

# AINCRE

LA MALADIE  
C'EST ENFIN POSSIBLE

SUR LES CHÂÎNES DE FRANCE TÉLÉVISIONS  
ET PARTOUT EN FRANCE

7-8 DÉC. 2018

TELETHON.FR

3637

service gratuit + prix appel

## TÉLÉTHON 2018

## PROVENCE-ALPES-COTE D'AZUR

Contacts presse :

Ellia Foucard-Tiab / Lina-Rime Godefroy/ Eva Flavigny : [efoucardtiab@afm-telethon.fr](mailto:efoucardtiab@afm-telethon.fr) / 01 69 47 25 64



# LE TÉLÉTHON

PROVENCE-ALPES-COTE D'AZUR



**370**  
**COMMUNES**  
**MOBILISÉES**

**814**  
**ANIMATIONS**

**97**  
**BÉNÉVOLES**

**5 937 998**  
**EUROS**  
**COLLECTÉS**

# AFM-TÉLÉTHON

VAINCRE LA MALADIE DEVIENT POSSIBLE



## V comme Vie, Vaincre, Victoires

« L'Histoire naît souvent d'un combat personnel et notre Association l'illustre bien. Nous, familles, touchées dans notre chair et au plus profond de notre cœur n'avons pas d'autres solutions que celle de nous battre contre ces maladies qui tuent nos enfants. « Nous, familles, terrassées par l'injustice de la maladie qui frappe nos enfants, n'avons pas d'autres choix que celui de nous battre. Grâce au Téléthon, grâce à vous, les thérapies innovantes remportent aujourd'hui leurs 1ères victoires. » **Laurence Tiennot-Herment, Maman de Charles-Henri, Présidente de l'AFM-Téléthon**



L'histoire de l'AFM-Téléthon est née en 1958 de la volonté d'une poignée de parents bien décidés à sortir du désert médical, scientifique et social et à prendre en main l'avenir de leurs enfants malades. Ils ne savaient pas qu'ils allaient faire bien plus que ça ! Génération après génération, ils ont défriché, inventé, rassemblé, construit, animés d'une détermination et d'une audace sans limites. Forts de cet esprit « pionnier », la mort aux trousses, ils ont remporté des victoires multiples et franchi les étapes successives vers leurs deux objectifs : guérir et, en attendant, permettre à leurs enfants, à leurs proches, de vivre comme tout le monde. 60 ans après, un pas de géant a été franchi ! De victoires scientifiques en conquêtes sociales, des limites que l'on croyait infranchissables ont été repoussées. L'arrivée des premiers traitements pour des maladies considérées incurables montre à quel point l'action collective, le refus de la fatalité et l'audace ont le pouvoir de changer des vies. Les succès de la thérapie génique se multiplient, une révolution médicale se déploie aujourd'hui à travers le monde. Ce que les équipes pionnières ont réalisé en France et en Italie pour les déficits immunitaires a ouvert la voie à une médecine innovante qui s'attaque à des maladies héréditaires du sang, de la vision, du foie, mais aussi aux cancers, aux maladies neurodégénératives... En 2018, vaincre la maladie devient possible... est possible !



## LA RECHERCHE EN PROVENCE-ALPES-COTE D'AZUR



**Soigner avec des gènes thérapeutiques, réparer les gènes responsables d'une maladie, régénérer un organe avec des cellules souches... Une révolution médicale aussi innovante que celles des vaccins et des antibiotiques se déploie aujourd'hui à travers le monde. Cette révolution médicale s'appuie sur les thérapies issues de la connaissance des gènes, en particulier les thérapies génique et cellulaire soutenues par l'AFM-Téléthon depuis près de 30 ans. Grâce aux dons du Téléthon, l'AFM-Téléthon, le développement de 33 médicaments pour 27 maladies différentes dont des maladies rares de la vision, des muscles, du sang, du foie, du cerveau, de la peau, du cœur... En 2017, elle a également soutenu 250 programmes de recherche et jeunes chercheurs partout en France notamment au sein du laboratoire de Génétique Médicale et de Génomique Fonctionnelle de La Timone qui regroupe 130 chercheurs et 8 équipes autour du diagnostic, de la recherche et de la mise au point des thérapies innovantes pour les maladies rares, notamment du muscle et du système nerveux.**

