



# TÉLÉTHON 2025

## ANTILLES - GUYANE

DOSSIER DE PRESSE



**CONTACT :** Emma Bretas Cabral  
[ebretascabral@afm-telethon.fr](mailto:ebretascabral@afm-telethon.fr)  
01 69 47 25 64

# ENSEMBLE, ON FAIT BOUGER LES LIGNES



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

**Nous faisons bouger les lignes de la recherche.** Nous avons fait émerger des traitements révolutionnaires comme la thérapie génique. 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.

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

**Ensemble, continuons à faire bouger les lignes... pour la vie.** 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, soyez à nos côtés pour continuer de faire reculer la maladie et sauver des vies**

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

## NOÉ, PAULIN, LUCIE ET MAXENCE SONT LES AMBASSADEURS DU TÉLÉTHON 2025 !

Pour certains, la recherche impulsée et financée par le Téléthon a déjà changé leur destin. Pour d'autres, elle représente un espoir concret. Mais pour beaucoup encore, la recherche doit avancer, et vite. **Noé, Paulin, Lucie et Maxence incarnent les avancées d'une recherche innovante qui sauve déjà des vies, mais qui doit encore relever de nombreux défis. Ils sont les visages du Téléthon 2025 :**

Four vertical posters for the 2025 Téléthon, each featuring one of the four ambassadors: Noé, Paulin, Lucie, and Maxence. The posters are arranged side-by-side.

- The first poster (Noé) shows him with his mother, holding a sign that reads "UN TRAITEMENT, UNE NOUVELLE VIE POUR NOË" and "VOTRE DON FAIT BOUGER LES LIGNES". It includes the website "telethon.fr" and the phone number "3637".
- The second poster (Paulin) features him sitting on a stool, smiling, with the text "JE VEUX GUÉRIR, C'EST QUAND MON TOUR ?" and "AVEC VOUS, NOUS FAISONS BOUGER LES LIGNES". It also includes "telethon.fr" and "3637".
- The third poster (Lucie) shows her looking directly at the camera, with the text "MES MUSCLES ME LÂCHENT, VITE, UN TRAITEMENT" and "AVEC VOUS, NOUS FERONS BOUGER LES LIGNES". It includes "telethon.fr" and "3637".
- The fourth poster (Maxence) shows him wearing glasses and a hoodie, with the text "MON COEUR BAT TROP LENTEMENT ET TROP MAL" and "AVEC VOUS, NOUS FERONS BOUGER LES LIGNES". It includes "telethon.fr" and "3637".

Each poster also features the AFM-Téléthon logo and the "france tv" logo at the bottom right. The dates "5-6 DÉC 2025" are prominently displayed at the bottom of each poster.

# LE TÉLÉTHON DANS LES ANTILLES ET EN GUADELOUPE EN UN COUP D'OEIL

## CHIFFRES CLÉS DU TÉLÉTHON DANS LES ANTILLES ET EN GUADELOUPE



**62 COMMUNES MOBILISÉES**  
**2 964 BÉNÉVOLES**  
**247 ANIMATIONS**



**282 050 €**  
**COLLECTÉS EN 2024**

## DES ÉQUIPES DE RECHERCHE SOUTENUES PAR L'AFM-TÉLÉTHON

- **Dépanocytose** : l'AFM-Téléthon soutient plusieurs projets de recherche d'Anne Galy, spécialiste de la thérapie génique des maladies du sang et du système immunitaire
- **GUADELOUPE** – Maladies auto-immunes: quand le corps passe en mode «auto-destruction»
- **GUADELOUPE – MARTINIQUE** : l'AFM-Téléthon soutient le pôle Guadeloupe autonomie de l'APF France Handicap
- **MARTINIQUE** : l'AFM-Téléthon soutient l'Association martiniquaise contre les myopathies
- **GUYANE** : l'AFM-Téléthon et l'ADAPEI, partenaire pour renforcer l'action de l'association sur le territoire

