

TÉLÉTHON 2023

OUTRE-MER



DOSSIER DE PRESSE

Contacts presse AFM-Téléthon : Stéphanie Bardon, Emma Bretas Cabral, Marion Delbouis
presse@afm-telethon.fr - 01 69 47 25 64 - 06 45 15 95 87

ÉDITO

Nous, familles concernées par des maladies rares longtemps méconnues, n'avons rien lâché, résolues à trouver des solutions thérapeutiques pour nos enfants et nos proches. Aujourd'hui, les premiers traitements sont là. Ils renversent le cours de la maladie et sauvent la vie d'enfants autrefois condamnés. Ces magnifiques victoires sont le fruit de notre détermination de familles, de l'excellence de nos chercheurs, de l'engagement de nos bénévoles et surtout... de votre extraordinaire mobilisation !



C'est grâce à vous si les maladies rares longtemps délaissées par la recherche sont devenues l'avant-garde d'une médecine nouvelle. L'ignorance a fait place à des découvertes majeures réalisées dans nos laboratoires. L'espoir s'est transformé en victoires.

C'est grâce à vous si des milliers de malades bénéficient, à travers le monde, de traitements innovants pour des maladies rares du muscle, de la vision, du foie, du cœur, de la peau, des déficits immunitaires...et des maladies plus fréquentes.

C'est grâce à vous si les personnes malades et leurs familles, longtemps isolées, sont au cœur d'un immense mouvement de solidarité qui traverse et unit notre pays chaque premier week-end de décembre. Vous donnez aux familles et aux malades la force d'affronter des diagnostics terribles et de combattre au quotidien la maladie.

Toutes ces victoires, c'est grâce à vous. Ensemble, nous devons continuer pour en remporter de nouvelles. Car, vous le savez, pour nos familles, il n'y a pas de plan B ! Votre soutien renouvelé et si essentiel, et nos énergies rassemblées sont la seule voie possible pour vaincre la maladie. Merci d'être à nos côtés pour ce Téléthon 2023 !

Laurence Tiennot-Herment
Présidente de l'AFM-Téléthon

UN JOUR, JE SERAI PLUS FORT QUE LA MALADIE, ET CE SERA GRÂCE À VOUS !

Ils s'appellent Ibrahima, Kelly, Léon et Yvy. Ils sont les visages d'une recherche qui avance, qui gagne et qui doit aussi relever de nouveaux défis. Ils sont les ambassadeurs Téléthon 2023.



« Vu le futur qu'on m'avait décrit et que je connaissais, ça changeait beaucoup ! Nous avons eu une chance incroyable de bénéficier de ce traitement très tôt car cela a empêché que la maladie apparaisse ! Il faut absolument donner cette chance à d'autres enfants, c'est primordial. Aider l'autre, c'est le but de chaque personne... »
Flavia, maman d'Ibrahima, atteint d'amyotrophie spinale.



« Je sais qu'il y a des essais sur des personnes et que depuis un an, elles sont sous surveillance mais qu'elles n'ont plus de photothérapie. Je sais aussi que des chercheurs travaillent sur la possibilité d'enlever les anticorps pour que la thérapie génique puisse être donnée à des gens qui sont comme moi positifs à l'AAV. »
Kelly, 15 ans atteinte de Crigler-Najjar



« On espère qu'on va trouver un médicament. J'ai confiance dans les médecins. On n'est ni chercheur, ni médecin, donc on ne peut rien faire pour trouver, mais c'est important pour les chercheurs d'être soutenus par les familles.... Si on peut se bouger, collecter des fonds pour eux, on fonce ! »
Emilie, maman de Léon, atteint de neuropathie à axones géants



« On aimerait qu'elle puisse bénéficier de traitement. Si la génétique n'a rien donné pour le moment, c'est probablement car c'est une maladie très rare ... Il n'y aura pas forcément de traitement. Mais on l'espère de tout cœur... »
Tony, papa d'Yvy atteint de maladie neuromusculaire non identifiée

A close-up photograph of a person's face, likely a scientist or researcher, wearing safety goggles. The person has a focused expression. In the foreground, a hand wearing a light green nitrile glove is holding a syringe with a clear barrel and a white plunger. The syringe is held vertically, and the needle is pointing upwards. The background is slightly blurred, showing the person's face and the blue fabric of their lab coat. The overall scene suggests a laboratory or research environment.

