

LA NEWSLETTER

DE L'ASSOCIATION PETIT COEUR DE BEURRE



"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."

Newsletter N°13 - Avril 2019
Direction de la publication - Julie Delage
Photographies: Petit Coeur de Beurre
email: contact@petitcoeurdebeurre.fr



Petit Coeur de Beurre

Au coeur de l'action

Petit Coeur de Beurre agit au quotidien pour soutenir les patients et leurs familles, mais aussi les professionnels, les organismes de santé et la recherche.

RÉNOVATION DE LA SALLE DES PARENTS DE L'HÔPITAL NECKER ENFANTS MALADES (PARIS) ET DE L'HÔPITAL LA TIMONE (MARSEILLE)

C'est avec fierté que nous avons rénové les salles des parents de l'Hôpital Necker Enfants malades à Paris et de l'Hôpital de la Timone à Marseille!

Réfrigérateurs, meubles de rangement, canapés, machines à laver et sèche-linge ont trouvé leur place au sein des services de cardiopédiatrie...



Parce qu'une hospitalisation est toujours une période stressante, pour les enfants comme pour les parents, il est essentiel d'améliorer la qualité de la prise en charge de nos Petits Coeurs de Beurre et de leur famille! Désormais pendant l'hospitalisation de leur enfant, les parents de la Timone et de Necker pourront se reposer et prendre leur repas dans des lieux encore plus accueillants et chaleureux!



COURSE DES HÉROS : ÊTES-VOUS INSCRIT?

Grâce à vous en 2018, c'est plus de 50 000 euros qui ont été collectés pour Petit Coeur de Beurre!

Cette année encore, les fonds collectés seront affectés:

- à la recherche sur les cardiopathies congénitales à hauteur de 50%
- aux actions nationales auprès des patients, familles et structures hospitalières à hauteur de 50%



Votre mission:

- Courir ou marcher 2, 6 ou 10 km à nos côtés pour soutenir Petit Coeur de Beurre, et nous permettre de pouvoir continuer nos actions auprès des patients, familles et structures hospitalières, mais aussi nous permettre de financer la recherche sur les cardiopathies congénitales!

Votre super-pouvoir:

- Recolter les 250€ nécessaire à l'obtention de votre dossard!
- Nous retrouver le Jour J, muni de vos plus belles baskets et surtout de votre plus beau sourire !!



Alors n'attendez plus pour faire avancer une cause à grands pas, inscrivez-vous!

Inscription sur: <http://www.alvarum.com/petitcoeurdebeurre>

Rendez-vous le dimanche 16 juin à Bordeaux et Lyon et dimanche 23 juin à Paris

PETIT COEUR DE BEURRE CHALLENGE #JETAWE

À l'occasion du 14 février, journée internationale de sensibilisation aux cardiopathies congénitales, Petit Coeur de Beurre a décidé de faire du bruit avec une grande campagne virale de sensibilisation aux malformations du coeur!



Du 1er au 14 février, nous vous avons lancé le défi de relever le "Petit Coeur de Beurre Challenge"!

Notre symbole? Le hashtag #jetaiwe, un message fort d'amour malgré un coeur (le M) monté à l'envers...

Vous avez été extrêmement nombreux à partager, relayer et défier vos amis sur les réseaux sociaux! Une vague de #jetaiwe a déferlé sur Facebook et Instagram! Un grand merci à vous, vos plus beaux selfies seul, en famille ou entre amis, vos plus beaux coeurs sur les doigts et vos plus grands sourires!

Grâce à vous, grâce à ce challenge, nous avons pu sensibiliser, interpeler et faire connaître les cardiopathies congénitales!

Nous avons également reçu le soutien de grands groupes tels que, Auchan, Carrefour, La Grande Récré, Assoconnect... Et de nombreux autres. Mais aussi le soutien du milieu médical et paramédical de Paris, Toulouse... Le soutien d'influenceurs tels que Doris Blancpin ou encore Papachouch. Le monde sportif s'est également mobilisé avec la très forte participation des rugbymans de Toulouse, Brive, Perpignan... Des élus locaux ont même relevé le challenge!

