

Communiqué de presse

A l'attention des médias



Yverdon,
le 20 octobre 2020

Téléthon 2020 - lancement de la 33ème édition ! Le Téléthon depuis votre salon ou presque.

Le mois de décembre est le mois du Téléthon et cette année ne fera pas exception.

Le 4 et 5 décembre 2020

nous serons présents dans toute la Suisse, sur le terrain, en tenant compte des normes sanitaires liés au Covid-19 ou sous une forme digitale, depuis son salon.

Les personnes touchées par une maladie génétique rare attendent un soutien, surtout dans le contexte actuel où les assurances ne remboursent pas les coûts élevés des traitements désormais disponibles. La solidarité avec les patients est indispensable.

Nous souhaitons, malgré le contexte sanitaire, tout mettre tout en œuvre pour délivrer un message capital de solidarité aux familles : **ensemble, nous sommes tous plus forts.**

Tous nos organisateurs d'événements Téléthon s'engagent à respecter les normes sanitaires et redoubleront de créativité pour offrir un Téléthon différent. Voici quelques exemples : les fondues se feront depuis la maison avec un concours photo pour élire la fondue la plus originale, il y a aura des "drive-in" pour acheter les peluches, des livraisons à domicile.

La famille ambassadrice 2020 est celle d'Evan et c'est avec plaisir que nous amorçons cette belle campagne en sa compagnie. Son diagnostic est tombé il y a 3 ans : il est atteint d'une myopathie de Becker.

Les moyens pour faire un don - toute l'année

Par SMS en envoyant le mot TELETHON suivi du montant votre choix au 339 sur notre site : www.telethon.ch

Par téléphone au 0800 850 860

Par CCP 10-16-2



telethonsuisse



telethon_action_suisse



telethonsuisse

Contact Media

Leena
directrice
leena@telethon.ch
T 078 710 22 56

**À propos de la
Fondation Téléthon**
www.telethon.ch

Le Téléthon a été organisé pour la première fois en 1988, sur l'initiative de l'Association de la Suisse Romande et Italienne contre les Myopathies (aujourd'hui ASRIMM) et de la Fondation Suisse de Recherche sur les Maladies Musculaires (FSRMM) pour venir en aide aux malades atteints de maladies génétiques que l'on qualifie d'orphelines.