## DES FAMILLES DE VOTRE RÉGION PARTAGENT LEUR HISTOIRE !

- **MARTINIQUE** - « Ça a été un changement de vie total pour nous. On commençait juste à être parents d'un petit bébé et on se met à devoir gérer une maladie », maman d'Elisha, 8 ans, atteinte d'une amyotrophie spinale
- **MARTINIQUE** - « La mobilisation pour le combat contre les maladies rares est essentielle pour faire avancer la recherche et multiplier les essais », Josué, 15 ans, atteint de myopathie de Duchenne
- **GUADELOUPE** - « Le téléthon est une véritable chance pour l'avenir, un moyen de sauver des vies et d'offrir un espoir à ceux qui, comme moi, luttent contre une maladie rare », Turenne-Patrick, 60 ans, myopathie indéterminée
- **GUYANE** - Le combat d'une mère et de sa fille contre la maladie - Julienne 45 ans, atteinte d'une myopathie centronucléaire
- **GUYANE** - « La vie change quand vous êtes autonome puis que, tout à coup, vous dépendez des autres », Loriane, 41 ans, en errance de diagnostic



**FAIRE BOUGER LES  
LIGNES DE LA RECHERCHE**

# DES ÉQUIPES DE RECHERCHE SOUTENUES PAR L'AFM-TÉLÉTHON PARTOUT EN FRANCE

Les thérapies innovantes, comme la thérapie génique, permettent aujourd’hui de changer le cours de la maladie et de sauver des milliers de vies. **Pour faire bouger les lignes de la recherche et faire émerger de nouveaux traitements, l'AFM-Téléthon soutient 40 essais cliniques dans 33 maladies différentes et plus de 350 programmes de recherche et jeunes chercheurs partout en France.**

## Drépanocytose : l'AFM-Téléthon soutient plusieurs projets de recherche d'Anne Galy, spécialiste de la thérapie génique des maladies du sang et du système immunitaire

L'AFM-Téléthon soutient le développement de deux thérapies géniques utilisant des stratégies différentes pour traiter la drépanocytose. Ces programmes sont notamment portés par Anne Galy, directrice de recherche Inserm, experte de la thérapie génique des maladies du sang. Avec 5 millions de malades dans le monde, elle est la maladie génétique rare la plus fréquente.



Le premier projet de développement de thérapie génique, appelé DREPAMIR, consiste à prélever des cellules souches sanguines à des malades, y insérer, en laboratoire, la version saine du gène déficient, puis à réadministrer aux malades leurs propres cellules modifiées et permettre ainsi de corriger la maladie. Cette approche a été développée en collaboration avec l'équipe de Mario Amendola, à Généthon. Un essai devrait débuter d'ici fin 2025. « *La thérapie génique avec un vecteur lentivirus de deuxième génération mis au point en collaboration avec Généthon pourrait rentrer en clinique à relativement court terme. Les études pré-cliniques de principe ont été réalisées, reste maintenant à produire le traitement selon les normes applicables aux médicaments à usage humain afin de démarrer un essai clinique* », précise Anne Galy.

En parallèle, Anne Galy développe une autre approche très innovante avec des équipes de Généthon, de l’Institut Imagine, et de l’Institut Mondor de Recherche Biomédicale : le base editing. Cette technique consiste à corriger directement le gène défectueux en modifiant quelques lettres (les bases) de l’ADN. « *On change seulement une petite base qui fait qu’elle aura des propriétés différentes. C'est un peu le baiser de l'aile de papillon* », résume Anne Galy. « *Cette stratégie d'édition du génome qui vise à réactiver l'hémoglobine fœtale est très encourageante. Cela marche très bien in vitro, sur des cellules de patients, à petite échelle* », se félicite-t-elle. L’équipe de Mario Amendola de Généthon est également investie dans ce deuxième programme, appelé BE-DREP, pour développer et conduire les études de toxicité en lien avec l’Institut Imagine.

