



LE TÉLÉTHON 2019 EN BOURGOGNE- FRANCHE-COMTÉ

DOSSIER DE PRESSE



**ZOOM SUR
LA RECHERCHE**



**ACCOMPAGNER
LES FAMILLES
AU QUOTIDIEN**



**LES FAMILLES
TÉMOIGNENT**

**LE TÉLÉTHON
2019**



#TOUJOURSPLUSHAUT

**DES RENDEZ-
VOUS
A NE PAS
MANQUER**



Contact presse AFM-Téléthon:

Ellia Foucard-Tiab : efoucardtiab@afm-telethon.fr / 01 69 47 25 64

EDITO

Les premières grandes victoires thérapeutiques dans les maladies rares sont le fruit de la détermination des familles et de l'incroyable mobilisation depuis 30 ans des donateurs, des bénévoles et des partenaires du Téléthon. **Nous sommes véritablement rentrés dans une nouvelle ère de la médecine qui permet de stopper et de vaincre des maladies jusque-là considérées comme incurables.** Nous vivons une révolution médicale sans précédent et la thérapie génique que nous avons soutenue, parfois contre vents et marées, en est le maillon fort. **Aujourd'hui, nos grandes victoires portent enfin des noms de médicaments. Nous devons accélérer et multiplier les victoires pour tous ceux qui attendent !**

Les 6 et 7 décembre, le combat continue !

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





DES VICTOIRES QUI ONT CHANGÉ LA VIE DES MALADES



« Depuis 3 ans je n'ai pas eu besoin de transfusion, alors qu'avant une par mois était nécessaire. J'ai eu beaucoup chance de participer à un essai de thérapie génique ! C'est une nouvelle vie. » Chonticha.

« Je me sens très bien, je vis comme si je n'avais été jamais malade ! » Jacqueline



« Avant, j'étais tout le temps à l'hôpital, et maintenant je peux faire ce que je veux. » Sethi.

« Sethi peut courir, aller à l'école. La thérapie génique a offert une nouvelle vie à mon fils ! » Azizah, sa maman.

« Je suis né avec un déficit immunitaire sévère. J'étais ce que l'on appelle un « bébé-bulle ». J'ai été traité par thérapie génique et aujourd'hui je suis guéri. Je vais très bien. » Armand.



« Ca fait plus d'un an que je n'ai pas utilisé mon fauteuil roulant. Je peux marcher plusieurs heures d'affilée. J'ai une chance énorme, donc j'aimerais que tout le monde ait la même chance que moi. » Mathilde.

« Que de chemin parcouru depuis que les pionniers de l'AFM-Téléthon ont impulsé la recherche dans l'amyotrophie spinale. Pour nous, c'est révolutionnaire. Ça a changé notre vie. Merci la recherche ! » Laetitia, maman d'Oscar.



« Voilà ce que j'attends depuis 10 ans. Enfin un traitement pour la maladie de mon fils. Nous y sommes. Merci aux médecins, aux chercheurs et au Téléthon ! » Géraldine, maman de Lee.



54 M€
ENGAGÉS
EN 2018 POUR LA
**MISSION
GUÉRIR**



DES THÉRAPIES INNOVANTES
POUR DES MALADIES CONCERNANT:
LES MUSCLES
LA PEAU
LE SANG
LE CERVEAU
LA VISION
LE FOIE
LE CŒUR

33 MÉDICAMENTS EN DÉVELOPPEMENT POUR **27** MALADIES DIFFÉRENTES EN 2018

PLUS DE **200** PROGRAMMES ET JEUNES RECHERCHEURS FINANCÉS EN 2018

PLUS DE **500 EXPERTS** DE LA RECHERCHE, DU DÉVELOPPEMENT PRÉCLINIQUE ET CLINIQUE, DE LA BIOPRODUCTION ET FONCTIONS SUPPORTS, AU SEIN DE L'INSTITUT DES BIOTHÉRAPIES DES MALADIES RARES





LE TÉLÉTHON 2019 EN BOURGOGNE- FRANCHE-COMTÉ

Le Téléthon, c'est une aventure humaine qui mobilise des millions d'anonymes partout en France et qui entraîne chacun à donner le meilleur, à se dépasser. Les 6 et 7 décembre prochain seront l'occasion de montrer l'ampleur de la solidarité des Bourguignons et des Francs-Comtois !

