

LE FIL D'ARIANE

L'épilepsie, parlons en ...

Agir
Rencontrer
Informer
Apporter une
Nouvelle image des
Epilepsies

SOMMAIRE :

- L'éditorial 1
- Le devenir des personnes souffrant d'épilepsie 2
- Forum du Bénévolat à Nantes 3
- Journées Françaises de l'Epilepsie 2014 4
- Journées internationales de l'Epilepsie à Angers 5
- A vos agendas 6

L'éditorial



Comme l'oiseau !

Depuis que le monde est monde, l'homme a toujours rêvé de voler plus haut afin d'atteindre les astres. Qu'il serait doux de pouvoir pour un instant, s'évader de notre quotidien, qui parfois pèse lourd. Depuis longtemps maintenant, quelques personnes ont la volonté de se réunir pour porter plus haut, les problèmes liés à l'épilepsie. Ils atteignent le niveau qui nous semblait improbable il y a quelques années encore : faire reconnaître la maladie auprès des pouvoirs publics.

Des progrès techniques propres à cette maladie sont observés tous les jours. Un long chemin reste à parcourir pour que nous ressentions vraiment les bénéfices de cette technologie. Nous comprenons volontiers que les patients et l'entourage soient impatients de constater dans les faits ces améliorations, et peuvent se dire que cela ne va pas assez vite. Nous avons le sentiment que l'attention portée aux malades de notre société, par les neurologues et les épéptologues, en dehors du traitement est davantage pris en considération. La participation des aidants et des associations pour accompagner, en complément du médical semble faire son chemin. L'information et les explications nécessaires à la compréhension de la maladie suite au diagnostic progressent. Cela doit encore s'améliorer afin que les patients et les aidants puissent mieux appréhender la maladie.

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

En plus de cette prise en considération, ARIANE continue de proposer des informations sur les gestes à faire et ne pas faire en présence d'une personne en crise, et sur ses conséquences sociales. Fin 2014, nous avons assisté aux Journées Françaises de l'Epilepsie à NANCY et continué les actions déjà commencées qui doivent se prolonger en 2015. L'association ARIANE a continué ses écoutes téléphoniques et ses actions diverses afin d'essayer de changer l'image négative de cette pathologie. Une Journée Internationale de l'Epilepsie (J.I.E), a été organisée le 9 février 2015 dans les services neurologiques et neuro-pédiatrie du CHU d'Angers. La troupe de théâtre des R-Culéens d'Angers s'investira pour ARIANE le 27 février 2015. Suite à l'enquête initiée par l'association en 2011, un questionnaire est proposé à une certaine d'établissement



pour déterminer leur vécu et leur besoin, ce questionnaire a été constitué par un organisme officiel : LE CREA. Des contacts ont été pris avec un neurologue de la Roche/Yon en Vendée qui souhaite s'appuyer sur l'expérience et sur la nécessité de travailler avec une association. Sur NANTES, l'association a participé au Forum de France bénévolat. Une nouvelle conférence est programmée le 24 Mars 2015 à AVRILLE près d'ANGERS. Des démarches ont été entreprises pour permettre aux enseignants, professeurs d'être informés sur la maladie. On espère que cette démarche permettra aux enfants, aux jeunes atteints d'épilepsie de trouver leur place dans les collèges, les lycées et les écoles. Bien d'autres choses encore sont en projet pour les responsables de l'association. L'Assemblée Générale est programmée le 25 avril 2015. Vous trouverez, plus de détails sur toutes ces actions dans les pages intérieures ou sur le site de l'association: ariane-epilepsie.fr.

Changer l'image des épilepsies dans notre région.

Restons optimiste en l'avenir, même si cela n'est pas vraiment visible pour les patients, de gros progrès ont été faits en particulier par les services médicaux et sociaux depuis que l'association existe en Mars 1997. Plus nous serons de bénévoles, plus vite nous réussirons à atteindre notre objectif. Les choses avancent, les projets intéressants pour le malade et son entourage ne manquent pas, n'hésitez pas à venir nous rejoindre.

Bon courage et meilleurs vœux à toutes et tous, chers adhérentes, adhérents, chers amies (s), pour cette nouvelle année 2015.

Roger Augereau

Le devenir des personnes souffrant d'épilepsie

Enquête 2011 et maintenant ?

