





NOUS BATTRE TRÈS FORT AU QUOTIDIEN

Alors nous nous sommes pris en main et par la main ! Petit Cœur de Beurre a vu le jour grâce à des parents soucieux de faire plus pour leur enfant et de prendre la cause de la cardiopathie à bras-le-corps. Et aussi bien sûr, de partager leurs expériences avec vous, les familles, les médecins, les chercheurs, les professionnels de santé, les donateurs et les bénévoles : toutes celles et ceux qui agissent pour améliorer la qualité de vie des personnes atteintes de cardiopathie congénitale et de leur famille.

Car **la cardiopathie touche tout le monde, sans distinction, sans raison** : voilà pourquoi Petit Cœur de Beurre, association à but non lucratif, est présent partout en France. Pour intervenir au plus proche des patients, l'association a signé des partenariats avec plusieurs hôpitaux nationaux, accueillant des services de chirurgie cardiopédiatrique et/ou des unités de cardiopathies congénitales. Et nous avons à cœur que cela continue de plus belle.

1 CHANCE SUR 100
(OU PLUTÔT UNE MALCHANCE SUR 100).
C'EST LE RISQUE POUR UN ENFANT D'AVOIR
UNE MALFORMATION DU CŒUR À LA NAISSANCE.
MÊME SI CELA VA AVOIR DES CONSÉQUENCES
TOUT AU LONG DE SA VIE,
NOUS, ON A ENVIE DE DIRE :

MÊME PAS
PEUR...



DERRIÈRE LES CHIFFRES...



**1 enfant
sur 100**

naît avec une malformation
cardiaque.



**+300 000
adultes**

vivent
avec une cardiopathie
en France.



NATHASHA ST-PIER, MARRAINE DE CŒUR

La célèbre chanteuse Natasha St-Pier est marraine de Petit Cœur de Beurre depuis 2016. Maman d'un enfant atteint d'une malformation cardiaque, elle s'est engagée avec passion pour soutenir les projets de l'Association.

« EN NOVEMBRE 2015, MON FILS BIXENTE EST NÉ AVEC UNE MALFORMATION CARDIAQUE. IL Y A 1 ENFANT SUR 100 DANS SON CAS. À TRAVERS SON PARCOURS, J'AI RENCONTRÉ DES MÉDECINS ET DES INFIRMIÈRES DÉVOUÉS, J'AI AUSSI CROISÉ DES PARENTS, CEUX QUI ARRIVAIENT SOUVENT SOUCIEUX À L'HÔPITAL, ET CEUX QUI LE QUITTAIENT SOULAGÉS. 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, marraine de Petit Cœur de Beurre
et auteure de « Mon petit cœur de beurre » (édition Michel Lafon).

...BEAUCOUP DE CŒUR

- **+500** ADHÉRENTS
- **60** CORRESPONDANTS EN FRANCE
- **+7 000** MEMBRES ACTIFS SUR FACEBOOK
- **UNE MARRAINE** ENGAGÉE,
NATASHA ST-PIER



PETIT CŒUR DE BEURRE AU CŒUR DE L'ACTION

PETIT CŒUR DE BEURRE AGIT AU QUOTIDIEN POUR SOUTENIR LES PATIENTS ET LEUR FAMILLE
MAIS AUSSI LES PROFESSIONNELS, LES ORGANISMES DE SANTÉ ET LA RECHERCHE.

SOUTENIR LES PATIENTS ET LEUR FAMILLE

C'est d'abord rompre l'isolement en assurant une relation de proximité.

- Prévention, aide et soutien au quotidien au travers de notre réseau de bénévoles
- Sensibilisation, information et formation aux cardiopathies congénitales
 - Promotion des droits des patients nés avec une cardiopathie congénitale



Au delà du soutien moral, l'association collabore avec les soignants afin d'améliorer la qualité de vie du patient enfant et adulte.

- Transition
 - Éducation thérapeutique
 - Rééducation / réhabilitation



SOUTENIR LES STRUCTURES HOSPITALIÈRES

Notre mission est bien sûr de rendre le quotidien des patients et de leur famille plus agréable...

- Créer du lien patient / famille / soignant (ateliers gourmands : galettes, chocolats, atelier socio esthétique ou bien-être...)
- Offrir une parenthèse enchantée (ateliers culturels, distribution de cadeaux, animation d'évènements...)

... tout en améliorant leur confort.

- Financement de matériels à destination des patients et de leur famille ainsi que des soignants (lits accompagnants, tablettes numériques, rénovation salle des parents, imprimante 3D, stylos lampe torche...)
- Participation à de nombreux projets sur mesure pour les structures hospitalières implantées sur le territoire national

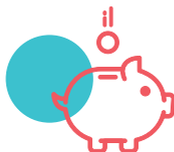




SOUTENIR LA RECHERCHE

Notre ambition est aussi de nous investir pour l'avenir.

- Financer la recherche médicale et génétique pour mieux comprendre certaines malformations
- Renforcer la formation du personnel paramédical pour une meilleure prise en charge du patient
- Contribuer au financement de la recherche (essais cliniques et thérapeutiques, études (ex. : Oscar), registres (ex. : Epicard), ...



Des résultats encourageants.

- En 2017, plus de 50 000 € ont été versés
- Levée de fonds par des événements sportifs (ex. : Course des héros*)
- Levée de fonds par des événements festifs (dîners de gala ou des partenaires)

* Liste non exhaustive



COMMENT AIDER ? NOUS COMPTONS SUR VOUS

**PARLER DE LA CARDIOPATHIE, C'EST BIEN.
AGIR C'EST ENCORE MIEUX !**

Pour mener à bien toutes nos actions, nous sommes soutenus par vos dons et de beaux partenariats (mécénat d'entreprises)

Vous aussi, vous pouvez soutenir la cause des cardiopathies congénitales, en participant à l'avenir de Petit Cœur de Beurre.

Adhérer à l'association pour être informé régulièrement des actions et des projets.

Faire un don, c'est encore mieux pour financer tous nos projets.

Devenir bénévole, parce qu'on a besoin de toutes les expériences et surtout de la vôtre.

Organiser une collecte, c'est possible aussi grâce à HelloAsso, lors d'un de vos événements privé ou public.

Participer à un événement sportif comme la Course des Héros, bien sûr : c'est « faire grandir une cause à grands pas »





CONTACT

Siège

Association

Petit Cœur de Beurre

01 70 16 18 83

Permanence : 06 24 50 56 99

125 Bd St Denis 92400 Courbevoie

contact@petitcoeurdebeurre.fr

petitcoeurdebeurre.fr

facebook.com/association

PetitCoeurdeBeurre

