



Cet été, l'association PETIT CŒUR DE BEURRE et VERSO HEALTHCARE s'unissent en cœur

18 juin 2018,

**Pendant toute la période estivale, VERSO HEALTHCARE vous permet
de faire un don et de profiter de la plage avec vos enfants
avec *l'opération 1 cerf-volant* = 1 cœur qui bat !***

L'association Petit Cœur de Beurre a vu le jour en 2014, grâce à l'initiative et au courage de parents, soucieux du bien-être de leur enfant né avec une cardiopathie congénitale. Partout en France, leur action est d'améliorer le quotidien des personnes nées avec une malformation du cœur.

En lien permanent avec la sphère médicale, VERSO HEALTHCARE a décidé de s'unir à cette noble cause et d'apporter son soutien dans le combat que mène les patients et leur famille.

Qu'est-ce qu'une cardiopathie congénitale ?

1 enfant sur 100 naît avec une malformation du cœur et 300 000 adultes vivent avec cette maladie. Elle peut toucher tout le monde et sans distinction.

Elle survient, avant la naissance, lorsque les vaisseaux sanguins situés à proximité du cœur ne se développent pas normalement et se caractérise par des difficultés à respirer. Les cardiopathies congénitales s'opèrent, avec un taux de réussite plutôt élevé. Il n'en demeure pas moins qu'un suivi est nécessaire tout au long de la vie.

Une journée internationale, le 14 février, a été instituée pour sensibiliser à cette maladie.

Le mot d'ordre de l'association : **SOUTENIR**

- **Soutenir** les patients et leur famille : rompre l'isolement en assurant une relation de proximité, prévention, aide et soutien au quotidien au travers de le réseau de bénévoles, sensibilisation, information et formation aux cardiopathies congénitales, améliorer la qualité de vie du patient enfant et adulte en s'unissant avec les soignants.
- **Soutenir** les structures hospitalières : 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...), améliorer le confort avec le 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...), la participation à de nombreux projets sur mesure pour les structures hospitalières implantées sur le territoire nationale.

- **Soutenir la recherche** : 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, registres...).

Des résultats encourageants :

- En 2017, plus de 50 000 € ont été versés.
- Levée de fonds par des évènements sportifs (ex : « La Course des héros » du 17 juin 2018 au Parc de Saint Cloud, « En Forme de Cœur » : ateliers sportifs du 29 septembre 2018.....)
- Levée de fonds par des évènements festifs (dîners de gala ou des partenaires).

« 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. » Jean-Charles, Président de l'association.

Rejoignez Petit Cœur de beurre, une association qui nous tient à Cœur.

Contact siège

Association Petit Cœur de Beurre

125 Boulevard Saint Denis

92400 COURBEVOIE

01 70 16 18 83

Permanence : 06 24 50 56 99

contact@petitcoeurdebeurre.fr

*Prix d'1 cerf-volant : montant libre mais avec un minimum de 10€.

L'intégralité des sommes sera reversée à l'association.

Le versement de votre don vous donnera droit à une réduction fiscale.