



RAPP RT D'ACTIVITÉ



2021

EDITO



JEAN-CHARLES MARGUIN

Président
& co-fondateur

Bonjour,

C'est avec une grande fierté que je partage avec vous notre rapport d'activité 2021.

J'ai une pensée toute particulière pour les bénévoles qui, sur l'ensemble du territoire, agissent quotidiennement pour les petits et grands patients et leur famille.

Une action sans cesse maintenue aux quatre coins de la France qui nous permet aujourd'hui d'être reconnus comme l'association de référence sur le sujet des cardiopathies congénitales.

Je pense également à tout notre écosystème, nos partenaires, mais aussi et surtout au personnel médical et paramédical qui accomplit un travail extraordinaire.

Enfin, je souhaite dire un grand merci à cet élan de générosité qui nous suit depuis presque 8 ans... ces donateurs, mécènes au grand cœur.

Au rythme de la vie.

DERNIÈRES NOUVELLES !

Notre nouvelle adresse : 21 rue Voltaire - 92250 LA GARENNE-COLOMBES

En plein cœur du centre de La Garenne-Colombes, le siège de l'association peut à présent se développer sur une surface similaire à la précédente mais mieux adaptée à notre activité, avec un espace de stockage et un aménagement permettant l'accueil de bénévoles.

Obtention de l'agrément Association d'usagers du système de santé de la DGOS

Le 1^{er} décembre dernier, l'association a obtenu l'agrément d'association d'usagers du système de santé : la reconnaissance de 7 ans d'aide et de soutien auprès des patients et des familles, mais également d'une étroite collaboration avec les professionnels de santé !

GOVERNANCE



JEAN-CHARLES MARGUIN
Président & co-fondateur
DGA Les Bulloins



STÉPHANIE ROJO
Secrétaire & Senior
manager - Accenture



STÉPHANIE ALLART
Trésorière & Gestionnaire
relation - BayernLB



GAËLLE MARGUIN
Directrice Générale
& co-fondatrice



MARIE BERGÉ
Responsable des
opérations



OLIVIER CUEILLE
CEO & co-fondateur
de Microdon



NELLY GRENIER
Directrice de la communication
OCTO Technology



JENNY DELMAS
Consultante
RH



KARINE VIEL
Directrice Développement
durable & Déléguée générale-
Fondation d'entreprise Monoprix



PASCAL AMÉDÉO
Cardio-pédiatre
CHU de Montpellier

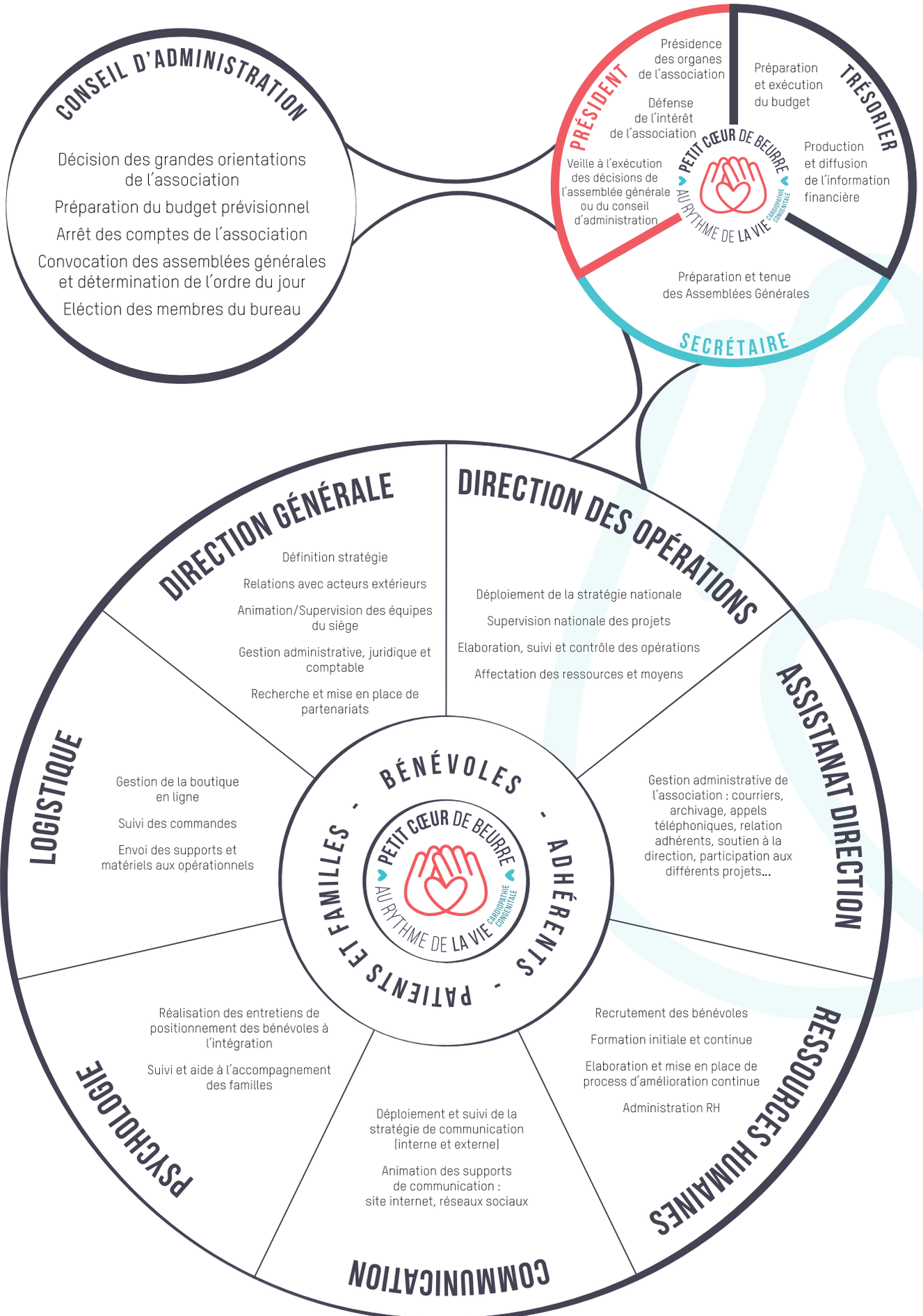


OLIVIA ESNARD
Conseillère régionale
Mastercard



AMÉLIE FOURNIER
Notaire
SCP Gallet et Brousse

ORGANIGRAMME



MOBILISÉS AU CŒUR DE LA PANDÉMIE

Petit Cœur de Beurre a continué d'œuvrer pendant les différentes vagues et ce, malgré les nombreux plans blancs au sein des structures hospitalières.

