

**AFM TÉLÉTHON**  
INNOVER POUR GUÉRIR



**4-5**  
DÉCEMBRE  
**2026**

00000000

# **VOS TÉMOINS** **EN BOURGOGNE- FRANCHE-COMTÉ** **TÉLÉTHON 2026**



# LES CHERCHEURS DE VOTRE REGION AU CŒUR DES AVANCÉES SCIENTIFIQUES

Grâce au 1er Téléthon en 1987, l'AFM-Téléthon investit massivement dans la recherche et le développement de thérapies innovantes, comme la thérapie génique. Mais pas seulement : là où rien n'existait, l'AFM-Téléthon a créé 3 laboratoires, tous pionniers et leaders dans leur domaine : Généthon en 1990, devenu un acteur majeur de la thérapie génique des maladies rares, l'institut de Myologie en 1996, centre unique au monde dédié à l'étude du muscle et de ses pathologies et le laboratoire I-Stem en 2005, qui réunit aujourd'hui près de 75 collaborateurs autour de deux axes principales : thérapie cellulaire et criblage à haut débit pour des maladies neuromusculaires, et maladies rares de la vision, de la peau, du cerveau.

Au total, l'AFM-Téléthon a soutenu plus de 10 000 programmes de recherche, 5 000 chercheurs et 100 projets cliniques. Quatre décennies après le premier Téléthon, ces avancées permettent de changer le cours de la maladie et de sauver des milliers de vies.

## **Grâce aux recherches de Fanny Collaud, chercheuse depuis près de 20 ans à Généthon, des malades vivent une nouvelle vie**



Depuis 2008, Fanny Collaud, originaire de Besançon (25), est chercheuse à Généthon, le laboratoire de l'AFM-Téléthon leader la thérapie génique pour les maladies rares. Elle et son équipe ont conçu un candidat-médicament pour traiter le syndrome de Crigler-Najjar, une maladie très rare du foie.

L'essai actuellement mené en Europe montre de premiers résultats très encourageants : en une seule injection intraveineuse, la thérapie génique a permis de faire baisser le taux de bilirubine (substance toxique non éliminée par le foie à cause d'un dysfonctionnement génétique) et permis à certains malades d'arrêter la photothérapie, indispensable quotidiennement avant le traitement pour réguler le taux de bilirubine.

Des premiers résultats qui permettent de changer la vie de malades. Des résultats concrets que Fanny peut voir de ses propres yeux lors du Téléthon.

*« Généthon est un lieu unique où l'on rencontre les malades, les associations de malades, et en les écoutant, on comprend ce que les familles attendent, et on dirige nos travaux en ce sens. L'espoir que les familles ont en nos travaux est ce qui fait qu'on se lève tous les matins en sachant exactement pourquoi on va au travail. Ce qu'on attend d'un chercheur c'est d'innover, de ne rien lâcher, d'aller là où les autres ne sont pas encore allés ».*

## A l'Institut de Myologie, Nadine Vailhen accélère le diagnostic

Nadine Vailhen, originaire de Dijon (21), est chef de projet recherche au laboratoire d'histopathologie de l'Institut de Myologie, le centre d'expertise sur le muscle et ses maladies créé par l'AFM-Téléthon. C'est dans ce laboratoire que les équipes analysent les biopsies musculaires des patients atteints de maladies neuromusculaires pour établir le diagnostic et, quand cela est possible, orienter vers un traitement.