En juillet 2017, l'équipe dirigée par le Professeur Nicolas Lévy (La Timone - Marseille) a identifié le mécanisme lié à l'accumulation de la progérine, protéine toxique produite au cours du vieillissement, et démontré le potentiel thérapeutique d'une nouvelle molécule - MG132 - pour traiter la progéria, un syndrome rare de vieillissement prématuré et accéléré. Les chercheurs ont démontré la capacité de cette molécule à diminuer considérablement la production de progérine et à la dégrader simultanément. Au-delà de son utilisation pour lutter contre la progeria, cette molécule comme d'autres composés de la même famille, sont en cours d'évaluation pour le traitement d'autres maladies rares comme de maladies plus fréquentes et en particulier certains cancers.



« Ces travaux s'inscrivent dans la droite ligne de nos recherches dans le domaine des maladies génétiques rares, visant toujours à traduire la connaissance de mécanismes fondamentaux, en traitements aussi efficaces que possibles pour nos malades. »

**PR NICOLAS LÉVY, DIRECTEUR DE L'UNITÉ : « GÉNÉTIQUE MÉDICALE ET GÉNOMIQUE FONCTIONNELLE - FACULTÉ DE MÉDECINE DE LA TIMONE**

## 59,3M€ POUR LA RECHERCHE EN 2017

Pour atteindre son objectif « Guérir », l'AFM-Téléthon crée et développe des laboratoires et des outils qui font progresser la compréhension des maladies génétiques rares, la mise au point de thérapies innovantes issues de la connaissance des gènes et des cellules et leur application à l'Homme. Ainsi, l'Association a notamment engagé en 2017 : **17.7 M€ dans Généthon**, laboratoire leader dans le domaine de la thérapie génique ; **8.7 M€ dans l'Institut de Myologie**, centre d'expertise internationale du muscle et de ses pathologies ; **4.5 M€ dans I-Stem**, laboratoire dédié à l'étude des cellules souches ; **8 M€ pour les appels d'offres** dont l'objectif est de faire émerger de nouvelles pistes thérapeutiques ; **5 M€ dans YposKesi**, plateforme industrielle dédiée à la production de médicaments de thérapies génique et cellulaire.



## LES RENDEZ-VOUS EN PROVENCE-ALPES-COTE D'AZUR



## DEUX VOYAGES DE PRESSE AU COEUR DES LABORATOIRES

Une journée pour découvrir les dernières avancées de la recherche et comprendre comment sont utilisés les fonds du Téléthon

Venez visiter les laboratoires où sont mis au point les médicaments de thérapie génique pour les maladies neuromusculaires, les maladies rares du cœur, du foie et du sang... et de thérapie cellulaire pour des maladies rares de la vision.

**JEUDI 22 NOVEMBRE, VISITE DE GENETHON ET I-STEM, laboratoires à la pointe dans les domaines de la thérapie génique et cellulaire**

Comment fabrique-t-on un médicament de thérapie génique ? Comment les cellules souches peuvent devenir des candidats-médicaments ? Quels sont les essais en cours ?

**MARDI 27 NOVEMBRE, VISITE DE L'INSTITUT DE MYOLOGIE, un centre d'expertise mondial sur le muscle**

L'année 2018 est une année historique pour les maladies neuromusculaires. En effet, la thérapie génique a commencé à démontrer son efficacité dans une myopathie très rare, la pharmacogénétique a permis de traiter les symptômes d'autres maladies offrant une nouvelle vie aux personnes concernées... Au cœur de l'Institut de Myologie, centre d'expertise internationale du muscle, découvrez, à travers des visites et de témoignages de chercheurs, de professionnels de santé et de familles concernées, comment fonctionne un muscle, quelles sont les nouvelles pistes thérapeutiques pour les maladies neuromusculaires et à quel point l'étude approfondie de cet organe est bénéfique pour tous.

Ici un avant gout de ce qu'il vous attend !

<http://bit.ly/2eHYRhJ>

## RENSEIGNEMENTS OU INSCRIPTION:

Ellia Foucard-Tiab : 01 69 47 25 64  
efoucardtiab@afm-telethon.fr  
ou auprès de votre coordination Téléthon

## LES INSCRIPTIONS C'EST ICI

<http://bit.ly/20sBWHm>

## TOP DÉPART LE 5 NOVEMBRE !

## 6° ÉDITION DE L'OPÉRATION « 1000 CHERCHEURS DANS LES ÉCOLES »

Quand des experts scientifiques parlent aux jeunes de la 3ème à la terminale !

