

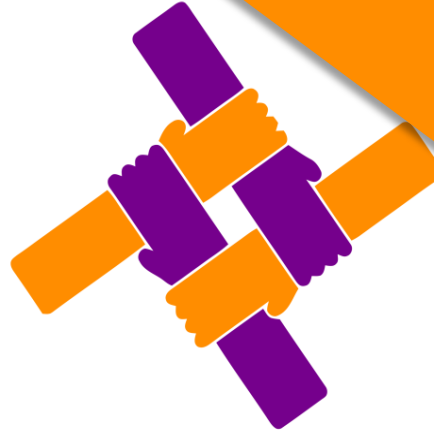
¿Quiénes somos

Somos una asociación sin ánimo de lucro cuya finalidad es defender los derechos y oportunidades de todos/as las personas con epilepsia y sus familias.

Perseguimos la aceptación por parte de la sociedad para la epilepsia, ya que es una enfermedad neurológica muy diversa y no supone ningún impedimento para realizar una vida normal, al igual que ocurre con otras enfermedades crónicas que si están bien vistas.

Nuestros Objetivos

1. Informar a la sociedad sobre la Epilepsia para eliminar mitos e ideas falsas.
2. Asesorar y prestar apoyo psicológico a familiares y enfermos
3. Conseguir la plena integración laboral, social, educativa y ocio y tiempo libre de todos/as los afectados/as por epilepsia para garantizarles una calidad de vida digna.
Fomentar e incentivar cursos de formación, búsqueda de empleo, actividades de ocio y tiempo libre, respiro familiar, etc.
4. Captación y formación de voluntariado .
5. Promover la investigación de la epilepsia, desarrollar y aplicar programas de estimulación cognitiva, apoyo técnico especializado a los profesionales de Centros que lo soliciten, etc.
6. Crear servicios de cuidados, estimulación, educación, formación y promoción laboral y de tiempo libre que no existan o sean insuficientes.



ACEPI

Asociación Cordobesa de Epilepsia y
otras Enfermedades Afines

C/Minerva, 1
14014 – Córdoba
Telf: 957 24 40 29

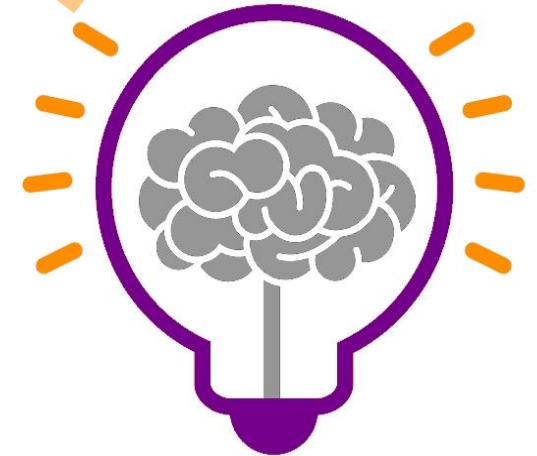
Web: www.acepicordoba.es
Mail: coordinacion@acepicordoba.es

Con la colaboración de:



ACEPI

Asociación Cordobesa de Epilepsia y
otras Enfermedades Afines



¿EPILEPSIA?

Ven y Conócela

Te estamos esperando



¿QUE HACER ANTE UNA CRISIS CONVULSIVA?

- 1º.-Conservar la calma.
- 2º.-Retirar los objetos o muebles cercanos con los que pueda lastimarse.
- 3º.- No sujetarlo, proteger la cabeza colocándole algún objeto blando debajo.
- 4º.- Aflojar cuello de camisa y otras prendas que pudieran causarle opresión.
- 5º.-Siempre que sea posible, colocarlo de lado siempre manteniendo algo blando debajo.
- 6º.- NO PONER NADA EN LA BOCA.
- 7º.- Vigilar hasta que finalice, observando síntomas y tiempo de duración para informar a su Neurólogo.



Si la crisis dura más de 5 minutos llamar URGENTEMENTE al medico

Qué es la epilepsia

Es una enfermedad neurológica (NO una enfermedad mental) basada en un trastorno intermitente del sistema nervioso central que ocasiona perdida casi instantánea del conocimiento, alteraciones perceptivas, trastornos de la función psíquica, movimientos convulsivos, alteración en las sensaciones o alguna combinación de estas manifestaciones.

Crisis epilépticas

Una crisis es la manifestación clínica de una descarga paroxística, brusca y anormal de un grupo de neuronas de la corteza cerebral.

En general, las crisis epilépticas se caracterizan por ser bruscas y breves, pudiendo presentar perdida o no de la conciencia; y los síntomas varían dependiendo del área cerebral donde se produzca la descarga y de su generalización o no al resto del cerebro.

Siempre que haya una crisis NO hablaremos de epilepsia puesto que pueden darse por causas puntuales tales como el alcohol, el abuso de sustancias o la falta de sueño.

Las crisis pueden aparecer a cualquier edad.

La Asociación Cordobesa de Epilepsia y otras enfermedades afines "ACEPI" nos consideramos un grupo presente en la sociedad, organizado para defender los derechos de las personas con epilepsia y otras enfermedades afines y promover su plena integración social.

Percibiendo la carencia de un apoyo específico a nuestro colectivo, el desconocimiento y rechazo que existe en la sociedad vemos que tiene como consecuencia nuestro aislamiento. Esto hace imprescindible el apoyo técnico para fomentar nuestra calidad de vida en todos los ámbitos, por medio de la información, formación y apoyo psicológico, tanto a nosotros como a nuestras familias.

Como ciudadanos tenemos la obligación de conseguir una sociedad en la que todas las personas con cualquier trastorno o discapacidad y sus familiares sean valoradas y logren ser ciudadanos de plenos derechos y obligaciones y puedan participar en su entorno.

En definitiva, lo que hacemos es intentar trabajar en pro de mejorar la calidad de vida de las personas afectadas de epilepsia y sus familias.