



DOSSIER DE PRESSE

TÉLÉTHON 2024

PAYS DE LA LOIRE

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



UNE RENCONTRE POUR TOUT SAVOIR

Laurence Tiennot-Herment parcourt la France pour rencontrer et échanger avec chacun sur les victoires du Téléthon, les défis et les enjeux de cette nouvelle édition.

Cette année, elle était au Mans (72), le vendredi 25 octobre !

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



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 PAYS DE LA LOIRE

EN UN COUP D'OEIL !

TOUS BÂTISSEURS EN PAYS DE LA LOIRE

- En Loire Atlantique (44), le rire, c'est **l'énergie de l'équipe** !
- **Timéo**, 13 ans, à la tête du Téléthon de Mamers (72).
- Je belote, tu belotes, il belote... pendant 24h à Beaufou (85)
- Des animations pour tous les goûts, entre sport, convivialité et découverte du patrimoine sarthois ! (72)

DES FAMILLES DE VOTRE RÉGION PARTAGENT LEUR HISTOIRE

- **Maël**, de l'espoir pour la maladie emblématique du combat de l'AFM-Téléthon.
- **Julien**, le combat face à une maladie encore sans traitement.
- **Le combat d'une famille** : Adèle, Raphaël et leur maman Elisabeth, atteints de la maladie de Charcot Marie Tooth.

ACCOMPAGNER LES FAMILLES AU QUOTIDIEN

- **6 professionnels, dont 4 Référents Parcours de Santé** dans les Pays de la Loire.

BÂTIR DES THÉRAPIES INNOVANTES POUR GUÉRIR

Des équipes de recherche soutenues par l'AFM-Téléthon :

- À Angers (49), Vincent Procaccio **teste des molécules pour soigner les maladies des mitochondries**, les usines à énergie du corps
- **2 consultations pluridisciplinaires** soutenues dans la région.

DES ÉVÉNEMENTS POUR TOUT COMPRENDRE

- **Voyages de presse au cœur des laboratoires** du Téléthon 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.

À ANGERS (49), VINCENT PROCACCIO TESTE DES MOLÉCULES POUR SOIGNER LES MALADIES DES MITOCHONDRIES, LES USINES À ÉNERGIE DU CORPS

Les mitochondries sont indispensables au bon fonctionnement de notre corps. Présentes dans toutes les cellules de l'organisme, à l'exception des globules rouges, elles produisent le « carburant » des cellules et ont la particularité de posséder leur propre ADN, hérité uniquement du patrimoine génétique de la mère. Plus un tissu est gourmand en énergie, comme le cœur ou les muscles, plus le nombre de mitochondries est élevé dans ses cellules. Comme elles sont présentes dans tout le corps, leur dysfonctionnement provoque des atteintes extrêmement variables et peuvent toucher différents organes.

Vincent Procaccio, Chef du service de génétique médicale du CHU d'Angers, mène un projet de recherche pour identifier et tester des molécules capables d'agir sur les dysfonctionnements de la mitochondrie et ainsi traiter ces maladies. Depuis 2016, avec d'autres équipes, 2 000 molécules déjà disponibles sur le marché ont été testées et dont plusieurs ont montré un effet positif sur des cellules de patients. Désormais les équipes s'attèlent à déterminer les mécanismes d'action de ces médicaments, les doses optimales et à évaluer et leur efficacité dans des modèles plus complexes.



« Les maladies neurodégénératives, comme Parkinson ou Alzheimer, présentent aussi une dysfonction mitochondriale. La capacité de produire de l'énergie est également importante dans les maladies métaboliques comme le diabète ou encore le cancer. Les médicaments que nous étudions pourront aussi être utiles pour ces maladies. » souligne Vincent Procaccio.

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 PAYS DE LA LOIRE,

L'AFM-TÉLÉTHON SOUTIENT 2 CONSULTATIONS PLURIDISCIPLINAIRES

→ **Angers (49)** : Centre Hospitalier Universitaire (CHU), 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 PAYS DE LA LOIRE

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.