Vous avez été nombreux à répondre à l'enquête réalisée entre juin et décembre 2011. Rappelez-vous : cette enquête avait pour objectif de cerner les situations et attentes des personnes concernées par l'épilepsie. Votre contribution a permis la réalisation d'un document de synthèse regroupant analyse des chiffres et remarques formulées par plus de cents personnes ayant répondu.



Ce document de synthèse (fil d'ARIANE n° 47) a servi de base à la réalisation d'un « poster » synthétisant les résultats par le Dr LATOUR. Ce poster a été proposé à la Ligue Française Contre l'Épilepsie (LFCE) qui l'a retenu pour une présentation aux Journées Françaises de l'Épilepsie (JFE) à St Malo du 7 au 10 décembre 2012. L'enquête a aussi été présentée au cours du colloque « Épilepsies sévères de l'enfant et de l'adulte » organisé par PRIOR (Plateforme Régionale d'Information et d'Orientation pour les maladies Rares) le 18 /12/ 2012. Cette enquête, œuvre de bénévoles, révélait l'existence d'un réel besoin dans la région Pays de la Loire.

Une suite sera donnée dans le cadre d'une étude intitulée « REPEHRES (Recensement des Populations En situation d'Handicaps Rares et Epilepsies Sévères) Pays de Loire » réalisée par le CREAI (Centre Régional pour l'Enfance et l'Adolescence Inadaptée) à la demande de FAHRES (Fédération d'Associations Handicaps Rares et Epilepsies Sévères). ARIANE est impliquée dans le Comité de pilotage dont la première réunion s'est tenue le 23 octobre 2014 à Nantes. Cette enquête est orientée vers les établissements accueillant enfants et adultes ESMS (Etablissements et Services Médico-Sociaux). Elle a pour objectif de recenser les personnes concernées par l'épilepsie accueillies dans les établissements de la région et de faire le point sur les besoins en accompagnement médical de ces établissements pour accueillir les personnes, enfants ou adultes, souffrant d'épilepsie. Cette démarche est en cohérence avec le schéma national d'organisation sociale et médico-sociale pour Handicap de la CNSA (Caisse Nationale de Solidarité pour l'Autonomie).

S'il était permis en 2011 de s'interroger sur le rôle d'une association comme ARIANE réalisant son enquête, force est de constater qu'elle a sans doute permis d'engendrer la réflexion. Attendons maintenant les résultats de l'enquête pilotée cette fois par des instances officielles. Soyons convaincus que les patients épileptiques bénéficieront, à terme, de ces démarches. Vous trouverez à suivre 2 liens vous conduisant vers les sites du CREAI et de FAHRES.

<http://www.creai-nantes.asso.fr/>

<http://www.fahres.fr/>

Handicaps Rares Equipe Relais (HREER), Handicap Rare Epilepsies Sévères

Adhérents d'ARIANE, nous sommes majoritairement concernés par l'épilepsie, la nôtre, celle d'un proche. Les échanges permis au sein de l'association permettent de vérifier qu'il n'y a pas une mais des épilepsies nombreuses et différentes, que l'impact sur le quotidien du patient et de son entourage est très dépendant de la forme d'épilepsie, de la fréquence des crises quand elles persistent. De ce fait, il est concevable que dans certains cas, l'épilepsie peut être considérée comme sévère. Fort heureusement ces cas ne sont pas très nombreux, ils sont rares. D'où cette notion d'Handicap Rare Epilepsie Sévère.

Le schéma handicaps rares prévoit une organisation des soins avec un centre de ressource national (FAHRES pour les épilepsies) et des équipes relais de ces centres dans les régions ou grandes régions. Dans ce cadre, les ARS ont lancé les appels à projets. PRIOR, (Plateforme Régionale d'Information et d'Orientation pour les handicaps Rares) a fédéré un certain nombre d'organismes et associations pour répondre à cet appel d'offre. ARIANE est partenaire pour cette réponse. La candidature présentée par PRIOR a été retenue par l'ARS Pays de la Loire. ARIANE est membre de l'équipe relais handicap rare sur la région. L'équipe relais est en phase d'installation. Modestement, nous pourrions ainsi apporter notre « expertise » dans l'accompagnement des personnes épileptiques, ceci dans le plus grand intérêt des personnes concernées.

