

DOSSIER DE PRESSE

Contact Presse AFM-Téléthon : Ellia Foucard-Tiab : <u>efoucardtiab@afm-telethon.fr</u> 01 69 47 25 64 – 06 23 06 08 90

EDITO

Un soir de décembre 1987, des malades, des familles décident de changer leur destin, de changer la médecine qui détournait le regard de leurs maladies, en donnant naissance au Téléthon qui allait séduire des millions de Français. 35 ans plus tard nous, parents, chercheurs ou malades, nous pouvons être fiers de cette mobilisation sans faille, qui nous a permis de passer de l'ère des grandes découvertes à celle des thérapies innovantes. De nombreux médicaments de thérapie génique actuellement sur le marché sont issus de recherches ou de technologies initiées ou soutenues par l'AFM-Téléthon.

Le Téléthon a changé la vie des malades. Ils bénéficient aujourd'hui de diagnostics, de parcours de soins adaptés, d'une meilleure qualité de vie et, pour certains, de premiers traitements.



Le Téléthon a changé l'histoire de la médecine. 35 ans après le premier Téléthon, nous voyons nos recherches inspirer des solutions thérapeutiques pour des maladies très répandues. Tout le monde profite de nos avancées. Le Téléthon va encore tout changer. Nos victoires annoncent des progrès spectaculaires. Nous avons impulsé, innové, maintenant, il nous faut accélérer. Grâce à vous, nous pourrons dire à de nouveaux parents : "Nous avons un traitement pour votre enfant." Merci à vous qui avez rendu possible cette aventure unique qu'est le Téléthon. Votre mobilisation nous a donné les moyens d'inventer une nouvelle médecine. Merci à vous qui nous avez permis de tout changer et nous donnez les moyens de continuer à tout changer de plus en plus vite!

Laurence Tiennot-Herment
PRÉSIDENTE DE L'AFM-TELETHON

AGENDA

14 SEPTEMBRE

2 NOVEMBRE

5 & 6 NOVEMBRE

18 & 25 NOVEMBRE

4 DÉCEMBRE

LANCEMENT DE LA CAMPAGNE TELETHON

LANC<mark>EMENT DE L'OPÉRATION 1000 CHERCHEURS DANS LES ÉCOLES</mark>

TOP DÉPART DU #TÉLÉTHONGAMING

VOYAGES DE PRESSE DANS LES LABOS DU TÉLÉTHON

TOP DÉPART DU #TÉLÉTHONCHALLENGE

3 ET 4 DÉCEMBRE #TELETHON2021



Le Téléthon a tout changé

Ils s'appellent Victoire, Jules, Hyacinthe, Thibault ou Augustin... Leurs histoires incarnent 30 ans de recherche de qualité, d'une mobilisation exceptionnelle, de progrès spectaculaires, portés par l'AFM-Téléthon, grâce au Téléthon.



Victoire, 2 ans, atteinte d'amyotrophie spinale :

« 12 mars 2020.... Le jour où ma vie a basculé.... le jour où nous avons appris la maladie de notre petite Victoire. J'étais complètement chamboulée, je n'entendais plus rien.... Sauf que mon bébé risquait de mourir dans les deux premières années de sa vie. Aujourd'hui, grâce à la thérapie génique, Victoire, traitée en mars 2020, arrive à s'asseoir, tenir sa tête, lève les bras, mange à la cuillère toute seule! Elle tient même debout sans l'aide de personne! » Laetitia, la maman de Victoire, Laventie (62)

Hyacinthe, 3 ans, atteint d'amyotrophie spinale:

« Moins de 2 mois après avoir été diagnostiqué, la thérapie génique a offert à Hyacinthe une porte de sortie pour qu'il survive. Aujourd'hui, notre fils a fait beaucoup de progrès : il peut attraper ses jouets et les tenir, il peut même jeter son assiette par terre avec la purée de brocolis qui va avec ! » Mathilde, la maman de Hyacinthe, Dijon (21)





Augustin, 2 ans et 1/2, atteint d'amyotrophie spinale :

« Aujourd'hui, Augustin vit. Il progresse tous les jours alors qu'il ne devrait plus être ici. On a une vie de famille, on profite de chaque instant grâce à la thérapie génique et c'est ce qu'on souhaite pour tous les parents ! » Guillaume, le papa d'Augustin, Chaudefons-sur-Layon (49)

