



AFM TÉLÉTHON



LE **COMBAT** DES PARENTS LA **VIE** DES **ENFANTS**

4 ET 5 DÉCEMBRE 2015

sur les chaînes de France Télévisions et partout en France



Pour Azizah, tout a changé depuis que son fils Séthi a bénéficié d'un nouveau traitement.

“ Grâce à l'essai de thérapie génique auquel mon fils a participé, il n'a plus mal, il peut marcher, courir, sauter, jouer avec les autres enfants et aller à la piscine... C'est une nouvelle vie. C'est fabuleux.”



**VOUS VOULEZ SAVOIR
SI LE TÉLÉTHON EST UTILE.
REGARDEZ MON FILS.**

Marina et Jean-Philippe ont tout fait pour que leur fille vive comme les autres.

“ On a toujours voulu qu'elle fasse la même chose que ses copines. Il a fallu se battre pour y arriver. Notre combat, c'est l'autonomie de Marie.”



**NE ME DÉVISAGEZ PAS.
ENCOURAGEZ-MOI.**

LE COMBAT DES PARENTS LA VIE DES ENFANTS

Léo, Marie, Nicolas, Séthi et leurs parents sont les porte-parole du **Téléthon 2015**.

Florence et Denis espèrent que la recherche aidera leur fils Léo à guérir.

“ Depuis sa naissance, la peau de Léo forme des plaies. Il endure des souffrances insoutenables. Notre seul espoir, c'est que les chercheurs trouvent un traitement pour le guérir ou au moins pour le soulager et lui permettre de vivre sa vie, comme tous les enfants de son âge.”

**LA MALADIE DE LÉO
ATTAQUE SA PEAU.
LA SOLUTION
C'EST LA RECHERCHE.**



Benoit profite de chaque moment de bonheur avec son fils Nicolas.

“ Nicolas est atteint de myopathie de Duchenne, il est en train de perdre sa mobilité. Tous nos moments de bonheur sont conquis sur la maladie, nous profitons intensément de chaque instant.”

**LA MALADIE
EMPÊCHE MON FILS
DE MARCHER.
PAS D'AIMER LA VIE.**



QUAND ON M'A PROPOSÉ L'ESSAI, JE N'AI PAS HÉSITÉ UNE SECONDE

Au moindre choc, le corps de Séthi se couvrait de bleus et les hémorragies se multipliaient. Le diagnostic tombe : syndrome de Wiskott-Aldrich, une maladie très rare du système immunitaire. Depuis, il a pu bénéficier d'un essai de thérapie génique. Séthi redécouvre une vie d'enfant auprès de sa maman Azizah, qui a traversé avec lui cinq premières années d'isolement.

UNE VICTOIRE CONTRE LA MALADIE

Séthi a été traité par thérapie génique dans le cadre d'un essai clinique mené par l'hôpital Necker Enfants-Malades (AP-HP) et Généthon, le laboratoire de l'AFM-Téléthon. Ce dernier a mis au point et produit le vecteur-médicament permettant de corriger l'anomalie génétique responsable de la maladie chez 6 enfants traités. Un succès rendu possible grâce à l'extraordinaire mobilisation du Téléthon partout en France et qui ouvre la voie pour d'autres maladies rares et moins rares du sang !

Quelle était la vie de Séthi avant la thérapie génique ?

Azizah : Séthi avait du mal à marcher. Son état de santé se dégradait et je commençais vraiment à paniquer. Je pensais que cela allait être dangereux. Alors, quand on m'a proposé l'essai, je n'ai pas hésité une seconde.

Pourtant, c'est un traitement lourd pour un petit garçon ?

A. : Je savais où j'allais, je m'étais renseignée. On lui a prélevé sa moelle osseuse, on l'a mis sous chimiothérapie en soins intensifs, on a "réparé" ses cellules de moelle et on les lui a réinjectées. Il a perdu ses cheveux, il vomissait, il avait des ulcères... Il a été d'un immense courage.

Comment est apparue la maladie ?

A. : Depuis sa naissance, Séthi était souvent malade. Il avait des tâches et des bleus sur le corps. Un jour, j'ai craqué, je suis allée aux urgences. La prise de sang a révélé qu'il n'avait pratiquement plus aucune immunité, plus de globules blancs. 48 heures après, une femme médecin est venue me voir en me disant : "Il faut qu'on discute." Elle a évoqué une maladie génétique, rare et grave. Une maladie du système immunitaire. Trois semaines plus tard, nous en avons eu la confirmation.