DÉVELOPPER DES THÉRAPIES
INNOVANTES POUR GUÉRIR

VOYAGES DE PRESSE

UNE JOURNÉE D'IMMERSION POUR COMPRENDRE, LES DERNIÈRES AVANCÉES DE LA RECHERCHE, DISCUTER AVEC LES CHERCHEURS DES SUCCÈS OU DES ESSAIS EN COURS, ET RENCONTRER DES FAMILLES CONCERNÉES PAR LA MALADIE.

Jeudi 16 novembre – 9h à 17h – Visite de l'Institut de Myologie et d'I-Motion à Paris (75)

Institut de Myologie, un centre d'expertise international sur le muscle et ses maladies

Situé à la Pitié Salpêtrière l'Institut de Myologie coordonne autour du malade, la prise en charge médicale et la recherche sur cet organe essentiel à la vie qu'est le muscle. A travers des laboratoires à la pointe de l'innovation.

Vous pourrez voir :

- Laboratoire d'histopathologie : découvrir l'Atlas du muscle, la première base de données en images sur le muscle ; observer une biopsie musculaire et l'étudier au microscope (Norma Romero) afin d'observer les fibres touchées dans les maladies neuromusculaires
- Laboratoire de physiologie et d'évaluation neuromusculaire : Evaluer la force des malades neuromusculaires dans le cadre de suivi ou pour mesurer l'efficacité d'un traitement, c'est l'un des enjeux des outils mis au point dans ce laboratoire (Jean-Yves Hogrel)
- Laboratoire d'imagerie par RMN : L'imagerie par résonance magnétique nucléaire (RMN) permet d'observer l'anatomie du muscle, malade, sain ou sportif (Harmen Reyngoudt).

I-Motion, un centre d'essais cliniques pédiatriques pour les maladies neuromusculaires

Situé à l'Hôpital Trousseau à Paris, cette plateforme accueille les enfants atteints de maladies neuromusculaires pour des consultations de suivi ou d'essais cliniques de thérapies innovantes. **Vous pourrez découvrir :**

- Visiter la plateforme d'essai clinique et rencontrer les neuropédiatres (Dr Giorgia Querin) qui suivent et incluent des enfants dans les essais cliniques, les kinésithérapeutes qui effectuent des tests afin d'évaluer la perte ou le gain musculaire lié aux pathologies, les infirmiers qui interviennent dans la prise en charge des patients.
- Rencontre avec un malade inclus dans un des essais cliniques mené à I-motion et ses parents.

Jeudi 30 novembre – 9h à 17h30 – Visite d'I-Stem et de Généthon à Evry (91)

Généthon, le laboratoire à l'origine de médicaments de thérapie génique qui sauvent des vies

Avec 13 médicaments de thérapie génique en essai clinique à travers le monde et 7 autres en préparation, Généthon est l'un des leaders du domaine.

Vous pourrez y visiter :

- La plus grande banque d'ADN d'Europe : 371 000 échantillons d'ADN représentant 464 pathologies y sont stockés dans de grandes cuves d'azote pour alimenter des centaines d'équipes de recherche ;
- Le laboratoire des bioprocédés où l'on suit, étape par étape, la production de médicaments de thérapie génique avant la phase industrielle ;
- Rencontre avec des chercheurs qui ont conçu des médicaments de thérapie génique aujourd'hui en essai clinique : Isabelle Richard, experte mondiale dans les myopathies des ceintures dont les travaux ont donné lieu à un essai clinique en cours ; Ana Buj-Bello, a conçu un médicament qui redonne de la force aux enfants ; Giuseppe Ronzitti, qui a mis au point un médicament de thérapie génique qui démontre son efficacité chez des malades concerné par une maladie rare du foie...

I-Stem : utiliser les cellules souches comme médicament

Thérapie cellulaire, criblage à haut-débit, intelligence artificielle,... I-Stem associe les technologies innovantes pour faire émerger des traitements pour les maladies rares. **Vous y découvrirez :**

