

TÉLÉTHON 2025

AFMTÉLÉTHON 



Découvrez
les histoires de Paulin,
Noé, Maxence
et Lucie

ENSEMBLE
FAISONS BOUGER
LES LIGNES

Faites un don
telethon.fr

3637

service gratuit
+ prix appel

5-6 DÉC

NOUS FAISONS BOUGER LES LIGNES POUR SAUVER DES VIES.

Nous faisons bouger les lignes pour sauver nos enfants, nos proches malades, et révolutionner la médecine.

Depuis près de 40 ans, face aux maladies rares et aux diagnostics terribles qui frappent nos familles, nous devons défier l'impossible. Nous avons impulsé une science d'avant-garde, repoussant les limites de la recherche. Nous avons mobilisé nos forces pour réagir et agir vite afin de guérir nos enfants que la maladie entrave ou condamne.



LAURENCE TIENNOT-HERMENT,
Présidente de l'AFM-Téléthon

Nous faisons bouger les lignes de la recherche.

Avec vous, les chercheurs ont relevé bien des défis scientifiques et technologiques. Nous avons fait émerger des traitements révolutionnaires comme la thérapie génique. Nous y avons cru quand d'autres doutaient. Grâce à votre mobilisation, nous avons donné des moyens uniques à une science qui répare les gènes et qui sauve des vies.

Nous faisons bouger les lignes de la médecine.

Nous avons fait entrer la médecine dans une nouvelle ère avec le développement de thérapies innovantes, des essais cliniques probants et des premiers traitements qui renversent le pronostic de maladies considérées comme incurables. Toutes ces avancées bénéficient aussi bien aux maladies rares qu'à des maladies fréquentes comme le cancer, la DMLA, l'insuffisance cardiaque...

Nous avons fait bouger les lignes de la citoyenneté... et nous continuerons de le faire.

Le Téléthon a changé le regard sur la maladie et le handicap afin que chacun, quelle que soit sa différence, puisse pleinement choisir sa vie et réaliser ses projets. Il reste encore bien des combats à mener, mais aller à l'école, faire des études, travailler, fonder une famille, entreprendre... tout cela est possible aujourd'hui.

Avec vous, nous faisons bouger les lignes de la solidarité.

Vous partagez notre histoire et notre combat. Vous donnez à nos chercheurs les moyens d'inventer une nouvelle médecine. Le temps d'une soirée ou d'un week-end, vous nous retrouvez dans les rues, les stades, les salles des fêtes ou devant les écrans de France Télévisions. Par votre présence et par vos dons, vous offrez à nos familles un soutien qui les porte chaque jour de l'année. Vous n'imaginez pas à quel point votre humanité et votre fidélité nous sont essentielles. Rien n'aurait été possible sans vous et rien ne sera possible sans votre soutien.

Ensemble, continuons à faire bouger les lignes... pour la vie.

Année après année, nous vous rendons compte de nos avancées et de nos résultats. Pour des premières maladies emblématiques de notre combat, vous nous avez permis de tirer un trait sur les mots "incurable" et "impossible". Mais l'urgence reste toujours aussi vive. Des milliers d'enfants, des milliers de malades attendent le jour où nous pourrons leur annoncer qu'il existe un traitement qui va changer leur vie.

Alors, les 5 et 6 décembre, je vous invite à venir bouger les lignes avec nous, pour continuer de faire reculer la maladie et sauver des vies. Merci pour votre soutien.

**Grâce
à vous**

Nos **3** laboratoires sont à la pointe des thérapies innovantes :

- **Généthon**, leader de la thérapie génique pour les maladies rares
- **L'Institut de myologie**, centre expert du muscle et de ses maladies
- **I-Stem**, pionnier de la recherche sur les cellules souches et la thérapie cellulaire

Noé, 4 ans, atteint d'amyotrophie spinale, découvre une nouvelle vie grâce au traitement de thérapie génique.

Noé grandit comme tous les enfants de son âge. Tout bascule quand ses parents constatent une grande fatigue, une perte de tonus et de mobilité. En avril 2023, le diagnostic tombe : **amyotrophie spinale**, une maladie neuromusculaire rare et dégénérative, mortelle dans sa forme la plus sévère. Le choc est brutal. Mais un mois plus tard, Noé, qui a alors 17 mois, reçoit le traitement innovant de **thérapie génique**, issu des travaux de recherche de Généthon. Depuis, Noé fait des progrès chaque jour, confie Chloé, sa maman.

"Aujourd'hui, Noé commence à faire ses premiers pas avec l'aide de sa kiné. C'est incroyable !"

Sans ce traitement, la maladie aurait continué de progresser. Aujourd'hui, c'est Noé qui avance, plus fort chaque jour.