Comment se sont déroulées ces premières années ?

A. : Je me suis retrouvée seule avec mon bébé. Seule à tout faire pour qu'il vive dans un monde merveilleux. Chez nous, c'était recouvert de matelas, d'oreillers, pour qu'il ne se cogne pas. Séthi a été privé de jouer dans le sable, dans l'herbe ou bien avec les autres enfants. Dans ses premières années, il a raté énormément de choses. Quant à moi, ça fait 4 ans que je ne suis pas sortie boire un verre avec des amis.

Comment va Séthi depuis l'essai ?

A. : Séthi découvre une nouvelle vie. Lorsqu'il voit une aire de jeux, il me regarde et demande: "Maman il y a des enfants. Je peux y aller ?". C'est fabuleux de le voir jouer avec d'autres enfants, sauter, marcher, aller à la piscine. Cette année, il n'a été hospitalisé que deux fois ! Mais le risque hémorragique est toujours là, il a toujours un taux de plaquettes très bas.



“C'est fabuleux de le voir jouer avec d'autres enfants, sauter, marcher, aller à la piscine.”

Quel souvenir gardez-vous de cet essai ?

A. : Le meilleur moment, c'est le jour où on a pu sortir pendant le traitement. Nous devons aller faire des soins dans un bâtiment annexe et emprunter un sous-sol avec un brancardier. On était en mars, il faisait beau, il y avait du soleil. J'ai dit à Séthi : "Allez viens, on va dehors". Il s'agissait de ses premiers pas à l'extérieur. Il avait des difficultés à marcher mais il en avait tellement envie. Il portait un masque, il était ébloui. C'était son premier contact avec le soleil, le vent.

Pourquoi prendre part au Téléthon cette année ?

A. : Je trouve ça très important de témoigner. Nous nous battons contre des maladies rares et il n'y a pas assez de traitements. Heureusement que le Téléthon existe. Je suis heureuse de pouvoir montrer au monde qu'il y a des choses qui sont faites. Il faut les reconnaître, les encourager. Regardez Séthi vivre, c'est incroyable.

LE FAUTEUIL NE PEUT PAS NOUS EMPÊCHER DE RÉALISER NOS RÊVES

Au CP, Marie marchait. En 6^{ème}, elle était déjà en fauteuil. Aujourd'hui, elle conduit sa propre voiture et étudie à l'Université pour devenir professeur de physique. Soutenue par ses parents et sa petite sœur, Julie, Marie envisage la vie avec confiance et humour. En revanche, elle dévisage sans baisser les yeux ceux qui voudraient la réduire à sa maladie.

À LA CONQUÊTE DE LA CITOYENNETÉ !

Grâce au Téléthon, notre regard à tous sur les personnes en situation de handicap a profondément changé. La loi du 11 février 2005 pour la citoyenneté des personnes handicapées a intégré les principales revendications de l'AFM-Téléthon :

- le droit à compensation (aides techniques et humaines), le droit à la scolarisation en milieu ordinaire, l'accès aux études supérieures et à l'emploi...

À l'aube de ses 20 ans, Marie vit sa vie comme elle l'entend et a de multiples projets qu'elle est bien décidée à mener à leur terme !



Marie, comment ça se passe avec les garçons ?

Marie : Petite, je m'interrogeais : "Est-ce qu'avec mon fauteuil, je vais réussir à avoir un copain ?" Ma mère avait beau me dire "oui", je me répétais : "Pourquoi aimer une fille en fauteuil alors qu'il y en a tant qui marchent ?". Je me suis posée ces questions et puis j'ai grandi. Et les garçons aussi. Je me suis rendu compte que c'était possible d'avoir une relation amoureuse, fauteuil ou pas fauteuil. Et puis cela évite certains types de garçons (sourire).

Lesquels ?

M. : Les lourds, les pas très sérieux, les égoïstes... Dans une soirée, un garçon me draguait. J'étais assise sur une chaise. Quand il m'a vue dans mon fauteuil, il m'a dit : "Tu es jolie, c'est dommage." En réalité, c'est dommage pour lui (sourire).

