



DOSSIER DE PRESSE

TÉLÉTHON 2024

OCCITANIE

CONTACT PRESSE AFM-TÉLÉTHON : Emma Bretas Cabral
ebretascabral@afm-telethon.fr – 01 69 47 25 64

ÉDITO

Avant le 1^{er} Téléthon, autour des maladies rares, il n'y avait que des murs : ceux de l'indifférence, de l'ignorance, de l'exclusion et de l'oubli.

Des parents pionniers de l'AFM-Téléthon ont alors décidé d'abattre ces murs et de combattre ces maladies qui emportaient leurs enfants et décimaient leur famille, génération après génération. Déterminés et portés par le formidable élan collectif du Téléthon, ils ont impulsé **une recherche innovante et créé des laboratoires qui bâtissent une médecine nouvelle**. Des premiers traitements voient le jour : ils sauvent des vies autrefois condamnées et ouvrent la voie aux innovations thérapeutiques pour des maladies fréquentes comme le cancer, l'insuffisance cardiaque, la DMLA...



Grâce au soutien de millions de personnes, **nous avons remporté de premières grandes victoires. Mais, plus que jamais, nous avons besoin de tous pour en remporter de nouvelles contre l'injustice de la maladie**. Oui, nous voulons apporter des réponses concrètes aux parents qui nous demandent : *“Pour mon enfant, c'est quand le traitement ?”*. Nous voulons démultiplier nos forces, intensifier le combat et amplifier nos succès thérapeutiques. C'est la promesse du Téléthon et nous la tenons depuis 1987, date de sa première édition.

Tous ensemble, nous sommes les bâtisseurs d'une médecine nouvelle au bénéfice du plus grand nombre.

Laurence Tiennot-Herment
Présidente de l'AFM-Téléthon

BATIR LES TRAITEMENTS,

COMBATTRE LA MALADIE

PAUL, FÉLICIE, TIM, SACHA, MARLEY ET MYLANE SONT LES AMBASSADEURS DU TÉLÉTHON 2024 !

Pour certains, la recherche soutenue par le Téléthon a changé leur vie. Pour d'autres, elle est pleine de promesse. Mais pour beaucoup encore, la recherche doit s'intensifier pour bâtir de nouveaux traitements. Paul, Félicie, Tim, Sacha, Marley et Mylane incarnent l'histoire des milliers de familles engagées dans le combat contre la maladie.

MARLEY ET MYLANE

1 AN

« Nos jumelles sont nées au bon endroit et au bon moment. Nous voulons que toutes les familles partout en France bénéficient de la même chance que nous ! »

Théo, papa des jumelles

**LA MALADIE DÉTRUIT
MES MUSCLES.
LA RECHERCHE
EST EN TRAIN
DE LA BATTRE.**

SACHA, 8 ANS

« Les progrès qu'on voit actuellement, on ne les imaginait pas. Voir Sacha monter l'escalier en alternant jambe droite, jambe gauche, pour nous, c'était impensable »

Hélène, maman de Sacha

TIM, 26 ANS

« C'est une grande victoire au quotidien de pouvoir refaire des choses que je ne faisais plus » **Tim**

FÉLICIE, 14 ANS

« Ma peur, c'est que la recherche n'aille pas assez vite pour que je puisse recevoir un traitement. Je veux pouvoir continuer à marcher, même à courir comme mes copains » **Félicie**

PAUL, 4 ANS

« La peau de Paul est aussi fragile que les ailes d'un papillon » **Marie, maman de Paul**



LE TÉLÉTHON EN OCCITANIE

EN UN COUP D'OEIL !

TOUS BÂTISSEURS EN OCCITANIE

- **Le Téléthon recherche des bénévoles en Lozère (48) !**
- Zoom sur quelques animations déjà programmées dans la région.

DES FAMILLES DE VOTRE RÉGION PARTAGENT LEUR HISTOIRE

- **Abigaëlle**, la rage de vivre.
- L'espoir d'un essai clinique pour **Aymane**.
- **Hidaya**, l'urgence de généraliser le dépistage néonatal.