Certains d'entre vous et nos bénévoles avez eu la chance de pouvoir intervenir dans différents médias tels que France Bleu, Toulouse FM et Mirabelle TV!

UN GRAND MERCI!



crédit: Marie Savart Illustration



40ÈME SEMINAIRE DE CARDIOLOGIE CONGENITALE ET PEDIATRIQUE

Les 21 et 22 mars 2019 avait lieu le 40ème séminaire de Cardiologie Congénitale et Pédiatrique.

Le thème de cette année : Imaginer demain...

Un moment particulier où comme chaque année nous avons tenu un stand pour rencontrer les cardiologues français.

2 jours riches et fort intéressants par la qualité des intervenants et des sujets abordés.

Nous avons été sensibles à l'intervention du Dr Pascal Amedro sur la qualité de vie :

"vivre plutôt que survivre".

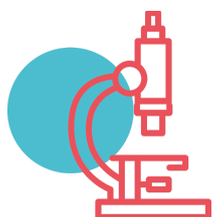
Nous retiendrons également la conclusion du Pr Jean Kachaner drôle et émouvante.

Rendez-vous l'année prochaine!



Nous sommes également intervenus lors du Forum Européen Coeur, Exercice & prévention qui avait lieu les 21-22 mars à UICP à Paris. La réadaptation, la prévention, la cardiologie du sport ont été abordés. Les meilleurs experts français et européens sur le sujet étaient présents. Nous avons eu l'honneur d'intervenir dans le cadre des sessions paramédicales sur le thème de la qualité de vie. Nous avons présenté notre vision sur l'adolescent en réadaptation et sur les objets connectés dans le cadre de la réadaptation en particulier.

Un moment riche d'échange et de partage.



Du côté de l'actu médicale...

CÉRÉMONIE DE REMISE DE PRIX ET BOURSES DES JESFC 2019

Du 16 au 19 janvier avait lieu à Paris les 29èmes Journées Européennes de la Société Française de Cardiologie.

À cette occasion plusieurs bourses ont été remises, dont la bourse "Jeune Chercheur" de la FCPC, cofinancée à 50% par Petit Coeur de Beurre.



Gaëlle et Jean-Charles, fondateurs de l'association, et le Pr Jean-Benoit Thambo du CHU de Bordeaux et président de la FCPC, étaient présents pour féliciter Emilie Testet lauréate de la bourse "Recherche Pathologies cardiaques congénitales, foetales et pédiatrique" (jeune chercheur) pour son projet de recherche sur l'exploration de l'asynchronisme dans la tétralogie de Fallot opérée: étude comparative de l'activation électrique et mécanique du ventricule droit par analyse tridimensionnelle.

DIABÈTE GESTATIONNEL ET CARDIOPATHIE CONGÉNITALE

D'après un article paru vendredi 21 décembre dans la revue Birth Defects Research, le diabète de la mère pourrait avoir un rôle dans la formation de cette maladie.

"Beaucoup d'études épidémiologiques ont démontré une corrélation très forte entre les diabètes maternels et une augmentation du risque de cardiopathie congénitale chez les nourrissons nés de mères affectées", explique Dr Garg, directeur du Centre de Recherches Cardiovasculaires à l'Institut de Recherche de l'Hôpital des Enfants dans l'Ohio.

Alors que les deux diabètes maternels augmentent le risque de malformations obstructives du tractus de sortie du ventricule droit et les défauts du septum auriculaire et ventriculaire à des niveaux inférieurs chez les enfants, le diabète de type 1 peut quant à lui provoquer des malformations cono-troncales (malformations du tractus d'éjection du cœur) et des défauts septaux atrioventriculaires.

L'âge gestationnel auquel le fœtus est exposé au diabète maternel est également important. Le diabète maternel avant la conception et durant le premier trimestre peut entraîner une embryopathie diabétique chez le fœtus, affectant son cœur, ses gros vaisseaux et son tube neural.