Est-ce que tu te "vois" maman ?

M. : Je me vois maman avec 3 enfants, dans une maison de plain-pied. Une maison où il fait beau. Et plus tard, lorsque je serai grand-mère, mes petits enfants ne pourront pas me larguer avec mon fauteuil.

Est-ce que tu rêves de remarquer ?

M. : J'aimerais pouvoir marcher, courir et surtout danser. Marcher et danser, c'est vraiment ce qui me manque le plus. Je n'ai pas encore trouvé de solutions pour le bal d'ouverture de mon mariage mais j'en trouverai (sourire).

"Je me vois maman avec 3 enfants, dans une maison de plain-pied."

Si tu étais face à ta maladie, que lui dirais-tu ?

M. : Je ne sais pas si je l'agresserais parce que d'un certain côté elle m'a apporté beaucoup de choses et notamment un regard différent sur la société. En revanche, si j'avais face à moi une amyotrophie spinale type 1, la forme la plus grave de ma maladie, je l'insulterais parce qu'enlever la vie d'enfants, ça m'est insupportable. Je me bats aussi pour ceux qui perdent la vie très jeunes.

Qu'est-ce qui pourrait t'abattre ?

M. : La perte de l'usage de mes mains et de mes bras. Ce serait perdre mon autonomie. Avec mon fauteuil, je me suis habituée à me débrouiller seule. J'ai mon permis, une voiture. Je vais à l'Université par mes propres moyens, je ne dépends de personne.

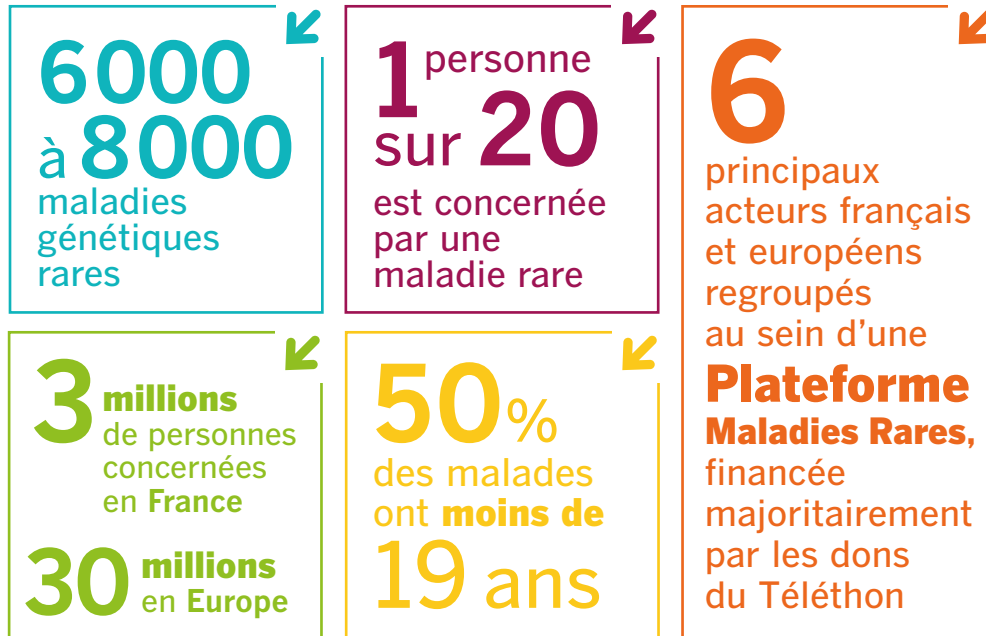
Ton fauteuil n'est donc pas un obstacle ?

M. : Il n'arrête rien. On peut partir en voyage, prendre l'avion, travailler. Il faut surtout que le regard des gens change. Ça ne sert à rien de dire : "La pauvre petite, elle est en fauteuil. Elle ne va pas y arriver." Non il faut avoir un côté positif, il faut nous encourager.

Que représente le Téléthon pour toi ?

M. : Pour moi, le Téléthon, c'est un grand moment de solidarité qui contribue à faire évoluer la société tout entière.

LE SAVIEZ-VOUS ?



