

LE TÉLÉTHON 2020 EN AUVERGNE-RHÔNE-ALPES

AFM-TÉLÉTHON
INNOVER POUR GUÉRIR

4ETS
DÉCEMBRE
2020

DOSSIER DE PRESSE

LES VICTOIRES
DU TÉLÉTHON



L'ACCOMPAGNEMENT DES
MALADES
DE L'AFM-TÉLÉTHON
PRÈS DE CHEZ VOUS



LES FAMILLES
TÉMOIGNENT



UN TÉLÉTHON 2020
#TROPFORT



LES RENDEZ-VOUS
À NE PAS MANQUER
DANS VOTRE RÉGION



CARNET D'ADRESSES :
VOS RÉFÉRENTS
#TROPFORT



LA FORCE D'Y CROIRE, D'INNOVER ET AUJOURD'HUI DE GUÉRIR



Rencontre grand public avec Laurence Tiennot-Herment

« La Force de guérir »

Chaque année, Laurence Tiennot-Herment parcourt la France pour rencontrer les bénévoles, donateurs, partenaires, acteurs publics, convaincus ou indécis, et échanger autour du Téléthon. Cette année, elle leur donne rendez-vous à :

⇒ **Bourg-en-Bresse** : jeudi 29 octobre 2020

Edito

Après des années de combat acharné, nous vivons un moment historique. Les recherches que nous avons financées ou développées dans nos laboratoires se transforment en médicament. En effet, l'AFM-Téléthon porte la thérapie génique depuis la première heure. Grâce au Téléthon, elle a financé des centaines de chercheurs dans le monde entier et créé un laboratoire dédié, Généthon, qui fête cette année ses 30 ans. Aujourd'hui, des premiers médicaments de thérapie génique sauvent la vie d'enfants atteints de maladies rares et ces traitements innovants bénéficient aussi à des maladies plus fréquentes. Cette nouvelle ère n'aurait pas pu voir le jour sans l'incroyable solidarité de chacun. Vaincre la maladie, c'est possible alors les 4 et 5 décembre prochain, donnons aux enfants et aux malades, la force de guérir !

**Laurence Tiennot-Herment,
Présidente de l'AFM-Téléthon**



JOURNALISTES POUR
RENCONTRER LAURENCE
TIENNOT-HERMENT
LA PRÉSIDENTE DE
L'AFM-TÉLÉTHON

Participez à une conférence
qui se déroule dans votre
région

DES VICTOIRES QUI ONT CHANGÉ LA VIE DES MALADES

Ils s'appellent Augustin, Marine, Lenny ou Hyacinthe... Leurs histoires incarnent les victoires de la révolution de la thérapie génique qui se déploie aujourd'hui dans le monde. Portée depuis 30 ans par l'AFM-Téléthon, grâce aux fonds du Téléthon, cette médecine innovante a changé leur vie et celle de milliers de malades.



DES VICTOIRES QUI ONT CHANGÉ LA VIE DES MALADES

« Avant le traitement, Hyacinthe perdait chaque jour en vitalité. Il fallait agir très vite. Dès les premiers mois après l'injection, on a vu des progrès : il s'est mis à rebouger les bras, attraper des objets, les porter à sa bouche. Et il tenait mieux sa tête. Grâce à la thérapie génique, on peut envisager un avenir pour notre fils ». Cédric, papa de Hyacinthe, 2 ans



Augustin.

« Chaque jour était compté pour espérer que le traitement soit le plus efficace ! Dès le départ, il a fait des progrès impressionnants ». Guillaume, papa d'Augustin, 18 mois.

Le 11 septembre dernier, Augustin et ses parents visitaient Généthon, le laboratoire de l'AFM-Téléthon qui a conçu la technologie utilisée dans le médicament de thérapie génique dont a bénéficié

« Je suis très émue et très fière que les travaux de mon équipe soient aujourd'hui une réalité thérapeutique pour ces enfants. » Ana Buj-Bello, chercheuse à Généthon



« Aujourd'hui, je pense aux familles dont le destin a déjà changé et à celles dont le destin changera, demain, grâce aux recherches que nous menons. » Frédéric Revah, directeur général de Généthon, le laboratoire du Téléthon

