

## L'association agit avec vous

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 personnes atteintes de cardiopathies congénitales 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...).





VIVRE AVEC UNE CARDIOPATHIE CONGÉNITALS

Aujourd'hui, 1 enfant sur 100 naît avec une maiformation du cœur. Transposition des gros vaisseaux, Sténose pulmonaire, Tétralogie de Fallot, CIV...

Ces maiformations sont dues à une anomalie lors de la formation du cœur durant les premières semaines de vie intra-utérine. Dans la majorité des cas, la cause de ces maiformations est inconnue. Le diagnostic est souvent posé avant la naissance ou durant les premières semaines de vie.

## Petit Cœur de Beurre face à la cardiopathie congénitale.



Jean-Charles, président de l'association

Une association telle que je l'espérais, active, amicale et dévouée aux patients et à leur famille. >>

> Damien Bonnet Chef de service cardiopédiatrie Höpital Necker Enfants Malades

Une asso active et engagée avec de très belles initiatives ; notre 2 transfernille de Cœur. 33

Hodie B. Maman de Nathonaël. atteint d'une cardiopathie congénitale

Une association qui entraîne une autre pour œuvrer ensemble, c'est MAGIQUE >>

> Aude Siounath Responsable La Grande Récré pour l'Enfance





125 Bvd St Denis, 92400 COURBEVOIE

Contact: 06 24 50 56 99 gaelle@petitcoeurdebeurre.fr





rww.petitcoeurdebeurre.fr