L'AFM-Téléthon ACCOMPAGNE les malades et leurs familles au quotidien



Grâce au Téléthon, des thérapies innovantes transforment LA MÉDECINE

1^{ères} cartes du génome humain réalisées par Généthon, le laboratoire de l'AFM-Téléthon, à l'origine du décryptage du génome humain et de la découverte de centaines de gènes responsables de maladies génétiques.

4 laboratoires → **600 experts** mobilisés pour un seul objectif : accélérer la mise à disposition des traitements pour les malades.

créés par l'AFM-Téléthon pour la recherche et le développement des thérapies innovantes pour les maladies rares : Généthon*, Atlantic Gene Therapies, I-stem, Institut de Myologie.

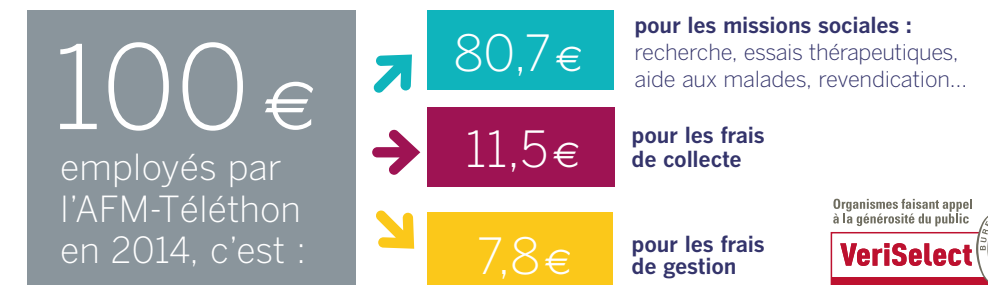
230 programmes de recherche et jeunes chercheurs subventionnés en 2014 en France et à l'international.

Des **nouvelles thérapies** pour des maladies concernant :

- la vision
- les muscles
- le cerveau
- le cœur
- la peau
- le foie
- le sang...

37 essais thérapeutiques actuellement en cours ou en préparation avec le soutien de l'AFM-Téléthon pour **27 maladies différentes**.

Une utilisation optimisée de la collecte, des frais réduits



* Généthon est financé par les recettes des animations du Téléthon.

TOUS NOS ESPOIRS REPOSENT SUR LES CHERCHEURS

30 minutes de soins tous les matins,
30 minutes de soins tous les soirs.
À chaque fois, lorsque Florence ou Denis
se penchent sur le corps de leur fils Léo,
c'est avec la crainte de voir apparaître
de nouvelles plaies. C'est ainsi que
se manifeste l'épidermolyse bulleuse,
une maladie génétique qui provoque
une grande fragilité cutanée.

UNE SEULE SOLUTION : LA RECHERCHE !

L'AFM-Téléthon soutient la recherche sur la maladie rare de Léo de longue date. Après avoir identifié le gène responsable de la maladie, les chercheurs travaillent actuellement plusieurs pistes thérapeutiques différentes dont la mise au point d'une thérapie génique. L'objectif : prélever des cellules de peau des patients, les corriger génétiquement grâce à un vecteur, les faire se multiplier et greffer ce nouvel épiderme aux patients.

Comment avez-vous appris la maladie de Léo ?

Florence : Nous avons remarqué de petites bulles sur sa peau au niveau des cuisses, du dos et des mains. Lorsque nous sommes allés chez le pédiatre pour la consultation du premier mois, nous n'étions pas inquiets. Quand le diagnostic est tombé, nous étions au fond du gouffre.

Denis : On se sent seuls, démunis. On ne sait pas quoi faire. On se demande ce qui nous arrive. Pourquoi nous ? La vie n'est déjà pas forcément facile mais là, la maladie, c'est une bataille de plus à mener. Ce n'est vraiment pas simple tous les jours.

Quels sont les soins quotidiens de Léo ?

F : Tous les matins, je vérifie les bobos qu'il s'est faits pendant la nuit. Le moindre frottement peut créer des bulles ou des décollements de peau. Parfois, la peau peut même être arrachée. Alors, je perce les nouvelles bulles, désinfecte ses plaies et lui refais ses pansements. Et le soir, je recommence. Il faut être très vigilant, les plaies peuvent vite dégénérer.

Cette maladie se limite-t-elle à la peau ?