Serge Braun, directeur scientifique de l'AFM-Téléthon :

« Avant j'allais à des enterrements, aujourd'hui je suis invité à des anniversaires. Grâce à la recherche initiée par le Téléthon il y a 30 ans, la thérapie génique est devenue un médicament pour des maladies rares du système immunitaire, de la vision, du muscle, du sang... on est en train de le faire aussi pour des maladies du muscle, du foie. Beaucoup de maladies qui vont pouvoir bénéficier de ces nouvelles thérapies, pas seulement des maladies génétiques. »





Jules, 5 ans, atteint de myopathie myotubulaire

A la naissance, Jules n'ouvrait pas les yeux, il bougeait très peu ses membres et n'avait pas la force de respirer seul. Mais depuis la thérapie génique, Jules acquiert, jour après jour, des forces, jusqu'à même faire ses premiers pas.

« On n'arrive pas à trouver les mots. Je ne sais pas si vous vous rendez compte à quel point ce médicament a pu changer nos vies. Aujourd'hui, l'évolution de notre fils est extraordinaire. Alors

qu'il respirait avec l'aide d'une machine 24h/24, il respire seul, il mange seul, parle sans s'arrêter. Alors qu'il ne se rendait même pas compte qu'il avait des jambes ni à quoi elles servaient, il vient de faire ses premiers pas ». Anaïs, la

maman de Jules, Janzé(35)



Ce médicament de thérapie génique a été développé par Ana Buj-Bello, à Généthon. « Les résultats de cet essai dans lequel Jules a été inclus, montrent la qualité des travaux développés par notre laboratoire Généthon et particulièrement ceux d'Ana Buj-Bello, et son équipe, qui a consacré près de 10 ans à la mise au point de ce candidat-médicament. Aujourd'hui, je pense aux familles dont le destin a déjà changé et à celles dont le destin changera, demain, grâce à cette thérapeutique innovante ». Frédéric Revah, directeur général de Généthon

« C'est un moment vraiment extraordinaire. J'ai travaillé sur cette maladie pendant 20 ans, sans relâche, des premières

preuves de concept à la mise au point de cette thérapie génique. C'est extrêmement émouvant de voir ces enfants qui n'avaient aucune force, respirer seuls, s'asseoir, jouer et même marcher, en aussi peu de temps, après une seule injection de ce vecteur-médicament. Je suis très émue et très fière que les travaux de mon équipe soient aujourd'hui une réalité thérapeutique pour ces enfants. » Ana Buj-Bello, Responsable du laboratoire myopathies congénitales de Généthon.



Dans le Grand-Est, des familles dont la vie a changé témoignent

Pour Alix, le Téléthon a tout changé

Alix, 2 ans et demi, est atteinte d'amyotrophie spinale, une maladie qui prive ses muscles de forces et met sa vie en danger. Elle vit à Vougrey (10).

En janvier 2019, les parents d'Alix, seulement quelques semaines après l'annonce du diagnostic, apprennent que leur petite fille peut bénéficier du premier traitement de thérapie génique pour cette maladie, un médicament issu de la recherche de Généthon grâce aux fonds du Téléthon, qui, en une seule injection, redonne de la force aux enfants. « En quinze jours, il s'est passé trop de choses, nous sommes tombés dans un trou noir, notre monde s'est écroulé... puis on nous a annoncé qu'il y avait un traitement, nous avons vu les choses autrement tout de suite! » confient Nora et Jonathan, les parents d'Alix. Deux jours après l'injection, Nora voit déjà des progrès. Depuis Alix continue de progresser tous les jours « Il a fallu apprendre à vivre au jour le jour, ce qui n'est pas simple car nous avons plutôt l'habitude de nous projeter dans l'avenir.... Alors, quand on la voit faire quelque chose de nouveau, on s'extasie devant une petite main qui se met à serrer...!. » expliquent les parents de la petite fille.

Zoom sur un traitement révolutionnaire de thérapie génique : le rôle de l'AFM-Téléthon et de son laboratoire Généthon

Depuis deux ans maintenant, un médicament de thérapie génique est disponible pour traiter la forme la plus grave de l'amyotrophie spinale. Issu de technologies développées à Généthon, ce traitement est une véritable révolution médicale pour les enfants qui retrouvent des forces alors que leur espérance de vie ne devait pas dépasser deux ans.



