

"Ensemble, changeons le regard sur l'épilepsie"
ÉPILEPSIE-FRANCE présente son premier spot TV diffusé sur France2 et France 3

L'association nationale de patients Épilepsie-France est heureuse de présenter sa première campagne de communication TV. Le premier spot de l'histoire d'Épilepsie-France est diffusé sur France 2 et France 3 du 30 octobre au 5 novembre dans sa [version 30"](#) et sur sa chaîne YouTube et son compte Instagram dans sa [version longue \(57"\)](#).



En quelques heures seulement, près de 20.000 vues ont été totalisées sur les réseaux sociaux, ce qui augure une ampleur à la hauteur de la cause défendue par l'association : **faire sortir de l'ombre l'épilepsie**, deuxième maladie neurologique chronique la plus fréquente après la migraine, méconnue alors qu'elle touche plus de 650.000 personnes en France et près de 50 millions de personnes dans le monde.

Réalisé par sa marraine, l'artiste AvA (Eva Ménard), ce spot invite le public à changer son regard sur l'épilepsie et interpelle sur la nécessité de soutenir les patients et les familles confrontés à l'épilepsie.

*Cette maladie est la deuxième maladie neurologique la plus répandue au monde.
1 personne sur 10 va l'affronter au moins une fois dans sa vie.
Cette maladie est comme un orage dans la tête.
Elle peut faire oublier le temps, donner des hallucinations, faire disparaître jusqu'à son propre nom...
Et bien sûr, elle peut faire convulser.
Cette maladie, c'est l'épilepsie.
Nous avons besoin de vous pour abolir les tabous, les préjugés, la honte...
Pour en parler, pour améliorer le quotidien de celles et ceux qui en souffrent,
Leur donner les moyens de vivre avec, de pouvoir s'aimer avec,
Leur dire qu'ils ne sont pas seuls, ni eux, ni leurs familles
Ensemble, nous pouvons le faire.
Changeons le regard sur l'épilepsie !
Soutenez Épilepsie-France.*

Épilepsie-France présentera prochainement sa campagne annuelle de communication pour la **Journée Internationale de l'Épilepsie (12 février 2024)** et invite les médias à noter cette date dès à présent afin de permettre que de nombreuses parutions, articles, reportages et interviews puissent être programmés.

Épilepsie-France est une association nationale de patients reconnue d'utilité publique. Elle bénéficie d'un réseau de 77 antennes en régions, au plus près des patients.

Elle a pour mission d'informer, de conseiller, d'aider et de soutenir les personnes épileptiques et leurs proches, avec 9 objectifs inscrits dans ses statuts :

- . 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
- . Être une force de proposition auprès des pouvoirs publics
- . Favoriser l'insertion scolaire, professionnelle, sociale des personnes épileptiques, et leur accès au droit commun
- . Améliorer la qualité de vie des personnes épileptiques
- . Favoriser la recherche sur l'épilepsie
- . 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
- . Informer le public, afin d'améliorer la représentation de la maladie épileptique et l'accueil de la personne épileptique dans la société
- . Assurer le conseil et l'aide juridique aux personnes épileptiques, défendre les droits des malades épileptiques
- . Œuvrer pour la fédération des actions entreprises par les associations réunissant des personnes épileptiques.

www.epilepsie-france.com

Association ÉPILEPSIE-FRANCE 13 rue Frémicourt 75015 Paris - tél : 01 53 80 66 64



UN LIVRE BLANC pour dénoncer les PROBLÉMATIQUES et proposer des SOLUTIONS

Lors du **Sommet National de l'Épilepsie** qu'elle a organisé le 25 novembre 2022 au Ministère de la Santé et de la Prévention, Épilepsie-France a présenté aux représentants politiques et aux autorités de santé, ainsi qu'au grand-public et aux médias, son **Livre Blanc de l'épilepsie**. Il dresse un **état des lieux de la prise en charge globale de l'épilepsie** autour de **6 thématiques-clés** jugées par les patients comme étant prioritaires : Diagnostic et parcours de soins, Scolarité, Emploi, Mobilité, Activités sportives et loisirs, Isolement et liens sociaux. Il propose des mesures concrètes pour améliorer la situation. Il démontre la nécessité d'une stratégie nationale pour l'épilepsie. Le Livre Blanc de l'épilepsie s'inscrit dans la continuité **[Manifeste des patients et des aidants pour la reconnaissance de l'épilepsie](#)**.

Retrouvez l'intégralité des **[conférences du 2^{ème} Sommet National de l'Épilepsie](#)** sur la chaîne YouTube d'Épilepsie-France.

L'Épilepsie, parlons-en !



INFORMER

ACCOMPAGNER

SENSIBILISER

**DÉFENDRE LES DROITS
DES PATIENTS**

Un réseau d'antennes en régions au plus près des patients



Retrouvez-nous sur
notre site web



Adhérer ou donner
sur HelloAsso

Épilepsie-France

Association nationale de patients reconnue d'utilité publique
Siège 13 rue Frémicourt - 75015 Paris Tél. : +33 (0)1 53 80 66 64
www.epilepsie-france.com contact@epilepsie-france.com

Retrouvez-nous sur les réseaux sociaux