DE L'ESPOIR POUR LA MALADIE EMBLÉMATIQUE DU COMBAT DE L'AFM-TÉLÉTHON

« Nous sommes à la porte des traitements. On y croit pour Maël. On ne lâchera rien ! »

Solène et Sébastien, les parents de Maël, 7 ans, atteint de myopathie de Duchenne – (44)



En 2020, alors qu'il a 3 ans, Maël est diagnostiqué d'une myopathie de Duchenne, une maladie neuromusculaire qui le prive de ses forces. Solène et Sébastien, ses parents, décident de changer complètement de vie : **« On s'est mis en mode combat ! On voulait anticiper pour voir plus loin. On a vendu notre maison à étage pour une de plein pied, moi j'ai changé d'école, de banque, de voiture. On vit plus sereinement. C'était notre choix de pouvoir avoir une nouvelle vie, de profiter à fond de ces moments-là. Nous avons besoin d'être acteur et ne pas subir »**. La famille est déterminée à tout faire pour soutenir la recherche, qui avance vite ces dernières années dans la myopathie de Duchenne : **« nous sommes à la porte des traitements. On y croit pour Maël. On ne lâchera rien ! Il participe actuellement à un essai clinique »**.

« Ces résultats obtenus avec notre candidat-médicament GNT 0004 sont très encourageants, particulièrement chez les patients traités à la plus forte dose, tant en termes d'expression de la micro-dystrophine que d'amélioration fonctionnelle. Ils nous permettent de préparer désormais la phase pivotale de l'essai et démontrent combien cette technologie innovante peut apporter des solutions à l'une des maladies génétiques les plus complexes. Je veux saluer l'expertise des chercheurs et experts de notre laboratoire Généthon qui ont permis ces premiers résultats. »

Frédéric Revah, directeur général de Généthon.



POUR VISITER LE LABORATOIRE GÉNÉTHON, ET RENCONTRER LES CHERCHEURS QUI METTENT AU POINT CES MÉDICAMENTS INNOVANTS, PARTICIPEZ AU VOYAGE DE PRESSE DU 12 NOVEMBRE !

LE COMBAT FACE À UNE MALADIE ENCORE SANS TRAITEMENT

« Je me bats car je n'ai pas le choix. Je ne veux pas que la maladie gagne »

Julien, 25 ans, atteint d'épidermolyse bulleuse – (49)



Dès sa naissance, Julien est pris en charge car il naît sans peau sous les pieds. Très vite, le diagnostic d'épidermolyse bulleuse tombe, une maladie génétique rare qui se caractérise par l'apparition de bulles liées au décollement du derme et de l'épiderme. Malgré la lourdeur des soins quotidiens, la douleur des plaies, et la prévention des chutes qui, même minimes peuvent devenir très graves, Julien se bat pour vivre à sa façon. **« Quand on a une maladie comme la mienne, on a une force de caractère et une envie de se battre encore plus fortes. Je ne suis pas un exemple mais je me bats car je n'ai pas le choix. Je ne veux pas que la maladie gagne »**. Aujourd'hui, conseiller financier, il vit dans son appartement, profite de la vie entourée de ses amis et regarde l'avenir avec confiance **« La thérapie génique est porteuse d'espoir. Si on me propose d'intégrer un essai, oui je suis candidat. Je ne réfléchis même pas. »**

LE COMBAT D'UNE FAMILLE

« La recherche pourra peut-être guérir mes enfants, j'y crois ! »

Adèle, 5 ans, Raphaël, 13 ans et leur maman Elisabeth, atteints de la maladie de Charcot Marie Tooth de type 1A - (53)

À 12 ans, Elisabeth est diagnostiquée d'une maladie de Charcot-Marie-Tooth, une maladie rare des muscles qui ne bouleverse pas trop son quotidien. Quand Elisabeth rencontre son conjoint, ils décident de fonder une famille : Raphaël naît en 2012 et Adèle, 4 ans plus tard. En classe de CP, Raphaël se plaint de douleurs aux pieds, et l'écriture devient compliquée. Au même moment Adèle, qui commence à marcher, chute constamment. Le diagnostic tombe : les deux enfants ils sont atteints de la maladie de Charcot-Marie-Tooth. Se met alors en place la prise en charge des enfants, rééducation motrice et ergothérapie pour limiter les effets de la maladie, ce qui permettra aussi à Elisabeth d'engager à son tour un suivi médical adapté. Elisabeth reste optimiste : **« Je me bats aujourd'hui à travers le combat de mes enfants. Il ne faut jamais baisser les bras, se décourager; on pleure un bon coup et c'est reparti ! Même si pour moi je n'y crois pas trop, qui sait, la recherche pourra peut-être les guérir ou faire en sorte que leur maladie n'évolue pas, j'y crois ! »**.





**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

LE SERVICE RÉGIONAL DE L'AFM-TELETHON EN PAYS DE LA LOIRE



1 SERVICE RÉGIONAL BASÉ À ANGERS (49)



6 PROFESSIONNELS
DONT 4 RÉFÉRENTS PARCOURS DE SANTÉ (RPS)



TOUS BATISSEURS EN PAYS DE LA LOIRE !