Afin de rester au plus proche des patients et des soignants, nous avons continué de fournir du matériel en le livrant directement sur site : matériel de puériculture, matériel de confort pour les patients et les soignants. Nous avons également alloué un budget supplémentaire aux frais d'envoi quand nous ne pouvions nous rendre à l'intérieur des hôpitaux.

Pour garder le lien et continuer nos missions sociales, nous nous sommes réinventés en créant 2 nouveaux temps forts :

- ♥ **les Parlons'cœur** : groupes de paroles mensuels animés par nos bénévoles correspondants.
- ♥ **les rendez-vous Info'Coeur** : réunions d'information mensuelles sur des thématiques relatives aux cardiopathies congénitales, pendant lesquelles sont présentés l'avis du spécialiste et le témoignage du patient, avant de finir sur un temps d'échange avec les participants.



MISSIONS

 : Actions majeures de l'année



PRÉVENTION, AIDE ET SOUTIEN AUX PATIENTS

PRÉVENTION DES COMPORTEMENTS À RISQUE



MPP Day Toulouse - 19 septembre 2021

Le Même Pas Peur Day est un événement de sensibilisation à la pratique d'une activité physique et à la qualité de vie pour les jeunes de 6 à 18 ans atteints d'une cardiopathie congénitale. Différentes activités ont été proposées : atelier magie, formation aux gestes de premiers secours...

Le 29 octobre 2021 au CHU de Toulouse



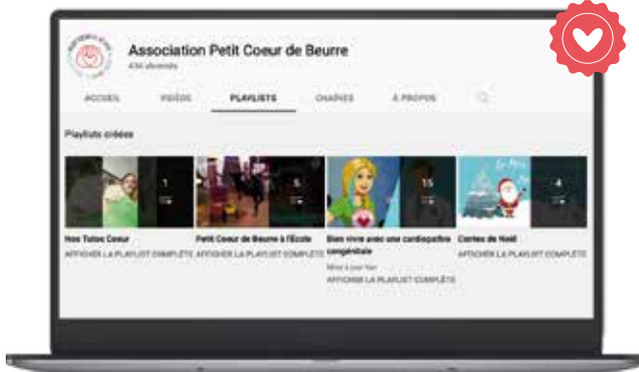
Journées de transition

L'association participe à l'élaboration du programme et à l'animation d'ateliers pendant des journées de transition pédiatrie/adultes organisées par différentes structures hospitalières.



Vidéos

Une playlist a été créée sur notre page Youtube, avec des conférences, des vidéos de prévention ou d'information... une véritable mine d'informations pour les patients, les familles, mais aussi les professionnels de santé.



Lien vers la page



Carte de Prévention de l'Endocardite infectieuse distribuée par les cardiopédiatres et conçue par l'association pour inciter les patients à être autonomes le plus tôt possible et à mentionner qu'ils sont à risque d'endocardite.

MISSIONS

♥ AIDE

Présence constante des bénévoles

Les bénévoles correspondants continuent d'agir sur l'ensemble du territoire, au plus près des patients, à leur chevet dès que cela est possible. Ils écoutent, orientent, informent les petits et grands patients ainsi que leurs familles. Lorsque les contraintes sanitaires rendaient impossible la venue de bénévoles, le lien était maintenu à distance.



Commission solidarité

La commission solidarité a continué d'œuvrer afin d'apporter un soutien financier aux familles dont l'enfant est hospitalisé, notamment des aides à l'hébergement, le financement d'obsèques, de transport ou de denrées de première nécessité.



Financement de matériel

10 fauteuils lits accompagnants au CHU de Martinique, kits oralité au CHU de Lille, casques de réalité virtuelle au CHU de Lyon, ordinateur au CHR de Lille, vélo d'appartement au CHU de Toulouse, stickers aux CHUs de Bordeaux, de Reims et de Montpellier, mallettes de distraction, matériel de puériculture...



Service de cardiologie pédiatrique du CHU de Lyon

L'association participe au réaménagement du service de cardiopédiatrie de l'hôpital Louis Pradel. Un projet de grande ampleur avec le financement de plus de 25 000 euros destinés à accueillir au mieux les patients de la région Auvergne Rhône-Alpes.



MISSIONS

♥ SOUTIEN



Clowns Stéthoscopes

À l'hôpital Haut-Lévêque de Bordeaux, l'association finance les interventions des Clowns Stéthoscopes pour égayer le quotidien des petits patients.



Parlons'Coœur



TÉMOIGNAGE PARLONS COEUR

" RICHE EN ÉMOTION ! ON VOIT QUE LES PARTICIPANTS AVAIENT BESOIN DE PARLER, ON SE SENT SEULS AU QUOTIDIEN DONC CELA FAIT DU BIEN DE POUVOIR ENFIN ÊTRE VRAIMENT ÉCOUTÉ PAR DES PERSONNES QUI NOUS COMPRENNENT. "

Adulte concerné

Groupes mensuels d'échange et de partage en visio autour des cardiopathies congénitales, animés par nos bénévoles correspondants. Thématiques parents, ados, adultes.