À ces deux programmes de recherche, s'ajoute le projet de constitution d'un dossier patient national accessible à tous les professionnels de santé impliqués dans le suivi médical des patients nommé Siclopédie mené par Pablo Bartolucci, Responsable de l'Unité des Maladies génétiques du globule rouge (UMGGR) au CHU Henri Mondor – Créteil. Ce partage d'informations permet un meilleur suivi et de proposer aux malades le meilleur traitement – transfusions, greffe de cellules souches, etc. aujourd'hui, et demain, thérapies géniques. Il sera aussi utile à tous les médecins pour avoir accès à toutes les informations de suivi des malades (urgences, etc.). Le dossier patient a été déployé en phase pilote en juin 2024 et est désormais ouvert auprès de 20 centres en France. Il est déjà utilisé pour les réunions de concertation pluridisciplinaire et permet le partage de dossiers entre plusieurs centres. Près de 6 500 patients sont d'ores et déjà intégrés.

## **GUADELOUPE – Maladies auto-immunes : quand le corps passe en mode « auto-destruction »**

Nadine Dragin, originaire de Guadeloupe, est chercheuse à l'Institut de Myologie, le centre d'expertise du muscle et ses maladies, créé à Paris par l'AFM-Téléthon, où elle travaille depuis plus de 15 ans sur la myasthénie, une maladie auto-immune liée à la production d'auto-anticorps dirigés contre des composants de la jonction neuromusculaire et conduisant à une fatigabilité anormale des muscles. Avec son équipe, elle étudie les dysfonctionnements du thymus, organe qui fabrique des globules blancs (lymphocyte T), qui pourraient être responsables de la forme de myasthénie la plus fréquente. Son objectif : trouver un moyen de réguler les auto-anticorps produits par les globules blancs afin de réduire les symptômes de la maladie.

En parallèle, l'équipe étudie également le rôle des hormones sexuelles, du dysfonctionnement du microbiote et des perturbateurs endocriniens sur le déclenchement des différentes formes de myasthénies et travaille à l'identification de biomarqueurs (caractéristiques mesurables) afin de suivre l'évolution de la maladie et la réponse des patients aux divers traitements pour proposer une médecine plus personnalisée.

**« Quand j'ai commencé mes études, on nous a toujours dit que les maladies génétiques qui touchent le muscle étaient impossible à guérir. Aujourd'hui j'ai le sentiment que l'impossible est possible grâce au Téléthon. Les chercheurs des laboratoires de l'AFM-Téléthon ont la possibilité de rencontrer des enfants qui ont des maladies très graves mais sont porteurs d'espoir, et c'est une force. »** souligne la chercheuse.

## **ZOOM SUR L'ACCOMPAGNEMENT DES FAMILLES**

Parce que les maladies neuromusculaires sont des maladies évolutives et invalidantes, l'AFM-Téléthon soutient des réseaux de proximité pour accompagner au quotidien les malades et leur famille dans les Antilles et la Guyane.

## **GUADELOUPE – MARTINIQUE**

### **L'AFM-TÉLÉTHON SOUTIENT LE PÔLE GUADELOUPE AUTONOMIE DE L'APF FRANCE HANDICAP**

En 2023, l'AFM-Téléthon a accordé une subvention de 15 000 € au Pôle Guadeloupe Autonomie de l'APF France Handicap pour le renouvellement de son parc d'aides techniques. Cette initiative a permis de moderniser la plateforme qui sert de showroom et de centre d'essai pour le CRICAT (Centre de Ressources, d'Informations et de Conseils sur les Aides Techniques). Le matériel renouvelé, destiné à améliorer le quotidien des utilisateurs, est utilisé pour des démonstrations, des essais et des prêts d'aides techniques, facilitant ainsi l'adaptation des personnes en situation de handicap à leur environnement. Le parc, dont la dernière mise à jour remontait à 2018, était devenu obsolète et a ainsi pu être modernisé pour offrir une meilleure qualité de service.

