



TÉLÉTHON 2025

OCCITANIE

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 OCCITANIE



936 COMMUNES MOBILISÉES
29 304 BÉNÉVOLES
2 442 ANIMATIONS



7 903 380 €
COLLECTÉS EN 2024

DES ÉQUIPES DE RECHERCHE SOUTENUES PAR L'AFM-TÉLÉTHON

- **MYOccitanie**, une concentration d'experts pour comprendre le muscle
- **Un chercheur Catalan qui met du cœur à l'ouvrage** : Antoine Muchir, spécialiste du muscle cardiaque à l'Institut de Myologie, le laboratoire expert du muscle de l'AFM-Téléthon
- **« 100 jours pour tout comprendre »** : Morgane Gazzola, un chercheur Toulousain crée des organoïdes de muscles pour mieux comprendre la jonction neuromusculaire
- **Les scientifiques de la région, des experts des organoïdes ?**
- **MONTPELLIER** - Benjamin Delprat développe une thérapie génique pour le syndrome de Wolfram
- **MONTPELLIER, TOULOUSE** - 4 consultations pluridisciplinaires soutenues par l'AFM-Téléthon en Occitanie

DES FAMILLES DE VOTRE RÉGION PARTAGENT LEUR HISTOIRE !

- **HÉRAULT (34)** - « *On a la chance de bénéficier de cette thérapie génique développée par le laboratoire Généthon. Les dons servent vraiment à quelque chose* », maman de Talya, 6 ans, atteinte d'amyotrophie spinale
- **HÉRAULT (34)** - Une vie épanouie malgré la maladie - Marie, 29 ans, atteinte d'amyotrophie spinale
- **LOT (46)** - « *Le combat de base, c'est le combat pour la vie. Il y a une rage* », papa de Jean et Luc, 17 et 15 ans, atteints de myopathie de Duchenne
- **ACCOMPAGNER LES FAMILLES AU QUOTIDIEN** : 17 professionnels dont 13 Référents Parcours de Santé suivent les familles en Occitanie

DES ÉVÉNEMENTS POUR TOUT COMPRENDRE !



UNE RENCONTRE AVEC LAURENCE TIENNOT-HERMENT À ROQUEMAURE LE VENDREDI 24 OCTOBRE

La Présidente de l'AFM-Téléthon sillonne la France pour rencontrer des bénévoles, des donateurs, et pour partager les victoires et les enjeux du Téléthon.

Quelles sont les dernières avancées permises grâce aux dons du Téléthon ? Quels sont les défis de la recherche ? Pourquoi cette nouvelle édition est essentielle ? Une rencontre pour tout savoir !

Laurence Tiennot-Herment sera à Roquemaure (30), le vendredi 24 octobre

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 Généthron : 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.**

A 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 « 1 000 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.**

MYOccitanie, une concentration d'experts pour comprendre le muscle

L'AFM-Téléthon a créé, en 2023, MYOccitanie, un nouveau pôle de recherche stratégique, qui mobilise des centaines d'experts et des équipes pluridisciplinaires. Situé à Montpellier, MYOccitanie constitue le premier consortium dédié à l'étude de la physiologie et la physiopathologie des différents types de muscle (muscles lisses, squelettiques, cardiaques) soutenu par l'Association. 27 projets collaboratifs y sont menés par 6 équipes de recherche du laboratoire de physiologie et médecine expérimentale du cœur et des muscles, par près de 70 scientifiques.

« La particularité de notre pôle MYOccitanie, c'est notre capacité à faire de l'exploration fonctionnelle allant de la génétique au patient dans son ensemble, avec une approche sur les grandes fonctions (respiratoire, cardiaque, digestive, vasculaire, locomotrice, neurocomportementale...). Nous étudions le patient dans sa globalité et non par une fonction unique, ce qui présente un fort intérêt lorsqu'on fait des essais cliniques car on peut valider une hypothèse sur toutes ces fonctions. » souligne Alain Lacampagne, responsable du nouveau pôle stratégique MYOccitanie.

