

Le Fil d' ARIANE

Association **ARIANE**

Siège : Maison des Associations - 6 place de la Manu - 44000 NANTES
Bureau : Locaux de l'APF - 22 boulevard des Deux Croix - 49100 ANGERS
 Tél. / Fax NANTES : 02 40 58 01 85 ou 06 26 53 65 99

AGIR RENCONTRER INFORMER APPORTER une **NOUVELLE IMAGE** des **ÉPILEPSIES**

Au sommaire ce trimestre...

- ◆ ÉDITORIAL
- ◆ INFORMATION-DEBAT
- ◆ ENQUETE EVOLUTIONS
- ◆ LES MAISONS MEDICALES DE GARDE
- ◆ TEMOIGNAGE
- ◆ VIE DE L'ASSOCIATION
- ◆ Le Comité National pour l'Epilepsie
- ◆ BULLETIN d'ADHESION
- ◆ INFOS PRATIQUES



ANGERS et sur NANTES pour les personnes concernées par la maladie, et cela est très important.

L'association enregistre également le départ (*pour raison professionnelle*) d'une des membres du conseil d'administration sur NANTES et participante active du groupe de travail de NANTES. Je voudrais ici la remercier pour tout le travail et la disponibilité dont elle a fait preuve durant ces années.

DES SOLEILS SONT EGALEMENT PRESENTS ET HEUREUSEMENT

Début 2012, nous avons eu la joie d'accueillir une personne qui a accepté d'accompagner et d'aider pour la permanence de NANTES tous les quinze jours. Et une autre qui nous a rejoint pour apporter une aide à nos futurs actions, cette aide sera précieuse sur NANTES en particulier.

Les organismes reconnaissent et aident financièrement les projets que l'association leur présente dans différents domaines et en particulier pour l'information et cela depuis des années. J'en profite pour les remercier, car sans eux, rien ne serait possible.

De grandes manifestations se font jour, dans les mois à venir, pour faire avancer la reconnaissance de la maladie, l'aide concrète aux personnes pour acquérir toujours plus d'autonomie. Nous travaillons avec une association nationale Epilepsie France (E.F), une pratique qui a fait ses preuves dans d'autres pathologies (Le Diabète et la maladie d'Alzheimer par exemple) : l'EDUCATION THERAPEUTIQUE DU PATIENT : ETP : Qui prend les problèmes de la maladie dans sa globalité (médical, social et humain) Gageons que cette volonté apporte beaucoup d'amélioration dans le suivi des personnes atteintes d'Epilepsie. Ce fut aussi la volonté de nos prédécesseurs. Les choses avancent et cela est très bien.

Vous trouverez les détails de tous ces travaux dans les pages intérieures N'hésitez pas à venir nous rejoindre afin de pouvoir répondre plus favorablement aux personnes qui sollicitent notre aide.

Bon courage à toutes et à tous. Nous espérons votre présence dans les actions programmées.

Je me permets, chers adhérents, de vous souhaiter de Joyeuses fêtes de fin d'année 2012 à toutes et à tous.

Augereau Roger



ÉDITORIAL



L'AUTOMNE EST LÀ

L'automne est là, avec ces jours gris et pluvieux, mais aussi des journées où le soleil donne ses bienfaits.

L'été et le printemps sont déjà loin. J'espère cependant qu'ils ont permis à chacun de profiter de ces moments pour vous régénérer, jours difficiles dans certains cas, pour se libérer complètement des contraintes de cette pathologie, mais je veux croire que le beau temps vous a permis des moments plus favorables pour la détente, chez soi ou ailleurs afin de changer d'air tout simplement.

L'association, et son conseil d'administration connaissent aussi ces moments de grisaille notamment aux niveaux du groupe de parole de personnes de l'entourage d'Angers, qui ne pourra reprendre ses activités faute de personnes intéressées. Ces groupes sont pourtant jugés fort utile pour les personnes qui osent franchir le seuil de la rencontre. Chaque personne qui a participé et quitté au bout d'un moment a conclu que l'aide apportée par cette proposition de l'association était importante dans l'acceptation de leur condition et de leur vécu. Nous ne pouvons que regretter, se dire que les choses évoluent, à nous avec votre aide de trouver d'autres formules d'accueil où les gens puissent s'exprimer sans être jugés mais écoutés. Heureusement il reste encore les deux groupes sur

Information-débat

Informer : c'est l'objectif des conférences proposées chaque année à Nantes, à Angers depuis 1997, à Cholet en 2012. La prochaine est programmée le 17 novembre Salle de la Manu à Nantes. Elle aura pour thème « Epilepsie : enfance, adolescence ». Celle d'Angers est programmée le 2 février 2013 salle Daviers, boulevard Daviers. Le thème retenu est : « Epilepsie et entourage ».