Sorties famille

L'association a organisé différents rendez-vous festifs et conviviaux pour les patients et familles de patients. Du pique-nique à la sortie au parc de jeux, en passant par le café rencontre : nombreux sont les moments proposés pour se rencontrer et échanger !



Accompagnement au deuil

Les bénévoles de l'association sont formés à l'accompagnement au deuil. Ainsi, le lien est maintenu entre les personnes endeuillées et leur correspondant, dans ces moments terribles. Quelques petites attentions sont également prévues, comme l'envoi d'une bougie souvenir, d'une carte de condoléances et d'un livre "Poussinou s'en est allé", pour accompagner si besoin la fratrie.

Prise en charge psychologique

L'association est associée aux psychologues de la filière Cardiogén afin de proposer une prise en charge psychologique quand cela est nécessaire.

Ateliers bien-être / programme d'aide aux aidants

À Lyon et Paris, l'association finance des ateliers bien-être pour les aidants - soignants et parents de patients - afin de leur proposer une bulle de détente.



MISSIONS



FORMATION



Interventions en IFSI et IFRAS

L'association intervient dans les instituts de formation des soignants afin de les sensibiliser au vécu des patients.

Formation de nos 70 bénévoles

Nos bénévoles sont recrutés selon des critères stricts et spécifiques. Ils bénéficient d'une formation initiale puis continue afin de pouvoir mieux accompagner les patients et leurs familles dès l'annonce du diagnostic.



PROMOTION DES DROITS DES PERSONNES MALADES ET DES USAGERS DU SYSTEME DE SANTÉ

Permanence d'une assistante sociale

Une assistante sociale tient une permanence téléphonique afin de pouvoir renseigner, conseiller et accompagner les patients et leurs familles sur leurs aides sociales.

Commission solidarité

La commission solidarité a continué d'œuvrer afin d'apporter un soutien financier aux familles dont l'enfant est hospitalisé, notamment aides à l'hébergement, financement d'obsèques, de transports ou de denrées de première nécessité.



Prise en charge des assurances de prêts

L'association a intégré un collectif d'associations qui travaille sur des propositions au Gouvernement pour faire avancer les choses en matière d'accès à l'emprunt des personnes vivant avec une ALD. Ce collectif a beaucoup œuvré en 2021 pour faire pression auprès des pouvoirs publics. Un projet de loi devrait voir le jour en 2022 pour améliorer les conditions d'accès à l'assurance emprunteurs !

Mise à disposition de nombreux renseignements sur notre site web



PARTICIPATION À L'ÉLABORATION DES POLITIQUES DE SANTÉ PUBLIQUE

Education thérapeutique



Fiches les Essentielles

Ces fiches sont consultables sur le site mais également disponibles en format A5 plastifié pour les salles d'attentes des centres de soins et en format A4 dans une valisette pour les cardiopédiatres.



MISSIONS



PARTICIPATION À L'ÉLABORATION DES POLITIQUES DE SANTÉ PUBLIQUE (SUITE)

Vidéos

Une playlist a été créée sur notre page Youtube, avec des conférences, des vidéos de prévention ou d'information... une véritable mine d'informations pour les patients, les familles, mais aussi les professionnels de santé.



Guide parents

Le guide parents est enfin disponible ! L'association y travaillait depuis 4 ans afin de tenter de répondre à toutes les questions qui peuvent se poser dès l'annonce du diagnostic: informations médicales, administratives, conseils pour la vie quotidienne, contacts... Ce guide est disponible auprès des structures hospitalières et en pdf sur notre site web. Il a été également adressé à plus de 120 cardiopédiatres.



Troubles du neuro-développement

L'association continue de travailler sur le sujet des troubles du neuro-développement. A cet effet, un courrier de sensibilisation aux troubles du neuro-développement des enfants nés avec une cardiopathie congénitale a été envoyé à plus de 8 000 pédiatres en France.

La région Auvergne-Rhône-Alpes a accepté, devant notre détermination, d'intégrer les enfants nés avec une cardiopathie congénitale aux critères d'inclusion des Réseaux de Suivi des Enfants Vulnérables.

Nos familles continuent d'avoir une ligne dédiée au sujet grâce à notre bénévole Annie Sergent.

Une fiche Les Essentielles permet enfin d'informer les patients sur le sujet, et l'association devrait intégrer prochainement des programmes de recherche sur le sujet du neuro-développement afin de toujours mieux prendre en charge ces patients, en mettant l'accent sur le diagnostic.



Sensibilisation du grand public



Obtention de l'agrément Association d'usagers du système de santé de la DGOS

Le 1^{er} décembre dernier, l'association a obtenu l'agrément d'association d'usagers du système de santé : la reconnaissance de 7 ans d'aide et de soutien auprès des patients et des familles touchées par différents types de cardiopathies congénitales, mais également d'un travail en étroite collaboration avec les professionnels de santé !

MISSIONS

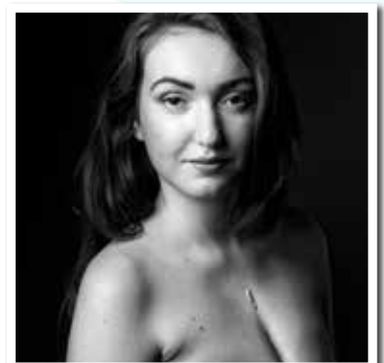
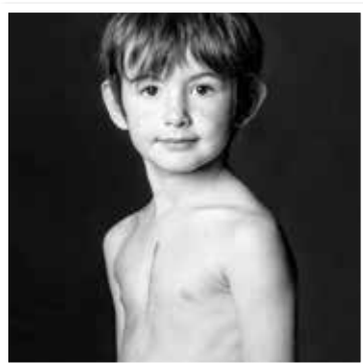


PARTICIPATION À L'ÉLABORATION DES POLITIQUES DE SANTÉ PUBLIQUE (SUITE)

Exposition photos itinérante



"Ma cicatrice, mon hymne à la vie" et site web www.macicatrice.fr. Faire naître du traumatisme un sentiment de fierté et d'appartenance. Tel était l'objectif d'Antoine Dominique et de Petit Coeur de Beurre avec cette série de portraits de personnes atteintes de cardiopathies congénitales et opérées à cœur ouvert. Ces 70 modèles d'un jour portent le même signe distinctif : une cicatrice, bien souvent au milieu du sternum. Ce travail à l'esthétique brute, mis en valeur par un noir et blanc profond, vient révéler cette cicatrice comme un trophée. Révélant la fragilité du corps mais également la force du patient, la cicatrice est la preuve de la victoire de la vie sur la maladie, le trait d'union entre l'espoir et la renaissance.