L'AFM-TÉLÉTHON EN BOURGOGNE-FRANCHE-COMTÉ



541

COMMUNES MOBILISÉES



75

BÉNÉVOLES



10

ANTENNES DE
COORDINATION



748

ANIMATIONS



3 779 455

EUROS COLLECTÉS



VOYAGES DE PRESSE AU CŒUR DES LABORATOIRES DU TÉLÉTHON : DU LABORATOIRE AU MALADE



Thérapie génique, thérapie cellulaire... des médicaments innovants nés dans les laboratoires du Téléthon – Généthon pour la thérapie génique, et I-Stem pour la thérapie cellulaire, arrivent aujourd’hui chez les malades. L’AFM-Téléthon propose deux journées d’immersion et de découvertes pour suivre de près le chemin de le médicament et voir concrètement comment sont utilisés les dons du Téléthon.

➤ Jeudi 21 novembre – 9h30 – 17h – Visite d’I-Stem (Evry) et de l’Institut de la Vision (Paris)

I-Stem est le laboratoire de l’AFM-Téléthon dédié à la mise au point de traitement innovants à partir de cellules souches. L’équipe de Christelle Monville y a développé un patch rétinien pour traiter une forme de maladie rare de la vision (rétinite pigmentaire).

L’Institut de la vision est le centre de référence dans le domaine. Ses chercheurs et cliniciens ont travaillé en étroite collaboration avec les équipes de Christelle Monville pour la mise en place de l’essai clinique qui teste, en collaboration avec l’hôpital des Quinze-Vingt, chez 12 patients, l’efficacité du patch rétinien développé à I-Stem.

➤ Jeudi 28 novembre – 9h30 – 17h – Visite de Généthon (Evry) et I-Motion (Paris)

Généthon est le laboratoire de l’AFM-Téléthon dédié à la conception et au développement de médicaments de thérapie génique. C’est dans ses laboratoires qu’a été conçue la technologie utilisée dans le développement du premier médicament de thérapie génique disponible pour une maladie neuromusculaire. C’est également à Généthon qu’a été développé le médicament de thérapie génique pour la myopathie myotubulaire dont les effets chez les bébés traités sont spectaculaires.

I-Motion est un centre unique dédié aux essais cliniques pédiatriques pour les maladies neuromusculaires. C’est là-bas notamment que les médicaments développés à Généthon sont administrés aux enfants.



UNE CHERCHEUSE BOURGUIGNONNE À GÉNÉTHON

Dans les couloirs des laboratoires du Téléthon, en Ile-de-France, si on entend parler anglais – la langue incontournable dans le domaine de la recherche – il n’est pas rare d’entendre des accents « chantants », signatures d’origines régionales. Célia Sourd, **bourguignonne de souche et originaire d’Époisses a fait ses études de Biochimie et Biologie Moléculaire à L’Université de Bourgogne-Franche Comté à Dijon avant de rejoindre Généthon, le laboratoire du Téléthon**, où elle travaille sur la myopathie myotubulaire, une maladie génétique rare du muscle, d’ailleurs un essai clinique issu de ces travaux est actuellement en cours, et des images des bébés traités ont été diffusées lors du dernier Téléthon. Et ce qu’apprécie la jeune doctorante dans son travail : *«c’est la particularité de travailler dans un tel contexte, celui d’un laboratoire d’une association de malades. Pouvoir rencontrer des bénévoles ou des malades me permet de ne jamais perdre l’objectif de mes recherches : guérir»*.



