

LE TÉLÉTHON 2020 EN BRETAGNE

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



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**

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





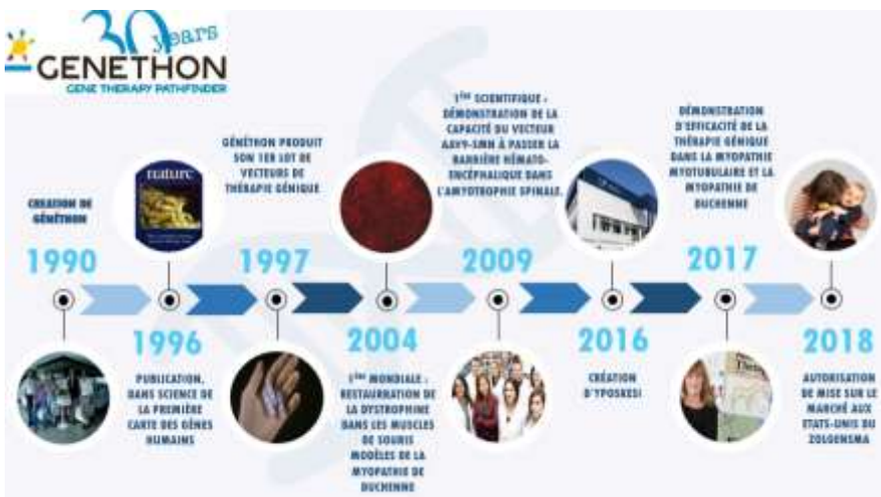
**GENETHON, LE LABORATOIRE
DU TÉLÉTHON,
HIER PIONNIER DE LA
GÉNÉTIQUE
AUJOURD'HUI L'UN DES
LEADERS MONDIAUX
DE LA THÉRAPIE GÉNIQUE**



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

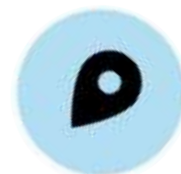


Découvrir ici, en images, l'histoire de Généthon



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 GUERIR



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 Bretagne.

Vers un essai de thérapie génique pour les myopathies des ceintures



Originaire de Combrit (29), Isabelle Richard est responsable de l'équipe dystrophies musculaires des ceintures de Généthon. Elle travaille à Généthon sur ces maladies depuis la création du laboratoire. Elle est notamment à l'origine de la découverte de l'un des gènes responsable d'une forme de myopathie des ceintures. **Depuis, la chercheuse n'a eu de cesse de comprendre ces maladies et trouver des traitements. Aujourd'hui, l'ère des candidats-médicaments s'ouvre. Avec son équipe, elle a mis au point une thérapie génique pour la dystrophie musculaire des ceintures liée au gène FKRP (LGMD R9).** Il s'agit d'apporter le gène FKRP normal grâce à un vecteur viral de type AAV, à tous les muscles des malades, par voie systémique. Avant l'essai qui devrait débuter à l'automne 2022, une étude d'histoire

naturelle a été lancée en février 2020, celle-ci permettra de valider l'efficacité du traitement.



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 Bretagne, l'AFM-Téléthon a soutenu 3 consultations pluridisciplinaires :

- **Brest (29)** : Centre Hospitalier Universitaire de Brest et Université de Bretagne Occidentale,
- **Rennes (35)** : Centre Hospitalier Universitaire de Rennes,
- **Vannes (56)** : Centre de Référence Maladies Neuromusculaires Nantes – Angers.

A photograph of two young girls walking on a wet, reflective street. The girl in the foreground is wearing a vibrant pink and white costume with a long, flowing skirt and a white cape. She is smiling and looking towards the right. The girl behind her is wearing a red costume with black polka dots and is seated in a blue and black motorized wheelchair. She is also smiling and looking towards the right. The background shows parked cars and a blurred street scene. The overall mood is joyful and positive.

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 :**

LES FAMILLES TÉMOIGNENT EN BRETAGNE

« Grace à un médicament, Lilian retrouve des forces »

Lilian, 4 ans, est atteint d'une amyotrophie spinale, une maladie qui le prive peu à peu de ses muscles. Il vit dans les Côtes d'Armor (22).

Lilian fait partie de cette nouvelle génération de malades pour qui un diagnostic de maladie génétique évolutive ne rime plus forcément avec incurable... Malgré le choc du diagnostic d'amyotrophie spinale pour leur petit-garçon, ses parents Stéphanie et Sylvain entendent immédiatement qu'un traitement peut inverser le cours de la maladie. Dès mars 2018, alors qu'il n'a que 15 mois, Lilian reçoit son traitement « *On s'est sentis plutôt chanceux dans notre malheur, au moins, il existe un traitement qui va venir un peu atténuer les choses. Il y avait un peu d'espoir pour l'avenir de Lilian* » explique Stéphanie.

Sylvain et Stéphanie ont pu depuis le début de leur histoire avec la maladie, compter sur le soutien de l'AFM-Téléthon : « *Nous avons pris conscience de tout ce que l'association a permis en terme de recherches et d'avancées, et ce que concrètement cela signifie aujourd'hui pour notre fils : avoir un traitement. On a donc nous aussi décidé de se mobiliser pour le Téléthon et nous avons fait des confitures et des crêpes !* » confie Stéphanie.

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 GÉNÉTIQUE 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.



Un nouveau défi pour la bande d'Ételles !

Léo, 12 ans, atteint d'épidermolyse bulleuse, une maladie rare de la peau. Il vit à Etelles (35). Si la bouille de Léo vous dit quelque chose, c'est parce qu'il a été l'un des ambassadeurs du Téléthon 2015.