ACCOMPAGNER LES FAMILLES AU QUOTIDIEN

- **17 professionnels, dont 13 Référents Parcours de Santé** en Occitanie.

BÂTIR DES THÉRAPIES INNOVANTES POUR GUÉRIR

- **MYOccitanie, une concentration d'experts pour comprendre le muscle.**
- Des chercheurs Toulousains et Perpignanais dans les laboratoires de pointe de l'AFM-Téléthon.
- **4 consultations pluridisciplinaires** soutenues en Occitanie.

DES ÉVÉNEMENTS POUR TOUT COMPRENDRE

- **Voyages de presse au cœur des laboratoires du Téléthon** le 17 octobre et le 12 novembre.
- Des collèges de la région reçoivent des chercheurs des laboratoires du Téléthon dans le cadre de l'opération « **1000 chercheurs dans les écoles** », du 4 novembre au 6 décembre.



BATIR DES THÉRAPIES INNOVANTES POUR GUÉRIR



DES ÉQUIPES DE RECHERCHE

SOUTENUES PAR L'AFM-TÉLÉTHON

Les thérapies innovantes, comme la thérapie génique, permettent aujourd'hui de changer le cours de la maladie et de sauver des milliers de vies. Si de nombreux défis sont encore à relever pour qu'elles concernent le plus grand nombre, elles représentent le seul espoir pour traiter les maladies génétiques rares, longtemps considérées comme incurables. Le combat doit s'intensifier pour toutes les familles qui attendent. Pour bâtir les traitements de demain, l'AFM-Téléthon soutient 40 essais cliniques dans 33 maladies différentes, plus de 350 programmes de recherche et jeunes chercheurs partout en France.

MYOCCITANIE, UNE CONCENTRATION D'EXPERTS POUR COMPRENDRE LE MUSCLE

Nouveau ! L'AFM-Téléthon a créé, en 2023, MYOccitanie, un nouveau pôle de recherche stratégique, qui mobilise des centaines d'experts et des équipes pluridisciplinaires. Situé à Montpellier, MYOccitanie constitue le premier consortium dédié à l'étude de la physiologie et la physiopathologie des différents types de muscle (muscles lisses, squelettiques, cardiaques) soutenu par l'Association. 27 projets collaboratifs y sont menés par 6 équipes de recherche du laboratoire de physiologie et médecine expérimentale du cœur et des muscles, par près de 70 scientifiques.

« La particularité de notre pôle MYOccitanie, c'est notre capacité à faire de l'exploration fonctionnelle allant de la génétique au patient dans son ensemble, avec une approche sur les grandes fonctions (respiratoire, cardiaque, digestive, vasculaire, locomotrice, neurocomportementale...). Nous étudions le patient dans sa globalité et non par une fonction unique, ce qui présente un fort intérêt lorsqu'on fait des essais cliniques car on peut valider une hypothèse sur toutes ces fonctions. » souligne Alain Lacampagne, responsable du nouveau pôle stratégique MYOccitanie.

DES CHERCHEURS TOULOUSAINS ET PERPIGNANAIS DANS LES LABORATOIRES DE POINTE DE L'AFM-TÉLÉTHON

Un chercheur Catalan qui met du cœur à l'ouvrage : Antoine Muchir, spécialiste du muscle cardiaque à l'Institut de Myologie, le laboratoire expert du muscle de l'AFM-Téléthon

Antoine Muchir, originaire de Perpignan, a rejoint l'Institut de Myologie, le centre d'expertise sur le muscle et ses maladies créé par l'AFM-Téléthon, où il travaille sur les atteintes cardiaques dans les maladies neuromusculaires. Dans le cadre de ses recherches, Antoine a notamment identifié des mécanismes moléculaires et cellulaires impliqués dans les cardiomyopathies et les atteintes du muscle squelettique associées aux mutations du gène LMNA, responsable de plusieurs maladies rares appelées laminopathies. Pour étudier plus précisément les conséquences de ces mutations sur le muscle cardiaque et comprendre l'interaction entre les différentes populations de cellules qui le composent, l'équipe d'Antoine est en train de réaliser la première cartographie cellulaire du cœur.