Ces conférences sont surtout fréquentées par les personnes concernées par l'épilepsie, leurs proches et les professionnels du domaine de la santé. Elles y trouvent les informations spécifiques concernant la maladie pendant l'exposé des professionnels et réponses à leurs interrogations au cours du débat qui suit. Ces conférences sont aussi un lieu d'échange entre personnes concernées par une même pathologie.

Démystifier cette maladie pour favoriser l'intégration des personnes épileptiques, près d'un large public fait partie des demandes récurrentes dans les commentaires recueillis au cours de l'enquête, « **vos commentaires** ».

Informé sur les réalités des manifestations, c'est éviter l'effet de surprise quand la maladie impose sa réalité :

la crise, ses manifestations violentes, troublantes pour une personne non informée :

« Les crises font moins mal quand elles ne font plus peur aux autres »

René SOULAYROL,

« Les épileptiques ne se cachent plus pour guérir »

La bonne participation à la première conférence de Cholet en février 2012, quinze jours après celle d'Angers, a montré l'intérêt que présentait le rapprochement du public. La volonté d'ouvrir les informations le plus largement possible aux personnes non concernées ont conduit au projet d'information-débat dans six villes. Le diaporama « Epilepsie, manifestations premiers gestes, impact sur le quotidien du patient » sera utilisé comme support d'information et d'introduction au débat.

Le projet a été présenté à la CPAM du Maine et Loire et au RSI qui ont accepté de le financer à hauteur de 1000€. Les frais sont liés aux déplacements, impression d'affiches et locations de salles quand les villes sollicitées facturent.

Pour cette première expérimentation et compte tenu des financeurs, les villes retenues sont :

- CANDE : espace socioculturel du Candéen, 1 Avenue Firmin Tortiger le 7 septembre 2012 20h30

- DURTAL : Les portes de l'Anjou, relais service Publics, 11 Rue Joseph Cugnot le 21 septembre 2012 à 20h30
- SAUMUR : Espace Jean Rostand, Maison des associations de quartier, Rue Emmanuel Clairefond le 5 octobre 2012 à 20h30
- CHOLET : Amphithéâtre La Bruyère Rue Jean La Bruyère le 20 octobre 2012 à 15h
- St LAURENT des AUTELS : Salle Vives Alouettes le 7 décembre 2012 à 20h30
- CHALONNES SUR LOIRE : Salle des Meuniers, Place des Halles le 25 janvier 2013 à 20h30

Des affiches et flyers ont été préparés pour chacune de ces localités. Nous comptons sur l'aide des adhérents proches de ces villes pour promouvoir ces actions.

ARIANE

Vous invite à une

INFORMATION-DÉBAT :

L'ÉPILEPSIE :

- Manifestations
- Premiers gestes en présence d'une personne en crise
- Impact sur le quotidien du patient et son entourage

Les crises font moins mal au patient quand elles ne font plus peur aux autres.

Rendez-vous le vendredi 7 décembre 2012 à 20 h 30
Salle « Vives Alouettes »
St LAURENT des AUTELS
Renseignements : ☎ 06 26 53 65 99 ;
✉ : ariane-epilepsie@laposte.net
ENTRÉE LIBRE

ARIANE, association loi 1901,
membre associé du Conseil National pour l'Epilepsie,
Reconnue par l'Agence Régionale de Santé
Siège : 6 Place de la Manu 44000 NANTES
Bureau : 22 Boulevard des Deux Croix 49000 ANGERS

Ces actions sont un début de réponse à vos attentes.

Un bilan à hauteur de nos espérances, constituerait un excellent argument pour solliciter le soutien de financeurs d'autres départements.

Roger CHAMPION.

