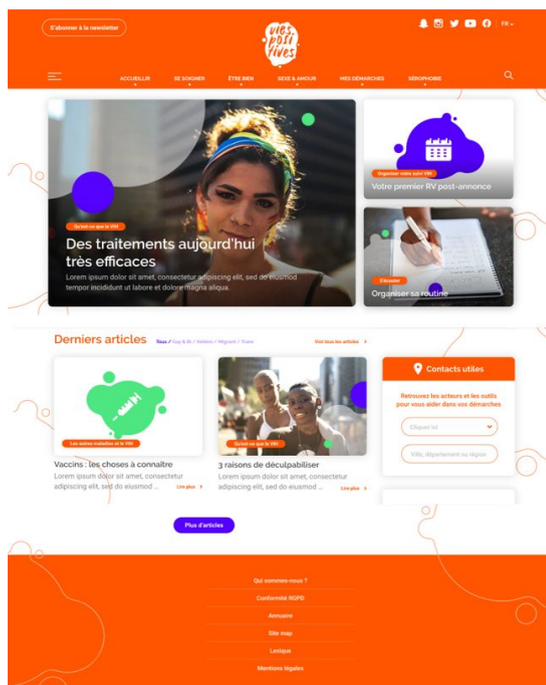
A cause du confinement, le focus groups 05 et 06 ont été réalisés en entretiens téléphoniques individuels. Les membres du focus groups trans ont reçu une compensation financière pour leur participation au Focus Group.

Au terme de ce travail de cadrage, une identité visuelle et une structure du site ont été élaborées en coopération avec les équipes de Publicis, tenant compte des besoins identifiés dans les focus groups.

### 10.4.5. Identité visuelle et organisation du site



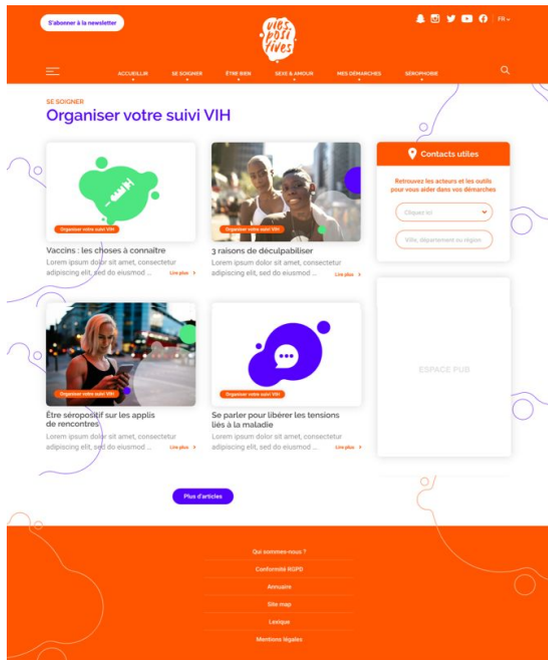
Le logo capitalise sur des codes plus organiques, évoquant l'idée d'une communauté en interaction. Par l'union des rondes, le logo apparaît dans une typographie manuscrite, énergique et engagée. C'est un coup de projecteur sur l'optimisme et la pensée positive. La teinte orange apporte du peps et souligne l'énergie positive du mouvement.



**Header** permet de naviguer facilement entre les principales rubriques, organisées autour des moments de vie ou des principales problématiques.

Il permet également de s'abonner à la newsletter et aux réseaux sociaux ainsi que de basculer vers d'autres versions linguistiques et faire des recherches.

**HomePage** renvoie aux derniers articles des différentes rubriques et permet d'interroger la base de données des contacts.



Les rubriques sont divisées en sous-rubriques réunissant plusieurs articles. **SE SOIGNER** comprendra, par exemple :

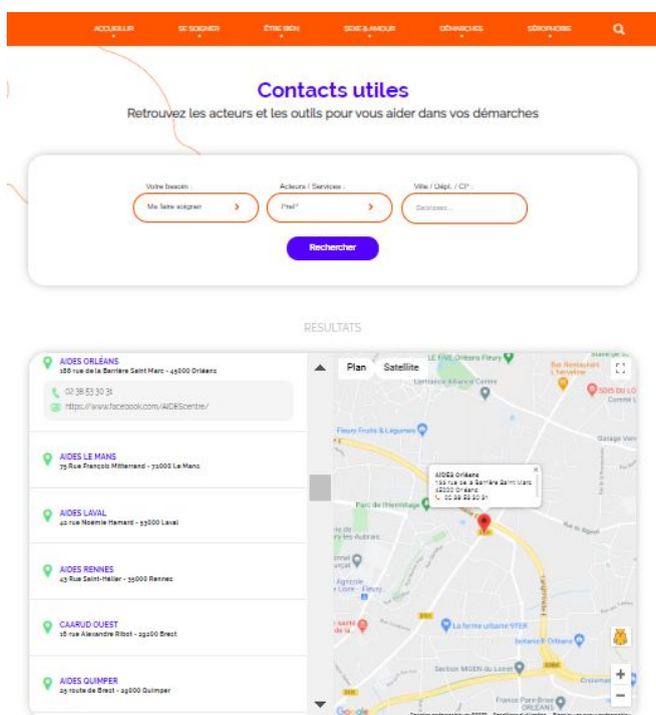
**Organiser votre suivi VIH** : Médecin, un partenaire, Votre premier RDV post-annonce, Organiser sa routine, Préparer vos consultations

**Votre suivi médical à long terme** : Effets indésirables des traitements, Maladies opportunistes, Alléger un traitement, Ménopause, Hormonothérapie et le VIH

**Autres maladies et VIH** : Choisir son médecin, Vaccins, VIH et autres maladies, IST

Les pages sont accompagnées d'un **annuaire de ressources**. Il intégrera, entre autres :

- Centres de dépistage
- Associations d'accompagnement des PVVIH
- Médecins et EHPAD séro-inclusifs
- Groupes de parole
- Travailleurs sociaux
- Tribunaux judiciaires et adm. et autres dispositifs de soutien et de conseil



Un partenariat a été conclu avec **Sida Info Service** et **Actions traitements**. L'annuaire sera enrichi progressivement par d'autres ressources.

L'objectif de cet annuaire est de **mettre en relation les PVVIH avec les ressources et structures qui peuvent les accompagner dans leur démarches au quotidien**.

**La diversification des formes** que prennent les contenus du site (textes, images, vidéos et sons) permet d'aborder des sujets sous des angles différents.

**Le propos sera incarné grâce aux témoignages vidéos ou audios** où les pairs s'adressent à des pairs.  
**Plusieurs niveaux de lecture** seront encouragés également par des renvois vers d'autres ressources.

