

AINCRE

LA MALADIE
C'EST ENFIN POSSIBLE

SUR LES CHÂÎNES DE FRANCE TÉLÉVISIONS
ET PARTOUT EN FRANCE

7-8 DÉC. 2018

TELETHON.FR

3637

service gratuit + prix appel

TÉLÉTHON 2018
HAUTS-DE-FRANCE

Contacts presse :

Ellia Foucard-Tiab / Lina-Rime Godefroy / Eva Flavigny : efoucardtiab@afm-telethon.fr / 01 69 47 25 64

LE TÉLÉTHON

HAUTS-DE-FRANCE

907
COMMUNES
MOBILISÉES

1411
ANIMATIONS

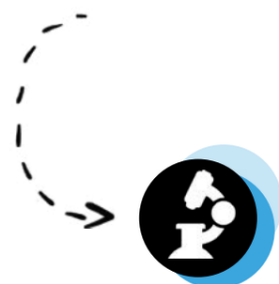
113
BÉNÉVOLES

6 570 201

EUROS
COLLECTÉS

AFM-TÉLÉTHON

VAINCRE LA MALADIE DEVIENT POSSIBLE



LA
RECHERCHE



L'AIDE
AUX MALADES



ILS
TÉMOIGNENT

V comme Vie, Vaincre, Victoires

« L'Histoire nait souvent d'un combat personnel et notre Association l'illustre bien. Nous, familles, touchées dans notre chair et au plus profond de notre cœur n'avions pas d'autres solutions que celle de nous battre contre ces maladies qui tuent nos enfants. Nous, familles, terrassées par l'injustice de la maladie qui frappe nos enfants, n'avions pas d'autres choix que celui de nous battre. Grâce au Téléthon, grâce à vous, les thérapies innovantes remportent aujourd'hui leurs 1ères victoires. » **Laurence Tiannot-Herment, Maman de Charles-Henri, Présidente de l'AFM-Téléthon**



L'histoire de l'AFM-Téléthon est née en 1958 de la volonté d'une poignée de parents bien décidés à sortir du désert médical, scientifique et social et à prendre en main l'avenir de leurs enfants malades. Génération après génération, ils ont défriché, inventé, rassemblé, construit, animés d'une détermination et d'une audace sans limites. Forts de cet esprit « pionnier », la mort aux trousses, ils ont remporté des victoires multiples et franchi les étapes successives vers leurs deux objectifs : guérir et, en attendant, permettre à leurs enfants, à leurs proches, de vivre comme tout le monde. 60 ans après, un pas de géant a été franchi ! De victoires scientifiques en conquêtes sociales, des limites que l'on croyait infranchissables ont été repoussées. L'arrivée des premiers traitements pour des maladies considérées incurables montre à quel point l'action collective, le refus de la fatalité et l'audace ont le pouvoir de changer des vies. Les succès de la thérapie génique se multiplient, une révolution médicale se déploie aujourd'hui à travers le monde. Ce que les équipes pionnières ont réalisé en France et en Italie pour les déficits immunitaires a ouvert la voie à une médecine innovante qui s'attaque à des maladies héréditaires du sang, de la vision, du foie, mais aussi aux cancers, aux maladies neurodégénératives... En 2018, vaincre la maladie devient possible... est possible !

LA RECHERCHE DANS LES HAUTS-DE-FRANCE



Soigner avec des gènes thérapeutiques, réparer les gènes responsables d'une maladie, régénérer un organe avec des cellules souches... Une révolution médicale aussi innovante que celles des vaccins et des antibiotiques se déploie aujourd'hui à travers le monde. Cette révolution médicale s'appuie sur les thérapies issues de la connaissance des gènes, en particulier les thérapies génique et cellulaire soutenues par l'AFM-Téléthon depuis près de 30 ans. Grâce aux dons du Téléthon, l'AFM-Téléthon, le développement de 33 médicaments pour 27 maladies différentes dont des maladies rares de la vision, des muscles, du sang, du foie, du cerveau, de la peau, du cœur... En 2017, elle a également soutenu 250 programmes de recherche et jeunes chercheurs partout en France et notamment au sein de l'équipe Alzheimer & Tauopathies (Inserm UMRS1172) de l'Université Lille Nord de France. Ce laboratoire étudie les mécanismes entraînant la mort des cellules nerveuses dans les maladies neurodégénératives pour développer de nouveaux outils diagnostiques et thérapeutiques.