Le CREAI Pays de la Loire, association créée par arrêté ministériel en 1964 a pour mission d'apporter une expertise indépendante auprès des services de l'Etat, Collectivités, organismes gestionnaires d'établissements et services accueillant et/ou accompagnant des enfants, adolescents, adultes handicapés et personnes âgées.



La FAHRES, Fédération d'Associations Handicap Rare et Epilepsie Sévère gère le Centre National de Ressources Handicaps Rares à composante Epilepsie Sévère est un établissement médico-social. FAHRES est une association loi 1901 née de l'Union de deux acteurs de l'accompagnement médico-social des personnes souffrants d'épilepsies sévères : l'association Établissement Médical de la Teppe (La Teppe) et l'Office d'Hygiène Sociale (OHS).

Le Centre National de Ressources pour les Handicaps Rares à composante Epilepsie Sévère a été créé en 2013 dans le cadre de la stratégie nationale sur les handicaps rares dont les orientations ont été fixées par le Schéma national pour les handicaps rares 2009-2013.

Son objet est d'améliorer la qualité de vie des personnes atteintes d'une ou plusieurs déficiences graves et d'une épilepsie sévère, et celle de leurs familles; de favoriser leur autonomie et leur protection, l'exercice de la citoyenneté, la prévention des exclusions et la correction de leurs effets.

Les situations où des déficiences graves sont associées à des épilepsies sévères nécessitent, pour bénéficier d'un accompagnement adéquat et de solutions adaptées à cette situation, de faire appel à une expertise particulière, et à des savoir-faire, eux même rares mais accessibles auprès du Centre National de Ressources pour les Handicaps Rares à composante Epilepsie Sévère.

Le Dr DEVOS, neurologue au CHD de la Roche sur Yon, a exprimé le souhait de mieux connaître l'association. Une délégation conduite par Mme Thérèse COREAU, présidente, a fait le déplacement. Le Dr DEVOS nous a reçus accompagné de Mme Dupont cadre de santé du service neurologie. L'historique de l'association, ses activités, les documents d'information dont nous disposons leur a été présentés. L'intérêt du rapprochement entre patients et association de patients a été longuement évoqué.

D'un commun accord, un projet de conférence sur l'épilepsie a été envisagé en 2015.



Forum du Bénévolat à Nantes



Vendredi 23 janvier et samedi 24 janvier 2015, se déroulait à la manufacture des tabacs de Nantes, le forum du bénévolat. Ce salon organisé par l'association France Bénévolat a mobilisé un grand nombre de participants et de visiteurs autour du développement du bénévolat.

L'association A.R.I.A.N.E. a participé à cette manifestation.

Lors de la soirée inaugurale du jeudi 22 janvier, Chantal, Brigitte et Dominique ont assisté à la conférence animée par Dominique Thierry, président de France bénévolat, sur le thème « Les enjeux et les singularités du management associatif aujourd'hui » présidée par Mme Bassal adjointe à la vie associative, à l'égalité et à la lutte contre la discrimination à la mairie de Nantes.



Vendredi et Samedi, les bénévoles nantais :

- Chantal et Christine photo ci-dessus
- Solange et Sophie photo ci-contre
- Brigitte et Dominique photo ci-dessous

se sont relayés pour faire connaître notre association en répondant aux visiteurs intéressés par les nombreuses affiches sur l'épilepsie et la documentations mis à leur disposition.

Brigitte et Dominique ont également participé au plateau TV organisée par l'association TV SUR ERDRE.

Ils y ont présenté le projet de l'association : Agir, Rencontrer, Informer, Apporter une Nouvelle image des Epilepsies.

Vous pouvez revoir cet interview .en suivant le lien :

https://www.youtube.com/watch?feature=player_embedded&x-yl-cl=84838260&v=wi7kDeN79bs&x-yl-ts=1422327029#t=0



Etre utile, se battre pour faire connaître l'épilepsie, vivre de grands moments, découvrir des personnes différentes de soi, faire profiter les autres de ses compétences professionnelles ... il existe une infinité de raisons d'être bénévole. Et vous, pourquoi ne seriez-vous pas bénévole ?

