

PAYS DE LA LOIRE  
**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 motoneurones, 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.

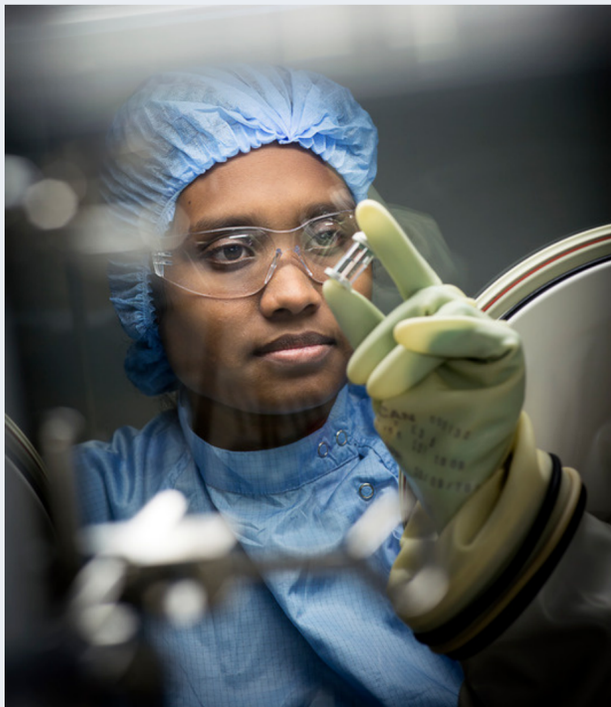


Renseignements et inscriptions :

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 Pays de la Loire**.

## A Nantes (44), des organoïdes au service d'une maladie rare

Maxime Mahé est chercheur au laboratoire TENS1 de l'université de Nantes, dédié à l'étude du système digestif et du système nerveux entérique, le « second cerveau » du corps. Avec le soutien de l'AFM-Téléthon, il étudie le dialogue entre les muscles et le système nerveux qui contrôle le système digestif, souvent touché dans les maladies neuromusculaires. En prenant pour modèle la maladie de Hirschprung, pathologie congénitale rare dans laquelle une partie du tube digestif ne se contracte pas, il a mis au point des organoïdes humains de tube digestif, à partir de cellules souches pluripotentes induites [IPS] humaines, pour observer comment s'y développent les muscles, identifier des marqueurs qui permettront de déterminer chez chaque malade la zone du tube digestif qui se contracte mal et ainsi améliorer la chirurgie, seul traitement actuel de la maladie.

« **Les organoïdes que nous avons développés sont des minitubes digestifs, d'un ou deux millimètres de long, que nous obtenons à partir de cellules souches pluripotentes induites [IPS] humaines que nous mutons. Nos recherches apporteront peut-être de nouvelles connaissances sur le développement du système nerveux central et des muscles, et sur leur communication entre eux.** » souligne le chercheur.



Envie de faire un reportage ?



Contactez-nous

01 69 47 25 64

efoucardtiab@afm-telethon.fr

## A Angers (49), Vincent Procaccio identifie 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. Un homme de 70 kg produit chaque jour l'équivalent de son poids en « carburant » pour le bon fonctionnement de ses organes. Comme elles sont présentes dans tout le corps, leur dysfonctionnement provoque des atteintes extrêmement variables et peuvent toucher différents organes. On estime qu'1 personne sur 4 300 est atteinte d'une forme de maladie mitochondriale.

Vincent Procaccio, Chef du service de génétique médicale du CHU d'Angers, mène, avec le soutien de l'AFM-Téléthon, un projet de recherche pour identifier des molécules capables d'agir sur les dysfonctionnements de la mitochondrie et ainsi traiter ces maladies.



« Les maladies neurodégénératives, comme Parkinson ou Alzheimer, présentent aussi une dysfonction mitochondriale. La capacité de produire de l'énergie est également importante dans les maladies métaboliques comme le diabète ou encore le cancer. Les médicaments que nous étudions pourront aussi être utiles pour ces maladies. » explique Vincent PROCACCIO.

## 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 Pays de la Loire, l'AFM-Téléthon soutient 2 consultations pluridisciplinaires :**

**- Angers (49) : Centre Hospitalier Universitaire (CHU), consultations adultes et enfants**



Envie de faire un reportage ?

Contactez-nous

01.69.47.25.64 / efoucardtiab@afm-telethon.fr



# 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 PAYS DE LA LOIRE



## EN PAYS DE LA LOIRE, 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.**



**Pour Eugénie et Milhan, atteints d'amyotrophie spinale :  
des visages de la révolution médicale en cours**

**Milhan, 3 ans, atteint d'amyotrophie spinale, a pu bénéficier d'un traitement de thérapie génique qui lui redonne des forces. Il vit à Coueron (44)**

Milhan a 15 mois quand les médecins lui diagnostiquent une amyotrophie spinale, une maladie rare qui le privait de force pour jouer, bouger, menaçant même sa vie. Seulement deux mois plus tard, il bénéficie du premier médicament de thérapie génique, issu de la recherche de Généthon, le laboratoire du Téléthon, qui redonne de la force aux enfants. « **La thérapie génique est très porteur d'espoir pour nous en tant que parents. Ça va l'aider à acquérir encore plein de choses.** » explique Najla, sa maman. Les progrès se multiplient : Milhan arrive à tendre ses jambes, il lève les pieds pour les mettre à la bouche, tient son biberon, il commence à bien attraper ses jouets... Une seconde naissance pour Milhan et sa famille.

