



LA NEWSLETTER

“ 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. ”



Au coeur de l'action

Petit Cœur de Beurre en tête d'affiche

À l'hôpital

L'histoire de Louca

Ils se mobilisent

Une caserne de pompiers court au profit de PCB

Focus sur ...

Les ambassadeurs

A venir ...

Septembre : le mois du cœur

Newsletter N°20 - Juin 2022

Direction de la publication - Laurine Pujol et Eloïse Théo

Photographies - Petit Cœur de Beurre

Email - contact@petitcoeurdebeurre.fr

COMME 1 ENFANT SUR 100

AARON EST NÉ AVEC UN COEUR DIFFÉRENT

SOUTENEZ-LES,
FAITES UN DON



L'association Petit Cœur de Beurre agit pour les personnes concernées par les malformations cardiaques à la naissance. Pour en savoir plus, rendez-vous sur www.petitcoeurdebeurre.fr

Campagne réalisée grâce au soutien de

MICROLOG
Votre architecte numérique
www.microlog.eu

JEAN-CHARLES MARGUIN - PRÉSIDENT DE PETIT COEUR DE BEURRE

Chère lectrice, cher lecteur,

En parcourant cette newsletter, vous comprendrez certainement pourquoi nous tenons à maintenir cette relation entre vous et nous à travers ces quelques pages, ces quelques lignes, ces quelques photos...

En effet, voilà plusieurs années que nous vous faisons parvenir cette newsletter semestrielle qui a pour seule ambition de partager avec vous l'ensemble de nos actions au niveau national.

Plus que des mots ou des photos, ce sont des témoignages, des preuves, des marqueurs du temps qui doivent nous permettre de nous rappeler à quel point l'association est devenue incontournable, à quel point elle aide, à quel point elle soutient, à quel point elle est nécessaire...

Certains la parcourront avec beaucoup d'intérêt, d'autres feuilletant seulement quelques pages, d'autres encore ne regarderont que les photos...

Mais l'essentiel pour moi n'est peut-être pas là, car en effet cet outil qui reste un outil de communication doit simplement et surtout être partagé, d'abord avec vous mais aussi avec tout ceux qui vous entourent...



Alors n'hésitez pas, quoi que vous en fassiez à la partager, la diffuser et surtout à parler de notre cause qui touche, je vous le rappelle, un enfant sur 100...

Il ne me reste plus qu'à vous souhaiter une bonne lecture, des émotions et de la fierté à la vue de toutes nos belles actions.

Au rythme de la vie !

HOMMAGE

Nous avons le regret de vous faire part du décès de Leïla... Leïla a participé de façon très active à l'histoire de Petit Cœur de Beurre. Elle était une figure emblématique de l'association... Bénévole correspondante lyonnaise et membre du Conseil d'administration, rayonnante et toujours avec le sourire, elle œuvrait avec son grand cœur à nos côtés. C'est l'ensemble de cette belle et grande famille qu'est Petit Cœur de Beurre qui est profondément endeuillée...

Leïla avait été greffée il y a quelques semaines et nous a malheureusement quittés dernièrement.

Nous souhaitons à travers cet hommage, lui dédier cette newsletter. «CARPE DIEM» comme disait Leïla.



SOMMAIRE



AU COEUR DE L'ACTION

P. 4-6



À L'HÔPITAL

P. 7-8



ILS SE MOBILISENT

P. 9-11



FOCUS SUR ...

P. 12



À VENIR ...

P. 13





AU COEUR DE L'ACTION

À SAVOIR

L'ASSEMBLÉE GÉNÉRALE A EU LIEU EN AVRIL

UN NOUVEAU BÉBÉ DANS LA FAMILLE



Nous avons le plaisir de vous annoncer la naissance de la fille de Camille, notre alternante à Balma : Kyara

MPPDAY S'INVITE CHEZ VOUS !

Ca s'est passé le 6 mars dernier ! Vous avez été nombreux à nous suivre pour cette nouvelle édition !



GALA DE TOULOUSE

Nous avons le plaisir de vous annoncer que le Gala de Toulouse reviendra en novembre prochain pour une grande levée de fonds.