Créé en 2010, le CRICAT est un service d'accompagnement spécialisé qui propose des prestations ponctuelles d'information, de conseil, d'essais, de prêts de matériel, ainsi que des évaluations et des recommandations en matière d'aides techniques, d'aménagement et d'accessibilité du logement. Il est géré par l'APF Pôle Guadeloupe Autonomie et financé par l'ARS, la Caisse Générale de Sécurité Sociale de la Guadeloupe, l'AGEFIPH, le FIPHFP et l'AFM-Téléthon.

**APF FRANCE HANDICAP - POLE GUADELOUPE AUTONOMIE**

Centre de Ressources Régional d'Informations et de Conseils en Aides Techniques  
Rue Ferdinand Forest 49 et 50 - Imm – Socogar Bât. B // Z.I de Jarry  
97122 BAIE-MAHAULT  
Email: [danila.pachan@apf.asso.fr](mailto:danila.pachan@apf.asso.fr) / Tel: 05 90 38 74 75

**EN MARTINIQUE L'AFM-TÉLÉTHON SOUTIENT :**

**ASSOCIATION MARTINIQUE contre LES MYOPATHIES**  
Ex Hôpital Clarac – Bât 19 – Pavillon Béranger Féraud  
97200 FORT-DE-FRANCE  
Tel : 05 96 73 77 69  
Marguerite-Marie Jolet - Email: [info.amm@wanadoo.fr](mailto:info.amm@wanadoo.fr)

**GUYANE**

**L'AFM-TÉLÉTHON ET L'ADAPEI, PARTENAIRE POUR RENFORCER L'ACTION DE L'ASSOCIATION SUR LE TERRITOIRE**

En 2022, l'AFM-Téléthon et l'ADAPEI ont renouvelé leur partenariat, pour renforcer l'action de l'association sur le territoire guyanais et s'unir pour porter les revendications visant à une amélioration de la prise en charge des malades et de leur famille. L'accord-cadre entre l'ADAPEI de Guyane et l'AFM-Téléthon entérine les « objectifs communs de défense de l'intérêt des personnes malades et/ou en situation de handicap » et définit plusieurs priorités d'action :

- Porter la revendication en matière de réduction des situations de handicap auprès des institutions et instances politiques de Guyane,
- Contribuer à la prévention des maladies neuromusculaires et à favoriser l'autonomie,
- Apporter un accompagnement global aux malades et à leur famille,
- Soutenir localement la réalisation du Téléthon.

Très implantée sur le territoire guyanais, l'ADAPEI met en place des actions favorisant la prise en charge médicale spécialisée des malades. L'association locale participe également au Téléthon chaque année.

**ADAPEI 973**

15 lot Jean-Baptiste Edouard 97300 CAYENNE  
05 94 29 43 77 (standard de l'ADAPEI Guyane)  
Sylvie Legros de Mercy – [contact@adapei973.org](mailto:contact@adapei973.org)



**FAIRE BOUGER LES  
LIGNES DE LA MALADIE**

# DES FAMILLES PARTAGENT LEUR HISTOIRE !

Grâce au Téléthon, les traitements contre les maladies rares se multiplient : Elisha (8 ans), atteinte d'amyotrophie spinale, bénéficie d'un traitement lui donnant la chance d'une vie meilleure. Pour Josué (15 ans), atteint de myopathie de Duchenne, l'espoir est bien réel car la recherche avance. Mais pour Turenne-Patrick (60 ans), myopathie indéterminée, Julienne (45 ans), atteinte d'une myopathie centronucléaire, Loriane (41 ans), en errance de diagnostic, et pour bien d'autres, la recherche doit encore progresser pour dessiner les pistes d'un traitement. **Tous habitent en Outre-Mer et sont les porte-voix des victoires et de l'espoir de milliers de familles qui combattent la maladie au quotidien !**

## MARTINIQUE



« ÇA A ÉTÉ UN CHANGEMENT DE VIE TOTAL POUR NOUS. ON COMMENÇAIT JUSTE À ÊTRE PARENTS D'UN PETIT BÉBÉ ET ON SE MET À DEVOIR GÉRER UNE MALADIE »

