

Le **14 février** c'est la Saint Valentin,

et puisque c'est la fête des coeurs, c'est également celle des enfants dont le coeur ne s'est pas fabriqué correctement.

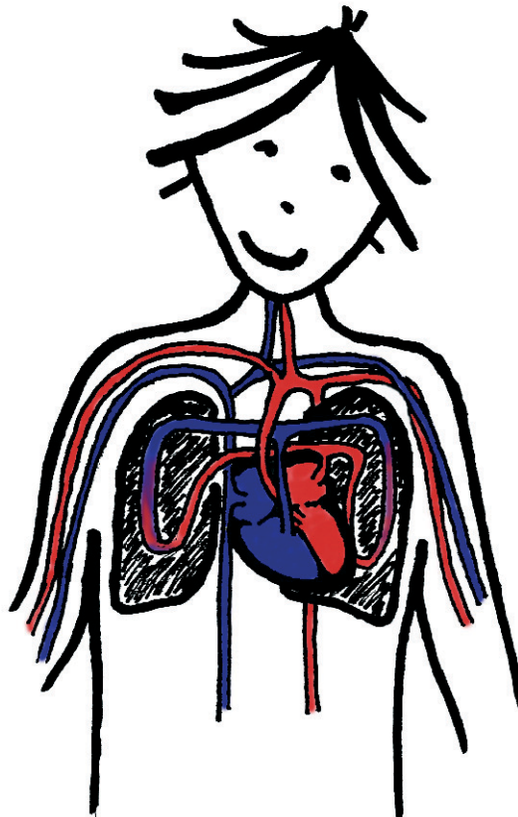


Le coeur est la pompe qui envoie le sang dans nos membres.

Ainsi projeté, le sang emmène l'oxygène partout dans notre corps, et revient vers le coeur chargé en gaz carbonique.

Après être arrivé dans notre coeur, qui est composé de plusieurs cavités, le sang est envoyé dans les poumons pour se nettoyer.

Quand il est à nouveau chargé en oxygène, il peut retourner dans le coeur qui le propulse dans nos membres et dans nos organes.



Or, parfois, cette pompe ne s'est pas fabriquée correctement pendant la grossesse. Certains enfants sont donc atteints de **malformations du coeur**, médicalement appelées **cardiopathies congénitales**.

Il existe un grand nombre de cardiopathies différentes, nous ne pourrions pas toutes les nommer, surtout que parfois, sur un même coeur, plusieurs anomalies se cumulent.



Selon la malformation, les médecins choisiront entre plusieurs alternatives. Ils peuvent trouver un traitement médicamenteux qui aide le coeur à faire son travail correctement. Mais quand les médicaments ne sont pas suffisants, il faut opérer.

L'opération peut concerner l'extérieur du coeur, on dit alors que c'est une opération à coeur fermé. Quand on opère à l'intérieur du coeur, on parle d'opération à coeur ouvert. Or, le corps ne peut se passer de la circulation sanguine ; le travail du coeur et des poumons doit se faire bien que le coeur soit arrêté pour l'opération. On branche alors une machine qui oxygène et renvoie le sang dans le corps. Cette technique s'appelle la circulation extra corporelle.

Dans les cas extrêmes, quand aucune des solutions précédentes ne permet une guérison suffisante, on pratique une transplantation cardiaque, c'est à dire qu'on échange le coeur de la personne contre un autre coeur en bonne santé.



C'est merveilleux de faire d'un enfant malade un enfant guéri !

Les enfants qui ont été opérés du coeur portent des cicatrices sur le thorax ou sur le dos.



Parmi les enfants souffrant de malformation cardiaque, certains d'entre eux ont donc eu une réparation complète du coeur, et donc peuvent mener une vie tout à fait normale, avec un suivi régulier chez un cardio-pédiatre (médecin spécialiste du coeur des enfants).



Mais d'autres, soit parce que la réparation est impossible, soit parce que l'opération ne s'est pas passée comme le chirurgien l'espérait, sont limités dans leur vie de tous les jours. Ils s'essouffent, se fatiguent plus vite... Ceux là peuvent parfois avoir besoin de l'aide physique de personnes de leur entourage pour porter leur cartable par exemple.



Ces cardiopathies ne sont pas des maladies, ce sont des accidents. La majorité des cardiopathies sont la "faute à pas de chance".

Tous ces enfants doivent faire très attention lorsqu'ils se blessent. En effet, une écorchure est une porte ouverte pour que les microbes entrent dans le sang, et compte tenu de la malformation du coeur, ces microbes pourraient entraîner une grave maladie. Ils doivent donc désinfecter correctement toute blessure. Ils doivent aussi surveiller particulièrement leurs dents, et soigner très rapidement les caries.



ENCART QUI PEUT ETRE UTILISE

POUR LA TRANSMISSION D'INFORMATIONS

PAR EXEMPLE :

A l'occasion du 14 février, journée nationale de sensibilisation aux cardiopathies congénitales, ...

Pour plus d'informations sur ces cardiopathies congénitales, une conférence, animée par

Venez nombreux à ces deux événements qui ont un but d'information.

Chaque année, en France, 1 bébé sur 100 naît avec une cardiopathie congénitale, ce qui représente plus de 150 000 personnes opérées qui désirent vivre comme les autres, mais avec le respect de leur différence.

Document réalisé avec l'aide de Christian DAUMAL, fondateur pour la France de la journée nationale de sensibilisation aux cardiopathies congénitales et du site www.heartandcoeur.com