Renseignements et inscriptions auprès d’Ellia Foucard-Tiab :

01.69.47.25.64 - EFOUCARDTIAB@afm-telethon.fr

ACCOMPAGNER LES FAMILLES AU QUOTIDIEN

Parce que les maladies neuromusculaires sont des maladies évolutives et invalidantes, l'AFM-Téléthon a mis en place trois réseaux de proximité pour accompagner au quotidien les malades et leur famille partout en France.

17 Services régionaux répartis sur 25 sites, regroupent 172 salariés, professionnels médico-sociaux, 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.



« *Notre Référent Parcours de Santé, c'est vraiment un soutien au quotidien face à tout ce que nous rencontrons avec la maladie. Elle nous aide dans les méandres administratifs, elle est présente à nos côtés dans des situations difficiles. On se sent soutenus, on peut partager, échanger. Elle est la canne sur laquelle notre famille peut s'appuyer* » Stéphanie, maman de Léo atteint de la maladie de Charcot-Marie-Tooth.

LE SERVICE RÉGIONAL BOURGOGNE-FRANCHE-COMTÉ

EN UN COUP D'OEIL

- 1 SERVICE RÉGIONAL EN BOURGOGNE-FRANCHE-COMTÉ
- 2 ANTENNES: BESANÇON DIJON
- 6 RPS : RÉFÉRENT PARCOURS DE SANTÉ



JOURNALISTES, POUR RENCONTRER UN TÉMOIN DANS VOTRE DÉPARTEMENT APPELÉZ AU 01 69 47 25 64

Outre une présence très régulière aux côtés des familles, les RPS travaillent en étroite collaboration avec les médecins des centres de référence et de compétence et informent les professionnels des services de proximité sur les spécificités de la prise en charge des malades neuromusculaires.

LES CONSULTATIONS PLURIDISCIPLINAIRES : UNE PRISE EN CHARGE GLOBALE DES MALADIES RARES NEUROMUSCULAIRES

Une consultation pluridisciplinaire assure dans la durée, le suivi médical du patient touché par une maladie rare ou neuromusculaire. Les consultations pluridisciplinaires ont été mises en place sous l'impulsion de l'AFM-Téléthon, pour assurer aux malades neuromusculaires les meilleurs soins possibles.

La spécificité de ces consultations est de permettre aux malades de rencontrer dans un même lieu et dans une même journée les différents spécialistes de leur maladie et de bénéficier d'un suivi personnalisé. Lors de son rendez-vous annuel, la personne malade, peut donc rencontrer le même jour son cardiologue, son neurologue, son kinésithérapeute ou bien encore son psychologue. C'est un vrai atout pour le malade mais pas seulement puisque les médecins peuvent ainsi se coordonner ensemble selon les spécificités de la maladie et suivre au plus près son évolution.



En Bourgogne Franche-Comté, l'AFM-Téléthon a soutenu 2 consultations pluridisciplinaires :

- **Dijon (21)** : Centre Hospitalier Universitaire Dijon Bourgogne (CHU),
- **Besançon (25)** : Centre Hospitalier Universitaire de Besançon (CHU),





LES FAMILLES TÉMOIGNENT EN BOURGOGNE- FRANCHE-COMTÉ

Ce sont des malades, des enfants, des femmes et hommes qui luttent au quotidien pour mettre un nom sur leur maladie, qui mettent tout en œuvre pour résister à son évolution, qui construisent leurs projets, se projettent dans l'avenir, vont à l'école, travaillent, ont des enfants... Aujourd'hui, le monde change pour ces malades et leurs familles, et après des années de recherche, les succès se multiplient pour des déficits immunitaires, des maladies du sang, de la vision, des muscles... Les premiers médicaments de thérapies innovantes sont disponibles. C'est véritablement une nouvelle médecine qui permet aujourd'hui aux familles concernées par la maladie de voir l'avenir autrement.



