

BULLETIN D'ADHÉSION

NOM _____

Prénom _____

Adresse _____

Tél. _____

E-mail _____

Je désire : adhérer renouveler l'adhésion

en qualité de : personne épileptique
 parent/grand-parent d'une personne épileptique
 conjoint d'une personne épileptique
 ami(e) d'une personne épileptique
 professionnel association

et je joins le montant de ma cotisation par chèque
à l'ordre d'Épilepsie-France :
 membre actif : 30 euros
 membre bienfaiteur : à partir de 40 euros

Je désire recevoir la Lettre d'Information par :
 courriel voie postale.

Désirez vous être contacté(e) pour apporter une aide
ponctuelle : non oui.

Afin de nous permettre de mieux situer par tranches
d'âge, les personnes concernées par les adhésions,
nous vous prions de bien vouloir indiquer ici l'âge de la
personne épileptique :

Date

Signature

**Bulletin d'adhésion
à renvoyer à :
Épilepsie-France
13 rue Frémicourt
75015 Paris**

Épilepsie
ensemble
nous sommes plus forts
pour avancer.
Rejoignez-nous !

NOS ACTIONS

- **Groupes de parole - Groupes de rencontres, sorties**
- **Ressources documentaires - Vacances enfants et adultes**
- **Forum - Éducation thérapeutique du patient**
- **Écoute, orientation sociale et médicale**
- **Informations, conférences, tables rondes**
- **Interventions et accompagnement scolaires, professionnels**
- **Insertion professionnelle - Epi-emploi**
- **Sommet national annuel de l'épilepsie**

Mise à jour mai 2019 - Relecture Siège Épilepsie-France

ÉPILEPSIE-FRANCE

L'ASSOCIATION
DES PERSONNES
ET FAMILLES
CONCERNÉES
PAR L'ÉPILEPSIE



SIÈGE SOCIAL • 13 rue Frémicourt - 75015 PARIS
Tél. : +33 (0)1 53 80 66 64
www.epilepsie-france.fr • contact@epilepsie-france.fr

 Épilepsie-France

Lézartgraph • Mai 2019

RÉUNIR • SOUTENIR • INFORMER • CONSEILLER



QU'EST-CE QUE L'ÉPILEPSIE ?

+ de 750 000 personnes en France

sont concernées par l'épilepsie, dans toutes les tranches d'âge, dans tous les milieux. Ce n'est ni une maladie contagieuse ni une maladie mentale.

C'est une maladie **neurologique** liée à un dysfonctionnement de l'activité cérébrale qui se traduit par la répétition de crises spontanées dont les signes sont en relation avec la région cérébrale affectée. En raison de leurs aspects multiples on parle plutôt des épilepsies.

DIFFÉRENTS TYPES DE CRISES

Les crises généralisées : elles se manifestent par une perte de conscience, une chute, et de violentes secousses de tout le corps.

Les absences qui font partie des crises généralisées sont de brèves ruptures de contact survenant plutôt chez le jeune enfant.

Les crises partielles : elles se manifestent de façon variable, selon la région du cerveau d'où part la décharge, se traduisant par exemple par des mouvements involontaires, des troubles du langage, des gestes inappropriés, de la confusion... Les crises partielles peuvent se généraliser secondairement.