CRÉATION D'UNE ANTENNE À LA RÉUNION



PETIT COEUR DE BEURRE EN TÊTE D'AFFICHE !

Eh oui ! Nous avons l'honneur de vous annoncer que Petit Coeur de Beurre sera visible partout en France entre le 4 juillet et le 28 août prochain.

Tout cela est rendu possible grâce à la générosité de JC Decaux qui nous offre 800 espaces publicitaires sur le territoire national, ainsi qu'au soutien de Microlog et l'Imprimerie Rochelaise.

Alors retrouvez-nous chez vous, et posez fièrement à côté de l'affiche ! Envoyez-nous votre plus belle photo !

Si la campagne vous plaît, n'hésitez pas à accueillir dans votre ville ou à financer l'exposition photo "Ma Cicatrice, mon Hymne à la vie" réalisée par le photographe Antoine Dominique en partenariat avec l'association.



RETOUR SUR LE MPPDAY 2022 À BORDEAUX !

Le dimanche 15 mai 2022 se déroulait le MPPDAY (Même Pas Peur Day). Cette année, il était à Bordeaux ! C'est l'occasion pour nous de remercier tous nos bénévoles présents ainsi que toutes les familles !

Pour cette nouvelle édition nous avons préparé plusieurs ateliers à l'aide de nos partenaires : le parcours militaire avec le 1er RIMA, la Ligue de Rugby pour l'animation rugby santé, la Ville de Gradignan et la Ligue Régionale Nouvelle Aquitaine de Rugby pour l'accueil, SDIS 47 pour l'atelier des gestes qui sauvent, ou encore Ron Anderson et son fils, deux géants et champions de basket, pour l'atelier du tir au panier et bien d'autres encore ! Alors merci à vous !



PETIT COEUR DE BEURRE À L'ÉCOLE : C'EST LE MOMENT !

Les beaux jours et les kermesses arrivent, mais pas seulement ... C'est aussi la période de mise en place des programmes scolaires ! Sachez que nos bénévoles interviennent dans des classes de la crèche à l'enseignement supérieur afin de sensibiliser les élèves aux cardiopathies congénitales, parler du coeur, des gestes de premiers secours, mais aussi pour lutter contre les inégalités de traitement, le harcèlement scolaire.

“ Dans le cadre de mon bénévolat, je suis intervenue dans une classe de CE1 afin de sensibiliser les élèves aux cardiopathies congénitales. Leur jeune âge ne permettant pas d'entrer dans les détails des cardiopathies congénitales, j'ai préparé mon intervention de façon à la rendre « ludique ». Nous avons donc débuté la séance en abordant la différence, thème nous ayant ensuite mené au handicap, qui lui-même nous a mené aux cardiopathies congénitales. Ce fil conducteur a permis aux élèves de ne pas se perdre. [...] C'était génial ! [...] Je suis intimement convaincue qu'en sensibilisant dès le plus jeune âge, nous offrons la possibilité aux élèves de comprendre. Et c'est en comprenant qu'ils sauront être bienveillants. Pour l'enseignante, je pense que mon intervention lui a permis d'offrir à ces élèves un aparté qui malgré tout s'inscrivait dans le programme. [...] »

Alors n'hésitez plus et inscrivez votre école via le formulaire



A REVOIR !

Les Info'Coeur ont eux aussi été de la partie ces six derniers mois ! Vous avez d'ailleurs été nombreux à y assister ! Voici les derniers thèmes qui ont été abordés :

- 👉 **La réadaptation cardiaque**
- 👉 **La reconnaissance par la MDPH** (maison départementale des personnes handicapées) pour les personnes atteintes de cardiopathies congénitales
- 👉 **Les troubles de l'oralité** chez les enfants nés avec une cardiopathie congénitale
- 👉 **Le neurodéveloppement** des enfants atteints de cardiopathie congénitale
- 👉 **Le déroulement d'une hospitalisation / chirurgie**

N'hésitez pas, si vous souhaitez visionner ou re-visionner les Info'Coeur nous vous donnons rendez-vous sur notre chaîne YouTube !