L'association ARIANE a besoin de bénévoles, pour rester en concertation avec le corps médical et faire connaître l'épilepsie au sein des entreprises, des écoles...

De la mise sous pli des revues, en passant par la distribution de flyers, la rédaction d'articles, la tenue de stand, les témoignages dans les conférences, l'amélioration du site internet....chacun a sa place et tout nouveau bénévole sera le bienvenu.

Si vous voulez rejoindre notre groupe de bénévoles, contactez-nous par téléphone au : 06 26 53 65 99

ou par courriel : ariane-epilepsie@laposte.net

B.Deschamps

Journées Françaises de l'Epilepsie 2014

La Ligue Française Contre l'Epilepsie (LFCE) avait choisi Nancy pour l'organisation des Journées Française de l'Epilepsie (JFE) du 12 au 15 novembre 2014. La LFCE est une association regroupant des spécialistes de l'épilepsie. Elle est membre du Comité National pour l'Epilepsie (CNE) et lui offre un stand aux JFE. ARIANE, membre associé du CNE, membre d'EFAPPE, participe à la tenue de ce stand. C'est une opportunité pour faire connaître l'association, ses actions, près des professionnels de la santé œuvrant pour l'épilepsie pour qui ces journées sont des journées de formation.

Formation des professionnels aux JFE



De gauche à droite : Pierre Lahalle-Gravier, président Accueil Epilepsie grand Est, Mme Nathalie Griesbeck, députée européenne ambassadrice des épilepsies au parlement européen, Professeur Vespignani épiléptologue au CHU Nancy

Cette formation se fait sous la forme de présentations de thèmes suivies d'un échange entre spécialistes.

Pour limiter la longueur de cet article sans vous pénaliser dans vos attentes, vous trouverez à suivre le chemin d'accès au programme de ces journées ainsi qu'au résumé de certaines présentations par le lien à suivre http://www.jfe-congres.fr/LE-PROGRAMME_a26.html



Françoise Thomas présidente EFAPPE, Pr Vespignani, Dr Arnaud Biraben, Nathalie Griesbeck, députée européenne ambassadrice des épilepsies au parlement européen, en discussion au cours des rencontres Epilepsie Grand est du 15/11/14 (page 28 programme JFE)

Journées porteuse d'espoir

Le Thème choisi pour ces journées 2014 « Entre les crises ... » comme celui des JFE 2013 « VIVRE avec son épilepsie » ou « Epilepsie, comprendre pour guérir », thème des JFE 2012, montre la prise en compte globale de la vie du patient épileptique, de ses aidants en particulier dans le cas d'une épilepsie pharmacorésistante.

Ce qu'il est possible d'affirmer, et vous le vérifierez en consultant le programme très dense ainsi que le livret des résumés, c'est que ces journées sont porteuses d'espoir pour les personnes souffrant d'épilepsie mais aussi pour les aidants. Porteur d'espoirs aussi la richesse des échanges au cours de ces journées. Chaque exposé, qu'il soit médical ou paramédical, est suivi d'un échange très riche entre le spécialiste et ses confrères animé par les modérateurs.



Les motards, revêtus de leur t-shirt sont mobilisés place Stanislas pour aller sensibiliser la population nancéenne .

Epilepsie : de récentes études ont prouvé que le taux de prévalence est de 1,1% et non 0,8% de la population, Cette évolution est due à une meilleure connaissance de la pathologie.



Pierre Lahalle-Gravier et des membres AEGE présentent le tee-shirt imprimé pour ces JFE.

Implication des associations

Un autre élément doit être souligné, c'est l'implication des associations pour la préparation de ces journées (voir programme page 4) ainsi que l'ouverture vers les associations pour les présentations. Pour preuve les interventions de Pierre LAHALLE-GRAVIER et de Françoise THOMAS-VIALETTE, présidente d'EFAPPE, Vice-Présidente du CNE est intervenue à plusieurs reprises (programme pages 13 et 19, livret des résumés page 31 ...). La participation à la tenue du stand CNE/EFAPPE confirme l'intérêt porté par les professionnels, médecins, personnels de santé, aux associations et à travers elles aux patients.

Information par internet

Autre information recueillies aux JFE, c'est l'apparition d'enseignement par internet.