« Dès l'âge de 13 ans, j'ai voulu travailler sur la génétique des maladies musculaires. Dans le cadre ma thèse, j'ai eu la chance d'intégrer l'équipe de Ketty Schwartz, scientifique de pointe qui a contribué à faire des découvertes majeures notamment dans le domaine des muscles cardiaques et squelettiques, à l'Institut de Myologie. Et c'est là que j'ai pu découvrir ce laboratoire hors du commun, qui permet d'allier une expertise de haut niveau, tout en étant au contact des malades et des familles. C'est vraiment un coup de boost, cela nous donne envie d'aller vite, d'avancer. »

« 100 jours pour tout comprendre » Un chercheur Toulousain crée des organoïdes de muscles pour mieux comprendre la jonction neuromusculaire



Pour pouvoir développer des médicaments, il faut d'abord comprendre ce qu'il se passe dans l'organisme. C'est pourquoi, Morgan Gazzola, originaire de Toulouse, développe, au sein du laboratoire I-Stem, des organoïdes musculaires, des versions miniatures et simplifiées d'un organe ou d'un tissu, fabriquées in vitro et en 3D qui permettent d'observer très finement notre métabolisme. **« On part d'un tapis de cellules iPS [cellules souches pluripotentes induites] saines en culture qu'on va décoller et mettre en 3D. Elles vont s'agréger ensemble et, à partir de là, avec des facteurs de croissance on va les pousser à se différencier en cellules musculaires »** explique le jeune chercheur.

Au bout de 100 jours, ces petites « boules » de muscles, qui mesurent quelques millimètres, sont visibles à l'œil nu. **« Nous avons réussi à reproduire l'organisation d'un muscle en miniature avec des cellules musculaires, d'une part, et des cellules neurales d'autre part. Il y a même des cellules progénitrices musculaires, ce qui veut dire qu'il reste des cellules souches musculaires prêtes à se différencier pour régénérer le muscle si la fibre musculaire était endommagée »**. Le jeune chercheur développe également des organoïdes de muscles malades à partir de cellules de patients atteints d'amyotrophie spinale et de dystrophie myotonique de Steinert pour les comparer avec les organoïdes sains, mieux comprendre l'impact de ces maladies sur la jonction neuromusculaire et ainsi identifier de potentiels traitements. **« Grâce à l'utilisation de cellules-souches de patients atteints d'amyotrophie spinale, nous avons pu observer dans les organoïdes malades une diminution de certaines cellules responsables de la réparation musculaire. Nous sommes aujourd'hui en train d'étudier les gènes qui peuvent être responsables de cette diminution »** complète Morgan.

Les scientifiques de la région, des experts des organoïdes ?

Alain Lacampagne, responsable du nouveau pôle stratégique MYOccitanie explique également l'importance des organoïdes dans leurs recherches : **« Le pôle travaille actuellement sur le développement de 4 types d'organoïdes à partir de cellules IPS afin de comprendre le développement et le dysfonctionnement qui peuvent être à l'origine de certaines maladies rares. Par exemple, des organoïdes de cellules cardiaques + cellules nerveuses (titinopathies), de cellules musculaires + neurones moteur (DMD), de tissus digestifs (syndrome POIC) ou encore de tissus bronchiques (mucoviscidose). Cela permet de comprendre et évaluer la relation entre deux types cellulaires et aussi par la suite d'envisager de tester des médicaments sans avoir recours systématiquement aux animaux »**.



POUR VISITER LE LABORATOIRE I-STEM ET L'INSTITUT DE MYOLOGIE, ET RENCONTRER LES CHERCHEURS QUI METTENT AU POINT CES MÉDICAMENTS INNOVANTS, PARTICIPEZ AU VOYAGES DE PRESSE DU 17 OCTOBRE ET DU 12 NOVEMBRE !

LES CONSULTATIONS PLURIDISCIPLINAIRES : DES LIEUX CLÉS POUR LES FAMILLES

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 2023, 55 consultations ont bénéficié du soutien de l'Association qui a engagé près de 2 millions d'euros pour des postes de psychologues, secrétaires, médecins, ergothérapeutes... dans ces consultations indispensables aux malades.