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 DU STADE LE CORBUSIER, PATRIMOINE MONDIAL DE L'UNESCO



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 à Firminy. Si de nombreuses animations et défis sportifs ponctueront le week-end, comme depuis plus de 10 ans, les Appelous sont invités à participer à plusieurs temps particulièrement forts cette année :

- Firminy appelle à la mobilisation de 3 637 volontaires pour battre le record de la plus « Grande Mêlée du monde », le samedi 30 novembre, au stade Le Corbusier ! Un exploit retransmit en direct sur France 2 aux alentours de 12h30.
- 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

Avec déjà 35 ans de Téléthon au compteur, Quimper se prépare à une célébration inoubliable où traditions bretonnes et modernité se rencontrent avec trois défis de taille : a un rassemblement XXL – et inédit ! - de bagadoù, un marathon de la crêpe avec un objectif de faire sauter 10 000 crêpes en 30 heures, et l'organisation de la plus longue gavotte, une danse traditionnelle bretonne ! Si vous n'êtes ni crêpe, ni gavotte, ni bagadoù, chaussez votre plus belle marinière pour un défi flash mob sur la Place Saint-Corentin le samedi 30 novembre.



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

Avesnes-sur-Helpe fera parler les artistes qui sommeillent en chacun d'entre nous ! Création d'une fresque géante par les enfants des écoles de la ville, confection de la plus longue flamiche possible (au Maroilles, bien sûr !) tout au long du week-end, 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... Bref, un Téléthon festif porté par la chaleur 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 coeur 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 PAYS DE LA LOIRE

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 ! Voici quelques animations programmées près de chez vous !

Je belote, tu belotes, il belote... pendant 24h ! (85)

On remet ça une année de plus à Beaufou ! Les 24h de belote font leur retour à partir du 16 novembre à 14h à la Salle municipale de la ville et le meilleur atout des joueurs sera à n'en pas douter, la solidarité !

Des animations pour tous les goûts, entre sport, convivialité et découverte du patrimoine sarthois ! (72)

- **Une Grande marche de 25 km, le samedi 16 novembre** : Départ à 9h de La Fresnaye-sur-Chédouet pour une marche de 25 km à travers le massif de Perseigne. Une belle occasion de découvrir les paysages locaux en pleine nature !
- **La Marche nocturne de 56 km, le samedi 23 novembre** : Pour les plus courageux, une marche nocturne de 56 km est organisée avec un départ à 18h de la salle des Charmilles de Saint-Rigomer-des-Bois. Une aventure unique pour découvrir le massif sous un autre éclairage !
- **Repas dansant et tombola, le samedi 30 novembre** : À 20h, rendez-vous à la salle polyvalente de La Fresnaye-sur-Chédouet pour une soirée festive autour d'un repas dansant. Le tirage au sort de la tombola viendra clôturer cette belle soirée.

EN LOIRE ATLANTIQUE (44), LE RIRE, C'EST L'ÉNERGIE DE L'ÉQUIPE !

Chaque année, c'est un super défi que relève cette petite équipe de bénévoles de l'est de la Loire-Atlantique ! Dans un secteur où terre et mer se rencontrent, s'étendant du littoral au cœur du département, un large éventail d'animations est proposé, avec des organisateurs venus de tous horizons. Organiser, coordonner, encadrer, accompagner cette mobilisation XXL c'est le cœur de leur mission qu'ils mènent dans la solidarité, le rire et la bonne humeur.

TIMÉO, 13 ANS, À LA TÊTE DU TÉLÉTHON DE MAMERS (72)

Une petite tête qui foisonne d'idées ! Accompagné par sa famille, le jeune Timéo, 13 ans, participe au Téléthon depuis plusieurs années sur sa commune de Mamers (72), et depuis juillet 2022, il est à la tête de l'association Mamer'Thon. Sa première action en tant que président : vendre des tomates cerise ! « **Quand il a une idée, Timéo fait tout pour qu'elle se concrétise** » témoigne Laurent, le papa de Timéo. Quand on demande à Timéo ce que tout cela lui apporte, il répond en souriant : « **Du boulot !** » Et plus sérieusement, « **du plaisir à aider les gens à se soigner. Je le ferai jusqu'à ce que je ne puisse plus bouger** ».



REJOIGNEZ-LES !

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 les bénévoles de la Loire Atlantique (44) et de la Sarthe (72) !

Contactez Laurence Derouet : lderouet@afm-telethon.fr - 06 07 51 34 27

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

PAYS DE LA LOIRE

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 !