Pour en savoir plus: https://bit.ly/3z6DE4E

Focus: Qu'est-ce que l'Amyotrophie Spinale

Cette maladie génétique rare touche les neurones moteurs. Elle se caractérise par une faiblesse et une fonte précoce des muscles du bassin, des épaules, du tronc, des bras et des jambes. Dans les formes les plus graves, l'amyotrophie spinale est mortelle avant l'âge de deux ans. Elle touche un nouveau-né sur 6000, et en France on estime entre 80 et 100 naissance par an.

Le Téléthon peut tout changer

Pour Pierre, Adrien, Marine ou Nathan comme pour les nombreux malades encore en attente de diagnostic ou de traitement, le Téléthon peut tout changer.

Des avancées prometteuses :

→ Dans le domaine de la vision



Adrien, 40 ans, atteint de rétinite pigmentaire, Nantes (44) « Je veux absolument participer à la recherche et je fais partie de ces pionniers qui s'engagent dans des essais cliniques, même si participer à cet essai ne me guérira pas. Mais je sais aussi que je fais avancer la science pour tous les petits gars de 17 ans qui sont atteints de la même maladie et vont peut-être pouvoir éviter les péripéties de vie par lesquelles je suis passé ».

Christelle Monville, chercheuse à I-Stem: « Nous avons créé, en collaboration avec des chercheurs de l'Institut de la Vision, un « patch cellulaire » pour traiter certaines formes de rétinites pigmentaires. Greffé sous la rétine, ce patch a permis de restaurer la vision de rats modèles de la maladie. Fort de ces résultats, nous avons démarré, en 2019, le premier essai clinique qui inclura et traitera 12 patients au total. »





Serge Braun, directeur scientifique de l'AFM-Téléthon

« Le patch de thérapie cellulaire développé à l-Stem, pour certaines formes de rétinites pigmentaires, est porteur d'espoir pour toutes les maladies de la vision. »

maladies rares bénéficient aux maladies fréquentes. Des maladies rares du système immunitaire certains cancers, des rétinites pigmentaires à la dégénérescence maculaire liée à l'âge (DMLA), c'est une véritable révolution qui bouleverse la médecine toute entière



→ Dans le domaine du diagnostic

Nathan 10 ans, le défi du diagnostic, Dourdan (91)

« Nous ne sommes pas loin de mettre un nom sur la maladie de Nathan. Tout ça a pu se mettre en place grâce au Téléthon. Aujourd'hui, pour nous, le Téléthon peut tout changer; on croit fort à la possibilité d'un traitement dans quelques années » Rebecca, maman de Nathan.





Comme Nathan, de nombreux malades en attente de diagnostic sont accueillis dans le service de Génétique Médicale de la Timone. L'hôpital fait partie des quelques établissements qui dispose d'un séquenceur haut débit et leur permet d'avoir un accès à un diagnostic souvent après de longues années d'attente. « La génétique a fait des progrès considérables. Ce que l'on ne savait pas faire il y a 10 ans, aujourd'hui on sait le faire et des enfants comme Nathan vont pouvoir enfin mettre un nom sur leur maladie après des années de doute et d'errance. Les progrès réalisés dans des premières maladies rares ouvrent la porte au traitement d'autres maladies rares ». Nicolas Levy dirige le service de Génétique Médicale à l'hôpital de la Timone à Marseille.

→ Dans le domaine des maladies rares du muscle

Pierre, 15 ans, atteint de myopathie des ceintures liée au gène FKRP, Auchyles-Mines (62) « Face à l'évolution de la maladie de notre fils, il est urgent que la recherche aille vite. C'est une course au quotidien pour que la maladie recule. Il y a des pistes sérieuses, maintenant, il faut donner du carburant à la recherche pour avancer plus vite que la maladie. C'est sûr, le Téléthon peut tout changer ». Le papa de Pierre





Marine, 21 ans, atteinte de myopathie FKRP, Strasbourg (67), participe à l'étude d'histoire naturelle menée en parallèle de l'essai clinique en préparation.

« Je suis tellement heureuse d'avoir intégré cette étude d'histoire naturelle. Je me sens utile car concrètement, j'aide les chercheurs à obtenir des données de base sur l'évolution de la maladie ce qui permet d'avoir des points de comparaison lorsque l'essai débutera ».