INFO'COEUR
CONFÉRENCE



LAURENCE, NOUS EXPLIQUE LES « PARLONS COEUR »



“ Le Parlons Coeur est un moment d'échange et de partage en ligne avec des bénévoles, correspondants de l'association, mais également avec des patients adultes concernés par la cardiopathie congénitale ou des membres de la famille d'enfants ayant une cardiopathie congénitale. Ces moments sont animés par Annie Sergent, psychomotricienne et sophrologue. Ce temps permet aux personnes inscrites de poser des questions en rapport avec leur CC, de connaître d'autres personnes ayant une CC (une façon de se dire qu'ils ne sont pas tout seuls), d'avoir des témoignages, de se confier sur leurs difficultés...”

Ce sont des moments de partage parfois intimes. Personnellement, je me retrouve dans les ressentis des personnes, j'arrive à les comprendre et j'essaie de les rassurer, de leur transmettre mon témoignage, même si chaque CC est différente. J'aime le fait que les personnes qui viennent ont parfois juste envie de vider leur sac et nous sommes là pour les aider : c'est un moment de soutien et d'empathie. Parfois on a envie de sourire, de pleurer. Toutes les émotions y passent. ”



CRÉATION D'UN GROUPE DE TRAVAIL ADULTE

L'association œuvre depuis longtemps pour les enfants atteints de cardiopathie congénitale. Cependant, les actions menées par Petit Coeur de Beurre restent à développer et à adapter pour les adultes nés avec une malformation cardiaque. Nous avons donc créé un groupe de travail afin d'identifier les besoins spécifiques aux adultes et de pouvoir répondre à ces derniers.



BIENVENUE AUX NOUVEAUX BÉNÉVOLES:

Xenia, Celine, Sylvie, Léa, Sarah, Audrey, Virginie, Steven, Mathieu



#JETAIWE2022

Du 1er au 20 février 2022, nous avons reçu plus de **350 photos** afin de faire entendre



les battements de cœur de nos petits cœurs de beurre lors de l'opération digitale #jetaiwe à l'occasion du 14 février c'est la journée internationale de sensibilisation aux cardiopathies congénitales. Il reste encore du travail, mais ensemble nous y arriverons !

NOUS AIDER SANS SORTIR SON PORTE-MONNAIE

Nous sommes présents sur le moteur de recherche solidaire Lilo, sur l'application de compteur de pas solidaire Walk United, ainsi que sur StreamLab Charity, une plateforme qui vous permet de collecter des dons lors de streams.



PETIT CŒUR DE BEURRE, UNE ASSOCIATION DE PATIENTS RECONNUE « EXPERTE » DANS LE DOMAINE DES CARDIOPATHIES CONGÉNITALES !

Le 1er décembre dernier, notre association a obtenu «l'agrément d'association d'usagers du système de santé». Une reconnaissance de sept années 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 !

Depuis le début de l'aventure Petit Cœur de Beurre, l'association met tout en œuvre pour obtenir l'agrément d'association d'usagers du système de santé : un statut qui lui permet d'être un des porte-paroles officiels et légitimes des patients touchés par une cardiopathie congénitale. Pour prouver sa légitimité et acquérir ce statut, l'association a mis en place depuis des années des actions autour de différents points comme l'accompagnement des patients dans l'information et la promotion de leurs droits, la prévention des comportements à risques, l'aide et le soutien des personnes concernées, la formation de nos bénévoles mais également des professionnels de santé, l'information patient et l'éducation thérapeutique du patient, la participation à l'élaboration des politiques de santé publique, ou encore la représentation des usagers du système de santé dans les instances hospitalières ou de santé publique.

Merci à vous pour votre soutien sans faille, car sans VOUS, il n'y aurait pas de NOUS !



L'EMDR, C'EST QUOI?

Réponse apportée par Annie Sergent, bénévole Petit Cœur de Beurre, psychothérapeute EMDR, sophrologue et psychomotricienne.