F : Non, elle peut aussi toucher l'œsophage, les yeux, la bouche, toutes les muqueuses. Aujourd'hui, Léo arrive à s'alimenter normalement mais d'autres enfants atteints d'épidermolyse bulleuse ont des sondes gastriques. Léo est privilégié d'avoir le plaisir de manger.

Avez-vous le sentiment de vivre une vie sous contraintes ?

D : Quand Léo se lève le matin et qu'il y a du sang sur son oreiller, quand il a la joue ou les oreilles toutes abîmées, tu te dis que ce n'est pas normal. Tu ne te sens pas bien face à ça.

F : Il suffit d'un grain de sable ou d'un soleil trop fort pour provoquer une bulle dans les yeux de Léo. S'il joue dans le sable et se fait une plaie sur la main, il peut y avoir risque d'infection. Plus il a de plaies sur le corps, plus le risque d'infection est important. On fait attention à tout, tout le temps.

“Léo, c'est une leçon de vie à lui tout seul.”

Comment trouvez-vous la force face à la maladie ?

F : Je fonce. Je suis là pour mes enfants, pour mon mari, pour ma famille. Je ne me pose pas de questions. Léo est très joyeux et, pour moi, c'est la plus belle récompense. Ses douleurs sont pourtant intenses. Il est né avec, il vit avec, mais il est plein d'énergie. C'est une leçon de vie à lui tout seul.

D : On fait de notre mieux pour que Léo soit heureux. Il n'y a pas de mode d'emploi. Au début, on s'épuise à chercher des réponses qu'on n'a pas. Et puis, très vite, tu comprends qu'il vaut mieux garder son énergie pour le combat.

Qu'attendez-vous du Téléthon pour Léo ?

F : Qu'il puisse guérir. En attendant, il faut que l'on reste soudés. C'est important pour notre famille, pour nos enfants, pour Denis, pour moi.

D : Le Téléthon permet de récolter de l'argent pour la recherche. Ce sont les chercheurs qui apporteront des solutions pour guérir les enfants. Tous nos espoirs reposent sur eux.



ON VA S'ARRANGER POUR QUE TU SOIS HEUREUX

La myopathie de Duchenne paralyse progressivement le corps. Elle entrave la mobilité, atrophie les muscles. Mais cela donne à Nicolas, 13 ans, et son papa, Benoît, une envie encore plus forte d'aller chercher des moments de bonheur et de les vivre pleinement.

L'URGENCE AU CŒUR DU COMBAT

Les maladies neuromusculaires sont des maladies évolutives qui ne laissent aucun répit aux familles.

Lutter contre la progression de la maladie est une priorité pour l'AFM-Téléthon. Soins adaptés, accompagnement des familles, prévention des atteintes cardiaques et respiratoires... Même si depuis le premier Téléthon, l'espérance et la qualité de vie des malades ont considérablement progressé, l'urgence de guérir reste plus que jamais au cœur du combat des familles.

Nicolas, où en est ta maladie aujourd'hui ?

Nicolas : Je marche encore un peu, mais très difficilement. Progressivement, tous mes muscles vont être touchés. Aujourd'hui, c'est la marche. Après, je ne sais pas ce que ce sera. Je dois sans cesse m'adapter. Je découvre au fur et à mesure...

Benoît : Nicolas et moi on connaît la route, on a eu la carte. On sait où on va même si on ne veut pas que ce soit comme ça. On essaye d'apprivoiser la maladie.

Et le jour du diagnostic ?

B. : Le jour du diagnostic, il n'y a pas de mots. Tu n'y crois pas. Tu es anéanti, KO debout. Ensuite, je suis allé voir Nicolas et je lui ai dit : "On va vivre normalement. On va faire des projets. On va s'arranger pour que tu sois heureux."

“Ces moments de bonheur ne vont pas de soi, nous devons les conquérir.”

Et ces moments de bonheur existent ?

N. : On profite, on fait le plus de choses possible... Il faut profiter, ne pas rester chez soi à ne rien faire, devant des écrans. C'est ce que tout le monde devrait faire !

B. : Ces moments de bonheur ne vont pas de soi, nous devons les conquérir. Tu sais que certaines choses que tu fais, tu ne pourras pas forcément les refaire. Alors, tu vis plus intensément le présent.

Comment imaginez-vous les prochaines années ?

