

# BRETAGNE TÉLÉTHON 2022



DOSSIER DE PRESSE

Contact Presse AFM-Téléthon : Ellia Foucard-Tiab : [efoucardtiab@afm-telethon.fr](mailto:efoucardtiab@afm-telethon.fr)

01 69 47 25 64 – 06 23 06 08 90

# ÉDITO



**Au départ, un rêve fou** : guérir nos enfants, nos proches atteints de maladies génétiques, rares, inconnues et incurables, frappant les familles de génération en génération. **Impossible ? Non.** Parce la fatalité n'était pas dans notre ADN de parents, **nous avons relevé des défis sans précédent**, dans la recherche scientifique et médicale comme dans l'accompagnement des malades. **Nous avons fait le choix de la génétique, puis de la thérapie génique** à une époque où nous étions seuls à y croire. Autour de nous, beaucoup doutaient, mais nous n'avons rien lâché. Et **aujourd'hui, de maladies méconnues, nous sommes passés à des premières maladies vaincues.** Une véritable révolution de la médecine est en marche qui change le monde des maladies rares, et pas seulement... Nous n'avons rien lâché pour faire reconnaître et garantir les droits et la citoyenneté des personnes malades et en situation de handicap.

**Et aujourd'hui, la vie des malades a changé. Désormais acteurs de leur vie, ils bénéficient de nouveaux droits, de diagnostics, de parcours de soins adaptés, et pour certains de premiers traitements. Nous y avons cru, pas à pas, les obstacles ont cédé, les percées se sont multipliées et les premières victoires sont là.** Mais parce que 95% des maladies rares restent encore sans traitements, parce que de plus en plus de candidats-médicaments sont aux portes de l'essai, **plus que jamais il nous faut continuer à innover pour multiplier les victoires.** Parents, familles, malades, chercheurs, bénévoles, partenaires et donateurs... Ensemble, nous sommes l'avant-garde d'une révolution de la médecine au bénéfice du plus grand nombre et **ensemble nous ne lâcherons rien !**

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

# ENSEMBLE, ON NE LÂCHE RIEN !

## Le Téléthon peut tout changer

Ils s'appellent Lucie, Benjamin et Lou. Ils sont les visages d'une recherche qui avance, qui gagne et qui doit aussi relever de nouveaux défis. Ils sont les ambassadeurs Téléthon 2022.



**"Ses progrès sont flagrants. C'est une véritable chance et ça, c'est grâce aux avancées considérables réalisées par le Téléthon. Participer au Téléthon, c'est essentiel pour parler une fois de plus de cette horrible maladie et continuer à faire avancer la recherche et le dépistage !"** Alice, maman de Lucie, atteinte d'amyotrophie spinale.



**"Il y a un avenir pour Benjamin ! On arrive après 30 ans de combat, 30 ans durant lesquels des familles qui ne savaient rien, ont mis beaucoup de choses en place. On n'est pas encore à la guérison mais ça progresse. L'espoir est là, la recherche avance vite, la fatalité, il n'en est pas question !"** Nicolas, papa de Benjamin, atteint de myopathie de Duchenne.



**"Quand on découvre que nos deux enfants souffrent d'une maladie très rare pour laquelle il n'existe pas de traitement, on est seuls au monde. En 2019, je me suis dit qu'il fallait que j'agisse. Lou a une épée de Damoclès au-dessus de la tête alors il faut se dépêcher de trouver un traitement. Il faut que je fasse quelque chose et vite ! Ça ne sera peut-être pas pour elle, mais pour tous les autres enfants."** Virginie, maman de Lou, atteinte du syndrome de Leigh.

**DÉVELOPPER DES THÉRAPIES  
INNOVANTES POUR GUÉRIR**





## VOYAGE DE PRESSE AU COEUR DES LABORATOIRES DU TÉLÉTHON

Pour atteindre son objectif – Guérir - l'AFM-Téléthon a créé et développé des laboratoires et des outils qui font progresser la compréhension des maladies, la mise au point de thérapies innovantes issues de la connaissance des gènes et des cellules et leur application à l'Homme. Pour découvrir cette nouvelle médecine, l'AFM-Téléthon propose deux journées d'immersion et de rencontres avec des chercheurs à la pointe dans leur domaine, des familles et voir concrètement comment sont utilisés les fonds du Téléthon.