LES CHERCHEURS OCCITANS 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

- **Un chercheur Catalan qui met du cœur à l'ouvrage : Antoine Muchir, spécialiste du muscle cardiaque à l'Institut de Myologie, le laboratoire expert du muscle de l'AFM-Téléthon**

Antoine Muchir, originaire de Perpignan, a rejoint l'Institut de Myologie, le centre d'expertise sur le muscle et ses maladies créé par l'AFM-Téléthon, où il travaille sur les atteintes cardiaques dans les maladies neuromusculaires. Dans le cadre de ses recherches, Antoine a notamment identifié des mécanismes moléculaires et cellulaires impliqués dans les cardiomyopathies et les atteintes du muscle squelettique associées aux mutations du gène LMNA, responsable de plusieurs maladies rares appelées laminopathies. Pour étudier plus précisément les conséquences de ces mutations sur le muscle cardiaque et comprendre l'interaction entre les différentes populations de cellules qui le composent, l'équipe d'Antoine est en train de réaliser la première cartographie cellulaire du cœur.

« Dès l'âge de 13 ans, j'ai voulu travailler sur la génétique des maladies musculaires. Dans le cadre ma thèse, j'ai eu la chance d'intégrer l'équipe de Ketty Schwartz, scientifique de pointe qui a contribué à faire des découvertes majeures notamment dans le domaine des muscles cardiaques et squelettiques, à l'Institut de Myologie. Et c'est là que j'ai pu découvrir ce laboratoire hors du commun, qui permet d'allier une expertise de haut niveau, tout en étant au contact des malades et des familles. C'est vraiment un coup de boost, cela nous donne envie d'aller vite, d'avancer. »

- **« 100 jours pour tout comprendre » : Morgane Gazzola, un chercheur Toulousain crée des organoïdes de muscles pour mieux comprendre la jonction neuromusculaire**

Pour pouvoir développer des médicaments, il faut d'abord comprendre ce qu'il se passe dans l'organisme. C'est pourquoi, Morgan Gazzola, originaire de Toulouse, développe, au sein du laboratoire I-Stem, des organoïdes musculaires, des versions miniatures et simplifiées d'un organe ou d'un tissu, fabriquées in vitro et en 3D qui permettent d'observer très finement notre métabolisme. « On part d'un tapis de cellules iPS saines, ces cellules que l'on peut programmer pour les transformer en cellules, en tissu ou en organe, que l'on va observer en 3D. Elles vont s'agréger ensemble et, à partir de là, avec des facteurs de croissance on va les pousser à se différencier en cellules musculaires » explique le jeune chercheur.



Au bout de 100 jours, ces petites « boules » de muscles, qui mesurent quelques millimètres, sont visibles à l'œil nu. **« Nous avons réussi à reproduire l'organisation d'un muscle en miniature avec des cellules musculaires, d'une part, et des cellules neurales d'autre part. C'est ce qu'on appelle des organoïdes. Il y a même des cellules progénitrices musculaires, ce qui veut dire qu'il reste des cellules souches musculaires prêtes à se différencier pour régénérer le muscle si la fibre musculaire était endommagée »**. Le jeune chercheur développe également des organoïdes de muscles malades à partir de cellules de patients atteints d'amyotrophie spinale et de dystrophie myotonique de Steinert pour les comparer avec les organoïdes sains, mieux comprendre l'impact de ces maladies sur la jonction neuromusculaire et ainsi identifier de potentiels traitements. **« Grâce à l'utilisation de cellules-souches de patients atteints d'amyotrophie spinale, nous avons pu observer dans les organoïdes malades une diminution de certaines cellules responsables de la réparation musculaire. Nous sommes aujourd'hui en train d'étudier les gènes qui peuvent être responsables de cette diminution »** complète Morgan.



- **Les scientifiques de la région, des experts des organoïdes ?**

Alain Lacampagne, responsable du nouveau pôle stratégique MYOccitanie explique également l'importance des organoïdes dans leurs recherches : **« Le pôle travaille actuellement sur le développement de 4 types d'organoïdes à partir de cellules IPS afin de comprendre le développement et le dysfonctionnement qui peuvent être à l'origine de certaines maladies rares. Par exemple, des organoïdes de cellules cardiaques + cellules nerveuses (titinopathies), de cellules musculaires + neurones moteur (DMD), de tissus digestifs (syndrome POIC) ou encore de tissus bronchiques (mucoviscidose). Cela permet de comprendre et évaluer la relation entre deux types cellulaires et aussi par la suite d'envisager de tester des médicaments sans avoir recours systématiquement aux animaux »**.