#### **10.4.6. Base de données**

Le site comprend une base de données des dispositifs et des structures d'accompagnement des PVVIH. Le serveur de base de données sera déporté vers une solution cloud à laquelle le serveur du site web pointera pour récupérer les données. Une interface dédiée pour la gestion des données (création, modification, suppression, import, export, modèles, etc.) sera accessible via un login et un mot de passe.

Grâce à un code (Iframe), à intégrer dans les sites partenaires, différents serveurs pourront se connecter à la solution cloud qui délivrera les données demandées. Le frame sera customisable, il sera donc possible d'adapter le format de la page de recherche et de la page des résultats à la charge graphique du site partenaire.

**Cette solution a plusieurs avantages :**

- **Dimensionnement** : il est possible de commencer avec une petite base de données, dédiée à une connexion, et la faire grandir en fonction des besoins
- **Coûts** : les coûts s'adaptent au dimensionnement
- **Gestion des données** : les données sont gérées de manière indépendante et centralisée, dans une interface dédiée et sécurisée (et non via un CMS)
- **Intégration** : les CMS du marché se connectent aussi facilement à une solution cloud qu'à une base de données locale
- **Sécurité**

#### **Alimentation**

La base de données sera alimentée par une incrémentation des données en masse, via une extraction des données issues de l'Annuaire de SIS et de la base des médecins « sérofriendly » d'Actions traitements. D'autres ressources pourront s'y ajouter.

Les enrichissements et la mise à jour des données se fera de deux manières :

- Un template de contribution, accessible aux partenaires via une interface, avec un login et mot de passe, leur permettra d'alimenter directement la base. Un chargé de mission validera les modifications et résoudra les problèmes des doublons.

- Le chargé de mission aura par ailleurs la charge d'enrichir la base de données et la mettre à jour tous les trimestres à partir des extractions de données en masse en provenance de SIS et AT et d'autres partenaires.

### Consultation

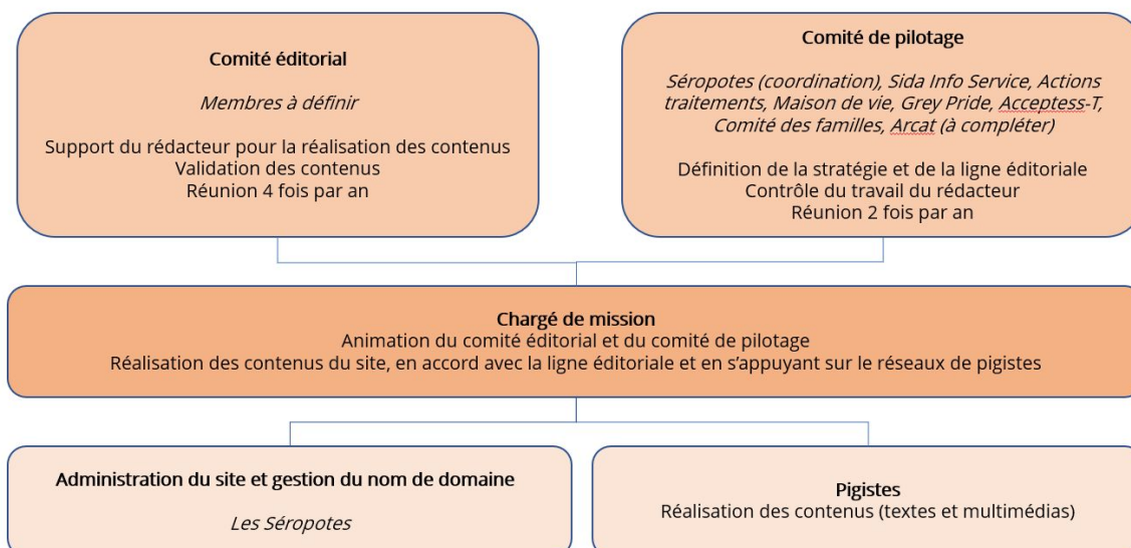
La base de données sera en Open Source. Ses données seront donc en accès libre et consultables de deux façons :

**Sur le site internet viespositives.org** : un moteur de recherche permettra d'interroger la base de données en fonction de plusieurs critères : besoins, acteur/service et adresse.

**Sur les sites partenaires** : les sites partenaires pourront intégrer le moteur de recherche via un code (Iframe) qui pourra être intégré dans le site internet et pointer vers la base source de viespositives.org. Ce frame permettra de customiser l'affichage du moteur de recherche et de la page des résultats à la charte graphique des sites partenaires (couleur, typo).

**Les résultats de recherche** seront affichés en fonction de la distance, avec une carte. Pour les médecins, la page affichera au moins trois résultats.

### 10.4.7. Gouvernance



## 10.4.8. Évolutions 2021

**Entretien le site :** Suivant le lancement du site, on peut s'attendre à la découverte de quelques bugs qui résulteront de l'utilisation du site au quotidien : la période post-lancement permettra de les identifier et les corriger (contrat avec un programmeur prestataire)

**Faire connaître l'outil :** Mener plusieurs campagnes de communication, adaptées aux habitudes des publics cibles (flyers et affiches dans les CEGIDD, campagnes auprès des associations d'accompagnement des PVVIH, relais auprès des assistantes sociales, campagnes virales sur les réseaux sociaux, campagnes auprès des médias dans les pays d'origine des personnes issues de l'immigration, etc.)

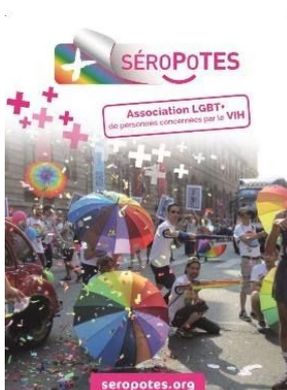
**Enrichir les contenus du site :** Le lancement du site en 2020 est prévu avec une partie des contenus (52 articles). Avant l'été 2020, nous les compléterons par 32 articles supplémentaires

**Développer la version en anglais :** Après le lancement en français ([viespositives.org](http://viespositives.org)), nous développerons la version en anglais ([positivelives.org](http://positivelives.org)) : traduction des parties « froides » du site (rubrique, Crédits, Qui sommes-nous, Partenaires, etc.) et des articles. Si les ressources financières le permettent, nous réaliserons également le sous-titrage au moins d'une partie des témoignages vidéos qui accompagnent les articles, afin de toucher les publics non francophones (notamment les TDS et les personnes issues de l'immigration)

Le projet a été réalisé en collaboration avec Publicis France, et avec le soutien de ViiV Healthcare , Gilead Sciences, Solidarité Sida, DILCRAH, Ville de Paris, Conseil régional IDF et Réseau Egalité Publicis.