**Après s'être rendus dans plus de + de 350 établissements, avoir rencontré 193 000 élèves, les scientifiques financés par l'AFM-Téléthon retournent sur les bancs de l'école.**

**Du 5 au 30 novembre 2018**, organisée par, l'AFM-Téléthon et en partenariat avec l'Association des professeurs de biologie et de géologie (APBG), « **1000 chercheurs dans les écoles** » est une opération pédagogique unique en son genre. Des scientifiques soutenus par l'AFM-Téléthon, rencontrent des collégiens et des lycéens en France et à l'étranger. La science, parfois abstraite pour les étudiants, devient alors concrète et permet de compléter les cours de

science et d'initier les élèves aux enjeux de la recherche d'aujourd'hui et de demain.

Pour assister à une intervention dans un établissement de votre département, contactez le service de presse de l'AFM-Téléthon au 01 69 47 25 64 ou consultez l'espace presse sur [www.telethon2018.fr](http://www.telethon2018.fr)

# L'AIDE AUX MALADES

## EN PROVENCE-ALPES-COTE D'AZUR

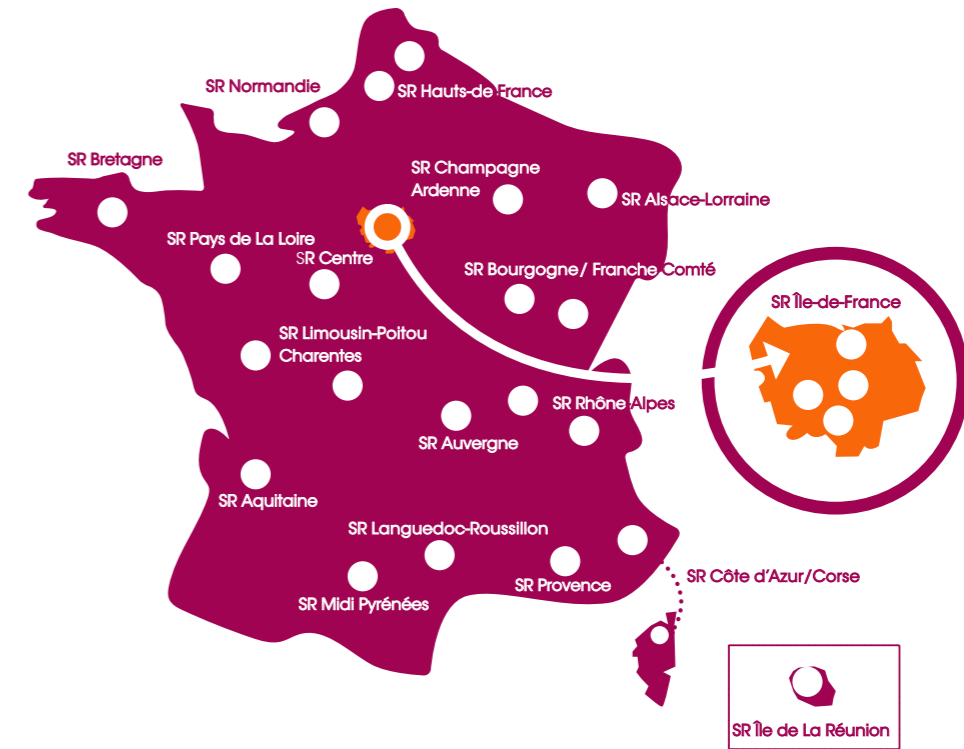
**Lorsqu'une famille apprend le diagnostic d'une maladie rare, c'est un véritable saut dans l'inconnu. Quelle est cette maladie ? Comment va-t-elle évoluer ? Quels sont les spécialistes ? Comment accepter la perte de la marche ? Quelles aides pour financer un fauteuil roulant ou un aménagement de domicile ?**