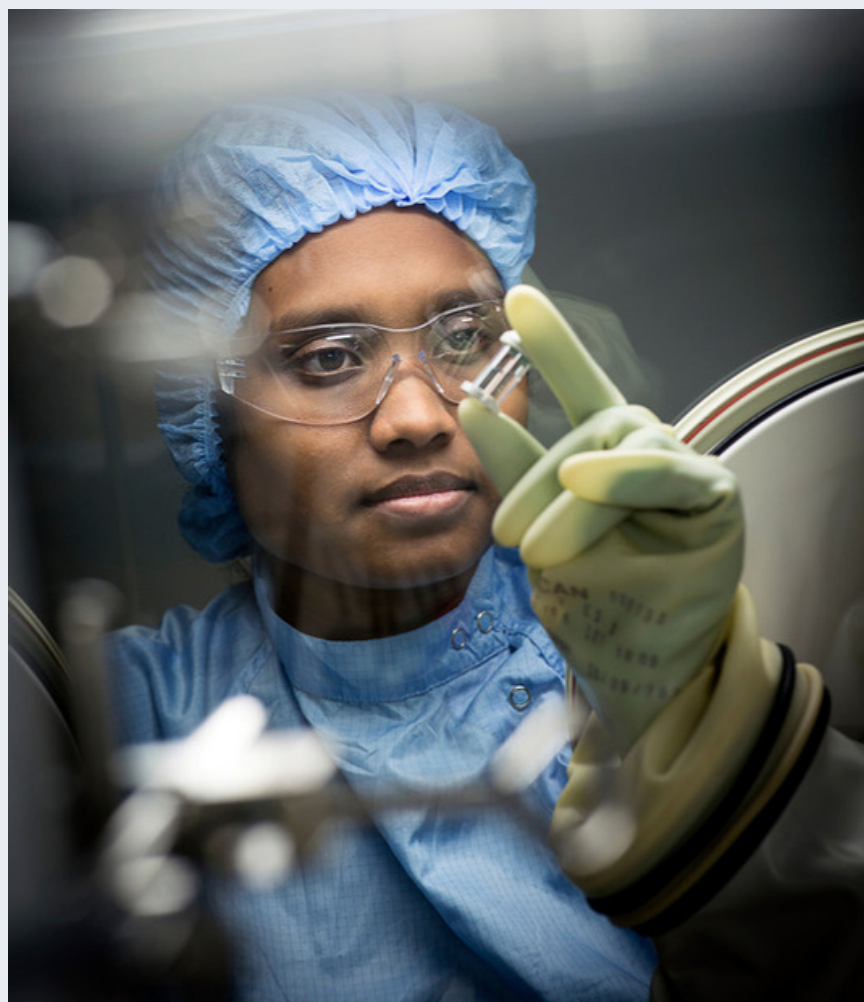
- Comment l'intelligence artificielle aide les chercheurs à identifier une combinaison pharmacologique notamment pour le traitement d'une myopathie des ceintures grâce à des travaux utilisant l'intelligence artificielle avec Xavier Nissan
- Les organoïdes, une recherche en pleine développement : Sandrine Bagdohan et Morgan Gazzola conçoivent des organoïdes de cerveau et de muscle qui permettent une meilleure compréhension des maladies et la recherche de traitements ;
- Reconstruire de la peau grâce à la thérapie cellulaire : Un premier essai de thérapie cellulaire est en préparation pour les ulcères drépanocytaires. Les équipes de Christine Baldeschi ont mis au point un pansement biologique obtenu à partir de cellules souches qui repose sur le principe des greffes comme chez les grands brûlés



RENSEIGNEMENTS
ET INSCRIPTIONS :

01 69 47 25 64
presse@afm-teleton.fr

Développer des thérapies innovantes pour guérir



Parce que les maladies neuromusculaires sont rares et, pour la plupart, d'origine génétique, l'AFM-Téléthon mène une stratégie d'intérêt général qui s'appuie sur l'innovation et bénéficie à l'ensemble des maladies rares et désormais aux maladies fréquentes. En 2023, l'AFM-Téléthon soutient 38 essais chez l'homme en cours ou en préparation dans 29 maladies différentes dont 15 maladies neuromusculaires et 14 autres maladies rares (vision, sang, cerveau, peau, foie...). Elle finance également des équipes de recherche partout en France

La thérapie génique, qui consiste à injecter un gène-médicament dans un organisme avec un vecteur, un « moyen de transport » capable de franchir toutes les barrières biologiques au sein des organes et de la cellule jusqu'au noyau, présente aujourd'hui un réel potentiel thérapeutique pour les maladies du sang.

En effet, des essais cliniques achevés ou en cours, donnent des résultats très encourageants :