**Eugénie, 9 ans, atteinte d'amyotrophie spinale.**

**Elle vit aux Herbiers (85).**

Si le visage d'Eugénie est familier, c'est parce que la petite fille avait atteint le cœur des téléspectateurs et celui de Pascal Obispo, parrain du Téléthon 2018. En octobre 2017, Eugénie a pu bénéficier du premier médicament innovant disponible pour l'amyotrophie spinale. Depuis, elle a fait énormément de progrès qui lui permettent de croquer la vie à pleine dent. « **Elle respire la joie de vivre ! Malgré sa maladie et le fauteuil roulant, c'est une petite fille comme les autres, qui a des amis et a plein de passions et qui est très espiègle** » se réjouit sa maman.

### FOCUS

**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.

### 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.

« Aujourd'hui, je bénéficie de ce que le Téléthon fait de plus beau »

**Adrien, 41 ans, a bénéficié d'une approche innovante de thérapie cellulaire pour traiter la rétinite pigmentaire qui affaiblit sa vision depuis l'adolescence. Il vit à Nantes (44) et a été ambassadeur du Téléthon 2021.**

Brutalement, alors qu'il vient de fêter ses 17 ans, Adrien apprend qu'il est atteint d'une maladie de la vision qui va le mener de façon irrémédiable vers la cécité. Lorsqu'il apprend que le premier essai de thérapie cellulaire dans la rétinite pigmentaire, traitement innovant développé par I-Stem en collaboration avec l'Institut de la Vision, a débuté, le ciel s'éclaircit. En janvier 2021, on lui greffe un patch constitué de cellules souches dont l'objectif est de freiner l'évolution de la maladie : **" C'est une maladie très insidieuse, qui vous grignote, doucement, qui grignote votre champ de vision. Elle finit par grignoter le visage de vos proches. C'est à la fois l'un des aspects les plus durs et en même temps ce qui vous fait courir. Aujourd'hui, je bénéficie de ce que le Téléthon fait de plus beau. Je sais que participer à cet essai ne me guérira pas mais je sais aussi que je fais avancer la science pour tous les petits gars de 17 ans comme moi qui vont peut-être pouvoir éviter les péripéties de vie par lesquelles je suis passé. Je remercie les chercheurs d'I-Stem et toutes les équipes impliquées dans cet essai. Ce sont des gens dont il faut souligner le travail et à qui je dis un très grand merci "**.



### **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.

#### **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 située 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.

## Charles, 15 ans est atteint d'épidermolyse bulleuse, une maladie rare de la peau.

Il vit à Nantes (44)

Dès sa naissance, Charles est né sans peau, du haut du genou à la cheville de la jambe droite. Très vite, le diagnostic tombe : il s'agit d'une épidermolyse bulleuse dystrophique, une maladie génétique rare qui se caractérise par l'apparition de bulles liées au décollement du derme et de l'épiderme. « **Le ciel nous est tombé sur la tête. On ne réalise pas l'enfer dans lequel on va vivre. La maladie s'incruste dans votre vie sans l'avoir invitée. Elle ne connaît ni les vacances, ni les dimanches, ni les jours fériés. Ni le jour, ni la nuit !** » confie Emmanuelle, sa maman. Pour autant, Charles et ses proches ne se découragent pas face à la cette maladie qui est devenue le combat de toute la famille.

« **J'essaie de me projeter plus tard. Je ne sais pas trop ce que je vais pouvoir faire car ma maladie avance à grands pas. C'est pour ça que maintenant dans la vie, je fonce, je n'hésite pas à faire ce que j'aime** » partage l'adolescent.

### FOCUS

#### Qu'est-ce que l'épidermolyse bulleuse ?

C'est une maladie génétique rare de la peau qui se caractérise par un décollement du derme et de l'épiderme perceptible par de petites bulles, très douloureuses.

Approches de thérapie génique, de thérapie du gène et de pharmacologie, l'AFM-Téléthon soutient 6 projets de thérapies innovantes pour traiter les épidermolyse bulleuse.