Isabelle Richard et son équipe de Généthon travaillent, depuis plus de 20 ans, sur les myopathies des ceintures. Elle a mis au point une thérapie génique pour la dystrophie

musculaire des ceintures liée à FKRP. Un essai qui consiste à apporter le gène FKRP fonctionnel grâce à un vecteur-médicament, devrait démarrer en 2022 chez 15 malades. En parallèle, une étude d'histoire naturelle de la maladie, étude qui permet de recueillir les caractéristiques de bases de la maladie et d'obtenir des données sur l'évolution de cette maladie – est en cours.

« Changer la vie des malades tels que Marine ou Pierre, avoir un impact sur la maladie, faire évoluer la médecine sont les objectifs de mes recherches. »



Les familles du Grand-Est pour lesquelles le Téléthon peut tout changer

Le Téléthon peut tout changer pour Marine

Marine 21 ans, atteinte d'une myopathie des ceintures qui la prive peu à peu de ses muscles. Elle vit à Strasbourg (67). Si le visage de Marine vous dit quelque chose, c'est parce qu'elle a été l'un des visages du Téléthon 2020.



« Depuis l'année dernière, il s'est passé énormément de choses dans ma vie, la pandémie puis mon rôle d'ambassadrice du Téléthon 2020 m'ont fait réfléchir à mon avenir, depuis j'ai retrouvé les chemins de l'université. En effet, je vais poursuivre des études de biologie, mon cursus initial avec l'objectif de devenir attachée de Recherche Clinique, un métier découvert lors d'une visite à l'Institut de Myologie. » confie la jeune femme. Et comme une bonne nouvelle n'arrive jamais seule, Marine a intégré l'étude d'histoire naturelle sur sa maladie qui se déroule à la Pitié Salpétrière (Paris), préalable à l'essai de thérapie génique, en préparation à Généthon, qui devrait débuter en 2022. « Je suis tellement heureuse d'avoir intégré cette étude d'histoire naturelle. Je me sens utile car concrètement, j'aide les chercheurs à obtenir

des données de base sur l'évolution de la maladie ce qui permet d'avoir des points de comparaison lorsque l'essai débutera ». Pour Marine, le Téléthon a déjà tout changé.

FOCMS: Qu'est-ce que sont les myopathies des ceintures liées au gène

Il s'agit d'un groupe de maladies musculaires rares d'origine génétique qui concernent 5 à 6 personnes sur un million. 27 gènes sont impliqués dans 29 formes de myopathies des ceintures. Elles se manifestent par une dégénérescence musculaire progressive provoquant une diminution de la force des muscles du bassin (ceinture pelvienne) et des épaules (ceinture scapulaire).





Thérapie génique, thérapie cellulaire... des médicaments innovants nés dans les laboratoires du Téléthon – Généthon pour la thérapie génique, I-Stem pour la thérapie cellulaire - arrivent aujourd'hui chez les malades. L'AFM-Téléthon propose deux journées d'immersion et de découvertes pour suivre de près le chemin du médicament et voir concrètement comment sont utilisés les dons du Téléthon.



Jeudi 18 novembre - 10h - 14h - Visite de Généthon (Evry)

Depuis sa création il y a trente ans, Généthon n'a eu de cesse d'innover. Pionnier des cartes du génome humain, accélérateur de l'identification de centaines de gènes responsables des maladies rares, puis de la thérapie génique, c'est dans ses laboratoires qu'a été conçue la technologie utilisée dans le développement du premier médicament de thérapie génique disponible pour une maladie neuromusculaire : l'amyotrophie spinale. C'est également à Généthon qu'a été développé le médicament de thérapie génique pour la myopathie myotubulaire dont les effets chez les bébés traités sont spectaculaires.



Jeudi 25 novembre – 9h30 – 17h – Visite d'I-Stem (Evry)

I-stem, la laboratoire dédié à l'étude des cellules souches, a deux actualités fortes :

-<u>Un patch cellulaire pour réparer la rétine</u>: Christelle Monville, chercheuse à I-Stem, se consacre au développement de médicament de thérapie cellulaire pour les maladies de la rétine. Elle a conçu, à partir de cellules souches, un « patch » qui, greffé sous la rétine, pourraient restaurer la vision des malades atteins de rétinite pigmentaire. L'essai clinique, qui a débuté fin 2019, a inclus 12 patients. Ce traitement prometteur pourrait à terme, également permettre de soigner une forme de dégénérescence maculaire liée à l'âge qui concerne plus de 1,5 million de personnes.