## 11. Outils de communication

### 11.1. Campagnes de diffusion de flyers et d'affiches



Pour mieux connaître l'association et permettre à ceux qui peuvent en avoir besoin de nous identifier plus facilement, il a été décidé d'organiser, tous les trimestres, des campagnes d'envoi de flyers dans les centres de dépistage et les CEGIDD de Paris et d'IDF, et dans les lieux de sortie gay (bars, saunas, restaurants, etc.). Pour la réalisation de ces envois, l'association a noué des partenariats avec Actions Traitements et *Garçon Magazine* qui permettent d'assurer la distribution d'au moins une partie

de ces flyers à titre gratuit. Pour le reste, l'association a assuré la distribution des flyers sur fonds propres.

En 2020, la crise sanitaire a empêché l'organisation de ces campagnes, les commerces et les lieux de sociabilité LGBT ainsi que les Centres LGBT+ dans les régions étant fermés la plus grande partie de l'année. Nous espérons pouvoir relancer la campagne au début de 2021.

## 11.2. Présence sur les réseaux sociaux

Depuis 2014 l'Association est présente sur les réseaux sociaux par le biais d'un compte Facebook et Twitter, et depuis 2018 par un groupe Facebook secret LSP et LSP – CA, permettant d'améliorer la communication parmi les membres de l'association et au sein du Conseil d'administration. Par ailleurs, un groupe WhatsApp réservé aux membres du CA, assez proche du groupe LSP – CA, permet de communiquer en cas d'urgence.

Désignation	Nom	Fonction	Statistiques
<b>Compte FB institutionnel</b>	Séropotes	Veille sur l'environnement du VIH (prévention, statistiques, découvertes médicales, témoignages, etc.) et diffusion de l'information sur les événements publics de l'association	2 138 abonnés (contre 1 627 en 2019 et 908 en 2018)
<b>Compte Twitter</b>	@seropotes	Relais d'informations du compte institutionnel FB	835 abonnés (contre 515 en 2019 et 373 en 2018)
<b>Groupe FB secret</b>	LSP	Forum de discussion et diffusion des informations réservées aux membres de l'association	91 membres (contre 54 en 2019 et 42 en 2018)
<b>Instagram</b>	Séropotes	Veille sur l'environnement du VIH (prévention, statistiques, découvertes médicales, témoignages, etc.) et diffusion de l'information sur les événements publics de l'association	985 followers

Le renforcement de l'animation a permis d'améliorer de façon importante la visibilité de l'association sur les réseaux sociaux, d'informer sur la situation des PVVIH et de lutter contre la sérophobie.

### 11.3. Participation aux salons associatifs

Les trois salons associatifs LGBT de Paris- IDF (Printemps des associations, Rentrée des associations et Forum de la FSGL) ont fusionné en 2020 : Les Séropotes ont participé au salon commun “Rentrée des associations”. L’association a également noué des contacts avec le Centre LGBT+ de PACA à Nice : un déplacement et une présentation, prévus en mars, ont dû être annulés à cause de la crise sanitaire. Nous espérons pouvoir réaliser l’action en 2021, débouchant sur la fondation d’une antenne des Séropotes en PACA.

Date	Salon
12 septembre 2020	Rentrée des associations (stand et conférence sur “Emprunter lorsqu’on vit avec le VIH : le dispositif de la Garantie immobilière solidaire de l’IDF”)

## 12. Levée de fonds

Une des priorités de 2020 était également de maintenir les finances à l’équilibre et de provisionner les ressources de l’association de sorte que les activités de levée de fonds de l’année en cours permettent de financer les activités de l’année à venir.

Les actions de levée de fonds ont été menées en suivant les axes suivants :

- Organiser des actions de convivialité et des campagnes permettant de lever les fonds
- Diversifier les sources de financement
- Monter les projets permettant de solliciter des financements sur projet dont une partie permettrait d’alimenter les frais de fonctionnement de l’association
- Faciliter l’octroi des subventions et des dons par l’obtention de l’agrément national d’association des usagers du système de santé, en complément de l’agrément d’association d’intérêt général

### 12.1. Actions de levée de fonds

La crise sanitaire a fortement impacté les activités de levée de fonds liées à la convivialité. Aussi, les actions de Bingo n’ont pas pu être réalisées, tout comme les actions de levée de fonds organisées habituellement autour du 1er décembre. Néanmoins, nous avons pu maintenir certaines actions :

- **Campagne de levée de fonds « Zérophobie » sur les réseaux sociaux** (Facebook), à l'approche de la Journée internationale de la lutte contre le Sida (1<sup>er</sup> décembre 2020)
- **Campagne de don permanente** domiciliée sur le site internet de l'Association et relayée sur la page Facebook de l'association.

Par ailleurs, nous avons pu lever les **actions de levée de fonds auprès des administrations publiques et des entreprises privées et répondre à certains appels à projets des fondations**. Ces actions sont liées à la réalisation des projets spécifiques, les frais de fonctionnement à proprement parler ne faisant plus l'objet d'appels à financements publics ou privés depuis plusieurs années.

## 12.2. Bilan des actions de levée de fonds

La levée de fonds non fléchés et les dons (2 777 EUR) ont permis de financer une partie des frais de fonctionnement de l'association et certains projets. Nous tenons à remercier tous les donateurs, dont les associations La Famille Carbonne, Les FrontRunners de Paris, Mélo'Men et Equivox, et de nombreuses personnes physiques.

Par ailleurs, pour la réalisation des projets de 2020, des campagnes de levée de fonds spécifiques ont été menées en 2019 et 2020, permettant de réaliser les projets suivants :

Projet	Montant	Financeurs
Mini-série BD des « Histoires d'Asperge », un jeune gay vivant avec le VIH, par Ralf König	2 900 EUR	<i>Garçon Magazine</i>
	500 EUR	Equivox
		MéloMen
Site internet d'accompagnement des PVVIH viespositives.org	mécénat de comp.	Publicis France
	20 000 EUR	Solidarité Sida
	20 000 EUR	Gilead
	30 000 EUR	ViiV Healthcare
	5 000 EUR	Ville de Paris
	8 000 EUR	DILCRAH
	5 000 EUR	CR IDF
Label « Sérofriendly »	13 500 EUR	Gilead Sciences
Workshop Accès des PVVIH aux à l'assurance emprunteur et aux soins non-VIH	8 000 EUR	Gilead
	2 000 EUR	SOS Homophobie
	8 000 EUR	ViiV Healthcare
+ Comité de Suivi	5 000 EUR	Ville de Paris
	8 000 EUR	DILCRAH

Par ailleurs, l'association a répondu à deux appels à dons liés à la pandémie de la Covid-19 pour lesquels elle a obtenu les dons suivants:

<b>Appel à dons</b>	<b>Montant</b>
Gilead Sciences	20 000 EUR
ViiV Healthcare	3 000 EUR

Enfin, Green Condom Club nous a fait un don de 5 000 préservatifs masculins que nous avons pu distribuer au public en partenariat avec ENIPSE Prévention.

