



TÉLÉTHON 2025

BRETAGNE

DOSSIER DE PRESSE

CONTACT : Emma Bretas Cabral
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 AMBASSEURS 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 :**



LE TÉLÉTHON DANS VOTRE RÉGION EN UN COUP D'OEIL

CHIFFRES CLÉS DU TÉLÉTHON EN BRETAGNE



510 COMMUNES MOBILISÉES
21 120 BÉNÉVOLES
1 760 ANIMATIONS



6 733 450 €
COLLECTÉS EN 2024

DES ÉQUIPES DE RECHERCHE SOUTENUES PAR L'AFM-TÉLÉTHON

- **PERIGENOMED**, un programme inédit pour dépister 800 maladies génétiques rares dès la naissance ?
- **PONT-SCORFF** – Maladies auto-immunes : quand le corps est en mode « auto-destruction »
- **BREST, ROSCOFF, RENNES** - 3 consultations pluridisciplinaires soutenues par l'AFM-Téléthon en Bretagne

DES FAMILLES DE VOTRE RÉGION PARTAGENT LEUR HISTOIRE !

- **CÔTES-D'ARMOR (22)** - « *Le médicament de thérapie génique a freiné la progression de la maladie qui m'aurait rendue aveugle* », Maryvonne, 72 ans, atteinte d'une Neuropathie Optique Héritaire de Leber
- **FINISTÈRE (29)** - Un espoir de traitement concret pour la myopathie de Duchenne - Nathan, 3 ans atteint de myopathie de Duchenne
- **ILE-ET_VILAINE (35)** - « *Quand je vois une étoile filante, je fais le vœu de pouvoir marcher* », Oana, 8 ans, atteinte d'une maladie de Charcot-Marie-Tooth
- **ILE-ET_VILAINE (35)** - « *C'est fou, vue la gravité de la maladie, une injection d'une heure lui a sauvé la vie* », maman de Rozenn, 1 an, atteinte d'amyotrophie spinale
- **ACCOMPAGNER LES FAMILLES AU QUOTIDIEN** : 7 professionnels dont 5 Référents Parcours de Santé suivent les familles en Bretagne

DES ÉVÉNEMENTS POUR TOUT COMPRENDRE !

UNE JOURNÉE AU CŒUR DES LABORATOIRES DU TÉLÉTHON



Le jeudi 20 novembre, les laboratoires du Téléthon ouvrent leurs portes aux médias pour rencontrer des chercheurs qui mettent au point des thérapies innovantes, et pour voir concrètement comment est utilisée la collecte du Téléthon. Une visite immersive, et un sujet clé en main pour couvrir le Téléthon 2025 !

→ Le matin, visite du laboratoire Généthon : 220 experts travaillent chaque jour à la recherche et au développement de médicaments de thérapie génique pour les maladies rares. **Vous y découvrirez : la plus grande banque d'ADN d'Europe, où sont conservés plus de 400 échantillons de maladies génétiques dans des cuves d'azotes à -180°C ; Et le laboratoire des bioprocédés, où l'on suit pas à pas la production d'un médicament de thérapie génique.** Actuellement, 13 candidats-médicaments conçus dans ces laboratoires sont en phase d'évaluation clinique.

→ L'après-midi, visite du laboratoire I-Stem, qui fête ses 20 ans : 70 chercheurs dédiés à la recherche sur les cellules souches et des maladies rares. **L'occasion parfaite pour voir de vos propres yeux des organoïdes de cerveau et de muscle, comment les chercheurs réparent des organes ou des tissus à partir de cellules souches ou enfin comment l'intelligence artificielle aide les chercheurs à identifier des traitements.**

TEMPS D'ÉCHANGE PRIVILÉGIÉ ENTRE LES ÉTUDIANTS ET LES CHERCHEURS : L'OPÉRATION « 1000 CHERCHEURS DANS LES ÉCOLES » A AUSSI LIEU PRÈS DE CHEZ VOUS DU 3 NOVEMBRE AU 5 DÉCEMBRE !

Des centaines de scientifiques travaillant dans les laboratoires du Téléthon et/ou financés par l'AFM-Téléthon, vont du 3 novembre au 5 décembre, à la rencontre des élèves de collèges et lycées pour partager leur passion : la recherche. Véritable moment d'échange, ces rencontres permettent de mieux comprendre la biologie, la génétique, les thérapies innovantes (thérapies géniques, cellulaires...), et ont parfois même éveillé certaines vocations !