Annie intervient dans l'association depuis 3/4 ans en répondant aux inquiétudes et aux questionnements des parents sur les troubles neuro-développementaux, en animant les groupes d'échanges „Parlons Cœur ainsi que des séances d'EMDR afin d'aider les parents ou les adultes concernés par des cardiopathies congénitales face aux traumatismes comme l'annonce du diagnostic, vécu des opérations, des hospitalisations... *“L'EMDR est une méthode de retraitement des traumatismes. Elle part du principe qu'un événement qui n'a pas été traité par le cerveau revient sans arrêt dans le présent, parfois pendant des années : c'est ce qu'on appelle un traumatisme.”* Les résultats sont excellents mais cela peut parfois prendre du temps s'il existe des douleurs anciennes.

PARENTS—EXPERTS

Nous avons désormais un parent-expert au sein de l'association : **Clotilde**.

C'est dans ce cadre que Jean-Charles, notre président, est intervenu aux journées annuelles Cardiogen (journées qui permettent de réunir les professionnels de santé autour des cardiopathies congénitales) afin de parler des bénéfices d'un parent-expert notamment lors des journées d'éducation thérapeutique.

Un parent-expert est un parent qui a suivi une formation de 40h en ligne (financée par Cardiogen), dont le rôle est de témoigner en tant que parent d'un enfant CC, et ainsi de porter la voix du parent durant les journées d'éducation thérapeutique.





À L'HÔPITAL

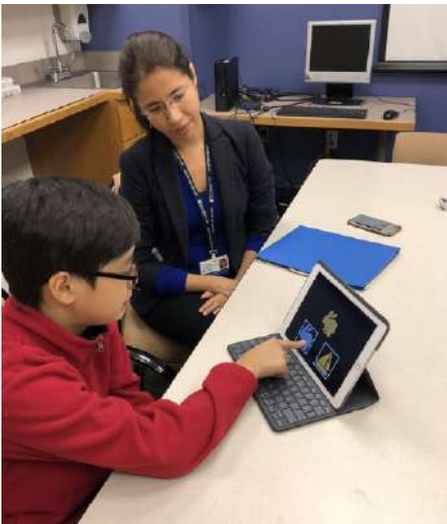
L'HISTOIRE DE LOUCA QUI A MARQUÉ LES ESPRITS

En janvier dernier, Louca, 13 ans, a fait un arrêt cardiaque lors de son cours d'EPS. Il a été réanimé grâce à son professeur de sport qui connaissait les gestes de premiers secours. Il a ensuite été pris en charge par les pompiers. Louca a été sauvé puis hospitalisé en réanimation en attendant la pose d'un défibrillateur. Aujourd'hui, Louca se porte très bien

Grand fan de rugby, Louca portait son maillot dédié au stade toulousain lors de l'incident. Malheureusement, ce dernier a dû être découpé par le SAMU. Alors le 28 janvier, Marie la directrice des opérations de Petit Coeur de Beurre, a accompagné Cyril Baille, joueur de l'équipe de France de rugby et du stade toulousain, pour faire une surprise au jeune garçon en lui apportant en main propre un nouveau maillot dédié par tous ses coéquipiers !



Un grand et beau moment, qui restera gravé à jamais dans la mémoire de Louca !



FOCUS PROJET DE RECHERCHE QUALI NEUROREHAB



QUALI NEUROREHAB est un programme de recherche européen innovant permettant d'évaluer l'impact d'une rééducation neuro-cardiaque sur la qualité de vie d'enfants et de jeunes adultes (8-25 ans) nés avec une cardiopathie congénitale. Notre co-fondatrice et directrice générale, Gaëlle, représente Petit Coeur de Beurre, association de patients, sur ce projet de recherche.

Un programme de prévention et de réadaptation, avec une intervention neurocognitive et d'activité physique, pourrait permettre aux personnes nées avec une cardiopathie congénitale présentant des troubles du neurodéveloppement et un déconditionnement physique, d'améliorer leur pronostic à long terme, de favoriser leur intégration sociale, et d'avoir un «corps sain dans un esprit sain».

L'innovation du programme **QUALI NEUROREHAB** réside, entre autre, dans la possibilité de réaliser ce programme à domicile, grâce aux interventions des enseignants en activité physique adaptée, mais aussi grâce à une plateforme dédiée, permettant de réaliser son suivi, ses entraînements ou encore des formations d'éducation thérapeutique, à distance. Il pourra ainsi obtenir un parcours personnalisé avec des informations adaptées à son profil et sa situation.