-Reconstruire de la peau en 3D grâce à la thérapie cellulaire: L'équipe de Christine Baldeschi, chercheuse à ISTEM, est parvenue à produire des cellules de la peau à partir de cellules souches pour traiter les patients atteints de drépanocytose, une maladie rare du sang qui génère des ulcères graves. Ce « pansement » innovant sera greffé sur les lésions d'une quarantaine patients atteints dans le cadre d'un essai qui devrait démarrer en 2022/2023. Par ailleurs, fort de cette avancée, I-Stem se lance dans un nouveau projet, en partenariat avec l'entreprise Urgo qui vise à développer une nouvelle solution de cicatrisation pour les plaies dites sévères, en créant une peau artificielle pour traiter notamment des patients atteints d'ulcères dus au diabète ou les grands brûlés.

Renseignements et inscriptions:



Développer des thérapies innovantes pour guérir

En 2021, l'AFM-Téléthon soutient 40 essais chez l'homme en cours ou en préparation dans 32 maladies différentes dont 16 maladies neuromusculaires et 16 autres maladies rares (vision, sang, cerveau, peau, foie...). Elle finance également des équipes de recherche partout en France et notamment en Auvergne Rhône-Alpes.



Zoom sur 1 essai soutenu clinique par l'AFM-Téléthon dans le Grand Est:

- CHU de Strasbourg - Hôpital de Hautepierre : un essai dans la sclérose latérale amyotrophique (SLA), aussi connue sous le nom de maladie de Charcot, une maladie rare neurodégénérative. Cet essai pharmacologique évalue les effets d'un candidat-médicament, l'interleukine 2.

Le combat de l'AFM-Téléthon pour l'élargissement du dépistage néo-natal

Depuis 3 ans, une véritable révolution médicale est en cours pour l'amyotrophie spinale. Grâce aux traitements disponibles, des enfants condamnés par la maladie vivent et retrouvent de la motricité. Mais on le sait aujourd'hui : plus les enfants sont traités tôt, avant même les premiers symptômes, plus les chances de faire reculer, voire disparaitre, la maladie sont grandes.

La question du dépistage des maladies génétiques dès la naissance devient cruciale. En France, seules six maladies génétiques sont

dépistées à la naissance : la phénylcétonurie, l'hypothyroïdie congénitale, hyperplasie congénitale des surrénales, la drépanocytose, la mucoviscidose et le déficit en MCAD. En 2020, lors de la révision de la loi de bioéthique, l'action menée par l'AFM-Téléthon a porté ses fruits puisque l'amendement obtenu permet le dépistage à la naissance de maladies (encore à définir) disposant aujourd'hui de traitements.

Plusieurs pays dont la Belgique et l'Allemagne ont mené des études pilotes indiquant que le dépistage néo-natal est techniquement faisable. Le suivi des bébés montre, quant à lui, que le pronostic est meilleur quand le traitement débute avant les premiers symptômes. En France, L'AFM-Téléthon et la filière des maladies neuromusculaires, Filnemus, ont décidé de mener une étude pilote similaire sur deux régions identifiées : le Grand-Est (Strasbourg) et la Nouvelle-Aquitaine (Bordeaux).

Témoin: Vincent Laugel est neuropédiatre et responsable du centre de référence des maladies neuromusculaires du CHRU de Strasbourg. Il est en charge de mener l'étude pilote de dépistage néonatal pour l'amyotrophie spinale dans le Grand-Est.



Opération 1000 chercheurs à l'école

Tenez-vous prêts! Du 8 novembre au 3 décembre 2021, les chercheurs du Téléthon débarquent dans les classes de collèges et lycées dans le Grand-Est.

Pour sa neuvième édition, les experts scientifiques soutenus par l'AFM-Téléthon sont dans les starting-blocks pour rencontrer, entre le 8 novembre et le 3 décembre 2021, les jeunes collégiens et lycéens dans votre région. Qu'est-ce que la thérapie génique et cellulaire ? A quoi sert la recherche biomédicale ? Comment fonctionne une cellule souche ? Quelles sont les dernières innovations thérapeutiques ? L'occasion de découvrir les différents métiers de la recherche, le quotidien d'un chercheur et de leur donner les clés pour comprendre la révolution médicale en cours.