- La thérapie génique a montré son efficacité chez la majorité des patients atteints de **bêta-thalassémie**, traités dans le cadre des essais cliniques qui, depuis l'injection, ont été libérés de toute transfusion sanguine jusqu'alors indispensable à leur survie. Ce succès n'aurait pas été possible sans la première preuve d'efficacité faite en 2010, avec le soutien de l'AFM-Téléthon, grâce aux dons du Téléthon, à hauteur de 1 million d'euros. En juin 2019, cette thérapie génique a obtenu une autorisation de mise sur le marché (AMM) européenne conditionnelle. Malheureusement, faute d'entente sur le prix de commercialisation avec les autorités, le laboratoire a retiré le médicament du marché européen au profit du marché américain (AMM obtenue le 18 août 2022).
- Dans la **drépanocytose**, des essais de thérapie génique sont également en cours. Des chercheurs français annonçaient, en mars 2017, qu'une thérapie génique avait permis de traiter un adolescent, avec succès.
- **Maladie de Pompe** ou Glycogénose de type II : le foie pour soigner les muscles
A Généthon, Giuseppe Ronzitti et son équipe spécialistes des maladies du foie poursuivent sur leur lancée pour étendre la thérapie génique à d'autres maladies qui touchent cet organe : les glycogénoses. Leur stratégie ? Traiter les cellules hépatiques avec une approche similaire à celle de la maladie de Crigler-Najjar. « Désormais, on sait traiter le foie et on connaît bien les différentes étapes nécessaires pour passer de la recherche au stade clinique, ce qui nous permet d'avancer le plus vite possible vers un traitement. », explique le chercheur. Le traitement étant mis au point, son objectif est désormais d'identifier la dose efficace chez la souris avant de l'évaluer chez les patients dans le cadre d'un futur essai clinique.

FOCUS

Qu'est-ce que la bêta-thalassémie ?

La bêta-thalassémie est l'une des maladies génétiques du sang les plus fréquentes (près de 300 000 personnes dans le monde avec 60 000 nouveaux cas chaque année). Particulièrement présente dans le bassin méditerranéen, au Moyen-Orient et en Asie, elle est causée par la mutation de l'un des gènes indispensables à la production d'hémoglobine, entraînant une anémie plus ou moins sévère. Dans sa forme majeure, seules des transfusions sanguines mensuelles garantissent la survie des malades ou une transplantation de cellules souches à partir d'un donneur sain, une approche qui reste risquée et dont peu de patients peuvent bénéficier.

FOCUS

Qu'est-ce que la drépanocytose ?

La drépanocytose est l'une des affections héréditaires les plus fréquentes. Elle est très présente aux Antilles. Dans le monde, 275 000 enfants naissent chaque année avec cette anémie chronique qui se caractérise par la production d'une hémoglobine anormale et de globules rouges déformés, du fait d'une mutation dans le gène de la bêta-globine. Près de 90 000 personnes sont concernées aux États-Unis, et 26 000 en France.

FOCUS

Qu'est-ce que la maladie de Pompe ?

La maladie de Pompe (ou glycogénose de type II) est une maladie génétique qui touche les muscles qui permettent le mouvement (en premier lieu les muscles des hanches et des cuisses), ainsi que les muscles respiratoires et, parfois, cardiaque. Elle toucherait entre 5 000 et 10 000 personnes dans le monde. D'après le registre français de la maladie de Pompe, il y aurait autour de 200 personnes atteintes en France.

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 2022, 48 consultations bénéficient du soutien de l'Association qui a engagé 1,6 millions d'euros pour financer des postes de psychologues, secrétaires, médecins, ergothérapeutes dans ces consultations indispensables aux malades.

En Outre-Mer, l'AFM-Téléthon soutient 4 consultations pluridisciplinaires :

En Martinique :

Centre de référence caribéen des maladies rares neurologiques et neuromusculaires consultation **Adultes/Enfants**

CHU – Consultation Maladies Neuromusculaires Unité de neuromyologie
Hôpital Pierre Zobda Quitman, niveau -1
97261 FORT-DE-FRANCE
Tel : 05 96 55 22 64 ou 05 96 60 52 50 Fax : 05 96 75 52 66

Dr. Rémi BELLANCE: remi.bellance@chu-fortdefrance.fr

En Guyane :

Consultation enfants

Service de Pédiatrie Néonatalogie Centre hospitalier Andrée Rosemon
Avenue des Flamboyants BP 6006 97306 CAYENNE CEDEX Tel: 05 94 29 80 48

Pr.Narcisse Elanga : narcisse.elanga@ch-cayenne.fr

En Guadeloupe :

Consultation multidisciplinaire CHU PaP/Abymes

Route de Chauvel BP 465 97159 POINTE-A-PITRE
Tel: 05 90 89 14 30
Email: maladiesneuro.rares@chu-guadeloupe.fr

Consultation Enfant

Tel: 05 90 50 54 04

Pr. Simon Tournier simon.tournier@chu-guadeloupe.fr

Consultation Adulte

Dr. Hugo Chaumont



OPÉRATION "1000 CHERCHEURS DANS LES ÉCOLES"

Chaque année, depuis 2013, des centaines de scientifiques travaillant dans les laboratoires du Téléthon et/ou recevant le soutien de l'AFM-Téléthon partent à la rencontre des élèves de collèges et lycées pour partager leur passion : la recherche.