« La thérapie génique, c'est révolutionnaire ! Il y a 20 ans on n'aurait jamais imaginé que ce serait possible. » Odile Boespflug-Tanguy, Neuropédiatre, Directrice d'I-Motion, le centre d'essais pédiatriques neuromusculaires créé par l'AFM-Téléthon



« J'ai très peur que mon fils perde la marche. Cet essai de thérapie génique, c'est l'espoir concret d'un traitement qui change son avenir. » Dajja, maman de Lenny, 6 ans

« On ne sait pas jusqu'où il va évoluer, mais là en quelques mois, on ne s'attendait pas à autant, aussi vite. Il évolue à une vitesse incroyable. Ce que j'aimerais dire aux chercheurs c'est qu'ils sont nos héros au quotidien ! » Anaïs, maman de Jules, 4 ans





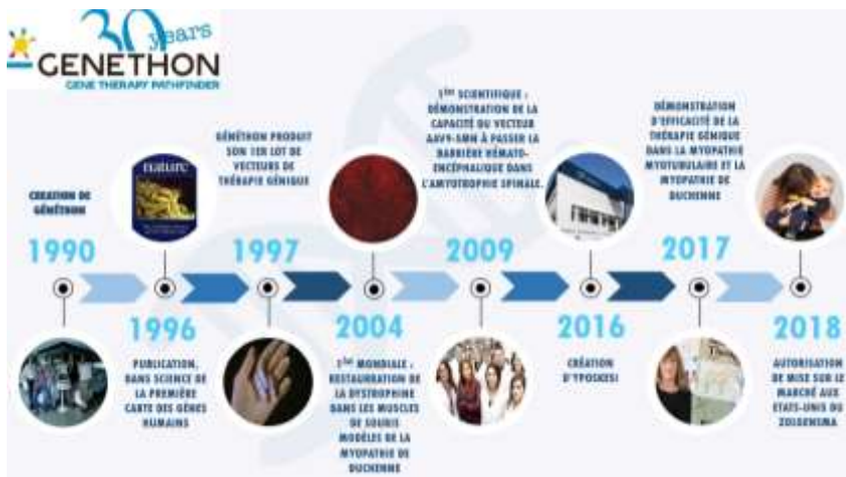
GENETHON, LE LABORATOIRE DU TÉLÉTHON, HIER PIONNIER DE LA GÉNÉTIQUE AUJOURD'HUI L'UN DES LEADERS MONDIAUX DE LA THÉRAPIE GÉNIQUE



Edito

Il y a 30 ans, ils étaient peu nombreux à croire que la thérapie génique pourrait donner lieu, un jour, à des traitements. On nous a dit que c'était trop compliqué, que c'était impossible, que ça ne marcherait jamais. Pourtant, en 1997, fidèle au chemin du médicament que nous nous étions fixés, et après avoir découvert les cartes du génome et permis l'accélération de la découverte des gènes responsables des maladies génétiques, nous avons commencé à construire des outils qui nous permettraient d'utiliser ces gènes comme des médicaments. En 2019, pour la première fois, un médicament de thérapie génique pour une maladie neuromusculaire a été mis sur le marché. Un médicament issu des travaux et du talent des chercheurs de Généthon.

Frédéric Revah, directeur général de Généthon

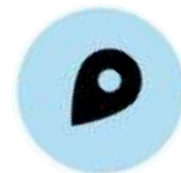


Découvrir ici, en images,
l'histoire de Généthon



ZOOM SUR GÉNÉTHON

UN LABORATOIRE UNIQUE AU MONDE



Depuis sa création il y a trente ans, Généthon n'a eu de cesse d'innover. Pionnier des cartes du génome humain, accélérateur de l'identification de centaines de gènes responsables des maladies rares, puis de la thérapie génique, il a franchi toutes les étapes sur le chemin du médicament. Des centaines de patients bénéficient aujourd'hui de traitements issus de ses recherches. Et demain, ils devraient être encore plus nombreux grâce à ses futures innovations. Son objectif reste inchangé : démultiplier les traitements et les rendre accessibles aux malades. Généthon est aujourd'hui l'un des leaders mondiaux la thérapie génique, avec plus de 220 chercheurs, médecins, ingénieurs, spécialistes de la bioproduction et des affaires réglementaires.