Mais comment l'hyperglycémie, cause principale du diabète, peut-elle techniquement agir sur le fœtus ? On l'ignore encore.



Le centre de référence maladies rares des malformations cardiaques congénitales complexes (M3C) constitue le plus gros centre européen de prise en charge des cardiopathies congénitales à tous les âges de la vie. Ce centre de référence s'appuie sur un réseau national de 21 centres de compétence. Ceci permet pour les cardiopathies congénitales complexes un accès aux soins facilité et l'utilisation la plus optimale des compétences et ressources de chacun.

Rdv sur: www.carpedemm3c.com

OÙ SE FAIRE SUIVRE ?



DÉCOUVREZ L'APPLI MOBILE "LA SUITE NECKER"

L'appli mobile "La Suite Necker" est l'application idéale pour accompagner les adolescents tout au long de leur transition!

Partenaire du quotidien, l'application "La SUITE Necker" est destinée aux adolescents et aux jeunes adultes porteurs d'une maladie rare ou chronique, afin de leur permettre de mieux vivre avec leur maladie et gagner en autonomie. L'adolescent peut gérer sa maladie au quotidien, suivre ses traitements, organiser ses rendez-vous, ou encore toujours garder sur soi les principales informations relatives à sa santé.

Disponible sur: google play et App Store



PETIT COEUR DE BEURRE SOUTIENT LE PROGRAMME QUALIREHAB

Le programme de réhabilitation "Qualirehab" a été initié par des cardiopédiatres afin de mesurer la pertinence de la rééducation cardiaque sur la qualité de vie des enfants et jeunes adultes nés avec une cardiopathie congénitale.

Ce programme de recherche a d'ores et déjà débuté: pendant 12 semaines, des jeunes de 13 à 25 ans réalisent un parcours de rééducation innovant alliant des temps en structure adaptée mais aussi un programme de rééducation à domicile.

Ce programme de réhabilitation est intégré à un protocole de recherche. Vous pouvez donc vous aussi oeuvrer pour la recherche en participant à ce type de programme innovant !

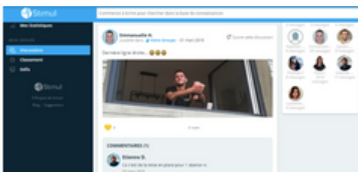


Marc-Antoine Brochard de Stimulab nous parle du programme à domicile Qualirehab:

"Stimul, qui assure le relais au domicile de la prise en charge est une entreprise qui conçoit et opère des programmes de suivi et d'amélioration de la qualité de vie des patients. Par une éducation à la santé qui est engageante grâce au digital et à l'humain sur les enjeux de soins non-médicamenteux comme l'activité physique, l'équilibre alimentaire et le psycho-social.

Ces programmes peuvent être en présentiel, à distance, en individuel ou en collectif par l'intermédiaire d'un réseau d'éducateurs spécialisés. C'est ce qui est fait dans le programme Qualirehab où chaque semaine, à son domicile, chaque jeune accueille son enseignant APA (son coach) pour 1 séance sur vélo ergomètre en présentiel, qui est complétée par 1 séance à distance en vidéo avec le même enseignant APA.

Et les échanges ne s'arrêtent pas là ! En plus de recevoir chez lui un vélo ergomètre et une montre cardiofréquence connectée, chaque jeune accède à la plateforme Stimul où il peut trouver du contenu personnalisé, échanger entre les séances avec son enseignant et se motiver avec tous les autres participants du programme Qualirehab."

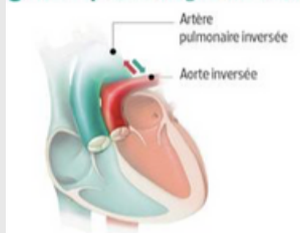


LE SAVIEZ-VOUS...