Pour aider les malades neuromusculaires et leurs familles dans leur quotidien avec la maladie, l'AFM-Téléthon a créé un métier d'accompagnement de proximité : les Référents Parcours de Santé (RPS). Ces professionnels les accompagnent à chaque étape de la maladie (diagnostic, soins, prise en charge médicale adaptée, prévention de l'aggravation de la maladie...) s'assurent que chacun bénéficie de réponses adaptées à ses besoins (soins, compensation, droits, vie sociale...) et puisse réaliser son projet de vie. **18 services régionaux en France réunissent 171 professionnels financés directement grâce aux dons du Téléthon.**



« Notre mot d'ordre c'est : écoute et prévention. Lorsqu'une famille fait appel à nous, nous faisons en sorte de l'éclairer sur la situation en question et /ou de proposer des solutions. Par exemple, dans le cadre d'une prise en charge spécifique, nous faisons l'interface entre les professionnels et la famille. Nous pouvons également intervenir auprès d'un employeur pour expliquer les difficultés d'occuper un poste et envisager des adaptations si nécessaire. Nous sommes parfois un interlocuteur auprès des maisons départementales du handicap » explique Marielle Raffaelli, **Référent Parcours de Santé PROVENCE-ALPES-COTE D'AZUR-CORSE.**

## LES SERVICES RÉGIONAUX DE L'AFM-TÉLÉTHON



**17 professionnels accompagnent les familles atteintes de maladies neuromusculaires en PROVENCE-ALPES-COTE D'AZUR.**



**JOURNALISTES, POUR INTERVIEWER OU SUIVRE UN REFERENT PARCOURS DE SANTE DANS UNE FAMILLE DE VOTRE REGION, APPELEZ AU 01 69 47 25 64**

### 34M€ ENGAGÉS POUR L'AIDE AUX MALADES EN 2017

Réduire les situations de handicap générées par la maladie, c'est aider les malades et les familles à réaliser leur projet de vie, en attendant les traitements. Dans cet objectif, l'AFM-Téléthon mène une lutte sur tous les fronts, de l'accès au diagnostic et à des soins adaptés à l'accompagnement de proximité, en privilégiant la recherche de solutions innovantes et la réponse aux besoins des malades.

Ainsi, elle a notamment engagé en 2017 **17,2 M€ dans l'aide aux malades** à travers par exemple le financement des Référents Parcours Santé (RPS), des professionnels qui accompagnent au sein des services régionaux les familles concernées à chaque étape difficile de la maladie : diagnostic, soins, aides humaines ou techniques, scolarité, emploi...







## ILS TÉMOIGNENT

### EN PROVENCE-ALPES-COTE-D'AZUR

**Ils ont été les pionniers des essais de thérapies innovantes, ils ont l'espoir de guérir car leur maladie a été traitée avec succès par thérapie génique, ils ont la chance d'une nouvelle vie grâce à un diagnostic qui ouvre la porte des traitements, ils vivent leur vie comme ils l'entendent, ils ne lâchent jamais rien dans leur combat contre la maladie ... Aujourd'hui, pour ces familles qui refusent la fatalité, l'espoir devient concret, vaincre la maladie devient possible.**

**POUR MOUNA, 29 ANS: « C'EST EXTRAORDINAIRE, J'AI PU BÉNÉFICIER D'UN MÉDICAMENT DE THÉRAPIE GÉNÉRIQUE »  
LA CRAU, VAR**



Depuis son enfance, Mouna voit peu et mal. Elle est atteinte d'une maladie rare des yeux qui évolue inexorablement et réduit petit à petit sa vision. « Si ce que je veux voir n'est pas dans mon champ de vision qui est grand comme le trou d'une paille, je ne le vois pas, ou je ne sais pas ce que c'est... ». Alors, lorsqu'au cours d'un Téléthon, Mouna entend parler d'un essai en préparation dans sa maladie, elle fait tout son possible pour y participer. Le 24 septembre 2012, Mouna entre dans l'essai et reçoit dans son œil gauche, le produit de thérapie génique: « Je me suis rendue compte du caractère exceptionnel de cette aventure : je suis une des premières à faire ça, c'est quelque chose d'énorme

; j'ai pris alors la mesure de l'importance de cet essai. Après l'opération, j'étais fière de l'avoir fait, j'ai contribué à la recherche génétique en étant une pionnière ! ». Depuis, Mouna a l'impression d'avoir des images plus nettes et un champ de vision agrandi. « Mon histoire n'est pas banale car nous sommes encore très peu à avoir bénéficié d'une thérapie génique. J'ai le sentiment de participer à un projet immense. Depuis l'enfance, je regardais le Téléthon avec ma maman ; je n'aurais jamais imaginé qu'il me servirait un jour... ». Aujourd'hui, les maladies de la vision sont à la pointe des thérapies innovantes. Réparer la rétine pour rendre la vision à ceux qui l'ont perdu, ce n'est plus de la science-fiction !