N. : C'est difficile de prévoir avec cette maladie. Souvent, il m'arrive de penser au futur, de m'imaginer faire une vie avec quelqu'un... Je vis le temps présent. Je suis content de me lever le matin, j'ai des trucs qui me donnent envie de vivre, des personnes. Plus il y a de gens qui t'aiment, plus c'est facile. Plus tu as le sourire aux lèvres, plus tu as envie de vivre.

B. : J'ai peur du moment où Nicolas ne pourra plus marcher. Il fait face tous les jours aux évolutions de sa maladie. Ça me fait du mal de le voir déployer tant d'efforts. Il ne se plaint jamais, il est terriblement courageux. Et quand il m'interroge sur le mariage, je lui réponds : "Oui c'est possible mais ça va être compliqué. C'est déjà compliqué pour des gens normaux." (sourire). Dans sa tête, il est comme les ados de son âge, il a les mêmes envies et il a bien raison.



Que représente le Téléthon pour vous ?

B. : C'est une formidable source d'espoir parce que le Téléthon fait avancer la recherche. Bien sûr, c'est long, la recherche médicale. Mais on ne va pas s'arrêter, baisser les bras simplement parce que c'est long et compliqué.

N. : Je sais que je bénéficie d'avancées qui existent grâce à l'investissement d'autres enfants il y a 10 ou 20 ans. Donc, ce que je fais aujourd'hui, je le fais aussi pour les jeunes malades qui arriveront dans 10 ou 20 ans. Pour que leur vie soit meilleure que la mienne.



LE TÉLÉTHON, UN MARATHON UNIQUE SUR LES CHÂÎNES DE FRANCE TÉLÉVISIONS

Producteur, animateurs, journalistes, décorateurs, techniciens, réalisateurs... **France Télévisions** déploie des moyens humains et techniques exceptionnels pour accomplir une prouesse télévisuelle sans équivalent : **30 heures** de performances artistiques, défis sportifs, reportages, témoignages de familles et de chercheurs, immersions au cœur de la mobilisation des Français...

Un rendez-vous à ne pas manquer !

6 VILLES MISES À L'HONNEUR EN 2015 :

Beauvais, Saint-Valéry en Caux, Roanne, Saint-Etienne, Avignon, Maussane-les-Alpilles

Participez au mur numérique du Téléthon

en affichant votre mobilisation sur les réseaux sociaux par le hashtag **#TELETHON2015**.

Suivez et faites vivre le Téléthon sur www.telethon2015.fr

Rejoignez-nous sur :   @telethon_france  Téléthon

LES 4 ET 5 DÉCEMBRE, TOUTES LES ÉNERGIES MOBILISÉES !

SPORTIFS,

BOUGEZ POUR LE TÉLÉTHON !

6 grandes fédérations sportives françaises mobilisent leurs 3 millions de licenciés pour le Téléthon 2015 : les Fédérations françaises de badminton, d'éducation physique et de gymnastique volontaire, de cyclisme, de football, de tennis de table et Sports pour tous.

Vous aussi, donnez votre énergie au Téléthon !

Du 24 novembre au 8 décembre, participez à la première grande course connectée inter-régions. Coureurs débutants ou aguerris, dédiez vos kilomètres à votre région au profit du Téléthon via votre application mobile ou montre GPS préférée !

Pour participer, c'est simple :

- Je me connecte sur >> <https://telethon.runningheroes.com>
- Je m'inscris à la course en indiquant la région que je soutiens et je valide mon engagement en effectuant un don.
- Je parcours un maximum de kilomètres pour faire gagner ma région !
- Une fois ma course terminée, je partage mon trophée par e-mail et sur les médias sociaux pour que mes amis me soutiennent ou à leur tour enfilent leurs baskets.



ORGANISEZ VOTRE ANIMATION !

Le Téléthon, c'est une **fête** qui rassemble **5 millions** de personnes partout en France dans plus de **20 000 animations locales**. **Vous aussi vous pouvez participer**, il n'est pas trop tard ! Vente de crêpes, soirée dansante, courses, tournois sportifs... Toutes les générations, tous les défis sont les bienvenus !