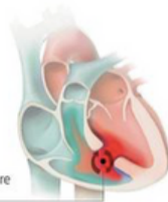
Les 3 types de cardiopathies congénitales les plus courantes sont:

1 La transposition des gros vaisseaux



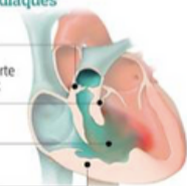
2 La communication interventriculaire ou CIV

La CIV est la persistance d'un trou dans le septum inter-ventriculaire qui sépare les deux ventricules



3 La tétralogie de Fallot associée à 4 anomalies cardiaques

Sténose pulmonaire
Dextroposition de l'aorte (à cheval sur les deux ventricules)
Communication Inter-ventriculaire
Hypertrophie ventriculaire droite



DES ÉVÉNEMENTS VENANT RYTHMER LE SÉJOUR DES ENFANTS ET DES PARENTS

DES PARENTHÈSES ENCHANTÉES...



Petit Cœur de Beurre a célébré les fêtes de fin d'année et la galette des Rois avec vous! Nos bénévoles et intervenants ont apporté un peu de douceur et de magie à l'hôpital! Spectacles, ateliers maquillage, clowns, musiciens, distributions de cadeaux, tout était réuni pour offrir aux Petits Cœurs de Beurre, à leurs familles et au personnel soignant un moment inoubliable...



Et toujours, régulièrement dans différents CHU, des ateliers bricolages, magiciens et clowns qui émerveillent petits et grands!



« Les valises POP »: un jeu de théâtres portatifs pour voyager en compagnie de Petits Objets Poétiques, continue de se jouer au sein du service de Necker... pour le plus grand plaisir des petits mais aussi des grands!

DES PAUSES COCOONING ...



Coiffure, maquillage... les mamans bénéficient d'une pause douceur dans leur quotidien à l'hôpital.



Des ateliers de réflexologie et de sophrologie sont régulièrement proposés aux parents et leurs enfants, comme ici à l'Hôpital Marie Lannelongue.

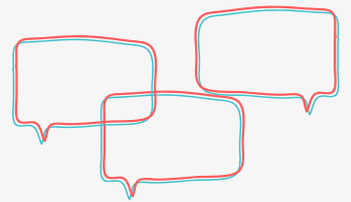


L'atelier socio-esthétique continue au sein de l'Hôpital Necker Enfants malades. 1 fois par mois, Anne-Lise prend soin des mamans mais aussi des papas! Des ateliers de plus en plus nombreux partout en France.

MAIS AUSSI...



Les cafés parents se multiplient dans les services de cardiologie pédiatrique! Nantes, Paris, Lyon... Des occasions simples d'échanger autour d'une boisson chaude et de quelques gourmandises...



À Lyon et bientôt partout en France, des groupes de paroles ont régulièrement lieu en dehors de l'hôpital, l'occasion de rencontrer d'autres familles concernées par les cardiopathies congénitales, de partager votre parcours et d'échanger vos conseils!



LES CLOCHES ARRIVENT...



Petits et Grands Cœurs de Beurre sont partis, le temps d'un après-midi, à la découverte de la police équestre du 91!



À Caen, une quarantaine de petits sportifs se sont donnés rendez-vous pour deux cours de Babygym!

POUR VOUS TENIR INFORMÉ DES PROCHAINES SORTIES FAMILLES, RENDEZ-VOUS SUR:

- NOTRE PAGE FACEBOOK
- NOTRE SITE, RUBRIQUE " AGENDA "



INFORMATION ET PRÉVENTION...

À Paris (Necker) et Montpellier (institut Saint Pierre) ont régulièrement lieu des journées "Transition".

Des ateliers d'éducation thérapeutique, des groupes de discussion et des moments de partage sont proposés pour préparer au mieux la transition vers l'âge adulte et organiser son suivi.



Nous avons à coeur d'organiser régulièrement, partout en France des rencontres thématiques. Au programme, formations théoriques, ateliers pratiques et échanges entre soignants et patients/familles.



Des ateliers massages sont organisés au sein de l'espace famille de l'Hôpital Necker-Enfants malades. Tout en douceur, les parents apprennent à prendre soin des cicatrices de leurs bébés.