"GRÂCE À UN MÉDICAMENT, J'AI REPRIS ESPOIR EN L'AVENIR"

Gaspard a 16 ans, il est atteint d'une amyotrophie spinale et vit à Saint-Amour (71)



L'histoire de Gaspard 16 ans incarne le nouveau monde thérapeutique dans lequel sont entrées les maladies rares. En effet, en 2018, Gaspard apprend qu'il peut bénéficier du premier médicament innovant disponible pour l'amyotrophie spinale. Après plusieurs injections, il commence à en ressentir des effets : *" Je récupère peu à peu de l'autonomie et cela me donne de l'espoir quant à mon avenir. Si ma vie est ce qu'elle est, et si je bénéficie d'un médicament c'est grâce à la recherche "*. Gaspard peut poursuivre sa vie

comme il l'a choisie. Sportif, l'adolescent fait partie de l'équipe de foot-fauteuil de Chalons et partage avec des jeunes de son âge sa passion pour le football. Entouré de sa famille et de ses amis, Gaspard mène une vie comme tout le monde.



POUR MELVYN, LE DIAGNOSTIC A FAIT RECULER LA MALADIE !

Melvyn 7 ans est atteint de laminopathie et vit à Ranchot (39)

Melvyn a 7 ans et vit à Ranchot dans le Jura. Le petit garçon est atteint d'une laminopathie, une maladie qui, peu à peu, le prive de ses muscles. Petit, Melvyn est très cambré. Inquiets, ses parents consultent. De rendez-vous en examens, les médecins multiplient les diagnostics : *« On a mis un an et demi pour obtenir un diagnostic précis. Melvin a subi de nombreux examens. Nous avons rencontré plusieurs professionnels, de l'orthopédiste aux généticiens et les hypothèses se multipliaient. Durant cette période, nous sommes passés par des émotions très différentes, très dures mais on se met rapidement en mode combat »* explique



Jennifer, la maman de Melvyn. Depuis le diagnostic, le petit garçon bénéficie de soins appropriés, qui ont permis dans un premier temps de stabiliser son état puis de l'améliorer : *« La prise en charge a été très précise une fois qu'on savait ce qu'avait Melvyn. Elle a été mise en place très rapidement et Melvyn a pu regagner en autonomie. La prochaine étape doit être celle des traitements ! »*



ENFIN UN DIAGNOSTIC !

Alexis 31 ans est atteint d'une amyotrophie spinale et vit à Besançon (25)



La vie d'Alexis vient d'être bouleversée. Après des années de questions sans réponses, il vient d'obtenir le diagnostic de sa maladie. Une double bonne nouvelle puisque sa sœur, elle aussi concernée, a pu bénéficier d'un diagnostic fiable. *« Quand le médecin nous a annoncé à ma sœur et à moi que nous étions atteints d'amyotrophie spinale, mon parcours a défilé devant mes yeux... De nombreuses années sans réponse à nos questions. Il faut absolument que les gens puissent avoir un diagnostic et le bon surtout ! Ça évite les mauvaises orientations et cela permet une prise en charge médicale adaptée ».* Rapidement Alexis ressent l'effet de soins

adaptés à sa maladie. Le nouvel espoir d'Alexis, c'est la recherche. *« Avec un vrai diagnostic on sait ce qu'il y a comme traitement ! Nous sommes dans une nouvelle démarche, celle de l'espoir ! ».*



TÉLÉTHON 2019 : #TOUJOURSPLUSHAUT



Le #Téléthon2019 s'envoie en l'air ! Les 6 et 7 décembre, la solidarité prendra de la hauteur pour porter haut les victoires remportées sur la maladie grâce la mobilisation de tous. En effet, parce rien n'est possible sans vous, l'AFM-Téléthon invite chacun à « *aller plus hauuuut* » en se mobilisant de façon originale : se rassembler en haut d'immeuble, au sommet d'une colline, d'une dune ou même d'une échelle, organiser des courses vertigineuses, des concours de sauts sur trampoline, des pyramides humaines ou encore réaliser des tours de crêpes, des pyramides de choucroute, des pièces-montées de légumes ... les idées les plus perchées sont encouragées !