L'informatique, internet sont des outils qui ont bouleversé le monde et qui offrent des possibilités d'information, de formation très puissants permettant d'y accéder depuis son domicile.

La FFRE (Fédération Française pour la recherche sur l'Epilepsie), les laboratoires EISAI proposent chacun un "e-learning" apprentissage, formation par internet;

Vous trouvez à suivre les liens et procédures vous permettant d'y accéder.

- Celui de La FFRE est en cours de développement. Il comportera à terme 3 volets : enfant, adulte, aidant. Seul le premier est disponible à ce jour.

<http://www.fondation-epilepsie.fr/comprendre-epilepsie/tests-connaissances/modules-interactifs/>

- Celui proposé par les laboratoires EISAI est téléchargeable à l'adresse suivante : www.epidays-eisai.fr

Il vous faudra entrer le "login" "epidays45" puis le mot de passe "5Vwc8HBm".

Bonne découverte et si vous appréciez, n'hésitez pas à faire connaître.

Roger Champion

Journées internationales de l'Epilepsie à Angers

La journée internationale de l'Epilepsie (JIE) est une initiative de International League Against Epilepsy (I.L.A.E) et de International Bureau of Epilepsy (I.B.E) relayée en France par le Comité National contre l'Epilepsie (C.N.E.) et la Ligue Française Contre l'Epilepsie (L.F.C.E.).

Les objectifs de cette journée se situent à différents niveaux.

A destination des décideurs, nos élus mais aussi les responsables de la santé :

- Un accès amélioré aux soins et au traitement,
- davantage de financement pour la recherche,
- une législation sociale appropriée.

A destination du grand public :

- Une campagne pour informer et mettre fin à la stigmatisation.

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

Les épileptiques ne se cachent plus pour guérir, Dr René SOULAYROLE, édition EUROTÉX (voir fil d'ARIANE N°46)

L'épilepsie et ses idées reçues
Le CHU possède un service d'épileptologie et démonte tous les clichés sur cette maladie méconnue, et pourtant répandue. « Certains pensent que ce sont les personnes délirantes qui sont atteintes d'épilepsie, constate de Sophie Guéden, neuropédiatre. C'est en vérité une affection neurologique chronique, qui touche 1 % de la population et qui se manifeste avec des crises. » Bonne nouvelle, on peut guérir de cette maladie. « Et 70 % des épileptiques n'ont plus de crise grâce à leur traitement. » Autre idée reçue : mettre un objet dans la bouche lorsque la personne est en crise. « Non, il faut simplement sécuriser la personne et la mettre en position latérale de sécurité. »



En 2015, cette journée était programmée le 9 février.

ARIANE, votre association, membre du CNE, engagée depuis sa création en 1997 dans l'information sur l'épilepsie « l'épilepsie ... parlons en aussi » a choisi de conduire une action d'information au CHU d'Angers pour contribuer à cette action. Tous les bénévoles du Groupe de Travail Angers (GTA) ont assuré la tenue de 2 stands pour aller au-devant des personnes venant en consultation ou en visite dans les halls de Larrey et de Robert Debré.

Pour aller vers le public, nous avons utilisé le quiz inspiré de celui édité par le CNE à l'occasion des Journées Nationales de l'Epilepsie en 2010. Occasion au passage de mesurer la progression : nationales en 2010, Européenne puis internationales en 2015 !

L'accueil était généralement bon. Plus de 300 quiz ont été distribués et, constat encourageant, plus de 75 personnes sont venues vérifier et discuter leurs réponses et consulter la documentation mise à disposition



Les halls de Larrey et Robert Debré, sont fréquentés par les patients, leurs accompagnants, les ambulanciers le personnel de santé du CHU. Au cours de cette journée (8h30- 18h), les opérateurs EEG ont fait visiter les salles EEG et EEG vidéo, dans la mesure de leur disponibilité. Ces deux actions se sont mises en place avec le soutien de la direction de la communication du CHU des neurologues et neuropédiatres du CHU. Le succès a été favorisé par l'organisation d'une conférence de presse le 5 février. Conférence de presse qui a mobilisé les médias locaux : Ouest-France, article du 4 février (ci-dessous), le

Une journée pour connaître l'épilepsie

L'association Ariane est présente le lundi 9 février au CHU d'Angers pour la Journée internationale de l'épilepsie.