### Elisha, 8 ans, atteinte d'une amyotrophie spinale

À 8 mois, Elisha est diagnostiquée d'une amyotrophie spinale : « *Le 17 juin, Elisha cesse de respirer, nous fonçons aux urgences sans même attendre l'arrivée d'une ambulance. Notre fille désaturait, elle a été envoyée en déchocage puis en réanimation, sous masque respiratoire. Pendant qu'elle était en réa, les résultats de l'analyse génétique sont arrivés, on nous annonce qu'Elisha a une amyotrophie spinale, une maladie grave, rare, et qu'il est possible qu'elle meure avant ses deux ans*

. Elisha et ses parents, Anne et Benoît, partent en métropole où elle débute un traitement le 8 juillet : « *ça a été un sacré parcours du combattant ; on a dû être formés aux aspirations, sur la prise en charge kiné, à faire des drainages pour ses poumons, à réaliser les premiers secours en cas de besoin. Ça a été un changement de vie total pour nous. On commençait juste à être parents d'un petit bébé et on se met à devoir gérer une maladie.* » Anne et Benoit savent que seule la recherche peut changer le quotidien de leur fille alors ils participent à des animations près de chez eux.

« LA MOBILISATION POUR LE COMBAT CONTRE LES MALADIES RARES EST ESSENTIELLE POUR FAIRE AVANCER LA RECHERCHE ET MULTIPLIER LES ESSAIS »

### Josué, 15 ans, atteint de myopathie de Duchenne

Josué a 15 ans et vit avec une myopathie de Duchenne. Depuis l'âge de 9 ans, il se déplace en fauteuil roulant électrique, suite à une fracture du tibia dont il n'a jamais pu se relever. L'espoir de la famille repose désormais dans la recherche. Un essai de thérapie génique est en cours, mené par Généthon, le laboratoire du Téléthon. Josué et Valérie, ses parents, veulent sensibiliser chacun à l'importance de se mobiliser pour que tous les enfants malades, en métropole ou dans les outre-mer aient la chance d'un traitement : « *les maladies rares, dont la myopathie de Duchenne, touchent aussi les territoires d'outre-mer. Chacun peut être concerné et la mobilisation pour le combat contre les maladies rares est essentielle pour faire avancer la recherche et multiplier les essais.* »

## **GUADELOUPE**

**« LE TÉLÉTHON EST UNE VÉRITABLE CHANCE POUR L'AVENIR, UN MOYEN DE SAUVER DES VIES ET D'OFRIR UN ESPOIR À CEUX QUI, COMME MOI, LUTTENT CONTRE UNE MALADIE RARE »**

### **Turenne-Patrick, 60 ans, myopathie indéterminée – Grand-Fonds-du-Moule**

Alors qu'il est particulièrement actif, Turenne-Patrick sent, il y a 10 ans, « qu'il ralentit ». Il se sent plus faible, ressent des difficultés à courir, marcher sur de longue distance... Turenne-Patrick ne parvient plus à sauter d'un rocher à l'autre, ni à jouer au football. Toujours pas de diagnostic précis. « Probablement une myopathie » disent les spécialistes... sans pouvoir être plus précis. Son combat : mettre un nom sur sa maladie. Le quotidien est de plus en plus difficile. Turenne-Patrick doit lutter pour se lever et rester debout. Son manque de force fait qu'il chute souvent. Heureusement, son épouse, est un véritable pilier dans sa vie. Il se ressource dans certaines activités, comme la baignade en mer dans laquelle il se sent libre et léger. Turenne-Patrick et sa famille sont des fidèles donateurs du Téléthon. Aujourd'hui, ils en mesure toute l'importance : « **Le Téléthon est une véritable chance pour l'avenir, un moyen de sauver des vies et d'offrir un espoir à ceux qui, comme moi, luttent contre une maladie rare.** »