*« Mon rôle au sein du laboratoire d'histopathologie est notamment de développer de nouvelles techniques pour identifier encore plus rapidement de nouveaux biomarqueurs. Je coordonne notamment la numérisation de toute la collection de biopsies – pas moins de 15 000 échantillons ! - pour faciliter le travail des équipes de recherche et aller encore plus vite vers un diagnostic. »*



Pour Nadine, qui travaille à l'Institut de Myologie depuis 2023, le Téléthon est indispensable : *« Sans cet élan de solidarité qu'est le Téléthon, nous n'en serions pas là, c'est très représentatif de la France selon moi. Ça ajoute un degré d'investissement au sein de l'équipe. On travaille, pour le patient, à trouver un diagnostic, des nouvelles thérapies, à le prendre en charge, lui et sa famille. Mais on le fait avec cette responsabilité accrue : chaque don compte et par conséquent, chaque dépense doit être optimisée. »*

## EN BOURGOGNE-FRANCHE-COMTÉ, L'AFM-TÉLÉTHON SOUTIENT 3 CONSULTATIONS PLURIDISCIPLINAIRES DE PROXIMITÉ INDISPENSABLES AUX FAMILLES

Les consultations pluridisciplinaires permettent aux malades de rencontrer dans un même lieu, et dans une même journée, les différents spécialistes essentiels à la prise en charge de leur maladie - neurologue, généticien, pneumologue, cardiologue, kinésithérapeute, psychologue, ergothérapeute, etc. - et de bénéficier ainsi d'un suivi complet et personnalisé.

En 2025, 95 postes médicaux et paramédicaux ont été financés dans les 47 consultations pluridisciplinaires soutenues par l'AFM-Téléthon partout en France.

- **DIJON (21)** : Centre Hospitalier Universitaire (CHU).
- **BESANÇON (25)** : Centre Hospitalier Universitaire (CHU), consultations adultes et enfants

## LA RECHERCHE AU PLUS PRÈS DES ÉLÈVES

Chaque année, des centaines de scientifiques soutenus par l'AFM-Téléthon quittent leurs laboratoires pour aller à la rencontre des collégiens et lycéens et partager avec eux leur passion pour la recherche. Véritables moments d'échange, ces rencontres permettent de mieux comprendre la biologie, la génétique et les thérapies innovantes (thérapies géniques, cellulaires...), et ont parfois même éveillé des vocations !

Depuis sa création en 2013, l'opération a déjà donné lieu à près de 13 000 interventions partout en France, auprès de plus de 492 000 élèves.

Après avoir fait étape dans 85 départements français en 2025, **l'opération « 1000 chercheurs dans les écoles » se poursuit cette année encore près de chez vous, du 2 novembre au 4 décembre 2026 !**

## UNE JOURNÉE AU CŒUR DE QUATRE DÉCENNIES DE RECHERCHE

En 1987, il n'y avait rien pour les maladies rares. Pas de recherche, pas de médecine et encore moins de traitement. Alors, une poignée de parents déterminés à sauver leurs enfants, a décidé de prendre les choses en main pour faire émerger des pistes thérapeutiques.

À l'occasion du 40e Téléthon, les laboratoires du Téléthon ouvrent leurs portes aux médias, le **mardi 17 novembre**, pour rencontrer les chercheurs qui mettent au point des thérapies innovantes, découvrir des technologies de pointe et voir concrètement comment quatre décennies de combat ont contribué à faire avancer la recherche et la médecine.

- **Généthon : pour décoder la génétique et inventer des nouveaux traitements.** Créé en 1990, le laboratoire produit, en moins de 2 ans, les premières cartes du génome humain, un outil mis à la disposition de la communauté scientifique internationale qui permettra d'accélérer considérablement la découverte des gènes responsables de milliers de maladies. Aujourd'hui, Généthon est un acteur majeur de la thérapie génique des maladies rares. Ses équipes y conçoivent des traitements révolutionnaires pour des maladies rares du système immunitaire, du sang, du foie, des muscles. L'occasion de rencontrer des chercheurs qui étaient là à la création de Généthon ! Vous y découvrirez aussi : la plus grande banque d'ADN d'Europe, où sont conservés plus de 400 échantillons de maladies génétiques dans des cuves d'azotes à -196°C ; Et le laboratoire des bioprocédés, où l'on suit pas à pas la production d'un médicament de thérapie génique.



