

DEVENIR BÉNÉVOLE



petitcoeurde
beurre.fr



Association Petit Cœur de Beurre
facebook.comassociationPetitCoeurdeBeurre



NOTRE ASSOCIATION



Petit Cœur de Beurre a vu le jour en 2014. Agissant partout en France, l'association cherche à améliorer la qualité de vie des personnes atteintes de cardiopathie congénitale, ainsi qu'à soutenir leur famille.



Petit Cœur de Beurre peut également compter sur le soutien de la célèbre chanteuse Natasha St-Pier, marraine de l'association depuis 2016.



« EN NOVEMBRE 2015, MON FILS BIXENTE EST NÉ AVEC UNE MALFORMATION CARDIAQUE. IL Y A 1 ENFANT SUR 100 DANS SON CAS. À TRAVERS SON PARCOURS, J'AI RENCONTRÉ DES MÉDECINS ET DES INFIRMIÈRES DÉVOUÉS. J'AI AUSSI CROISÉ DES PARENTS, CEUX QUI ARRIVAIENT SOUVENT SOUCIEUX À L'HÔPITAL, ET CEUX QUI LE QUITTAIENT SOULAGÉS. PUIS LES ENFANTS, TOUJOURS AUSSI COURAGEUX. J'AI EU ENVIE D'AIDER À L'AMÉLIORATION DU QUOTIDIEN DE TOUS CES GENS. C'EST AVEC L'ASSOCIATION PETIT COEUR DE BEURRE QUE J'AI CHOISI DE TRAVAILLER POUR Y ARRIVER. »

Natasha St Pier, marraine de Petit Cœur de Beurre
et auteure de « Mon petit cœur de beurre » (édition Michel Lafon).

QUELQUES CHIFFRES



1 enfant sur 100
naît avec une malformation
cardiaque.

+ 300 000 adultes
vivent avec une cardiopathie en
France.



...**BEAUCOUP DE CŒUR**



+500 ADHÉRENTS

60 CORRESPONDANTS EN FRANCE

+7 000 MEMBRES ACTIFS SUR FACEBOOK



NOS MISSIONS



Accompagner les patients et leurs familles

- rencontrer les familles à l'hôpital
- échanger par mail ou par téléphone
- informer sur les droits
- organiser des réunions d'information
- diriger vers les professionnels adaptés



Soutenir les structures hospitalières

- créer du lien patient/famille/soignant
- améliorer le quotidien des familles à l'hôpital
- organiser des ateliers culturels
- animer des événements ludiques



Collecte de fonds

- participer à des actions pour la recherche
- tenir un stand de vente d'objets PCB
- récolter des fonds lors d'événements
- organiser un loto
- aller voir les rotary, lions...



Sensibilisation au grand public

- aller voir sa mairie
- intervenir dans une structure scolaire
- faire parler de son activité auprès des médias
- tenir un stand d'informations

NOS BÉNÉVOLES



La cardiopathie touche tout le monde, sans distinction. C'est pourquoi Petit Coeur de Beurre fait appel à des bénévoles de tous les horizons, aux profils multiples, et situés partout en France. Afin de répondre au mieux aux besoins de l'association, il existe ainsi deux types de bénévoles.

Les correspondants locaux sont des personnes concernées par les cardiopathies, soit des patients soit des parents. Ces bénévoles doivent passer par un processus de recrutement (voir page 5).

Les correspondants locaux interviennent dans des établissements hospitaliers rattachés au réseau M3C (il s'agit d'hôpitaux en France qui sont des centres de référence en cardiopathies congénitales), afin d'accompagner les patients hospitalisés et leur famille. Mis à part l'apport d'un soutien moral aux parents, les correspondants s'engagent également à égayer le quotidien des enfants hospitalisés. Cela peut prendre la forme d'ateliers ludiques ou d'événements divers (décoration des salles des familles, distribution de chocolats de Pâques, galette des rois...). En tant que représentants de l'association, les correspondants locaux doivent également assurer les permanences téléphoniques ou physiques, visiter les services cardiopédiatriques et participer à divers conférences et événements.

Les « amis Petit Coeur de Beurre » sont quant à eux des personnes qui ne sont pas directement concernées par les cardiopathies congénitales, mais qui souhaitent tout de même donner de leur temps pour soutenir les actions de l'association (et s'investir pour une belle cause !). Ces bénévoles participent notamment à l'organisation d'événements extra-hospitaliers, et peuvent également mettre à profit leur expertise dans un domaine qui pourra aider l'association à grandir et agir.



LE RECRUTEMENT



Toute personne souhaitant devenir **correspondant local** se doit de suivre les différentes étapes du processus de recrutement.

- Tout d'abord, le futur bénévole **remplit le questionnaire en ligne**, qui permet à l'équipe de recrutement d'obtenir quelques informations sur son profil.
- Par la suite, **deux entretiens** sont organisés. Ils peuvent avoir lieu en face à face ou par téléphone. Ces deux entretiens permettent au futur bénévole:
 - de montrer sa motivation
 - d'expliquer son parcours (professionnel, associatif, lien avec l'association Petit Coeur de Beurre,...)
 - d'exprimer ses attentes en tant que bénévole

- Après validation, le futur bénévole doit suivre **des modules de formation** organisés par l'association, au cours desquels il en apprendra plus sur les cardiopathies congénitales, les règles d'usage et les missions à venir. Après signature, il s'engagera également à respecter la charte des bénévoles.

- Enfin, **un contact téléphonique trimestriel** est défini afin de garantir une communication optimale au sein de l'association. En parallèle, le bénévole peut à tout moment faire appel à l'équipe encadrante, tant pour obtenir des réponses à des questions logistiques que pour recevoir un soutien moral.





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.

CONTACT

Association Petit Coeur de Beurre
112 Bvd St Denis, 92400 COURBEVOIE
Tel : 06 24 50 56 99 contact@petitcoeurdebeurre.fr
www.petitcoeurdebeurre.fr
www.facebook.com/associationPetitCoeurdeBeurre