WEEZHOPE: UN ROBOT POUR ACCOMPAGNER LES ENFANTS A L'HÔPITAL



L'Hôpital Marie Lannelongue lance un projet innovant en partenariat avec WheezLab et HOPE Robotics pour améliorer la prise en charge des enfants atteints de cardiopathies congénitales: un robot prénommé WEEZHOPE...

Un compagnon permettant aux enfants de mieux vivre leur séjour à l'hôpital, réduire le stress avant et pendant leurs soins mais aussi expliquer et accompagner l'enfant lors des examens.

WEEZHOPE parle et traduit également 119 langues, ce qui permettra une meilleure compréhension entre l'enfant, sa famille et les équipes soignantes!

Un grand bravo à l'hôpital Marie Lannelongue pour ce très beau projet!

MPP DAY : DEUXIÈME ÉDITION!

Après le grand succès de notre 1ère édition, le MPP DAY sera de retour pour une 2ème édition le samedi 5 octobre prochain à l'INSEP!

Le MPP DAY (Même Pas Peur Day) est une journée de sensibilisation à la pratique d'une activité physique et à la qualité de vie spécialement dédiée, aux 6-18 ans nés avec une malformation du coeur.

Petits et Grands Coeurs de Beurre auront la chance de pouvoir s'initier avec des champions à plus de 10 sports différents mais également de mieux connaître leur coeur, leur cardiopathie et de prévenir les comportements à risque grâce à plusieurs ateliers thérapeutiques animés par des professionnels de santé. Les parents et plus grands auront également la chance d'assister à une conférence animée par des spécialistes des cardiopathies congénitales!



DEVENEZ BÉNÉVOLE PETIT COEUR DE BEURRE

Petit Coeur de Beurre accompagne les familles, dans leur quotidien mais aussi à l'hôpital.

Pour intervenir à l'hôpital, il faut devenir "Correspondant".

Le correspondant Petit Coeur de Beurre est formé afin de réaliser sa mission de bénévole dans de bonnes conditions.



contactez-nous: contact@petitcoeurdebeurre.fr



Ils se mobilisent pour Petit Coeur de Beurre

SOUTIEN LORS D'ÉVÉNEMENTS SPORTIFS...



Grâce au soutien de Vincent Guindani, Petit Coeur de Beurre a pris la route du [Paris Dakar!](#)



Découvrez notre Ambassadeur Philippe Fort! Nageur de l'extrême, il s'est lancé un défi fou: faire le tour de la Corse à la nage au profit de l'association!



À St Médard-en-Jalles, le Badminton Club a organisé pour la 1ère fois un [tournoi de badminton](#) officiel au profit de l'association.



À Chateau-Cervix, plus de 169 coureurs et randonneurs ont bravé le froid et pris le départ du [Cymkhana des roi](#), cette année au profit de Petit Coeur de Beurre!



Carine, Chrystel, Nora et Sandra se sont envolées pour le Maroc afin de participer au [Treck solidaire "elles marchent"](#) aux couleurs de Petit Coeur de Beurre.



Au total ce sont plus de 1100 pères et mères Noël qui ont pris le départ de la [Corrida de Noël](#) de Toulouse.



À Caen Petit Coeur de Beurre a rejoint la team des [Sportifs ont du Coeur](#) avec Decathlon.

Le principe: pratiquer un sport en échange d'un cadeau au profit des enfants hospitalisés!

SOUTIEN DE NOMBREUSES ENTREPRISES...



- De nombreux magasins Auchan et Carrefour ont accompagné Petit Coeur de Beurre lors de ventes de brioches solidaires, un grand merci à l'ensemble des pâtisseries et des équipes magasins!
- Les créatrices de Bécon-Les-Bruyères se sont mobilisées en organisant des ventes de bijoux solidaires.
- Grâce au soutien financier d'Ag2r la mondiale, nos familles de Lyon, mais aussi de Paris vont pouvoir bénéficier de différentes activités visant à améliorer le quotidien des aidants.
- Merci à Toy'r us, Funrise, Haribo, King jouet et Mattel pour leurs donations, grâce à eux nos Petits Coeurs de Beurre hospitalisés ont pu être gâtés pendant les fêtes de fin d'année.
- Merci aux salariés de B agencement qui ont organisé une collecte de dons au sein de leur entreprise.
- Merci au chocolatier Saunion qui a ravi les papilles des petits et grands amateurs de chocolat du service de cardiopédiatrie de Bordeaux durant les fêtes de fin d'année.
- Merci à Sobhi sport, grâce à la vente solidaire de nombreux tours de cou, Petit Coeur de Beurre a pu finir de financer la rénovation de la salle des parents de l'Hôpital Necker Enfants malades!
- Merci à Axa atout cœur, Decathlon et Acer pour leurs soutiens!



