

# 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**  
**OCCITANIE**

Contacts presse :

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

# LE TÉLÉTHON OCCITANIE

**936**  
**COMMUNES  
MOBILISÉES**

**1486**  
**ANIMATIONS**

**183**  
**BÉNÉVOLES**

**7 534 177**  
**EUROS  
COLLECTÉS**

# AFM-TÉLÉTHON

VAINCRE LA MALADIE DEVIENT POSSIBLE



## 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'avons 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'avons 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**



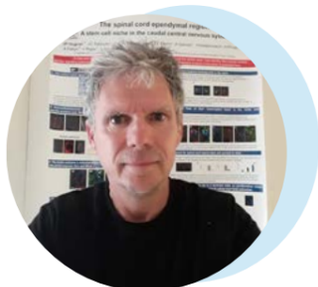
L'histoire de l'AFM-Téléthon est née en 1958 de la volonté d'une poignée de parents bien décidés à sortir du désert médical, scientifique et social et à prendre en main l'avenir de leurs enfants malades. Génération après génération, ils ont défriché, inventé, rassemblé, construit, animés d'une détermination 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 EN OCCITANIE



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 notamment au sein l'Institut des Neurosciences de Montpellier (INM).

L'Institut de Neurosciences basé à Montpellier étudie les déficits sensoriels (audition, vision, somesthésie) et moteurs. Les travaux de la plateforme d'histologie de l'INM visent à mieux comprendre la diversité et les propriétés des cellules souches de la moelle épinière adulte afin de pouvoir les manipuler et éventuellement reconstruire la moelle épinière après une traumatisme ou une maladie neurodégénérative telle que la sclérose latérale amyotrophique (SLA).



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

JEAN-PHILIPPE HUGNOT, CHERCHEUR A L'INSTITUT DE NEUROSCIENCES DE MONTPELLIER

## 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 innovante 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.



## LES RENDEZ-VOUS EN OCCITANIE



## 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 gout 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° ÉDITION DE L'OPÉRATION « 1000 CHERCHEURS DANS LES ÉCOLE » :

Quand des experts scientifiques parlent aux jeunes de la 3ème 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](http://www.telethon2018.fr)

# L'AIDE AUX MALADES EN OCCITANIE

**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 ? 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 bénéficie 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.**



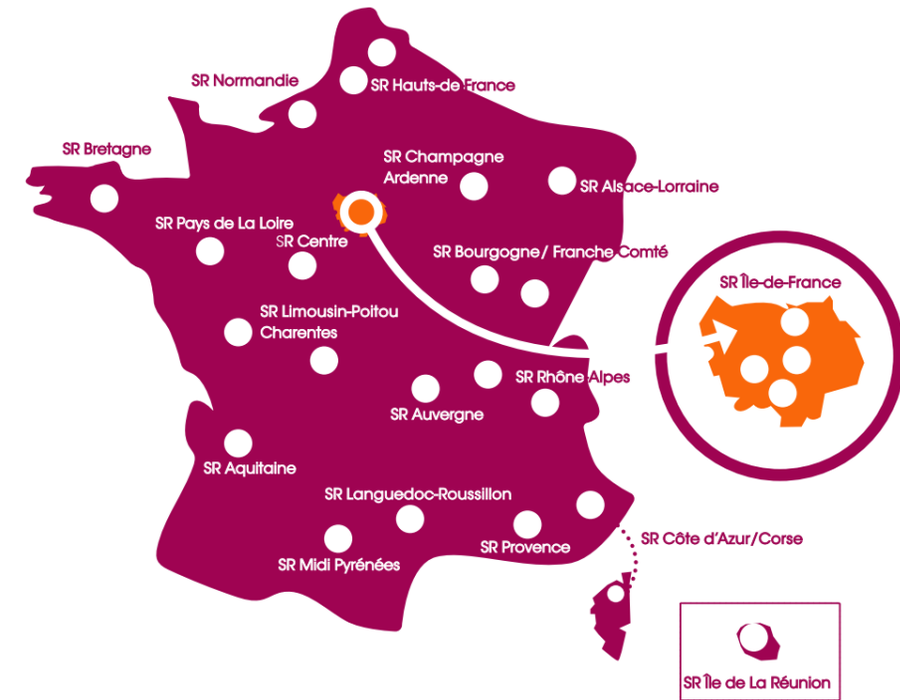
« Notre mot d'ordre c'est : écoute et prévention. Lorsqu'une famille fait appel à nous, nous faisons en sorte de l'éclairer sur la situation en question et /ou de proposer des solutions. Par exemple, dans le cadre d'une prise en charge spécifique, nous faisons l'interface entre les professionnels et 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 **Nathalie Bonnier, Référent Parcours de Santé Occitanie.**