GÉNÉTHON EN CHIFFRES



VOYAGES DE PRESSE À GÉNÉTHON

UN LABORATOIRE PAS COMME LES AUTRES

L'AFM-Téléthon propose deux journées d'immersion et de découvertes pour suivre de près le chemin du médicament et voir concrètement comment sont utilisés les dons du Téléthon :

- ⇒ Jeudi 19 novembre de 9h30 à 17h
- ⇒ Jeudi 26 novembre de 9h30 à 17h

Renseignements et inscriptions auprès d'Ellia Foucard-Tiab :
01.69.47.25.64 - EFOUCARDTIAB@afm-telethon.fr



L'AFM-TÉLÉTHON ET LA RECHERCHE DANS VOTRE RÉGION



COMPRENDRE POUR GUÉRIR

Depuis plus de 30 ans, grâce aux dons du Téléthon, l'AFM-Téléthon joue un rôle déterminant dans la révolution médicale en marche. En 2020, l'Association soutient **35 essais** chez l'homme, en cours ou à venir pour **28 maladies différentes** dont **13 maladies neuromusculaires** et **15 autres maladies rares** (vision, sang, cerveau, peau, foie...). L'Association finance également des équipes de recherche partout en France et notamment en Auvergne Rhône-Alpes

PARTICIPER A DES ESSAIS CLINIQUES

A l'heure de l'arrivée des nouveaux traitements, l'objectif de l'AFM-Téléthon est de favoriser la participation des malades aux essais et l'accès précoce aux médicaments.

Les essais cliniques sont indispensables au développement de nouveaux médicaments chez l'homme. Chaque essai est encadré par des professionnels qualifiés (médecins investigateurs, infirmiers...) à l'hôpital dans un centre investigateur dans lequel se déroule l'essai. Les centres investigateurs sont situés au sein des CHU (Centres Hospitaliers Universitaires) de la région. Pour décider de l'inclusion d'une personne dans l'essai, le médecin investigateur, responsable de la conduite de l'essai, se base sur les critères définis et précis (âge, diagnostic, mutation génétique, antécédents médicaux...), et s'assure que le malade y répond bien.

En Auvergne-Rhône-Alpes, **2 essais cliniques** soutenus par l'AFM-Téléthon se sont déroulés ou se poursuivent en 2020 :

- **CHU Lyon Sud** : un essai pour la Maladie de Charcot Marie Tooth, une maladie génétique rare qui se caractérise par une faiblesse musculaire. Son objectif est d'évaluer le degré d'efficacité d'une molécule et déterminer la dose la plus efficace. Pour chacun des 300 participants, l'essai dure 15 mois.
- **CHU de Clermont-Ferrand et Hôpital femme mère enfant de Lyon** : un essai pour la myopathie de Duchenne, une maladie rare des muscles. Cet essai pharmacologique évalue l'efficacité d'un candidat médicament chez 51 garçons âgés de 10 à 15 ans.

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 d'un suivi personnalisé. Lors de son rendez-vous annuel, la personne malade, peut donc rencontrer le même jour son cardiologue, son neurologue, son kinésithérapeute ou bien encore son psychologue. C'est un vrai atout pour le malade mais pas seulement puisque les médecins peuvent ainsi se coordonner ensemble selon les spécificités de la maladie et suivre au plus près son évolution. Ces consultations ont été mises en place sous l'impulsion de l'AFM-Téléthon, pour assurer aux malades neuromusculaires la meilleure prise en charge possibles. En 2020, 48 consultations en France ont bénéficié du soutien de l'Association

En Auvergne-Rhône-Alpes, l'AFM-Téléthon a soutenu 7 consultations pluridisciplinaires :

- **Saint-Etienne (42)** : Centre Hospitalier Universitaire (CHU) et Université Jean Monnet,
- **Lyon (69)** : Hospices Civils et Centre Hospitalier Universitaire (CHU),
- **Bron (69)** : Centre de Référence Provence Alpes Côtes d'Azur - Rhône Alpes (PACA-RA) et Hospices Civils,
- **Clermont-Ferrand (63)** : Centre Hospitalier Universitaire - Site Estaing,
- **Grenoble (38)** : Centre Hospitalier Universitaire.

LES FAMILLES TÉMOIGNENT EN AUVERGNE-RHÔNE-ALPES

« Margot ou l'espoir d'un essai »

Margot, 23 ans, est atteinte d'une myopathie des ceintures (FKRP), une maladie qui la prive peu à peu de ses muscles. Elle vit en Isère (38).