Pour assurer la réalisation des projets et le fonctionnement de l'association en 2021, nous avons obtenu au 31 décembre 2020 les fonds suivants :

<b>Projet</b>	<b>Montant</b>	<b>Financeurs</b>
Site internet d'accompagnement des PVVIH viespositives.org	10 000 EUR	Solidarité Sida
	5 000 EUR	Ville de Paris
	accord de principe	Gilead*
	accord de principe	ViiV Healthcare*
	accord de principe	Vers Paris sans sida*
	35 000 EUR	CR IDF*
Lutte contre la sérophobie - Comité de Suivi	accord de principe	Ville de Paris*
	accord de principe	Gilead*
	accord de principe	ViiV Healthcare*
		DILCRAH**
Mini-série BD des « Histoires d'Asperge », un jeune gay vivant avec le VIH, par Ralf König	2 900 EUR	<i>Garçon Magazine</i>
	4 000 EUR	Fondation FIER*
	5 500 EUR	ViiV Healthcare*

\* en attente de décision

\*\* demande à déposer en 2021

Ces actions de levée de fonds devraient assurer le fonctionnement de l'Association et la réalisation de ses actions en 2021. Elles devraient être poursuivies dans le cadre du prochain mandat.

## 13. Reconnaissance de l'association

### 13.1. Agrément national d'association des usagers du système de santé

En 2018, Les Séropotes ont engagé des démarches pour obtenir l'agrément d'association des usagers du système de santé. En août 2019, le Ministère de la Santé a répondu de manière négative à notre demande d'agrément d'association des usagers du système de santé, motivant son refus par le fait qu'en l'état actuel du dossier, « l'activité de l'association se limitant à la participation à des actions d'information et de promotion de la lutte contre le sida », et que par conséquent, « la condition d'activité effective et publique en vue de la défense des droits des personnes malades et des usagers du système de santé n'est pas remplie ».

Compte tenu des changements de statuts (janvier 2019) et des activités menées en 2019 et 2020, nous avons déposé une nouvelle demande d'agrément en mai 2020. Le 8 juillet 2020, la Division droits des usagers, affaires juridiques et éthiques de la Direction générale de la Santé nous a informé que sur avis de la Commission nationale, notre association a été agréée association des usagers du système de santé.

Cet agrément permet à l'association de représenter les usagers du système de santé dans les instances hospitalières ou de santé publique, de faire valoir les droits des PVVIH et de participer à l'élaboration des politiques publiques concernant les PVVIH.

L'agrément est délivré pour une période de cinq ans et son renouvellement est conditionné par la réalisation des activités au niveau national relevant du périmètre de l'agrément.

Dans la suite de cette décision, les Séropotes ont déposé la candidature pour siéger à la Commission des usagers (CDU) des établissements santé ARS Hauts-de-France. La décision de la nomination nous a été notifiée le 14 décembre :

TDS	Nom de l'établissement / de la CDU	Prénom	Nom	Siège retenu
Aisne	CH LAON / SSR CH LAON	Bruno	Lamothe	Suppléant
Aisne	CENTRE HOSPITALIER ISARIEN (FITZ JAMES) - EPSM DE L'OISE	Roman	Krakovsky	Suppléant

Les désignations portent sur le reste du mandat actuel de 3 ans, c'est-à-dire jusqu'au 30 novembre 2022. Dès le mois de décembre, nous avons pu participer à la première réunion du CHU LAON.

## 14. Partenariats

Au cours de l'année, l'Association s'est efforcée de renforcer des contacts avec les acteurs associatifs LGBT+, les administrations et les structures de lutte contre le VIH/IST, de s'intégrer dans les projets communautaires et d'en engager elle-même, en fédérant autour d'elle des acteurs associatifs.

En 2020, le président de l'Association a rencontré plusieurs représentants des structures associatives, des administrations et des entreprises. Par ailleurs, de nombreux contacts ont pu être noués lors de certains événements publics, ce qui a permis de mieux faire connaître l'Association et ses objectifs mais aussi de nouer de nouveaux partenariats ou pérenniser les anciens, afin de :

- Mieux défendre la cause des PVVIH parmi celles défendues par la communauté LGBT+
- Insérer davantage Les Séropotes dans les réflexions et les combats communautaires
- Trouver des alliés auprès d'autres associations LGBT+ pour mieux défendre les PVVIH, et notamment les victimes de la Sérophobie

Parmi les structures rencontrées en 2020 figurent, de manière non-exhaustive :

**Associations** : Acceptess-T, Actions Traitements, AIDES, ARCAT, Ardhis, Centre LGBT+ de Paris et d'IDF, Centre LGBT+ PACA de Nice, COREVIH - PACA Est, Comité des familles, CRIPS IDF, Elus locaux contre le sida, ENIPSE Prévention, La Famille Carbone, Les Frontrunners de Paris, Grey Pride, Inter-LGBT+, MAG, OUTsiders, Ravad, PACA - Programme Objectif sida zéro, Sidaction, Sida Info Service, Sœurs de la perpétuelle indulgence, Solidarité Sida, SOS Homophobie, Le SPOT Beaumarchais, Vers Paris sans sida, France Assos Santé, Fédération française d'assurance, Rose Up, Ordre national des chirurgiens dentistes, Conseil national de l'Ordre des médecins, Syndicat national des gynécologues et obstétriciens de France, etc.

**Médias** : *Garçon Magazine*, *Q-Week*, *Komitid*, *Le Monde*, *M6*, *Le Parisien*, *La Radio de la vie avec le VIH*, *Têtu*, etc.

**Entreprises privées** : AXA, Green Condom Club, Gilead Science Europe, Janssen, MSD, M'sieurs Dames, Rosa Bonheur, ViiV Healthcare, Le Yono, Le DEPOT, Mutualité française, etc.

**Administrations** : Banque de France, Centre hospitalier de Tourcoing, Conseil régional IDF, Défenseur des droits, DILCRAH, Direction Générale de la Santé, Inserm, Institut Fournier, Ministère de l'Économie, des Finances et de la Relance, Ministère des Solidarités et de la Santé, Observatoire régional de la santé, Santé publique France, Ville de Paris, Mairie du 19<sup>e</sup> arrondissement, etc.

**L'association Les Séropotes est membre du Ravad, de Grey Pride et de Play Safe. Elle est également membre actif de l'Inter-LGBT et siège au conseil d'administration du Centre LGBT+ de Paris et**

**d'IDF.** Dans ces différentes structures, l'association a co-signé en 2020 plusieurs appels communautaires et communiqués interpellant les acteurs institutionnels, l'État et l'opinion publique sur la situation des PVVIH ou les discriminations à l'encontre des membres de la communauté LGBT+.

