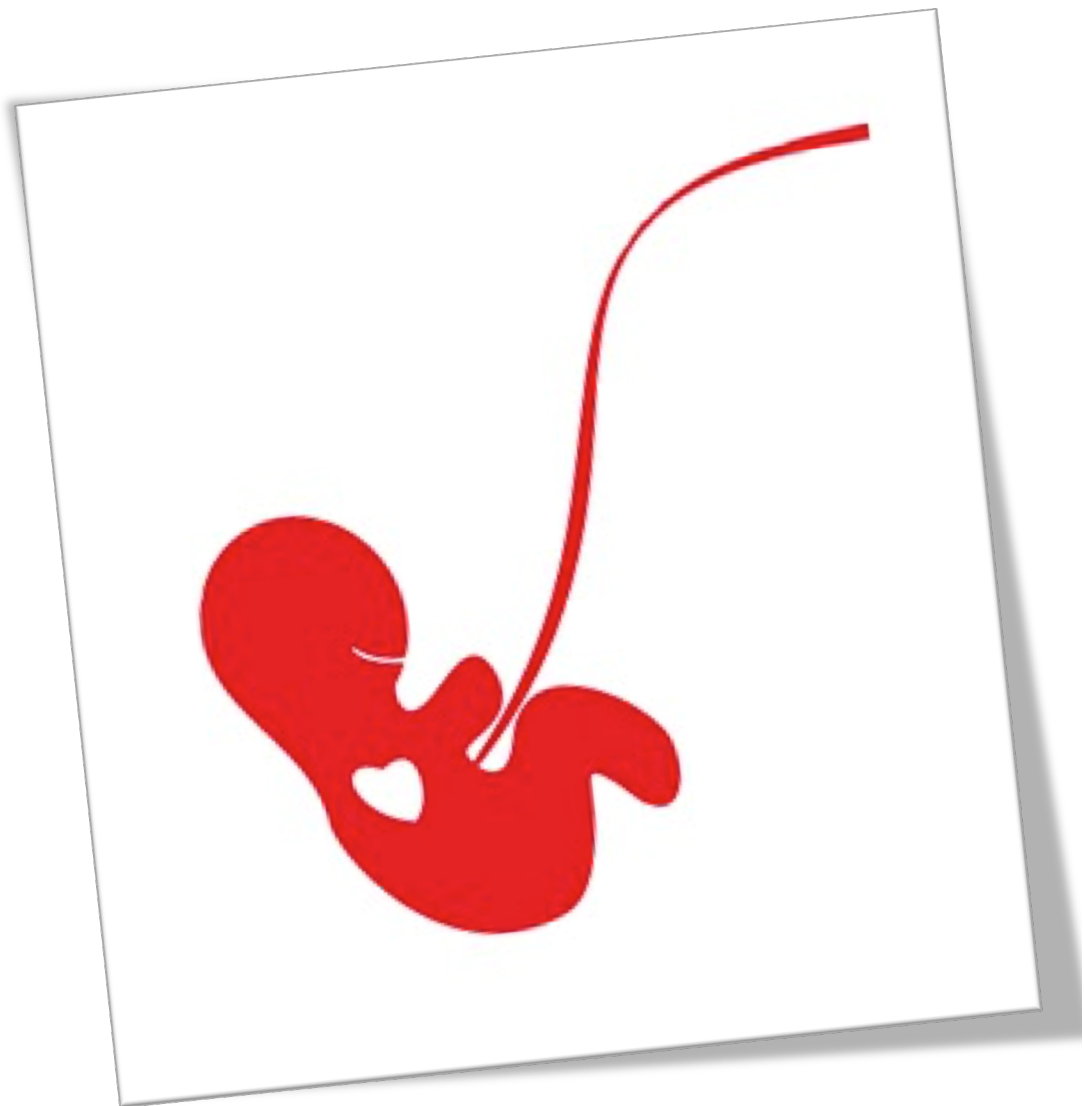


Devenir partenaire – Petit Cœur de Beurre



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.



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 2015 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

Devenir Partenaire de Petit Cœur de Beurre, pour votre image

Les malformations du cœur touchent 1 enfant sur 100

Nous l'avons constaté, le Cœur est un organe qui touche le plus grand nombre car c'est l'organe porteur d'amour. Chacun d'entre nous se sent concerné par cet organe qui est porteur d'affect.

Le don financier, le mécénat de compétence, le produit partage... sont autant de formes possibles de partenariat. Ces actions sont valorisantes pour toute entreprise souhaitant s'investir pour les personnes atteintes de malformations du cœur.

Il n'y a pas de petits partenaires pour Petit Cœur de Beurre qui est à l'écoute des entreprises afin de proposer des projets sur mesure, adaptés à la taille de l'entreprise ou au secteur d'activité de celle-ci.

Vous valorisez l'image de votre entreprise auprès de vos clients et de vos collaborateurs en y associant une démarche citoyenne, un projet qui constitue également un très bon outil de cohésion et de mobilisation interne.

78% des salariés des entreprises engagées sont fiers de cet engagement (Mediaprism/France Générosité, 2013).



Comment aider Petit Cœur de Beurre concrètement ?

-Don financier d'ordre général ou pour un projet précis ou (ex : création d'une salle des parents dans un service de cardiopédiatrie, organisation d'un évènement...) Contactez-nous pour trouver le projet qui vous ressemblera.

-Soutien matériel (prêt de local, fournitures et matériel de bureau, photocopies, ...)

-Mécénat de compétences. Le mécénat de compétences consiste, pour une entreprise, à mettre à disposition un peu de temps de leur salarié au profit d'une association (vous pouvez par exemple mettre à disposition un chargé de communication 2h/semaine afin d'aider l'association dans ses actions de communication.)



-Participation au MicroDon sur salaire (Cela consiste pour les salariés qui le souhaitent à soutenir l'association de leur choix en réalisant chaque mois un don sur leur net à payer. L'employeur, en co-solidarité, peut doubler le montant.)

-
TeamBuilding

sportif (challenge entreprise de la Course des Héros ou tout autre évènement sportif)

-Produit partage / Don de produits (trouvons ensemble le produit partage le plus adapté, ou offrez nous des produits qui permettront d'améliorer la prise en charge des enfants atteints de cardiopathie congénitale, à l'hôpital ou à la maison)



-Sponsoring (vous pouvez choisir de sponsoriser un évènement, un projet...)

Ce que nous pouvons vous apporter



-visibilité sur les médias réseaux (l'association bénéficie d'un public nombreux mais surtout actif, tant sur son blog que sur les réseaux sociaux.)

-actions de sensibilisation au handicap invisible (organisation de conférences sur des thèmes choisis ensemble)

-sensibilisation des collaborateurs au bénévolat

-don de sens et de profondeur aux actions de l'entreprise (une entreprise engagé engage la fierté de son salarié)

-meilleure cohésion (les évènements TeamBuilding fédèrent les salariés autour d'un objectif commun)

-déduction fiscale (Petit Cœur de Beurre s'engage à faire parvenir à chaque partenaire un reçu fiscal mentionnant la valeur du don financier ou en compétences, et donnant droit à réduction d'impôts selon la fiscalité en vigueur. Pour un don financier d'une entreprise la déduction fiscale est équivalente à 60% du montant reversé, dans la limite de 5 % du CA annuel hors taxe.



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. »