## **GUYANE**

### **LE COMBAT D'UNE MÈRE ET DE SA FILLE CONTRE LA MALADIE**

#### **Julienne 45 ans, atteinte d'une myopathie centronucléaire - Matoury**

À 50 ans, Elianne, la mère de Julienne, est diagnostiquée d'une myopathie centronucléaire, une maladie neuromusculaire rare qui se caractérise par une faiblesse musculaire généralisée. Julienne ressent elle aussi des difficultés depuis son enfance : « **le sport et moi, ça a toujours fait 2 ! A la course à pied, je ressentais beaucoup de faiblesse au niveau des jambes ; j'avais toujours une sensation que j'allais tomber.** » À 23 ans, un diagnostic confirme qu'elle est atteinte de la même maladie que sa mère. « Je fais plus attention aujourd'hui, je peux moins monter et descendre les escaliers plusieurs fois par jour mais en même temps, je me motive, il faut que je reste quand même active ! » Julienne et Elianne affrontent ensemble la maladie avec le soutien précieux de l'AFM-Téléthon et d'autres familles touchées par une maladie rare : « **Nous nous sommes retrouvés à la journée des familles de l'AFM-Téléthon, y avons rencontré de nombreuses familles qui se battent elles aussi au quotidien contre la maladie, cela nous a permis de ne plus nous sentir seules.** » Il n'existe pas encore de traitement pour cette forme de myopathie, mais la recherche avance et différentes pistes thérapeutiques sont à l'étude.

**« LA VIE CHANGE QUAND VOUS ÊTES AUTONOME PUIS QUE, TOUT À COUP, VOUS DÉPENDEZ DES AUTRES »**

#### **Loriane, 41 ans, en errance de diagnostic - Cayenne**

En 2021, Loriane ressent, brutalement, des choses étranges : fatigue intense, perte de goût, d'appétit constate, et même des troubles de la parole. Le Covid 19 ? Pas que, car elle a du mal à se déplacer et les analyses démontrent un taux de potassium très élevé, du sang dans les urines et une atteinte hépatique : « **La vie change quand vous êtes autonome puis que, tout à coup, vous dépendez des autres.** » Les examens se succèdent sans permettre d'affiner le diagnostic. Aujourd'hui, Loriane vit avec des douleurs musculaires chroniques, variables selon les périodes mais toujours présentes. Son système immunitaire reste fragilisé. Dans l'attente d'un diagnostic précis, Loriane continue de se battre pour être actrice de sa vie, ajuste son quotidien et privilégie les moments où elle se sent assez en forme pour profiter avec ses deux jeunes enfants, Taïhyan et Téïshane. « **La maladie n'est pas une fin en soi. Et je veux en parler le plus possible pour que mon histoire soit aussi utile aux autres** ». Loriane connaît le Téléthon bien avant l'apparition de la maladie. Désormais, elle partage son histoire avec la volonté qu'elle soit utile à tous ceux qui traversent la même épreuve.



**TÉTHON**  
**COUP DE BOOST SUR**  
**LE TÉLÉTHON !**

# 4 VILLES, AU COEUR DU DISPOSITIF

Chaque année, près de 15 000 communes se mobilisent pour le Téléthon, rassemblant 4 millions de personnes sur des animations en tous genres. Une mobilisation exceptionnelle dont Pélissanne (13), Argentat-sur-Dordogne (19), Sucé-sur-Erdre (44) et Carentan-les-Marais (50), villes ambassadrices du Téléthon 2025, seront les vitrines les 5 et 6 décembre sur France Télévisions !



## À PÉLISSANNE, UN PAQUITO GÉANT !

À Pélissanne, les enfants se glisseront dans l'univers de la recherche avec un défilé haut en couleurs sur le thème de la génétique, pendant que sur la place Pisavis un spectacle provençal donnera le coup d'envoi de la mobilisation des Pélissannais. Les sportifs pourront participer aux **30 heures de vélo pour illuminer un char "robot-chercheur" géant, vendredi à 19h**. Aussi, chacun pourra s'offrir un litre de la cuvée d'huile d'olive « Téléthon 2025 », déguster l'une des 5 000 crêpes ou une assiette de l'une des **1 000 parts de daubes faites maison** ! Le tout suivra le fil rouge des 30 heures pour réaliser une fresque géante représentant la ville et les avancées de la recherche, composée de 3 637 pièces cachées dans le parc Saint-Martin. **Point d'orgue de cette mobilisation extraordinaire : un Paquito géant de 3 637 mètres dans le centre historique de la ville, samedi à 11h !!**