## 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...

## LES SERVICES RÉGIONAUX DE L'AFM-TÉLÉTHON



**16 professionnels accompagnent les familles atteintes de maladies neuromusculaires en Occitanie.**



**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

### EN OCCITANIE

**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 LEE, 13 ANS, L'ESPOIR C'EST LA THÉRAPIE GÉNIQUE ! VEZENOBRES, GARD



**Lee a été adopté par Géraldine et Serge en 2007. A son arrivée en France, un pédiatre pose un diagnostic alarmant : Lee est atteint d'une Bétathalassémie ...** Sans contraignantes transfusions sanguines, sa vie est en danger : « Notre objectif, c'est la guérison. J'ai remué ciel et terre pour faire avancer les choses, passé des jours et des nuits sur internet, j'ai vu de nombreux médecins, je les ai questionnés sur les avancées de la recherche. » En 2010, une avancée est réalisée avec le soutien du Téléthon : la thérapie génique permet alors à une jeune malade, Paul-Louis, de vivre tout à fait normalement, sans transfusions sanguines... Pour Géraldine, ce premier succès est un énorme soulagement : « Ce jour du 15 septembre 2010 a été une date très importante pour nous... toute aussi importante que le jour où nous avons accueilli notre fils ! ». Mais le temps des chercheurs n'est pas celui des malades et il a fallu attendre plusieurs années avant que cette avancée soit confirmée, en avril dernier, chez une vingtaine de patients à travers le monde. Pour Géraldine, l'espoir devient concret : « Voilà ce que j'attends depuis 10 ans. Enfin le bout du tunnel pour mon loulou. Là nous y sommes. Lee va être guéri, j'en ai aujourd'hui l'intime conviction, je sais qu'il ne va pas mourir... et je me battrais pour lui et avec lui jusqu'au bout. »

#### SETHI, 8 ANS, LA LIBERTÉ RETROUVÉE ! BESSENS, HAUTE-GARONNE



**Le 6 juin 2010, Azizah, jeune maman de 23 ans, donne naissance à Sethi. Après quelques mois, les premiers symptômes apparaissent.** D'abord, un eczéma persistant et virulent, puis des bleus, de multiples infections et enfin des saignements inquiétants. En mars 2011, les médecins diagnostiquent chez Sethi un syndrome de Wiskott-Aldrich, un déficit immunitaire héréditaire très rare qui ne touche qu'un garçon sur 200 000. Azizah consacre alors toute son énergie à combattre la maladie. « La maladie vole l'enfance de mon bébé, tous ces instants précieux où on découvre la vie, ça me vole aussi mon rôle de maman, ma vie de jeune femme... Aujourd'hui tous mes espoirs sont portés par le traitement par thérapie génique, remplacer son gène malade... ». Après 3 ans d'hospitalisations, de transfusions, d'une surveillance de chaque instant, Sethi entre, en janvier 2014, dans l'essai de thérapie génique mené par Généthon, le laboratoire de l'AFM-Téléthon : « Cela faisait 1048 jours que nous attendions ce jour... L'émotion, et les larmes sont là... ainsi qu'une pointe d'angoisse quant au futur. Mais aujourd'hui plus que tout, c'est la joie d'avoir eu accès à cet essai clinique et c'est la chance d'une nouvelle vie pour Sethi ! » Aujourd'hui, Sethi, s'il reste fragile, est sorti de sa « bulle ». « Sethi peut courir, aller à l'école. Cette thérapie offre une nouvelle vie à mon fils ! ». Il a eu 8 ans en juin dernier.

#### YASSIN, UN PAPA COMME LES AUTRES MONTPELLIER, HERAULT



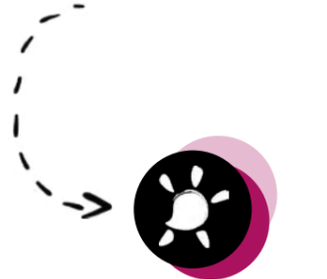
**Yassin, 27 ans, vit à Montpellier dans l'Hérault.** La calpainopathie, une maladie neuromusculaire invalidante, ne l'empêche pas d'être un étudiant brillant en électronique, et de préparer une thèse à l'Institut d'Electronique et des Systèmes de l'Université Montpellier sur la technologie d'identification par radiofréquences (RFID). Après trois ans de vie commune avec Houda sa femme, l'envie de devenir parents se profile mais la maladie lui fait se poser beaucoup de questions... Vais-je transmettre la maladie à mon enfant ? Vais-je avoir assez de force pour tenir mon enfant dans les bras ? Entre angoisse et doutes, Yassin et Houda, se lancent, la volonté et l'amour d'un enfant sont plus forts que tout. « Je n'anticipe pas. Je vis au jour le jour. Je verrai la suite. Je me suis posé beaucoup de question sur comment le porter, comment jouer avec lui... je serai à ses côtés différemment » confie Yassin. Le 13 Octobre 2017, un petit Naoufel voit le jour, en parfaite santé. Désormais, Yassin est un papa comme les autres, qui a plein de projets pour sa famille : il rêve de faire du ski : « Je viens de découvrir que je peux faire du ski malgré ma maladie. Je rêve d'en faire et de partager ce moment avec mon fils et ma femme. Nous avons hâte d'y être ».