#### **FOCUS Maladies de la vision: les maladies modèles pour les thérapies innovantes**

L'oeil est un organe cible privilégié pour le développement des thérapies innovantes (géniques et cellulaire) parce que compte-tenu de sa taille, il est plus facile à traiter que le muscle. Sa position « isolée » du reste de l'organisme (et notamment du système immunitaire) est un atout. Le développement des thérapies innovantes pourront à terme améliorer la prise en charge de maladies fréquentes telle que la dégénérescence maculaire liée à l'âge (DMLA) qui concerne 15% de la population. Plusieurs essais sont en cours et en préparation notamment à I-Stem où l'équipe de Christelle Monville, a mis au point, un patch cellulaire à partir de cellules souches humaines. Ce patch, est greffé sous la rétine, vise à ralentir la mort des photorécepteurs et à restaurer la vision. Un essai clinique est en préparation.



**JOURNALISTES, POUR RENCONTRER OU INTERVIEWER  
UN TÊMOIN DANS VOTRE DÉPARTEMENT  
APPELEZ AU 01 69 47 25 64**

### BIENTÔT UN ESSAI POUR LA MALADIE DE JULES

**PRÈS D'AIX-EN-PROVENCE, BOUCHES-DU-RHÔNE**



Jules a 2 ans et vit près d'Aix-en-Provence dans les Bouches-du-Rhône. A sa naissance, Jules présente une jaunisse importante qui ne disparaît pas. Rapidement, le diagnostic tombe : c'est la maladie de Crigler-Najjar, une maladie très rare du foie. Pour survivre, Jules est contraint à passer ses nuits sous photothérapie pour maîtriser son taux de bilirubine, un pigment biliaire, normalement éliminé par le foie mais qui chez Jules s'accumule et met sa vie en danger. Ses parents gardent espoir car la recherche avance vite dans cette maladie : un essai de thérapie génique a été lancé par Généthon, le laboratoire de thérapie génique de l'AFM-Téléthon. Jules ne pourra pas pour le moment être inclus dans l'essai car il concernera des patients de plus de 10 ans (âge où le foie est mature).



#### **FOCUS**

##### **Voyage de presse à Evry jeudi 22 novembre :**

Rendez-vous à Evry avec l'équipe du Dr Federico Mingozzi de Généthon, qui est parvenue, grâce à la thérapie génique, à restaurer des fonctions normales chez des souris atteintes de cette maladie. Ils ont mis au point un vecteur viral dans lequel a été introduite une copie normale du gène qui ne fonctionne pas chez les malades atteints de la maladie de Crigler-Najjar. **Objectif** : rétablir l'activité hépatique des patients et réguler le taux de bilirubine. Un essai clinique qui devrait débiter ici la fin de l'année.

### MÉLANIE VIT SA VIE DE GLOBE-TROTTEUSE MALGRÉ LA MALADIE

**ANTIBES, ALPES-MARITIMES**

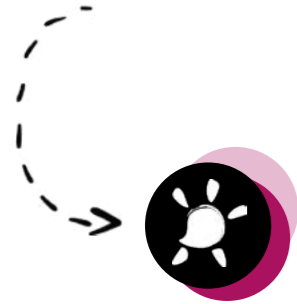


Mélanie, 29 ans, vit à Antibes dans les Alpes-Maritimes. Malgré une myopathie des ceintures, une maladie neuromusculaire qui la prive de la marche, c'est une jeune femme comme les autres. A l'adolescence passionnée par la culture française, Mélanie qui vit alors encore en Allemagne, entame des études de langues et entre dans la vie active comme assistante commerciale. Mais c'est sans compter sa curiosité et sa soif de voyage. Sur un coup de tête, elle décide de partir faire un road-trip de six mois en France qui la conforte dans son idéal : vivre dans l'hexagone. « J'ai toujours adoré ce pays, pour moi c'était une évidence. Les Français ont la réputation d'être charmants, cultivés et raffinés ... » explique-t-elle. 2012 sera l'année du changement ! Elle déménage à Paris puis rencontre Xavier, c'est le coup de foudre immédiat. « A partir de notre rencontre, mon état s'est amélioré, j'étais encore plus positive qu'avant ! Je ne peux que sourire à la vie et être heureuse ! ». Ils sont devenus de vrais globe-trotteurs: de Hong Kong à Rio De Janeiro en passant par l'Afrique du Sud et l'Amérique du Nord, leur prochaine destination : le Japon!