Thérèse Coreau et Roger Champion, présidente et secrétaire de l'association Ariane, informant le grand public sur la maladie de l'épilepsie.

Epilepsie : une journée pour combattre les idées reçues

L'épilepsie, maladie neurologique qui se manifeste par des crises mais pas seulement, touche une personne sur 100. La Journée internationale qui lui est consacrée est relayée ce lundi au CHU d'Angers.

« Les crises d'épilepsie font d'autant moins mal aux patients quand ils ne font pas peur aux autres » Gabriel Grimault, travailleur handicapé atteint de cette maladie depuis l'âge de 13 ans, est venu témoigner jeudi à l'hôpital aux côtés des responsables de l'association Ariane* à laquelle il adhère comme 130 autres patients. On estime à 8 000 le nombre d'habitants dans le Maine-et-Loire touchés par cette maladie neurologique qui peut provoquer des convulsions impressionnantes, au point d'alimenter tous les fantasmes. « Les connotations de cette pathologie sont très négatives dans notre société. Elle reste perçue comme une forme de folie alors qu'il ne s'agit pas



Brigitte Ricard-Mousnier, neurologue, et Thérèse Coreau, présidente de l'association Ariane, seront présentes lundi dans les halls des bâtiments Larrey et Robert-Debré.

des symptômes - souvent une simple « absence » ou des secousses dans un bras - que cette neurologue-épileptologue sera présente une partie de la journée, ce lundi au CHU dans les halls des bâtiments Larrey (adultes) et Robert-Debré (pédiatrie), aux côtés des bénévoles d'Ariane. L'occasion de rappeler que les trois quarts des patients sont libérés des crises grâce à un traitement médicamenteux et une stricte hygiène de vie. Pour les autres, qualifiés de « pharmaco-résistants », il existe d'autres solutions, comme la stimulation électrique du « nerf vague » ou l'exérèse du foyer de neurones hyperactifs à l'origine de ces dysfonctionnements temporaires.

A.P. Ariane : Agir, rencontrer, informer, apporter une nouvelle image des épilepsies. Tél. : 06 26 53 65 99

C'est pour expliquer ces décharges d'influx nerveux anormaux dans le cerveau et décrire la grande variété

Courrier de l'ouest, article du 8 février (ci-contre), RCF, Angers TV et France 3 qui a dépêché une équipe depuis Nantes.

L'épilepsie touche 1 % de la population française. Des enfants sur tout. « Mais 70 % répondent aux traitements, leurs crises diminuent voire disparaissent », explique Sophie Guéden, neuropédiatre au CHU d'Angers.

Malgré sa fréquence, l'épilepsie reste méconnue. « Il n'y a pas une mais des épilepsies », précise la neuropédiatre. Et cette maladie « peut être vécue cachée, puisque les crises ne se manifestent qu'à certains moments », témoigne Thérèse Coreau, grand-mère d'un petit garçon épileptique et présidente de l'association régionale Ariane (Agir, rencontrer, informer, apporter une nouvelle image sur l'épilepsie). Cette Angévine se bat, avec la centaine d'adhérents de l'association, pour informer le grand public sur une maladie « tabou » où les victimes « sont souvent mises à l'écart à l'école ou en entreprise ». Elle-même a « mis du temps à accepter

la maladie » de son petit-fils. « Certains pensent encore que les épileptiques sont fous, raconte la présidente d'Ariane. Et les crises d'épilepsie peuvent faire peur lorsque l'on ne connaît pas la maladie et les gestes à suivre. »

Pour ne plus avoir peur de l'épilepsie et mieux connaître cette maladie répandue, les bénévoles invitent le public à venir les rencontrer au CHU, lors de la Journée internationale pour l'épilepsie.

Céline MONTÉCOT.

Lundi 9 février, l'association Ariane sera présente dans le hall Robert-Debré et dans le bâtiment Larrey du CHU d'Angers. Entrée libre. Contact et renseignements : 22, boulevard des Deux-Croix à Angers, les 2^{es} et 4^{es} jeudis du mois de 14 h 30 à 16 h 30. Tél. : 06 26 53 65 99 ; ariane-epilepsie@laposte.net ; www.ariane-epilepsie.fr

L'un et l'autre ont mis en œuvre leurs caméras au CHU.

