



www.alcepilepsia.org

contacto@alcepilepsia.org

comunicación@alcepilepsia.org

Tfno:600 315 07

**ASOCIACIÓN DE EPILEPSIA DE LA COMUNIDAD VALENCIANA ALCE
RECONOCIDA COMO ENTIDAD DE UTILIDAD PÚBLICA**

**MIEMBRO DE LA FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE EPILEPSIA FEDE y DE
COCEMFE**

RESUMEN MEMORIA DE LA ENTIDAD 2015

ÍNDICE

1. PRESENTACIÓN

2. OBJETIVOS Y SECTORES DE INTERVENCIÓN

3. PROGRAMAS DESARROLLADOS POR ALCE

3.1. Información y formación en epilepsia para colectivos “Salud y epilepsia nos formamos juntos”

3.2. Apoyo psicosocial para personas con epilepsia y familiares “Epilepsia: de persona a persona”

3.3 Grupos de ayuda mutua GAM para adultos con epilepsia y familiares.

3.4. Escuela de familias y talleres.

3.5. Grupo de ocio, deporte y tiempo libre.

3.6. Programa de Intervención Social en Epilepsia

3.7. Campaña de Concienciación y Sensibilización sobre Epilepsia.

4. DIFUSIÓN

4.1 Medios de comunicación

4.2 Redes Sociales

5. FERIAS, CONGRESOS Y CURSOS

6. RELACIONES Y ACTIVIDADES CON ENTIDADES E INSTITUCIONES PÚBLICAS Y PRIVADAS.

6.1. Federaciones las que pertenece ALCE

6.2. Entidades con convenio con ALCE

6.3. Otras entidades privadas y públicas

6. 4. Administración pública y partidos políticos.

7. AYUDAS Y SUBVENCIONES

8. ASOCIADOS.

9. ASAMBLEAS Y REUNIONES INTERNAS

10. ACTUACIONES REALIZADAS EN EL SERVICIO DE ORIENTACION E INTEGRACION SOCIAL, JURIDICO Y LABORAL.

1. PRESENTACIÓN

En el siglo XXI, la epilepsia continúa siendo un estigma social. La imagen social de la epilepsia apenas ha cambiado. Decenios de pensamiento científico y racionalismo no han erradicado el estigma que la acompaña. Todavía hoy existe un grado de vergüenza continuo y significativo con respecto a la epilepsia y muchos pacientes, médicos y familias afirman que este estigma dificulta la atención sanitaria, el reconocimiento público y la capacidad para recaudar dinero para la investigación.

Si bien el 70 % de personas con epilepsia tiene controladas sus crisis, continúan padeciendo el eterno problema de la discriminación, como resultado de la ignorancia y del desconocimiento. Los especialistas coinciden en que es la enfermedad neurológica con mayor impacto social, por lo impredecible que son las crisis y porque afecta a cualquier edad, pudiendo causar depresión y ansiedad motivadas, especialmente, por la falta de aceptación por parte de los afectados pero también, por parte del entorno que les rodean.

¿Qué hacemos para acabar con esta discriminación?

Orientar y apoyar a las personas con epilepsia y a sus familias e informar a la sociedad para que la epilepsia sea una enfermedad bien conocida.

ALCE, la Asociación de Epilepsia de la Comunidad Valenciana, desarrolla diferentes actividades afirmativas a favor de familiares y afectados por la Epilepsia y pone todo su esfuerzo en cambiar las actitudes que los públicos de la sociedad tienen con respecto a la epilepsia.

La epilepsia es una enfermedad neurológica que puede afectar a personas de cualquier edad, sexo, raza, clase social o país. En la Comunidad Valenciana existe un colectivo de unas 45.000 personas con diferentes epilepsias.

Esta enfermedad debe ser considerada como lo que es: un trastorno neurológico. Por ello la persona con epilepsia no tendría que soportar todos los estigmas y

tabúes existentes sobre ella que están basados en consideraciones culturales desfasadas. A menudo estas falsas ideas perjudican seriamente a la persona con epilepsia más que la propia enfermedad ya que se ve excluida del mundo laboral, educativo y social.

La información correcta proporciona a los pacientes la evidencia de que la enfermedad no lo incapacita, salvo en casos muy extremos, y que puede desarrollar prácticamente las actividades cotidianas.