### Des aventures extraordinaires en mode caméra embarquée

#### Raphaël de Juvigné (53) s'envole pour le #Téléthon2022 !

En septembre dernier, Raphaël, 10 ans qui est atteint de la maladie de Charcot-Marie-Tooth, une maladie rare des muscles, évolutive, a participé à la célèbre Coupe Icare, la plus grande manifestation de vol libre au monde et l'un des plus beaux spectacles aériens d'objets volants identifiés (cerfs-volants, parapentes, montgolfières, paramoteurs...) Armé de courage, il a volé en parapente, un parapente qu'elle avait auparavant customisé ! « **C'était.. Whahoo ! On oublie la maladie ! Je retrouve les sensations avec mon corps !** » se souvient Raphaël

**Une aventure exceptionnelle à découvrir sur France Télévisions les 2 et 3 décembre !**

#### Journalistes:

- Pour rencontrer Christelle Monville 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 PAYS DE LA LOIRE



1 SERVICE RÉGIONAL BASÉ À ANGERS (49)



6 PROFESSIONNELS  
DONT 4 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)

# LES COULEURS DU TÉLÉTHON

EN PAYS DE LA LOIRE



# 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)



## Quelques exemples d'animations programmées dans votre région

Le Téléthon, c'est plus de 2.5 millions de personnes qui participent aux 17 000 animations proposées par les bénévoles du Téléthon, en France et à l'étranger. Sans trop en dire, voici quelques animations déjà programmées près de chez vous !



### **CHOLET (49) : 8 000 PAPILLONS EN PAPIER POUR LE TÉLÉTHON !**

Depuis quelques années, les habitants de Cholet attendent avec impatience le défi Téléthon proposé par les bénévoles du centre social Horizons. Au fil des années, ils ont développé une certaine expertise en la matière. Après une collecte de 10 000 billes, la réalisation d'une cordelette de 3 km, d'un patchwork géant de 17 mètres de long et 6 mètres de large ou encore une arche de plus de 3637 pompons, Fabienne et ses acolytes se lancent dans la réalisation de 8000 papillons en papier! « **A chaque fois, notre objectif est de proposer un défi simple qui permette à des personnes de tous horizons de participer, soit en apportant du matériel, soit en prenant part à sa réalisation.** », explique Fabienne, membre de la commission sociale handicap au sein du centre social choletais. « **Cette année, nous avons choisi les papillons parce que ça évoque l'idée d'une transformation. Nous souhaitons que la recherche avance et que les malades puissent bénéficier de traitements qui leur permettent de déployer leurs ailes.** » Vu le nombre de papillons à réaliser, les bénévoles n'ont pas attendu pour mettre les bouchées doubles. Des gabarits ont été mis à disposition des habitants pour qu'ils puissent en confectionner chez eux.

Les papillons sont attendus d'ici le 20 novembre pour laisser le temps aux bénévoles de préparer les décors.

Vous souhaitez participer aux ateliers de confection de papillons en papier ?

- Contactez le Centre socio-culturel Horizon, 4 allée des Aigles, à Cholet. 02 41 65 13 88.
- Vous pouvez également vous rapprocher de la coordination Téléthon du Maine-et-Loire : 02 41 88 52 52



**A Nozay (44)** le rendez-vous est fixé place Jouvence pour une déambulation avec des lampions jusqu'à la mairie, où il sera possible de boire un vin chaud. A la fin de cette marche féérique, les illuminations de Noël seront inaugurées.



**Aux Herbiers, en Vendée (85)**, Caroline lance son triathlon des desserts. Le principe ? Commander le gâteau de son choix sur un formulaire puis aller chercher son dessert sur place. Pour passer commande c'est via ce formulaire : <https://framadate.org/R7cqq3OT6EpBuAr4>

# CARNET D'ADRESSE

## EN PAYS DE LA LOIRE



**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 !

### **Loire-Atlantique (44)**

**Loire-Atlantique-Nord** : Service de presse : 01 69 47 25 64

**Loire-Atlantique-Sud** : Gérard GAUTHIER : 06 61 22 75 75

### **Maine-et-Loire (49)**

Elisabeth MARCHAND : 06 72 29 30 36

### **Mayenne (53)**

Micheline VANDUICK : 06 84 10 71 78

### **Sarthe (72)**

Franck Bourget : 06 77 71 80 95

### **Vendée (85)**

Daniel GABORIAU : 06 72 23 60 48



**412 Communes mobilisées**



**6 Coordinations Téléthon**



**614 Animations**



**5 412 110 € Collectés  
en 2021**



# Tout savoir sur l'action et les comptes de l'AFM-Téléthon, consultez son rapport annuel 2021 [ici](#)

Dès le premier Téléthon, l'AFM-Téléthon s'est engagée à rendre compte de l'utilisation des dons et de ses actions en toute transparence. L'AFM-Téléthon fait partie des associations les plus contrôlées. Les comptes sont rendus publics chaque année. Ils sont accessibles sur internet et diffusés largement.



## POUR TOUT SAVOIR SUR LE TELETHON 2022 : [WWW.TELETHON2022.FR](http://WWW.TELETHON2022.FR)

Contact Presse AFM-Téléthon :  
Ellia Foucard-Tiab : [efoucardtiab@afm-telethon.fr](mailto:efoucardtiab@afm-telethon.fr)  
01 69 47 25 64