JOURNALISTES, VOUS POUVEZ ASSISTER AUX ÉCHANGES QUI SE DÉROULENT PRÈS DE CHEZ VOUS !



DÉCOUVREZ L'OPÉRATION « 1000 CHERCHEURS DANS LES ÉCOLES » EN IMAGES



**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.**

PERIGENOMED, un programme inédit pour dépister 800 maladies génétiques rares dès la naissance ?

Aujourd'hui, seules 16 maladies et la surdité sont systématiquement dépistées à la naissance en France. PERIGENOMED propose d'analyser le génome complet des nouveau-nés pour repérer jusqu'à 400 maladies génétiques rares « traitables », donc pour lesquelles on dispose d'un traitement capable de changer le pronostic de maladie, ainsi qu'environ 400 maladies « actionnables » pour lesquelles il est possible d'agir, sur au moins un des aspects de la maladie.

Grâce à quelques gouttes de sang prélevées sur un buvard, il est possible d'identifier très tôt des anomalies génétiques, parfois avant même l'apparition des premiers symptômes. **La première phase du projet, soutenue par l'AFM-Téléthon, prévoit l'inclusion de 2 500 nouveau-nés dans 5 CHU français – Dijon (21), Besançon (25), Rennes (35), Angers (49), et Nantes (44) - pour étudier la faisabilité du processus et le taux d'acceptabilité des parents.**

L'expérimentation a débuté en mai dernier à Dijon et plusieurs résultats positifs ont déjà été rendus, dans un délai de 3 semaines : une sclérose tubéreuse de Bourneville dont la découverte permettra de surveiller précocement le risque d'épilepsie, une surdité qui va permettre d'accélérer le processus diagnostique et de greffer les implants plus rapidement, et une hypercholestérolémie familiale.

L'objectif est clair : éviter des années d'errance diagnostique, ces longues périodes d'incertitude pendant lesquelles les familles cherchent désespérément un nom à la maladie de leur enfant et accéder aux traitements le plus tôt possibles lorsqu'ils existent. **« L'errance diagnostique bouleverse les projets de vie parentaux et suscite de nombreuses interrogations. Il faut passer à la médecine d'anticipation »** précise Laurence Faivre qui coordonne le programme Perigenomed.

La deuxième phase du projet devrait inclure plus de 19 000 bébés.

LES CHERCHEURS BRETONS ONT DU TALENT !

Ils sont originaires de la région et ont rejoint les laboratoires de l'AFM-Téléthon. De l'étude des pathologies à la mise au point des traitements de demain, ils innovent sans relâche pour changer la vie des malades.

PONT-SCORFF – Maladies auto-immunes : quand le corps est en mode « auto-destruction »

Saviez-vous que la myasthénie est l'une des principales maladies neuromusculaires chez l'adulte ? Rozen Le Pans, originaire de Pont-Scorff (56), dirige une équipe de recherche à l'Institut de Myologie, le centre d'expertise sur le muscle et ses maladies, créé par l'AFM-Téléthon, où elle travaille depuis plus de 20 ans sur cette maladie rare auto-immune. La pathologie est due à une production anormale d'anticorps qui vont, du jour au lendemain, perturber la transmission de l'information entre le muscle et le nerf et créer des faiblesses musculaires. Pour mieux comprendre les mécanismes responsables de la maladie, Rozen Le Pans et son équipe étudient l'origine de la maladie, les défauts du système immunitaire mais également l'impact des hormones sexuelles, du dysfonctionnement du microbiote et des perturbateurs endocriniens sur le déclenchement des différentes formes de myasthénies.

EN BRETAGNE, L'AFM-TÉLÉTHON SOUTIENT 3 CONSULTATIONS PLURIDISCIPLINAIRES : DES LIEUX DE PROXIMITÉ INDISPENSABLES AUX FAMILLES

Les consultations pluridisciplinaires permettent aux malades de rencontrer dans un même lieu, et dans une même journée, les différents spécialistes essentiels à la prise en charge de leur maladie - neurologue, généticien, pneumologue, cardiologue, kinésithérapeute, psychologue, ergothérapeute, etc. - et de bénéficier ainsi d'un suivi complet et personnalisé.

Ces consultations ont été mises en place sous l'impulsion de l'AFM-Téléthon pour assurer aux malades neuromusculaires la meilleure prise en charge possible.

En 2024, 49 consultations ont bénéficié du soutien de l'AFM-Téléthon qui a engagé près de 2 millions d'euros dans leur fonctionnement.