PAROLE DE PATIENT ET DE PHOTOGRAPHE



ANTOINE DOMINIQUE - PHOTOGRAPHE

“ Voir le rapport qu’avaient les autres avec leur cicatrice, leur volonté de l’afficher et d’adhérer au projet, c’était vraiment super ! ”

Photographe depuis une dizaine d’années, je mène depuis 7/8 ans des projets personnels. Notamment des projets engagés, comme celui avec l’association Petit Cœur de Beurre sur les cicatrices.

Je suis à l’origine de ce projet : il me tenait très à cœur puisque j’ai été opéré trois fois en 4 ans. De plus, j’avais depuis longtemps la volonté de faire un travail de portraits comme celui-ci. J’ai donc décidé de me rapprocher de Petit Cœur de Beurre qui m’a aidé à trouver des modèles. Nous étions tous motivés pour concrétiser ce projet, ce qui a permis de créer l’exposition assez vite.

Malgré mes différentes expériences et séjours à l’hôpital, j’avais eu très peu de contacts avec des personnes ayant eu les mêmes pathologies que moi. Ce qui a été le plus touchant, c’était toutes les rencontres que l’on a pu faire au fil des portraits. Plus de 70 personnes ! Les enfants, adultes, ados, ou même parents ont pu parler de leur rapport à la cicatrice et à la cardiopathie. Voir le rapport qu’avaient les autres avec leur cicatrice, leur volonté de l’afficher et d’adhérer au projet, c’était vraiment super ! Pendant les shootings, les participants étaient assez à l’aise car ils

étaient tous motivés et nous avons pris le temps, en amont, de discuter et d’échanger avec eux. Ils avaient été préparés par Coline, la cheffe de projet, maquilleuse et coiffeuse du shooting. Ce qui leur permettait d’avoir un petit sas de décompression avant de passer devant l’appareil photo. Ils étaient déjà “prêts” avant que je les photographie. On avait du temps pour chaque personne donc c’était plutôt chouette.



L’exposition a été très bien accueillie ! Il y a eu de très très bons retours, avec beaucoup d’émotion. Que ce soit pour les personnes qui découvraient pour la première fois les photos comme pour celles qui les avaient déjà vues. Ils étaient tous très touchés.

C’est un début très prometteur, j’espère que cette exposition voyagera pour la faire découvrir à d’autres personnes.

MISSIONS



PARTICIPATION À L'ÉLABORATION DES POLITIQUES DE SANTÉ PUBLIQUE (SUITE)

Petit Cœur de Beurre à l'école

L'association a déployé une grande campagne de sensibilisation aux cardiopathies congénitales en milieu scolaire, avec des outils adaptés aux programmes scolaires qui peuvent être utilisés en parfaite autonomie par les professionnels de l'éducation.



#jetaiwe – 14 février

En cette la journée internationale de sensibilisation aux cardiopathies congénitales, nous organisons tous les ans une campagne virale #jetaiwe pour faire du bruit !

Participation à différents congrès



Nous sommes conviés chaque année à différents congrès médicaux et paramédicaux pour porter la voix du patient : congrès FCPC (Filiale de Cardiologie Pédiatrique et Congénitale), congrès de médecine fœtale, congrès AKMIP (Association des kinésithérapeutes de Toulouse), RFMCC (Réseau Francophone Multidisciplinaire des Cardiopathies Congénitales), IFRASS (Institut de Formation, Recherche, Animation, Sanitaire et Social)...



REPRÉSENTATION DES USAGERS DU SYSTEME DE SANTÉ DANS LES INSTANCES HOSPITALIERES OU DE SANTÉ PUBLIQUE



Relations avec l'ERN GUARD-Heart

L'association pourrait se voir proposer prochainement un rôle d' "Associated partner" dans ce réseau européen de référence des maladies rares, pour porter la voix des patients nés avec une cardiopathie congénitale. A suivre !



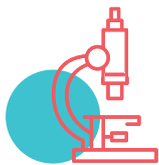
Intégration à l'Alliance Maladies rares en 2021

Nous avons à cœur de mutualiser nos efforts avec d'autres associations de patients !

Présence au sein de différentes structures hospitalières

Les bénévoles de l'association sont présents à l'Hôpital Européen Georges Pompidou, CHU de Purpan, Clinique Pasteur, etc... afin de porter la voix de l'utilisateur du système de santé.

MISSIONS



SOUTIEN À LA RECHERCHE MÉDICALE

Soutien du projet Kids Heart Nutrition

En 2021, l'association a choisi de soutenir le projet de recherche Kids Heart Nutrition du CHU de Lille qui vise à mieux comprendre le lien entre cardiopathie congénitale et troubles de l'oralité.



BRAVO ET MERCI À NOS ÉQUIPES !

qui mettent tellement de cœur à l'ouvrage !



♥ Création de nouvelles antennes

L'association a créé de nouvelles antennes locales à Grenoble, Angoulême, Nice, Rouen et Rennes.