Les consultations pluridisciplinaires

Les consultations pluridisciplinaires permettent aux malades de rencontrer dans un même lieu, et dans une même journée, les différents spécialistes de leur maladie et de bénéficier ainsi d'un suivi complet et personnalisé. Ces consultations ont été mises en place sous l'impulsion de l'AFM-Téléthon, pour assurer aux malades neuromusculaires la meilleure prise en charge possible.

En 2021, 49 consultations bénéficient du soutien de l'Association qui a engagé 2,7 millions d'euros pour financer des postes de psychologues, secrétaires, médecins, ergothérapeutes dans ces consultations indispensables aux malades.



Dans le Grand-Est, l'AFM-Téléthon soutient 6 consultations pluridisciplinaires :

- Reims (51): Centre Hospitalier Universitaire (CHU), consultation adultes,
- Nancy (54): Centre Hospitalier Universitaire (CHU), consultation enfants,
- Strasbourg (67): Centre Hospitalier Universitaire (CHU), consultation enfants

Accompagner les malades et les familles au quotidien

Parce que les maladies neuromusculaires sont des maladies évolutives et invalidantes, l'AFM-Téléthon a mis en place, dès 1988, un modèle d'accompagnement pour proposer de nouvelles solutions aux problèmes posés par la maladie. La mission de l'AFM-Téléthon auprès des malades se décline autour d'une ambition : permettre à chacun de réaliser son projet de vie.

Services régionaux regroupent professionnels. notamment les Référents Parcours de Santé (RPS) qui accompagnent les malades et leur famille au quotidien. Parcours médical. de soins (suivi paramédical, information sur la recherche, les essais cliniques, les traitements...), compensation et la vie quotidienne (acquisition et financement d'aides techniques, aides à la personne, aménagement de logement et véhicule, accès aux droits...), vie sociale et relationnelle (scolarité, emploi, transport, répit, vacances, vie associative, vie affective), ... les RPS sont une vraie boussole pour les familles touchées par la maladie.







Les professionnels de l'AFM-Téléthon soutiennent aujourd'hui plus de 16 000 familles dans leur parcours de santé. https://www.afm-telethon.fr/services-regionaux-1082







358 COMMUNES MOBILISÉES



484 ANIMATIONS



14 ANTENNES DE COORDINATIONS



56 BÉNÉVOLES



5 341 625 EUROS COLLECTÉS EN 2020



LUMIERE SUR LE #TELLETHON2021

PARTE PER



Les 3 et 4 décembre prochain, l'édition du Téléthon 2021 sera placée sous le signe de la lumière! Marches aux flambeaux, tournois sportifs dans le noir, light painting mais aussi repas de chefs étoilés, vente de bougies, ou encore organisation d'activités pour produire de l'énergie et éclairer un bâtiment ou une animation... Des idées brillantes et variées pour mettre en lumière le Téléthon 2021!

8 villes « brillantes » an cœur du dispositif

Si le Téléthon est traditionnellement présent dans plus de 10 000 communes partout en France, l'édition 2021 mettra en lumière 8 villes dont l'initiale est l'une des lettres du mot T.E.L.E.T.H.O.N. Lettres de feu ou en bougies, light painting, projection, défi "tour" (fenêtres allumées), chaîne humaine lumineuse ou autre challenge... C'est sous les feux des projecteurs de France Télévisions que ces villes se lanceront un défi permettant d'éclairer cette lettre initiale. Autant de défis brillants à découvrir les 3 et 4 décembre en direct.



Quelques exemples d'animations programmées près de chez vous

Le Téléthon mobilise plus de 4 millions de Français à travers 17 000 animations dans plus de 10 000 communes de métropole et d'outre-mer. On ne va pas tout révéler maintenant mais quelques animations déjà programmées près de chez vous!

Attention, les Marnais ont été créatif en 2020 mais ce n'est rien par rapport à ce qu'il se trame pour 2021! D'un spectacle en préparation – pour le moins original – « Talons aiguilles », à celui des pompiers du département qui promet de mettre le feu, les marnais vont en prendre plein les yeux!