- **BREST (29)** : Centre Hospitalier Universitaire de Brest et Université de Bretagne Occidentale, consultation enfants
- **ROSCOFF / BREST (29)** : Centre de Perharidy, consultation adulte
- **RENNES (35)** : Centre Hospitalier Universitaire de Rennes



**FAIRE BOUGER LES
LIGNES DE LA MALADIE**

DES FAMILLES DE VOTRE RÉGION PARTAGENT LEUR HISTOIRE

Grâce au Téléthon, les traitements contre les maladies rares se multiplient : Rozenn (1 an), atteinte d'amyotrophie spinale, a reçu un médicament de thérapie génique lui donnant la chance d'une vie meilleure. Pour Nathan (3 ans), atteint de myopathie de Duchenne, l'espoir est bien réel car la recherche avance. Mais pour Oana (8 ans), atteinte d'une maladie de Charcot-Marie-Tooth, et pour bien d'autres, la recherche doit encore progresser pour dessiner les pistes d'un traitement. **Tous habitent en Bretagne et sont les porte-voix des victoires et de l'espoir de milliers de familles qui combattent la maladie au quotidien !**

« C'EST FOU, VUE LA GRAVITÉ DE LA MALADIE, UNE INJECTION D'UNE HEURE LUI A SAUVÉ LA VIE »

Rozenn, 1 an, atteint d'amyotrophie spinale – Ille-et-Vilaine (35)



Tout bébé, Rozenn bouge très peu ses jambes, et ses mains semblent légèrement repliées. À 1 mois, ses parents, Maelenn et Sylvain, s'inquiètent de plus en plus car elle mange très peu. Très vite, le diagnostic tombe : une amyotrophie spinale. Heureusement, Rozenn est née à une époque où les traitements existent déjà. Face aux différentes options thérapeutiques, Maelenn et Sylvain choisissent la thérapie génique, que Rozenn reçoit le 15 janvier 2025, à Rennes : **« C'est fou, vue la gravité de la maladie, une injection du médicament qui a juste duré une heure lui a sauvé la vie... On a eu de la chance ; on a été impressionnés par la réactivité et la coordination des équipes. »** Aujourd'hui, Rozenn va bien. Les progrès sont apparus trois semaines après l'injection : elle est bien plus

dynamique et énergique, sa tête tient beaucoup mieux, elle lève ses jambes... **« La thérapie a inversé la dynamique de la maladie et son évolution. On sait que depuis le traitement, normalement, il n'y aura pas de retour en arrière. Tout ce qui se passera, ce sont des progrès, cela nous porte, même si on ne sait pas l'avenir... On en a de l'espoir. »** Portés par leur envie de faire connaître la maladie et faire avancer la recherche Maelenn et Sylvain se mobilisent désormais pour le Téléthon : **« On ne veut pas rester les bras croisés à attendre, on préfère mettre des choses en place et cela est renforcé face à la maladie de Rozenn. Ça permet aussi d'inclure des gens autour de nous qui ont envie de faire des choses de se mobiliser mais qui ne savent pas trop quoi faire pour nous. »**

UN ESPOIR DE TRAITEMENT CONCRET POUR LA MYOPATHIE DE DUCHENNE

Nathan, 4 ans atteint de myopathie de Duchenne – Finistère (29)

Janvier 2022. Nathan a 7 mois quand on lui diagnostique une myopathie de Duchenne : **« J'ai tout de suite pensé Téléthon ... La neurologue nous explique la maladie et que, pour le moment il n'y a pas de traitements »**, se souvient Stéphanie, sa maman. Nathan a fait ses 1ers pas à 3 ans et marche aujourd'hui sur de courtes distances mais ne peut pas courir, sauter comme les enfants de son âge. Il enchaîne chaque semaine les rendez-vous médicaux. Les questions restent nombreuses pour ses parents car la maladie avance chaque jour pour Nathan, mais Stéphanie et Damien savent aussi que l'espoir est plus concret que jamais car un



médicament de thérapie génique est en cours d'évaluation clinique : **« Nous sommes aujourd'hui entre deux eaux. On a espoir en la recherche et en même temps nous avons une épée de Damoclès au-dessus de la tête ; comment va évoluer Nathan ? Aura-t-il le temps de**

bénéficiaire de ce médicament avant que la maladie prenne le dessus ? » La famille trouve un véritable soutien dans le Téléthon. **« Dans notre malheur on a le Téléthon et des chercheurs qui travaillent sur la maladie de notre enfant avec des résultats encourageants. Mais on sait qu'il faut encore beaucoup d'argent pour arriver au médicament. Lindsay, la grande sœur de Nathan qui est en CE2, a fait de la maladie son combat. Elle en parle beaucoup à l'école, se mobilise à fond pendant le Téléthon et mobilise ses copains. »**