EN OCCITANIE,

L'AFM-TÉLÉTHON SOUTIENT 4 CONSULTATIONS

- **Montpellier (34)** : CHU de Montpellier, consultations adultes et enfants.
- **Toulouse (31)** : Centre Hospitalier Universitaire (CHU) de Toulouse et Hôpital Purpan, consultations adultes et enfants.



Envie de faire un reportage ?
Contactez le service de presse !

DES ÉVÉNEMENTS POUR

TOUT COMPRENDRE !

LES SCIENTIFIQUES DE L'AFM-TELETHON TRANSMETTENT LEUR SAVOIR AUX ÉLÈVES DE LA REGION



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...) et ont parfois même éveiller certaines vocations !

Cette année, l'opération « 1000 chercheurs dans les écoles », qui a déjà sensibilisé plus de 411 000 élèves, se déroulera du 4 novembre au 6 décembre dans les établissements scolaires.



**DÉCOUVREZ L'OPÉRATION
« 1 000 CHERCHEURS DANS
LES ÉCOLES » EN IMAGES**

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

VOYAGES DE PRESSE AU CŒUR DES LABORATOIRES DU TÉLÉTHON

L'AFM-Téléthon a construit des laboratoires qui transforment la recherche en traitements. Pour découvrir cette nouvelle médecine, l'AFM-Téléthon vous propose deux journées d'immersion et de rencontres avec des chercheurs à la pointe de leur domaine, ainsi que des familles engagées dans le combat contre la maladie.

→ **JEUDI 17 OCTOBRE : VISITE DE L'INSTITUT DE MYOLOGIE**

→ **MARDI 12 NOVEMBRE : VISITE DU LABORATOIRE GÉNÉTHON ET DU LABORATOIRE I-STEM**



**Renseignements et inscriptions :
presse@afm-telethon.fr**



**DES FAMILLES DE VOTRE RÉGION
PARTAGENT LEUR HISTOIRE**



DES FAMILLES TÉMOIGNENT

EN OCCITANIE

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 jusqu'alors condamnés précocement grandissent. Des adultes bénéficient d'une meilleure qualité de vie. Pour d'autres, l'espoir est chaque jour plus concret car la recherche accélère. Tous ont envie de partager leurs victoires, leurs espoirs, leur combat.

LA RAGE DE VIVRE

« *Même si je suis dans un fauteuil ça n'empêche pas de faire du sport !* » Abigaëlle, 13 ans, atteinte d'amyotrophie spinale – (82)

Cette jeune Tarn-et-Garonnaise est atteinte d'une amyotrophie spinale qui affaiblit ses forces chaque jour un peu plus. « *Ce n'est pas facile de faire comprendre ma maladie à mes copains. Alors, je leur explique que mes muscles ne vont pas trop bien, que je peux bouger mes jambes mais que je n'ai pas assez de force pour marcher* ». Ce qui compte avant tout pour Abigaëlle, c'est être une adolescente comme les autres et, malgré les contraintes liées à sa maladie, elle se bat pour vivre à fond sa vie d'adolescente ainsi que sa passion pour le sport « *Même si je suis dans un fauteuil ça n'empêche pas de faire du sport !* »

L'ESPOIR D'UN ESSAI CLINIQUE POUR AYMANE

« *Un essai devrait commencer et moi je suis prêt ! C'est important : ma sœur elle, n'a pas eu cette chance car la maladie a été plus forte qu'elle* » Aymane (22 ans), atteint de Gammasarcoglycanopathie – (34)