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

# TÉLÉTHON 2018

## EN OCCITANIE



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](http://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 impatientes 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 #1milliondecrêpes et #Téléthon2018 !**

**Il l'a dit !**

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





# LE DISPOSITIF TÉLÉTHON EN OCCITANIE

## 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.**

### " Un si grand soleil " spécial Téléthon !

Fan du nouveau rendez-vous quotidien de France 2 ? Pour le Téléthon, en direct depuis la paillote d'« Un si grand soleil », les habitants de La Grande Motte (34) auront les pieds dans l'eau pour réaliser une zumba géante.

### Soueix Rogalle (09) se pare de 40 000 feux

Soueix Rogalle (09) accueille une expo lumineuse et propose une promenade sonore à la lueur de monumentales structures lumineuses !

### Ca va farter à Montady !

La course à savon Montadynoise (34) est de retour ! Les participants à bord de leur véhicules faits maison se lanceront à l'assaut des rues du village pour le plus grand plaisir des grands comme des petits.

### On se déhanche à Flourens!

De 7 à 77 ans, les Flourensois (31) enflammeront la piste de danse dans une rueda géante, une salsa en ronde.

### 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



# 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 Généthron, 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 »

### CARNON

Vendredi 16 novembre 2018 à 19 h 30  
(Accueil à partir de 19 h)

- Salle Aimé Césaire - Mairie Annexe - Centre Administratif  
Rue du Levant - 34280 Carnon



### JOURNALISTES, CE QUE VOUS POUVEZ FAIRE

- Interviewer Laurence Tiennot-Herment
- Rencontrer les bénévoles Téléthon en Occitanie,
- 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 Téléthon 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 EN OCCITANIE

## C'EST EUX !



**Roland LARIPPE**  
Aude EST (11)

06 72 76 74 08  
telethon11e@afm-telethon.fr



**Lucien VANROELEN**  
Aude OUEST (11)

06 11 35 51 52  
telethon11w@afm-telethon.fr



**Marc CERDA**  
Gard NORD (30)

06 65 43 13 80  
telethon30n@afm-telethon.fr



**Olivier JAMANN**  
Gard SUD (30)

06 88 84 81 35  
telethon30s@afm-telethon.fr



**Eve BEBIEN**  
Hérault EST (34)

06 16 02 83 18  
telethon34e@afm-telethon.fr



**Hérault OUEST (34)**

01 69 47 25 64  
efoucardtiab@afm-telethon.fr



GRÂCE À EUX, ET À TOUS LES BÉNÉVOLES D'OCCITANIE, PLUS DE 7 MILLIONS D'EUROS ONT ÉTÉ COLLECTÉS EN 2017

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

**VICTOIRES**



**Monique ROUSSET**  
Lozère (48)

06 89 35 49 36  
telethon48@afm-telethon.fr



**ESCRIVA FERNAND**  
Pyrénées-Orientales (66)

06 09 82 18 97  
telethon66@afm-telethon.fr



**Ariège (09)**

01 69 47 25 64  
efoucardtiab@afm-telethon.fr



**Michel ALLOT**  
Aveyron (12)

06 08 26 39 85  
telethon12@afm-telethon.fr



**Yves BRETTELE**  
Haute-Garonne (31)

06 08 33 55 92  
telethon31@afm-telethon.fr



**Charlotte LAPEZE**  
Gers (32)

06 24 15 84 76  
telethon32@afm-telethon.fr



**Simone SESSOYE**  
Lot (46)

06 85 62 56 76  
telethon46@afm-telethon.fr



**François VANDENMOSSOLAER**  
Hautes-Pyrénées (65)

06 86 23 91 85  
telethon65@afm-telethon.fr



**Jean-Luc FLOUTARD**  
Tarn NORD (81)

06 88 87 62 05  
telethon81n@afm-telethon.fr



**Jacques REVOL**  
Tarn SUD (81)

06 16 31 60 64  
telethon81s@afm-telethon.fr



**Joseph RODA**  
Tarn-et-Garonne (82)

06 25 39 04 13  
telethon82@afm-telethon.fr



**ET POUR TOUT SAVOIR SUR LE TÉLÉTHON 2018 :**  
[WWW.TELETHON2018.FR](http://WWW.TELETHON2018.FR)



Téléthon @telethon\_france AFMTéléthon