Au sein de l'équipe Alzheimer & Tauopathies dirigée par Luc Buée, Nicolas Sergeant et ses collaborateurs s'intéressent à la dégénérescence neurofibrillaire liée à la production anormale d'une protéine appelée « Tau » à l'intérieur des neurones. Cette accumulation se traduit par la perturbation, l'altération puis la mort très rapide des neurones. Ce phénomène est notamment observé dans des maladies comme la maladie d'Alzheimer ou la dystrophie myotonique de Steinert, la maladie neuromusculaire la plus fréquente de l'adulte qui affecte les muscles mais aussi les capacités cognitives des patients. Grâce à la compréhension de cette anomalie, l'équipe Lilloise développe des méthodes de diagnostic, actuellement en cours d'évaluation. En parallèle, et en collaboration avec l'Institut de Myologie et l'Institut Imagine, l'équipe de Nicolas Sergeant développe une thérapie génique dont l'objectif est d'empêcher la dégénérescence neurofibrillaire au sein des neurones et ainsi les préserver. Les premiers résultats, chez l'animal, sont prometteurs.



« Ces recherches ont été possibles grâce au soutien de l'AFM-Téléthon, aux donateurs qui ont contribué à améliorer la connaissance de la maladie et ainsi de développer différentes stratégies thérapeutiques »

**NICOLAS SERGEANT EST CHERCHEUR
DANS L'ÉQUIPE ALZHEIMER & TAUOPATHIES**

59,3M€ POUR LA RECHERCHE EN 2017

Pour atteindre son objectif « Guérir », l'AFM-Téléthon crée et développe des laboratoires et des outils qui font progresser la compréhension des maladies génétiques rares, la mise au point de thérapies innovantes issues de la connaissance des gènes et des cellules et leur application à l'Homme. Ainsi, l'Association a notamment engagé en 2017 : **17.7 M€ dans Généthon**, laboratoire leader dans le domaine de la thérapie génique ; **8.7 M€ dans l'Institut de Myologie**, centre d'expertise internationale du muscle et de ses pathologies ; **4.5 M€ dans I-STEM**, laboratoire dédié à l'étude des cellules souches ; **8 M€ pour les appels d'offres** dont l'objectif est de faire émerger de nouvelles pistes thérapeutiques ; **5 M€ dans YposKesi**, plateforme industrielle dédiée à la production de médicaments de thérapies génique et cellulaire.



DEUX VOYAGES DE PRESSE AU COEUR DES LABORATOIRES

Une journée pour découvrir les dernières avancées de la recherche et comprendre comment sont utilisés les fonds du Téléthon

Venez visiter les laboratoires où sont mis au point les médicaments de thérapie génique pour les maladies neuromusculaires, les maladies rares du cœur, du foie et du sang... et de thérapie cellulaire pour des maladies rares de la vision.

JEUDI 22 NOVEMBRE, VISITE DE GENETHON ET I-STEM, laboratoires à la pointe dans les domaines de la thérapie génique et cellulaire

Comment fabrique-t-on un médicament de thérapie génique ? Comment les cellules souches peuvent devenir des candidats-médicaments ? Découvrez des médicaments innovants développés à Généthon et à I-STEM pour vaincre la maladie.