C'est à l'adolescence, alors qu'elle est encore au lycée, que les premiers symptômes apparaissent. Margot a de plus en plus de mal à tenir debout à cause d'une fatigue extrême. Chaque jour, elle a de plus en plus de mal à marcher. Mais armée d'une détermination sans faille et entourée d'une famille combative, Margot décide de ne pas baisser les bras et de tout faire pour mener sa vie comme elle l'entend. Brillante étudiante en école hôtelière, la jeune-femme a été contrainte de changer d'orientation professionnelle et travaille désormais au sein d'un groupe mutualiste. « *Je veux vivre avec la maladie mais pas pour la maladie. Je m'adapte car je n'ai pas le choix si je veux que ça avance. Malgré tout ce qui m'est arrivé je suis totalement heureuse* ». Porté par l'espoir d'un traitement, Margot croit en la recherche : « *avec l'essai qui débute j'ai grand espoir même si je sais que je ne vais pas guérir demain.* »



Les myopathies des ceintures en bref

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



**CAP SUR UN ESSAI POUR LA MYOPATHIE DES CEINTURES LIÉE AU GÈNE FKRP
LA MALADIE DE MARGOT**

Isabelle Richard est une chercheuse, experte des myopathies des ceintures. Elle travaille à Généthon sur ces maladies depuis la création du laboratoire et est notamment à l'origine de la découverte de l'un des gènes responsable d'une forme de myopathie des ceintures. **Avec son équipe, elle a mis au point une thérapie génique pour la dystrophie musculaire des ceintures liée au gène FKRP et apporté la preuve de principe qu'elle fonctionne.** Avant l'essai qui devrait débiter à la fin 2021, une étude d'histoire naturelle a été lancée en février 2020, à laquelle une quinzaine de malades devraient participer.



A young girl in a red ladybug costume is seated in a blue Ottobock wheelchair. She is smiling and looking forward. An older girl in a pink dress is pushing the wheelchair from behind, also smiling. They are on a wet, reflective street. In the background, there are parked cars and a building. A text box in the upper right corner contains French text.

Leur point commun est de vivre avec une maladie incurable, de Lille à Ajaccio, de Fort de France à Nouméa partout en France, ce sont des enfants, et adolescents atteints de maladies rares incarnent cette révolution médicale en cours.

**DES FAMILLES
FOR-MIDABLES :**

« Grâce à un médicament, Renaud retrouve des forces »

Renaud, 5 ans est atteint d'amyotrophie spinale. Il vit à Saint-Marcel-les-Annonay (07)

L'histoire de Renaud incarne le nouveau monde thérapeutique dans lequel sont entrées les maladies rares. En effet, en janvier 2018, les parents de Renaud, apprennent que leur petit garçon peut bénéficier du premier médicament innovant disponible pour l'amyotrophie spinale. Et après quelques injections, Renaud fait des progrès : « *C'est spectaculaire, autant sur le plan respiratoire qu'au niveau moteur : il tient désormais assis, il tourne, il peut attraper des petits objets...* » explique Marie, sa maman. « *Lorsqu'on a fêté ses un an, nous pensions que ce serait son seul et unique anniversaire... Il a fêté ses cinq ans et on sait qu'il y en aura encore plein d'autres fêtes !* ». Cette année, Renaud a fait sa rentrée en moyenne section.



L'amyotrophie spinale en bref

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.



UN PREMIER MÉDICAMENT DE THÉRAPIE GÉNIQUE POUR UNE MALADIE NEUROMUSCULAIRE.

Généthon, le laboratoire de l'AFM-Téléthon, a joué un rôle déterminant dans la mise au point du produit et de la voie d'administration de cette première thérapie génique pour une maladie neuromusculaire, grâce aux travaux pionniers réalisés par Martine Barkats et son

équipe dès 2007. La thérapie génique consiste à remplacer le gène défectueux par un gène fonctionnel. Les résultats des essais montrent que le produit de thérapie génique est bien toléré et qu'il améliore la survie et les performances motrices des enfants traités. En France, depuis mars 2019, des nourrissons atteints d'amyotrophie spinale ont pu bénéficier de ce traitement révolutionnaire qui est aujourd'hui disponible aux Etats-Unis, en Europe et au Japon.