Enquête : évolutions

Lancée en juin 2011, l'enquête avait pour objectif principal de cerner la réalité des attentes en établissement d'accueil pour personnes souffrant d'une épilepsie « sévère ». Vous avez été nombreux à prendre le temps de répondre au questionnaire élaboré pour la circonstance. Nous vous en remercions. Avec plus de 100 ré-

ponses, aidés par quelques membres de l'ASTB (Association pour Sclérose Tubéreuse de Bourneville) vous avez donné une certaine crédibilité à l'enquête. Pour preuve, le document de synthèse réalisé a été présélectionné par la Ligue Française Contre l'Epilepsie (LFCE) pour être présenté, en tant que poster, aux Journées Françaises de l'Epilepsie (JFE) organisées en novembre 2012 à St Malo. Retenu aussi par PRIOR (Plateforme Régionale d'Information et d'Orientation sur les maladies Rares) pour être présenté au colloque organisé en décembre 2012 à Angers. Le document de synthèse présente bien sûr les chiffres obtenus pour les différents items abordés dans le questionnaire mais le recueil de commentaires, de témoignages que chaque répondant a pris le temps d'exprimer, constitue une véritable richesse. Cette richesse n'a pas échappé au jury de la LFCE ainsi qu'à PRIOR. Ces deux manifestations seront l'occasion de mettre en avant les difficultés rencontrées par certains d'entre nous pour vivre avec l'épilepsie ou pour accompagner une personne quand l'épilepsie est pharmaco-résistante ou compliquée d'un autre handicap. **Ce sera, nous l'espérons, un pas vers la recherche de solutions.**

Revenons sur les résultats de cette enquête. Un premier point a été présenté dans « Le Fil d'ARIANE » N° 43 en octobre 2011. Il était réalisé à partir des réponses en notre possession à cette date. Le taux de réponse cheminait vers les 20%. Ce chiffre a été dépassé, mais comme précisé dans le N° 44, les questionnaires reçus par la suite ont confirmé la tendance sans faire varier de façon significative les pourcentages. Par contre les commentaires, **vos commentaires**, ont contribué à enrichir le recueil qui occupe sept pages dans le document de synthèse qui en fait 22.

Pour mémoire vous pouvez vous procurer le document de synthèse en le demandant par courriel à :

« ariane-epilepsie@laposte.net »).

Le questionnaire abordait quatre items : situation du répondant face à l'épilepsie, situation scolaire ou professionnelle, l'intérêt pour un établissement d'accueil. Chacun de ces points ou items était abordé par des questions fermées. Sur chacun de ces items, un espace permettait l'expression ouverte. Un espace était réservé à l'expression de vos ressentis et attentes en fin de questionnaire.

Sans vous ennuyer avec les chiffres, il faut savoir que : 53% des répondants sont concernés personnellement par l'épilepsie, 60% sont confrontés à une épilepsie pharmaco-résistante. Un recoupement permet de faire un rapprochement entre épilepsie pharmaco-résistante et difficulté d'insertion professionnelle.

Concernant l'établissement d'accueil, 36% seraient preneur d'une place en établissement. Ce résultat prouve que la réflexion conduite dans le groupe de travail qui a maintenant trouvé un nom « **Epi Atlantique** » est justifiée. Certes dans l'état actuel des finances, il ne faut pas s'attendre à voir un établissement sortir de terre dans les mois qui viennent. Les réflexions s'orientent vers une recherche d'adaptation des établissements ayant une capacité à répondre. Ces adaptations devront prendre en compte les spécificités de l'épilepsie et

permettre l'accueil de personnes souffrant de cette pathologie. Ces adaptations passent par la formation du personnel aux spécificités de l'épilepsie, l'adaptation des locaux pour limiter les risques en cas de crise et certainement beaucoup d'autres points qui restent à déterminer. Un rapprochement vers d'autres associations, membres du CNE, ayant une expérience dans ce genre de projet, sera à envisager.

Le groupe de travail « Epi Atlantique » regroupe, des professionnels de la santé (Pr N GUYEN, CHU Angers, Dr GAUTIER, CHU Nantes, Dr LATOUR), PRIOR (Plateforme Régionale d'Information et d'Orientation sur les maladies Rares), des associations (ARIANE, ASTB), des établissements d'accueil de personnes handicapées, (ESEAN {Etablissement de Santé pour Enfants et Adolescents de la région Nantaise} [<http://www.esean.fr/001-mission.html>]).