MARDI 27 NOVEMBRE, VISITE DE L'INSTITUT DE MYOLOGIE, un centre d'expertise mondial sur le muscle

L'année 2018 est une année historique pour les maladies neuromusculaires. En effet, la thérapie génique a commencé à démontrer son efficacité dans une myopathie très rare, la pharmacogénétique a permis de traiter les symptômes d'autres maladies offrant une nouvelle vie aux personnes concernées... Au cœur de l'Institut de Myologie, centre d'expertise internationale du muscle, découvrez, à travers de visites et de témoignages de chercheurs, de professionnels de santé et de familles concernées, quelles sont les nouvelles pistes thérapeutiques pour les maladies neuromusculaires, comment fonctionne le muscle et à quel point l'étude approfondie de cet organe est bénéfique pour tous.

Ici un avant goût de ce qu'il vous attend !

<http://bit.ly/2eHYRhJ>

RENSEIGNEMENTS OU INSCRIPTION:

Ellia Foucard-Tiab : 01 69 47 25 64
efoucardtiab@afm-telethon.fr
ou auprès de votre coordination Téléthon

LES INSCRIPTIONS C'EST ICI

<http://bit.ly/20sBWHm>

TOP DÉPART LE 5 NOVEMBRE !

6^e ÉDITION DE L'OPÉRATION « 1000 CHERCHEURS DANS LES ÉCOLES » :

QUAND DES EXPERTS SCIENTIFIQUES PARLENT AUX JEUNES DE LA 3^{ÈME} À LA TERMINALE !

Après s'être rendus dans plus de + de 350 établissements, avoir rencontré 193 000 élèves, les scientifiques financés par l'AFM-Téléthon retournent sur les bancs de l'école.

Du 5 au 30 novembre 2018, organisée par l'AFM-Téléthon et en partenariat avec l'Association des professeurs de biologie et de géologie (APBG), « **1000 chercheurs dans les écoles** » est une opération pédagogique unique en son genre. Des scientifiques soutenus par l'AFM-Téléthon, rencontrent des collégiens et des lycéens en France et à l'étranger. La science, parfois abstraite pour les étudiants, devient alors concrète et permet de compléter les cours de

science et d'initier les élèves aux enjeux de la recherche d'aujourd'hui et de demain.

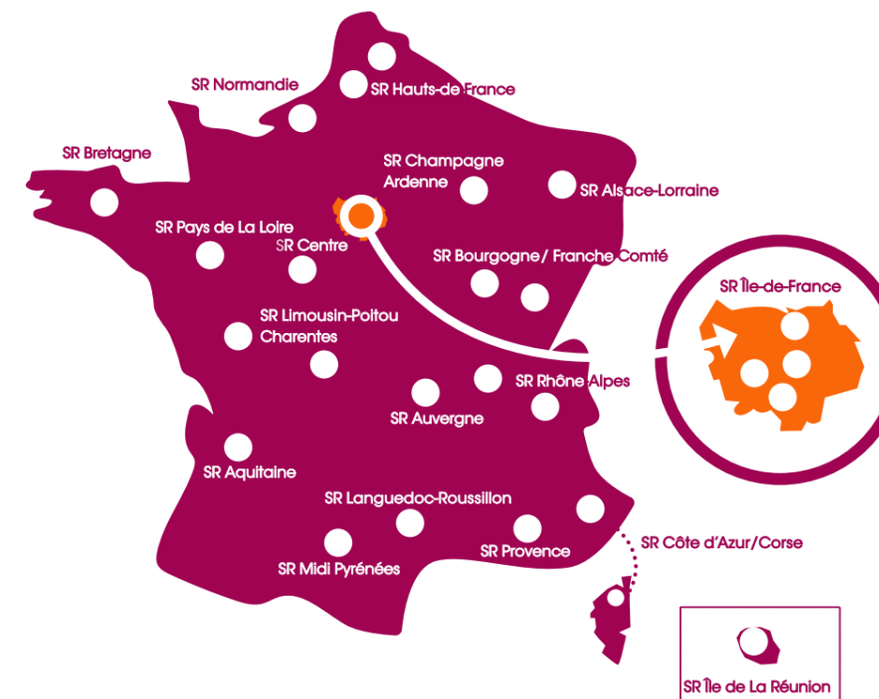
Pour assister à une intervention dans un établissement de votre département, contactez le service de presse de l'AFM-Téléthon au 01 69 47 25 64 ou consultez l'espace presse sur www.telethon2018.fr