« La maladie ne m'empêchera jamais de réaliser mes rêves »



Nicolas, 18 ans, est atteint de myopathie de Duchenne. Il vit à Lyon (69)

Réaliser ses rêves, c'est le leitmotiv de Nicolas, 18 ans. Ce jeune Clermontois est atteint d'une myopathie de Duchenne qui affaiblit ses muscles. Mais ne stoppe pas ses projets ! Et si son visage vous dit quelque chose c'est parce qu'on l'a aperçu un peu partout dans les rues sur des affiches du Téléthon 2015 dont il était l'ambassadeur. Depuis, Nicolas multiplie les projets. « *Sa maladie ne l'empêche pas de vivre pleinement* », nous confie son père, Benoît. En effet, après une scolarité exemplaire, Nicolas quittera le domicile familial pour débiter, à la rentrée, des études de droits dans une faculté lyonnaise. Déterminé à vivre sa vie comme il l'entend, il vivra en colocation près du campus avec d'autres étudiants. Benoît quant à lui, administrateur de l'AFM-Téléthon, garde espoir en la recherche : « *si la thérapie génique représente un réel espoir, participer aux essais cliniques dépend de plusieurs critères. La thérapie génique sera d'abord proposée aux malades qui peuvent encore marcher. Mais ce n'est pas parce que Nicolas ne rentre pas dans le premier essai qu'il n'y a pas d'espoir, au contraire.* »

La myopathie de Duchenne en bref

La myopathie de Duchenne est une maladie génétique rare évolutive qui touche l'ensemble des muscles et qui concerne un garçon sur 3500. C'est la plus fréquente des maladies neuromusculaires de l'enfant. Elle entraîne la perte de la marche généralement vers 12 ans puis des difficultés respiratoires et des atteintes cardiaques.



UNE THÉRAPIE GÉNÉTIQUE POUR LA MYOPATHIE DE DUCHENNE

C'est au tour de la maladie emblématique du Téléthon, à l'origine du combat des parents, de voir des espoirs de traitement se concrétiser ! Grâce à une technique très innovante de thérapie génique utilisant une version raccourcie du gène de la dystrophine (le plus long gène connu), la **micro-dystrophine**, les chercheurs ont réussi à restaurer la force musculaire de chiens naturellement atteints de la maladie. Les équipes de Généthon ont déployé toutes leurs forces pour développer ce traitement en vue d'un essai pour traiter les enfants avant la perte de la marche qui devrait débiter d'ici la fin de l'année.

UN MODÈLE D'ACCOMPAGNEMENT DES MALADES CONCEPTUALISÉ PAR L'AFM-TÉLÉTHON, IL Y A PLUS DE 30 ANS

Accompagner les malades et les familles au quotidien

Parce que les maladies neuromusculaires sont des maladies évolutives et invalidantes, l'AFM-Téléthon a mis en place, dès 1988, un modèle d'accompagnement pour être au plus près des familles et préserver au maximum leur santé. Un modèle qui développe une interaction unique entre professionnels à la jonction du médical et du social, bénévoles concernés et médecins experts.



17 Services régionaux regroupent 170 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.

Les professionnels de l'AFM-Téléthon soutiennent depuis 1988 plus de 16 000 familles dans leur parcours de santé.
<https://www.afm-telethon.fr/services-regionaux-1082>



« Isabelle vit sa vie comme elle l'entend »

Isabelle, 55 ans, est atteinte d'une amyotrophie spinale, une maladie rare qui la prive de ses muscles. Elle vit à Grenoble (38). Il y a 50 ans, quand les parents d'Isabelle reçoivent le diagnostic d'amyotrophie spinale pour leur petite fille, c'est le désert médical et social pour les maladies neuromusculaires. Accompagnée par le service régional de l'AFM-Téléthon, elle a été précurseur d'un style de vie qui n'était pas la norme à l'époque : celui de vivre en toute autonomie, développer son réseau d'aide et exercer un emploi. Elle entreprend d'abord des études de comptabilité, puis décide de prendre son envol et de s'installer seule dans son premier appartement. Battante et passionnée de photos, il y a deux ans, Isabelle décide de donner un nouveau souffle à sa vie, elle lance alors son activité de montage photos et vidéos. *« Mes parents voulaient pour moi d'une vie classique, dans leur tête, je n'ai jamais été malade. Ils ont toujours tout fait pour que je garde espoir et que je m'accroche à l'idée que si j'avais envie de faire quelque chose je pouvais le faire ! »*. Isabelle fait de cette philosophie son leitmotiv.