NOUVELLE ÉTAPE POUR L'ESSAI DE THÉRAPIE GÉNIQUE MENÉ PAR GÉNÉTHON DANS LA MYOPATHIE DE DUCHENNE

Lancé par Généthon en 2021, cet essai évalue l'efficacité d'un candidat-médicament de thérapie génique chez des enfants, âgés de 6 à 10 ans, encore en capacité de marcher. 5 enfants ont été traités dont 2 au CHU de Strasbourg, et 1 au CHU de Lille, et les résultats sont encourageants. Fort de ces résultats prometteurs, Généthon a obtenu en juillet dernier, les autorisations de l'Agence du Médicament Européenne (EMA) et du Royaume-Uni (MHRA) pour le démarrage de la phase pivot de l'essai qui inclura 64 malades, selon les mêmes critères. Objectif : confirmer les résultats sur un plus grand nombre de malades pour que ce candidat-médicament soit, demain peut-être un traitement disponible pour les familles.

« QUAND JE VOIS UNE ÉTOILE FILANTE, JE FAIS LE VŒU DE POUVOIR MARCHER »

Oana, 8 ans, atteinte d'une maladie de Charcot-Marie-Tooth – Ille-et-Vilaine (35)

Oana a tout d'une petite fille pleine de vie. Mais derrière son énergie pétillante, elle mène un combat de tous les jours contre une maladie rare, diagnostiquée à l'âge de trois ans : une forme sévère de la maladie de Charcot-Marie-Tooth. Dès lors, la vie d'Oana et de ses parents, Amandine et Dewis, s'organise autour du suivi médical : **« On apprend à faire en fonction de l'évolution de la maladie. J'ai aussi appris à sentir quand elle est encombrée, à la dégager, à la faire tousser »**, témoigne Amandine. Aujourd'hui, Oana se déplace en fauteuil manuel motorisé. Elle est en CE2, avec le soutien d'une AESH qui l'aide à écrire quand elle est fatiguée, à tracer des traits, et attraper ses crayons. Même s'il n'y a pas encore de traitement, Oana est pleine de vie.



Elle adore jouer à la console avec ses parents, et avec sa cousine **« on a trouvé un truc : elle met ses rollers, s'accroche derrière mon fauteuil, et je la traîne »**. Au fond d'elle, Oana n'a qu'un espoir profond : avoir un traitement. **« Quand je vois une étoile filante, je fais le vœu de pouvoir marcher. »**

« LE MÉDICAMENT DE THÉRAPIE GÉNIQUE A FREINÉ LA PROGRESSION DE LA MALADIE QUI M'AUROIT RENDUE AVEUGLE »

Maryvonne, 72 ans, atteinte d'une Neuropathie Optique Héréditaire de Leber, une maladie rare de la vision, et traitée par thérapie génique – Côtes-d'Armor (22)

En 2019, changement de vie radical pour Maryvonne : **« J'étais en voiture et j'ai eu brusquement comme de la buée sur l'œil droit, puis en trois mois, j'ai presque complètement perdu la vue. »** Les symptômes d'une neuropathie optique de Leber (NOHL). 5 mois après le diagnostic, elle bénéficie d'un traitement de thérapie génique dans le cadre d'un essai, et les résultats sont très encourageants : **« Avant, j'étais dans le gris et le flou. Le médicament de thérapie génique a freiné la progression de la maladie qui m'aurait rendue aveugle. Aujourd'hui, je vois plus de lumière, je vois mieux les couleurs, j'ai même recommencé la cuisine ! »** Généthon, laboratoire du Téléthon, a contribué au développement préclinique et au développement clinique de cette thérapie génique.

ACCOMPAGNER LES FAMILLES AU QUOTIDIEN

Parce que les maladies neuromusculaires sont des maladies évolutives et invalidantes, l'AFM-Téléthon a mis en place, au lendemain du 1er Téléthon, un modèle d'accompagnement innovant pour proposer de nouvelles solutions personnalisées aux problèmes posés face à la maladie.