Comme vous pouvez le constater, des avancées se font, certes à petits pas, mais elles constituent un progrès encourageant. Soyez convaincus que vos expressions dans le questionnaire ont donné un sens à la démarche entreprise et ont encouragé toutes les personnes engagées à poursuivre. Une limite pourrait toutefois venir du manque de disponibilité des bénévoles alors, au risque de me répéter, si vous disposez d'un peu de temps, venez-vous joindre à nous.

Roger CHAMPION

LES MAISONS MEDICALES DE GARDE

Les patients font appel à leur médecin, généraliste référent ou spécialiste, selon les règles habituelles de la médecine de ville, c'est-à-dire sur rendez-vous, dans la journée. Mais en soirée, et le week-end, quand les cabinets médicaux sont fermés ?

Pour répondre à ces attentes, et prendre en compte un déficit de soins dans certaines zones périurbaines et rurales, les médecins se sont organisés. Localement, des médecins, volontaires, regroupés ou non en association, assument, à tour de rôle, des gardes, dans une « maison médicale de garde » (MMG). Cette maison rayonne sur plusieurs communes ou cantons. Les locaux sont, le plus souvent, mis à disposition par les communes, après travaux. Les médecins généralistes d'astreinte disposent, sur place, du matériel nécessaire pour mener les consultations, et réaliser les premiers soins.

Ces maisons, dénommées « Cabinet Ambulatoire pour la Permanence des Soins » (CAPS) sont de création récente. Leur situation est hétérogène, en nombre et en fonctionnement, selon les départements. Ce système est une alternative, plus rapide et plus efficace, que le recours aux services des urgences de l'hôpital ou de la clinique. Les horaires sont, par exemple, en semaine de 20 heures à minuit, le samedi de 17 heures à 20

heures, le dimanche de 9 h à 12 h et de 17 h à 20 heures.

Cependant, l'utilisation de ces maisons médicales de garde obéit à certaines règles. Le patient n'a pas à s'y rendre directement, de son propre chef. Ce n'est pas un cabinet médical de consultation, où l'on vient chercher une prescription en dehors des heures ouvrables.

Le patient doit appeler un centre régulateur. Dans certains départements, il faut appeler le « 15 », c'est-à-dire le service des urgences (Nantes, Sarthe). Une personne de permanence répond aux appels, et pose quelques questions, avant de passer la communication, soit au médecin urgentiste s'il y a urgence vitale, soit au médecin généraliste régulateur. Ce dernier peut, selon les symptômes décrits, donner un simple conseil suffisant, ou orienter le patient vers la maison médicale de garde, la plus proche de chez le patient. Il lui en donne l'adresse, et le code d'accès.

Dans d'autres départements, les patients n'appellent pas le Centre 15, réservé au SAMU, c'est-à-dire aux urgences, mais le numéro de téléphone d'un centre régulateur. Par exemple, le 02-41-64-33-00 pour le Maine-et-Loire, qui dispose déjà d'une douzaine de maisons médicales de garde.

Ces maisons médicales de garde ne doivent pas être confondues avec les « maisons de santé », qui sont des équipements financés par des collectivités. L'objectif est de maintenir une offre de soins sur un territoire, le plus souvent rural. On souhaite garder sur place les professionnels de santé, en leur offrant de bonnes conditions d'exercice. Ils y ont leurs cabinets, et peuvent mutualiser leur secrétariat, et leur comptabilité.

Une maison de santé, avec les horaires habituels, regroupe, par exemple, un ou plusieurs médecins généralistes, une sage-femme, un psychologue, un orthophoniste, un kiné, des infirmières libérales, un ostéopathe, une pédicure-podologue, un dentiste. Outre l'accueil, ces maisons peuvent disposer d'autres services : antenne de soins infirmiers à domicile, salle d'éducation thérapeutique, taxi-ambulance...

Un problème supplémentaire est celui du déplacement et transport des patients vers la maison médicale de garde la plus proche. Sont concernés notamment les personnes âgées et les patients sans voiture et sans entourage. Dans certaines zones, les maisons ont passé des accords avec des taxi-ambulances. Si les patients n'ont ni moyens de locomotion, ni entourage, ils doivent appeler le Samu (le « 15 ») ou les Pompiers (le « 18 »).

