



## Vivre avec une cardiopathie congénitale

Publié le lundi 05 février 2018

A l'occasion de la Journée Mondiale des sensibilisation aux cardiopathies congénitales, l'association "Petit Cœur de Beurre" sera présente mercredi 14 février au CHP aux côtés du Docteur SALLOUM pédiatre en néonatalogie et spécialiste de cette pathologie.

Au programme de cette après midi récréative, remise de la tablette numérique offerte en soutien aux familles concernées par la cardiopathie congénitale, en présence des membres de l'association et du service de Néonatalogie mais aussi des joueurs de l'USAP, des Dragons Catalans ainsi que Hugues du groupe des Al Chimist. Puis, déambulation des mascottes de l'USAP, des Dragons Catalans et de Iron Man en Pédiatrie auprès des enfants hospitalisés (**Cf Affiche**).

### Qu'est ce que la cardiopathie congénitale?

La cardiopathie congénitale est une maladie qui survient à la naissance, lorsque les vaisseaux sanguins situés à proximité du cœur ne se développent pas normalement avant la naissance.

Les cardiopathies congénitales touchent environ 1 % des naissances vivantes et représentent la malformation congénitale la plus fréquente chez les nouveau-nés.

Une cardiopathie congénitale peut être découverte en cours de grossesse, après la naissance ou à l'âge adulte, lorsque l'organisme sollicite davantage le cœur.

Si on soupçonne une malformation cardiaque, l'enfant sera référé à un cardiologue pédiatrique qui examinera les antécédents familiaux et médicaux, procédera à un examen médical et demandera des tests.

La plupart des cardiopathies congénitales peuvent être traitées à l'aide de médicaments, de cathétérisme (une intervention non invasive) ou d'interventions chirurgicales.

L'association "Petit Cœur de Beurre" agit pour les personnes nées avec une cardiopathie congénitale et leurs familles, du foetus à l'adulte.

#### En savoir plus:

<https://www.petitcoeurdebeurre.fr/page/43471-soutien-aux-familles> ↗

[Voir la brochure](#)