**UN TRAITEMENT,
UNE NOUVELLE VIE
POUR NOÉ.**

VOTRE DON A FAIT BOUGER LES LIGNES

Comme Noé, plus de 5 000 enfants dans le monde ont pu bénéficier du traitement de thérapie génique qui permet de réparer les motoneurones en une seule injection. En 2025, une grande étape est franchie : l'amyotrophie spinale sera dépistée dès la naissance, partout en France, à partir de septembre. Une grande victoire pour l'AFM-Téléthon, qui s'est battue sans relâche pour que les bébés soient diagnostiqués et traités dès leurs premiers jours de vie, quand le traitement est le plus efficace.

+ de 350
programmes et jeunes chercheurs
financés dans
le cadre des appels d'offres
et des pôles stratégiques

+ de 2000
experts et chercheurs
soutenus

40 essais chez l'homme en cours ou
en préparation soutenus
pour **33** maladies différentes : des maladies
du muscle, de la peau, du sang,
du cœur, de la vision, du foie...

Derrière sa joie de vivre, Paulin, 7 ans, affronte chaque jour une maladie génétique rare, la myopathie de Duchenne.

Cette maladie affaiblit progressivement tous ses muscles. "J'ai mal dans mes jambes... c'est comme des araignées qui piquent." **Tenir un crayon, monter les escaliers, courir ou marcher longtemps... pour Paulin, ce sont des épreuves.** Pourtant, pour le petit garçon et ses parents, l'espoir est plus que jamais présent : la thérapie génique, développée par les chercheurs de Généthon*, le laboratoire du Téléthon, a montré des résultats très encourageants chez des premiers enfants traités dans le cadre d'un essai qui se poursuit. Sa maman Mathilde affirme :

"On est au bon moment mais il faut faire vite avant que la maladie ne prenne le dessus, que la maladie ne prive Paulin de ses jambes et le reste..."

Aujourd'hui, pour cette maladie si emblématique du combat du Téléthon, des traitements voient le jour. Mais pour Paulin, chaque jour compte. Il faut aller plus vite que la maladie.

JE VEUX GUÉRIR, C'EST QUAND MON TOUR ?

AVEC VOUS, NOUS FAISONS BOUGER LES LIGNES

Maxence a 10 ans quand sa vie bascule. On lui annonce qu'il est atteint d'une cardiomyopathie hypertrophique sévère.

Puis, un nouveau diagnostic bouleversant est posé moins d'un an après : **la maladie de Danon**, une maladie génétique très rare. Elle touche moins d'une personne sur un million et s'attaque au cœur, aux muscles, mais parfois aussi aux yeux et au cerveau.

Son cœur étant particulièrement fragilisé, Maxence se voit poser un défibrillateur couplé à un pacemaker. "Je me sens rassuré maintenant. Je suis protégé. J'aurais pu faire une mort subite avant d'avoir cet appareil". Courageux, soutenu par sa famille et ses amis, Maxence, qui a aujourd'hui 14 ans, ne baisse pas les bras. Attaché à aider les chercheurs, il participe à un projet de recherche mené par CECS/I-Stem, un laboratoire du Téléthon, pour faire avancer les connaissances sur la maladie :

"Moi, je veux parler de ma maladie au monde entier. Je veux la faire connaître pour que la recherche avance."

Comme Maxence, 3 millions de personnes sont touchées par des maladies rares en France. Des premières thérapies voient le jour mais 95% d'entre elles sont encore sans traitement. Pour elles, le combat continue !

MON CŒUR BAT TROP LENTEMENT ET TROP MAL

AVEC VOUS, NOUS FERONS BOUGER LES LIGNES

Lucie, 20 ans, passionnée de sport, découvre en 2024 qu'elle souffre d'une maladie rare, la calpaïnopathie.

Après des signes de faiblesse musculaire et une chute brutale, elle doit faire face au diagnostic. "Ça m'a mis une grosse claque, ça a été compliqué de faire le deuil d'une Lucie que je ne serai plus", confie-t-elle. Mais Lucie relève la tête, et choisit de ne pas se laisser définir par sa maladie. Quand elle découvre un article scientifique du Pr Malfati sur les calpaïnopathies, elle prend directement contact avec lui. La réponse ne se fait pas attendre : il reste une place dans l'étude de l'histoire naturelle de la maladie. Le médecin lui propose de l'intégrer. C'est pour elle "une chance inouïe !" Malgré des douleurs et une perte de force progressive, l'étudiante reste autonome et garde espoir et détermination :

"Les escaliers sont devenus un véritable défi... Ma maladie progresse... mais moi je garde la niaque !"

L'ère des essais s'est ouverte pour les myopathies des ceintures qui forment un groupe d'environ trente maladies rares différentes.

La calpaïnopathie, la forme la plus fréquente, débute en général avant 20 ans et provoque une faiblesse musculaire progressive. En France, elle touche 600 à 2500 personnes. Des recherches sont en cours au sein du laboratoire Généthon* pour la mise au point d'une thérapie génique innovante.

MES MUSCLES ME LÂCHENT, VITE, UN TRAITEMENT
AVEC VOUS, NOUS FERONS BOUGER LES LIGNES

*L'AFM-Téléthon contribue au financement de Généthon grâce aux recettes des animations du Téléthon.

