

L'epilessia può colpire chiunque

# La Lega contro l'epilessia

ricerca – aiuta – informa



Circa l'1% della popolazione soffre di epilessia – in Svizzera ne sono affette circa 70 000 persone. Dal 1931, la Lega Svizzera contro l'Epilessia supporta gli specialisti e gli interessati ad affrontare questa malattia. Il nostro obiettivo è di migliorare in modo duraturo la vita di tutti i giorni delle persone colpite da epilessia e la loro situazione nella società.

La Lega contro l'Epilessia è un'organizzazione specializzata attiva a livello nazionale ed è, al tempo stesso, la sezione svizzera della Lega Internazionale contro l'Epilessia (International League Against Epilepsy, ILAE).



Lega Svizzera contro l'Epilessia  
Schweizerische Epilepsie-Liga  
Ligue Suisse contre l'Epilepsie  
Swiss League Against Epilepsy

# Cosa fa la Lega contro l'epilessia

## Ricerca

*"Il finanziamento iniziale della Lega contro l'Epilessia è stato estremamente proficuo. Abbiamo imparato molto sulle cause genetiche delle epilessie, e ora siamo in grado di individuare meglio e in modo più tempestivo le numerose forme dell'epilessia. Inoltre è possibile dedurre un trattamento più efficace e mirato per alcuni pazienti da molteplici studi complementari." (Prof. Dott. Johannes Lemke, vincitore del Premio per la promozione della ricerca nel 2011)*

Con la nostra promozione della ricerca e il Premio per la tesi migliore, sosteniamo progetti scientifici, contribuendo così a capire meglio l'epilessia e a sviluppare metodi di trattamento nuovi o perfezionarli ulteriormente. Inoltre induciamo medici e altri scienziati a occuparsi in modo approfondito del tema dell'epilessia.

La nostra rivista specializzata "Epileptologie", il Rapporto sull'epilessia in Svizzera, gli opuscoli, i convegni specialistici e le manifestazioni di perfezionamento, aiutano i nostri membri a collegarsi in rete ed essere sempre aggiornati – dentro e fuori i confini svizzeri. I membri hanno inoltre diritto a sconti sulle riviste internazionali specializzate sul tema.

## Aiuta

*"Mia madre, dopo un lungo volo per raggiungere l'Indonesia, ha avuto un attacco epilettico per la seconda volta nella sua vita. Dobbiamo interrompere il viaggio ora?"*

La Segreteria centrale della Lega contro l'Epilessia è disponibile ad accogliere domande sul tema dell'epilessia. Alle persone colpite dal problema, ai parenti, agli alunni e agli studenti interessati, nonché agli specialisti, forniamo raggugli in caso di questioni mediche o altre, e procuriamo il contatto con gli specialisti.

## Informa

*"L'adesione alla Lega contro l'Epilessia mi aiuta a tenermi aggiornato." (un membro)*

In occasione di manifestazioni gratuite per gli interessati e i parenti, rinomati neurologi e altri specialisti informano sulle possibilità di trattamento e su come convivere con l'epilessia. Durante i nostri eventi specialistici, medici, personale infermieristico, farmacisti, collaboratori di aziende farmaceutiche e altre figure professionali approfondiscono le loro conoscenze sul tema dell'epilessia. I nostri volantini informativi e i DVD sono gratuiti oppure disponibili a tutti dietro un piccolo contributo spese.



Helene Strassmann (a sinistra) e Julia Franke supportano gli interessati e gli specialisti.

Attraverso il nostro sito web, le attività di comunicazione mediatiche e le campagne d'informazione, ad esempio sulla "Giornata dell'epilessia" del 5 ottobre, ci rivolgiamo anche al vasto pubblico. Forniamo delucidazioni sul tema dell'epilessia e contribuiamo ad abbattere i pregiudizi.

Teniamo regolarmente al corrente i nostri donatori e gli interessati tramite la "Epilepsie News" e una Newsletter elettronica.

Troverete ulteriori informazioni su di noi e sul tema dell'epilessia sul nostro sito web, [www.epi.ch](http://www.epi.ch) dove è possibile anche scaricare od ordinare le nostre pubblicazioni.

Per favore affrancare

Lega Svizzera contro l'Epilessia

Seefeldstrasse 84

CH-8008 Zurigo

## Mittente

Nome | funzione

---

Istituzione

---

Via | n.

---

NPA | località

---

Telefono

---

E-mail

---

# Divenire membro o donatore



Foto: iStock.com, fotografo: FilippoBacci

## Desidero/desideriamo sostenere il vostro lavoro in veste di:

- Membro individuale medico Fr. 50.- l'anno
- Membro individuale (o coppia) non medico Fr. 50.- l'anno
- Membro collettivo (per aziende e istituzioni) Fr. 100.- l'anno
- Donatore/donatrice minimo Fr. 100.- l'anno
  
- Il mio/Il nostro indirizzo non deve essere pubblicato su [www.epi.ch](http://www.epi.ch).
  
- Non desidero ricevere alcuna informazione per posta.  
Vi prego di inviarmi solo la vostra Newsletter elettronica.
  
- Vi prego di inviarmi la guida per testamenti e legati "Una vita da donare".

Data, firma: \_\_\_\_\_

# Come potete aiutarci



Foto: p.w.v.c.a.s.e.d.e., fotogra Jack Smarzik, Design: screenblue.de

In qualità di membri, sarete invitati alle nostre manifestazioni e riceverete regolarmente le nostre pubblicazioni. Dimostrerete così la vostra solidarietà nei confronti delle persone affette da epilessia, sostenendo al tempo stesso il nostro lavoro. Ogni singola donazione è la benvenuta e vi garantiamo che sarà utilizzata scrupolosamente. Naturalmente la vostra donazione è detraibile fiscalmente. Volete forse far partecipare le persone epilettiche a un momento speciale della vostra vita? Oppure, in caso di lutto, desiderate chiedere di fare una donazione a favore della Lega contro l'Epilessia?

## Il nostro conto: CP 80-5415-8

Potete favorire la Lega contro l'Epilessia anche con un legato nel vostro testamento. Per maggiori informazioni, rivolgetevi a noi oppure consultate la nostra brochure "Una vita da donare".

## Ulteriori informazioni:

Lega Svizzera contro l'Epilessia | Seefeldstrasse 84 | CH-8008 Zurigo  
T +41 43 488 67 77 | F +41 43 488 67 78 | [info@epi.ch](mailto:info@epi.ch) | [www.epi.ch](http://www.epi.ch) | PC 80-5415-8

Stato delle informazioni: luglio 2015

Con l'amichevole sostegno di: Cyberonics, Desitin Pharma, Eisai Pharma, GlaxoSmithKline, Mepha Pharma, Sandoz Pharmaceuticals, UCB Pharma