Motivé ? Rejoignez la Team Téléthon [ici](#) !



UN CONCEPT QUI SE DÉCLINE JUSQU'AU TÉLÉTHON

#toujoursplushaut : le Téléthon 2019 part à l'assaut des sommets !

Suivis par les caméras de France Télévisions, **Mathilde, une Perpignanaise** qui remarche grâce à un traitement après avoir passé 15 ans en fauteuil roulant, **David, un Toulousain** atteint de rétinite pigmentaire, **Christophe, un Parisien** qui vit avec une maladie rare du sang, **Christelle**, chercheuse à I-Stem, l'un des laboratoires du Téléthon, et **Grégory** le président de la fédération nationale des sapeurs-pompiers de France, se sont lancés dans l'ascension d'un glacier savoyard : l'Albaron, perché à 3 637 mètres ! **Une aventure à vivre le samedi 7 décembre 2019 sur France 2.**

Un premier vol qui donne également le top départ à un tour de France inédit !

Le GRAND EST MONDIAL AIR BALLONS® de Chambley (54), a été également le point de départ d'un tour de France inédit ! En effet, une montgolfière aux couleurs du Téléthon y a pris son envol avec à son bord 3 familles concernées par une maladie rare. Le ballon solidaire survolera, à l'automne, huit sites emblématiques du patrimoine français.

Pour suivre le ballon des partenaires du Téléthon 2019, c'est par ici :



Bourgogne-Franche-Comté : Hospices de Beaune - Côte-d'Or (21)

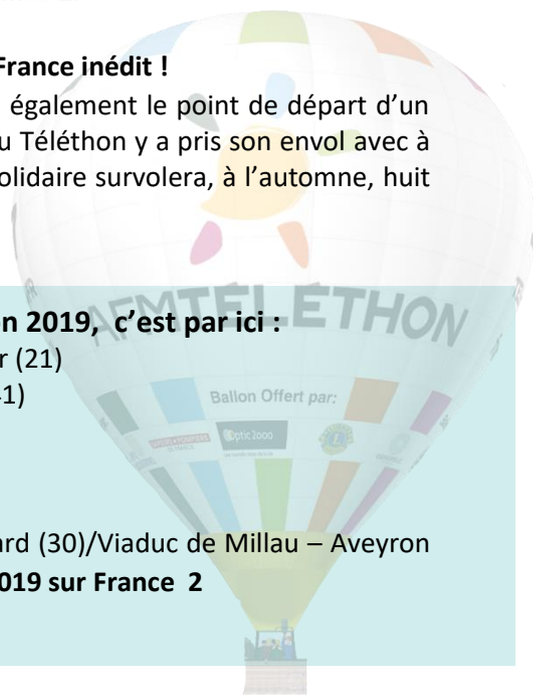
Centre-Val de Loire : Château de Chambord – Loir et Cher (41)

Grand Est : Château du Haut-Koenigsbourg – Bas Rhin (67)

Ile de France : Château de Versailles – Yvelines (78)

Normandie : Mont Saint Michel – Manche (50)

Occitanie : Pont du Gard – Gard (30)/Arènes de Nîmes – Gard (30)/Viaduc de Millau – Aveyron (12) **Une séquence à retrouver, samedi 7 décembre 2019 sur France 2**





ILS ONT REJOINT LA TEAM TÉLÉTHON !

Chaque année des milliers de bénévoles se mobilisent pour soutenir la recherche et permettre à l'AFM-Téléthon de multiplier les victoires contre la maladie. Comme eux, faites avancer la recherche et changez la vie des malades en rejoignant la #TeamTéléthon.