L'AIDE AUX MALADES DANS LES HAUTS-DE-FRANCE

Lorsqu'une famille apprend le diagnostic d'une maladie rare, c'est un véritable saut dans l'inconnu. Quelle est cette maladie ? Comment va-t-elle évoluer ? Quels sont les spécialistes ? Comment accepter la perte de la marche ? Quelles aides pour financer un fauteuil roulant ou un aménagement de domicile ?

Pour aider les malades neuromusculaires et leurs familles dans leur quotidien avec la maladie, l'AFM-Téléthon a créé un métier d'accompagnement de proximité : les Référents Parcours de Santé (RPS). Ces professionnels les accompagnent à chaque étape de la maladie (diagnostic, soins, prise en charge médicale adaptée, prévention de l'aggravation de la maladie...) s'assurent que chacun bénéficiant de réponses adaptées à ses besoins (soins, compensation, droits, vie sociale...) et puisse réaliser son projet de vie. **18 services régionaux en France réunissent 171 professionnels financés directement grâce aux dons du Téléthon.**

LES SERVICES RÉGIONAUX DE L'AFM-TÉLÉTHON



« Notre mot d'ordre c'est : écoute et prévention. Lorsqu'une famille fait appel à nous, nous faisons en sorte de l'éclairer sur la situation en question et /ou de proposer des solutions. Par exemple, dans le cadre d'une prise en charge spécifique, nous faisons l'interface entre les professionnels et la famille. Nous pouvons également intervenir auprès d'un employeur pour expliquer les difficultés d'occuper un poste et envisager des adaptations si nécessaire. Nous sommes parfois un interlocuteur auprès des maisons départementales du handicap » explique **Sylviane Pichon, Référent Parcours de Santé Hauts-de-France.**

16 professionnels accompagnent les familles atteintes de maladies neuromusculaires dans les Hauts-de-France

34M€ ENGAGÉS POUR L'AIDE AUX MALADES EN 2017

Réduire les situations de handicap générées par la maladie, c'est aider les malades et les familles à réaliser leur projet de vie, en attendant les traitements. Dans cet objectif, l'AFM-Téléthon mène une lutte sur tous les fronts, de l'accès au diagnostic et à des soins adaptés à l'accompagnement de proximité, en privilégiant la recherche de solutions innovantes et la réponse aux besoins des malades.

Ainsi, elle a notamment engagé en 2017 **17,2 M€ dans l'aide aux malades** à travers par exemple le financement des Référents Parcours Santé (RPS), des professionnels qui accompagnent au sein des services régionaux les familles concernées à chaque étape difficile de la maladie : diagnostic, soins, aides humaines ou techniques, scolarité, emploi...



JOURNALISTES, POUR INTERVIEWER OU SUIVRE UN REFERENT PARCOURS DE SANTE DANS UNE FAMILLE DE VOTRE REGION, APPELEZ AU 01 69 47 25 64



ILS TÉMOIGNENT DANS LES HAUTS-DE-FRANCE

Ils ont été les pionniers des essais de thérapies innovantes, ils ont l'espoir de guérir car leur maladie a été traitée avec succès par thérapie génique, ils ont la chance d'une nouvelle vie grâce à un diagnostic qui ouvre la porte des traitements, ils vivent leur vie comme ils l'entendent, ils ne lâchent jamais rien dans leur combat contre la maladie ... Aujourd'hui, pour ces familles qui refusent la fatalité, l'espoir devient concret, vaincre la maladie devient possible.