Le CHU de Bordeaux, le CHU de Montpellier, la clinique Saint Luc et de Deustches Herzzentrum Munchen pourront inclure dès 2023, 276 enfants et jeunes adultes nés avec une cardiopathie congénitale. Il s'agit de la première étude qui, si elle montre une amélioration de la qualité de vie, pourra être intégrée dans le parcours de soin des enfants nés avec une cardiopathie congénitale.



FINANCEMENT DE MATÉRIEL ET DÉCORATION DES SERVICES

Au sein des hôpitaux de Bordeaux, Lille et Marseille, Petit Coeur de Beurre a pu agir en participant à des aménagements de services. Des stickers pour égayer les murs, du mobilier adapté aux structures hospitalières et du matériel de puériculture ont pu être financés grâce à nos généreux mécènes.



DISTRIBUTION DE GALETTES ET DE CHOCOLATS DE PÂQUES À L'HÔPITAL

Pour amener de la vie et de la légèreté à l'hôpital, les bénévoles de Petit Coeur de Beurre ont distribué dans de nombreuses structures hospitalières des galettes des rois et des chocolats de Pâques !

Un moment précieux pour les patients, leurs familles et les soignants !

Grâce à nos généreux partenaires chocolatiers et pâtisseries, ces douceurs permettent de rendre meilleures les longues journées passées à l'hôpital et permettent aux patients de rencontrer notre super team de bénévoles !





ILS SE MOBILISENT

À SAVOIR

CAGNOTTE DE NOËL 2021

Cette année grâce à vous, nous avons pu collecter 13 382 € pour notre cagnotte "Un Noël qui a du cœur"! Cet argent nous permet de concrétiser et de pérenniser nos missions sociales au quotidien!

Un immense MERCI! 🍂

LE «RED DAY» DE KELLER WILLIAMS

Une très belle journée chez Keller Williams Liberty! Merci aux collaborateurs, à Rani et Elisabeth, et surtout Gabriel, un Petit Cœur de Beurre!

Cette journée d'engagement permettra d'accompagner des familles dans leur hébergement lors de séjours hospitaliers à Paris.



TOMBOLA 2023



Si votre entreprise, votre employeur, ou une personne de votre réseau est prête à nous offrir des lots, n'hésitez pas à contacter marie-claire@petitcoeurdebeurre.fr

ILS SONT À NOS CÔTÉS

Merci au Jumping de Dinard (4 au 7 août), au Festival Aquapolis de Limoges (1er et 2 octobre), et à Astronomic Run à Beine-Nauroy (10 septembre) qui seront aux couleurs de Petit Cœur de Beurre.

COURSE DES PETITS COEURS ♥

En février dernier, toute la caserne des jeunes sapeurs pompiers des Yvelines s'est lancée un défi! Courir la Course des Petits Cœurs afin de soutenir la petite Hanaë et toute sa famille au travers de l'association Petit Cœur de Beurre. Les jeunes sapeurs pompiers ont réussi à récolter 2 660€ grâce à toute leur mobilisation!

Et un grand merci à vous tous d'avoir participé: Ce fut un véritable succès! Vous étiez presque 1000 participants à vous bouger pour nos petits et grands cœurs de beurre!

En septembre prochain, la Course des Petits Cœurs revient! Avec toujours plus de dons, de partage et de convivialité. Alors on compte sur vous! Parlez-en autour de vous, particuliers comme entreprises, vous êtes les bienvenus!



De belles actions pour de belles histoires.



NOS ÉTUDIANTS ONT DU COEUR

Cette année, nous avons eu la chance de bénéficier de la mobilisation des étudiants de ISFOGEP Limoges, MBWAY Angers, et StratnGo ESSEC! Pendant toute l'année, ils se sont challengés sur la stratégie digitale ou mis en place des actions solidaires.

Bravo et merci pour votre belle énergie!





PETIT COEUR DE BEURRE FAIT SON CIRQUE !