Capucine étudiante en médecine et organisatrice d'animations Téléthon

Etudiante à la faculté de médecine de Dijon, Capucine a choisi de se mobiliser pour le Téléthon en organisant un Laser Game géant extérieur pour l'édition 2019. « *Le Téléthon c'est avant tout une aventure humaine que l'on fait avec des inconnus qui au fil de l'aventure deviennent des proches et on le fait tous pour d'autres personnes qu'on veut aider à qui on va donner une meilleure vie* ».

Pour voir le clip : <http://bit.ly/2lHgpOq>

Colette est organisatrice d'animations Téléthon depuis plus de 20 ans à Legna dans le Jura

Passionnée de brocante et d'antiquités, Colette est mobilisée depuis de nombreuses années dans le Téléthon local. Pour l'édition du Téléthon 2019, elle a pour projet d'organiser une grande soirée « chansons françaises à partager » : une soirée chansons, soupes, gaufres et crêpes. Et si grâce à cet engagement Colette se sent utile c'est parce qu'elle sait que la recherche avance : « *en apportant mon soutien et en récoltant de l'argent je veux donner à la recherche les moyens d'avancer vite* »



Pourquoi pas vous ? On vous attend [ici](#) !



ET PARTOUT EN FRANCE, RENDEZ-VOUS POUR DES MILLIERS D'ANIMATIONS AU « TOP »

Cette année encore des milliers de bénévoles Téléthon se lanceront dans l'organisation d'animations « perchées », en effet le Téléthon 2019 est placé sous le signe de la hauteur et sera #toujoursplushaut. 200 000 bénévoles se mobiliseront pour organiser des défis au « TOP ». Dans des phares, sur des beffrois, tout en haut d'immeuble, au sommet d'une montagne, d'une colline, d'une dune ou en mettant en avant le patrimoine français ... tout est permis ! Pour les sportifs, des courses vertigos, des concours de trampoline ou encore des pyramides humaines seront organisées partout en France... Quant aux gourmands, ils ne sont pas oubliés : des tours de crêpes, des pyramides de choucroute, des pièces-montées de légumes ou de fruits feront prendre de la hauteur aux créations gastronomiques et culinaires.



Zoom sur des animations en Bourgogne-Franche-Comté :

Soirée Laser-game



Et si on laissait adultes et enfants s'affronter avec des pistolets laser, en toute sécurité ? Rendez-vous samedi 22 novembre de 18h à 23h à Pouilly-en-Auxois (21) pour une soirée riche en adrénaline ! 3€ la partie.

Rendez-vous à l'heure anglaise

Samedi 7 décembre, c'est le groupe London Calling qui donne rendez-vous à tous les Costaloriens pour une soirée pop anglaise. A partir de 20h à la salle polyvalente de Fontaine-Française (21).



Un loto pour le Téléthon

Dimanche 17 novembre, rendez-vous à 14h à la salle des fêtes de Noidans-les-Vesoul(70) pour un super loto au profit du Téléthon.

On va chanter et on va danser à Vitry-en-Charolais

Vendredi 6 décembre, rendez-vous pour deux heures trente de spectacle avec le duo de chanteur Isabelle et Philippe Pariat qui interpréteront des tubes d'hier et d'aujourd'hui à la salle polyvalente de Vitry-en-Charolais (71).

Les pompiers de Gévelard se mettent à l'heure espagnole

Samedi 7 décembre, les pompiers de Gévelard (71) organisent une grande soirée paëlla. Rendez-vous à partir de 19h à la salle polyvalente.



