

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”. Aiuta l'**Associazione Italiana Epilessia**. Sostieni le sue attività:

Dona tramite iban:
IT78R 070723 6881 000000 155030

Tramite Paypal su:
www.associazioneepilessia.it

Le donazioni sono deducibili dal reddito a norma di legge.

Per diventare socio di AIE:

www.associazioneepilessia.it/diventa-socio/

Norme di pronto intervento in caso di crisi epilettiche



NON immobilizzare



Giralo su un lato



NON mettere nulla in bocca, nemmeno le dita



Controlla la durata della crisi



Evita che si accumulino persone intorno



Togli gli occhiali



Allenta ogni indumento stretto



Quando finisce la crisi offri aiuto



Io ci farei la firma!

Un mondo di inclusione,
senza stigma ne' pregiudizi?

Devolvi il tuo 5X1000
all'Associazione Italiana Epilessia
C.F. 91335390372

Contatti regionali:

Emilia Romagna: Sig. Tarcisio Levorato
info@associazioneepilessia.it

Veneto: Sig. Andre Darif
veneto@associazioneepilessia.it

Friuli Venezia Giulia: Sig.ra Kathrin Visentin
trieste@associazioneepilessia.it

Piemonte: Sig. Giuseppe Bella
piemonte@associazioneepilessia.it

Abruzzo e Molise: Sig.ra Mariapia Pierfelice
abruzzoemolise@associazioneepilessia.it

Lazio: Sig. Andrea Tomasini
tomasini39@hotmail.com

Campania: Sig. Paolo Morgera
ischia@associazioneepilessia.it

Calabria: Sig. Giuseppe Romagnosi
calabria@associazioneepilessia.it

Sicilia: Sig.ra Martina Giustolisi
sicilia@associazioneepilessia.it

Puglia: Sig.ra Loredana De Nicolò
puglia@associazioneepilessia.it

Toscana: Sig.ra Viola Chianucci
toscana@associazioneepilessia.it

Sardegna: Sig.ra Giada Miscera
sardegna@associazioneepilessia.it



Associazione Italiana Epilessia
Sede Nazionale

Via San Donato 150 - 40127 Bologna
Tel. 366 7366949

www.associazioneepilessia.it
info@associazioneepilessia.it

Seguici su:



Essere un membro
di Associazione Italiana Epilessia
ti ricorda che non sei solo.

Unisciti a noi.



www.associazioneepilessia.it
info@associazioneepilessia.it

Aiuta i tuoi cari che lottano
contro questa malattia: facciamo rete!
È importante conoscere il modo in cui
l'epilessia può influenzare le loro vite,
il loro futuro, le loro opportunità.

Chi siamo

L'Associazione Italiana Epilessia è un'associazione di volontariato iscritta nel Registro Unico Nazionale del Terzo Settore (RUNTS).

Tanti anni di esperienze vissute e le attività svolte intorno a questa patologia, hanno portato AIE a dare risposte concrete a domande concrete.

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, l'impegno e la tenacia sono gli ingredienti perché esso si determini.

L'epilessia nei numeri



I nostri obiettivi principali

L'Associazione Italiana Epilessia si sta attivamente impegnando:

1 Per sostenere la ricerca scientifica orientata alla cura dell'epilessia

2 Per fare in modo che venga riconosciuto il diritto alla somministrazione dei farmaci in orario scolastico

3 Per diffondere informazioni corrette sull'epilessia e combattere il pregiudizio

4 Per portare a conoscenza delle istituzioni, del mondo del lavoro e scolastico le problematiche legate al mondo dell'epilessia

5 Per 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

L'Associazione Italiana Epilessia si sta attivamente impegnando affinché:

sia finanziata la ricerca scientifica;

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;

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, delle loro famiglie e caregivers;

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