

# Landesverband für Epilepsie Selbsthilfe Nordrhein-Westfalen e.V.



#### Ihre Ansprechpartner:

Thomas Porschen  
info@epilepsie-online.de

Holger Schreiner  
epilepsie@online.de

Michael Müller  
michimue@gmx.de

Waltraud Kühn  
wkuehn@onlinehome.de

Corinna Rohde  
corinna.rohde1@gmx.de

#### Wenn Sie uns fördern wollen:

Kreissparkasse Köln  
BLZ: 370 502 99  
Konto-Nr.: 277 600

#### Informationsstelle im Internet:

[www.epilepsie-online.de](http://www.epilepsie-online.de)

#### Epilepsie-Beratungsstelle:

Tel.: 0221 / 95 15 42 57  
Fax: 0221 / 47 34 87 5



Schicken Sie mir Informationen:

Vorname, Name

Straße

PLZ, Ort

Bitte mit 0,45 €  
freimachen

Landesverband für Epilepsie Selbsthilfe  
Nordrhein Westfalen gem. e.V.  
Postfach 10 09 30

50449 Köln

# Wer wir sind und was wir wollen

## Was wir machen

## Kontaktaufnahme erwünscht!

Für uns stehen Menschen mit Epilepsie im Mittelpunkt! Ihnen, Ihren Angehörigen, den Selbsthilfegruppen, in denen sie sich organisieren sowie den sympathisierenden Interessierten gilt das ganze Augenmerk. Denn: **Nur miteinander sind wir stärker.**

Der Landesverband hat sich dabei folgende **Aufgaben** und **Ziele** gesetzt:

- ☉ zusammenführen, was zusammen gehört
- ☉ Interessen bündeln und vertreten
- ☉ Einsichten vermitteln und vermehren, insbesondere bei den Menschen mit und ohne Epilepsie
- ☉ Betroffene, Angehörige, Selbsthilfegruppen und Interessierte zu vernetzen, ihnen im Konzert der Öffentlichkeit eine schlagkräftige Stimme verleihen

**Mann / Frau sollte nie aufgeben zu träumen.** Denn nur so fängt Realität an. **Wir haben das Ziel**, eine Gesellschaft anzustreben, in der wir offen über Epilepsie sprechen können, in der Toleranz herrscht, wo Menschen mit Epilepsie selbstverständlich im Lebens- und Berufsalltag integriert sind, wo Erzieher und Lehrer in Kindergärten und Schulen, aber auch Arbeitskollegen und Vorgesetzte in Betrieben Bescheid wissen und entsprechend handeln.

**Unser Ziel:** flächendeckende Beratungsstellen für **Menschen mit Epilepsie** und deren Angehörige. Denn: über Epilepsie zu reden **ist** kostengünstiger und menschlicher als sie zu verschweigen.

**Wir beraten:** Ob Betroffene oder Angehörige, bei uns findet jeder Gehör.

**Wir treffen** uns und tauschen uns aus: Einmal im Jahr richten wir eine „Jahrestagung“ aus, die ein zentrales Thema rund um die Epilepsie diskutiert. Rund dreimal jährlich finden weitere Veranstaltungen zu aktuellen Themen statt.

**Wir präsentieren uns** und klären auf: Ob auf Tagungen, Kongressen, Messen – wir sind dabei und verdeutlichen das Leistungsspektrum der Epilepsie-Selbsthilfe.

**Wir vertreten** unsere Interessen: in zahlreichen Gremien und Organisationen mischen wir mit.

**Wir machen** auf uns aufmerksam: Öffentlichkeitsarbeit lautet das Stichwort. Ein enger Kontakt zu den Medien bleibt wichtig. Denn nur das, was in der Zeitung steht, findet bekanntlich statt. Der 5. Oktober bleibt als „Tag der Epilepsie“ Verpflichtung.

**Wir informieren:** Viermal jährlich verschicken wir den „epikurier“, unsere Zeitschrift für Betroffene, Angehörige und Interessierte.

**Wir kooperieren** und verstärken uns: Mit anderen Partnern im Gesundheitswesen nehmen wir Stellung zu aktuellen gesundheitspolitischen Themen.

**Deshalb: Unterstützen Sie uns, werden Sie Mitglied!**

Wir sind an Ihnen interessiert, denn wenn Sie bis hierher gelesen haben, dann betrifft Sie das Thema Epilepsie. Verstärken Sie uns und lassen Sie uns wissen, was wir für Sie tun können. Kreuzen Sie Ihre Interessen an, schneiden diese Seit ab und senden Sie in einem Fensterumschlag an uns. Danke!

- ☉ Möchten Sie Mitglied werden? Dann lassen wir Ihnen ein Beitrittsformular zukommen. Oder machen Sie es online: [www.epilepsie-online.de](http://www.epilepsie-online.de)
- ☉ Sie wollen mehr Informationen zum Thema Epilepsie? Wir schicken Ihnen gern ein Erstinformations-Set zu.
- ☉ Sie möchten ein ausführliches Gespräch führen, weil Sie noch Fragen haben und mehr über den Verband wissen wollen? Gern, wir rufen Sie an.  
Wie lautet Ihre Tel.-Nr.: .....
- ☉ Sie möchten sich schlichtweg engagieren? Darüber freuen wir uns. Jetzt suchen Sie Kontakt zu Betroffenen in Ihrer Nähe? Wir vermitteln Sie gerne weiter.
- ☉ Sie sind an unserer nächsten Jahrestagung interessiert? Prima, wir nehmen Sie sofort in unseren Verteiler auf.
- ☉ Sie sind bereit, uns an Messe- oder Kongressständen zu vertreten? Das wäre super, wir melden uns dann alsbald.

Sie haben eine gute Idee und wollen Sie einfach nur los werden? Dann schreiben Sie uns, rufen uns an oder werden einfach aktiv. Wir freuen uns schon heute auf Sie.

**Landesverbände leben vom Engagement ihrer Mitglieder, das gilt auch für uns.**