- **MONTPELLIER - Benjamin Delprat développe une thérapie génique pour le syndrome de Wolfram**

Le syndrome de Wolfram est une maladie neurodégénérative rare liée au gène WFS1, codant la wolframine, une protéine qui régule notamment le taux de calcium dans les cellules. L'altération de cette protéine entraîne plusieurs pathologies : diabète de type 1, troubles sévères de la vision allant jusqu'à la cécité, diabète insipide, déficience auditive qui peut mener jusqu'à la surdité ainsi que des troubles neurologiques, souvent fatals. Après avoir localisé la wolframine, Benjamin Delprat, chercheur dans l'équipe « Mécanismes moléculaires dans les démences neurodégénératives » du CHU de Montpellier a démontré que l'absence de cette protéine entraînait des anomalies fonctionnelles qui pouvaient être corrigées en restaurant l'expression d'une protéine partenaire de la wolframine, la protéine NCS1. Forts de ces résultats, l'équipe a développé une thérapie génique qui consiste à apporter aux malades un complément de NCS1 et ainsi restaurer les fonctions déficientes. Les essais précliniques devraient démarrer ces prochains mois. **« Nous espérons que nos travaux permettront, à terme, de proposer un traitement aux malades concernés par le syndrome de Wolfram pour lequel aucun traitement n'existe. Ces travaux pourraient aussi servir à d'autres maladies neurodégénératives plus fréquentes, telles que la maladie d'Alzheimer, de Parkinson ou encore la sclérose amyotrophique latérale qui présentent les mêmes déficits cellulaires que le syndrome de Wolfram. »** souligne Benjamin Delprat

EN OCCITANIE L'AFM-TÉLÉTHON SOUTIENT 4 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.

- **MONTPELLIER (34) :** CHU de Montpellier, consultations adultes et enfants
- **TOULOUSE (31) :** Centre Hospitalier Universitaire (CHU) de Toulouse et Hôpital Purpan, 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 : Talya (6 ans), atteinte d'amyotrophie spinale, a reçu un médicament de thérapie génique lui donnant la chance d'une vie meilleure. Mais pour bien d'autres, la recherche doit encore progresser pour dessiner les pistes d'un traitement. **Tous habitent en Occitanie et sont les porte-voix des victoires et de l'espoir de milliers de familles qui combattent la maladie au quotidien**

« ON A LA CHANCE DE BÉNÉFICIER DE CETTE THÉRAPIE GÉNIQUE DÉVELOPPÉE PAR LE LABORATOIRE GÉNÉTHON. LES DONS SERVENT VRAIMENT À QUELQUE CHOSE »

Talya, 6 ans, atteinte d'amyotrophie spinale – Hérault (34)

Son histoire incarne plus de 30 ans de recherche d'excellence, d'une mobilisation exceptionnelle, de progrès spectaculaires, portés par l'AFM-Téléthon, grâce au Téléthon. En effet, Talya a bénéficié du premier médicament de thérapie génique disponible pour l'amyotrophie spinale qui, dans sa forme la plus grave, emporte les bébés avant l'âge de deux ans. **« Le jour même où nous avons appris la maladie de Talya, les médecins nous ont expliqué que la thérapie génique allait stopper la dégénérescence de la maladie. Après, ça a été très vite, il a fallu encaisser et prendre une décision. Depuis l'injection, Talya a fait d'énormes progrès »** confie Manon, sa maman. Aujourd'hui, elle s'assoit seule, mange seule, se déplace par elle-même et tient debout avec appui, des gestes impossibles sans traitement. Avant de connaître la maladie, Manon et Benoît participaient à des animations Téléthon de leur village, sans imaginer qu'un jour, ils bénéficieraient de cette recherche née de la mobilisation de tous : **« Je n'imaginais pas que cet argent pouvait servir à des traitements ! On a eu cette chance de bénéficier de cette thérapie génique développée par le laboratoire Généthron, c'est comme un devoir de pouvoir témoigner et de pouvoir encourager les gens à donner. Les dons servent vraiment à quelque chose. »**



UNE VIE EPANOUIE MALGRÉ LA MALADIE

Marie, 29 ans, atteinte d'amyotrophie spinale – Hérault (34)