Le lien vers le journal d'Angers TV <http://angers-tele.fr/le-journal/?video=3005>

Le lien vers les journaux de France 3 PDL <http://france3-regions.francetvinfo.fr/pays-de-la-loire/emissions/jt-1920-pays-de-la-loire> (le sujet se termine par le non remplacement d'un médecin épileptologue à Nantes depuis plus de 2 ans)

R.Champion

A vos agendas

27 février 2015

Pièce de théâtre

« On ne choisit pas sa famille »

Jouée par les R'culéens
au bénéfice d'ARIANE Epilepsie

Salle Claude Chabrol à ANGERS

24 Mars 2015

Conférence sur le thème :

« VIVRE AVEC SON EPILEPSIE »

Animée par :

Dr Ricard-Mousnier neurologue épileptologue
et Dr Gueden neuro pédiatre

Mairie d'Avrillé

25 Avril 2015

Assemblée Générale :

« A.R.I.A.N.E. Epilepsie »

Salle de conférence 6 place de la Manu à NANTES

Infos pratiques

Permanences à Nantes :

Les 1^{er} et 3^{ème} vendredis de chaque mois de 15h à 17h
6 place de la Manu, près de la Maison des Associations
Téléphone : 02 40 58 01 85 ou 06 26 53 65 99

Permanences à Angers :

Les 2^{ème} et 4^{ème} jeudis de chaque mois de 14h30 à 16h00
(sauf pendant les vacances scolaires)
Locaux de l'APF, 22 bd des deux croix à Angers.

Ecoute téléphonique St Nazaire :

Les mercredis et samedis après-midi au 02 40 88 59 11

Documentation Téléchargeable :

Sur le site de l'association : www.ariane-epilepsie.fr

L'association ARIANE

Association loi 1901,

Membre associée du comité National pour l'Epilepsie,
Membre d'EFAPPE

Agréée par l'Agence Régionale de Santé des Pays de Loire

Le Fil d'ARIANE

Responsable de publication : Thérèse COREAU
Equipe de rédaction : E.MANACH, R CHAMPION

Mise en page : B.DESCHAMPS

Avec les soutiens de :

La mairie de Nantes

La mairie d'Angers

La CPAM de Loire Atlantique

Le RSI (Régime Sociaux des Indépendants)

Le CCAS de St Barthélémy d'Anjou

Le MSA de Maine et Loire

Harmonie Mutuelle

Votre adhésion renforce la représentativité de l'association. C'est un engagement de soutien à son activité.

ASSOCIATION

ARIANE EPILEPSIE

BULLETIN d'ADHESION

à découper, photocopier ou télécharger sur le site et à retourner au siège de l'association



Nom : Prénom :

Adresse :

Code postal : Ville : Téléphone :

Adresse Mail :@

Adhésion pour l'année 2015 : Adhésion minimum 28 € (coût réel après réduction d'impôts de 66% : 9,52 € si imposable)
 Adhésion normale 35 € (coût réel après réduction d'impôts de 66% : 11,90 € si imposable)
 Adhésion de soutien 50 € (coût réel après réduction d'impôts de 66% : 17 € si imposable)

En plus de mon adhésion, je souhaite soutenir ARIANE par un don de la somme de :

Montant total de € réglé le .../.../2015 par Chèque bancaire joint

- Je souhaite recevoir un reçu correspondant à la somme versée.
 Je souhaite recevoir le fil d'ARIANE couleur version électronique par messagerie
 Je souhaite recevoir le fil d'ARIANE noir&blanc version papier par voie postale

Agir – Rencontrer – Informer – Apporter une Nouvelle image des Epilepsies

association loi 1901 : Membre associé du Comité National pour l'Epilepsie, agréée par l'Agence Régionale de Santé des Pays de la Loire

Siège 6 place de la Manu 44000 NANTES; Bureau : 22 Bd des Deux Croix 49000 ANGERS

tel : 06 26 53 65 99 - Courriel : ariane-epilepsie@laposte.net Site : ariane-epilepsie.fr

Conformément à la loi « informatique et libertés » n°78-17 du 1/01/1978,

vous disposez d'un droit d'accès, de rectification, de suppression des données vous concernant.