## ARGENTAT-SUR-DORDOGNE NE FERA PAS DANS LA DEMI-MESURE LES 5 ET 6 DÉCEMBRE

Argentat-sur-Dordogne mêlera exploits et tradition sur le quai Lestourgie : sculpture d'un champignon géant (emblème de la Corrèze !) à la tronçonneuse, chasse au trésor de la chouette d'or d'Argentat, spectacle nocturne féérique, pyramide de légumes, ronde de tracteurs, course de canard - en plastique ! - sur la Dordogne... **Les bénévoles se préparent même à battre le record du monde en rassemblant 3 637 danseurs de la traditionnelle danse du brise-pieds qui se déroulera le samedi dès 11h** ! Argentat-sur-Dordogne espère franchir le cap symbolique d'un million d'euros collecté depuis 1995 pour marquer leur 30ème année d'engagement !



## SUCÉ-SUR-ERDRE AU FIL DE L'EAU POUR LE TÉLÉTHON 2025

Sucé-sur-Erdre transforme son port et les quais Bliesransbach en un véritable théâtre à ciel ouvert : **bateaux illuminés, parade vénitienne, promenades en gondoles, sans oublier la réalisation du plus long train de bateaux et une course d'objets flottants non identifiés** ! Les Sucéens garderont tout de même un pied à terre avec des descentes en rappel, de nombreux défis musclés en compagnie d'athlètes olympiques et paralympiques ainsi que la **réalisation d'un puzzle 3637 en petits-beurre**.



## CARENTANT-LES-MARAIIS : DES VIKINGS, DES CRÊPES ET DU SPORT !

Carentan-les-Marais, plus motivée que jamais, donnera le coup d'envoi depuis son port avec un dreknor aux couleurs du Téléthon. Au-delà de la place de la République qui revêtira des allures vikings, plusieurs rendez-vous originaux seront proposés : course des laitières, course de tonneaux de Beire (cidre), concours de lancer de bottes de foin, une grande marche d'inatoire de 1 000 participants, le défi « 20 000 crêpes » et un Flashmob géant ! **Point d'orgue : la construction de 4 arches à l'aide de 3637 boîtes de camembert, samedi 6 décembre à partir de 11h, sous les arcades de la place de la République**.



# LE TÉLÉTHON SE JOUE AUSSI EN LIGNE



Les 5 et 6 décembre, le Téléthon s'invite aussi dans l'univers de l'ESport ! Avec plus de 200 gamers, streamers, créateurs de contenu, personnalités de l'ESport, chercheurs et familles, le Téléthon Gaming est devenu un rendez-vous incontournable du digital. Battles, défis, animations inédites, chaque gamers partagera ses performances avec sa communauté tout en sensibilisant au combat de l'AFM-Téléthon et en collectant pour faire avancer la recherche.

Le Téléthon Gaming, c'est aussi 30 heures de stream depuis le nouveau temple de l'ESport : les Arènes de Grand Paris Sud (91), terrain de jeu de la Karmin Corp ! Depuis le coup d'envoi, le vendredi 5 décembre à 18h jusque dans la nuit du samedi 6 décembre, gamers, streamers, créateurs de contenu, chercheurs et familles vivront non-stop sur les chaînes Twitch de l'AFM-Téléthon et de France TV Slash.