POUR LEO, 12 ANS, « PARTICIPER À UN ESSAI, C'EST UNE PREMIÈRE ÉTAPE POUR VAINCRE LA MALADIE ! »

BOURBOURG, PAS-DE-CALAIS



Le diagnostic de myopathie de Duchenne est asséné à ses parents alors que Léo n'a que 3 ans et demi : « Ca a été la douche froide ; nous, on voyait juste la marche hésitante de notre fils et on nous annonce qu'il sera en fauteuil, que son espérance de vie est très courte et qu'on ne peut rien y faire ». La myopathie de Duchenne est la plus fréquente des maladies neuromusculaires de l'enfant, elle touche 1 garçon sur 3500. En 2013, lors de la journée des familles de l'AFM-Téléthon, ils entendent parler, pour la première fois, d'un futur essai clinique pour la mutation génétique spécifique qui concerne Léo. Depuis maintenant presque 3 ans, Léo reçoit un traitement expérimental de pharmacogénétique. « On s'est dit tout de suite, on va le faire. Être dans l'essai, c'est passer d'une étape où on se dit qu'on ne peut rien faire, à une étape où on peut faire quelque chose, où l'on ne reste pas impuissant face à la maladie et où on met toutes les chances de notre côté pour avancer ; c'est une première étape pour vaincre la maladie de notre fils ».

ASSIA GARDE ESPOIR DANS LA RECHERCHE

NORD



Assia a 6 ans et vit à Rexpoede, dans le Nord. La petite fille souffre d'une amyotrophie spinale, une maladie neuromusculaire qui affaiblit peu à peu ses muscles. Lorsqu'elle était bébé, ses parents se sont aperçus qu'Assia bougeait difficilement. Et parce que Jennifer, la maman d'Assia, a perdu une petite sœur de cette maladie, elle en connaît bien les symptômes : « J'avais repéré certains signes : elle ne tenait pas assise, ses jambes étaient très frêles... Malgré les séances de kinésithérapie, il n'y a pas eu d'améliorations » explique Jennifer. La famille se décide à consulter et l'annonce du diagnostic redouté, tombe : « Lors des examens, les médecins ont fait le lien avec la maladie de ma sœur... Je ne savais pas que je pouvais être porteuse du gène de la maladie » confie Jennifer. Quant à Cyril son papa, il raconte : « Les premiers mois on broie du noir. Nos projets personnels sont subitement remis en cause. Et le regard des autres m'a perturbé ... ». Mais la vie reprend le dessus ... En 2015, Assia fait sa rentrée à la maternelle. Une première victoire. La seconde sera celle des traitements. En effet, dans l'amyotrophie spinale, la recherche avance vite : « J'espère qu'un jour, Assia pourra en bénéficier ». Un médicament a été mis sur le marché en 2017 et un essai de thérapie génique lancé aux Etats-Unis, grâce à une technologie développée à Généthron, a débuté en Europe.

UNE NOUVELLE VIE POUR LOU

JUMIGNY, DEPARTEMENT 02



Une amyotrophie spinale est diagnostiquée à Lou vers 18 mois après une série d'investigations car elle ne marche pas, et sa cage thoracique est très déformée. Elle

est immédiatement prise en charge, sur le plan moteur et respiratoire car elle présente une grande fragilité. « On a l'impression que la vie s'arrête, que plus rien ne sera comme avant et tous nos projets tombent d'un coup ». Dès lors, ses parents prennent contact avec le service régional de l'AFM-Téléthon pour recevoir soutien mais aussi conseil et accompagnement dans les différents projets qu'ils doivent mettre en place : « C'est important de ne pas se sentir seuls. Au début, on est perdu : certes notre fille est malade, mais concrètement, il faut faire quoi, de quelle façon, vers qui aller ? Olivier, notre Référent Parcours de Santé, nous apporte une aide importante dans de nombreux domaines ». Ainsi, Virginie et David ont pu trouver de l'aide pour identifier les bons professionnels pour le suivi au quotidien de Lou,

