



DI EPILESSIA SI SOFFRE MA NON SI PARLA

*“Aiutaci a cambiare
questa situazione.*

*Sostieni i nostri progetti
e **aiuterai** le persone
che soffrono di epilessia
a **migliorare** la loro
qualità della **vita**”*



Via Fontana,11 • 20122 Milano
Tel. 02 5516820
Fax 02 5516925

segreteria@fiepilessie.it
info@fiepilessie.it

www.fiepilessie.it

SOSTIENI

LE NOSTRE ATTIVITÀ

Credito Valtellinese

IBAN IT79X0521601619000000000378

Le donazioni sono deducibili dal reddito a norma di legge,
visita il nostro sito web

DEVOLVI

IL TUO 5X1000 A FIE
Codice Fiscale 97680130016

grafica: gaetano@factoryfotografica.com

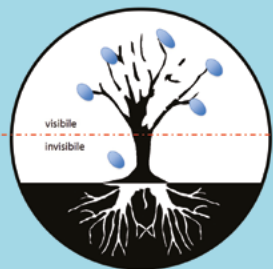


DI EPILESSIA SI SOFFRE MA NON SI PARLA.

Epilessia

L'Epilessia è la malattia neurologica più diffusa nel mondo. Si manifesta con crisi improvvise e ripetute, ovvero scariche elettriche nel cervello che causano alterazioni sensoriali, motorie e di coscienza. Il 30-40% delle persone con epilessia non risponde a nessuna delle terapie attualmente disponibili. Purtroppo si crede ancora che l'epilessia sia una malattia psichiatrica o una condizione che connota la personalità piuttosto che uno stato patologico curabile. L'insieme di questi pregiudizi sull'epilessia, *"erronei quanto tenaci, e sempre facilmente strumentalizzabili"* come ricorda il più grande psichiatra forense italiano (Fornari, 2008), penalizza fortemente la qualità di vita delle persone con epilessia. Perché questo cambi è indispensabile la costante diffusione di informazioni corrette sull'argomento. In questo processo di avanzamento socio-culturale, rivestono un ruolo centrale i mezzi di comunicazione di massa, capaci di veicolare informazioni verso la società intera e in ogni ambito nel quale si svolge la personalità degli individui. Il cambiamento dipende da ciascuno e da tutti e l'impegno e la tenacia sono gli ingredienti perché esso si determini.

Il «mondo» dell'epilessia oggi



Chi Siamo

La Federazione Italiana Epilessie è una Associazione di Promozione Sociale iscritta nel Registro Regionale della Lombardia.

Fondata dalle Associazioni Epilessia Lombardia Onlus e Associazione Piemontese contro l'Epilessia, in essa, oggi, sono federate 23 associazioni dislocate in 14 regioni italiane.

I nostri obiettivi principali

Coordinare ed indirizzare l'attività statutaria comune a tutte le associazioni aderenti.

Sostenere la ricerca orientata alla cura dell'epilessia.

Diffondere informazioni corrette sull'epilessia e combattere il pregiudizio.

Portare a conoscenza delle istituzioni, del mondo del lavoro e scolastico le problematiche legate al mondo dell'epilessia.

Studiare progetti di legge rivolti a migliorare la condizione delle persone con epilessia e regolamentare la politica dei farmaci antiepilettici tenendo conto delle loro peculiarità.

Il nostro Impegno attivo

La Federazione Italiana Epilessie si sta attivamente impegnando perché:

sia finanziata la ricerca scientifica più promettente mediante la costituzione, tramite le Associazioni federate, di una Fondazione italiana dedicata alla ricerca di eccellenza sulle epilessie;

sia riconosciuto alle persone con epilessia il diritto alla continuità terapeutica anche nei casi in cui le case farmaceutiche interrompano la produzione dei farmaci per motivi di ordine economico;

sia riconosciuto il diritto alla somministrazione dei farmaci in orario scolastico e in caso di crisi epilettiche prolungate;

siano diffuse informazioni corrette sulla malattia e sulle problematiche ad essa correlate, anche mediante l'organizzazione di Convegni, interventi in trasmissioni televisive e sulla stampa e con ogni altro idoneo mezzo di comunicazione di massa;

siano promulgate leggi a tutela delle persone con epilessia e delle loro famiglie e caregivers;

siano sostenute le attività delle associazioni in modo che esse possano apportare il loro contributo al miglioramento della qualità di vita delle persone con epilessia nei territori di appartenenza.