

On ne vit pas tous la même naissance



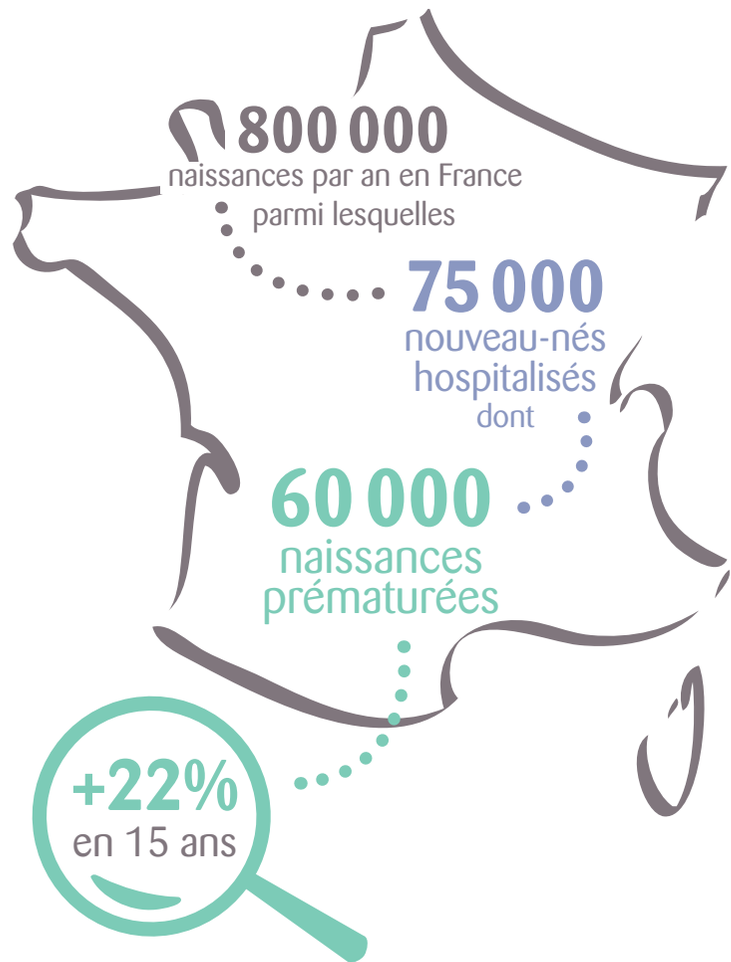
Anna, née à 9 mois de grossesse (40 SA)



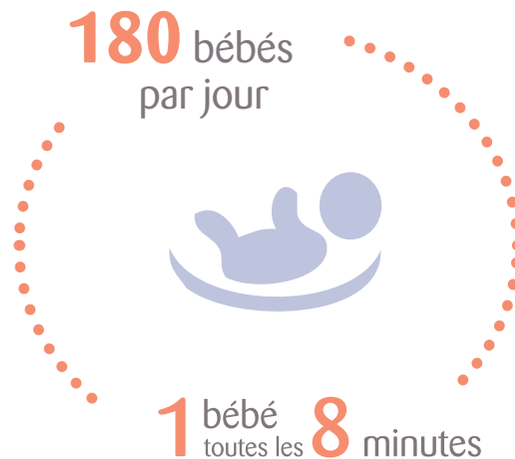
Louise, née à 5 mois ½ de grossesse (25 SA)

Association de soutien aux parents
d'enfants prématurés et bébés
hospitalisés à la naissance

sos **préma**
& bébés hospitalisés

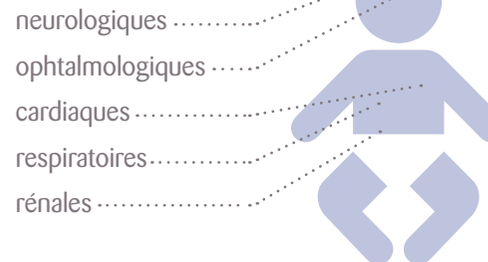


Cette hausse est due à l'augmentation de l'âge moyen des femmes enceintes, à l'évolution des modes de vie, au recours à la procréation médicalement assistée et à la prématurité induite.



