



TÉLÉTHON 2025

CENTRE-VAL-DE-LOIRE

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 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 :**



LE TÉLÉTHON DANS VOTRE RÉGION EN UN COUP D'OEIL

CHIFFRES CLÉS DU TÉLÉTHON EN CENTRE-VAL-DE-LOIRE



399 COMMUNES MOBILISÉES
12 684 BÉNÉVOLES
1 057 ANIMATIONS



3 466 025 €
COLLECTÉS EN 2024

DES ÉQUIPES DE RECHERCHE SOUTENUES PAR L'AFM-TÉLÉTHON

- **TOURS** - 2 consultations pluridisciplinaires soutenues par l'AFM-Téléthon en Centre-Val-de-Loire

DES FAMILLES DE VOTRE RÉGION PARTAGENT LEUR HISTOIRE !

- **INDRE (36)** - Un traitement, une nouvelle vie pour Noé, 3 ans, atteint d'une amyotrophie spinale, **est l'un des ambassadeurs du Téléthon 2025**
- **LOIRET (45)** - Être née au bon moment peut changer la vie - Victoire, 5 ans, atteinte d'amyotrophie spinale
- **CHER (18)** - « *Si elle est en hypoglycémie, on a 5 minutes pour agir* », maman de Mélyne, 6 ans, atteinte de glycogénose, une maladie du foie
- **INDRE-ET-LOIRE (37)** - « La thérapie génique, c'est un espoir de guérison, des solutions arrivent », parents d'Anaïs, 16 ans, atteinte du syndrome de Crigler-Najjar
- **ACCOMPAGNER LES FAMILLES AU QUOTIDIEN** : 8 professionnels dont 6 Référents Parcours de Santé suivent les familles en Centre-Val-de-Loire

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.**

EN CENTRE-VAL-DE-LOIRE, L'AFM-TÉLÉTHON SOUTIENT 2 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.

- **TOURS (37)** : Centre Hospitalier Universitaire (CHU), consultations adultes et enfants



**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 : Noé (3 ans), l'un des ambassadeurs du Téléthon 2025, et Victoire (5 ans), atteints d'amyotrophie spinale, ont reçu un médicament de thérapie génique leur donnant la chance d'une vie meilleure. Pour Anaïs (16 ans), atteinte du syndrome de Crigler-Najjar, l'espoir est bien réel car la recherche avance. Mais pour Mélyne (6 ans), atteinte d'une glyco-génose, et pour bien d'autres, la recherche doit encore progresser pour dessiner les pistes d'un traitement. **Tous habitent en Centre-Val-de-Loire et sont les porte-voix des victoires et de l'espoir de milliers de familles qui combattent la maladie au quotidien !**



UN TRAITEMENT, UNE NOUVELLE VIE

Noé, 3 ans, atteint d'une amyotrophie spinale, est l'un des ambassadeurs du Téléthon 2025 – Indre (36)

Noé, durant ses premiers mois, se développe normalement. Il explore le monde à quatre pattes, commence à se hisser contre le canapé. Mais peu à peu, Noé multiplie les signes inquiétants : il est très fatigué, baisse en tonus et en mouvement. Inquiets, ses parents consultent leur médecin. Très vite, des examens s'enchaînent à l'hôpital de Tours (37) et en avril 2023, à 17 mois, le diagnostic est posé, Noé est atteint d'amyotrophie spinale. Le choc est brutal. « **On s'est précipité sur Internet pour mieux comprendre, on ne voyait que maladie dégénérative, espérance de vie courte...** », se souvient Chloé, sa maman. Mais le 17 mai 2023, une date gravée à jamais dans leur mémoire : Noé reçoit ce traitement qui va changer sa vie. **"Depuis, nous nous émerveillons chaque jour de ses progrès."** Rapidement, Noé se redresse tout seul, se retourne, se met assis, puis recommence à marcher à quatre pattes et à lever les mains. **« Aujourd'hui, il tient debout avec appui encouragé par sa kiné. Il commence à faire ses premiers pas avec son aide. C'est incroyable ! La maladie est dégénérative et sans ce traitement il n'aurait pas fait de progrès alors que là c'est tout le contraire ! »** Quand Chloé découvre que ce médicament révolutionnaire est issu des recherches de Généthon, le laboratoire du Téléthon, elle décide de s'engager aux côtés de l'AFM-Téléthon pour soutenir la recherche et offrir à d'autres enfants la même chance que Noé.