- **Institut de Myologie : pour comprendre le muscle et faire émerger une nouvelle médecine, la myologie.** Centre d'expertise sur le muscle et ses maladies, créé en 1996 par l'AFM-Téléthon. Il rassemble, dans un même lieu, recherche fondamentale et appliquée, recherche clinique, évaluation, soins et enseignement. Vous pourrez : tester les outils d'évaluation de la force musculaire, explorer l'infiniment petit des cellules musculaires grâce à de l'imagerie de haute technologie, et observer une coupe musculaire au microscope



- **I-Stem : pour traiter les maladies rares d'origine génétique, grâce aux cellules souches.** Créé en 2005 par l'AFM-Téléthon et l'Inserm, I-Stem est un centre de recherche et développement de référence internationale dédié à l'élaboration de traitements innovants en utilisant des cellules souches pluripotentes pour les maladies rares d'origine génétique.



L'occasion parfaite pour voir de vos propres yeux des organoïdes de cerveau et de muscle, comment les chercheurs réparent des organes ou des tissus à partir de cellules souches, et comment l'intelligence artificielle aide les chercheurs à identifier des traitements.

# LES FAMILLES DE VOTRE REGION PRENNENT LA PAROLE

En décembre 1987, le premier Téléthon a donné un visage et une voix aux familles frappées par des maladies rares incurables alors méconnues du grand public. Quatre décennies plus tard, leurs témoignages ne racontent plus seulement le combat contre la maladie, mais aussi les premières victoires rendues possibles par les thérapies innovantes soutenues par l'AFM-Téléthon grâce au Téléthon. **Aujourd'hui, des enfants, autrefois condamnés par la maladie, grandissent et retrouvent des forces. Des adultes voient leur qualité de vie améliorée. Pour d'autres, le combat continue, portés par l'espoir que suscitent les avancées de la recherche.**

## LES ENFANTS RETROUVENT DES FORCES GRÂCE À LA THÉRAPIE GÉNIQUE !

**« C'est une chance inespérée d'avoir pu bénéficier de ce médicament ! » Marcus, 4 ans, atteint d'une amyotrophie spinale et traité à 1 an par thérapie génique – Jura (39)**

À l'âge de 14 mois, Marcus est diagnostiqué d'une amyotrophie spinale. Un diagnostic terrible mais qui, grâce aux avancées de la recherche, s'accompagne désormais d'une bonne nouvelle : il existe des traitements pour cette maladie. Le 23 février 2023, 5 mois après l'apparition des premiers symptômes, Marcus est le premier enfant de la région Bourgogne-Franche-Comté à bénéficier d'un médicament de thérapie génique, issu des recherches pionnières de Généthron, le laboratoire du Téléthon.



Un mois plus tard, Ses parents, Marie et Nicolas, en voient les premiers effets : **« Tous les progrès qu'il a fait sont spectaculaires. C'est une chance inespérée d'avoir pu bénéficier de ce médicament ! »** Traité à 1 an, même si ce médicament permet à Marcus de récupérer des forces, la maladie a eu le temps d'affaiblir ses muscles. C'est pourquoi, le dépistage néonatal déployé à l'échelle nationale depuis le 1er septembre 2025, sous l'impulsion et grâce à la détermination de l'AFM-Téléthon, qui permet aux nouveau-nés d'être dépistés et traités avant même l'apparition des premiers symptômes, est une véritable victoire.