L'enfant prématuré : un être fragile

Séquelles possibles



1300 à 1500 enfants décèdent par an des suites de leur naissance prématurée



Sur 4 nouveau-nés qui décèdent par an, 3 sont des **prématurés**

Créée en 2004, SOS Préma est une **association d'usagers**,
reconnue d'intérêt général par le ministère de la Santé.

NOTRE VISION

Donner
toutes ses chances
au nouveau-né
vulnérable
en créant
l'environnement
le plus favorable
à son bon
développement

NOTRE MISSION

- Accompagner les parents de nouveau-nés vulnérables
- Dialoguer et former les soignants et autres acteurs de la périnatalité et du suivi de l'enfant
- Sensibiliser les pouvoirs publics

NOS VALEURS

Solidarité
Égalité
Bienveillance
Écoute

Une équipe de 7 salariés basée à Boulogne-Billancourt (92)

Un réseau de national de solidarité de 100 bénévoles et 65 antennes locales

4 experts de la prématurité (psychologue, pédiatre, puéricultrice, auxiliaire de puériculture) qui répondent à la permanence téléphonique

**PLUS DE 50 000 FAMILLES
SOUTENUES CHAQUE ANNÉE**



1. L'aide et le soutien aux familles



2. Le dialogue avec les équipes médicales



3. La sensibilisation des pouvoirs publics



- **Permanence téléphonique au 0811 886 888**

(coût d'un appel local à partir d'un poste fixe)

Des parents et des spécialistes (**pédiatre, psychologue, puéricultrice**) à l'écoute des familles, du lundi au vendredi, de 10h à 12h et de 14h à 16h (sauf le mercredi après-midi)



- **Site internet sosprema.com**

Informations sur la prématurité, droits des parents, témoignages, conseils...



- **Réseaux sociaux**

Facebook : page institutionnelle et groupes fermés réservés aux parents de prémés, groupes animés par les antennes locales

Twitter et Instagram



La Pochette Préma

Conçue par des spécialistes et des parents, elle est offerte par l'association et distribuée à 35 000 familles par an.

L'équipe médicale la remet aux parents dès leur arrivée dans le service.

La Pochette Préma contient des produits offerts par nos partenaires qui répondent aux besoins spécifiques de l'enfant prématuré et du bébé hospitalisé à la naissance.



LE CHAT BÉBÉ, une lessive hypoallergénique qui respecte la peau des tout-petits



Lanoline pure 100% naturelle Fisiolane de KITEFF, qui protège la peau des mamans et des bébés



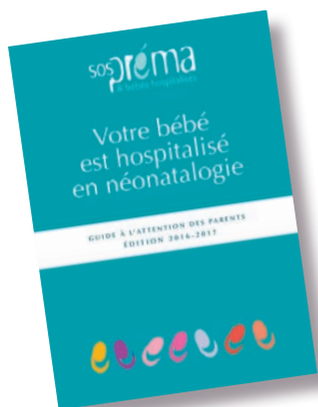
Couche PAMPERS New Baby Micro pour les bébés de petits poids



Brochure d'informations "La bronchite du nourrisson" réalisée par le laboratoire ABBVIE



Bonnet VERTBAUDET spécial prématurés en pur coton, offrant toute la douceur recherchée pendant les séances de peau à peau, véritable pause-tendresse avec les parents



Le guide « Votre bébé est hospitalisé en néonatalogie »

Guide d'informations et de conseils distribué chaque année à 50 000 parents de bébés hospitalisés

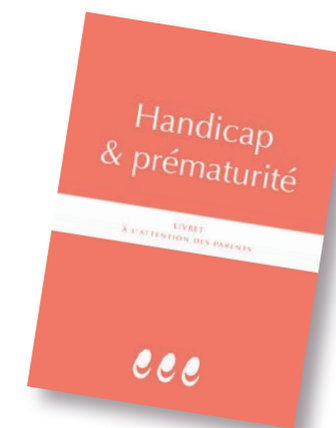


Le livret « L'hospitalisation du nouveau-né, côté père »

tente d'apporter aux pères soutien et réponses aux multiples questions que pose l'hospitalisation d'un nouveau-né.

