

Communiqué de presse  
8 décembre – 7H

## « Je l'ai vu grandir, guérir, vivre une vie normale »

**Pr Alain Fischer, auteur du premier succès mondial de thérapie génique, soutenu par l'AFM-Téléthon**



**Hier soir, le Téléthon 2018 réunissait le Professeur Alain Fischer et Armand, l'un des « bébés-bulles » traité par thérapie génique, il y a plus de 15 ans. Aujourd'hui, il a 18 ans, il est étudiant et mène une vie normale. Il est guéri. Cette première mondiale rendue possible grâce notamment aux dons du Téléthon a ouvert la voie à des victoires pour d'autres maladies. En 2018, la thérapie génique s'est attaquée aux maladies du muscle avec des résultats impressionnants. Les thérapies innovantes développées par les chercheurs soutenus par le Téléthon offre une nouvelle vie aux malades.**

*« La générosité des Français, c'est ce qui nous permet de changer la vie des malades. Demain, Mathilde racontera comment, grâce au diagnostic de sa maladie pour laquelle un traitement existe, elle remarche après 15 ans en fauteuil roulant. Chonticha et Théophile partageront leur nouvelle vie libérée de transfusions sanguines mensuelles, qui avant leur traitement de thérapie génique étaient vitales à leur survie. Nous verrons aussi les images bouleversantes d'enfants atteints d'une myopathie très sévère qui les prive de force, se tenir assis, jouer, vivre... grâce à un médicament né dans notre laboratoire Généthron. Enfin, il y aura Mélissa, atteinte d'une maladie rare du foie dont l'espoir d'une nouvelle vie n'a jamais été aussi concret puisque, mardi, elle a reçu un traitement de thérapie génique. Il y a une réelle accélération des victoires contre la maladie et nous avons besoin de la solidarité de tous pour de nouvelles Victoires qui dépendent du succès du Téléthon 2018 »*  
a déclaré Laurence Tiennot-Herment, Présidente de l'AFM-Téléthon.

## **Des Victoires à découvrir en direct sur France 2 et France 3 :**

**-Samedi - 10h- France 2 :** Emission en direct d'I-Stem, l'un des laboratoires du Téléthon, avec notamment le Pr Leboulch à l'origine de la victoire de la thérapie génique dans une maladie du sang, et le Dr Ana Buj-bello, chercheuse à Généthon, qui a développé un médicament de thérapie génique pour une maladie des muscles. A découvrir en exclusivité mondiale, des images bouleversantes des enfants, qui n'avaient aucune de force et qui, tiennent assis, lèvent les bras, jouent...

**- Samedi - 21h - France 2 :** Chonticha et Théophane raconteront leur vie sans transfusions sanguines mensuelles. Melissa, atteinte du syndrome de Crigler-Najjar, dira l'espoir que la thérapie génique représente pour elle. Jacqueline partagera la vie qu'elle mène depuis la thérapie cellulaire qui a réparé son coeur. **Et, à voir ou à revoir, les images exclusives et impressionnantes des premiers enfants traités par thérapie génique dans une maladie des muscles très invalidante.**

**Grâce aux dons de chacun, la vie des malades change.**

**Demain, nous devons tous être au rendez-vous du Téléthon 2018 pour créer de nouvelles Victoire !**



**Pour tout savoir sur l'édition 2018 :**

**[www.telethon2018.fr](http://www.telethon2018.fr)**

**Service de presse Téléthon 2018 :**

**01.69.47.25.64 / 29.01**

**06.45.15.95.87**

**[presse@afm-telethon.fr](mailto:presse@afm-telethon.fr)**