L'objectif : sensibiliser, transmettre, éveiller la curiosité et pourquoi pas faire naître des vocations auprès des jeunes élèves. Véritable moment de partage et de dialogues, ces interventions permettent de mieux comprendre la biologie, la génétique, les thérapies innovantes (thérapies géniques, cellulaires...).

Cette année, du 6 novembre au 8 décembre, les chercheurs laissent tomber la blouse blanche, le temps d'un échange.

L'opération « 1000 chercheurs dans les écoles » organisée par l'AFM-Téléthon, en partenariat avec l'APBG (Association des Professeurs de Biologie et Géologie), a ainsi permis à 372 000 élèves de collèges et lycées de découvrir la génétique et ses secrets, ainsi que les thérapies innovantes développées pour des maladies rares.

» Découvrir l'opération « 1000 chercheurs dans les écoles » en images :



Journalistes, vous pouvez assister à ces échanges qui se déroulent près de chez vous !

Retrouvez toutes les informations sur <https://education.telethon.fr/>-
Rubrique « 1000 chercheurs »

Renseignements :
01 69 47 25 64 / presse@afm-telethon.fr



ILS TÉMOIGNENT

EN OUTRE-MER

EN OUTRE-MER, DES FAMILLES TÉMOIGNENT

De plus en plus de malades et de familles voit leur destin changer grâce aux thérapies innovantes, fortement soutenues par l'AFM-Téléthon grâce au Téléthon. Des enfants alors condamnés aujourd'hui grandissent. Des adultes bénéficient d'une meilleure qualité de vie. Pour d'autres, l'espoir est concret car la recherche accélère. Tous ont envie de partager leurs victoires, leurs espoirs, leur combat.

Ibrahima, 2 ans et demi, ambassadeur du Téléthon 2023, marche, court comme tous les enfants de son âge grâce à la thérapie génique !

Sa maman Flavia est originaire de la Martinique



Ibrahima, deux ans et demi, a bénéficié très tôt d'une thérapie génique qui a changé le cours de sa maladie.

L'amyotrophie spinale ayant déjà frappé sa famille, Flavia, enceinte de 4 mois, a pu réaliser un dépistage prénatal qui révèle que son bébé est lui aussi atteint. Très vite, les médecins proposent un traitement disponible. Ibrahima est traité par thérapie génique, en avril 2021, à 5 semaines de vie. « **On nous explique que des traitements sont à présent disponibles pour agir très rapidement après la naissance du bébé afin de limiter les effets de la maladie ... Notre bébé allait avoir une chance, contrairement à ma petite nièce** ». Alors que l'évolution naturelle de la maladie lui aurait fait perdre des forces, son destin change : à 5 mois Ibrahima se retourne du dos au ventre, commence à ramper. A 6 mois, il se lance dans le 4 pattes pour marcher dès 11 mois ! Aujourd'hui, à 2 ans, Ibrahima court, saute et bouge au rythme de sa musique préférée comme tous les enfants de son âge « **Nous avons eu une chance incroyable de bénéficier de ce traitement très tôt car cela a empêché que la maladie apparaisse ! Il faut absolument donner cette chance à d'autres enfants, c'est primordial** ».

Amyotrophie spinale : l'enjeu du dépistage génétique néonatal

Depuis l'arrivée des premiers traitements pour l'amyotrophie spinale, l'enjeu est désormais de traiter les bébés atteints avant même l'apparition des premiers symptômes, gage d'une meilleure efficacité.

Le projet Depisma, lancé par l'AFM-Téléthon en collaboration avec les Hôpitaux Universitaires de Strasbourg, le Centre Hospitalier Universitaire de Bordeaux, les Agences régionales de santé Grand-Est et Nouvelle Aquitaine et le soutien de la filière de santé FILNEMUS, est la première étude de dépistage néonatal génétique, dispositif lancé en janvier 2023 dans le cadre de la révision des Lois de Bioéthique.

L'objectif est double :

- démontrer la faisabilité du dépistage néonatal génétique à grande échelle.**
- démontrer l'efficacité optimisée du traitement lorsqu'il est administré en pré-symptomatique**

« Avec le dépistage génétique, on ne cherche qu'une seule mutation génétique sur le gène SMN1 parce qu'il n'existe pas d'autre marqueur de la maladie. C'est une vraie percée, ça ouvre probablement la voie dans un futur plus ou moins proche au dépistage d'autres maladies génétiques. C'est un vrai progrès pour la médecine. » précise Didier Lacombe, généticien et coordonnateur du Centre Régional de Dépistage Néonatal Nouvelle Aquitaine au CHU de Bordeaux.