Pour connaître le programme des manifestations près de chez vous : www.telethon2015.fr

Contactez-nous : **0 800 695 501** 

benevoles@afm-telethon.fr

LA COURSE DU MUSCLE AU SERVICE DU MUSCLE

Enseignants, faites courir vos élèves pour le Téléthon !

Une manière simple, ludique et pédagogique de faire ensemble l'éducation à la citoyenneté. Le principe : vos élèves sensibilisent des "parrains" (familles, amis, voisins, ...) qui s'engagent à verser X€ par kilomètre (ou tour) parcouru. Vous trouvez un terrain adapté pour la course (stade, salle de sport, parc municipal...), vous commandez les passeports de parrainage pour les élèves auprès de votre coordination...et c'est parti !

Des supports pédagogiques pour compléter votre action sont disponibles sur www.education.telethon.fr.

L'ensemble des actions pédagogiques proposées par l'AFM-Téléthon sont agréées par arrêté du ministère de l'Éducation nationale.



VALORISEZ VOTRE ENTREPRISE DANS VOTRE RÉGION !

Chaque année, des centaines d'entreprises se mobilisent partout en France pour le Téléthon.

Alors, pourquoi pas vous ?

Produits partage, animation des points de vente, événements internes, défis sportifs, appels aux dons relayés sur vos sites internet, sponsoring de manifestations locales... Quel que soit votre mode de participation, vous inscrirez votre entreprise dans une véritable communication de proximité, à la fois solidaire, fédératrice et porteuse de sens !

Rejoignez-nous dès maintenant !

Tél : 01 69 47 34 61 - partenariatregional@afm-telethon.fr



LES 4 ET 5 DÉCEMBRE 2015

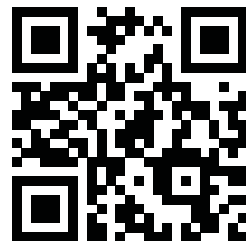
FAITES UN DON!

66% du montant du don versé en 2015 est déductible des impôts, dans la limite de 20% du revenu imposable.

FAITES UN DON AU **3637**

Service gratuit + prix appel

OU SUR **TELETHON.FR**



Marc Lavoine
*sera le parrain
du Téléthon 2015*



DEPUIS
VOTRE MOBILE

ILS SE **MOBILISENT!**

Partenaires nationaux au 15 juillet 2015

Partenaires fondateurs

France Télévisions, Fondation EDF, La Poste, Lions Club, Radio France

Partenaires officiels

Airbnb, Athlex, Avia, Bak2, BBGR, Bilendi, Blablacar, BNP Paribas, Bostik, Carrefour, Carrefour City, Carrefour Contact, Carrefour Express, Carrefour Market, Cémoi, Crédit Agricole CIB, DHM/Hôtels Balladins, Domeo, Drouot, Ecole Ferrandi, Fédération des Associations Générales Etudiantes, Fédération Française de Bridge, Fédération Française de Football, Fédération Nationale des Sapeurs-Pompiers de France, Fondation d'entreprise Michelin, Franprix, iTunes, Jogbox, JouéClub, KissKissBankBank, La Banque Postale, Laboratoires Ménarini France, Mappy, Mondial Relay, Optic 2000, Pages Jaunes, PayPal, Picard Surgelés, Pomalia, RP Solutions, Running Heroes, Screelec, Sedifrais, Slip Français, Société Générale, Studio Harcourt, Téléthon de la Communauté Financière, Thomas Cook, Toupargel, Worldline

Partenaires mobilisation

Agence pour l'Enseignement Français à l'Etranger, Association des Maires de France, Confédération Nationale de la Boulangerie-Pâtisserie Française, Ecofolio, Ecologic, Editions Eyrolles, ESG, Fédération Française de Badminton, Fédération Française de Cyclisme, Fédération Française de Tennis de Table, Fédération Française d'Education Physique et de Gymnastique Volontaire, Fédération Sports pour tous, Femmexpat, Français du monde-adfe, Le Grand Lyon, Les Compagnons du Devoir, Les Scouts et Guides de France, Mission Laïque Française, Mutuelles UMC et Cybèle Solidarité, My Little Paris, Novencia, Sacem, Safran / Snecma, Salon Kid Expo, Union des Français de l'Etranger, Universal Music France / Mercury

Partenaires communication

Doctissimo, France Affiches, Free, JC Decaux, Médiavision, ROIK, SFR