# TÉLÉTHON 2018

PROVENCE-ALPES-COTE D'AZUR



LE  
DISPOSITIF  
TÉLÉTHON



LE  
CARNET  
D'ADRESSE

## 1 million de crêpes pour le Téléthon

« Vous avez de la pâte ; vous avez du suc'. Alors avec la pâte vous faites une crêpe et vous mettez du suc' dessus ! ». Cette réplique culte, qui s'est invitée dans de nombreuses crêpes parties, sera plus que jamais d'actualité à l'occasion du Téléthon 2018. En effet, chaque année, les crêpes sautent partout en France dans les animations Téléthon. Qu'on les fasse ou qu'on les mange, ce « petit » geste contribue à faire avancer la recherche. **C'est pourquoi, cette année, un défi XXL est proposé à tous : organiser une crêpe-party solidaire, chez soi, pour faire grimper le compteur du #Telethon2018. Objectif 1 million de crêpes !**

**Comment ça marche ?** Il vous suffit d'inviter vos voisins, vos amis ou votre famille les 7 ou 8 décembre pour cette crêpe party solidaire. Sur la page [www.1milliondecrepes.fr](http://www.1milliondecrepes.fr), annoncez le nombre de crêpes que vous comptez faire déguster à vos convives et alimentez ainsi le compteur du défi de l'émission Téléthon. La recette est simple : 1 crêpe consommée, des euros reversés ! Une fois la crêpes-party finie, reconnectez-vous pour annoncer le montant de votre collecte ! En plus de leur goût sucré ou salé, vos crêpes auront le délicieux goût de la solidarité... Bien sûr, les impatientes et les gourmands peuvent lancer leur crêpes-party dès maintenant. Alors, tous à [vos] poêles !

**A vous de jouer !**

**Faites la promo de votre solidarité et publiez vos photos de crêpes sur Instagram avec les #1milliondecrêpes et #Téléthon2018 !**

**Il l'a dit !**

« Ce sont toutes ces ventes de crêpes multipliées qui permettent de faire avancer la recherche »







# LE DISPOSITIF TÉLÉTHON

## EN PROVENCE-ALPES-CÔTE D'AZUR



### OPERATION 10 000 VILLAGES POUR LE TÉLÉTHON



En France, dans près d'une commune sur trois, on trouve, d'une façon ou d'une autre, une animation pour le Téléthon. Cette année, pour les mettre à l'honneur, les caméras de France Télévisions iront dans une cinquantaine de villes et villages. Des animateurs de France 3 et France Bleu en région, feront vivre en live l'énergie des bénévoles à travers des villes « duplex » - comme notamment Sucé-sur-Erdre (44), Saint-Viance (19), Douarnenez (29), Beuzeville-la-Grenier (76) ou La Grande Motte (34) ; Des JT « breaking news » donneront le ton en plongeant au cœur des animations. Bref un dispositif XXL à l'image d'une mobilisation XXL à retrouver sur France 3, le samedi 8 décembre de 15h30 à 18h40.

Des spécialités locales XXL aux défis loufoques, les bénévoles toujours très créatifs ont, cette année encore tenu leur promesse. **Zoom sur quelques animations complètement Téléthon.**

#### La bourse de la fortune !

Le principe est simple : une pâture, des cases, des vaches et... des bouses ! Pour pouvoir gagner au loto-bourse, les habitants d'Espinasse (05) vont devoir miser sur la bonne case et s'armer de patience avant de voir apparaître la... BOUSE DE LA CHANCE

#### Un HAKA pour le Téléthon !

Les guerriers de 7 à 77 ans, ont rendez-vous samedi 8 décembre à Saint-Laurent-du-Var (06), pour réaliser un Haka géant!