**« Grâce aux chercheurs, ma fille qui ne serait peut-être plus là sans ce traitement, est en vie. » - Alice, 3 ans, atteinte d'une amyotrophie spinale – Saône-et-Loire (71)**

Amandine et Jérémie donnent naissance à une petite Alice. Elle grandit normalement dans ses premières semaines de vie, au fil du temps, Alice perd en tonicité, elle tient moins bien sa tête, bouge moins ses bras, et ne tient plus sur ses jambes. Le 27 décembre 2023, la vie de la famille bascule : Alice est atteinte d'une amyotrophie spinale : **« cela a été le pire jour de toute notre vie... on nous dit qu'elle a deux ans d'espérance de vie. »** Mais grâce aux progrès de la recherche, le couple apprend **« qu'il y a un traitement grâce aux recherches soutenues par le Téléthon. »**

**Le 10 janvier 2024, Alice bénéficie du médicament de thérapie génique qui, seulement quelques jours plus tard, lui permet de retrouver des forces : « les premiers progrès apparaissent rapidement, et se voient chaque semaine un peu plus. À présent, elle fait des roulades, essaie de ramper, elle pousse sur ses jambes quand on la met debout et se déplace avec sa petite voiture où elle pousse avec ses pieds. »** Alice est suivie par une kinésithérapeute, et va à la piscine chaque semaine pour amplifier ses forces. Amandine et Jérémie partagent leur histoire pour redonner espoir à ceux qui traversent la même épreuve **« Grâce aux chercheurs, ma fille qui ne serait peut-être plus là sans ce traitement, est en vie. Et elle progresse ! C'est génial. Nous voulons dire aux autres familles que tout est possible, il faut y croire. »**

GRACE AUX AVANCEES DE LA MEDECINE, AU CHANGEMENT DE REGARD DE LA SOCIETE ET A DE NOUVEAUX DROITS OBTENUS DE HAUTE LUTTE, LE QUOTIDIEN DES MALADES A CHANGE. AUJOURD'HUI, ALLER A L'ECOLE, ETUDIER, TRAVAILLER, VOYAGER, VIVRE DE FAÇON AUTONOME EST TOUT À FAIT POSSIBLE. ET CELA, C'EST AUSSI UNE VICTOIRE DU TELETHON !

**Alexandre Méjat, 48 ans, atteint de myopathie de Bethlem, Directeur adjoint & Responsable du pôle Réseaux scientifiques internationaux de l'AFM-Téléthon - Côte d'Or (21)**

*« Mon père était le plus ancien coordinateur bénévole de France, l'un des tous premiers qui se sont mobilisés dès 1987 pour le Téléthon. Il est important de dire et redire aux gens combien leur geste est utile et important car les chercheurs ne s'accordent aucun répit. Nous sommes mobilisés 365 jours par an contre les maladies. »* Atteint d'une myopathie de Bethlem, diagnostiquée après vingt ans d'errance médicale, Alexandre a choisi très tôt de s'engager dans le combat contre les maladies rares en devenant chercheur. *« Le premier diagnostic est tombé en 1982. À l'époque, le Téléthon n'existait pas encore et les myopathies étaient peu connues. C'est en 2001, alors que je débutais ma thèse de doctorat sur la régulation des gènes musculaires par l'activité électrique, que le diagnostic de myopathie de Bethlem a enfin été posé ».*

Après avoir obtenu son doctorat en biologie moléculaire et cellulaire, Alexandre consacre ses recherches aux troubles de la jonction neuromusculaire et aux dystrophies musculaires d'Emery-Dreifuss, en France comme aux États-Unis. Il dirige ensuite pendant huit ans une équipe de recherche à Lyon, avant de rejoindre la direction scientifique de l'AFM-Téléthon : *« Je travaille dans le service qui a en charge d'évaluer les projets qui peuvent être financés grâce à l'argent collecté. On apporte au Conseil d'Administrations de l'AFM-Téléthon, qui n'est composé que de malades et de parents de malades, une information scientifique pour les aider à évaluer la pertinence de financer un programme de recherche. »*

LE COMBAT CONTINUE POUR LES MILLIERS DE FAMILLES QUI ATTENDENT LE TRAITEMENT QUI CHANGERA LEUR VIE !