## **15. Annexes**

### **15.1. Ébauche d'argumentaire de plaidoyer sur l'accès des PVVIH à l'assurance emprunteur**

En 2020, le comité de suivi a travaillé notamment sur la question d'accès des PVVIH à l'assurance emprunteur.

Les associations de personnes vivant avec le VIH (PVVIH) ont une relation un peu particulière avec la convention Aeras (S'assurer et emprunter avec un risque aggravé de santé), puisque la première convention, et dont Aeras est héritier, ne portait que sur le VIH et s'inscrivait dans un mouvement de fond visant à lutter contre les discriminations à l'égard de l'état de santé. Cette première convention, conclue en septembre 1991, a été obtenue au terme de combats assez longs et difficiles menés par les associations qui accompagnent les PVVIH. C'est parce qu'elle a échoué à réellement permettre de généraliser l'accès des PVVIH à l'assurance emprunteur que la convention Bellorgey a été mise en place en 2001. Celle-ci ayant elle-même échoué, la convention Aeras a pris le relais en 2006, dans un contexte assurantiel très particulier d'une individualisation des risques et par conséquent des contrats d'assurances, et d'une segmentation de plus en plus fine.

A ce jour, et au terme d'une consultation de différents acteurs et d'un travail de réflexion collective, nous arrivons à la conclusion que la convention Aeras ne permet pas aux PVVIH de faciliter à l'accès à l'emprunt.

D'abord, elle permet à très peu de personnes d'accéder à l'assurance emprunteur : en 2018, sur 520 000 demandes d'assurance pour des crédits immobiliers représentant un risque aggravé de santé, seulement 2 800 personnes se sont vu proposer une assurance, et seulement 969 l'acceptent, sans doute parce que le taux proposé était trop élevé. Ces chiffres posent la question de l'efficacité du dispositif.

Ensuite, les évolutions possibles de cette convention sont extrêmement difficiles. Sans rentrer dans le détail, car ce sera sans doute l'objet de la discussion, je voudrais attirer votre attention sur seulement quelques éléments. Le premier concerne la charge de la preuve. Aujourd'hui, c'est toujours aux associations de patients d'apporter la preuve que la pathologie dont souffrent les

personnes qu'elles représentent ne représente pas un risque de défaillance médicale (décès et invalidité) telle qu'elle ne soit pas assurable à un coût supportable. Ces preuves ne peuvent être obtenues qu'au prix des études extrêmement coûteuses (plusieurs millions d'EUR) et longues à réaliser, dont le financement ne peut pas être porté par les associations de patients. Par ailleurs, même face à ces études (qui existent pour certains pays), les assureurs, qui finalement détiennent les clés de la « maison Aeras » se montrent rétifs à avancer.

C'est pour cette raison qu'on s'est dirigé rapidement vers une politique des petits pas. On réétudie tel critère, qu'on modifie, puis tel autre. Cette stratégie a permis à certaines pathologies d'obtenir des améliorations comme, par exemple, le droit à l'oubli pour les personnes en rémission de cancer, portée par l'association Rose Up.

Or, cette façon de procéder se focalise sur des points très précis et risque à terme d'enfermer dans la convention les personnes porteuses de pathologies plus lourdes qui deviennent non assurables. Elle empêche également de penser le système dans sa globalité, et de réfléchir sur son amélioration.

C'était la raison qui nous a amené à organiser, en janvier dernier, une journée de travail qui a réuni les différents acteurs participant à l'élaboration de cette convention.

Depuis, nous avons rencontré de multiples actrices et acteurs. Notre approche est pragmatique et non dogmatique. Nous n'avons pas un agenda militant prédéfini. On cherche actuellement surtout à comprendre la position des uns et des autres, et de voir quelles sont les marges de manœuvre possibles.

Certaines pistes commencent à se dégager. Nous sommes convaincus, par exemple, que la règle du consensualisme, qui veut que les instances ne décident d'évoluer, sauf exception, que si tout le monde est d'accord, n'est pas juste pour les malades.

Nous sommes également unanimes pour dire que le contrôle des engagements pris est défaillant. Alors même que la loi prévoit qu'un rapport sur l'application de la convention est remis au parlement 6 mois avant chaque renouvellement triennal de la convention, cette obligation n'a pas été respectée. Ce n'est qu'en février 2020 qu'un bilan des 10 dernières années a été rendu par la commission de suivi.

Nous avons pu nous rendre compte également du manque de dynamique de travail. Le groupe de travail sur la grille de référence, qui fixe les pathologies éligibles et le taux de surprime (c'est-à-dire le taux par lequel est multipliée la prime « normale » d'assurance) ne dispose d'aucun moyen matériel ni humain, et se réunit une fois par mois, avec un fort absentéisme. Les pouvoirs publics

n'interviennent pas dans ces processus au nom de la liberté contractuelle. Pourtant, même si l'assurance emprunteur n'est pas obligatoire dans les textes, elle l'est dans les faits, et l'impossibilité de l'obtenir devient de facto discriminatoire pour les personnes qui ont eu par le passé une pathologie lourde mais dont l'espérance de vie, grâce aux traitements, est comparable à la population générale.

Néanmoins, certaines choses évoluent dans le bon sens. Tout d'abord, les associations recommencent à se mobiliser de nouveau autour de ces questions, comme Aides ou Act-Up. Ce lien inter-associatif est capital pour avoir plus de poids face aux assurances.

Ensuite, le droit à l'oubli pour certains malades guéris du cancer a ouvert le champ des possibles.

Le conseil régional d'Ile-de-France a mis en place cet été un système expérimental de « garantie solidaire ».

Enfin, le plan d'action contre les discriminations anti-LGBT du Ministère chargé de l'égalité a intégré parmi ses priorités le fait de garantir un meilleur accès des PVVIH aux prêts et à l'assurance emprunteur : car lorsque le risque que représente le demandeur à l'assurance emprunteur est égal à celui des autres, l'accès à cette assurance relève bien du principe d'égalité

Le contexte sanitaire peut jouer en faveur des avancées, compte tenu des similitudes entre le VIH et la Covid-19 du point de vue assurantiel. Car nous avons affaire à une pandémie qui répond au même schéma. Comme pour le VIH, les porteurs de la Covid-19 vont être amenés à déclarer ou pas la maladie. Comme le VIH, à long terme, cette maladie deviendra invisible à long terme. Et comme pour le VIH, on sera confronté à la question de démontrer qu'il n'existe pas un surrisque d'assurer ces patients guéris de la Covid-19.

Que fera-t-on avec ces patients ? Quelle sera la politique à moyen et long terme des assureurs les concernant ? Ils ne sont pas aujourd'hui dans la grille de référence d'AERAS. Combien d'années de combat leur faudra-t-il pour réaliser pleinement leurs projets de vie ? Vont-ils rester pendant des années avec des taux de surprimes plus élevés avant de démontrer, des années plus tard, qu'ils peuvent vivre comme les autres ?