ÊTRE NEE AU BON MOMENT PEUT CHANGER LA VIE

Victoire, 5 ans, atteinte d'une amyotrophie spinale – Loiret (45)

Victoire est diagnostiquée d'une amyotrophie spinale à 18 mois. Très vite, tout s'enchaîne : **« Il s'est passé très peu de temps entre la pose du diagnostic et l'annonce de traitements disponibles. Pour nous, la décision a été claire très rapidement : bénéficier d'un médicament de thérapie génique était une chance. »** Victoire reçoit le médicament de thérapie génique issu des recherches de Généthon, laboratoire du Téléthon. Quelques semaines après l'injection, Floriane et Guillaume, ses parents, observent de premiers progrès : alors qu'elle n'avait que très peu de force, Victoire, tient debout et marche avec l'aide d'appuis, **« Quand on a appris la maladie, on espérait que Victoire soit le plus autonome possible le plus longtemps possible et grâce à ce traitement, on a bon espoir ! Victoire a eu la chance de naître alors qu'un traitement est disponible ; sans cela notre quotidien et le sien n'auraient pas été le même. Sans le traitement que Victoire a reçu, tous ses progrès**



n'auraient pas été possibles. » Depuis, Victoire continue ses progrès et la famille s'est agrandi avec l'arrivée de deux beaux jumeaux !

« LA THÉRAPIE GÉNIQUE, C'EST UN ESPOIR DE GUÉRISON, DES SOLUTIONS ARRIVENT »

Anaïs, 16 ans, atteinte du syndrome de Crigler-Najjar – Indre-et-Loire (37)

Anaïs est atteinte d'une grave maladie rare du foie, le syndrome de Crigler-Najjar. Le problème ? Son foie n'élimine pas une protéine qui, quand elle s'accumule, devient neurotoxique. Le seul moyen de réguler ce dysfonctionnement : la photothérapie. **« Elle passe plus de 10 heures par nuit sous des lampes bleutées sous peine de séquelles irréversibles et d'une issue fatale. On vit avec une épée de Damoclès au-dessus de la tête. C'est un stress permanent car on n'a pas le droit à l'erreur »**, explique Delphine, sa maman. Malgré les contraintes, la famille vit une vie la plus normale possible. **« Ce que nous voulons, c'est qu'Anaïs parte en vacances, dorme chez ses grands-parents ou chez des copines... comme toutes les autres petites filles ! »** L'espoir en la recherche est concret car un essai de thérapie génique a montré des résultats très encourageants chez des malades. **« J'estime que dans notre malheur, on a de la chance car la maladie est candidate à la thérapie génique grâce à l'AFM-Téléthon. Pour d'autres, l'espoir n'est même pas là. La photothérapie n'est qu'un palliatif, un soin qui empêche Anaïs de mourir. La thérapie génique, c'est un espoir de guérison, des solutions arrivent... »** En effet, l'espoir est à portée de main pour Anaïs, car même si elle ne peut pas intégrer l'essai clinique en cours car son système immunitaire est déjà protégé contre l'enveloppe virale utilisée dans cette approche, un autre protocole vient de débuter dont Anaïs pourrait bénéficier ces prochains mois.

L'équipe "Immunologie et Maladies du Foie", dirigée par Giuseppe Ronzitti du laboratoire Généthon, a conçu un candidat-médicament pour traiter le syndrome de Crigler-Najjar, une maladie rare du foie qui concerne moins de 20 personnes en France. L'essai actuellement mené en Europe montrent de premiers résultats très encourageants : **en une seule injection intraveineuse, ce médicament de thérapie génique a permis de faire baisser, sous le seuil de toxicité, le taux de bilirubine (substance toxique non éliminée par le foie à cause d'un dysfonctionnement génétique) et permis à des patients d'arrêter la photothérapie**, indispensable quotidiennement avant le traitement pour réguler le taux de bilirubine. L'essai se poursuit pour confirmer cette efficacité chez plus de malades, dont des enfants.

Fort de ces résultats, **l'équipe travaille une nouvelle approche de thérapie génique pour traiter les malades présentant des anticorps aux AAV utilisés – qui sont des composantes de virus présents naturellement dans la nature et auxquels 30% de la population a été naturellement exposée - dans ce candidat-médicament, les empêchant ainsi de bénéficier de cette thérapie génique.** Une étude clinique a débuté afin d'évaluer la sécurité et l'efficacité d'une enzyme capable de dégrader les anticorps comme prétraitement au candidat-médicament de thérapie génique chez des patients atteint du syndrome de Crigler-Najjar.

