



TÉLÉTHON 2025

PROVENCE-ALPES-CÔTE-D'AZUR

DOSSIER DE PRESSE



CONTACT : Emma Bretas Cabral
ebretascabral@afm-teleton.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 VOTRE RÉGION EN UN COUP D'OEIL



CHIFFRES CLÉS DU TÉLÉTHON EN PROVENCE-ALPES-CÔTE-D'AZUR

366 COMMUNES MOBILISÉES
16 020 BÉNÉVOLES
1 335 ANIMATIONS



6 074 439 €
COLLECTÉS EN 2024

- **PÉLISSANNE (13)** est l'une des 4 villes ambassadrices du Téléthon 2025 !

DES ÉQUIPES DE RECHERCHE SOUTENUES PAR L'AFM-TÉLÉTHON

- **NICE** – Véronique Paquis teste des molécules pour soigner les mitochondries, les usines à énergie du corps
- **MoThard**, un pôle stratégique pour comprendre, mettre au point des outils de diagnostic et des thérapies innovantes pour les maladies rares
- **MARSEILLE, NICE** - 4 consultations pluridisciplinaires soutenues par l'AFM-Téléthon en Provence-Alpes-Côte-d'Azur

DES FAMILLES DE VOTRE RÉGION PARTAGENT LEUR HISTOIRE !

- **BOUCHES-DU-RHÔNE (13)** - « Ça fait du bien de voir que la roue tourne » maman de Mathis, 6 ans, atteint d'amyotrophie spinale et traité par un médicament de thérapie génique
- **BOUCHES-DU-RHÔNE (13)** - « Grâce au Téléthon, grâce à la recherche, la vie continue » les parents d'Anna, 4 ans, atteinte d'amyotrophie spinale
- **BOUCHES-DU-RHÔNE (13)** - « La solidarité n'a pas de prix, mais elle est d'une valeur bien plus importante ! » Ethan, 16 ans, atteint de myopathie de Duchenne
- **VAR (83)** - « Je veux guérir ! » Mathias, 7 ans, atteint d'une myopathie d'Ullrich
- **ACCOMPAGNER LES FAMILLES AU QUOTIDIEN** : Un Service Régional en Provence, avec 13 professionnels dont 9 Référents Parcours de Santé, et un Service Régional en Côte d'Azur, regroupant 14 professionnels dont 9 Référents Parcours de Santé, accompagnent les familles.

DES ÉVÉNEMENTS POUR TOUT COMPRENDRE !



LANCER OFFICIEL DE PÉLISSANNE, VILLE AMBASSADRICE DU TÉLÉTHON 2025 !

PéliSSANNE sera l'une des 4 villes ambassadrices du Téléthon 2025 ! En présence de Jean-François Malaterre, Vice-Président de l'AFM-Téléthon chargé de la recherche, et des producteurs du Téléthon à France Télévisions, le **top départ de la mobilisation a été officiellement donné le 23 octobre, à PéliSSANNE.**

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 -196°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 « 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.

NICE – A Nice (06), Véronique Paquis teste des molécules pour soigner les mitochondries, les usines à énergie du corps

Les mitochondries sont indispensables au bon fonctionnement de notre corps. Présentes dans toutes les cellules de l’organisme, à l’exception des globules rouges, elles produisent le « carburant » des cellules et ont la particularité de posséder leur propre ADN, hérité uniquement du patrimoine génétique de la mère. Plus un tissu est gourmand en énergie, comme le cœur ou les muscles, plus le nombre de mitochondries est élevé dans ses cellules. Comme elles sont présentes dans tout le corps, leur dysfonctionnement provoque des atteintes extrêmement variables et peuvent toucher différents organes. Véronique Paquis, directrice du département de génétique au CHU de Nice, teste des molécules capables d’agir sur les dysfonctionnements de la mitochondrie pour identifier les mécanismes d’action de ces médicaments, les doses optimales et d’évaluer leur efficacité.