Le diagnostic de gammasarcoglycanopathie est posé lorsqu'Aymane à 5 ans. À 14 ans, il perd la marche et ne peut plus aller à l'école faute d'accessibilité dans sa ville natale, Meknès, au Maroc. À 15 ans, il part en France pour poursuivre ses études et être mieux pris en charge sur le plan médical. Actuellement en 2^{ème} année d'université en Administration Économique et Sociale, Aymane se réjouit du soutien apporté par l'AFM-Téléthon : « *Tout ça a été très compliqué au début parce que je ne savais pas ce que j'allais devenir, je ne connaissais rien et heureusement des gens m'ont m'aidé. J'ai pu ainsi prendre mon envol pour vivre de façon autonome* ». Aymane comprend de mieux en mieux sa maladie, se tient au fait des avancées de la recherche et prêt pour les essais à venir. Sa sœur aînée était elle aussi atteinte d'une forme plus grave de myopathie. « *Je ne cherche pas trop d'information sur l'évolution de ma*

maladie parce ça me fait un peu peur. Je sais que l'AFM-Téléthon collecte des fonds pour trouver un moyen de guérir ma maladie. Il y a même un essai qui devrait commencer. Moi je suis prêt ! C'est important : ma sœur elle, n'a pas eu cette chance car la maladie a été plus forte qu'elle. »

L'URGENCE DE GÉNÉRALISER LE DÉPISTAGE NÉONATAL

« *C'est formidable d'avoir eu un traitement. Mais si le dépistage à la naissance avait déployé partout en France, Hidaya aurait peut-être pu marcher et n'avoir aucun symptôme de la maladie* » Ghizlaine, maman d'Hidaya, 3 ans, atteinte d'amyotrophie spinale, traitée à 8 mois par thérapie génique - (31)

Hidaya est diagnostiquée d'une amyotrophie spinale à 7 mois. Un diagnostic effrayant rapidement compensé par l'annonce d'un traitement. Un mois plus tard, elle bénéficie d'un médicament de thérapie génique issu des recherches pionnières de Généthon : « *En un mois et demi, on a eu le diagnostic et le traitement* ». Depuis l'injection, les progrès se multiplient « *Elle progresse petit à petit, elle tient bien sa tête, s'assied, lève ses bras, se retourne sur les côtés ; elle fait même des roulé-boulé !* » Ghizlaine et Toussaint se rendent compte de la chance qu'ils ont eu de donner naissance à Hidaya à l'ère des traitements mais déplorent le retard de la France dans le domaine du dépistage néonatal qui aurait pu permettre à leur fille de bénéficier du traitement tôt et de grandir comme tous les enfants de son âge : « *C'est formidable d'avoir eu un traitement. Mais si le dépistage à la naissance avait déployé partout en France, Hidaya aurait peut-être pu marcher et n'avoir aucun symptôme de la maladie* ».



**ACCOMPAGNER LES
FAMILLES AU QUOTIDIEN**



LES SERVICES RÉGIONAUX



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.

15 Services régionaux regroupent 191 professionnels, notamment les Référénts Parcours de Santé (RPS) qui accompagnent les malades et leur famille au quotidien. Parcours de soins (suivi médical, 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.



ZOOM

LES SERVICES RÉGIONAUX DE L'AFM-TELETHON EN OCCITANIE



**2 ANTENNES BASÉES À MONTPELLIER (34)
ET À LABÈGE (31)**



**17 PROFESSIONNELS
DONT 13 RÉFÉRENTS PARCOURS DE SANTÉ (RPS)**



TOUS BATISSEURS EN OCCITANIE !

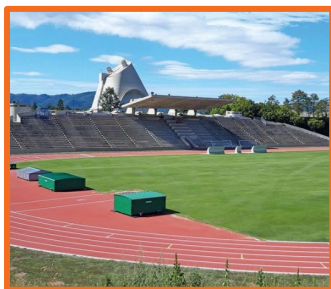


4 VILLES AMBASSADRICES

AU CŒUR DU DISPOSITIF

Pour incarner la mobilisation de près de 15 000 communes et des 280 000 bénévoles ultra-engagés partout en France, Firminy (42), Avesnes-sur-Helpe (59), Quimper (29) et Bonifacio (Corse) sont les villes ambassadrices du Téléthon 2024 ! Défis sportifs, culinaires ou animations insolites, les 30 heures de mobilisation ne seront pas « Relax » et il est évident que « *Everybody's gonna love this day* » !