Le livret « Handicap & prématurité »

est un outil d'accompagnement pratique qui aidera les parents à effectuer les démarches administratives nécessaires, à faire respecter leurs droits de parents et à prendre soin d'eux et de leurs proches (parution en 2017).



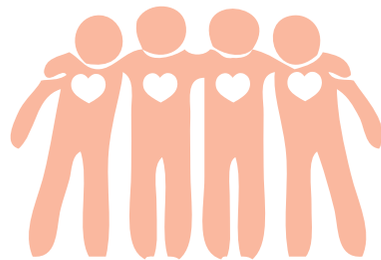
Le livret « Deuil & prématurité »

apporte aux parents conseils, témoignages, renseignements sur les démarches administratives à entreprendre et sur leurs droits.

Les Correspondants Locaux vont à la rencontre des parents lors de **visites bénévoles** au pied des couveuses et de **cafés-parents**.

Ce sont des moments conviviaux au cours desquels les Correspondants Locaux écoutent et réconfortent les parents.

C'est aussi l'occasion pour les parents d'échanger entre eux et de partager leur expérience.





De nombreuses études montrent que :

- la proximité parents/enfants,
- la participation active des parents aux soins
- le partage équipe soignante/parents des observations faites sur le comportement de leur bébé

améliorent considérablement le développement du nouveau-né hospitalisé, le vécu des parents et donc la création de lien entre eux, fondamentale pour la construction de l'enfant.

Cela implique de pouvoir accueillir les parents dans des conditions qui leur permettent de passer le plus de temps possible auprès de leur bébé.

C'est pourquoi les Correspondants Locaux collectent des fonds qui permettent le **financement de salles parents et l'achat de matériel pour améliorer leur quotidien.**



Au sein des 65 antennes locales, les Correspondants Locaux vont à la rencontre des parents à l'hôpital, au CAMSP ou en PMI.



Les Correspondants Locaux sont des **parents d'enfants prématurés**. Ayant eux-mêmes surmonté cette épreuve, ils ont la volonté d'aider d'autres parents qui y sont confrontés à leur tour.



Ils reçoivent une **formation continue** assurée par l'équipe du siège de l'association et bénéficient d'une **supervision** pendant toute la durée de leur engagement par la psychologue de SOS Préma.

Ils signent un **engagement** vis-à-vis de SOS Préma ainsi qu'une **convention** avec l'hôpital, le CAMSP ou la PMI dans lesquels ils interviennent.

2. Le dialogue avec les équipes médicales



SOS Préma est organisme de formation et propose chaque année des journées de sensibilisation aux vécus des parents d'enfants prématurés : les **Journées des Soignants (JDS)**.

Près de 2 000 participants depuis 2011.



3. La sensibilisation des pouvoirs publics



COLLECTIF PRÉMATURITÉ



Société Française
de Néonatalogie
Association des professionnels de la médecine néonatale

SOS **préma**
& bébés hospitalisés

SOS Préma est :