**Maxime, 6 ans, atteint d'une myopathie des ceintures – Côte d'Or (21)**

Maxime commence à marcher comme les enfants de son âge, mais très vite, ses parents, Lisa et Wolfgang, remarquent qu'il a de plus en plus de mal à se relever. Des analyses approfondies révèlent qu'il est atteint d'une forme ultra-rare de myopathie des ceintures. Seules une dizaine de personnes sont concernées à travers le monde, Maxime est le seul en France. L'inconnu total et de nombreuses questions pour ses parents : *« La maladie est-elle incurable ? Menace-t-elle la vie de Maxime ? Pourra-t-il un jour travailler, vivre de façon autonome ? Les rares cas adultes référencés ont perdu la marche entre 30 et 40 ans. Depuis, on ne sait pas trop où on va... ».* Lisa et Wolfgang choisissent de passer à l'action et de s'engager pour soutenir la recherche : *« Nous avons la certitude que nous pouvons aider la recherche à avancer encore plus vite pour que ces maladies ultra-rares sortent de l'ombre. Un jour, peut-être, nous pourrions dire à Maxime qu'il n'a plus rien à craindre. ».*

Dans ce parcours, ils ne sont pas seuls. Justine, leur Référente Parcours Santé de l'AFM-Téléthon, est là, à chaque étape, pour les aider à préparer les consultations et à mieux appréhender chaque moment : *« La vie peut basculer à tout moment ; la maladie peut toucher tout le monde. Personne n'est préparé, mais avec du soutien comme celui de Justine, qui est présente à nos côtés, ça permet d'avancer, de ne pas vivre que pour la maladie mais de vivre avec ».*

# LES RÉFÉRENTS PARCOURS DE SANTÉ : UN ACCOMPAGNEMENT A 360° AU PLUS PRES DES FAMILLES

Depuis toujours, l'AFM agit avec une conviction simple : chacun, quelle que soit sa différence, doit pouvoir choisir sa vie et mener ses projets comme il l'entend. Dès 1988, grâce au succès du premier Téléthon, l'AFM-Téléthon crée un métier inédit : les Référents Parcours de Santé. Des professionnels qui, partout en France, accompagnent et orientent les familles à chaque étape de l'évolution de la maladie.

Véritable modèle d'accompagnement innovant, ce dispositif apporte des réponses personnalisées aux personnes malades et à leurs proches, en prenant en compte toutes les dimensions de leur quotidien : parcours de soins, information sur les avancées de la recherche, compensation et autonomie, vie sociale et relationnelle, jusqu'à la construction et la réalisation de leur projet de vie.

Car aujourd'hui, les enfants du Téléthon grandissent. Aller à l'école de son quartier. Faire des études. Travailler. Aimer, et fonder une famille.... Ainsi, depuis 1988, des milliers de familles concernées par une maladie neuromusculaires ont bénéficié de cet accompagnement personnalisé.

**Aujourd'hui, 181 professionnels, dont les Référents Parcours de Santé, accompagnent les familles partout en France au sein des 15 Services régionaux de l'AFM-Téléthon.**

**Anne-Laure, Référente parcours de santé dans le service régional Bourgogne-Franche-Comté depuis 20 ans :** « Je viens de fêter mes 20 ans en tant que Référente Parcours de Santé au Service Régional Bourgogne Franche Comté, à Quétigny plus précisément ! Ce métier, créé par l'AFM-Téléthon, me permet de pouvoir accompagner les personnes au fil de l'évolution de leur maladie. **Je suis à leurs côtés pour les orienter, les informer, les soutenir dans tous les champs de la vie qui vont être impactés par leur pathologie.** Chaque journée est différente, chaque accompagnement est unique. **Je me sens utile en les guidant sur le chemin de l'autonomie pour faire face à la maladie et à ses conséquences.** »