« Le rôle des mitochondries et leur dysfonctionnement dans les maladies fréquentes et au cours du vieillissement intéressent de plus en plus d’experts. Par exemple, le système immunitaire peut être un acteur majeur dans certaines maladies mitochondrielles et une cible en termes de stratégie thérapeutique. De même, les mitochondries ont toujours été considérées comme fortement impliquées dans la progression des maladies neurodégénératives telles que celles de Charcot, Alzheimer, ou encore Parkinson. Or, des travaux récents ont démontré que des défauts mitochondriaux peuvent aussi être à l’origine de certaines de ces maladies liées au vieillissement. » souligne Véronique Paquis

MoThard, un pôle stratégique pour comprendre, mettre au point des outils de diagnostic et des thérapies innovantes pour les maladies rares

Composé de 10 équipes de 156 chercheurs et cliniciens, le Pôle Stratégique MoThard, situé à Marseille, et coordonné par Frédérique Magdinier, développe des stratégies pour mieux comprendre les maladies rares du système nerveux, du muscle et les syndromes du vieillissement prématûr, les diagnostiquer et identifier de nouvelles pistes thérapeutiques.

« En favorisant un maximum d’interaction entre les chercheurs, le pôle permet d’aller de l’identification de nouvelles mutations, en particulier dans les pathologies neuromusculaires, jusqu’à la modélisation des ces pathologies tout en incluant le développement de thérapies génique ou pharmacologique. Grâce au soutien de l’AFM-Téléthon, nous pouvons développer des programmes ambitieux qui nous permettent d’attirer de jeunes chercheurs et ainsi favoriser le développement de nos recherches » souligne Frédérique Magdinier. Des mécanismes complexes dont la compréhension permettra de mieux comprendre la maladie et de développer des pistes thérapeutiques.



- **Anaïs Baudot utilise l'Intelligence Artificielle pour mieux comprendre les maladies rares**

Les travaux d'Anaïs Baudot, bio-informatrice au sein du pôle stratégique MoThard, ont notamment permis d'établir la « carte d'identité » épigénétique d'une myopathie très complexe, la dystrophie facio-scapulo-humérale, grâce au développement d'un algorithme. Grâce à ces technologies, l'équipe a tenté de comprendre pourquoi certaines myopathies touchent principalement les extrémités des membres tandis que d'autres affectent les muscles du tronc. Prochaine étape : comprendre pourquoi la mutation de la dysferline, une protéine, génère une forme différente de myopathie selon les malades.

« Nous voulons capitaliser sur les approches numériques qui semblent plus adaptées aux malades notamment neuromusculaires qui présentent certaines spécificités : les tailles d'échantillon sont très petites car les biopsies sont douloureuses, sont compliquées à obtenir et fragilisent un muscle déjà en souffrance, par exemple. L'intelligence est un véritable atout pour comprendre certains mécanismes biologiques » précise la chercheuse.

EN PROVENCE-ALPES-CÔTE-D'AZUR, 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.

- **MARSEILLE (13) :** Hôpital de la Timone, consultations adultes et enfants
- **NICE (06) :** Centre Hospitalier Universitaire (CHU) de Nice consultation adulte
- **NICE (06) :** Hôpital LENVAL consultation 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 : Mathis (6 ans), et Anna (4 ans), atteints d'amyotrophie spinale, ont reçu un médicament de thérapie génique leur donnant la chance d'une vie meilleure. Pour Ethan (16 ans), atteint de myopathie de Duchenne, l'espoir est bien réel car la recherche avance. Mais pour bien d'autres, la recherche doit encore progresser pour dessiner les pistes d'un traitement. **Tous habitent en Provence-Alpes-Côte-d'Azur et sont les porte-voix des victoires et de l'espoir de milliers de familles qui combattent la maladie au quotidien !**

« ÇA FAIT DU BIEN DE VOIR QUE LA ROUE TOURNE »

Mathis, 6 ans, atteint d'amyotrophie spinale – Bouches-du-Rhône (13)

Mathis est diagnostiquée d'une amyotrophie spinale à 18 mois. Un tsunami pour Marina et Tristan, ses parents « *La maladie a bousculé notre vie et les projets que nous avions en tête. Nous nous sommes mis en mode combat pour que notre petit bonhomme déjoue un pronostic sombre et puisse avoir une vie comme tout le monde. Nous avons eu la chance d'être bien entourés dès le début, que ce soit sur le plan médical, social puis scolaire.*

 » Heureusement, Mathis est né après 30 ans de recherche d'excellence qui a donné naissance à des traitements qui permettent de stopper la maladie. Après avoir reçu un premier traitement, Mathis a bénéficié d'une injection de thérapie génique, dans le cadre d'un essai clinique. Le petit garçon a fait de nombreux progrès qui lui ont fait gagner en autonomie. Il se met debout, commence à faire quelques pas seul : « *Ça fait du bien de voir que la roue tourne... On essaie de garder quand même la tête froide, de ne pas viser trop haut. On prend les choses au jour le jour, comme elles viennent.* »