POUR RETROUVER TOUTES LES MANIFESTATIONS PRÈS DE CHEZ VOUS

<https://manifestations.telethon.fr>



COTE-D'OR (21)

Jean-Luc SITBON : 06 81 14 97 92

DOUBS (25)

Service de presse : 01 69 47 25 64

JURA (39)

Jura Nord : Sylvie SUDRE : 06 79 11 17 24

Jura Sud : Daniel JAUD : 06 72 36 26 41

NIEVRE (58)

Jean-Marc LIGER : 06 14 24 29 07

HAUTE-SAONE (70)

Sylvie GRANGEOT : 06 89 90 14 73

SAONE & LOIRE (71)

Saône-et-Loire Est : Sylvain Guillemin : 06 75 67 73 41

Saône-et-Loire Ouest : Christine ROY : 06 24 91 57

YONNE (89)

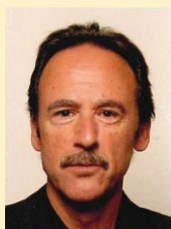
Patrick GAUCHOT : 06 70 21 86 78

TERRITOIRE DE BELFORT (90)

Laurent REININGER : 06 07 24 92 90

NEW

JEAN-LUC SITBON, NOUVEAU COORDINATEUR DU TELETHON EN COTE D'OR



En Côte-d'Or, c'est désormais Jean-Luc-Sitbon qui coordonne le Téléthon ! Et si son nom vous dit quelque chose c'est parce le bénévole a déjà été le coordinateur du Téléthon Costaloriens ! L'histoire de Jean-Luc avec le Téléthon ne date pas d'hier. En effet, dès 1996, il intègre la coordination en tant qu'équipier, puis responsable de secteur et enfin coordinateur. Après 3 ans d'engagement non-stop, Jean-Luc fait une pause, sans jamais s'éloigner de l'évènement. Cette année, il reprend les rênes de la coordination, avec l'ambition d'apporter « *un souffle nouveau sans venir tout bouleverser. Et ce qui me plaît dans cet engagement c'est l'aspect humain. Le Téléthon c'est pour moi une cause importante* ». Avec des projets plein la tête, Jean-Luc et son équipe sont dans les starting-blocks pour la prochaine édition du Téléthon !

**A n'en pas douter, les 6 et 7 décembre prochain,
tous les habitants de Côte d'Or seront mobilisés pour multiplier les victoires du Téléthon.**



FOCUS COMMENT FONCTIONNE UNE COORDINATION ?

L'équipe de bénévoles coordonne les animations Téléthon sur son secteur géographique. Organisation, interaction avec les acteurs locaux (mairies, associations, entreprises, écoles...), remontée des fonds collectés... Une équipe de coordination s'organise pour faire du Téléthon local un succès. **Concrètement, comment ça marche ? L'exemple de la coordination Gironde Ouest, où les bénévoles ont trouvé l'engagement qui leur ressemble.**



Christian, **c'est le coordinateur de l'AFM-Téléthon** ! Sa mission : animer l'équipe de 20 bénévoles qui organisent le Téléthon dans l'ouest de la Gironde. Depuis 15 ans, avec son équipe, il fédère des centaines de personnes, avec toujours la même détermination : « *Je me bats pour les familles touchées par la maladie, pour que l'AFM-Téléthon arrive au plus vite au médicament* ».

A ses côtés, Noël et Jean-Pierre, **responsables de secteur** qui conseillent les organisateurs d'animations Téléthon dans 17 communes girondines. Annie est la **responsable administratif et financier**. Elle est le premier point de contrôle de la collecte.



Vous l'aurez compris, la Force du Téléthon ce sont les bénévoles qui se mobilisent !