FIRMINY ORGANISE SON TÉLÉTHON AU CŒUR D'UN PATRIMOINE MONDIAL



C'est notamment depuis les sites du Corbusier, classés au patrimoine mondial de l'Unesco, que le Téléthon battra son plein les 29 et 30 novembre prochain. Si de nombreuses animations et défis sportifs ponctueront le week-end, comme depuis plus de 10 ans, les Appelous sont invités à participer à 3 temps particulièrement forts cette année :

- Une mêlée géante avec l'objectif de battre le record du monde en réunissant 3 637 participants.
- Firminy n'aura rien à envier à Rio ! Samba, Salsa, Bachata... Plus de 500 danseurs professionnels et amateurs bougeront aux rythmes des sons latino le samedi 30 novembre.
- Un grand banquet mettant à l'honneur une spécialité locale, la râpée, et un concours culinaire pour faire découvrir une autre spécialité locale : la « salade de pieds » !

TRADITION ET MODERNITÉ SE RENCONTRENT À QUIMPER

Quimper, ville d'art, d'histoire, et de solidarité ! Avec déjà 35 ans de Téléthon au compteur, Quimper se prépare à une célébration inoubliable où traditions bretonnes et modernité se rencontrent pour faire vibrer toute la région au rythme du Téléthon. La tradition oblige, avec un rassemblement XXL – et inédit ! - de bagads, un marathon de la crêpe avec un objectif de 10 000 crêpes en 30h, et... attention, vous n'êtes pas prêt... L'organisation de la plus longue gavotte, danse traditionnelle bretonne ! En parallèle, des défis sportifs, un défilé aux flambeaux avec les élèves de Quimper, et des concerts de groupes locaux enflammeront le cœur de la ville !



À AVESNES-SUR-HELPE, ON VOIT LES CHOSES EN GRAND



Avec 200 bénévoles mobilisés toute l'année, c'est toute la région qu'Avesnes-sur-Helpe réunira les 29 et 30 novembre. Un seul objectif : organiser des animations décalées, jamais vues ailleurs ! Cela passera par la création d'une fresque géante par les enfants des écoles de la ville, la confection de la plus longue flamme possible (au Maroilles, bien sûr !) tout au long du week-end, un flash mob XXL et un défilé des traditionnels Géants du Nord le vendredi soir, une épreuve de force à couper le souffle avec le déplacement d'un engin de chantier le samedi... Ce Téléthon s'annonce festif et atypique, porté par l'accueil chaleureux et légendaire du Nord.

À BONIFACIO, IL Y AURA DU SPORT MAIS PAS QUE !

Dans un cadre paradisiaque, Bonifacio accueillera les caméras de France Télévisions pour un Téléthon 2024 placé sous le signe du sport au cœur du port. Descente en rappel du bastion, courses de voile, défis nautiques, marathons de course à pied et à vélo... le Téléthon de Bonifacio s'annonce musclé ! Pour adoucir le tout et ajouter une touche de gourmandise, un concours culinaire mettra en avant des plats traditionnels corses, italiens, portugais et marocains, apportant un peu de soleil en plein hiver !



LE TÉLÉTHON EN OCCITANIE

Chaque année, plus de 280 000 bénévoles redoublent d'énergie et de créativité pour organiser des animations dans leur commune. Des défis sportifs au rendez-vous culinaires, ils seront cette année encore, les bâtisseurs d'exploits du Téléthon ! Le programme est encore en construction, mais voici quelques animations déjà programmées près de chez vous !

130 km vers le sommet du Gard (30) !

Le 12 octobre à Marguerittes, les courageux partiront dès l'aube accompagnés de 50 pompiers surmotivés, pour un circuit de 130 km en direction du Mont Aigoual. Après avoir bravé les kilomètres, c'est au coucher du soleil, vers 17h, qu'ils atteindront enfin le sommet, avant de profiter d'un repas convivial bien mérité.