Etienne MANACH

Témoignage

*Ce témoignage nous a été communiqué par une adhérente.
Il peut rendre service
Il est publié avec son accord et sous sa responsabilité.*

Etant une grande épileptique spasmophile et tétanique, je vous suggère un petit truc si vous sentez une crise d'épilepsie arriver. Dans un premier temps, allongez-vous par terre avec de la glace ou une bouteille glacée sur la nuque. Puis relevez les jambes à la verticale sans bloquer votre respiration. Dans un deuxième temps, attendez qu'un début de migraine arrive. (il faut que le sang aille le plus rapidement possible au cerveau). Une fois que vous avez ressenti cela, vous pouvez enlever la glace ou la bouteille glacée et vous relever tout doucement. Cela évite la crise, avec le SAMU, les pompiers... C'est un magnétiseur qui m'a donné ce truc. Cela fonctionne à chaque fois.

HXM

Lecture



Les épileptiques ne se cachent plus pour guérir

Dialogue à l'usage des praticiens de l'épilepsie
René SOULAYROL
Editions : John Libbey EURO-TEXT (mars 2004)

Cet ouvrage n'est pas un livre sur l'épilepsie, mais sur l'épileptique et sa psychopathologie.

Un pédopsychiatre, spécialisé dans la psychopathologie de l'épilepsie, reçoit, à la fin de sa

carrière, une jeune patiente qu'il avait soignée quand elle était enfant et qui est actuellement guérie d'une forme d'épilepsie partielle.

Elle vient lui demander des explications sur ce qui s'est passé en elle, lui signifiant qu'elle veut avoir, non seulement des précisions médicales sur les symptômes, les mécanismes et les causes de l'épilepsie, mais aussi sur les bouleversements qu'elle a provoqués au plus profond d'elle-même dans la construction et le fonctionnement de sa personnalité.

Cette demande, qui correspond à ce que le médecin a cherché lui-même à connaître au cours de sa carrière, est le prétexte d'un dialogue en 13 entretiens au cours desquels la patiente peut exprimer son point de vue, de ce qu'elle a ressenti non seulement des effets de sa maladie et des consultations médicales mais aussi des bouleversements qui ont marqué sa vie d'épileptique.

Son avidité à se renseigner sur les effets physiques (les crises), les mécanismes et les causes de la maladie fait place au désir d'être comprise dans ce que l'épilepsie a imprimé dans ses processus psychiques les plus inconscients et qui ont accompagné sa vie quotidienne.

L'influence du milieu et de la culture lui est révélée par la lecture d'un conte africain dont l'exotisme lui permet de mieux comprendre comment l'épilepsie peut avoir des implications anthropologiques, loin d'être prises en compte chez nous, et qui ne se reflètent guère malheureusement que dans les préjugés fortement ancrés dans l'histoire même de l'épilepsie

La préface est de Joseph ROGER, président d'honneur de la Ligue Française contre l'Epilepsie. Il écrit « René SOULAYROL a une plume alerte, légère et ironique ce qui n'enlève rien à sa perspicacité ni à la pertinence de son écrit. Ce travail est une nouvelle contribution, originale, à ce domaine encore trop négligé de la psychopathologie de l'épilepsie et de l'aide que sa prise en compte apporte à la conduite médicale vis-à-vis de l'épileptique... » .

VIE de l' ASSOCIATION

Pour ARIANE, comme pour d'autres secteurs, la période estivale est marquée par un ralentissement de l'activité extérieure. La permanence téléphonique (06 26 53 65 99) reste assurée, la boîte mail est consultée chaque jour. En effet, la maladie, elle, ne tient pas compte du calendrier.



