

**L'epilessia
non mi ha fermato !!!**



Napoleone
Bonaparte

*E.L.O. Onlus – Epilessia Lombardia Onlus
è un'associazione di volontariato nata
come punto di riferimento
per le persone con epilessia
ed i loro familiari.*

*Gli scopi sono di tutelare, sostenere e
difendere gli interessi dei malati e delle
loro famiglie, di informare e
sensibilizzare su tutte le problematiche
mediche, sociali e discriminanti legate a
questa patologia.*

ELO - Epilessia Lombardia Onlus
Via Laghetto 2 - 20122 Milano
Tel 02.76000850 Fax 02.76020177

Sito: www.epilessialombardia.org

Mail: info@epilessialombardia.org

Cod.Fisc. 97090220159

c/c postale 30671200

Sedi provinciali:

COMO Fraz. Tavernola – Via Polano 63
Cell. 339.2949042

CREMA Osp. Maggiore – Via Macallè 14
Cell. 335.8274340

LODI Azienda Ospedaliera Lodi - V.le Savoia 10
Cell. 393.9239577

MANTOVA Uonpia Terr. Osp. C. Poma – Viale Piave 1
Cell. 347.4361163

MONZA-BRIANZA Osp. San Gerardo
Via G. B. Pergolesi 33
Tel. 039.2334.356 - Cell. 393.9239577

PAVIA Via Golgi 39
Cell. 349.7174300

VARESE Osp. Circolo-Fond. Macchi – ADULTI
Tel. 0332.499767

Ospedale del Ponte – INFANTILE
Cell. 393.9239577



EPILESSIA LOMBARDIA ONLUS
Sede provinciale di Monza-Brianza

**EPILESSIA:
dentro e fuori l'ospedale**

12 dicembre 2008 - ore 20

**Aula conferenze
"VILLA SERENA"
ingresso automezzi - 1° piano**

**A.O. San Gerardo
Via Pergolesi 33 -MONZA**



**COMUNE DI
MONZA**

Assessorato alla Famiglia
e Politiche sociali



PROGRAMMA

Ore 20 Introduzione ai lavori e saluto:

Prof. Carlo Ferrarese

Direttore Clinica Neurologica A.O. San Gerardo

Dr.ssa Graziella Bogliun

Responsabile Centro Epilessia A.O. San Gerardo

Nunzia Lo Russo

Vice Presidente ELO

Autorità locali

INTERVENTI E RELATORI:

Moderatore: Prof. Enrico Maria Pogliani

Referente programmi scientifici E.L.O.

Presentazione Centro Regionale Epilessia della nostra A.O. San Gerardo

Dr.ssa Graziella Bogliun

Responsabile Centro Epilessia A.O. San Gerardo

Gestione pratica del paziente con epilessia

Dr. Ettore Beghi

Presidente L.I.C.E. (Lega Italiana Contro l'Epilessia)

Presentazione vecchi e nuovi farmaci

Dr. Vittorio Crespi

Direttore dell'Unità operativa di Neurologia A.O. Vimercate

L'esperienza e le risorse del nostro ospedale nella diagnosi e nella cura dell'epilessia in età evolutiva

Dr. Daniele Griani

Responsabile Neurofisiologia Pediatrica A.O. San Gerardo

Sensibilizzazione sul territorio per una formazione sempre più sociale

Dr.ssa Elisabetta Bacca

Responsabile Distretti UONPIA A.O. Vimercate (Osp. Desio)

Importanza delle attività attraverso le relazioni d'aiuto

Patrizio Persi

Coordinatore attività E.L.O.

Impegno umano per un rinnovamento culturale

Nunzia Lo Russo

Responsabile Sezione E.L.O. Monza-Brianza

Familiari e volontariato: aiutare per aiutarsi

Apollonia Pawlina – Rosa Cervellione – Simona Borroni

Dibattito conclusivo

L'epilessia è una malattia neurologica caratterizzata da fenomeni transitori (le crisi epilettiche) che sono la manifestazione di un'esagerata attività di gruppi di cellule del cervello.

90.000 persone in Lombardia,

500.000 in Italia e

6.000.000 in Europa,

hanno attualmente una epilessia attiva.

Lo STIGMA del malato di Epilessia

Si intende la caratteristica sociale negativa conferita all'epilessia dalla cultura e dalle tradizioni e anche da molte legislazioni. In questo stigma predominano paura e malintesi che sfociano in vera e propria discriminazione e conseguentemente in emarginazione o, peggio ancora, in auto-emarginazione degli epilettici. Disoccupazione e sottoccupazione tra le persone con epilessia esistono tuttora, in tutte le parti del mondo, ed in misura più marcata d'ogni altro tipo di malattia.

I malati di Epilessia ed in particolare quelli che possono e riescono a controllare il numero delle crisi, scelgono di non rivelare pubblicamente il loro stato di malessere. Apparentemente essi conducono una vita normale, ma la realtà è molto diversa. La paura di una crisi in un luogo pubblico li attanaglia e li condiziona pesantemente. Nei rapporti interpersonali, negli affetti e sul posto di lavoro, inoltre, incombe sempre la minaccia del licenziamento per atteggiamenti incomprensibili.

*L'Epilessia è stata riconosciuta come
"Malattia Sociale" sin dal 1965.*

La nostra Associazione nasce nel 1974 come Associazione Lombarda per la lotta contro l'Epilessia e nel giugno del 2006 varia la denominazione sociale e diventa

EPILESSIA LOMBARDIA ONLUS

Inizialmente alcuni pazienti che avevano risolto i loro problemi di salute, unitamente ai genitori ed ai medici più sensibili alla malattia epilettica ed alla qualità della vita dei soggetti con epilessia, sentirono l'impulso di sensibilizzare l'opinione pubblica sui problemi legati a tale patologia.

L'Associazione ha come obiettivo primario la tutela delle persone con epilessia ed i loro familiari e promuove ogni iniziativa volta a favorire la prevenzione della malattia e l'eliminazione dei pregiudizi sociali ad essa connessi.

Fornire benessere psicologico e inserimento sociale e farsi carico dei problemi socio-sanitari e lavorativi verso gli enti pubblici.

L'Associazione organizza

- laboratori per il tempo libero
- periodi di vacanza con accompagnatori e assistenti specializzati
- gruppi di auto aiuto per giovani, adulti e genitori
- attività ludiche e sportive

L'epilessia non appartiene a quel gruppo di malattie che beneficiano di molti fondi per la ricerca. E' auspicabile pertanto che questa tendenza sia invertita in futuro anche con l'aiuto delle istituzioni.