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 6 000, et en France on estime entre 80 et 100 naissances par an. Il existe aujourd'hui 3 traitements qui changent le cours de la maladie

Pour échanger avec cette famille,
contactez le service de presse

01 69 47 25 64

presse@afm-telethon.fr

« Peu importe la maladie, l'important c'est l'état d'esprit ! »

Ketsia, 32 ans est atteinte de myopathie Centro-nucléaire, une maladie qui la prive de forces.
Elle est originaire de la Martinique



Ketsia, 32 ans est atteinte de myopathie Centro-nucléaire, une maladie qui la prive de forces. Malgré cette maladie qui la contraint à se déplacer en fauteuil roulant, Ketsia est une battante : elle n'a jamais renoncé à son rêve de faire des études, de passer son permis, de voyager bref d'avoir une vie comme tout le monde. **« Dans la vie, je, préfère mettre en priorité ma vie professionnelle et ma vie personnelle plutôt que la maladie. J'ai de la chance de ne pas avoir d'atteinte respiratoire, donc je peux vivre comme ça ».** Après son bac, elle décide de partir en métropole pour se faire suivre, terminer sa licence et préparer un master. Aujourd'hui, Ketsia vit la vie qu'elle a choisie !

FOCUS

Qu'est-ce qu'une myopathie Centro-nucléaire ?

Les myopathies congénitales sont des maladies rares d'origine génétique qui touchent le muscle. Elles se manifestent par une faiblesse musculaire apparaissant généralement dès la naissance ou dans les premiers mois.



Pour échanger avec cette famille,
contactez le service de presse

01 69 47 25 64

presse@afm-telethon.fr



ACCOMPAGNER LES
FAMILLES

Accompagner les familles et les malades au quotidien



Parce que les maladies neuromusculaires sont des maladies évolutives et invalidantes, l'AFM-Téléthon a mis en place des réseaux de proximité pour accompagner au quotidien les malades et leur famille partout en France et notamment en Outre-Mer où elle soutient financièrement des associations représentatives de malades telles que :

ASSOCIATION MARTINICAISE CONTRE LES MYOPATHIES

Ex Hôpital Clarac – Bât 19 – Pavillon Béranger Féraud
97200 FORT-DE-FRANCE
Tel : 05 96 73 77 69
Marguerite-Marie Jolet
Email: info.amm@wanadoo.fr

L'AFM-Téléthon œuvre également auprès des associations gestionnaires de services d'accompagnement en ayant une action de conseil et de suivi de leur évolution dans leurs projets. Le Pôle Guadeloupe Autonomie gère le SAVS/CRICAT en Guadeloupe et L'ADAPEI de Guyane gère le SAVS SAMSAH en Guyane.

ADAPEI 973

15 lot Jean-Baptiste Edouard 97300 CAYENNE
05 94 29 43 77 (standard de l'ADAPEI Guyane)
Sylvie Legros de Marcy
contact@adapei973.org

APF FRANCE HANDICAP - POLE GUADELOUPE AUTONOMIE

Centre de Ressources Régional d'Informations et de
Conseils en Aides Techniques
Rue Ferdinand Forest 49 et 50 - Imm – Socogar Bât. B
Z.I de Jarry
97122 BAIE-MAHAULT
Email: hyppomène.grandisson@apf.asso.fr
danila.pachan@apf.asso.fr
Tel: 05 90 38 74 75 - 95 67 08

L'AFM-Téléthon réaffirme son engagement en Guyane

En juin dernier, l'AFM-Téléthon et l'ADAPEI ont renouvelé leur partenariat. Le but : renforcer l'action de l'association sur le territoire guyanais et s'unir pour porter les revendications visant à une amélioration de la prise en charge des malades et de leur famille.

Signé le 22 juin 2022, l'accord-cadre entre l'ADAPEI de Guyane et l'AFM-Téléthon entérine les « objectifs communs de défense de l'intérêt des personnes malades et/ou en situation de handicap » et définit plusieurs priorités d'action :

- Porter la revendication en matière de réduction des situations de handicap auprès des institutions et instances politiques de Guyane,
- Contribuer à la prévention des maladies neuromusculaires et à favoriser l'autonomie,
- Apporter un accompagnement global aux malades et à leur famille,
- Soutenir localement la réalisation du Téléthon.