Un événement exceptionnel a mobilisé notre attention dès le printemps et tout au long de l'été : le remplacement du DR LATOUR, épiléptologue au CHU de

Nantes. Certes, même associé aux autres associations, ASTB, délégation EF44, nous n'avons pas de pouvoir sur le choix des compétences de son remplaçant mais il nous est apparu important d'insister sur **le remplacement à compétences équivalentes** près de la Direction du CHU, du Chef de service concerné et de la Directrice de l'ARS. Les réponses reçues montraient que nous avons été entendus. Aux dernières nouvelles, il semblerait qu'elles ne se concrétisent pas dans les faits. Nous sommes parfaitement conscients de l'importance du sujet pour les personnes concernées. N'ayons pas de préjugés. Nous avons précisé nos attentes près des autorités concernées en temps utile. **Nous avons besoin de vos ressentis concernant ce changement pour la réunion bilan programmé avec la direction du CHU en janvier 2013.**

En mai : les membres du Groupe de Travail Angers ont assuré la tenue du stand 'ARIANE au forum santé du collectif Belle-Beille - Lac de Maine le 23 mai. Ces manifestations sont, pour des personnes concernées par l'épilepsie, une opportunité permettant d'échanger. Là, comme souvent, nous constatons dans un premier temps la surprise de rencontrer des personnes qui osent parler ouvertement d'épilepsie. S'en suivent très souvent de longs échanges sur le vécu, la souffrance. Force est de constater que nombre d'épileptiques vivent

le plus souvent dans l'ombre, que cette présence permet d'entrer en dialogue et apporte soulagements.

Confrontées à l'intégration d'une personne souffrant d'épilepsie dans une équipe de collaborateurs, les ressources humaines du conseil général de Loire Atlantique, ont sollicité ARIANE pour animer une réunion d'information sur l'épilepsie, ses manifestations, les premiers gestes à accomplir en présence d'une personne en crise et l'impact social de l'épilepsie. Cette information s'est déroulée le 4 mai dans les locaux du conseil général. L'équipe était composée d'une vingtaine de personnes ; cette intervention a permis à la personne concernée de s'exprimer face à ses collègues, à l'ensemble des membres de l'équipe de mieux comprendre le vécu, son vécu, et d'échanger sur les pratiques à venir. Tous paraissaient ouverts et prêts à faire un maximum pour faciliter la vie de la personne concernée tout en préservant l'efficacité de l'équipe.

Cette même information a été programmée à la demande des ressources humaines de la municipalité de St Barthélemy d'Anjou pour le personnel chargé de l'accueil du public. Elle s'intègre dans un cycle où six handicaps sont abordés : mal voyant, mal entendant, handicap moteur, handicap mental, handicap psychique et épilepsie (1 heure et demi par handicap sur un jour et demi). Deux groupes ont bénéficié de ces formations les 24, 26 avril et 5, 7 juin. Un troisième est programmé les 25 et 27 septembre.

Concernant l'épilepsie, ces formations ont pour objectif de minimiser l'effet de surprise que présente la survenue d'une crise espérant ainsi favoriser l'acceptation de l'épilepsie par les personnes informées et de fait l'intégration des personnes épileptiques. L'effectif des participants est entre 10 et 25 personnes.

Il est très rare que dans les groupes, il n'y ait pas une ou plusieurs personnes confrontées à l'épilepsie d'un proche (l'épilepsie touche 0,8% de la population, ≈ 500 000 personnes en France). Aborder ouvertement l'épilepsie leur offre l'occasion de se dévoiler, de parler d'un sujet trop longtemps masqué. Ces formations sont l'occasion d'échanges, de partages d'expériences.

Le ralentissement de l'activité extérieure pendant la période estivale a été compensé par la préparation des 6 séances d'information-débat programmées entre septembre 2012 et janvier 2013, (Voir information). Pour chacune, une fois la localité déterminée, il faut trouver et réserver la salle, concevoir et faire imprimer les affiches. Affiches et flyers qu'il faudra ensuite distribuer.

Bien que traditionnelle, la préparation de la conférence du 17 novembre à Nantes a donné un certain travail au Groupe de Travail de Nantes : recherche des intervenants, réalisation de l'affiche ...

Ces activités, ces actions contribueront, espérons le, à faire avancer la cause de l'épilepsie dans la région. ARIANE vit sa 15^{ème} année. Le bureau est en place depuis 5 ans. Pour un bonne dynamique, il faudrait envisager son renouvellement. Nous sollicitons vos candidatures.

Roger CHAMPION

Le Comité National pour l'Épilepsie

Le CNE a tenu son assemblée générale suivie du conseil d'administration le 22 juin. Ariane était représentée en tant que membre associé.