» Jeudi 17 novembre – 10h – 14h – Visite d'I-Stem et de Généthon

» Jeudi 24 novembre – 10h – 14h – Visite d'I-Stem et de Généthon

### **Généthon : l'un des leaders de la thérapie génique.**

Depuis 1990, Généthon a ouvert le chemin des traitements pour comprendre et identifier l'origine des maladies rares génétiques et développer des médicaments innovants pour les traiter. Généthon figure aujourd'hui parmi les leaders du domaine.

220 chercheurs, 12 essais cliniques en cours, 5 en préparation, 1 médicament issu de ses recherches disponible sur le marché.

### **Comment les chercheurs imaginent et conçoivent des médicaments de thérapie cellulaire pour des maladies rares.**

I-Stem, laboratoire dédié à la conception de médicament innovant à partir de cellules souches. Maladies du muscle, des motoneurons, de la peau, de la rétine et celles associées à des anomalies du développement du système nerveux central, 75 chercheurs, répartis dans 900 m<sup>2</sup> de laboratoires sont dédiés à la recherche et au développement.



Renseignements et inscriptions :

01 69 47 25 64

[efoucardtiab@afm-telethon.fr](mailto:efoucardtiab@afm-telethon.fr)

# Développer des thérapies innovantes pour guérir



Parce que les maladies neuromusculaires sont rares et, pour la plupart, d'origine génétique, l'AFM-Téléthon mène une stratégie d'intérêt général qui s'appuie sur l'innovation et bénéficie à l'ensemble des maladies rares. Sous son impulsion, une nouvelle médecine émerge qui rayonne bien au-delà des maladies rares. En 2022, l'AFM-Téléthon soutient 41 essais chez l'homme en cours ou en préparation dans 32 maladies différentes dont 16 maladies neuromusculaires et 16 autres maladies rares (vision, sang, cerveau, peau, foie...). Elle finance également des équipes de recherche partout en France et **notamment en Bretagne.**

## Une chercheuse Bretonne à Généthon

Isabelle Richard, originaire de Combrit (29), est responsable de l'équipe dystrophies musculaires des ceintures de Généthon, maladies sur lesquelles elle travaille depuis plus de 30 ans. Après avoir découvert des gènes responsables de différentes myopathies des ceintures, elle a mis au point, avec son équipe, une thérapie génique pour la dystrophie musculaire des ceintures liée au gène FKRP qui consiste à apporter le gène FKRP fonctionnel grâce à un vecteur viral. Sur la base de ces résultats, un essai de thérapie génique a démarré en France et en Europe, pour cette maladie sans traitement spécifique aujourd'hui. L'objectif : stopper son évolution et peut-être la faire reculer!



## LES CONSULTATIONS PLURIDISCIPLINAIRES



Les consultations pluridisciplinaires permettent aux malades de rencontrer dans un même lieu, et dans une même journée, les différents spécialistes de leur maladie 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 2022, 48 consultations bénéficient du soutien de l'Association qui a engagé 1,6 millions d'euros pour financer des postes de psychologues, secrétaires, médecins, ergothérapeutes dans ces consultations indispensables aux malades.

### En Bretagne, l'AFM-Téléthon soutient 6 consultations pluridisciplinaires :

- **Brest (29)** : Centre Hospitalier Universitaire de Brest et Université de Bretagne Occidentale, consultation enfants
- **Roscoff/Brest (29)** : Centre de Perharidy, consultation adultes
- **Rennes (35)** : Centre Hospitalier Universitaire de Rennes, consultation adultes et enfants
- **Vannes (56)** : Centre Hospitalier Bretagne Atlantique, consultations adultes et enfants



# OPÉRATION "1000 CHERCHEURS DANS LES ÉCOLES"

Chaque année, depuis 2013, des centaines de scientifiques partent à la rencontre des élèves pour partager leur passion : la recherche. L'opération « 1000 chercheurs dans les écoles » organisée par l'AFM-Téléthon, en partenariat avec l'APBG (Association des Professeurs de Biologie et Géologie), a ainsi permis à 335 000 élèves de collèges et lycées de découvrir la génétique et ses secrets, ainsi que les thérapies innovantes développées pour des maladies rares.