LOIRE-ATLANTIQUE (44)

Service de presse : 01 69 47 25 64

MAINE-ET-LOIRE (49)

Elisabeth Marchand : 06 72 29 30 36

MAYENNE (53)

Micheline Vanduick : 06 84 10 71 78

SARTHE (72)

Service de presse : 01 69 47 25 64

VENDÉE (85)

Daniel Gaboriau : 06 72 23 60 48

CHIFFRES CLÉS DE LA RÉGION



479 COMMUNES
MOBILISÉES



733
ANIMATIONS



6
COORDINATIONS



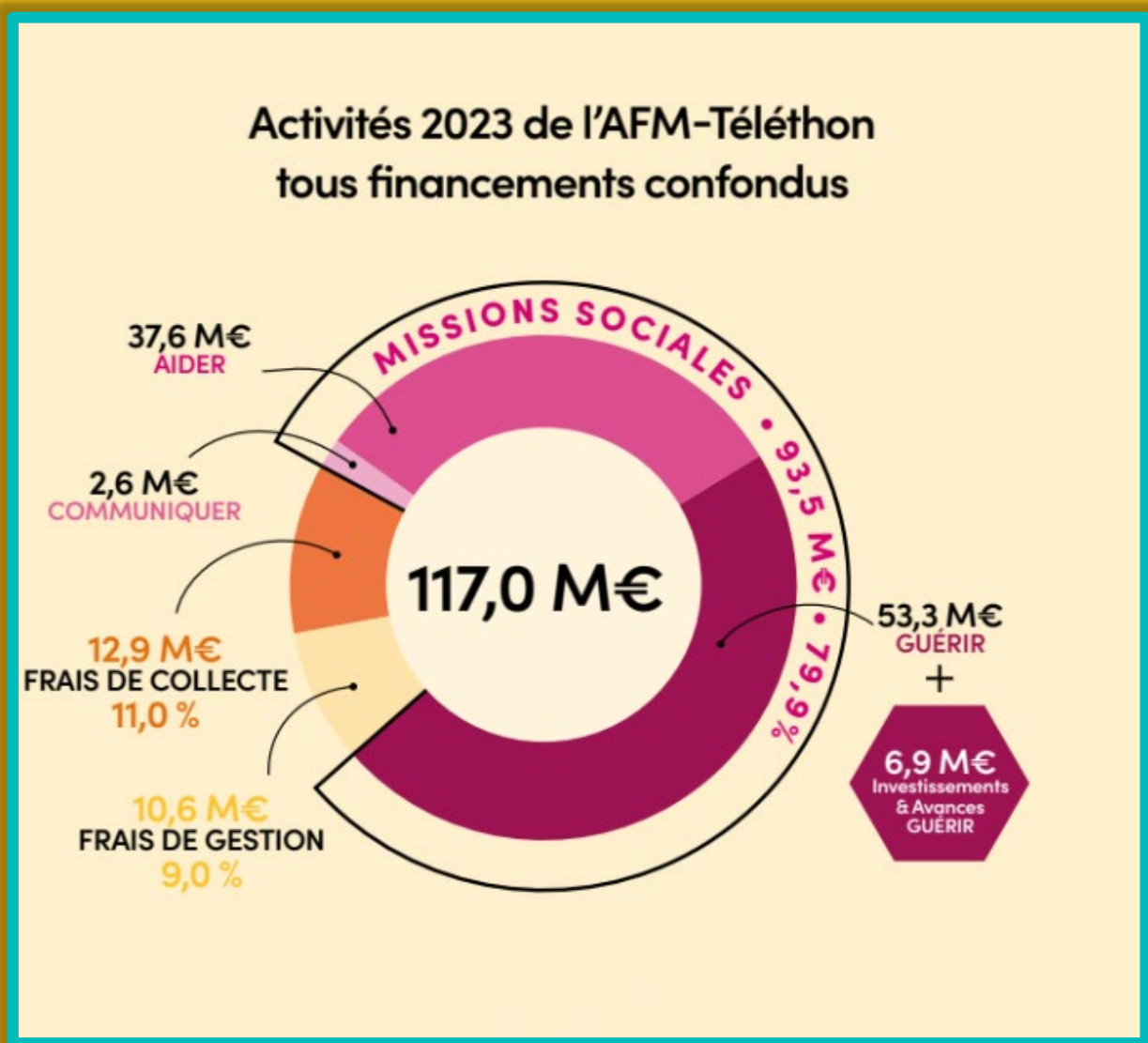
8 959 BÉNÉVOLES



6 340 757 €
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**