JOURNALISTES, POUR
RENCONTRER OU
INTERVIEWER UNE FAMILLE
DANS VOTRE
RÉGION,
VOUS POUVEZ APPELER
AU 01 69 47 25 64.

LE #TÉLÉTHON2020 EN AUVERGNE- RHÔNE-ALPES

Le Téléthon est une aventure humaine qui rassemble, partout en France, des milliers d'anonymes qui donnent le meilleur d'eux-mêmes.

Les 4 et 5 décembre seront l'occasion de montrer combien, une fois encore, les français sont #TropFort !



1 013
COMMUNES MOBILISÉES



1 546
ANIMATIONS



18
ANTENNES DE COORDINATION



194
BÉNÉVOLES



10 666 989
EUROS COLLECTÉS EN 2019



UN TÉLÉTHON 2020 #TROPFORT

Zoom sur des animations de caractères !



Les 4 et 5 décembre,
ça va être foooooortttt!

A l'image de la force des malades, des chercheurs qui se battent contre la maladie, des bénévoles mobilisés, le Téléthon 2020 sera l'occasion de montrer la force de son engagement à travers différentes animations des plus simples mais tellement solidaires. 850 mètres de boudin, pyramides humaine XXL, marathon de 24h d'apnée, chorale géante (ou pas), traction de monster trucks ou tour de crêpes... Bref, quoi qu'ils aient vu, goûté, contribué à réaliser, franchi, poussé, tiré... les 5 millions de participants n'auront qu'un mot à la bouche : « **Trop foort !** »

Pour retrouver toutes les animations près de chez vous : telethon2020.fr

Le Téléthon revient secouer la France, les 4 et 5 décembre et appelle à mobilisation à toutes les villes en « For.t »

De Chezery-Forens (01) à Saint-Vincent-de-Durfort (07), de Rochefort-Montagne (63) en passant par Saint-Forgeux (69) ou Pierrefort (15) toutes les villes en for.t peuvent se mobiliser ! Bien sûr, comme le Téléthon est le rendez-vous de LA solidarité, **Lyon, Grenoble, Clermont-Ferrand ou encore Salers** n'ont rien à envier aux autres ! Fortes de leurs spécialités ou architectures locales si connues – et souvent enviées ! – leur mobilisation sera, elle aussi, l'un des maillons clé de ce défi inédit.

C'est quand-même #TropFort d'imaginer que parce que des parents se sont unis dans un combat, parce que des chercheurs les ont suivis et parce que des centaines de milliers de bénévoles vendent des crêpes, font des zumbas ou courent autour d'un stade, nous arrivons désormais à traiter des maladies dites incurables. En 2020, parce que les premières victoires sont là, parce que les gens ont besoin de se retrouver dans des événements humains, constructifs, positifs, efficaces et qui ont du sens, le Téléthon sera #TropFort ! **Nolwen Le Floch, directrice de la collecte et de la mobilisation de l'AFM-Téléthon**



Chaque année pour le Téléthon, ce sont plus de **4 millions de Français** qui se mobilisent pour organiser plus de **17 000 animations** partout en France, dans plus de **10 000 communes de métropole et d'outre-mer**



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

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

Pourquoi pas vous ?! Rejoignez la Team Téléthon sur Telethon2020.fr

Envie de participer et d'organiser un défi #TropFort ? Faites-vous connaître : mobilisation@afm-telethon.fr ! Les forces vives du Téléthon 2020 vous accompagnent dans sa réalisation. Kevin du Téléthon va même mettre des... idées dans vos envies [ici](#) !



VOS RÉFÉRENTS #TROPFORT EN RÉGION

Chaque 1^{er} 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.



EN HAUTE-LOIRE, LE TÉLÉTHON SE RENOUVELLE AVEC LAURA CHANIOL !

Professionnelle du secteur socio-éducatif, Laura Chaniol, 25 ans, se consacre aux autres. Depuis deux ans au cœur du combat, elle a découvert que le « *Téléthon est un mot extraordinaire qui ouvre les portes de l'émotion et de la solidarité* ». Si la jeune femme s'est engagée pour le Téléthon, c'est parce qu'en 2016, sa route croise celle d'un malade qui l'a particulièrement touchée : « *malgré sa disparition, j'ai souhaité poursuivre son combat car sa volonté était de vaincre la maladie* ».