Cette année, du 7 novembre au 2 décembre, les chercheurs laissent tomber la blouse blanche, le temps d'un échange.

Des centaines de chercheurs travaillant dans les laboratoires du Téléthon et/ou recevant le soutien de l'AFM-Téléthon, parcourent la France à la rencontre des élèves de collèges et lycées.

**L'objectif : sensibiliser, transmettre, éveiller la curiosité et pourquoi pas faire naître des vocations auprès des jeunes élèves.** Véritable moment de partage et de dialogues, ces interventions permettent de mieux comprendre la biologie, la génétique, les thérapies innovantes (thérapies géniques, cellulaires...).

» Découvrir l'opération « 1000 chercheurs dans les écoles » en images :



**Journalistes, vous pouvez assister à ces échanges qui se déroulent près de chez vous !**

Retrouvez toutes les informations sur <https://education.telethon.fr/>-  
Rubrique « 1000 chercheurs »

Renseignements :  
01 69 47 25 64 / [efoucardtiab@afm-telethon.fr](mailto:efoucardtiab@afm-telethon.fr)

# ILS TÉMOIGNENT

EN BRETAGNE



## EN BRETAGNE, DES FAMILLES TÉMOIGNENT

**Leur point commun : vivre avec une maladie rare. De Lille à Ajaccio, de Fort-de-France à Nouméa, partout en France, des enfants, des adolescents et des adultes incarnent les progrès de la médecine et de la recherche.**



**Léon, 2 ans, atteint d'amyotrophie spinale, a bénéficié d'un médicament de thérapie génique qui lui redonne des forces.**

Il vit à Penvénan (22)

En février 2021, Léon a seulement 4 mois quand les médecins lui diagnostiquent une amyotrophie spinale, une maladie rare qui le prive de force, de ses capacités respiratoires et engage son pronostic vital. Mais deux mois plus tard, il bénéficie du premier traitement disponible pour cette maladie : un médicament de thérapie génique, issu des recherches pionnières de Généthon, le laboratoire du Téléthon, qui, en une seule injection d'un gène -médicament, redonne de la force aux enfants.

« **Dès l'annonce, les médecins nous ont expliqué la maladie, que l'espérance de vie n'était que de deux ans. Puis on nous a proposé la thérapie génique et dès le lendemain, nous avons signé le consentement. La thérapie génique a réellement sauvé Léon et c'est grâce au Téléthon** ».

Une seconde naissance pour le petit garçon et sa famille.

### **Amyotrophie spinale : l'enjeu du dépistage génétique néonatal**

Depuis l'arrivée des premiers traitements pour l'amyotrophie spinale, l'enjeu est désormais de traiter les bébés atteints avant même l'apparition des premiers symptômes, gage d'une meilleure efficacité.

Le projet Depisma, lancé par l'AFM-Téléthon en collaboration avec les Hôpitaux Universitaires de Strasbourg, le Centre Hospitalier Universitaire de Bordeaux, les Agences régionales de santé Grand-Est et Nouvelle Aquitaine et le soutien de la filière de santé FILNEMUS, est la première étude de dépistage néonatal génétique, dispositif autorisé en août 2021 dans le cadre de la révision des Lois de Bioéthique.

**L'objectif est double :**

**-démontrer la faisabilité du dépistage néonatal génétique à grande échelle.**

**-démontrer l'efficacité optimisée du traitement lorsqu'il est administré en pré-symptomatique**

« Avec le dépistage génétique, on ne cherche qu'une seule mutation génétique sur le gène SMN1 parce qu'il n'existe pas d'autre marqueur de la maladie. C'est une vraie percée, ça ouvre probablement la voie dans un futur plus ou moins proche au dépistage d'autres maladies génétiques. C'est un vrai progrès pour la médecine. » précise Didier Lacombe, généticien et coordonnateur du Centre Régional de Dépistage Néonatal Nouvelle Aquitaine au CHU de Bordeaux.