Un membre de l'association suit la formation « patient aidant ressource en Education Thérapeutique de Patient (ETP)° proposée par Epilepsie France et le CNE,

Journées Nationales pour l'épilepsie

Les Journées Nationales pour l'Épilepsie (JNE) patronnées par le Comité National pour l'Épilepsie (CNE) sont organisées tous les deux ans en novembre. (Les années paires)

La conférence de Nantes sera placée dans le cadre de ce programme.

ADN - RÉSISTANCE - INGENU - AFFRONTER UNE NOUVELLE IMAGE DE L'ÉPILEPSIE



CONFÉRENCE-DÉBAT ayant pour thème :

EPILEPSIE, ENFANCE ET ADOLESCENCE

qui sera animée par :

Docteur Agnès GAUTIER

Neurologue en pédiatrie à l'Hôpital de la Mère et l'Enfant à NANTES

Mr Denis PINEAU : Psychologue de l'éducation

Mme Anne LEROUX : infirmière scolaire et un représentant de l'association « HANDISUP »

le samedi 17 novembre 2012 à 15H00

à la Maison des associations

10, boulevard Stalingrad à NANTES

Tram ligne 1 arrêt « manufacture » ou « moutonnerie »

Renseignements : ☎ 06 26 53 65 99

ariane-epilepsie@laposte.net

ENTRÉE LIBRE



ARIANE, association loi 1901,
membre associé du Comité National pour l'Épilepsie,
Reconnue par l'Agence Régionale de Santé
Siège : 6 Place de la Manu 44000 NANTES
Bureau : 22 Boulevard des Deux Croix 49000 ANGERS

La pièce Et Pi et pi qui sera jouée au Théâtre de l'Hôtel de Ville (THV) à St Barthélemy d'Anjou le mardi 20 novembre 2012 à 20 heures. par la troupe « Les Trois Tortues » de Trélazé. Cette pièce, écrite par Henry BRANDET, sera en introduction à un débat sur l'épilepsie avec la participation de neurologues épileptologues et psychologues.

L'entrée sera gratuite.

BULLETIN D'ADHÉSION 2012

Nom, Prénom :

Adresse :

CP, Ville :

Tél. :

adhésion minimum : 25 €

adhésion normale : 35 €

adhésion de soutien : 50 €

En complément de mon adhésion, je souhaite verser à l'association ARIANE la somme de _____ à titre de don.

Bulletin à retourner au Siège (adresse en 1^{ère} page) accompagné de votre règlement (chèque établi à l'ordre d'ARIANE).

je souhaite recevoir un reçu.

Date/...../..... signature

Votre adhésion renforce la représentativité de l'association.

C'est un engagement de soutien à son activité.

INFOS PRATIQUES

Permanences à **NANTES** :

les 1^{er} et 3^{ème} vendredis de chaque mois de 15h à 17h00

6 place de la Manu, près de la Maison des Associations, à NANTES

Téléphone : 02 40 58 01 85 ou 06 26 53 65 99

Permanences à **SAINT NAZAIRE** :

Écoute téléphonique : 02 40 88 59 11 (nouveau numéro)

les mercredis et samedis (après midi, de préférence)

Permanences à **ANGERS** :

les 2^{ème} et 4^{ème} vendredis de chaque mois de 14h00 à 15h00

(sauf pendant les vacances scolaires) dans les locaux de l'APF, au 22 boulevard des Deux Croix à ANGERS.

Nous contacter :

Téléphone : 02 40 58 01 85 / 06 26 53 65 99

Messenger: ariane-epilepsie@laposte.net

ARIANE est une association Loi 1901,
membre associée du Comité National pour l'Épilepsie,
agrée par l'Agence Régionale de Santé des Pays de la Loire

Responsable de la publication : Roger AUGEREAU
Équipe de rédaction : É. MANACH, Roger CHAMPION
ARIANE, 6 place de la Manu, 44000 NANTES

Avec les soutiens de :

La Mairie de NANTES,
Les CPAM de Loire-Atlantique et du Maine-et-Loire,
La MSA du Maine-et-Loire,
Le Conseil Général du Maine-et-Loire et de Loire-Atlantique,
Le CCAS de SAINT BARTHÉLÉMY D'ANJOU,
Le RSI (Régime Social des Indépendants),
Harmonie Anjou & Harmonie Loire-Atlantique
Talents & Partage
Groupama St Barthélemy d'Anjou