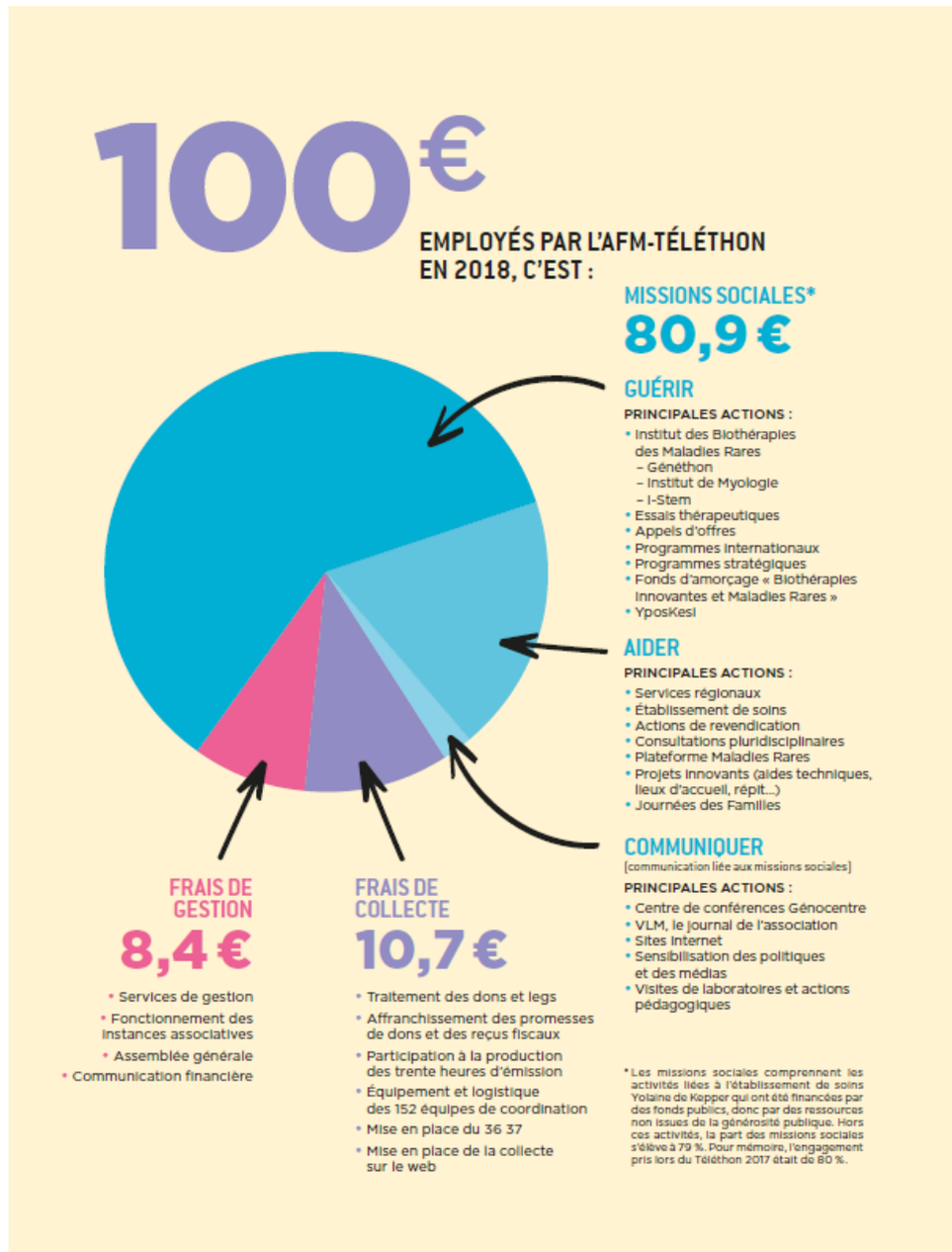
**6 ET 7
DÉCEMBRE**
MULTIPLIONS
LES VICTOIRES !

30 HEURES
D'ÉMISSION
SUR LES CHÂÎNES
DE FRANCE TÉLÉVISIONS

30 HEURES
DE DÉFIS PARTOUT
EN FRANCE

30 HEURES
DE DIRECT ET
DE BONUS SUR
telethon2019.fr

Tout savoir sur l'action et les comptes de l'AFM-Téléthon, consultez son rapport annuel 2018 [ici](#)



ET POUR TOUT SAVOIR SUR LE
TÉLÉTHON 2019 :
WWW.TELETHON2019.FR