Pour retrouver toutes les animations près de chez vous : telethon2021.fr

Organiser une animation au profit du Téléthon, c'est :

- <u>Simple</u>: partout en France, les professionnels de la solidarité que sont les bénévoles du Téléthon, vous accompagnent pas à pas.
- <u>Stimulant</u>: se lancer dans un projet sympa et solidaire avec son entourage, quoi de mieux
- <u>Indispensable</u>: organiser une animation permet de collecter des fonds pour faire avancer la recherche contre les maladies rares.

Alors, pourquoi pas vous ?! Rejoignez la Team Téléthon sur Telethon2021 et organisez un défi #lumineux ? Kévin du Téléthon va même mettre des... idées dans vos envies



Suivez le guide avec le tuto de Kevin et faitesle plein d'idées d'animations lumineuses



Zoom sur les bénévoles du Grand-Est

Après une édition 2020 totalement inédite, focus sur la parole des bénévoles de votre région déjà mobilisés pour le Téléthon 2021.

Germaine MORIZET, Coordinatrice de la Marne-Est



« Le Téléthon 2020 a été synonyme de collaboration puisque nous avons vu de nouvelles animations et la collecte plus qu'honorable qui nous a donné l'énergie pour cette nouvelle édition! »



Sandra GEOFFROY, Equipière de la coordination de Haute-Marne

« Le Téléthon 2020 a montré que les Français, et particulièrement les Haut-Marnais qui étaient au rendez-vous, sont très généreux ! »



Michel ADAM, Coordinateur de Meurthe-et-Moselle

« Je donne rendez-vous à tous les organisateurs 3 et 4 décembre ! »

Christelle BLONDEAU, Coordinatrice de Moselle-Est



« Le Téléthon 2021 ne pourra être que positif car, unis, nous sommes sortis de nos sentiers battus, nous nous sommes réinventés et nous réfléchissons déjà à la façon d'améliorer les futures animations, toujours avec un moral d'acier et une envie de combattre plus fort ».

Gérald BRUN, Coordinateur de Moselle-Ouest



« Je suis très fier de mes organisateurs et des donateurs dont la fidélité a permis à des malades et des familles de bénéficier de recherches soutenues par le Téléthon. Continuons le combat! »

Christian SCHAAL, coordinateur Bas-Rhin Sud



« L'enseignement de 2020 qu'il faudra retenir pour le Téléthon 2021 est : n'ayons pas peur des imprévus, ils nous permettent de nous surpasser! »



Carnet d'adresses

Chaque ler week-end de décembre, le Téléthon vit partout en France, grâce à l'engagement des bénévoles qui coordonnent, développent et fédèrent les nombreuses animations locales. Journalistes, les coordinateurs Téléthon répondent à vos questions sur la mobilisation locale avant, pendant et au lendemain du Téléthon! N'hésitez pas à les contacter.



Ardennes (08) Laurent JULLIARD : 06 81 00 26 28

Aube (10) Dominique KRAMER : 06 12 01 27 94

Marne (51) Marne-Est : Germaine MORIZET : 06 98 20 29 16

Marne-Ouest : Pascale PILLON : 07 80 34 52 20

Haute-Marne (52) Service de presse 01 69 47 25 64

Meurthe-et-Moselle (54) Michel ADAM : 06 35 12 86 57

Meuse (55) Service de presse : 01 69 47 25 64 Moselle (57) Moselle-Est : Gérald BRUN : 06 30 10 27 60 Moselle-Ouest :

Christelle BLONDEAU : 06 62 42 54 79

Bas-Rhin (67)

BAS RHIN Nord:

Tiffany VOGEL: 06 16 63 52 53

BAS RHIN Sud: Christian SCHAAL: 06 30 81 16 53

Haut-Rhin (68) Service de presse : 01 69 47 25 64

Vosges (88) Michel GEOFFROY : 06 37 65 69 82

Tout savoir sur l'action et les comptes de l'AFM-Téléthon, consultez son rapport annuel 2020 <u>ici</u>

Dès le premier Téléthon, l'AFM-Téléthon s'est engagée à rendre compte de l'utilisation des dons et de ses actions en toute transparence. L'AFM-Téléthon compte parmi les associations les plus contrôlées. Les comptes sont rendus publics chaque année. Ils sont accessibles sur internet et diffusés largement.



POUR TOUT SAVOIR SUR LE TELETHON 2021: WWW.TELETHON2021.FR

<u>Presse AFM-Téléthon</u>: Ellia Foucard-Tiab: <u>efoucardtiab@afm-telethon.fr</u> 01 69 47 25 64