pour accéder à leurs droits, et permettre à leur fille d'être scolarisée: « Notre première victoire contre la maladie a été que Lou puisse faire sa rentrée scolaire comme tous les enfants en septembre 2017 en classe de petite section, à temps plein ! Nous avons eu la chance que toute l'école se soit adaptée à Lou ! ». La seconde victoire est elle des traitements : depuis janvier 2018, elle bénéficie du premier médicament disponible pour l'amyotrophie spinale : « C'est impressionnant ! En à peine 3 ans depuis l'annonce de la maladie, alors qu'on ne nous donnait aucun espoir, il y a eu une nette avancée vers les traitements ! Grâce à cela une nouvelle vie s'ouvre à Lou et à nous ! »

UN ESSAI POUR LÉOPOLD 9 ANS

SIMENCOURT, PAS-DE-CALAIS

Léopold a 9 mois quand ses parents réalisent qu'il ne tient pas bien assis. Quelques mois plus tard, le diagnostic tombe : Léopold est atteint d'une amyotrophie spinale. Passé le choc, ils décident de se relever. « On s'est dit qu'il fallait se battre, que la vie continue et qu'il fallait continuer aussi pour lui ». Au fil des mois, cette vie bouleversée s'organise, et Léopold apprivoise son quotidien avec la maladie. Il y a les docteurs qui « regardent si je vais bien » ; Jonathan, le kiné qui intervient à domicile et s'assure de la rééducation « c'est pour que je sois fort que je fais ça » ; Stéphanie, l'auxiliaire de vie, « une grande, comme papa, maman » et les grands-parents qui se rendent disponibles quand la famille en a besoin. « Léopold n'est pas triste, on essaie de lui donner la vie la plus normale possible » précisent ses parents. Ils ne ménagent d'ailleurs pas leurs efforts pour y parvenir. La maman est intervenue à l'école pour expliquer la maladie de son petit garçon et la famille a construit une maison entièrement adaptée à son handicap. La recherche a avancé très vite dans l'amyotrophie spinale et depuis l'année dernière, il bénéficie du premier médicament disponible : « C'est génial ! Le médicament a légèrement amélioré la motricité de ses membres supérieurs ! » Léopold est un petit garçon pétillant qui vient d'entrer en CM1.

**JOURNALISTES, POUR RENCONTRER OU INTERVIEWER
UN TÊMOIN DANS VOTRE DEPARTEMENT
APPELEZ AU 01 69 47 25 64**



TÉLÉTHON 2018

HAUTS-DE-FRANCE



LE
DISPOSITIF
TÉLÉTHON



LES
CONFÉRENCES
DE LAURENCE
TIENNOT-HERMENT



LE
CARNET
D'ADRESSE



1 million de crêpes pour le Téléthon

« Vous avez de la pâte ; vous avez du suc'. Alors avec la pâte vous faites une crêpe et vous mettez du suc' dessus ! ». Cette réplique culte, qui s'est invitée dans de nombreuses crêpes parties, sera plus que jamais d'actualité à l'occasion du Téléthon 2018. En effet, chaque année, les crêpes sautent partout en France dans les animations Téléthon. Qu'on les fasse ou qu'on les mange, ce « petit » geste contribue à faire avancer la recherche. **C'est pourquoi, cette année, un défi XXL est proposé à tous : organiser une crêpe-party solidaire, chez soi, pour faire grimper le compteur du #Telethon2018. Objectif 1 million de crêpes !**

Comment ça marche ? Il vous suffit d'inviter vos voisins, vos amis ou votre famille les 7 ou 8 décembre pour cette crêpe party solidaire. Sur la page www.1milliondecrepes.fr, annoncez le nombre de crêpes que vous comptez faire déguster à vos convives et alimentez ainsi le compteur du défi de l'émission Téléthon. La recette est simple : 1 crêpe consommée, des euros reversés ! Une fois la crêpes-party finie, reconnectez-vous pour annoncer le montant de votre collecte ! En plus de leur goût sucré ou salé, vos crêpes auront le délicieux goût de la solidarité... Bien sûr, les impatients et les gourmands peuvent lancer leur crêpes-party dès maintenant. Alors, tous à [vos] poêles !