### **FOCUS**

#### **Qu'est-ce que l'amyotrophie spinale ?**

Cette maladie génétique rare touche les neurones moteurs. Elle se caractérise par une faiblesse et une fonte précoce des muscles du bassin, des épaules, du tronc, des bras et des jambes. Dans les formes les plus graves, l'amyotrophie spinale est mortelle avant l'âge de deux ans. Elle touche un nouveau-né sur 6 000, et en France on estime entre 80 et 100 naissances par an. Il existe aujourd'hui 3 traitements qui changent le cours de la maladie



## Pour Thibault et Ouiza, le Téléthon a tout changé

### Thibault, 21 ans, a bénéficié d'un essai de thérapie génique pour traiter une maladie qui le prive peu à peu de la vue.

Il est originaire de Rennes (35)

Il y a 3 ans, Thibault commence à avoir des premiers troubles de la vision avant de perdre la vue en quelques semaines. « **Je voyais comme de la buée très noire sur un pare-brise à l'intérieur de la voiture** ». Cette maladie, la Neuropathie optique de Leber, apparaît brutalement. Quelques temps après le diagnostic, Thibault et ses parents prennent la décision d'aller consulter à Paris et rencontrent, en décembre 2019, le docteur Catherine Vignal, spécialiste de la vision, à l'hôpital des Quinze-Vingts. Deux mois plus tard, il reçoit un médicament de thérapie génique. « **Je vois mieux sur les côtés, j'ai aussi retrouvé toutes les couleurs. Les améliorations sont arrivées petit à petit. Mais surtout, le traitement a changé ma vie : je peux rejouer au foot, ce que je ne pouvais pas faire il y a un an, mais aussi marcher seul dans la rue !** »

#### FOCUS

##### Qu'est-ce que la Neuropathie Optique Héritaire de Leber

La Neuropathie Optique Héritaire de Leber (NOHL) est une maladie génétique rare de la vision, due à l'anomalie d'un gène mitochondrial. Elle provoque une altération des cellules nerveuses qui composent le nerf optique entraînant une perte brutale et soudaine de la vision centrale dans le 1er œil, puis le second est atteint à son tour de manière irréversible. Elle survient généralement chez des adolescents et des jeunes adultes entre 15 et 30 ans. La maladie serait à l'origine de la cécité chez environ 1400 à 1500 personnes par an aux Etats-Unis et en Europe.



#### Une thérapie génique qui restaure la vision

Des malades atteints de Neuropathie Optique de Leber (NOHL) ont pu bénéficier d'un traitement de thérapie génique développé par la société GenSight Biologics. Ce médicament est issu de recherches fondamentales menées il y a plus de dix ans par une équipe de l'Institut de la vision soutenue par l'AFM-Téléthon et d'une technologie de production développée en collaboration avec Généthon, le laboratoire de l'AFM-Téléthon. Gensight Biologics utilise une technologie unique, brevetée et exclusive, basée sur l'utilisation d'une séquence de ciblage mitochondrial, qui, associée au gène d'intérêt permet de l'adresser spécifiquement à l'intérieur de la mitochondrie, pour y produire la protéine fonctionnelle. Le médicament est aujourd'hui en cours d'approbation par les autorités de santé.

### Ouiza, 59 ans, a participé au premier essai de thérapie cellulaire pour traiter une maladie rare de la vision.

Elle vit à Rennes (35)

#### FOCUS

##### Qu'est-ce qu'une rétinite pigmentaire ?

Les rétinites pigmentaires sont un ensemble de maladies génétiques de l'œil. A ce jour, on connaît plus de 39 gènes impliqués dans ces maladies. Elles se caractérisent par une dégénérescence progressive des cellules de l'épithélium, les cellules pigmentées situées à la surface de la rétine qui provoque la dégénérescence progressive des photorécepteurs et, à terme, la cécité. En France, 30 000 personnes sont atteintes de rétinites pigmentaires.

Touchée par une rétinite pigmentaire depuis son plus jeune âge, Ouiza a une vision extrêmement limitée. Lorsqu'elle apprend qu'elle va participer au premier essai clinique de thérapie cellulaire pour traiter les rétinites pigmentaires, le ciel s'éclaircit. En septembre 2019, Ouiza est la première malade greffée. « **J'ai beaucoup de chance d'avoir pu bénéficier de cet essai. C'était bouleversant, c'est l'événement de ma vie et surtout je n'avais rien à perdre...** » Et tout à gagner : quelques mois après la greffe, Ouiza perçoit plus de la lumière qu'avant le traitement.