Très implantée sur le territoire guyanais, l'ADAPEI met en place des actions favorisant la prise en charge médicale spécialisée des malades. L'association locale participe également au Téléthon chaque année et organise les Journées Régionales des Familles pour la Guyane.



MUSCLE TON TÉLÉTHON
EN OUTRE-MER

4 VILLES AMBASSADRICES AU CŒUR DU DISPOSITIF

Pour incarner la mobilisation de près de 15 000 communes et des 210 000 bénévoles ultra-engagés partout en France, **Caudebec-lès-Elbeuf (76)**, **Gujan-Mestras (33)**, **Clermont-l'Hérault (34)** et **Morestel (38)** seront les villes ambassadrices du Téléthon 2023 !

3,2,1... A Caudebec-Lès-Elbeuf (76), rendez-vous pour des défis ... musclés mais pas seulement !

Depuis les Tissages, une ancienne friche industrielle transformée en école d'arts graphiques, les Caudebecais auront des étoiles non pas dans les yeux mais dans la bouche grâce aux ateliers culinaires des chefs étoilés, dès le vendredi soir. En parallèle, ils pourront participer à des ateliers autour du dessin animé, assister à un gala de dog dancing & agility (où des chiens et leur maître démontreront leur complicité), ou encore se lancer dans la réalisation d'une fresque géante de 100 000 briques de construction.

Samedi 9 décembre, il faudra chausser ses baskets ou enfourcher son vélo pour une randonnée, ou encore se lancer dans des tournois multisports : boxe, athlétisme, tennis de table, judo,

Au-delà de ce programme déjà bien riche, deux fils rouges sont d'ores et déjà en préparation : les étudiants de l'école d'art graphique réaliseront, pendant les 30h, un film d'animation pendant que les couturières de la ville et celles de l'institut de modélisme du vêtement fabriqueront une guirlande géante de 3637 fanions, en résonance à l'histoire du lieu avec les couturières de Caudebec et l'institut du modélisme. Chaque habitant peut contribuer à ce défi inédit en donnant une pièce de tissu !



A Gujan-Mestras (33), qui trouvera la perle du Téléthon ?

Avec ses sept ports, Gujan-Mestras (33) est la « capitale de l'huître ». C'est donc autour de cette richesse locale que les défis vont se multiplier, le samedi 9 décembre, depuis le port de Larros avec notamment 3 épreuves phares : un quizz, une épreuve chronométrée d'ouvertures d'huîtres et la confection d'un plateau de fruits de mer - vendues au profit du Téléthon bien sûr. Le vainqueur représentera les couleurs de la région au championnat de France ! Tradition oblige, la fête se déroulera au rythme des bandas, d'un défilé de pinasses, (l'embarcation traditionnelle utilisée pour la pêche ou l'ostréiculture) et un défi à vélo.



Le Téléthon à Clermont-l'Hérault (34) sera sportif !

Pendant les 30 heures, la place de l'église proposera des démonstrations de BMX et un défi inédit : les policiers du Raid, déguisés en super héros, descendront en rappel de la façade de l'église. Après les avoir encouragés, les Clermontais pourront rejoindre les gymnases et les stades pour participer aux activités d'haltérophilie, de volley, d'handball, de tennis de table, d'athlétisme, de football, de rugby, ou encore de vélo. Le samedi rendez-vous pour un Madison géant, un concert de gospel et une initiation aux danses des années 20 prévus sur la place de l'église !



A Morestel (38), des défis, des défis et encore des défis !

Depuis la place des Halles, les Morestellois profiteront d'animations en tous genres : mur d'escalade, des défis culinaires et sportifs, immersion dans des univers de réalité virtuelle, des spectacles, des expositions ... les Halles seront « the place to be » les 8 et 9 décembre ! La vieille ville ne sera pas en reste car le rendez-vous est donné dans les jardins de la maison Ravier pour relever des défis culturels. Enfin, pour clôturer en beauté le Téléthon 2023, un feu d'artifice aux couleurs du Téléthon sera tiré depuis les remparts samedi soir !



Un condensé dynamité des animations partout en France sera diffusé tout au long des 30h grâce au « Journal du Téléthon » ! Toutes les régions de métropole et d'Outre-Mer seront mises à l'honneur, dans l'émission, pour refléter la mobilisation des milliers de communes investies. Des images réalisées par les organisateurs eux-mêmes qui montrent que le Téléthon est une véritable fête.

CARNET D'ADRESSE

EN OUTRE-MER



Chaque 1er 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 de votre département/région avant, pendant et au lendemain du Téléthon ! N'hésitez pas à les contacter !