Ils nous parlent de Petit Coeur de Beurre



GRÂCE À KALOO, NOTRE PARTENAIRE AU GRAND COEUR, NOUS POUVONS OFFRIR DES MOMENTS DE DOUCEUR À DES FAMILLES VIVANT DE GRANDES HISTOIRES..

Je m'appelle Reyhana, j'habite à la Réunion et suis maman d'une adorable princesse de 6 mois à qui on a diagnostiqué une cardiopathie à son 13ème jour. Après 4 ans d'attente et plusieurs fausses couches, Inaya, notre trésor est née le 16 août 2018. Tout allait bien et nous sommes rentrées à la maison 6 jours plus tard. Tout se passait à merveille et dans la nuit du 28 au 29 août, on constate une différence dans son comportement, elle ne s'alimente pas très bien mais reste néanmoins bien physiquement sans signe particulier.

Ayant rendez-vous chez la pédiatre le lendemain, nous ne nous inquiétons pas. Le mercredi matin au réveil, elle refuse toujours son biberon ce qui nous alerte. On appelle la pédiatre afin d'avancer son rendez-vous. A ce moment là, tout bascule. En 30 minutes, elle est devenue hypotonique avec des difficultés à respirer. On décide de se rendre immédiatement aux urgences. Après 2 heures d'attente, le verdict tombe: Coarctation de l'aorte et CIV il faut l'opérer d'urgence. On a l'impression à ce moment que tout s'écroule autour de nous. On nous annonce que l'opération doit se faire à Paris et qu'elle doit partir en évacuation sanitaire dans les 48 heures maximum. On rencontre les médecins à 18h qui nous expliquent tout ce qui va se passer et qui restent très francs avec nous. Elle a un petit poids, est très faible et dans un état critique; il y a un risque qu'elle ne supporte pas le vol.

Nous avons enfin pu la voir, et là c'est le choc. Ce petit-être tant attendu, fragile, sédaturée, branchée et perfusée de partout. On s'accorde une nuit pour pleurer et digérer la nouvelle et on passe ensuite en pilotage automatique afin de préparer le départ et affronter la suite.

Nous avons pris l'avion jeudi soir pour Paris, et elle a pu être opérée le lundi suivant. Elle voyageait avec le samu et le médecin de réanimation et je n'avais pas le droit d'être auprès d'elle dans l'avion. Dans la précipitation, nous n'avons pas pensé à prendre ses affaires, doudou... Donc rien pour personnaliser cette chambre de réanimation et lui rappeler la maison. Nous lui laissons chaque soir une écharpe avec laquelle on avait dormi pour qu'elle puisse avoir notre odeur auprès d'elle.

Et un jour nous avons eu l'agréable surprise d'avoir un doudou de votre part laissé à son attention. Ce doudou, plein de couleur a égayé la chambre et en même temps nous a donné de l'espoir, ne l'a plus quitté jusqu'à sa sortie de l'hôpital. Je ne peux pas expliquer ce que ce doudou a représenté pour nous tant il a eu de l'importance. Mais à ce moment précis, c'était ce qu'il nous fallait.

Aujourd'hui c'est une petite fille qui grandit à son rythme et qui nous comble de bonheur chaque jour. Je vous remercie sincèrement pour ce geste. Vous faites un travail formidable aussi bien pour les enfants que pour leurs familles.