Des projets plein la tête, Laura et son équipe sont déjà à pied d'œuvre. Leur objectif pour le Téléthon 2020 est de montrer qu'en Haute-Loire, on est #TropFort pour faire avancer la recherche contre les maladies rares !



Envie d'être à leurs côtés ? L'équipe accueille toutes les bonnes volontés pour organiser des animations les 4 et 5 décembre mais recherche aussi, des membres « permanents » pour la coordination. Tous les profils sont les bienvenus : de 7 à 77 ans, que vous soyez disponible 2h, 5 jours, 1 mois, en fonction de vos envies et de votre temps, si vous êtes connus pour être un(e) pro des crêpes, détenteur de la recette du plus gros pâté de tête ou motivé pour mobiliser les associations, écoles ou entreprises locales, la force de votre engagement sera l'une des clés du succès du Téléthon 2020 ! Une seule adresse : benevoles@afm-telethon.fr

CARNET D'ADRESSES

Journalistes, les coordinateurs Téléthon répondent à vos questions sur la mobilisation locale.

AIN (01)

Ain-Est : Yannick Depraz : 06 70 01 74 60
Ain-Ouest : Marie-Christine MARTINET : 06 10 85 80 84

ALLIER (03)

Josiane GARROUSTE : 06 24 75 49 79

ARDECHE (07)

Pierre-Yves CHAVANON : 06 82 90 82 59

CANTAL (15)

Guy CARCANAGUE : 06 37 11 18 12

DROME (26)

Drôme-Nord : D.DESBOS : 07 67 41 49 49
Drôme-Sud : service de presse : 01 69 47 25 64

ISERE (38)

Isère-Nord : Paul MEUNIER : 06 24 09 39 58
Isère-Sud : Francisco BARDARO : 06 37 06 60 05
Isère-Ouest : Pierre Masson : 06 95 85 23 46

LOIRE (42)

42 Sud : Colette ESPIGOLE : 06 74 24 35 57
42 Nord : Christian BAS : 06 42 04 74 70

HAUTE-LOIRE (43)

Laura CHANIOL : 06 49 86 02 16

PUY-DE-DOME (63)

Service de presse : 01 69 47 25 64

RHONE (69)

Rhône-Nord : Catherine VALETTE : 06 37 36 67 64
Rhône-Sud : René BALLETT : 06 24 71 51 41

SAVOIE (73)

Jacqueline LAMOTTE : 06 33 61 49 50

HAUTE-SAVOIE (74)

André TOUATI : 06 33 61 49 50

Tout savoir sur l'action et les comptes de l'AFM-Téléthon, consultez son rapport annuel 2019 [ici](#)

VOTRE SOUTIEN NOUS DONNE LA FORCE DE GUÉRIR

100€ employés par l'AFM-Téléthon en 2019, c'est :



pour les missions sociales* : recherche**, essais thérapeutiques, aide aux malades, revendication...



Ligne directe donateurs

0 825 07 90 95 Service 0,15 € / min + prix appel

Les organisateurs d'animations Téléthon remettent la totalité des recettes issues de la collecte nette des frais engagés, en s'efforçant de limiter à 10% ces frais d'organisation.

*Les missions sociales comprennent les activités liées à l'établissement de soins Yolaine de Kepper qui ont été financées par des fonds publics, donc par des ressources non issues de la générosité publique. Hors ces activités, la part des missions sociales s'élève à 77%. Pour mémoire, l'engagement pris lors du Téléthon 2018 était de 80%.

** La part de financement du laboratoire Généthron issue du Téléthon provient des recettes d'animations.

Pour plus d'informations liées à ces chiffres clés, consultez le rapport annuel et financier 2019 de l'AFM-Téléthon, disponible sur www.afm-telathon.fr ou sur simple demande.

FAITES UN DON !
LES 4 ET 5 DÉCEMBRE

66 % du montant du don versé est déductible de vos impôts 2020 dans la limite de 20 % du revenu imposable.

LA LIGNE DU DON

3637
service gratuit + prix appel

LE DON EN LIGNE

TELETHON.FR

ET POUR TOUT SAVOIR SUR LE TÉLÉTHON 2020 :
WWW.TELETHON2020.FR