« GRÂCE AU TÉLÉTHON, GRÂCE À LA RECHERCHE, LA VIE CONTINUE »

Anna, 4 ans, atteinte d'amyotrophie spinale – Bouches-du-Rhône (13)

Le 30 mars 2021, alors qu'elle n'a qu'un mois, Anna est diagnostiquée d'une amyotrophie spinale. Le 14 avril, son destin change. A 2 mois et 5 jours, elle reçoit un traitement de thérapie génique. : Dès le lendemain, elle bouge légèrement un pied. Son papa, Hervé, se souvient : « *Un centimètre, c'est rien, mais à voir, c'était beau* ». Puis les progrès s'enchaînent : Anna se retourne, lève les bras, puis les jambes ! Aujourd'hui, à 4 ans, elle tient assise, se met debout avec appui, marche en tenant une main ou à l'aide de son déambulateur car la maladie avait, en 2 mois, déjà eu le temps d'attaquer ses muscles. Mais l'espoir ne faiblit pas : « *À 4 ans elle marche avec appui, alors dans 4 ans, pourquoi pas sans appui ?* »

Le regard de la famille sur le Téléthon a radicalement changé depuis le diagnostic. « *Avant, on savait que ça existait, mais on ne suivait pas vraiment. Depuis notre histoire avec Anna, on voit que d'autres familles vivent de belles histoires, chaque année c'est porteur d'espoir. On se rend compte aussi que nous ne sommes pas seuls, ça fait vraiment du bien. Quand on n'a pas le moral, on se rappelle que le Téléthon et les chercheurs sont là, à nos côtés. Grâce au Téléthon, grâce à la recherche, la vie continue.* »

«LA SOLIDARITÉ N'A PAS DE PRIX, MAIS ELLE EST D'UNE VALEUR BIEN PLUS IMPORTANTE !»

Ethan, 16 ans, atteint de myopathie de Duchenne – Bouches-du-Rhône (13)

En grande section de maternelle, les enseignants remarquent un retard moteur chez Ethan et conseillent une consultation en psychomotricité. Ses parents, peu inquiets au départ, remarquent la fatigue grandissante d'Ethan accompagnée de crampes fréquentes et douloureuses. Une prise de sang en février 2015 conduit, deux mois plus tard, au diagnostic : Ethan est atteint d'une myopathie de Duchenne. Ethan se déplace désormais en fauteuil roulant. La force de ses bras s'amenuise et les gestes du quotidien deviennent difficile. Pour compenser cette perte d'autonomie, Ethan a acquis, en juillet 2024, un bras articulé de haute technologie dont il ne se sépare plus ! Le Supporter, monté sur l'accoudoir du fauteuil roulant, et détecte le début du mouvement qu'Ethan souhaite réaliser et accompagne le geste. Ethan peut à nouveau prendre ses repas seul, à son rythme, et se servir à boire, une nouvelle vie ! Son plus grand espoir reste la guérison alors, chaque année, lui et sa famille se mobilisent pour financer la recherche contre les maladies rares. **«La solidarité n'a pas de prix, mais elle est d'une valeur bien plus importante !»**



« JE VEUX GUÉRIR ! »

Mathias, 7 ans, atteint d'une myopathie d'Ullrich – Var (83)

« J'ai la myopathie d'Ullrich, je peux marcher mais pas courir, je travaille beaucoup à l'école et je ne laisse jamais tomber ! J'ai jamais peur. J'ai un fauteuil électrique, il est bien ! Je veux guérir ! ». Tel est l'état d'esprit de Mathias, 7 ans. Il avait 18 mois lorsque le diagnostic de myopathie d'Ullrich, qui affecte tous ses muscles, a été posé. La maladie évolue et chaque tâche du quotidien devient un défi : **« M'habiller et me déshabiller c'est très compliqué pour moi, me lever d'une chaise c'est compliqué aussi. Les autres, ils peuvent jouer au foot, se faire des passes, courir, sauter mais moi je n'arrive pas trop... alors moi je joue avec des copains qui ne jouent pas au foot. »** Il peut compter sur le soutien indéfectible de ses parents qui, depuis l'annonce du diagnostic, cherchent à tout comprendre de la maladie et des avancées de la recherche : **« Heureusement, il a été pris en charge très tôt. Notre espoir, c'est qu'il reste le plus longtemps possible autonome, qu'il fasse les choses par lui-même, on se bat pour ça et on l'éduque comme ça. Notre petit garçon nous pousse à y croire. C'est une maladie rare, très rare, qu'on ne connaît pas encore très bien... on vit au jour le jour, on célèbre chaque victoire »,** confie sa maman, Marlène.