Notre action ou inaction collective sur la question de l'accès des personnes porteuses d'une pathologie grave mais ayant aujourd'hui une espérance de vie comparable à la population générale aura aussi un impact sur des milliers de malades guéris de la Covid-19.

## **15.2. Formation à l'accueil et à l'accompagnement des victimes de LGBT-phobies de Ravad**

**Date :** 28-29 février 2020

**Lieu :** UFR de médecine – Site Villemin Université Paris Diderot 10 Avenue de Verdun – 75010 Paris

**Vendredi 28 février 2020**

**08h45 - 09h30 Accueil par Jean-Bernard GEOFFROY**

Un café et des viennoiseries seront offerts.

**09h30 - 12h30 Atelier n°1. Pourquoi et comment répondre aux discriminations sérophobes ?**

- Dr Michel OHAYON, médecin spécialiste du VIH, directeur médical du 190 ; « L'après-sida ou Capri c'est fini, Philadelphia aussi »
- Guillaume ROUCOUX, sociologue, coordinateur de l'enquête « Vies Positives » ; « Vivre avec le VIH en 2020 : quels enjeux ? »
- Maître Samira HADJADJ, avocate à la Cour, écoutante juriste chez Sida Info Service ; « Sérophobie: quels sont nos droits en cas d'atteinte à la vie privée ou de discrimination dans l'accès à la santé ? »
- Bruno LAMOTHE, juriste, ancien responsable conformité d'une banque en ligne ; « L'accès aux droits des personnes vivant avec le VIH : le cas de l'assurance emprunteur »

**13h00 - 14h00 Déjeuner offert**

**14h00 - 17h00 Atelier n°2. Combattre les LGBT+phobies dans le sport**

- Evelyne CIRIEGI, présidente du CROSIF (comité régional olympique et sportif Île-de-France) ; « Comment le mouvement sportif s'attaque aujourd'hui concrètement aux lgbt-phobies dans le sport »
- Philippe LIOTARD, maître de conférences à l'université de Lyon et sociologue du sport ; « Origines et mécanismes des lgbt-phobies dans le sport »
- Manuel PICAUD, coprésident de la Fondation FIER Sport & Culture, ex-président de la Fédération sportive gaie et lesbienne et ex-coprésident de Paris 2018 Gay Games 10 ; « Dispositifs existants et préconisations pour combattre les lgbt-phobies dans le sport »
- Mélanie PIETERS, présidente du FC Paris Arc-en-ciel ; « Originalités et rôles des associations et tournois LGBT-friendly »

**Samedi 29 février 2020**

**09h30 - 12h30 Atelier n°3. Comparaison des modalités d'accueil et d'accompagnement des victimes d'agressions et de discriminations et compétence des autorités indépendantes de lutte contre les discriminations en Biélorussie, Bulgarie, Géorgie et en France.**

- Anna BREDAVA, organisatrice du festival queer DOTYK (Biélorussie) ; « Les LGBTQI+ en Biélorussie : contexte, droit et militantisme » (ANGLAIS)
- Maître Jean-Bernard GEOFFROY, avocat, président du RAVAD ; « Nécessaire accompagnement des victimes et la mise en œuvre des pôles antidiscrimination. »
- David KAKHABERI, directeur de l'association Mouvement pour l'Égalité (Géorgie) ; « Lutte contre les discriminations et LGBTphobie en Géorgie : réalités et défis. »
- Monika PISANKANEVA, fondatrice de l'association BILITIS (Bulgarie); « Lutte contre les discriminations et LGBTphobie en Bulgarie » (ANGLAIS)

**21h00 Repas dans un restaurant**

### 15.3. Question au Ministre de l'Économie, des Finances et de la Relance

<http://www2.assemblee-nationale.fr/questions/detail/15/QF/34608>



#### 15ème législature

<b>Question N° :</b> <b>34608</b>	<b>De Mme Laurence Vanceunebrock ( La République en Marche - Allier )</b>	<b>Question écrite</b>
<b>Ministère interrogé &gt; Économie, finances et relance</b>		<b>Ministère attributaire &gt; Économie, finances et relance</b>
<b>Rubrique &gt; assurances</b>	<b>Tête d'analyse</b> >Convention AERAS - personnes vivant avec le VIH	<b>Analyse &gt; Convention AERAS - personnes vivant avec le VIH.</b>
Question publiée au JO le : <b>08/12/2020</b>		

#### Texte de la question

Mme Laurence Vanceunebrock attire l'attention de M. le ministre de l'économie, des finances et de la relance sur l'accès au crédit des personnes vivant avec le VIH. Aujourd'hui, seulement 2 % des personnes vivant avec le VIH peuvent effectivement obtenir une assurance pour bénéficier d'un prêt immobilier ou d'un crédit à la consommation. Malgré l'instauration de la convention AERAS « s'assurer et emprunter avec un risque aggravé de santé », adoptée en 2007, réévaluée en 2011 et en 2018 et dont l'objectif est d'améliorer l'accès au crédit des personnes qui sont, ou qui ont été malades, de nombreuses personnes séropositives n'ont d'autre choix aujourd'hui que de dissimuler leur pathologie pour bénéficier d'un crédit, prenant ainsi à leur charge de nombreux risques, tout en privant les assureurs de données consolidées et fiables sur le taux de réalisation des sinistres. Les associations Séropotes et AIDES, spécialisées dans l'accompagnement des personnes concernées par le VIH, pointent du doigt les conditions strictes et discriminantes des produits assurantiels pour les personnes vivant avec cette pathologie. Depuis 2018, la convention prévoit d'instaurer un plafonnement des surprimes des garanties invalidité et décès à 100 %. Pourtant, les conditions répertoriées dans la grille de référence sont si nombreuses qu'elles ne permettent pas toujours aux assurés de bénéficier de ce plafonnement : il faut par exemple avoir une très bonne défense immunitaire, présenter une charge virale indétectable à douze mois après le début des traitements, ne pas manifester de co-infection avec une hépatite B ou C, ne pas déclarer de maladie du cœur, de cancer, d'accident vasculaire-cérébral, ne pas fumer de tabac ou encore ne pas consommer de substances illicites. Le VIH fait donc toujours partie des maladies qui doivent supporter des surprimes importantes dans cette convention. Pour certains dossiers, le niveau des surprimes peut même égarer voire dépasser le taux d'usure fixé par la Banque de France. En outre, la convention AERAS fixe une limite de 320 000 euros d'emprunt, pour une durée maximale de 27 ans, entre le début du traitement et la fin de la garantie. Pourtant, aucune étude médicale ne vient étayer ce seuil maximum ni justifier ce délai. Aussi, les délais d'instruction des dossiers sont longs, au troisième niveau notamment, compte tenu des exigences des établissements de crédit. Par ailleurs, malgré le prix de l'assurance élevé, les garanties apportées aux personnes vivant avec le VIH sont insuffisantes (c'est le cas de la garantie invalidité par exemple). Enfin, les études pour faire avancer la grille de référence sont extrêmement coûteuses et à la charge, principalement, des associations, alors que dans le même temps, les produits d'assurance-emprunteur offrent un taux de rentabilité très important pour les assureurs. Ces contraintes et obstacles assurantiels, particulièrement désincitatifs pour les personnes vivant avec le VIH, ne sont pourtant pas justifiés aujourd'hui. En effet, depuis la fin des années 2000, le VIH est considéré comme une maladie chronique. L'épidémiologiste Dominique Costagliola soulignait ainsi, lors de la conférence « Vers une évolution de la grille référence VIH de la convention AERAS » qui s'est tenue le 20 janvier 2020 à Paris, que cette pathologie « ne présente pas un niveau de morbidité plus complexe que ce qui est décrit pour d'autres pathologies chroniques » et qu'« il n'existe pas de sur-risque pour les personnes vivant avec le VIH sous traitement, avec une charge virale