RENDEZ-VOUS SUR LA CHAÎNE TWITCH DE L'AFM-TÉLÉTHON :

[Telethon\\_France - Twitch !](#)



JOUEURS PRO OU AMATEUR,  
DEPUIS CHEZ SOI OU D'UNE SALLE D'ARCADE,  
SEUL OU EN TEAM,  
CHACUN PEUT PARTICIPER AU TÉLÉTHON GAMING :  
[Participez au Téléthon Gaming | AFM Téléthon](#)



# CARNET D'ADRESSES

**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 et de votre région avant, pendant et au lendemain du Téléthon.**



## **GUADELOUPE (971)**

Service presse : 01 69 47 25 64

## **MARTINIQUE (972)**

Marlyse ETIENNE : 06 96 26 74 59

## **GUYANE (973)**

Mattechart GLOVERT : 06 94 40 56 80

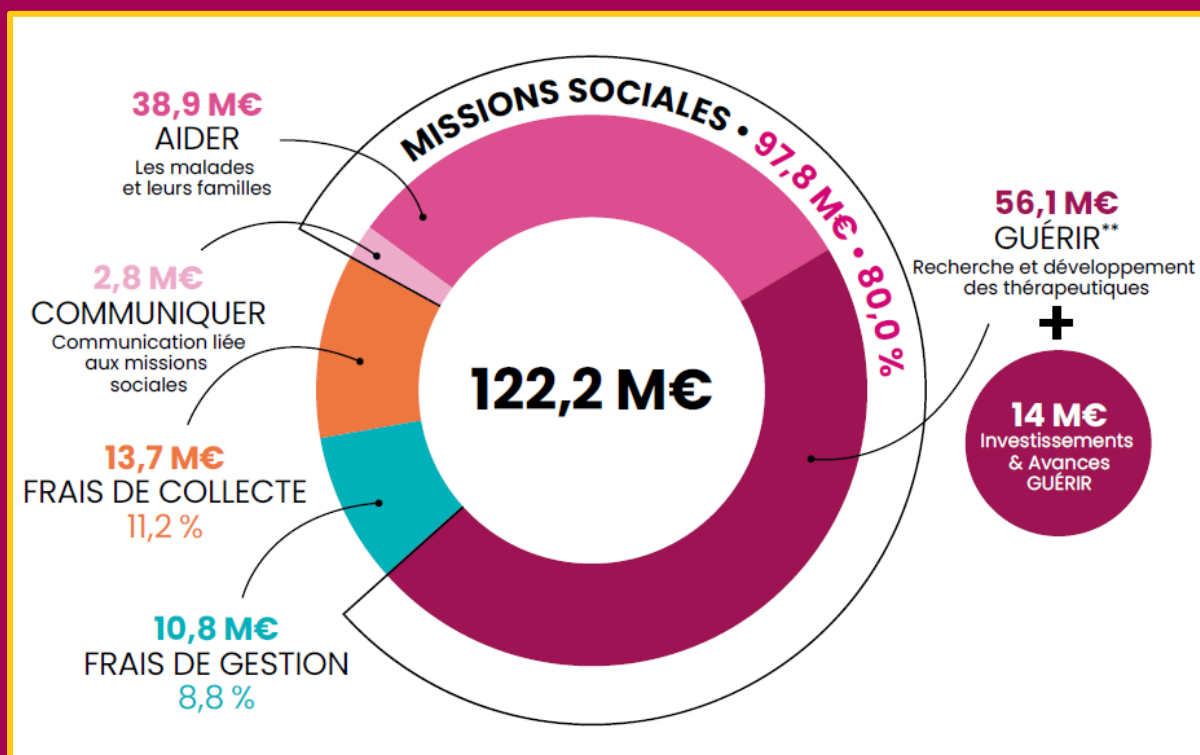
## **CONTACT PRESSE AFM-TÉLÉTHON**

Emma Bretas Cabral : [ebretascabral@afm-telethon.fr](mailto:ebretascabral@afm-telethon.fr)

01 69 47 25 64 / 06 50 70 68 91

## 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 de la collecte et de ses actions en toute transparence. L'AFM-Téléthon fait partie des associations les plus contrôlées. Les comptes sont rendus publics chaque année et sont accessibles sur internet et diffusés largement.



Consultez le rapport annuel de l'AFM-Téléthon [ICI](#)

**TOUT SAVOIR SUR LE TÉLÉTHON 2025 :**  
[www.TELETHON2025.fr](http://www.TELETHON2025.fr)