Dès sa naissance, Léo a les premiers signes de la maladie : de petites bulles parsèment ses mains. Très vite, le diagnostic tombe : il s'agit d'une épidermolyse bulleuse dystrophique, une maladie génétique rare qui se caractérise par l'apparition de bulles liées au décollement du derme et de l'épiderme. C'est à l'apprentissage de la marche que la famille entre de plein fouet dans le quotidien difficile de la maladie. Les chutes et les frottements, même minimes, provoquent des plaies douloureuses sur le corps qu'il faut panser. Mais c'est toute la famille qui se bat pour continuer à vivre la vie la plus normale qui soit. « *On en veut pas s'apitoyer, on met toute notre énergie*

dans le combat chaque jour » explique Denis, le papa. La recherche, ses avancées et les essais en préparation, ils y croient, s'y intéressent et en attendent beaucoup.

Pour aider les chercheurs à avancer, la famille se mobilise depuis plusieurs années en organisant des animations pour Téléthon. En 2015, alors qu'ils deviennent une des familles ambadrices du Téléthon, tout leur village d'Ételles se met dans leur sillage pour faire grandir la collecte !

Cette année, Denis, Léo et leurs amis d'Ételles se sont lancés un défi #TropFort : réaliser les 40 derniers kms de la 16^{ème} étape du Tour de France - La Tour du Pin - Villars de Lans (38) - le 15 septembre prochain à 11h30.

Au départ de Pont-de-Claix, ils grimperont le col de Saint-Nizier - 14,6 km de montée à 6,5 % pour un dénivelé de 953 m - pour arriver à la Côte 2000, Villard. Pour les accompagner dans cette aventure exceptionnelle, Jean-Christophe Péraud, ancien coureur professionnel, fera l'ascension en tandem avec Léo.



L'épidermolyse bulleuse en bref

❖ C'est une maladie cutanée génétique rare mais sévère qui débute dès la naissance et est responsable de décollements bulleux de la peau et des muqueuses après des traumatismes minimes. Avec le temps, peuvent apparaître des lésions cancéreuses de la peau, cause de décès la plus fréquente de ces jeunes malades.

« Kevin, un sportif pas comme les autres »

Kevin, 26 ans, est atteint d'une amyotrophie spinale, une maladie qui le prive de ses muscles. Il vit à Lorient (56).

Vivre à 100 à l'heure est le leitmotiv de Kevin. Alors qu'il vient de fêter son quinzième anniversaire, Kevin perd la marche et prend conscience des nouvelles difficultés qui s'imposent à lui. Mais son moral d'acier lui permet de se battre ! Son objectif : faire évoluer les mentalités et les droits des personnes en situation de handicap. Pour cela, il se fait élire - à 19 ans ! - au conseil municipal de la ville de Lorient. Sportif, il se passionne pour le foot fauteuil qu'il pratique en équipe au sein des « Merlus de Kerpape », comme de gardien de but : « *Mes 10 ans de foot-fauteuil, m'ont beaucoup apporté : d'abord en terme de confiance en soi, j'ose exprimer mes idées, mais aussi une vie en groupe, bref un certain apprentissage de la vie* » explique Kevin. A force de détermination et de courage, le petit joueur Ploerumelais a réalisé un rêve : en mars 2020, Kevin a été sélectionné pour entrer en équipe de France pour une préparation à la Coupe du Monde qui aura lieu en 2021, en Australie.

L'amyotrophie spinale en bref

Cette maladie génétique rare touche les neurones moteurs entraînant une atrophie progressive des muscles. 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, les muscles intercostaux sont paralysés et une assistance ventilatoire peut s'imposer pour respirer, même à un très jeune âge. L'amyotrophie spinale de type 1 est mortelle avant l'âge de deux ans.



UN PREMIER MÉDICAMENT DE THÉRAPIE GÉNÉTIQUE 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.



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 salariés professionnels notamment les Référents 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>



LE #TÉLÉTHON2020 EN BRETAGNE

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 !



464
COMMUNES MOBILISÉES



663
ANIMATIONS



7
ANTENNES DE COORDINATION



67
BÉNÉVOLES



5 628 991 €
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 La Forêt-Fouesnant (29) à Breil-sous-Montfort, Forges-la-Forêt (35) ou Les Forges (56) toutes les villes en **for.t** peuvent se mobiliser ! Bien sûr, comme le Téléthon est le rendez-vous de LA solidarité, **Brest, Lorient, Pont-Aven, Paimpol ou Guéméné** 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 clés 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. Kévin 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.

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.

COTES-D'ARMOR (22)

Côtes-d'Armor Est :
Gérard GESRET : 06 70 61 33 17
Côtes-d'Armor Ouest :
Service de presse : 01 69 47 25 64

FINISTÈRE (29)

Finistère Nord
Finistère Sud
Service de presse : 01 69 47 25 64

ILE-ET-VILAINE (35)

André GUYOMARD : 06 47 35 19 64

MORBIHAN (56)

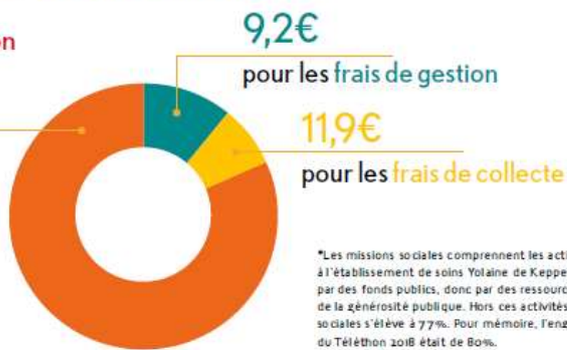
Morbihan Est :
Laurence USO : 06 83 34 13 55
Morbihan Ouest :
Christine UHEL : 06 50 73 64 27

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 :

78,9€ 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-telethon.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