#### Le Téléthon, c'est vous !

Valorisez votre mobilisation en publiant sur les réseaux sociaux des images (photos et vidéos) de votre animation Téléthon ! Alors, souriez et publiez #Téléthon2018 #10000villages



# INDISPENSABLE



## PORTRAIT DU

## BÉNÉVOLE TÉLÉTHON

Ce sont des hommes et des femmes solidaires et engagés mettant toute leur énergie au service du Téléthon. Leur rôle : organiser et coordonner le Téléthon sur le terrain. Grâce à eux, le Téléthon français est le premier au monde rassemblant, chaque premier week-end de décembre, 5 millions de personnes.



le bénévole Téléthon a **56,5 ans** en moyenne



A **57 %** le bénévole Téléthon est un homme



**LEUR RÔLE**  
Organiser et coordonner le Téléthon sur le terrain



Il est en activité à **52%** :  
il est employé, cadre ou artisan...  
Retraité à **48%**

#### L'INFO EN +

A **16 ans**, Evan qui vit dans le Morbihan est le + jeune bénévole Téléthon ! Jacques, originaire de Corrèze, est quant à lui est le bénévole, le + agé, il a **87 ans** !



# LES BÉNÉVOLES DU TÉLÉTHON

## EN PROVENCE-ALPES-COTE D'AZUR

### C'EST EUX !



**Alpes-de-Haute-Provence (04)**

01 69 47 25 64  
efoucardtiab@afm-telethon.fr



**Frédéric DE LAPEYRE DE BELLAIR**  
Alpes-Maritimes OUEST (06)

06 34 40 15 62  
telethon06w@afm-telethon.fr



**Muriel AMAR**  
Bouches-du-Rhône  
AUBAGNE-ROQUEVAIRE-LA CIOTAT (13)

07 50 85 69 74  
telethon13e@afm-telethon.fr



**Lionel SARRAZIN**  
Hautes-Alpes (05)

06 22 69 02 76  
telethon05@afm-telethon.fr



**CORINNE CORFDIR**  
Bouches-du-Rhône AIX (13)

06 80 44 34 40  
telethon13d@afm-telethon.fr



**Didier GUERIN**  
Bouches-du-Rhône  
ISTRES (13)

06 30 85 69 05  
telethon13b@afm-telethon.fr



**CEDRIC BREMOND**  
Alpes-Maritimes EST (06)

06 11 47 70 30  
telethon06e@afm-telethon.fr



**NORBERT BRAMATI**  
Bouches-du-Rhône ARLES (13)

06 82 20 36 52  
telethon13a@afm-telethon.fr



**Alain MARCILLAC**  
Bouches-du-Rhône  
MARSEILLE (13)

06 44 29 96 66  
telethon13C@afm-telethon.fr



**Var EST (83)**

01 69 47 25 64  
efoucardtiab@afm-telethon.fr



**Gilles TIREAU**  
Var OUEST (83)

06 32 39 40 37  
telethon83w@afm-telethon.fr



**MARTINE DECHER**  
Vaucluse (84)

06 81 28 69 52  
telethon84@afm-telethon.fr



GRÂCE À EUX, ET À TOUS LES BÉNÉVOLES DE PACA,  
PLUS DE 5 MILLIONS D'EUROS ONT ÉTÉ COLLECTÉS EN 2017



# SOLIDARITÉ

**VOLONTÉ, INNOVATION, COMBAT, TÉMOIGNAGE, ORIGINALITÉ, INDISPENSABLE, RÉVOLTE, ÉNERGIE, SOLIDARITÉ, DES MOTS QUI INCARNENT LES VICTOIRES REMPORTÉES ENSEMBLE CONTRE LA MALADIE, GRACE A LA MOBILISATION DE TOUS POUR LE TÉLÉTHON.**

## VICTOIRES



**ET POUR TOUT SAVOIR SUR LE TÉLÉTHON 2018 :**  
**[WWW.TELETHON2018.FR](http://WWW.TELETHON2018.FR)**



Téléthon @telethon\_france AFMTéléthon

**Crédits photos :** ©J.Bourges, ©V.Pelvillain, ©T.Lang, ©C.Choupas, ©C.Hargoues, ©J-J.Bernard, ©R.Bourguet, ©J.Renard, ©J-P.Pouteau