DES NOUVELLES D'IBRAHIMA, 4 ANS, ATTEINT D'AMYOTROPHIE SPINALE ET AMBASSADEUR DU TÉLÉTHON 2023 – BOUCHES-DU-RHÔNE (13)

Souvenez-vous : Ibrahima, a bénéficié très tôt d'une thérapie génique qui a changé le cours de sa maladie. L'amyotrophie spinale ayant déjà frappé sa famille, Flavia, enceinte de 4 mois, a pu réaliser un dépistage prénatal qui révèle que son bébé est lui aussi atteint. Très vite, les médecins proposent un traitement disponible. Ibrahima est traité par thérapie génique, en avril 2021, à 5 semaines de vie. Alors que l'évolution naturelle de la maladie lui aurait fait perdre des forces, son destin change : à 5 mois Ibrahima se retourne du dos au ventre, commence à ramper. A 6 mois, il se lance dans le 4 pattes pour marcher dès 11 mois ! Aujourd'hui, Ibrahima court, saute et bouge au rythme de sa musique préférée. **« Nous avons eu une chance incroyable de bénéficier de ce traitement très tôt car cela a empêché que la maladie apparaisse ! Il faut absolument donner cette chance à d'autres enfants, c'est primordial. »** Désormais celui qui était l'un des ambassadeurs du Téléthon 2023 habite à Marseille avec sa maman, Flavia, et continue de grandir comme tous les enfants de son âge !

👉 **Ibrahima : « Si je marche, c'est grâce à vous ! » | Téléthon 2023**

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 PROVENCE-ALPES-CÔTE-D'AZUR :

SERVICE RÉGIONAL PROVENCE:
situé à Aix-en-Provence (13)



SERVICE RÉGIONAL CÔTE-D'AZUR :
2 antennes basées à Villeneuve Loubet (06) et à Lucciana (20)



SERVICE RÉGIONAL PROVENCE :
13 professionnels, dont 9 Référents parcours de santé

SERVICE RÉGIONAL CÔTE-D'AZUR :
14 professionnels, dont 9 Référents parcours de santé



TÉLÉTHON

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 !!**

111

En duplex et en direct sur les chaînes de France Télévisions, Sophie Jovillard et Madjid Khiat, partageront la mobilisation exceptionnelle des Pélissannais !



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 boites de camembert, samedi 6 décembre à partir de 11h, sous les arcades de la place de la République.**

LE TÉLÉTHON EN PROVENCE-ALPES-CÔTE-D'AZUR !

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 :

AUX DOJOS PIERREVERT ET SAINT TULLE (04) : 1-2-3637 chutes !

Préparez les tatamis car les judokas du club Shindo des dojos de Pierrevert et de Saint-Tulle sont prêts à relever le défi ! Ici, chaque chute compte : l'objectif est d'en atteindre 3 637. Du plus petit aux vétérans, tous réaliseront leurs meilleures cascades !

GARDANNE (13) : Une course haute en couleur pour le Téléthon – 15 novembre

Explosion de couleurs au cœur de Gardanne ! Le 15 novembre, 500 coureurs de tous niveaux sont attendus pour une *color run* festive dans les rues de la ville. Tous les bénéfices des inscriptions seront reversés au Téléthon. À l'arrivée, un lancer de pigments colorés viendra récompenser les courageux participants !

LES SCOUTS DE MONACO S'ENGAGENT POUR L'ENVIRONNEMENT ET LES MALADIES RARES – 23 novembre

Les jeunes Scouts de Monaco mêleront protection de la planète et soutien au Téléthon. Après avoir fait pousser des plants d'arbres, ils les revendront au profit du Téléthon. Chaque arbre sera parrainé, nommés et replantés par la suite, le 23 novembre dans des communes monégasques pour un reboisement ; une initiative riche de sens !