Deux Jours de fête et traditions à Lavour (81) :

Les 29 et 30 novembre, préparez-vous à deux jours de pure folie ! Au menu : tir à la corde et courses en sacs, des jeux traditionnels du pays de Cocagne. Les plus créatifs pourront participer à la réalisation d'une fresque géante illustrant le célèbre Jacquemart Vauréen, pendant que 400 motards défilent dans les rues de la ville. Mais ce n'est pas tout ! Escrime, circuits cyclistes, lotos, ball-trap, boxe, pièce de théâtre, apéro-concert ... et bien sûr, soupe, gâteaux et crêpes, à savourer sur le marché hebdomadaire, le tout dans une ambiance musicale.

DEUX BÉNÉVOLES À LA RECHERCHE D'ÉQUIPIERS EN LOZÈRE (48) !

Vous avez le goût de l'aventure, le sens des responsabilités, et souhaitez contribuer à sauver des vies en organisant le Téléthon dans votre département ?

Rejoignez la coordination de Lozère (48) !

Contactez Marie-Christine Dupont : mcdupont@afm-telethon.fr - 06 80 38 14 54

TOUTES LES ANIMATIONS
PROCHES DE CHEZ VOUS
SONT SUR : TELETHON2024.FR



MOBILISATION 100% CONNECTÉE AVEC LE TÉLÉTHON GAMING 2024 !

Le Téléthon s'est adapté à son époque et organise un grand événement digital - ou e-sport : le **Téléthon Gaming** ! Du 29 au 30 novembre, gamers, streamers pourront associer leur passion à la solidarité en soutenant leur gamer préféré dans son défi Téléthon, ou en organisant son propre défi gaming lors des 30h de Stream non-stop. Rendez-vous le vendredi 29 novembre à 18h, sur les chaînes Twitch de l'AFM-Téléthon et de France Télévisions, et sur France 2 à 00h30 pour une retransmission en direct de ce temps fort.

Toutes les infos sur : [Participez au Téléthon Gaming | AFM Téléthon \(afm-telethon.fr\)](https://www.afm-telethon.fr)



5

BONNES RAISONS DE SE MOBILISER POUR LE TÉLÉTHON :

- C'est un vrai moment de partage avec mes amis, mes voisins, mes collègues ;
- Je contribue à faire avancer la recherche ;
- Je participe à une fête nationale sans égal ;
- J'ai des talents culinaires ;
- Je participe parce que sans moi, rien n'est possible...

CARNET D'ADRESSES

OCCITANIE

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 !

ARIÈGE (09)

Erick Huot-Marchand : 06 72 21 85 61

AUDE (11)

Aude-Est

Marie-Christine Durand : 06 62 07 80 34

Aude-Ouest

Nadège Fosse : 06 24 72 03 34

AVEYRON (12)

Michel Allot : 06 08 26 39 85

GARD (30) :

Gard-Nord

Marc Cerda : 06 65 43 13 80

Gard-Sud

Pascale Loison : 06 03 59 66 55

HAUTE-GARONNE (31)

Marie-Anne Watremetz : 06 19 75 78 08

GERS (32)

Charlotte Lapeze : 06 24 15 84 76

LOT (46)

Michèle Mas : 06 86 82 25 45

HÉRAULT (34) :

Hérault-Est

Ève Bébien : 06 16 02 83 18

Hérault-Ouest

Christine Martinez : 06 75 19 84 27

LOZÈRE (48)

Françoise Gambier : 06 51 48 91 86

HAUTES-PYRÉNÉES (65) :

Christine Duchosal : 06 70 03 78 99

PYRÉNÉES-ORIENTALES (66) :

René Dublet : 07 60 37 01 93

TARN (81) :

Tarn-Nord

Florence Clavier : 06 59 70 74 55

Tarn-Sud

Jacques Revol : 06 16 31 60 64

TARN-ET-GARONNE (82)