L'histoire de Marie reflète le changement de monde. Il y a quelques années encore, être atteint d'une maladie rare et évolutive était synonyme d'un destin plutôt sombre. Mais grâce aux avancées de la recherche, de la médecine, de la citoyenneté des personnes en situation en handicap, des combats portés ardemment par l'AFM-Téléthon, la vie a changé. Marie en est l'exemple. Atteinte d'amyotrophie spinale, une maladie qui la prive d'une partie de ses forces, Marie est aujourd'hui une femme épanouie, professeure de collège, et tout récemment jeune maman. **« Je ne m'étais jamais imaginé de pouvoir être totalement être autonome ; j'ai vu que c'était possible, alors j'ai eu envie d'aller plus loin. Il faut se battre, il ne faut pas s'empêcher d'aller découvrir des choses à cause de la maladie, il faut se donner les moyens pour y arriver »**. En plus de cette détermination qui lui donne rage de vivre, Marie bénéficie d'un traitement qui lui redonne des forces et lui permet de vivre sa vie pleinement.

« LE COMBAT DE BASE, C'EST LE COMBAT POUR LA VIE. IL Y A UNE RAGE »

Jean et Luc, 17 et 15 ans, atteints de myopathie de Duchenne – Lot (46)

Emilie et Pierre, heureux parents de Jean, 17 ans, Luc, 15 ans et Léo 13 ans, sont des guerriers. Les diagnostics de myopathie de Duchenne pour Jean et Luc, assénés comme une sentence à deux ans d'écart auraient pu les laisser sans force, totalement anéantis : **« j'ai eu l'impression d'être sur une ligne, une slackline et je me suis demandé de quel côté j'allais tomber. C'est quoi cette insulte à la promesse de vie qu'on fait quand on a des enfants ? Tout d'un coup on vous dit, vous n'avancerez que jusqu'ici... »** Pierre, scientifique de formation, passe de nombreuses heures à regarder où en est la recherche. Apprendre à maîtriser pour trouver toutes les solutions pour contrer les effets de la maladie, qui évolue chaque jour, en attendant les traitements. **« Le combat de base, c'est le combat pour la vie. Il y a une rage. Ça ne sert à rien d'être déprimés. Naturellement, nous sommes dans ce mouvement du show must go on. L'an dernier, le Téléthon faisait découvrir l'histoire du petit Sacha qui a pu bénéficier d'un traitement dans le cadre d'un essai de thérapie génique, et c'est impressionnant ! C'est plein de sentiments mélangés, d'espoir qu'on arrive au bout de la myopathie de Duchenne. Quand on voit des résultats sur une publication scientifique, sur un papier, ce n'est la même chose que quand on voit un gamin monter les escaliers, se relever et courir... De notre côté, on serait déjà très heureux que l'état des garçons se stabilise et qu'ils récupèrent même si on ne peut même pas rêver qu'ils courent un jour... Mais cet essai de thérapie génique est un énorme espoir ».**

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 OCCITANIE :



**2 ANTENNES BASÉES À
MONTPELLIER (34) ET
LABÈGE (31)**



17 PROFESSIONNELS

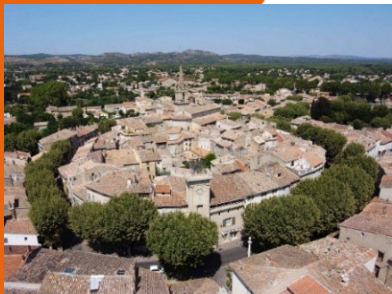
**DONT 13 RÉFÉRENTS
PARCOURS DE SANTÉ (RPS),
QUI ACCOMPAGNENT LES
FAMILLES AU QUOTIDIEN**



**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 !), 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 OCCITANIE !

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 !

ENCLAVES (65) : Un 3637 géant à Gardères - 6 décembre

Les trois villages de Luquet, Gardères et Séron ne lâchent rien ! Comme des irréductibles Gaulois, ces villes enclavées se mobilisent encore plus fort en 2025 et lancent notamment un défi fou dans le champ de Gardères le 6 décembre : réaliser un gigantesque 36 37 avec des morceaux de tissus offerts par les 11000 habitants des 3 villages !