NOS BÉNÉVOLES

27

antennes

+ DE 150

bénévoles «intervenants»

soit

+ DE 20 000

heures de bénévolat

+ DE 70

bénévoles «correspondants»



NOS BÉNÉVOLES



NOS BÉNÉVOLES



PORTRAIT



MÉLISSA - 29 ANS, BÉNÉVOLE



Je m'appelle Mélissa, j'ai 29 ans, et je suis porteuse d'une triple cardiopathie congénitale. J'ai été opérée quatre fois : trois fois étant enfant (entre 0 et 2 ans) et une fois à l'âge de 24 ans pour une ablation de pacemaker. Aujourd'hui, je suis chargée de communication, dans une grande banque nationale. Je suis également autrice d'un roman paru cet automne.

J'ai toujours pensé qu'en partageant son histoire, on pouvait aider les autres. Je me sentais assez proche des jeunes adultes concernés par l'image qu'ils renvoient par rapport à leur cicatrice, et naturellement des questions liées aux projets de vie : achat d'un bien immobilier, projet bébé, etc. J'avais envie d'apporter mon témoignage, pour pouvoir les accompagner plus sereinement à travers leur propre évolution.

On va dire que le hasard s'en est mêlé ! J'avais, à cette époque-là de ma vie, la volonté de m'engager dans une association sans avoir forcément en tête une association en particulier. Dans le cadre de mes activités professionnelles, j'intervenais en tant que partenaire sur une course caritative organisée sur Toulouse. Les fonds levés par cette course étaient en partie reversés à Petit Cœur de Beurre. C'est à ce moment là que j'ai rencontré Marie Bergé, la Directrice des Opérations de l'association, et je me suis proposée quelque temps après en tant que bénévole.

J'ai acheté deux biens immobiliers dans ma vie. Le premier était un achat commun, et pour le deuxième, j'avais souhaité investir seule. Ce qui est étonnant, c'est qu'à 4 ans d'intervalle, j'ai souscrit mes prêts au sein du même organisme bancaire, mais les retours quant à l'assurance emprunteur ont été très différents. Pour mon tout premier bien, acheté en 2016, nous souhaitions que chaque emprunteur soit couvert à 100%. Il faut savoir qu'un prêt doit être assuré à 100%, que la répartition se fasse sur une ou plusieurs personnes.

Par exemple, les co-emprunteurs A et B, couverts chacun à hauteur de 50 %, ou seulement B couvert à 100 %. Ainsi, le dossier passe. En revanche, il est fortement conseillé que chacun des co-emprunteurs soit couvert à 100%. En ce qui me concerne, le dossier n'est pas passé. L'assurance a refusé de me prendre en charge.

J'étais très stressée par ce premier achat, et cette éventualité de voir le projet bloqué pour raisons médicales. Alors avant même d'avoir une réponse de la part de notre banque, j'avais commencé à monter des dossiers auprès d'autres compagnies d'assurances. Deux d'entre-elles m'ont répondu favorablement en moins d'un mois. J'ai ainsi pu être assurée aux mêmes garanties que mon co-emprunteur, et sans surprimes. Grâce à cette anticipation, le projet immobilier n'a pas été impacté. En 2020, nouveau projet : j'achète seule. J'ai conscience que mon dossier médical peut être un frein, mais paradoxalement, j'avance sereine. Je suis prête, je sais que je dois me préparer à un refus. Avec surprise, mon dossier de prêt passe sans le moindre problème. Pourquoi ces différences ? A dire vrai, il n'y a pas de règles. Chaque dossier bancaire, chaque cas médical et chaque assurance est différent. Énormément de paramètres entrent en ligne de compte dans l'instruction d'un dossier.

Tout peut être possible à condition de bien anticiper. Dans mon cas, j'avais conscience que la banque pouvait me refuser, donc j'avais déjà monté tout un dossier avec les pièces justificatives, les comptes rendus hospitaliers, les suivis post-opératoires, toutes les pièces qui allaient me permettre de démarcher d'autres compagnies. Ce que j'en retiens, c'est donc cette nécessité de prendre du recul pour bien se préparer, et d'être conscient de son état de santé,

Il ne faut pas hésiter à prendre contact avec un réseau associatif ou à partager ses questions avec d'autres personnes concernées. Bien sûr, chaque cas est différent, mais en partageant ses expériences, on gagne en sérénité, et en clés d'actions. Je dirais qu'il ne faut pas partir perdant dès le départ, il faut essayer. On ne perd rien à essayer. Au pire, ça ne fonctionne pas et on trouvera d'autres solutions. Mais il ne faut pas s'enfermer et s'isoler sur un échec qui potentiellement n'en sera pas un.