**Justine, Référente parcours de santé dans le service régional Bourgogne-Franche-Comté, depuis 9 ans :** « Je suis arrivée à l'AFM-Téléthon, un peu par hasard mais je ne suis pas restée par hasard. J'interviens principalement sur le département de l'Yonne et de la Côte-d'Or. J'apprécie énormément mon métier et le lien auprès des familles. Notre rôle est riche ; **nous sommes là pour les accompagner, sur le long terme, de prendre le temps à leurs côtés et d'aller à leur rythme pour les guider et les conseiller au mieux, et leur permettre la meilleure des prises en charge et la meilleure qualité de vie possible.** C'est une chance de pouvoir se rendre au domicile et de comprendre le quotidien et les besoins de chacun. Le fait que notre association soit portée par des familles est une force. Ce lien avec les réseaux bénévoles et avec les différents services de l'AFM-Téléthon, qui sont présents pour nous soutenir dans nos missions, conjugué avec les familles, c'est la force de notre association et l'âme du Téléthon. J'aime mon métier et je ne m'en lasse pas. »





## LE SERVICE REGIONAL EN BOURGOGNE FRANCHE-COMTÉ :



**2** antennes basées à Quétigny (21) et à Besançon (25)



**10** professionnels dont **6** Référents parcours de santé

# CES BÉNÉVOLES QUI FONT VIVRE LE TÉLÉTHON !

Dès la première édition du Téléthon, quelque chose d'inattendu se produit. Les Français ne se contentent pas de décrocher leur téléphone. Ils sortent. Dans les rues, sur les places, dans les salles des fêtes. Les pompiers courent de province jusqu'à Paris. Dans les gares traversées par le train de l'espoir, la foule se masse sur les quais. Deux millions de personnes dans la rue dès cette première édition. Ce que Pierre Tchernia appellera « le 14 juillet en hiver ». La Force T, comme Téléthon, est née. Elle ne s'arrêtera plus.



Aujourd'hui, le Téléthon français est le plus important au monde son exceptionnelle mobilisation populaire. Ce qui était un coup d'essai est devenu **un rendez-vous annuel incontournable**. Chaque premier week-end de décembre, la mobilisation est au rendez-vous : **22 000 animations, 260 000 bénévoles, 50 000 associations locales, près d'une commune sur deux mobilisées**.

Derrière cet événement sans équivalent, il y a les coordinateurs Téléthon. Dans chaque département, ils sont les chefs d'orchestre du Téléthon. Pas toujours concernés par la maladie, tous extrêmement généreux et altruistes, ils donnent de leur temps pour faire vivre le combat des familles du Téléthon.

**François, bénévole en Côte-d'Or (21) :** « Lors du 1er Téléthon, j'ai eu l'occasion d'accompagner le coordinateur départemental dans sa visite des animations Téléthon de Côte d'Or. Dès cette première édition, il y a eu un véritable engouement. Dès l'année suivante, tout le monde attendait le Téléthon avec impatience. De plus en plus de personnes voulaient participer, organiser une animation, s'impliquer. On est rapidement passés de quelques dizaines d'animations à plus d'une centaine. Il y avait une ambiance très particulière, presque une forme d'euphorie collective. Partout, des téléviseurs retransmettaient l'émission en direct, et on suivait ensemble le compteur qui montait au fil des heures. Les gens restaient mobilisés jour et nuit, sans même aller se coucher. **Ce qui nous portait, c'était la conviction de participer à quelque chose d'important.** On le faisait pour une bonne cause, pour des enfants et des adultes malades, et cela donnait du sens à notre engagement. Depuis, je suis resté impliqué, et aujourd'hui encore, cela me plaît toujours autant. »

**Aurélië, coordinatrice bénévole dans le Doubs (25) :** « Le Téléthon, ça fait partie de toute ma vie. J'ai un papa qui était malade et qui a été bénévole pour le Téléthon pendant de nombreuses années. Son combat est devenu notre combat ! Lors du 1er Téléthon en 1987, j'avais qu'un an et on m'emmenait déjà sur une animation Téléthon. Aujourd'hui, ça marche, des enfants sont traités... Je pense à mon papa, qui n'est plus là, mais qui aurait été très ému de voir tout ça. **Tout ce qu'on fait, l'argent collecté pour le Téléthon, ça marche, mais il faut continuer parce qu'il y a aussi tous ceux qui attendent encore.** »

