

AFM TÉLÉTHON
INNOVER POUR GUÉRIR



4-5
DÉCEMBRE
2026

00000000

VOS TÉMOINS

EN CORSE

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.

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.** Créée 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, créée 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, grandissent. Des adultes voient leur qualité de vie améliorée. Pour d'autres, le combat continue, porté par l'espoir que suscitent les avancées de la recherche.**

LES ENFANTS RETROUVENT DES FORCES GRÂCE À LA THÉRAPIE GÉNIQUE !

Dea, 3 ans, atteinte d'une amyotrophie spinale, retrouve des forces grâce à un traitement – Bastia (2B)

Après sa naissance, Dea se développe normalement. Mais quelques semaines après avoir soufflé sa première bougie, ses parents remarquent que ses déplacements deviennent plus hésitants, voire difficiles. Puis, le 20 décembre 2024, Dea a 18 mois, quand le diagnostic d'amyotrophie spinale est posé. Grâce aux avancées de la recherche, plusieurs traitements sont disponibles pour traiter cette maladie mortelle. Dea bénéficie de l'un d'entre eux. : « Peu après, on a commencé à voir des progrès ! » Quelques mois après, Dea fait ses premiers pas. Pour sa famille, le quotidien a profondément changé : *« les difficultés sont nombreuses, mais notre vie est pleine d'amour, et d'une grande force qui nous pousse à avancer ensemble. Et si nous pouvons avancer, c'est avant tout grâce au Téléthon. Les dons ont permis des avancées incroyables. Les laboratoires financés par les dons du Téléthon ont fait progresser la recherche et permis de développer des thérapies comme celle que reçoit Dea, là où avant il n'y avait rien. »*. Aujourd'hui Dea suit des séances de kinésithérapie pour gagner en force. Le combat de Camille, sa maman, ne s'arrête pas au quotidien avec la maladie ! Elle a rejoint l'équipe des bénévoles Téléthon de Corse !



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.



Marie, Référente parcours de santé dans le service régional Côte d'Azur - Corse depuis 1 an : « J'exerce le métier de RPS en Corse où nous avons la particularité d'accompagner aussi des personnes atteintes de maladies neurodégénératives. L'appui des collègues, des différentes équipes de l'Association et des partenaires locaux est essentiel, croiser nos regards et nos expertises est une vraie richesse. Être Référent parcours de santé, c'est être un repère pour les personnes malades : on les soutient dans le parcours de soins et dans tous les domaines impactés par la pathologie. Ce sont les malades qui construisent leurs propres objectifs d'accompagnement, chaque rencontre est unique. »

Maria-Stella, Référente parcours de santé dans le service régional Côte d'Azur - Corse depuis presque 1 an : « Référente Parcours de Santé en Corse depuis début 2026, mon métier est d'une richesse incroyable tant sur le plan humain que sur les connaissances que l'on acquiert en permanence. Aucune routine : chaque jour est différent. Quelle que soit la problématique rencontrée, nous sommes la carte "joker" des familles que nous accompagnons, grâce au lien de confiance que nous tissons avec elles - et qu'elles nous rendent tellement bien. Après une première vie professionnelle pourtant passionnante entre gestion d'entreprise et soins infirmiers, je me retrouve pleinement dans les valeurs de l'AFM-Téléthon. J'ai le sentiment d'être utile et d'avoir enfin trouvé le métier qui me correspond. »

Expérimentation de ce modèle d'accompagnement pour les maladies neurodégénératives

En 2019, l'Agence Régionale de Santé de Corse, en collaboration avec l'AFM-Téléthon, expérimente le modèle d'accompagnement développé par l'AFM-Téléthon auprès des personnes concernées par des maladies rares neuromusculaires, en l'élargissant aux personnes atteintes de pathologies neurodégénératives invalidantes, notamment la sclérose en plaques et la maladie de Parkinson (patients de moins de 60 ans).

Évalué chez environ 80 malades neuromusculaires et 40 atteints de maladies neurodégénératives, ce dispositif d'accompagnement permet d'améliorer la qualité de vie de la personne et de son entourage, de réduire les ruptures de parcours de santé et de renforcer la coordination entre les différents professionnels présents localement et les Centres de Références et de Compétences situés sur le continent. **Sur la base de ces constats positifs, des échanges sont en cours avec les pouvoirs publics pour transposer ce modèle dans le droit commun.**



LE SERVICE REGIONAL EN CÔTE D'AZUR-CORSE :



2 antennes basées à Villeneuve Loubet (06) et à Lucciana (20), 1 bureau délocalisé à Ajaccio (20)



12 professionnels dont **8** 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.

Catherine Chateau-Artaud, coordinatrice bénévole de la Haute-Corse (02B) : « Le Téléthon, c'est avant tout **un grand élan de solidarité et de partage**, pour collecter des fonds afin d'aider les malades et leurs familles à guérir et avoir un futur. C'est aussi beaucoup d'émotion, de convivialité, d'amour, c'est une grande famille ! »

Julia, coordinatrice bénévole de la Corse du sud (02B) : « Je suis bénévole Téléthon depuis 2005, d'abord en Guyane comme coordinatrice, j'ai enchaîné à Montpellier comme équipière, puis sur la Corse pour terminer mon mandat de coordinatrice en avril dernier. Je reste néanmoins très engagée dans la coordination, la recherche n'ayant pas abouti pour toutes les maladies rares, il faut continuer. Le Téléthon c'est avant tout un immense mouvement de solidarité qui touche l'immense majorité d'entre nous et qui donne espoir à ceux que la maladie n'a pas épargné. C'est un combat que je veux continuer de mener, ma carrière d'enseignante spécialisée auprès des enfants malades m'ayant montré leurs attentes et leurs espoirs dans la recherche. »



CAP SUR LE 40^e TÉLÉTHON LES 4 ET 5 DÉCEMBRE 2026 !

Pour faire briller encore plus fort la 40^e édition du Téléthon dans leur département, coordonner les équipes et accompagner les organisateurs d'animations, les bénévoles de **Corse** 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 - 01 69 47 28 89

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

[AFM Téléthon](#)

CHIFFRES CLÉS DU TÉLÉTHON EN CORSE



78 COMMUNES MOBILISÉES



2 540 BÉNÉVOLES



220 ANIMATIONS



584 859 € COLLECTÉS EN 2025



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 :

HAUTE CORSE (20B) :

Catherine Château-Artaud : 06 32 30 38 40

CORSE DU SUD (20A) :

Julia Hue-Pasqualaggi : 06 66 59 34 89

Cap sur le
40^e Téléthon

CONTACT PRESSE AFM-TÉLÉTHON

presse@afm-telethon.fr – 01 69 47 25 64