contrôlée ». Il est urgent d'accompagner la réévaluation et la révision des critères de cette convention pour les personnes vivant avec le VIH, conformément aux avancées des données scientifiques et médicales sur cette maladie. Elle souhaite connaître le calendrier du Gouvernement sur ce sujet et savoir comment il compte contribuer à l'évolution de cette convention pour garantir l'accès effectif au crédit des personnes vivant avec le VIH, afin que celles-ci puissent emprunter dans les mêmes conditions que l'ensemble de la population française.

## 15.4. Agenda des activités publiques et des réunions

Date	Événement	Axe de travail
06/01/2020	Réunion	Lutte contre la sérophobie
07/01/2020	Apéros	Convivialité
08/01/2020	Afterwork - Galette MIF	Convivialité
08/01/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
09/01/2020	Réunion Voeux Alternatives écolos - CR IDF	Lutte contre la sérophobie
14/01/2020	Réunion	Administration
15/01/2020	DISpositif	Accompagnement des PVVIH
15/01/2020	Réunion ViiV Healthcare	Fundraising
15/01/2020	Réunion ViiV Healthcare	Lutte contre la sérophobie
18/01/2020	Galette des rois des Front Runners de Paris	Convivialité
18/01/2020	Réunion stagiaire	Lutte contre la sérophobie
20/01/2020	Workshop "Accès des PVVIH à l'assurance emprunteur et aux soins non-VIH"	Lutte contre la sérophobie
21/01/2020	Apéros	Convivialité
23/01/2020	Réunion ViiV Healthcare	Fundraising
25/01/2020	Assemblée Générale	Administration
27/01/2020	Voeux du CRIPS	Partenariats
31/01/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
02/02/2020	3 ans du M'sieurs-Dames	Convivialité

03/02/2020	Réunion	Administration
04/02/2020	Apéro	Convivialité
05/02/2020	Réunion préparation CA	Administration
06/02/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
07/02/2020	Réunion Trésorerie	Administration
11/02/2020	Réunion	Administration
11/02/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
12/02/2020	Baromètre des LGBT-phobies de l'Autre Cercle	Lutte contre la sérophobie
15/02/2020	Course de la Saint-Valentin	Lutte contre la sérophobie
15/02/2020	Soirée La Cupidon	Convivialité
16/02/2020	Spectacle "Opéra Locos"	Convivialité
18/02/2020	Apéro	Convivialité
19/02/2020	DISpositif	Accompagnement des PVVIH
23/02/2020	Culture - Expo Pierre & Gilles	Convivialité
26/02/2020	Réunion DEPOT	Lutte contre la sérophobie
27/02/2020	Réunion livret	Administration
27/02/2020	Réunion ViiV Healthcare	Lutte contre la sérophobie
27/02/2020	Réunion Enquête	Enquête
27/02/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
27/02/2020	Réunion ZeBar	Partenariats
28/02/2020	Réunion Accueil	Administration

28/02/2020	Formation RAVAD	Lutte contre la sérophobie
29/02/2020	Nocturne sur glace	Convivialité
03/03/2020	Apéro	Convivialité
04/03/2020	Réunion Guillaume Chiche	Lutte contre la sérophobie
10/03/2020	Réunion	Administration
11/03/2020	Réunion Gilead	Fundraising
11/03/2020	Réunion DEPOT	Lutte contre la sérophobie
12/03/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
12/03/2020	Réunion LSP	Administration
13/03/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
14/03/2020	Basiliade - Fromages et fondues	Convivialité
17/03/2020	Apéro	Convivialité
18/03/2020	DISpositif	Accompagnement des PVVIH
19/03/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
23/03/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
24/03/2020	Réunion Trésorerie	Administration
26/03/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
26/03/2020	Réunion Publicis - Focus Group Trans	viespositives.org
30/03/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
31/03/2020	Apéro	Convivialité
31/03/2020	Réunion Sida Info Service	viespositives.org

31/03/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
01/04/2020	DISpositif	Accompagnement des PVVIH
03/04/2020	Réunion Mihai Stoica	Vivre bien avec le VIH
06/04/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
07/04/2020	Réunion	Administration
07/04/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
08/04/2020	Réunion Livret d'accueil	Administration
08/04/2020	Réunion Trésorerie	Administration
13/04/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
14/04/2020	Apéro	Convivialité
15/04/2020	Réunion Comité des familles	viespositives.org
15/04/2020	Réunion Livret d'accueil	Administration
15/04/2020	Réunion AXA	Lutte contre la sérophobie
16/04/2020	Réunion Fondation FIER	Fundraising
20/04/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
20/04/2020	Réunion Accueil	Administration
22/04/2020	Réunion Livret d'accueil	Administration
23/04/2020	Réunion Mihai Stoica et Muriel Mehdaoui	Partenariats
28/04/2020	Apéro	Convivialité
28/04/2020	Réunion Publicis	viespositives.org

29/04/2020	Réunion Philippe Bernardi / Fédération française des assurances	Lutte contre la sérophobie
29/04/2020	Réunion Livret d'accueil	Administration
30/04/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
30/04/2020	Réunion Muriel Mehdaoui	Partenariats
30/04/2020	Réunion Samira Hadjadj / SIS	Lutte contre la sérophobie
01/05/2020	Réunion Secrétariat	Administration
04/05/2020	Réunion Trésorerie	Administration
05/05/2020	Réunion	Administration
12/05/2020	Apéro	Convivialité
14/05/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
19/05/2020	Réunion	viespositives.org
19/05/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
20/05/2020	DISpositif	Accompagnement des PVVIH
20/05/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
26/05/2020	Apéro	Convivialité
02/06/2020	Réunion	Administration
03/06/2020	Réunion ViiV Healthcare	Lutte contre la sérophobie
03/06/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
04/06/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
04/06/2020	Réunion Laurence Vanceunebrock	Lutte contre la sérophobie