**Marie-Christine, bénévole dans la Nièvre (58) :** « Pour moi le Téléthon c'est la force que tous les bénévoles apportent à ces enfants, à ces malades, de se battre. C'est l'espoir. En moins de 40 ans, il y a eu énormément de progrès dans les avancées de la science et

*l'arrivée de nouveaux traitements. Il ne faut pas que ça s'arrête ! Il faut continuer pour aider les chercheurs à faire progresser cette science pour tous ceux qui attendent encore un traitement. »*

**Damien, coordinateur bénévole dans le Territoire de Belfort (90) :** « Il y a 5 ans, j'ai participé au Téléthon dans le village de Chaux. Au travail, par hasard, j'y ai rencontré l'organisatrice du Téléthon du village et elle m'a donné envie de m'impliquer. Ce qui m'a toujours séduit dans cette association, c'est la convivialité et la générosité que l'on y retrouve. **Aujourd'hui, le Téléthon fait partie de ma vie. C'est un engagement qui me comble pleinement et dans lequel je me retrouve totalement à travers les valeurs qu'il porte. Pour moi, le Téléthon c'est avant tout une grande famille. »**

## CHIFFRES CLÉS DU TÉLÉTHON EN BOURGOGNE FRANCHE-COMTÉ

-  **520** COMMUNES MOBILISÉES
-  **11 260** BÉNÉVOLES
-  **980** ANIMATIONS
-  **4 181 706 €** COLLECTÉS EN 2025



### CAP SUR LE 40<sup>e</sup> TÉLÉTHON LES 4 ET 5 DÉCEMBRE 2026 !

Pour faire briller encore plus fort la 40<sup>e</sup> édition du Téléthon dans leur département, coordonner les équipes et accompagner les organisateurs d'animations, les bénévoles du **Jura (39)** et de la **Saône-et-Loire (71)** veulent renforcer leurs équipes. Pour quelques semaines ou quelques heures, pour fédérer les commerçants, les associations locales, ou pour coordonner des projets, chacun peut trouver la mission qui lui convient, et contribuer, à son échelle à sauver des vies !

**Candidature à adresser à :** [benevoles@afm-telethon.fr](mailto:benevoles@afm-telethon.fr) - 01 69 47 28 89

**Ou via ce lien :** [Se mobiliser en devenant un acteur de l'AFM-Téléthon | AFM Téléthon](#)



# CONTACTS BÉNÉVOLES EN RÉGION

Les bénévoles Téléthon répondent à vos questions sur la mobilisation de votre département et de votre région avant, pendant et au lendemain du 40ème Téléthon :

## **CÔTE-D'OR (21)**

Alain Desmetz : 06 74 19 91 30

## **DOUBS (25)**

Aurélie Saillard : 06 42 22 31 38

## **JURA (39)**

Jura-Nord

Cyril Roy : 06 61 91 53 42

Jura-Sud

Maryline Pargaud : 06 42 40 29 58

## **NIÈVRE (58)**

Dominique Edmond : 06 71 01 58 52

## **HAUTE-SAÔNE (70)**

Sylvie Grangeot : 06 89 90 14 73

## **SAÔNE-ET-LOIRE (71) :**

Saône-et-Loire Est

Philippe Deny : 06 38 41 85 74

Saône-et-Loire Ouest

Catherine Roy : 06 24 91 57 51

## **YONNE (89)**

Yolande Huguet : 06 24 55 11 52

## **TERRITOIRE DE BELFORT (90)**

Damien Geiss : 06 23 61 54 80

Cap sur le  
**40<sup>e</sup> Téléthon**

**CONTACT PRESSE AFM-TÉLÉTHON**  
[presse@afm-telethon.fr](mailto:presse@afm-telethon.fr) – 01 69 47 25 64