Guadeloupe

Rosan VINCENT : 06 90 35 39 36

Martinique

Marlyse ETIENNE : 06 96 26 74 59

Guyane

Mattechart GLOVERT : 06 94 40 56 80

Saint-Pierre-et-Miquelon

Valérie CLAIREAUX : 00508 55 22 10



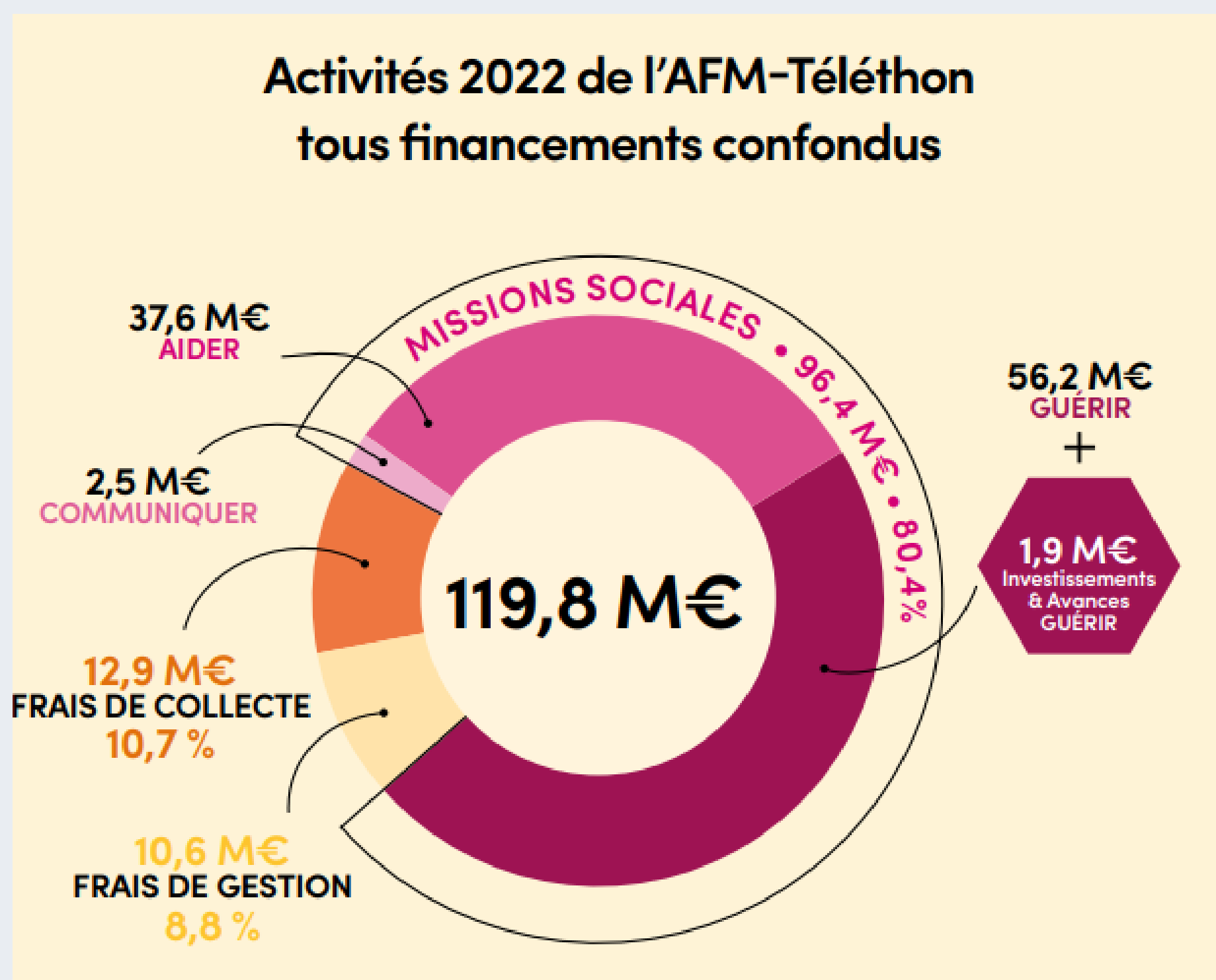
**4 Antennes de
coordinations**



**363 661 € Collectés
en 2022**

Tout savoir sur l'action et les comptes de l'AFM-Téléthon, consultez son rapport annuel 2023 [ici](#)

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 fait partie des 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 2023 :
WWW.TELETHON2023.FR**