A vous de jouer !

Faites la promo de votre solidarité et publiez vos photos de crêpes sur Instagram avec les #1milliondecrepes et #Téléthon2018 !

Il l'a dit !

« Ce sont toutes ces ventes de crêpes multipliées qui permettent de faire avancer la recherche »





LE DISPOSITIF TÉLÉTHON

DANS LES HAUTS-DE-FRANCE

OPERATION 10 000 VILLAGES POUR LE TÉLÉTHON



En France, dans près d'une commune sur trois, on trouve, d'une façon ou d'une autre, une animation pour le Téléthon. Cette année, pour les mettre à l'honneur, les caméras de France Télévisions iront dans une cinquantaine de villes et villages. Des animateurs de France 3 et France Bleu en région, feront vivre en live l'énergie des bénévoles à travers des villes « duplex » - comme notamment Sucé-sur-Erdre (44), Saint-Viance (19), Douarnenez (29), Beuzeville-la-Grenier (76) ou La Grande Motte (34) ; Des JT « breaking news » donneront le ton en plongeant au cœur des animations. Bref un dispositif XXL à l'image d'une mobilisation XXL à retrouver sur France 3, le samedi 8 décembre de 15h30 à 18h40.

Des spécialités locales XXL aux défis loufoques, les bénévoles toujours très créatifs ont, cette année encore tenu leur promesse. **Zoom sur quelques animations complètement Téléthon.**

Le Téléthon, c'est vous !

Valorisez votre mobilisation en publiant sur les réseaux sociaux des images (photos et vidéos) de votre animation Téléthon !

Alors, souriez et publiez #Téléthon2018
#10000villages

Ohé Ohé Matelot!

Rendez-vous sur la place principale d'Étaples pour rendre hommage à la tradition de pêche locale : criées, danses, et grandes dégustations de produits de la mer seront aux rendez-vous aux sons des chants des marins !



INDISPENSABLE



LES CONFÉRENCES

DE LAURENCE TIENNOT-HERMENT

Les 7 et 8 décembre, le Téléthon 2018 mobilisera des millions de Français pour soutenir le combat des familles contre les maladies rares. 60 ans après la naissance de l'Association et grâce à la mobilisation de tous, l'arrivée des premiers traitements pour des maladies considérées incurables montre à quel point l'action collective et l'audace ont le pouvoir de changer des vies.

« Nous, familles, touchées dans notre chair et au plus profond de notre cœur n'avons pas d'autres solutions que celle de nous battre contre ces maladies qui tuent nos enfants. 60 ans après la création de l'Association, nous sommes fiers de nos résultats car cette mission que l'on mène, avec force et énergie, porte ses fruits. **Grâce au Téléthon, de premières maladies commencent à tomber sous les coups des thérapies innovantes. Dans cette révolution médicale, l'engagement de tous est déterminant.** Laurence Tiennot-Herment, Présidente de l'AFM-Téléthon et de Généthon, invite bénévoles, donateurs, partenaires, acteurs publics, convaincus ou indécis, à partager ce moment, poser leurs questions et connaître les enjeux de demain.