REYHANA, MAMAN D'INAYA



FAITES UN DON

En donnant à l'association Petit Coeur de Beurre, vous contribuez au bien-être des personnes atteintes de cardiopathies congénitales, petits et grands!

Rendez vous sur notre site: www.petitcoeurdebeurre.fr

Vous pouvez également envoyer un chèque à:

Association Petit Cœur de Beurre
125 Boulevard Saint Denis
92400 Courbevoie



AVRIL

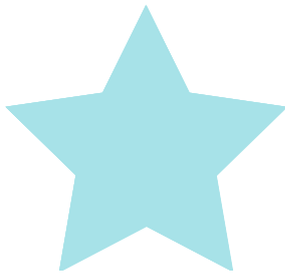
- 03 - Café rencontre, Brest (29)
- 03 - Sortie famille à la découverte de la police équestre, Draveil (91)
- 04 - Bol de riz à l'école st vaast, Wambrechies (59)
- 05 - Bol de riz à l'école Sainte Jeanne d'Arc, La Garenne Colombes (92)
- 05 - Bol de riz à l'Institution St Joseph, Caen (14)
- 06 - Festival du livre à l'école Sainte Geneviève, Asnières (92)
- 06 - Parcours du coeur, Perpignan (66)
- 12 - Café parent - atelier socio esthétique Necker, Paris (75)
- 13 - Après midi détente au CHU, Plessis-Robinson (92)
- 15/19 - Distribution de chocolats, Brest (29)
- 16 - Café parent, Nantes (44)
- 24 - Distribution de chocolat au CHU, Strasbourg (67)
- 24 - Distribution de chocolat au CHU, Bordeaux (33)
- 28 - Course de caisse à savon, Rimogne (08)
- 29 - Distribution de chocolats, Lille (59)

Save the Date



MAI

- 01 - Tournoi de foot solidaire, Tours (37)
- 05 - Ballade a moto, Brest (29)
- 05 - Zumba party, Chalon en Champagne (51)
- 06/10 - Semaine du Coeur au Collège de Tinquieux (51)
- 10 - Café parent - atelier socio esthétique Necker, Paris (75)
- 11 - Journée de transition au CHU, Lille (59)
- 12 - Course de Strasbourg (67)
- 14 - Café parent, Nantes (44)
- 15 - Après-midi détente au CHU, Plessis-Robinson (92)
- 16 - Groupe de parole (69)
- 18 - Initiation sportive Stad'l, Bordeaux (33)
- 18 - Charity K'olors, Gradignan (33)
- 22 - Fête des mères, Strasbourg (67)
- 25 - Vente solidaire de roses, Caen (14)
- 26 - Shooting photo, Lyon (69)
- 30 - Tournoi de foot solidaire, Tours (37)
- 30 - Foulées ranvilaises, Caen (14)
- 30 - Brocante solidaire, Courbevoie (92)



JUIN

- 01 - 50 ans club rugby, Limoge (87)
- 02 - Shooting photo, Courbevoie (92)
- 07 - Café parent - atelier socio esthétique Necker, Paris (75)
- 8/9 - 20 ans des courses des gendarmes et des voleurs, Limoge (87)
- 8/9 - Week-end famille, Toulouse (31)
- 12 - Après-midi détente au CHU, Plessis-Robinson (92)
- 13 - Après-midi massage au CHU, Lyon (69)
- 16 - Challenge des Super-héros, Perpignan (66)
- 16 - Course des héros, Lyon (69)
- 16 - Course des héros, Bordeaux (33)
- 22 - Université de la santé, Perpignan (66)
- 23 - Course des héros, Paris (75)
- 23 - Pique-nique des familles, Brest (29)
- 23 - Triathlon, Agen (47)
- 25 - Café parent, Nantes (44)
- 29 - Tournoi de badminton, Courbevoie (92)
- 30 - Loto solidaire, Villeneuve sur lot (47)





Association Petit Cœur de Beurre
125 Bvd St Denis
92400 COURBEVOIE
01.70.16.18.83
permanence: 06.24.50.56.99
contact@petitcoeurdebeurre.fr