« SI ELLE EST EN HYPOGLYCÉMIE, ON A 5 MINUTES POUR AGIR »

Mélyne, 6 ans, atteinte de glycoséose, une maladie du foie- Cher (18)

Jennifer repère dès la naissance de Mélyne que sa fille a des difficultés à respirer. Les examens ajoutent à cela le fait que Mélyne n'a pas de sucre dans le sang, son cerveau et son système immunitaire semblent ne pas être nourris, pouvant occasionner de graves séquelles. Quinze jours plus tard, on lui diagnostique une glycoséose : un choc pour Jennifer, sa maman, « **mais c'est quoi ce truc ? Je n'en n'avais jamais entendu parler. Au début, on me parle d'un régime alimentaire à suivre toute sa vie, je me dis tout ce traumatisme depuis 15 jours pour un régime ! Et puis, je comprends que Mélyne n'a pas le droit aux sucres rapides parce qu'ils se stockent dans son foie, et que cela peut tuer ma fille.** » Mélyne est gastrotomisée à l'âge de 4 mois. Une surveillance de chaque instant : « **Mélyne est en hypoglycémie lorsqu'elle est à 0,55g de sucre dans le sang et son taux descend très vite. On n'a pas intérêt de rater l'heure pour la nourrir, ni la quantité de glucides, ni le complément en maïzena. Elle a déjà fait plusieurs comas d'une heure. Elle peut mourir à tout moment, c'est une épée de Damoclès au-dessus de notre tête en permanence. Si elle est en hypoglycémie, on a 5 minutes pour agir.** » Jennifer garde confiance en la recherche et elle sait que les chercheurs travaillent sur la maladie de sa fille, notamment à Généthon, le laboratoire du Téléthon : « **J'ai grand espoir en la thérapie génique. Je sais qu'il faudra attendre que Mélyne ait plus de 10 ans, le temps que son foie soit devenu mature. Je ne lâche rien. En attendant les traitements, on fait tout pour l'accompagner, l'aider à surmonter ce quotidien compliqué et angoissant !** »

QU'EST-CE QUE LA GLYCOGÉNOSE DE TYPE 1A ?

La glycoséose de type 1a, qui concerne environ 1 personne sur 100 000, est causée par une mutation d'un gène jouant un rôle important dans la libération du sucre dans la circulation sanguine. Dans le foie, le glycogène est utilisé pour créer du glucose et maintenir le niveau de sucre dans le sang (glycémie) entre les repas. Chez les personnes atteintes, l'organisme ne parvient pas à utiliser le glycogène pour produire le glucose, ce qui provoque des hypoglycémies très sévères pouvant conduire au coma, voire au décès du patient en quelques minutes. Parmi les symptômes, outre les hypoglycémies, on retrouve souvent une hépatomégalie (augmentation anormale de la taille du foie due au stockage du glycogène), des troubles métaboliques, des troubles rénaux, parfois un retard de développement et un cancer du foie.

Il n'existe à ce jour aucun traitement curatif pour cette maladie. Les patients doivent surveiller en permanence leur glycémie pour éviter les malaises hypoglycémiques et suivre régime particulier toutes les 3 à 4 heures, y compris la nuit. Lorsque le foie est très endommagé par la maladie, une greffe peut être envisagée

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.**

LES SERVICES REGIONAUX DE L'AFM-TÉLÉTHON EN CENTRE-VAL-DE-LOIRE :



SERVICE RÉGIONAL SITUÉ À SAINT-AVERTIN (37), AVEC 1 BUREAU À SAINT PRYVÉ SAINT MESMIN (45)



8 PROFESSIONNELS

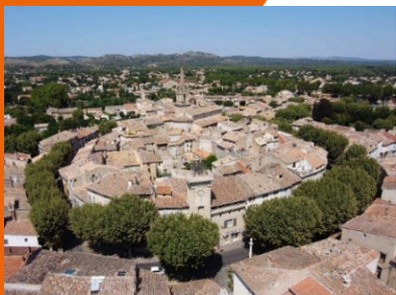
DONT 6 RÉFÉRENTS PARCOURS DE SANTÉ (RPS), QUI ACCOMPAGNENT LES FAMILLES AU QUOTIDIEN



**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 CENTRE-VAL-DE-LOIRE !

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 ! Voici quelques animations programmées près de chez vous :

BOURGES (18) : Objectif 10 000 cookies pour le Téléthon – du 25 novembre au 9 décembre

Tout le monde met la main à la pâte - à cookies ! - pour relever le défi des 10 000 cookies réalisés et vendus pour le Téléthon ! Ainsi, du 25 novembre au 9 décembre, les habitants de Bourges se retrouveront Avenue de la Libération pour déposer leurs fournées maison ou simplement venir déguster tous ensemble quelques douceurs. Chaque cookie vendu fera grimper la collecte au profit de la recherche soutenue par le Téléthon.

SAINT-ANTOINE-DU-ROCHER (37) : 24h de sport – 5 décembre

A Saint -Antoine -du-Rocher, ce sera un véritable marathon pendant 24h ! De la course, du vélo, des animations en tous genres et bien sûr de quoi se restaurer au profit du Téléthon.