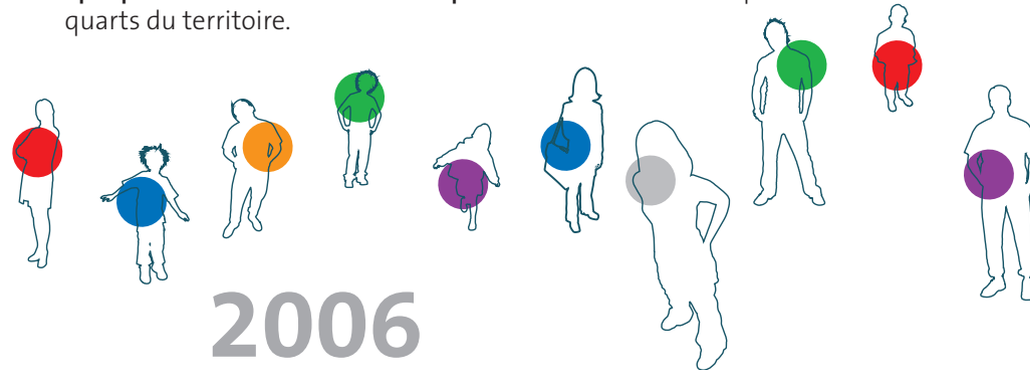
LES CONSÉQUENCES POUR LES MALADES ET LEURS FAMILLES

- Effets secondaires des traitements
- Mal-être
- Difficultés à l'école ou dans le milieu professionnel
- Sentiment d'exclusion
- Isolement

Vivre avec l'épilepsie complique le quotidien. Ce dont les personnes épileptiques ont le plus besoin, c'est de compréhension et de tolérance.

QUI SOMMES-NOUS ?

- **Épilepsie-France est une association** qui résulte de la fusion en 2006 de deux associations :
 - **Arpeije** (association pour la recherche pour l'éducation et l'insertion des jeunes épileptiques).
 - **Le BFE** (le Bureau Français de l'Épilepsie).
- **Épilepsie-France représente les patients** dans de nombreuses instances de santé publique.
- **Épilepsie-France dispose d'un Conseil d'Administration** composé de **12 sièges** réservés aux personnes épileptiques, à leurs proches et à leurs amis et **6 sièges** réservés à des professionnels.
- **Épilepsie-France rassemble des représentants territoriaux** qui couvrent les trois quarts du territoire.



2006
FUSION ARPEIJE ET BFE
CRÉATION EPILEPSIE FRANCE

2014
RECONNAISSANCE
D'UTILITÉ PUBLIQUE

2015
NOMBRE D'ADHÉRENTS EN
CONSTANTE AUGMENTATION

+ 300 000 € annuels
d'actions en faveur des
personnes atteintes
d'épilepsie

LES OBJECTIFS D'ÉPILEPSIE-FRANCE

LES NEUF OBJECTIFS D'ÉPILEPSIE-FRANCE :

1. réunir les patients, leurs proches, les intervenants et les aidants, les informer sur tous les aspects de la maladie, ses conséquences, et leur proposer des lieux de réflexion et d'échanges sur l'épilepsie ;
2. être une force de proposition auprès des pouvoirs publics ;
3. favoriser l'insertion scolaire, professionnelle, sociale des personnes épileptiques, et leur accès au droit commun ;
4. améliorer la qualité de vie des personnes épileptiques ;
5. favoriser la recherche sur l'épilepsie ;
6. contribuer à la formation des personnes concernées et intéressées par l'épilepsie dans les services de l'éducation, de la santé et de l'administration ;
7. informer le public, afin d'améliorer la représentation de la maladie épileptique et l'accueil de la personne épileptique dans la société ;
8. assurer le conseil et l'aide juridique aux personnes épileptiques, défendre les droits des malades épileptiques ;
9. œuvrer pour la fédération des actions entreprises par les associations réunissant des personnes épileptiques.

Pour atteindre ses objectifs, Épilepsie-France a développé des services permettant d'apporter des informations, des conseils, une aide et un soutien à ses adhérents. Épilepsie-France permet à ses adhérents de rompre avec l'isolement et le silence dont ils souffrent, qu'ils soient enfants, adolescents, adultes ou parents. Pour contribuer à cette action et promouvoir la cause des personnes épileptiques, adhérez à Épilepsie-France.

Ensemble, nous sommes plus forts pour avancer !

Remplissez le bulletin d'adhésion au dos et adressez-le aujourd'hui même, avec votre cotisation, au siège de l'association. Ou adhérez en ligne en quelques clics :

www.epilepsie-france.fr