#### Un patch cellulaire pour restaurer la vision.

Depuis plus de 10 ans, Christelle Monville, chercheuse à I-Stem, se consacre au développement d'approche de thérapie cellulaire pour les maladies de la rétine. Elle a conçu, à partir de cellules souches, un « patch » qui, greffé sous la rétine, pourraient restaurer la vision des malades atteints de rétinite pigmentaire. L'essai clinique, qui a débuté fin 2019, inclura 12 patients. Ce traitement prometteur pourrait à terme, également permettre de soigner une forme de dégénérescence maculaire liée à l'âge qui concerne plus de 1,5 million de personnes.

## **Jules, 6 ans, atteint d'une myopathie myotubulaire qui le privait de tout mouvement, il a reçu un médicament de thérapie génique qui lui permet d'être aujourd'hui debout.**

Il vit à Janzé (35)

L'histoire de Jules est le meilleur symbole d'une révolution de la médecine en marche... Il est encore nourrisson quand les médecins diagnostiquent une myopathie myotubulaire, une maladie rare qui le prive de force au point de ne pas pouvoir respirer seul. On annonce à ses parents que 80% des enfants atteints de cette maladie décèdent avant l'âge d'un an. Mais Jules déjoue les pronostics. Malgré la difficulté du quotidien, malgré la lourdeur des soins médicaux, Anaïs et Wilfried se battent. Puis un jour, on évoque la thérapie génique. Un médicament, conçu à Généthon, le laboratoire du Téléthon, montre des résultats spectaculaires. En janvier 2020, alors que Jules a 3 ans, il reçoit le traitement de thérapie génique. **«Depuis, il ne cesse de progresser. Plus d'assistance respiratoire, il parle, il joue et fait même ses premiers pas. Ça a été une émotion tellement forte ! On n'arrive même pas à trouver les mots. Je ne sais pas si vous vous rendez compte à quel point la thérapie génique a pu changer nos vies »** partagent ses parents.



### **Un médicament de thérapie génique à l'essai dans la myopathie myotubulaire**

Grâce au travail acharné de l'équipe d'Ana Buj-Bello à Généthon, un médicament de thérapie génique redonne de la force aux enfants atteints. En effet, testé dans le cadre d'un essai, la majorité des enfants traités ont montré des progrès spectaculaires. « C'est un moment vraiment extraordinaire. J'ai travaillé sur cette maladie pendant 20 ans, sans relâche, des premières preuves de concept à la mise au point de cette thérapie génique. C'est extrêmement émouvant de voir ces enfants qui n'avaient aucune force, respirer seuls, s'asseoir, jour et même marcher, en aussi peu de temps, après une seule injection de ce vecteur-médicament. » commente Ana Buj-Bello, la chercheuse qui a mis au point ce médicament.

#### **FOCUS**

##### **Qu'est-ce que la Myopathie myotubulaire?**

La myopathie myotubulaire est une maladie génétique rare des muscles, qui touche uniquement les garçons (1 nouveau-né sur 50 000). Dans la majorité des cas, l'évolution est fatale dans les premiers mois de vie suite à l'extrême faiblesse musculaire et l'insuffisance respiratoire sévère caractéristiques de la maladie.

#### **Journalistes:**

- Pour rencontrer Christelle Monville et Ana Buj-Bello vous pouvez participer aux voyages de presse.
- Pour échanger avec ces familles

#### **Contactez le service de presse :**

01.69.47.25.64 / [efoucardtiab@afm-telethon.fr](mailto:efoucardtiab@afm-telethon.fr)



ACCOMPAGNER LES  
FAMILLES

# Accompagner les familles et les malades au quotidien



Parce que les maladies neuromusculaires sont des maladies évolutives et invalidantes, l'AFM-Téléthon a mis en place, dès 1988, un modèle d'accompagnement pour proposer de nouvelles solutions aux problèmes posés par la maladie. La mission de l'AFM-Téléthon auprès des malades se décline autour d'une ambition : permettre à chacun de réaliser son projet de vie.