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.



ALPES-DE-HAUTE-PROVENCE (04)

Marie-Edith Derupt : 06 70 72 40 19

HAUTES-ALPES (05)

André Cailleton : 06 15 82 99 17

ALPES-MARITIMES (06)

ALPES-MARITIMES-EST

Cédric Bremond : 06 11 47 70 30

ALPES-MARITIMES-OUEST

Nicole Lacombe : 06 09 80 18 97

BOUCHES-DU-RHÔNE (13)

BOUCHES-DU-RHÔNE A (ARLES)

Valentin Marcellin : 06 58 98 54 26

BOUCHES-DU-RHÔNE B (ISTRES)

Alain Heurtin : 06 45 65 56 74

BOUCHES-DU-RHÔNE C (MARSEILLE)

Grace Russo : 06 25 91 13 03

BOUCHES-DU-RHÔNE D (AIX)

Corinne Corfdir : 06 80 44 34 40

BOUCHES-DU-RHÔNE E (AUBAGNE-LA CIOTAT)

Muriel Amar : 07 50 85 69 74

VAR (83)

Cédric Marc : 06 33 77 06 91

VAUCLUSE (84)

Martine Décher : 06 81 28 69 52

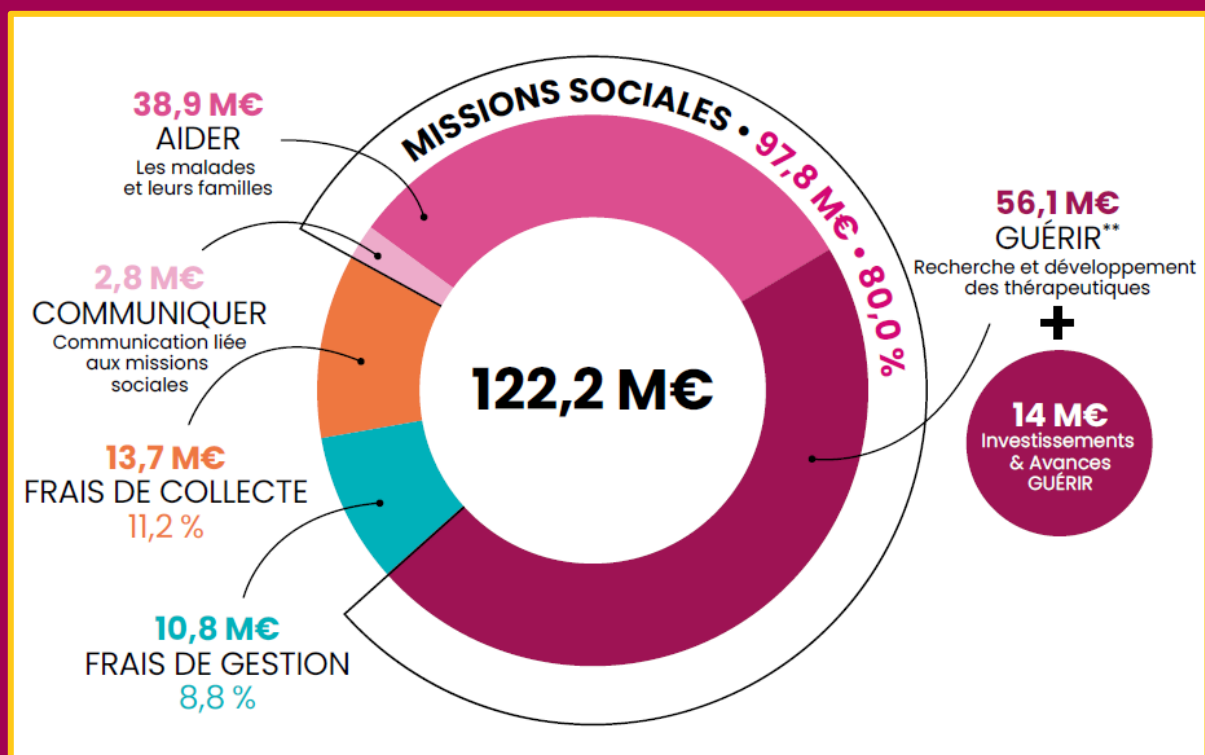
CONTACT PRESSE AFM-TÉLÉTHON

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