« 60 ANS DE CONQUÊTES & D'INNOVATION »

Deux conférences qui ont rassemblées plus de **160** personnes

À MAUBEUGE

Vendredi 19 octobre 2018 à 19h

À VERMELLES

Samedi 20 octobre 2018 à 16h30



JOURNALISTES, CE QUE VOUS POUVEZ FAIRE

- Interviewer Laurence Tiennot-Herment
- Rencontrer les bénévoles Téléthon dans les Hauts-de-France,
- Rencontrer des malades et leur famille,
- Rencontrer des **Référents Parcours de Santé**, les professionnels de santé qui accompagnent au quotidien les malades.



PORTRAIT DU BÉNÉVOLE TÉLÉTHON

Ce sont des hommes et des femmes solidaires et engagés mettant toute leur énergie au service du Téléthon. Leur rôle : organiser et coordonner le Téléthon sur le terrain. Grâce à eux, le Téléthon français est le premier au monde rassemblant, chaque premier week-end de décembre, 5 millions de personnes.



le bénévole Téléthon a **56,5 ans** en moyenne



A **57 %** le bénévole Telethon est un homme



LEUR RÔLE
Organiser et coordonner le Téléthon sur le terrain



Il est en activité à **52%** : il est employé, cadre ou artisan...
Retraité à **48%**

L'INFO EN +

A **16 ans**, Evan qui vit dans le Morbihan est le + jeune bénévole Téléthon ! Jacques, originaire de Corrèze, est quant à lui est le bénévole, le + agé, il a **87 ans** !



LES BÉNÉVOLES DU TÉLÉTHON

DANS LES HAUTS-DE-FRANCE

C'EST EUX !



JACQUES DEWAELE
NORD (59) FLANDRES
06 87 19 16 92

telethon59f@afm-telethon.fr



Valérie DUBUCHE :
NORD (59) HAINAUT
06 84 93 17 89

telethon59h@afm-telethon.fr



FRANCOISE D'HALLUIN
NORD (59) LILLE
06 85 54 56 82

telethon59l@afm-telethon.fr



Christian STORNE
PAS-DE-CALAIS (62E)
BETHUNE
06 16 42 27 31

telethon62E@afm-telethon.fr



Alain DEMAGNY
PAS-DE-CALAIS (62S)
ARRAS
07 87 96 48 89

telethon62s@afm-telethon.fr



Aurore GRAVE
PAS-DE-CALAIS (62C)
CÔTE
06 62 92 12 22

telethon62c@afm-telethon.fr



GRÂCE À EUX, ET À TOUS LES BÉNÉVOLES DES HAUTS-DE-FRANCE, PLUS DE **6 MILLIONS D'EUROS** ONT ÉTÉ COLLECTÉS EN 2017

VOLONTÉ, INNOVATION, COMBAT, TÉMOIGNAGE, ORIGINALITÉ, INDISPENSABLE, RÉVOLTE, ÉNERGIE, SOLIDARITÉ, DES MOTS QUI INCARNENT LES VICTOIRES REMPORTEES ENSEMBLE CONTRE LA MALADIE, GRACE A LA MOBILISATION DE TOUS POUR LE TELETHON.

VICTOIRES



CATHERINE NOUVEL :
PAS-DE-CALAIS (62)
OUEST

06 21 29 01 72
telethon62W@afm-telethon.fr



Raymond HILLARD
AISNE (02) SUD

06 08 03 46 88
telethon02s@afm-telethon.fr



Jean-Claude RICHEZ :
AISNE (02) NORD

06 73 43 61 26
telethon02n@afm-telethon.fr



ROLANDE CHARLOT
OISE (60) EST

06 14 92 09 08
telethon60e@afm-telethon.fr



CATHERINE COURTOIS
OISE (60) OUEST

06 84 71 33 95
telethon60w@afm-telethon.fr



REGINE MULLER
SOMME (80)

06 70 80 02 13
telethon80@afm-telethon.fr



ET POUR TOUT SAVOIR SUR LE TÉLÉTHON 2018 :
WWW.TELETHON2018.FR



Téléthon @telethon_france AFMTéléthon