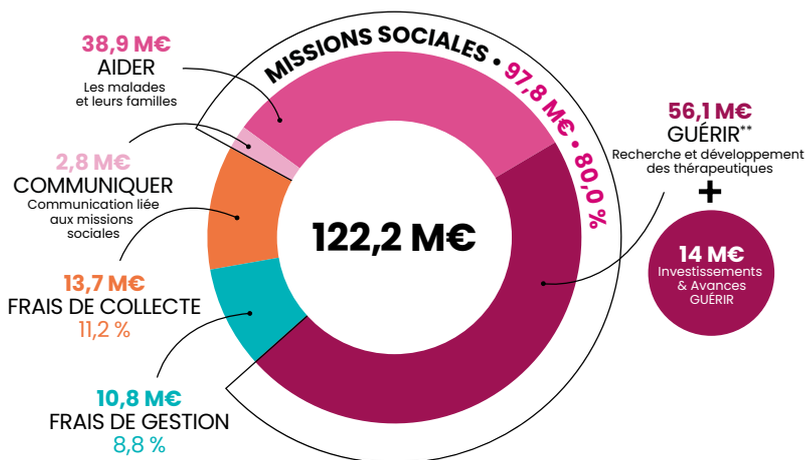
AVEC VOUS, NOUS FAISONS BOUGER LES LIGNES !

Activités 2024 de l'AFM-Téléthon tous financements confondus*

* Pour plus d'informations sur l'utilisation de la Générosité du Public et ces chiffres clés, consultez le rapport annuel et financier 2024 de l'AFM-Téléthon, disponible sur www.afm-telethon.fr ou sur simple demande.

** L'AFM-Téléthon contribue au financement de Généthon grâce aux recettes des animations du Téléthon.

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



FAITES UN DON !

LES 5 ET 6 DÉCEMBRE

66 % du montant du don versé est déductible de vos impôts 2025 dans la limite de 20 % du revenu imposable.

LA LIGNE DU DON

3637

service gratuit + prix appel

LE DON EN LIGNE

telethon.fr

ILS SE MOBILISENT POUR LE TÉLÉTHON Partenaires nationaux au 17 juillet 2025

PARTENAIRES FONDATEURS

France Télévisions, groupe EDF, Le Groupe La Poste, Lions International, Radio France

PARTENAIRES MAJEURS

Fédération Nationale des Sapeurs-Pompiers de France, France Télévisions Publicité, Groupe Carrefour, La Banque Postale, Optic 2000, PayPal

PARTENAIRES OFFICIELS

Batibox, BBGR, BNP Paribas, Caisse des dépôts et Consignations, Crédit Agricole CIB, Domitys, Ecologic, Fédération Française de Football, Fédération Nationale de l'Hôtellerie de Plein Air, JouéClub, Le Petit Marseillais, Les Jardins d'Arcadie, Les Maîtres Laitiers du Cotentin, Pomme Ariane-Les Naturianes®, PPG, Primark, Sylvamo, Synerciel, Worldline/Atos

PARTENAIRES MOBILISATION

Agence pour l'Enseignement Français à l'Étranger, Asmodee, Association des

Maires de France, Association Ouvrière des Compagnons du Devoir et du Tour de France, Auchan, Beaumont Group, Boulangerie Feuillette, Caisse des Français de l'Étranger, Dalkia, Davidson Consulting, Doudou et Compagnie, Elanova, Elixir, Expat.com, EY, Family Sphère, France Esports, Fédération Française d'Éducation Physique et de Gymnastique Volontaire, Fédération Française de Badminton, Fédération Française de Tennis, Fédération Française de Tennis de Table, Fédération Française Sports pour Tous, Fédération Internationale des Accueils Français et Francophones d'Expatriés, Fondation des Lions de France, France TV Distribution, Français du monde-adfe, Folioteam, Grand Paris Sud, Groupe SAB, HelloAsso, International Paper, Kapla, Karmine Corp, Keep Cool - Neeness, Leboncoin, Le Cross du Figaro, Lepetitjournal.com, Les Occitanes, Majorel, Mediameeting, Ménarini, Microsoft, Mission

Laïque Française, Norauto, Patàpain, Qwant, Résonéo, Respect Zone, Riss Consulting, Sacem, SEMMARIS-Marché de Rungis, Solary, Sporty Peppers, Supermarchés Match, Téléthon Challenge Inter-Entreprises, Téléthon du Bâtiment, Téléthon de la Communauté Financière (Groupe Crédit Agricole, Groupe Caisse des Dépôts, Groupe BPCE, Alliance Trade, JP Morgan, IK Partners, MVCrédits), TikTok, Twitch, Zerance Esports, Viessmann, Union des Français de l'Étranger, Urban Soccer, Women in Games France, Xerox, YouTube

PARTENAIRES COMMUNICATION

C-Média, Cap Digital, CGR, Climat, Doctissimo, Evry-Courcouronnes, France Affiches, FEVAD, Free, Fill Up Média, Groupe NAP, JC Decaux, Le Figaro, Orange, Publicis/Performics, Solocal, Webedia