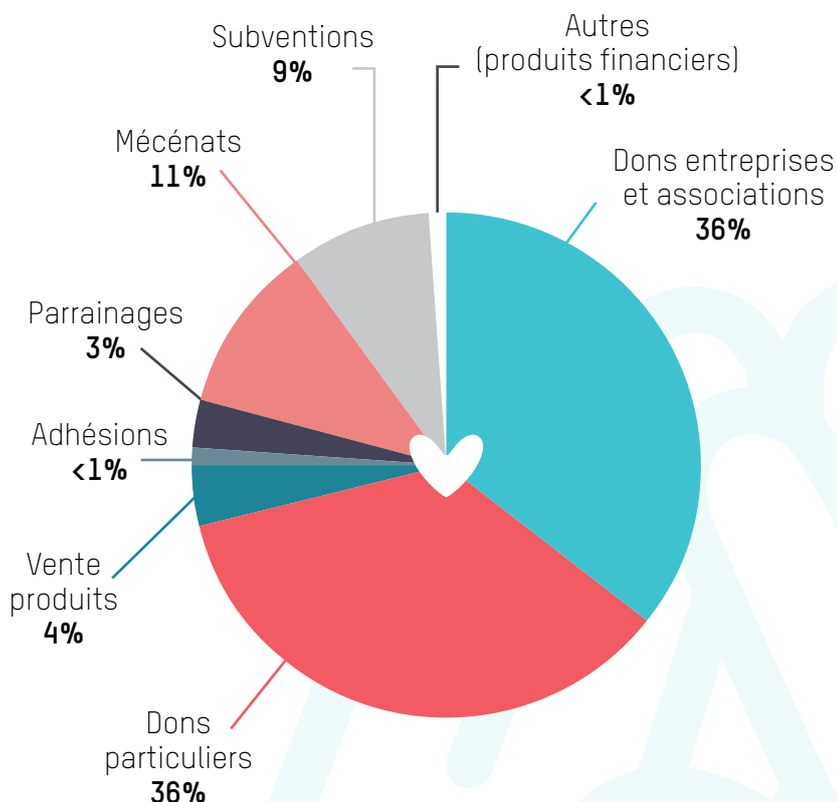
BILAN FINANCIER

RESSOURCES

Dons entreprises et associations	123 721
Dons particuliers	124 580
Vente produits	13 611
Adhésions	2 420
Parrainages	9 120
Mécénat	37 615
Subventions	29 899
Autres (produits financiers)	1 136
Total	342 103

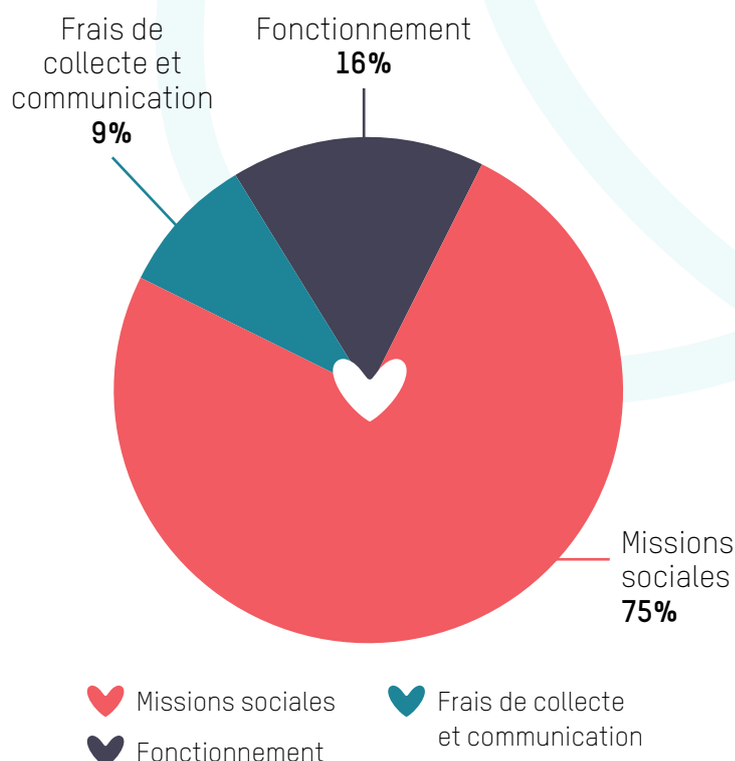
Non comptabilisés : les dons en nature et les abandons de frais des bénévoles

- ♥ Dons entreprises et associations
- ♥ Dons particuliers
- ♥ Vente produits
- ♥ Adhésions
- ♥ Parrainages
- ♥ Mécénats
- ♥ Subventions
- ♥ Autres (produits financiers)



EMPLOIS

Missions sociales	333 653
Frais de collecte et communication	42 087
Fonctionnement	70 191
Total	445 931
Détail missions sociales	
Soutien aux personnes et aux familles	119 246
Soutien aux structures hospitalières	84 864
Soutien aux personnes et aux familles à l'hôpital	50 426
Soutien à la recherche	42 042
Sensibilisation aux Cardiopathies Congénitales	37 075



PAROLES DE PROFESSIONNELLES DE SANTÉ



DR JOHANNA CALDERON

NEUROPSYCHOLOGUE ET CHERCHEUSE À L'INSERM

☞ *Cela fait maintenant au moins 5 ans que je collabore activement avec Petit Cœur de Beurre pour le développement de la recherche en neuro-développement et santé mentale des enfants et adultes nés avec une cardiopathie congénitale. C'est pour moi un grand honneur d'avoir le soutien de l'association sur cette question cruciale dans le devenir des enfants avec une cardiopathie. Nous avons parcouru un long chemin pour sensibiliser les professionnels et les familles sur la nécessité d'améliorer le suivi des enfants et optimiser leur épanouissement et réussite. Je suis extrêmement fière de pouvoir participer à cette belle cause et d'avoir un partenariat durable avec Gaëlle Marguin concernant la recherche clinique en cardiologie congénitale.*



GENEVIÈVE MICHEL

PUÉRICULTRICE - CADRE DE SANTÉ - HÔPITAL LOUIS PRADEL - CHU LYON

☞ *L'association Petit Cœur de Beurre est importante pour le service de cardiopathies congénitales dans lequel j'exerce, tant pour les patients et leurs familles que pour les soignants.*

Pour les patients et leurs familles : l'association permet d'améliorer l'hospitalisation au quotidien, et notamment la prise en charge de la douleur et de l'anxiété en finançant 2 masques de réalité virtuelle. Elle donne également la possibilité aux parents de mieux vivre le séjour et l'accompagnement de leur enfant en proposant des temps bien-être (massages) une fois par mois. Ce temps est l'occasion également d'avoir la visite des correspondants locaux de Petit Cœur de Beurre qui peuvent parler de l'association, de son intérêt, et échanger avec les parents sur le vécu de la pathologie et de l'hospitalisation de l'enfant. Les parents se sentent ainsi moins seuls, et peuvent contacter ultérieurement l'association afin de se créer un réseau qui les aide dans ce chemin de vie particulier.

Pour les soignants : l'association est sensible au bien-être des soignants en finançant une fois par mois, un temps bien-être (massages), ce qui est très apprécié de toute l'équipe, et permet d'être plus détendus pour reprendre une activité intense au quotidien.

L'association participe également à l'aménagement de la salle des familles, qui va permettre un accueil plus adapté pour les parents.