La journée qui a marqué notre mois de mars était bel et bien la journée où nous étions invités aux Folies Gruss. Nous avons eu la chance de donner l'opportunité à nos petits cœurs de beurre de venir passer une journée magique au Cirque Gruss ! Au programme, ateliers et initiation aux arts de la piste, déjeuner convivial et le spectacle familial et féérique de la famille Gruss ! Nos petits cœurs de beurre en ont pris plein les yeux !

Nous sommes très reconnaissants envers la famille Gruss, qui nous a offert un moment de partage, de bonheur et de convivialité sans égal ! Un moment qui restera gravé dans nos mémoires !



LES VENTES SOLIDAIRES DE FÉVRIER

Le 14 février est la journée internationale de sensibilisation aux cardiopathies congénitales et l'occasion d'organisation des ventes solidaires. Merci aux commerces, bénévoles, entrepreneurs qui se sont mobilisés partout en France !

Vous voulez nous soutenir et faire parler des cardiopathies congénitales ? Pourquoi pas vous ?



Valentine SPA bébé
Auchan
Clé en main Immo
Hotel Adelpia
Sylvie MLORIGIN
Crossfit Heracles
Stéphanie GRISON

MERCI POUR TOUTES VOS INITIATIVES SOLIDAIRES

Votre soutien est très précieux pour nous aider à agir !

Adequat, Arkema, Route des saveurs, vente de sapin à Bordeaux, ...

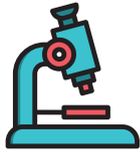




- ♥ Nous remercions le Fonds de Dotation Alexis Gruss pour l'organisation de la journée au profit des petits cœurs de beurre.
- ♥ Merci à la Fondation Orange qui soutient le décoration du service de cardiologie pédiatrique de Purpan.
- ♥ Grâce au généreux soutien de la société Pozéo nous avons pu décorer les services de cardiologie pédiatrique de Lille, Marseille et Bordeaux.
- ♥ Merci au fonds de dotation Inter Invest qui est à nos côtés pour contribuer au financement de la maison d'accueil hospitalière de Saint-Denis à la Réunion.
- ♥ Merci à AG2R la Mondiale Ile de France et Auvergne Rhône Alpes qui sont de précieux et fidèles partenaires pour la mise en place d'ateliers bien-être pour les aidants de l'espace bien-être à Necker et au sein de l'hôpital Louis Pradel à Bron.
- ♥ Merci à Hana Group qui renouvelle son opération baguette qui nous permet de financer des actions au sein de Necker et l'hôpital Louis Pradel.
- ♥ Merci à 777 Children qui est à nos côtés pour le financement de 7 fauteuils-lits d'accompagnant.
- ♥ Merci à the Swiss Life qui nous rejoint pour concrétiser l'achat de fauteuils-lits d'accompagnant et Petit Cœur de Beurre à l'école.
- ♥ Merci à nos partenaires du MPP Day Virtuel et MPP Day Bordeaux : la ville de Gradignan, la Ligue Régionale Nouvelle-Aquitaine de Rugby, l'UNSS Gironde, ...

Un grand merci à toutes les entreprises qui, cette année encore plus particulièrement, nous soutiennent au quotidien.

CO-CONSTRUISONS ENSEMBLE UN PARTENARIAT QUI A DU COEUR !



FOCUS SUR ...

ÊTRE AMBASSADEUR :

AIDER PETIT COEUR DE BEURRE QUAND ON VEUT, ET QUAND ON PEUT



REPRÉSENTER LA CAUSE DES CARDIOPATHIES CONGÉNITALES À DIVERS ÉVÈNEMENTS



VIVRE UNE EXPÉRIENCE HUMAINE ET DÉCOUVRIR LE MONDE ASSOCIATIF



PARTICIPER AUX OPÉRATIONS PETIT COEUR DE BEURRE

Interventions en milieu scolaire, ventes solidaires, Course des Petits Coeurs...

Tout au long de l'année, Petit Coeur de Beurre organise des opérations solidaires. Sensibilisez aux cardiopathies congénitales, et aidez l'association à récolter des dons.



PRÉSENTER LA CAUSE DES CARDIOPATHIES CONGÉNITALES

Animation d'événements, remises de chèques, ...