Parcours de soins (suivi médical, paramédical, information sur la recherche, les essais cliniques, les traitements...), compensation et 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) et permettre à chacun de réaliser son projet de vie : **les 180 professionnels, et notamment les Référents Parcours de Santé (RPS) présents partout en France à travers 15 Services régionaux, sont une vraie boussole pour les familles touchées par la maladie.**

NADÈGE, RÉFÉRENTE PARCOURS DE SANTÉ AFM-TÉLÉTHON DE CÉCILE, TÉMOIGNE :

« J'exerce dans l'équipe du Service Régional Bretagne et J'accompagne des enfants, adultes et leur famille, concernés par des maladies neuro-musculaires dans les Côtes-d'Armor et le Finistère dans les différentes problématiques générées par ces maladies. Nous nous déplaçons au domicile des familles, et travaillons en partenariat avec les équipes et les professionnels de proximité. Nous sommes attentifs à ce que chacune obtienne des réponses adaptées à ses besoins. Je suis fière de travailler au sein d'une association militante et innovante aux côtés des familles pour les soutenir dans leurs combats et les aider à améliorer leur quotidien. Les avancées scientifiques ont permis des progrès extraordinaires dans certaines pathologies ces dernières années, et cela donne beaucoup d'espoir pour les années à venir pour les familles qui attendent un traitement et on le ressent beaucoup dans notre accompagnement des familles au quotidien. »

LES SERVICES REGIONAUX DE L'AFM-TÉLÉTHON EN BRETAGNE :



SERVICE RÉGIONAL SITUÉ À TRÉGUEUX (22), AVEC 2 BUREAUX À QUIMPER (29) ET NOYAL CHATILLON SUR SEICHE (35)



7 PROFESSIONNELS

DONT 5 RÉFÉRENTS PARCOURS DE SANTÉ (RPS), QUI ACCOMPAGNENT LES FAMILLES AU QUOTIDIEN



**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, DES FESTIVITÉS ET UN PAQUITO GÉANT AVEC 3 637 PARTICIPANTS !

À Pélissanne, on va swinguer, en prendre plein les yeux et se régaler ! En effet, un spectacle festif donnera le coup d'envoi de la mobilisation des Pélissannais sur la place Pisavis, puis les plus énergiques relèveront le défi 30 heures de vélo pour illuminer un char "robot-chercheur" géant, le vendredi soir. Les enfants se glisseront dans l'univers de la recherche avec un défilé haut en couleurs sur le thème de la génétique. Le marché provençal proposera une cuvée spéciale « Téléthon 2025 » d'huile d'olive, une paëlla géante, et le **défi gourmand incontournable des 5 000 crêpes !** Le tout bien sûr au rythme des groupes de danse folkloriques et de batucada. **Point d'orgue de cette mobilisation extraordinaire : un Paquito géant avec un objectif de 3 637 participants !**

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 à la tronçonneuse (emblème de la Corrèze !), mêlée de rugby XXL, pyramide de légumes, ronde de tracteurs... **Les bénévoles se préparent même à battre le record du monde en rassemblant un maximum de participants pour la traditionnelle danse du brise-pieds qui se déroulera le samedi !** Cette année, les organisateurs appellent tous les Argentacois à participer et espèrent collecter – a minima ! – 83 358€ euros pour franchir le cap symbolique d'un million d'euros !



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 ! L'eau sera le fil conducteur des 30 heures du Téléthon de la ville ! Les Sucéens garderont tout de même un pied à terre avec la réalisation d'une pyramide de petits-beurre, des descentes en rappel, ainsi que de nombreux défis musclés en compagnie d'athlètes olympiques et paralympiques.

CARENTAN-LES-MARAIS : DES VIKINGS, DES CRÊPES ET DU SPORT NOM DE DIEU !

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 : courses des laitières, ou de tonneaux de Beire (cidre), concours de lancer de ballots de paille, et une grande marche dînatoire de 1 000 participants, sans oublier le défi « 20 000 crêpes » ! **Tous les Carentanais pourront également acheter l'une des 3 637 jacinthes qui habilleront la ville de jaune.**



LE TÉLÉTHON EN BRETAGNE !

Chaque année, 280 000 bénévoles redoublent d'énergie et de créativité pour animer leur commune. Défis sportifs, rendez-vous culinaires, records du monde... avec 22 000 animations partout en France, ils sont encore au rendez-vous cette année pour booster le compteur du Téléthon !