LA VILLE-AUX-DAMES (37) : 3-2-1 POUSSEZ ! – 5 décembre

Rendez-vous le 5 décembre en direct de l'île de la Métairie où, pendant 24h, chaque participant formera un duo de choc ! L'un deviendra pousseur et l'autre sera en fauteuil pour une course en relais avec pour objectif : battre les records de distance des années précédentes ! Après 216 km en 2023 et 237 km en 2024, quel sera la nouvelle performance ??



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

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

« Je suis tombée dans la “marmite” du Téléthon il y a plusieurs années en organisant une vente de croissants. Désormais, nous sommes une vingtaine de bénévoles qui rassemblons, avec le soutien de la commune, les associations de notre ville pour organiser un gala de danse, un tournoi de tarot, des marches, un salon du bien-être, une soirée karaoké... et toujours notre vente de croissants ! C'est du travail, mais c'est une passion. Ça nous fait vibrer, c'est tellement de bonheur d'être au service d'une si belle cause pour aider à faire avancer la recherche. » Sophie, organisatrice du Téléthon à Luisant (28)



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 !](https://www.twitch.tv/Telethon_France)



**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.



CHER (18) :

Sébastien Brunet : 06 65 36 41 54

EURE-ET-LOIR (28) :

Laëtitia Koutoupot : 06 59 04 27 08

INDRE (36) :

Nathalie Clément : 06 26 16 49 67

INDRE-ET-LOIRE (37) :

Ryan Doreau : 06 59 42 28 53

LOIR-ET-CHER (41) :

Laurent Mourey : 06 65 52 10 36

LOIRET (45) :

Rémy Coquery : 06 88 99 37 33

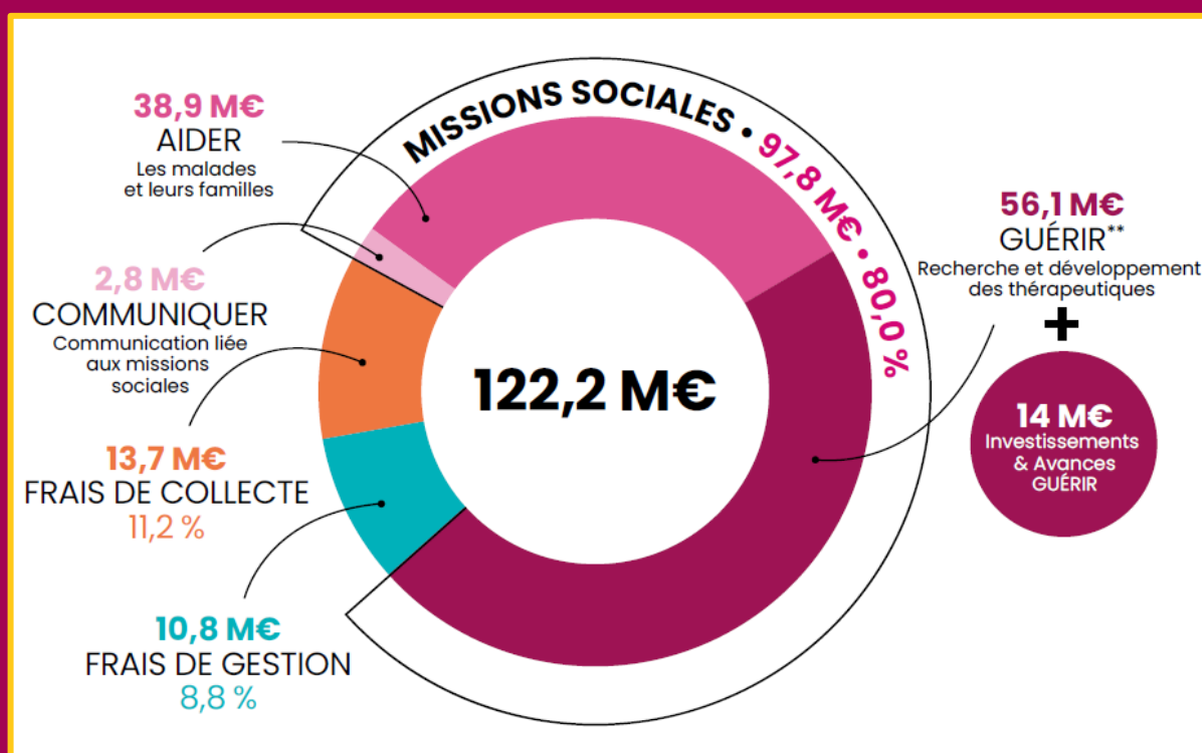
CONTACT PRESSE AFM-TÉLÉTHON

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