**16 Services régionaux regroupent 176 professionnels**, notamment les Référents Parcours de Santé (RPS) qui accompagnent les malades et leur famille au quotidien. Parcours de soins (suivi médical, paramédical, information sur la recherche, les essais cliniques, les traitements...), compensation et la 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), ... les RPS sont une vraie boussole pour les familles touchées par la maladie.



**ZOOM**

LE SERVICE RÉGIONAL DE L'AFM-TELETHON  
EN BRETAGNE



1 SERVICE RÉGIONAL BASÉ À TREGUEUX (22)



7 PROFESSIONNELS  
DONT 5 RÉFÉRENTS PARCOURS DE SANTÉ (RPS)



**En 2021, les professionnels de l'AFM-Téléthon ont soutenu 8 090 familles dans leur parcours de santé.**

Pour en savoir plus : Accompagner les malades et leurs familles | AFM Téléthon ([afm-telethon.fr](http://afm-telethon.fr))



Envie de faire un reportage ?

Contactez-nous :

01.69.47.25.64 / [efoucardtiab@afm-telethon.fr](mailto:efoucardtiab@afm-telethon.fr)

# Le Téléthon donne des couleurs !

Le Téléthon 2022 sera celui des couleurs ! En effet, tout au long des 30h, partout en France, les Français mobilisés pour le Téléthon 2022 redoubleront d'énergie pour mettre de la couleur dans leurs spécialités culinaires, challengeront les sportifs en leur proposant des défis peinturlurés, éclaireront de 1 000 nuances leurs monuments, rehausseront leurs ronds-points de fleurs multicolores.

## Les villes Ambassadrices du Téléthon

Pour incarner cette mobilisation unique de centaines de communes, **Cassis (13), Dijon (21), Guebwiller (68) et Lorient (56)**, seront les villes ambassadrices du Téléthon 2022 et auront carte blanche pour révéler toutes leurs nuances ! Au-delà de ces quatre villes, la mobilisation de toute la France sera visible à l'antenne grâce au « Journal du Téléthon », une compilation de vidéos, diffusée tout au long des 30h sur les chaînes et les écrans de France Télévisions.

**Le Grand-Bain du Téléthon :  
un défi commun pour les 4 villes Ambassadrices**

Tous à l'eau pour le Téléthon (animateurs compris !).

**Les Cassidains, les Dijonnais, les Guebwillerois et les Lorientais** devront rivaliser d'ingéniosité et de courage pour se mettre à l'eau durant les 30h de Téléthon.



## Rejoignez le mouvement !

Le Téléthon, c'est plus de **2 millions** de personnes qui participent aux **17 000 animations** proposées par les bénévoles du Téléthon, en France et à l'étranger.

**Envie de mettre votre touche dans le #Téléthon2022 ?**

Les coordinateurs Téléthon vous aiguilleront pas à pas dans l'organisation de votre animation ! Repas, défis sportifs, soirée animée, défilés colorés, ... Laissez-vous tenter et proposez un évènement qui vous ressemble !

### 5 bonnes raisons de se mobiliser pour le Téléthon :

- **C'est un vrai moment de partage avec mes amis, mes voisins, mes collègues,**
- **Je contribue à faire avancer la recherche,**
- **Je participe à une fête nationale sans égal,**
- **J'ai des talents culinaires,**
- **Je participe parce que sans moi, rien n'est possible...**



Pour retrouver toutes les informations près de chez vous  
[telethon2022.fr](http://telethon2022.fr)

# CARNET D'ADRESSE

## EN BRETAGNE



**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/région avant, pendant et au lendemain du Téléthon ! N'hésitez pas à les contacter !

### **Côtes-d'Armor (22)**

**Côte d'Armor-Est** : Gérard GESRET : 06 70 61 33 17

**Côte d'Armor-Ouest** : Service de presse : 01 69 47 25 64

### **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** : Christine UHEL : 06 50 73 64 27



**442 Communes mobilisées**



**7 Coordinations Téléthon**



**642 Animations**



**5 680 046 € Collectés  
en 2021**