04/06/2020	Réunion Enquête	Enquête
08/06/2020	Réunion Trésorerie	Administration
09/06/2020	Apéro	Convivialité
11/06/2020	Réunion Santé publique France	Fundraising
12/06/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
14/06/2020	Pique-nique (Château de Vincennes)	Reconstruire l'estime de soi
15/06/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
16/06/2020	Réunion DILCRAH	Fundraising
16/06/2020	Réunion Santé publique France	Fundraising
17/06/2020	DISpositif	Accompagnement des PVVIH
19/06/2020	Réunion Komitid	Lutte contre la sérophobie
22/06/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
23/06/2020	Apéro	Convivialité
24/06/2020	Réunion Chatourne production	Partenariats
29/06/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
30/06/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
03/07/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
05/07/2020	Réunion CA (Château de Vincennes)	Administration
06/07/2020	Verre FSGL	Convivialité
07/07/2020	Apéro	Convivialité
07/07/2020	Réunion Publicis	viespositives.org

07/07/2020	Réunion DEPOT	Partenariats
08/07/2020	Réunion Comité de suivi	viespositives.org
09/07/2020	Réunion Têtu	Lutte contre la sérophobie
09/07/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
10/07/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
13/07/2020	Réunion Têtu	Lutte contre la sérophobie
14/07/2020	Réunion	Administration
14/07/2020	Réunion Têtu	Lutte contre la sérophobie
15/07/2020	DISpositif	Accompagnement des PVVIH
15/07/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
17/07/2020	Réunion ViiV Healthcare	Fundraising
20/07/2020	Réunion CR IDF	Fundraising
21/07/2020	Apéro	Convivialité
22/07/2020	Réunion Le Parisien	Lutte contre la sérophobie
04/08/2020	Apéro	Convivialité
06/08/2020	Réunion CRIPS IDF	viespositives.org
06/08/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
06/08/2020	Réunion Christophe Apatie	viespositives.org
07/08/2020	Réunion Communication / RS	Administration
10/08/2020	Réunion SIS	viespositives.org
11/08/2020	Réunion	Administration

18/08/2020	Apéro	Convivialité
19/08/2020	DISpositif	Accompagnement des PVVIH
19/08/2020	Réunion ViiV Healthcare	Lutte contre la sérophobie
19/08/2020	Réunion VPSS	Lutte contre la sérophobie
25/08/2020	Réunion ViiV Healthcare	Lutte contre la sérophobie
26/08/2020	Tournage M6	Lutte contre la sérophobie
26/08/2020	Réunion Christophe Apatie	viespositives.org
28/08/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
28/08/2020	Réunion Christophe Apatie	viespositives.org
31/08/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
31/08/2020	Réunion Christophe Apatie	viespositives.org
01/09/2020	Apéro	Convivialité
01/09/2020	Réunion Santé publique France	viespositives.org
02/09/2020	Réunion Vincent Michelin	Lutte contre la sérophobie
04/09/2020	Réunion contenus	viespositives.org
05/09/2020	Réunion Trésorerie	Administration
05/09/2020	Rencontre Front Runners de Paris	Partenariats
08/09/2020	Réunion	Administration
10/09/2020	Réunion Jean-Luc Romero	Lutte contre la sérophobie
11/09/2020	Réunion contenus	viespositives.org
11/09/2020	Réunion SPOT Beaumarchais	Partenariats

12/09/2020	Rentrée des Assos	Lutte contre la sérophobie
12/09/2020	Rentrée des Assos	Visibilité
12/09/2020	Conférence "Emprunter lorsqu'on vit avec le VIH"	Lutte contre la sérophobie
15/09/2020	Apéro	Convivialité
15/09/2020	Réunion MSD	Fundraising
16/09/2020	DISpositif	Accompagnement des PVVIH
16/09/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
18/09/2020	Réunion Gilead	Fundraising
18/09/2020	Réunion DILCRAH	Lutte contre la sérophobie
26/09/2020	AG Centre LGBT	Administration
26/09/2020	Réunion Quetzal	Partenariats
27/09/2020	Forum des Séropotes	Administration
29/09/2020	Apéro	Convivialité
01/10/2020	Réunion Actions Traitements	viespositives.org
06/10/2020	Réunion	Administration
07/10/2020	Emission Radio Vie	Lutte contre la sérophobie
08/10/2020	Réunion Green Condom Club	Partenariats
13/10/2020	Apéro	Convivialité
15/10/2020	Réunion Jean-Luc Romero	Lutte contre la sérophobie
16/10/2020	Réunion Marianick Lambert	Lutte contre la sérophobie
16/10/2020	Réunion contenus	viespositives.org

17/10/2020	Réunion Yves Jammet	Partenariats
21/10/2020	DISpositif	Accompagnement des PVVIH
22/10/2020	Réunion ViiV Healthcare	Partenariats
27/10/2020	Apéro	Convivialité
29/10/2020	Réunion Mihai Stoica	Vivre bien avec le VIH
30/10/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
03/11/2020	Réunion	Administration
03/11/2020	Réunion contenus	viespositives.org
04/11/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
05/11/2020	Réunion Isabelle Huet / Rose Up	Lutte contre la sérophobie
06/11/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
06/11/2020	Réunion Emmanuel Constans / ACPR	Lutte contre la sérophobie
06/11/2020	Réunion DILCRAH	Lutte contre la sérophobie
10/11/2020	Apéro	Convivialité
10/11/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
11/11/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
17/11/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
17/11/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
18/11/2020	DISpositif	Accompagnement des PVVIH
18/11/2020	Audition Assemblée nationale	Lutte contre la sérophobie
24/11/2020	Apéro	Convivialité

24/11/2020	Réunion Jean-Luc Romero	Lutte contre la sérophobie
24/11/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
25/11/2020	Réunion CR IDF	Lutte contre la sérophobie
27/11/2020	Réunion contenus	viespositives.org
28/11/2020	AG Inter-LGBT	Administration
04/12/2020	Réunion Solidarité Sida	Partenariats
04/12/2020	Réunion Comité de suivi	Lutte contre la sérophobie
08/12/2020	Apéro	Convivialité
08/12/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
15/12/2020	Réunion	Administration
15/12/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
16/12/2020	DISpositif	Accompagnement des PVVIH
20/12/2020	Cabaret The Walking Queens	Partenariats
22/12/2020	Apéro	Convivialité
22/12/2020	Réunion Publicis	viespositives.org
23/12/2020	Réunion Exafield	Partenariats
26/12/2020	Réunion Trésorerie	Administration