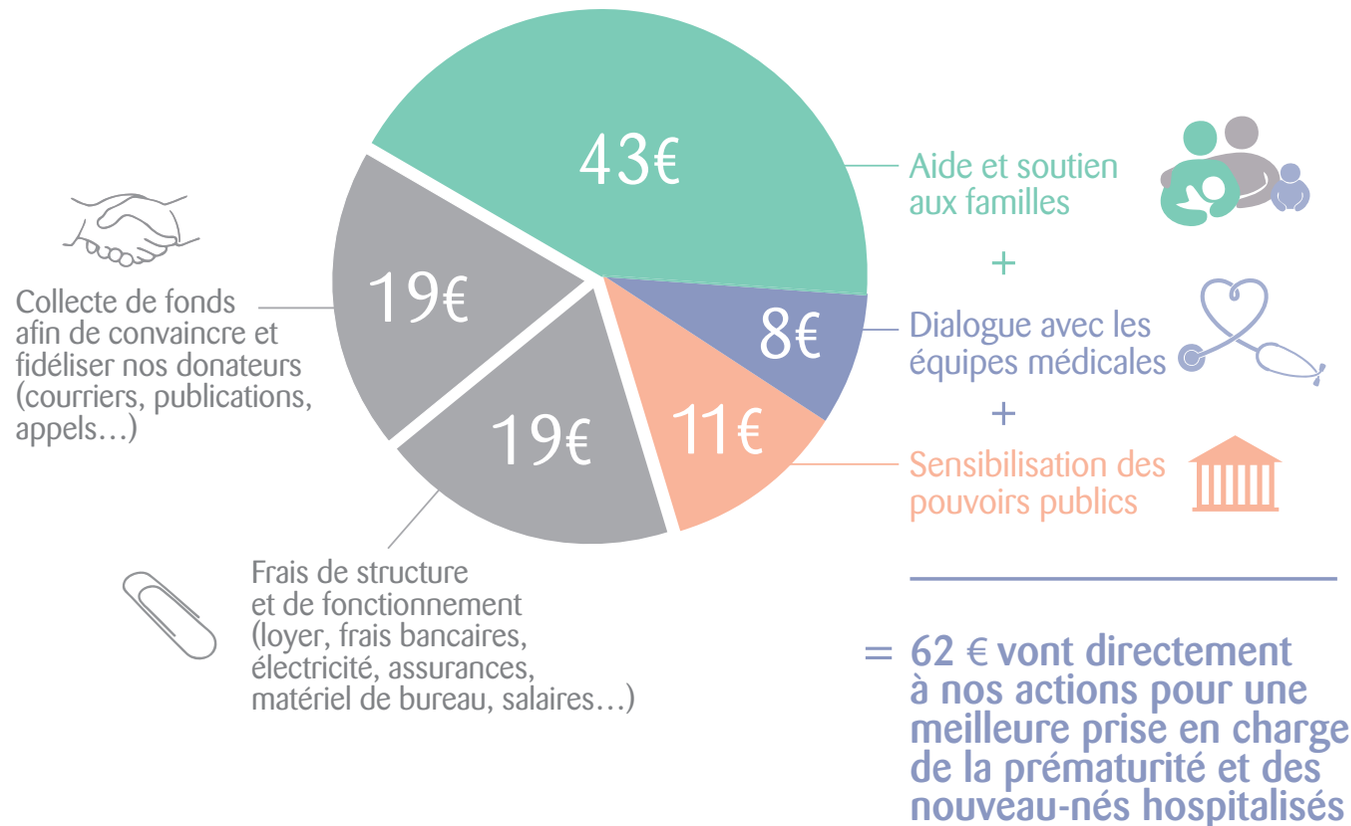
- **Membre fondateur de l'EFCNI** (European Foundation for the Care of Newborn Infants), fondation européenne à l'origine de la **Journée Mondiale de la Prématurité**, le 17 novembre.
- **À l'origine de l'allongement du congé maternité** des mamans de bébés prématurés voté en 2006 en France.
- Créateur du **Collectif Prématurité** en partenariat avec la SFN (Société Française de Néonatalogie) : en 2012, parents et médecins s'unissent pour porter la voix des plus petits, des plus fragiles. Etats Généraux de la Prématurité en octobre 2013.
- Initiateur du **Groupe d'Etude « Prématurité et nouveau-nés vulnérables »** à l'Assemblée nationale en 2016.

Depuis 2004, SOS Préma a déjà aidé gratuitement plus de 600 000 familles uniquement grâce à la générosité de ses partenaires et donateurs :

- Partenaires privés, sponsors et mécènes (Evian, Pampers, Vertbaudet...)
- Dons et adhésions
- Gala de Charité
- Evènements nationaux (Course des Héros, Journée Mondiale de la Prématurité)
- Evènements locaux (pour le financement d'actions locales)

➤ Les subventions publiques représentent moins de 3% de nos ressources ◀

Avec 100€, que fait SOS Préma ?



On n'a pas tous droit aux mêmes câlins



Anna, née à 9 mois de grossesse (40 SA)



Lola, née à 5 mois ½ de grossesse (27 SA)

Ensemble, changeons le quotidien des parents de
bébés prématurés et de nouveau-nés hospitalisés.

sos **préma**
& bébés hospitalisés