VITRÉ (35) : Casteathon, 2^e édition ! – 21 et 22 novembre

Tous les vaillants randonneurs sont attendus au château de Vitré le 22 novembre, à 17 h ! Après une 1^{re} édition avec plus de 2 000 participants, le Casteathon revient avec une vingtaine de parcours de randonnée, de trail et de course entre sentiers et forêts, convergeant depuis les communes alentours vers le majestueux château fort de Vitré. Les plus déterminés pourront relever un ultra-trail de 120 km, lancé la veille à 22 h. Chaque participation sera reversée au profit du Téléthon !



TOUTES LES ANIMATIONS PROCHES DE CHEZ VOUS SONT SUR
TELETHON2025.FR

[La carte des animations partout en France | AFM Téléthon](#)



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.



CÔTES-D'ARMOR (22)

Côtes-d'Armor-Est

Gérard Gesret : 07 88 84 85 10

Côtes-d'Armor-Ouest

Jean-Yves Bertrand : 07 57 42 71 94

FINISTÈRE (29)

Finistère-Nord

Jaques Gouriou : 06 76 72 04 65

Finistère-Sud

Catherine Couty : 06 27 51 08 82

ILLE-ET-VILAINE (35)

André Guyomard : 06 47 35 19 64

MORBIHAN (56)

Morbihan Est

Service de presse : 01 69 47 25 64

Morbihan Ouest

Véronique Renaud : 06 62 04 21 24

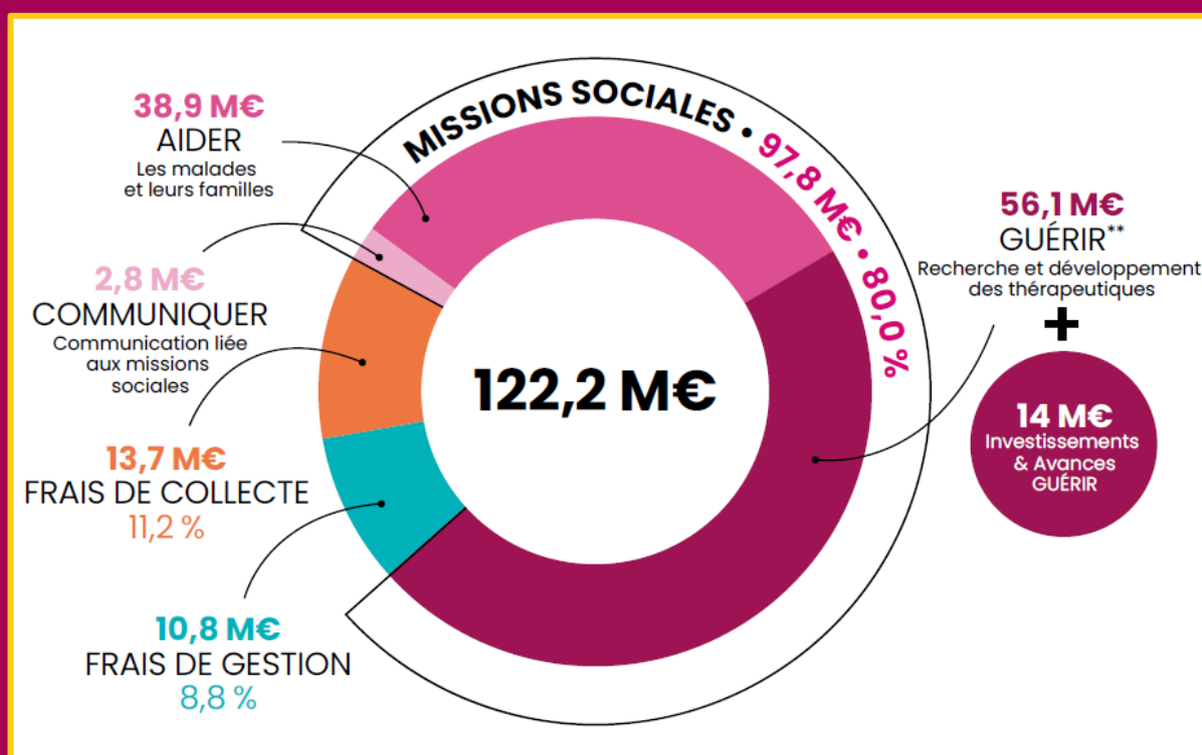
CONTACT PRESSE AFM-TÉLÉTHON

Emma Bretas Cabral : 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