Françoise Genetti : 06 82 56 38 01

CHIFFRES CLÉS DE LA RÉGION



**1 916 COMMUNES
MOBILISÉES**



**2 933
ANIMATIONS**



**17
COORDINATIONS**



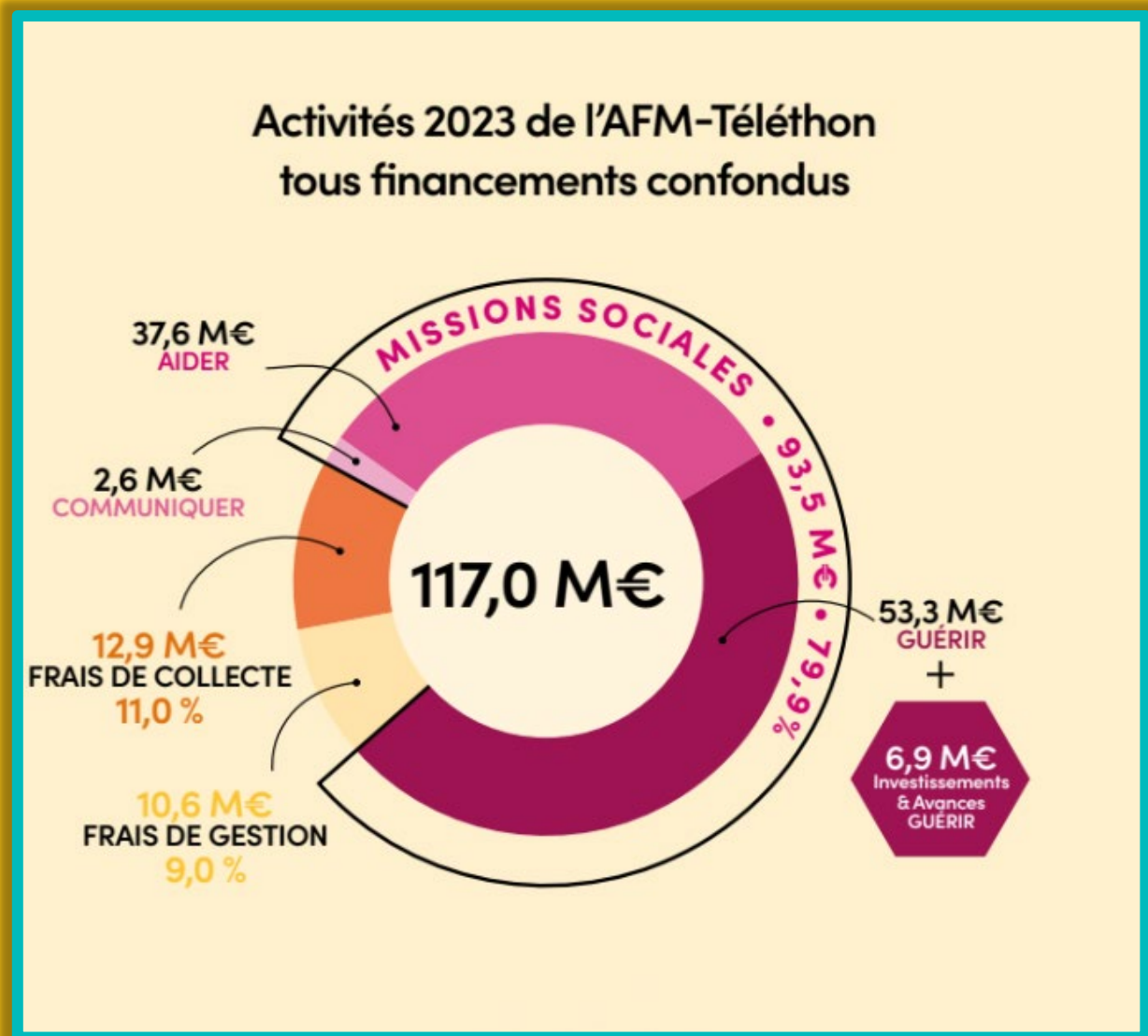
35 835 BÉNÉVOLES



**7 591 766 €
COLLECTÉS EN 2023**

Tout savoir sur l'action et les comptes de l'AFM-Téléthon

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.



Consultez le rapport annuel de l'AFM-Téléthon [ICI](#)

TOUT SAVOIR SUR LE TÉLÉTHON 2024 :
WWW.TELETHON2024.FR