Enfin, l'association fait partie du fonctionnement de notre service, dans de nombreux projets, pour lesquels nous la sollicitons comme la mise en place d'une classe verte pour les enfants porteurs d'une cardiopathie congénitale. Les échanges avec les responsables de Petit Cœur de Beurre, et les correspondants locaux sont réguliers, et leur disponibilité et leur esprit positif et créatif sont grandement appréciés.

ILS SE MOBILISENT...



BRAVO ET MERCI À VOUS TOUS !
qui prenez notre cause à cœur

ENTREPRISES

L'association accompagne de nombreuses entreprises dans leur démarche RSE (Responsabilité Sociétale des Entreprises). Quels que soient leur taille, le nombre de leurs collaborateurs et leur secteur d'activité, l'association construit avec eux un projet sur-mesure au regard de leurs objectifs et de leurs valeurs, pour mettre du sens au cœur de l'entreprise.

DOTATIONS FINANCIÈRES

AG2R LA MONDIALE finance les ateliers bien-être pour les aidants des enfants hospitalisés en Ile de France et en Rhône Auvergne.

LA CAISSE D'ÉPARGNE RHÔNE-ALPES permet la réalisation de panneaux illustrés pour le parcours de marche du service de cardiologie pédiatrique de l'hôpital Louis Pradel.

CELAPROD permet l'achat de matériel pour l'hôpital de la Timone, et d'outils d'information du patient.

ÉDITION LIMITÉE contribue à la mise en œuvre de la commission solidarité qui soutient les familles pendant l'hospitalisation de leur enfant.

LA FILIÈRE CARDIOGEN apporte son soutien à la réalisation de 10 nouvelles fiches Les Essentielles, outils précieux pour l'information du patient.

LA FONDATION DE LA PETITE ÉTOILE contribue à la mise en place des animations des clowns stéthoscopes à l'hôpital Haut Lévêque de Bordeaux, et de sophrologie du CHU de Nantes.

LES FONDATIONS D'APICIL, LA BANQUE RHÔNE-ALPES ET LA FONDATION PRINCESSE GRACE ont permis la concrétisation du projet d'aménagement du service de cardiologie pédiatrique de l'hôpital Louis Pradel à Bron.

FRANCE PUBLISHING, LES FURETS, LE RENARD À PLUMES, BRIEUC JANEAU ET JURATOYS financent l'impression de 10 000 guides parents.

AXA Atout Cœur, AROMANDISE, GININI ANTIPODE, BAYERN BANQUEN, B AGENCEMENT ont permis l'achat de 20 fauteuils-lits pour permettre aux parents de dormir à côté de leur enfant pendant son hospitalisation.

POZÉO nous soutient financièrement pour l'aménagement et la décoration des services de cardiologie pédiatrique de Bordeaux, Lille et Marseille.

LES MAGASINS TERRE DE RUNNING PUTEAUX ET DÉCATHLON ESCALQUENS se sont engagés en faisant du sponsoring sur nos événements sportifs : la Course des Petits Coeurs et MPP Day Toulouse.

LIVES CARITATIFS

LE COEUR AUX MANETTES a permis de faire connaître notre cause et notre association lors de leur événement digital, et leur levée de fonds permet l'achat de fauteuils-lits pour les parents des enfants hospitalisés.



ILS SE MOBILISENT... (SUITE)



LES LOTOS DE JOJO et leur événement digital contribuent à la concrétisation de l'animation des clowns stéthoscopes et de la décoration de la salle consultation de l'hôpital de Haut Lévêque à Bordeaux.

ACTIONS DE VENTES SOLIDAIRES

Plusieurs magasins **AUCHAN** ont participé à l'opération de vente de brioches solidaires, avec une énorme mobilisation de leurs collaborateurs.

LA CAVE À MUSIQUE a édité des lithographies dont les bénéfices sont reversés à Petit Coeur de Beurre.

HANA GROUP et ses collaborateurs répartis sur toute la France se sont mobilisés sur l'opération "baguettes" dont l'intégralité des bénéfices sont reversés à Petit Coeur de Beurre.

L'INSTITUT MANON ET LA BRASSERIE SAINT ROCH ont fait une opération de sensibilisation et permis de collecter des dons pour l'association.

LA CHOCOLATERIE SAUNION a organisé une vente de produit-partage au profit de Petit Coeur de Beurre.



DOTATIONS MATÉRIELLES

LA FONDATION BIOVIVA nous a fait un généreux don de jouets pour égayer l'hospitalisation de jeunes patients.

JUVASANTÉ nous aide à agir avec des dons de gels hydroalcooliques.

KALOO, qui a créé nos doudous "Mon Premier Super Héros Kaloo", distribués aux enfants lors des visites de nos bénévoles à l'hôpital, effectue régulièrement des dons. Le doudou Super Héros est en vente sur notre boutique en ligne, l'intégralité des bénéfices est reversée à Petit Coeur de Beurre.

MAM Baby fait des dons de petits matériels de puériculture à destination des soignants et des parents des enfants hospitalisés.

Chocolatiers : **CÉMOI, LES DÉLICES D'ALICE, DURAND, LAUTHIER, LA MÈRE DE FAMILLE, LA CONFISERIE PÉCOU ET LINDT** font des dons qui réjouissent les gourmands !

SPORT / COURSES

LA CORRIDA PÉDESTRE de Toulouse a permis une levée de fonds pour Petit Coeur de Beurre.

COURSE DES PETITS COEURS première course entièrement organisée par l'association, a vu le jour en septembre avec une première édition en format connecté qui a remporté un vif succès auprès des particuliers mais aussi des entreprises ! Cette course peut ainsi être organisée partout en France.

FOOTGOLF a organisé un tournoi dans l'est de la France au profit de l'association.

ILS SE MOBILISENT... (SUITE)

LE JUMPING DE DINARD, avec ses partenaires, se sont mobilisés pour la troisième fois au profit de Petit Cœur de Beurre.

