

Dossier de presse – Petit Cœur de Beurre



Petit Cœur de Beurre

125 Bvd St Denis, 92400 COURBEVOIE
Tel : 06 24 50 56 99
contact@petitcoeurdebeurre.fr
www.petitcoeurdebeurre.fr
www.facebook.com/associationPetitCoeurdeBeurre



Présentation

Créée en 2014, l'association Petit Cœur de Beurre œuvre au quotidien pour favoriser la prise en charge des personnes atteintes de malformations du cœur. Aujourd'hui, 1 enfant sur 100 naît avec une cardiopathie congénitale. L'association intervient à 3 niveaux : soutien aux enfants/adultes et leurs familles, soutien aux structures hospitalières, et soutien à la recherche en cardiopédiatrie.

L'association Petit Cœur de Beurre a été créée à l'initiative de parents qui ont souhaité au travers de leur expérience agir pour améliorer, optimiser, soutenir le quotidien des cardiaques congénitaux et de leurs familles (exemple : séjour à l'hôpital, retour au domicile, l'enfant à l'école, pratique des sports et loisirs, insertion dans le monde professionnel, recherche médicale...).



Petit Cœur de Beurre intervient partout en France, particulièrement dans les grandes villes accueillant des services de chirurgie cardiopédiatrique et /ou des unités de cardiopathies congénitales. L'association a signé des conventions de partenariat avec différents hôpitaux nationaux afin d'intervenir au plus proche des patients.

Les actions

Tout au long de l'année, Petit Cœur de Beurre organise des événements festifs au sein des services de cardiopédiatrie : galette des rois, distribution de chocolats pour pâques, Noël..., afin d'améliorer le quotidien des enfants hospitalisés en proposant des animations (magiciens, marionnettistes, caricaturistes...)



L'association intervient également au sein des unités de cardiopathies congénitales adultes, afin d'améliorer la prise en charge du public adulte.



L'association finance également chaque année du matériel visant à améliorer le confort des enfants hospitalisés (tables TV, jouets, matériel de puériculture, électroménager...) et répond aux besoins concrets des structures (achat d'une table d'examen pour le CHU Toulouse, rénovation de salles des parents, ...)

Petit Cœur de Beurre soutient les personnes atteintes de cardiopathie congénitale au quotidien : groupes de paroles, soutien logistique aux familles, aide juridique...

Enfin, l'association finance chaque année une opération à destination de la recherche médicale. En 2016, grâce à sa participation à la Course des Héros, l'association a reversé plus de 17 000 euros à l'ARCFA pour la recherche sur les cardiopathies congénitales.

Nos partenaires

Pour mener à bien ces actions, l'association a su s'entourer de partenaires tels que La grande Récré pour l'Enfance, A la Mère de Famille, Love & Green, ...



Demain...

L'association a plusieurs projets en cours parmi lesquels : des ateliers de marionnettes en structure hospitalière, des conférences à destination des adultes ou des parents, des ateliers sportifs et d'éducation thérapeutique, des livres pour enfants, un album de comptines, un livret d'accueil pour les parents d'enfants hospitalisés...



Notre marraine

Depuis juin 2016, Natasha St Pier est marraine de l'association Petit Cœur de Beurre. Chanteuse et jeune maman d'un enfant atteint d'une malformation du cœur, elle s'est engagée aux côtés de l'association et la soutient dans ses projets.

"En novembre 2016 mon fils Bixente est né avec une malformation cardiaque. Il y a 1 enfant sur 100 dans son cas. A travers son parcours j'ai rencontré des médecins et des infirmières dévoués. J'ai aussi croisé des parents, ceux qui quittaient l'hôpital soulagés et ceux qui arrivaient souvent soucieux. Puis les enfants toujours aussi courageux

J'ai eu envie d'aider à l'amélioration du quotidien de tous ces gens.

C'est avec l'association Petit Cœur de Beurre que j'ai choisi de travailler pour y arriver."

Natasha St-Pier

Quelques chiffres

1 enfant sur 100 naît avec une malformation du cœur

Au 1^{er} juin 2016, l'association Petit Cœur de Beurre compte près de 100 adhérents

Un public actif sur les réseaux sociaux : plus de 1200 fans FB au 1^{er} juin 2016

1 date : le **14 février** , journée mondiale de sensibilisation aux cardiopathies congénitales

Contact

Association Petit Cœur de Beurre

125 Bvd St Denis, 92400 COURBEVOIE

Tel : 06 24 50 56 99

contact@petitcoeurdebeurre.fr

www.petitcoeurdebeurre.fr

www.facebook.com/associationPetitCoeurdeBeurre



“Parce que naître avec une cardiopathie congénitale, c’est commencer sa vie par un combat, sans autres armes que la force et le courage de celui qui n’a rien vécu. »