Chaque année, de nombreux événements solidaires sont organisés au profit de Petit Coeur de Beurre. Mettez votre t-shirt d'ambassadeur, et rendez-vous aux événements pour représenter l'association : vous êtes la voix des cardiopathies congénitales !

UN PROJET EN TÊTE ? PROPOSEZ-LE NOUS

Défi sportif, livegaming, vente solidaire,...

Toutes les idées sont les bienvenues. Ensemble, construisons une action solidaire qui vous ressemble !



**CONTACT POUR DEVENIR AMBASSADEUR.DRICE :
miti@petitcoeurdebeurre.fr**





A VENIR ...

LES RENDEZ-VOUS À NE PAS MANQUER !



* La **Journée Vivo Experientia** rassemble les soignants exerçant dans le secteur de la cardiologie congénitale. L'objectif est de contribuer à l'amélioration de la prise en charge des patients nés avec des malformations cardiaques et de leurs familles.

Vous désirez mettre en place un évènement caritatif au profit de Petit Coeur de Beurre ?

Contactez Marie-Claire ou Miti !

marie-claire@petitcoeurdebeurre.fr OU miti@petitcoeurdebeurre.fr

RETROUVEZ TOUTES NOS ACTUS SUR NOTRE SITE INTERNET : petitcoeurdebeurre.fr

NOUS AVONS BESOIN DE VOUS !

Petit Cœur de Beurre œuvre grâce à la générosité des particuliers et des entreprises.
Les petits ruisseaux font les grandes rivières comme nous aimons le rappeler.
Il n'y a pas de petit don, et nous sommes reconnaissants de chaque geste de soutien.

QUE POUVEZ-VOUS FAIRE ?

VOUS ÊTES UN PARTICULIER :



♥ DON FINANCIER :

Ponctuel ou régulier

♥ DON DE TEMPS :

Devenez Bénévole

♥ ACTION SOLIDAIRE :

À l'occasion d'un challenge sportif, un anniversaire ... vous pouvez créer une page de collecte.

VOUS ÊTES UNE ENTREPRISE :



♥ DON FINANCIER, DON PRODUITS

♥ PRODUIT PARTAGE, ARRONDI SUR SALAIRE OU EN CAISSE ...

♥ ENVIE DE DYNAMISER VOTRE POLITIQUE RSE : COURSE SOLIDAIRE, CAGNOTTES SOLIDAIRES, TEAM BUILDING...

Nous construisons AVEC VOUS un projet sur-mesure pour donner du sens à votre action.

Grâce au mécénat, grâce à vous, nous avons déjà pu accomplir beaucoup ; nous avons besoin de vous pour continuer d'agir !



✉ marie-claire@petitcoeurdebeurre.fr

POUR UN DON FINANCIER, ALLEZ À LA DERNIÈRE PAGE DE LA NEWSLETTER OU VISITEZ NOTRE SITE.

“ Sans Vous, il n'y aurait pas de Nous. ”



FAITES UN DON !

ENVIE DE FAIRE UN DON* ?

POUR LES PATIENTS ET FAMILLES, POUR LES STRUCTURES HOSPITALIÈRES ET POUR LA RECHERCHE SUR LES CARDIOPATHIES CONGÉNITALES ...

OUI, JE DONNE :

20€ 50€ 75€ 100€ 200€ 300€

Autre (précisez) : _____

MES COORDONNÉES

Nom _____

Prénom _____

Adresse _____

Mail _____

Téléphone _____

CONTACT

Petit Cœur de Beurre

21 rue Voltaire, 92250 La Garenne-Colombes

01 70 16 18 83

contact@petitcoeurdebeurre.fr



OU :



Ouvrez
l'app « Appareil Photo »



Pointez
le QR Code



Cliquez
sur le lien qui apparaît

*Vous pouvez déduire **66% de votre don**
dans la limite de **20% de votre revenu imposable.**



PARIS

📍 21 rue Voltaire, 92250 La Garenne-Colombes

☎ 01 70 16 18 83

TOULOUSE

📍 77 route de Mons, 31130 Balma

☎ 06 24 50 56 99

🌐 petitcoeurdebeurre.fr

✉ contact@petitcoeurdebeurre.fr