LA COURSE MONDORUN s'est mobilisée pour soutenir nos actions et lever des fonds.

SOBHI SPORT a organisé une course connectée, la «Jogg'in Sobhhi Sport», dont les bénéfices ont été reversés à l'association.

LE VARIÉTÉ CLUB ET RACING CLUB 78 ont joué un match caritatif au profit de l'association.

Après une année de pause, nos coureurs-collecteurs étaient présents pour **LA COURSE DES HÉROS** en format connecté, ainsi que les collaborateurs d'Aixial.



ASSOCIATIONS

De nombreuses associations se sont mobilisées pour collecter des fonds pour l'association tout au long de l'année :

LES ACCROBIKE

LADIES CIRCLE REIMS

ROTARY CLUB ORLÉANS

ROTARY AGEN

L'ASSOCIATION L'ENVOI s'est associée à Petit Cœur de Beurre pour l'organisation d'un concert de piano solidaire donné par Antoine Moreau



ECOLES

Différentes écoles ont œuvré pour le bénéfice de l'association : le **COLLÈGE ST JOSEPH** et le **COLLÈGE JEAN-PAUL II** (Caen)

GENDARMERIE DU CALVADOS

L'ESCADRON DÉPARTEMENTAL DE SÉCURITÉ ROUTIÈRE (EDSR) a reversé le produit de la vente d'écussons à l'association.

PARTICULIERS

JEAN-PHILIPPE BÉZIAT a porté les couleurs de Petit Cœur de Beurre pendant sa participation au Paris-Dakar.



ILS SE MOBILISENT... (SUITE)



CHRISTOPHE BOYAT, notre Triathlète au grand coeur, a relevé le défi du marathon de Berlin.

L'ÉQUIPAGE "COEUR DE ROSES", Solange Grunenwald et Céline Grunenwald Gronier (cardiopédiatre), ont pris le départ de la course "Roses des Sables" aux couleurs de Petit Coeur de Beurre et fédéré des donateurs pour nous soutenir.



OLIVIER COMAU a relevé le défi de parcourir l'équivalent du dénivelé du Mont Everest aux couleurs de Petit Coeur de Beurre.

NOS COLLECTEURS PARTICULIERS ont mobilisé leur réseau sur leurs pages de Collectes Facebook et permis de collecter plus de 11 000 €.

DE NOMBREUX SPORTIFS créent des collectes de fonds à l'occasion des défis qu'ils se donnent.



TÉMOIGNAGES DE MÉCÈNES



SAMUEL GUILLOU

DIRECTEUR MARCHÉ FRANCE, HANA GROUP

(entreprise spécialisée dans le secteur alimentaire et de la grande distribution)

Comment avez-vous connu l'association Petit Cœur de Beurre ?

J'ai connu l'association grâce à Jonathan D., directeur régional chez Hana Group. Il connaît très bien Gaëlle, ainsi qu'une famille qui a été accompagnée par Petit Cœur de Beurre.

Depuis quand menez-vous ces actions ?

Nous avons réalisé une opération en octobre 2020 sur une box Sushi « Petit Cœur de Beurre » que nous avons vendue sur nos 350 points de ventes à l'époque. 1€ par box reversé à Petit Cœur de Beurre. Nous avons mis en place depuis début 2021 une opération sur les ventes de nos baguettes pour lutter contre le gaspillage, avec un prix symbolique. Nous reversons 100% des ventes à Petit Cœur de Beurre : cette opération est sur nos stands IZAKAYA chez notre partenaire Carrefour.



CHRISTOPHE THUARD

FONDATEUR, ÉDITION LIMITÉE

(création d'objets et packagings)



Comment avez-vous connu l'Association Petit Cœur de Beurre ?

Christophe, le fondateur, est ami avec une bénévole de l'association. Perdue de vue après ses études... Christophe voit sur Facebook qu'Aurélie met en avant et s'implique pour une très belle association... Ils prennent contact ! Il découvre des actions concrètes de terrain, une implication totale des bénévoles et une très belle cause sur l'enfance et la vie...

Quelles sont vos actions en faveur de Petit Cœur de Beurre ?

Édition Limitée reverse une partie de ses bénéfices à Petit Cœur de Beurre et met en œuvre un partenariat de confiance pour l'élaboration d'une collection complète de bagagerie et accessoires afin de faire profiter l'association de son savoir-faire et aider à promouvoir l'association.

Qu'est-ce que cela vous apporte ?

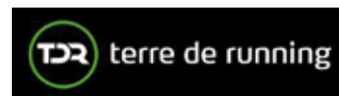
C'est un sens supplémentaire à notre travail quotidien, cela donne une nouvelle perspective face aux contraintes de notre métier. Quoi de plus important que la vie d'un enfant, un futur qui nous motive ! Également une pleine satisfaction et des actions concrètes de revalorisation. Conscients que le marché dans lequel Édition Limitée évolue a encore de gros efforts à faire dans les démarches RSE, il nous semble capital de partager, de redistribuer et d'aider ceux qui en ont besoin. C'est pour cela qu'Édition Limitée a créé son initiative My Planet, outil de compensation éthique et responsable. Édition Limitée se porte garant de Petit Cœur de Beurre auprès de ses clients.

Pourquoi avoir choisi Petit Cœur de Beurre et pourquoi continuer avec nous ?

La richesse humaine qui caractérise Petit Cœur de Beurre est exceptionnelle et nourrit les envies de nos équipes pour les aider encore plus. Nous sommes reconnaissants de la transparence avec laquelle l'association nous communique ses actions concrètes.



MERCI





PAR COURRIER

Petit Cœur de Beurre
21 rue Voltaire
92250 LA GARENNE COLOMBES



PAR TÉLÉPHONE

01.70.16.18.83



PAR MAIL

contact@petitcoeurdebeurre.fr



www.petitcoeurdebeurre.fr