**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.



ARIÈGE (09)

Erick Huot-Marchand : 06 72 21 85 61

AUDE (11)

Aude-Est

Marie-Christine Durand : 06 62 07 80 34

Aude-Ouest

Nadège Fosse : 06 24 72 03 34

AVEYRON (12)

Michel Allot : 06 08 26 39 85

GARD (30) :

Gard-Nord

Marc Cerda : 06 65 43 13 80

Gard-Sud

Pascale Loison : 06 03 59 66 55

HAUTE-GARONNE (31)

Marie-Anne Watremetz : 06 19 75 78 08

GERS (32)

Charlotte Lapeze : 06 24 15 84 76

HÉRAULT (34) :

Hérault-Est

Ève Bébien : 06 16 02 83 18

Hérault-Ouest

Christine Martinez : 06 75 19 84 27

LOT (46)

Michèle Mas : 06 86 82 25 45

LOZÈRE (48)

Françoise Gambier : 06 51 48 91 86

HAUTES-PYRÉNÉES (65) :

Christine Duchosal : 06 70 03 78 99

PYRÉNÉES-ORIENTALES (66) :

René Dublet : 07 60 37 01 93

TARN (81) :

Tarn-Nord

Florence Clavier : 06 59 70 74 55

Tarn-Sud

Jacques Revol : 06 16 31 60 64

TARN-ET-GARONNE (82)

Françoise Genetti : 06 82 56 38 01

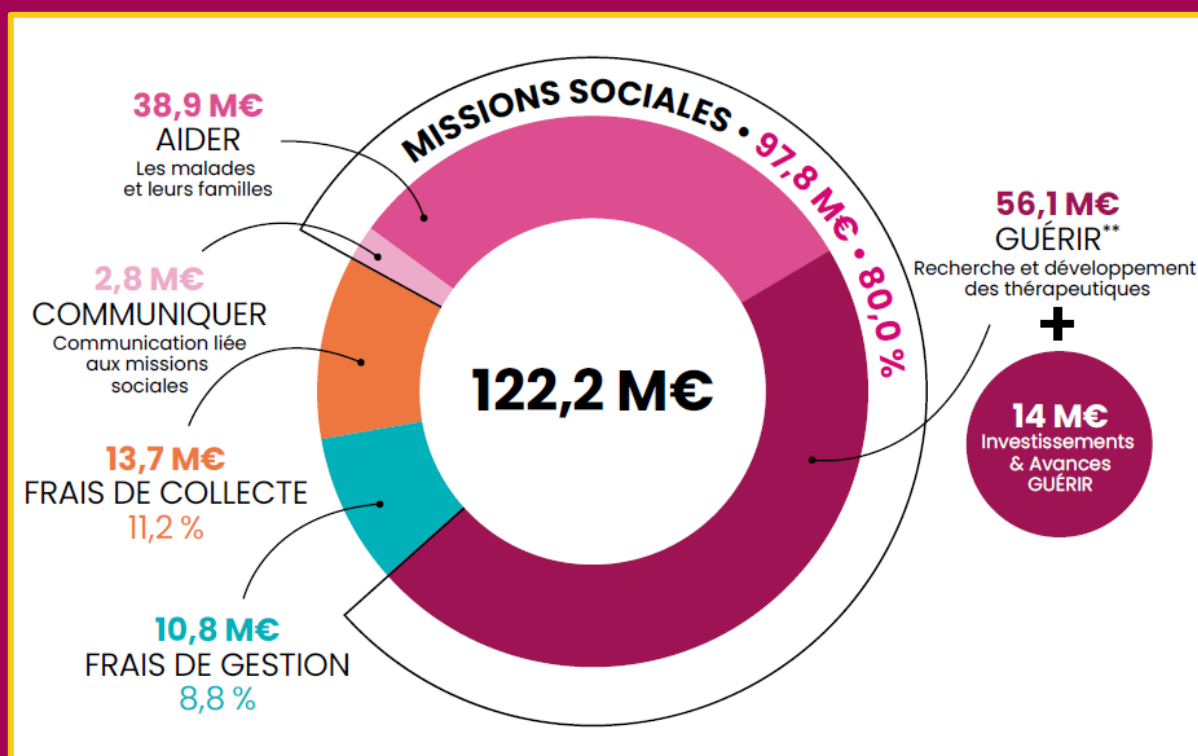
CONTACT PRESSE AFM-TÉLÉTHON

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