

**L'association nationale de patients ÉPILEPSIE-FRANCE siège dorénavant au Conseil national consultatif des personnes handicapées (CNCPH).**

L'association Épilepsie-France siège dorénavant au Conseil national consultatif des personnes handicapées (CNCPH), après que sa candidature a été retenue. Christophe Lucas, son président et Rozenn Morel, membre du conseil d'administration, déléguée Épilepsie-France pour le Maine-et-Loire ainsi que la Loire-Atlantique, et patiente-partenaire titulaire du diplôme universitaire d'éducation thérapeutique du patient, représenteront l'association dans le cadre de cette nouvelle mandature 2023-2026 aux postes de titulaire et suppléante.

Cette nomination par Mme Fadila Khattabi, Ministre déléguée auprès du ministre des Solidarités et des Familles, chargée des Personnes handicapées trouve toute sa cohérence puisqu'elle s'inscrit dans la continuité des diverses implications d'Épilepsie-France dans les instances nationales de santé publique (\*).

Épilepsie-France, siège au Collège 2 (représentants des familles de personnes handicapées), et a d'ores et déjà participé aux séances de ces dernières semaines. Elle verra prochainement son intégration dans plusieurs des commissions spécialisées.

Les handicaps liés aux épilepsies font partie des sujets importants qu'Épilepsie-France a érigés parmi ses priorités. Ils ont été largement abordés dans son [Livre Blanc de l'Épilepsie](#), publié en novembre dernier à l'occasion du 2<sup>ème</sup> Sommet National de l'Épilepsie. Christophe Lucas et Rozenn Morel contribueront ainsi à une meilleure représentation des personnes souffrant d'épilepsies et de leurs proches, à l'élaboration et à la mise en œuvre de la politique du handicap.

*Nous sommes particulièrement heureux et honorés de cette reconnaissance qui nous engage.  
La vie d'abord !*

Christophe Lucas, président d'Épilepsie-France

(\*) Épilepsie-France participe aux travaux de la Haute autorité de santé (HAS) dans le cadre de trois groupes de travail : La construction des parcours de santé enfants - La construction des parcours de santé adultes - La création des indicateurs de qualité des parcours.

Elle participe également aux travaux de l'Agence nationale de sécurité du médicament (ANSM) sur trois thèmes : Pharmacovigilance et addictovigilance des médicaments à base de cannabis - Surveillance et pharmacovigilance - Reproduction, grossesse et allaitement.

Épilepsie-France se tient à la disposition des médias qui souhaiteraient des informations complémentaires ou des interviews.

**CONTACT-PRESSE ÉPILEPSIE-FRANCE : Marie-Caroline LAFAY tél : 06 16 56 46 56**

**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](http://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<sup>ème</sup> 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](http://www.epilepsie-france.com) [contact@epilepsie-france.com](mailto:contact@epilepsie-france.com)

Retrouvez-nous sur les réseaux sociaux