La Asociación se constituye como tal el 22 de octubre de 2002 con el nombre de “ASOCIACIÓN VALENCIANA PARA LA LUCHA CONTRA LA EPILEPSIA”. El 11 de marzo de 2003 es inscrita en la Conselleria de Justicia y Administraciones Públicas, Registro de Asociaciones de Valencia, con el número 12.716 y son visados los estatutos. El 6 de Febrero del 2006 se inscribe en el Ministerio de Hacienda y el 26 de abril de 2006 se le asigna el CIF G – 97331672. Posteriormente se ha aprobado una reforma de los estatutos que han sido ya inscritos en el Registro Autonómico de Asociaciones de Valencia con fecha de 12 de Marzo de 2007, quedando la denominación de la entidad como ASOCIACIÓN DE EPILEPSIA DE LA COMUNIDAD VALENCIANA (ALCE). Desde 2007, figura también inscrita en el Registro de Asociaciones como Asociación de Voluntariado.

2. OBJETIVOS Y SECTOR DE INTERVENCIÓN

Nuestro objetivo fundamental es promover el bien común de las personas afectadas de los distintos tipos de epilepsia, mediante el desarrollo e impulso de actividades asistenciales, educativas, recreativas, culturales y deportivas.

Para conseguir ese objetivo nos parece fundamental el apoyo post-diagnóstico de las personas con epilepsia y sus familiares por lo que es fundamental la colaboración con los profesionales sanitarios.

Parte importante de este proyecto es también dar a conocer y concienciar a la sociedad de la existencia de los diferentes tipos de epilepsias para que a través de su conocimiento se promueva la solidaridad y se evite toda discriminación.

Es necesario que esta información llegue a los sectores más amplios de la sociedad para que por fin la epilepsia sea reconocida como lo que es, una enfermedad neurológica con síntomas clínicos diferentes.

Todos estos objetivos son susceptibles de ser alcanzados con los diferentes programas que hemos implementado:

- 1. Información y formación en epilepsia para colectivos “Salud y epilepsia nos formamos juntos”**
- 2. Apoyo psicosocial para personas con epilepsia y familiares “Epilepsia: de persona a persona”**
- 3. Grupos de ayuda mutua GAM para adultos con epilepsia y familiares.**
- 4. Escuela de familias y talleres.**
- 5. Grupo de ocio, deporte y tiempo libre.**
- 6. Programa de Intervención Social en Epilepsia**
- 7. Campaña de Concienciación y Sensibilización sobre Epilepsia**

3. PROGRAMAS DESARROLLADOS POR ALCE

3.1. INFORMACIÓN Y FORMACIÓN EN EPILEPSIA PARA COLECTIVOS “SALUD Y EPILEPSIA: NOS FORMAMOS JUNTOS”

Es un programa que ALCE desarrolla para informar y formar en epilepsia a colectivos, centros educativos, laborales, asociaciones, etc. Dicho programa está coordinado por Amparo Alamar, psicóloga de la entidad, y Mercedes Hernández, profesora y presidenta de ALCE, apoyadas por las voluntarias de la entidad Araceli García y Teresa Monzonís.

Gracias a esta tarea de comunicación, hemos impartido este programa a los siguientes colectivos

20/2/15. Colegio Sagrado Corazón de Meliana

5/3/15. Alumnos del Grado de Enfermería de la Universidad CEU-Cardenal Herrera de Moncada

13/3/15. Colegio El Pontet de Almussafes

25/4/15. III Feria de la Salud de Alfafar

15/5/15. Colegio Vicente Gaos de Valencia

4/6/15. Colegio San Fernando de Valencia

3/9/15. Colegio Británico de Aigües Vives de Alzira

8/9/15. Colegio Koynos de Godella

29/10/15. Aulas de Farmacia de la Universidad CEU-Cardenal Herrera



Colegio Vicente Gaos



Colegio Británico



Aula de Farmacia de la Universidad CEU-Cardenal Herrera

Además en todos los centros escolares que visitamos explicamos la Campaña **"CONOCER LA EPILEPSIA NOS HACE IGUALES"**, promovida por la Sociedad Española de Neurología (SEN), la Federación Española de Epilepsia (FEDE), la Fundación de Enfermedades Neurológicas (FEEN), con el apoyo de UCB Pharma, que busca potenciar una mayor comprensión e integración social de los niños que conviven con la epilepsia a fin de mejorar su calidad de vida. También la hemos difundido entre todos los Servicios Psicopedagógicos escolares.

3.2. APOYO PSICOSOCIAL PARA PERSONAS CON EPILEPSIA Y FAMILIARES “EPILEPSIA: DE PERSONA A PERSONA”

Este programa desarrolla el convenio de voluntariado firmado el 4 de septiembre de 2014 con la Conselleria de Sanitat y tiene dos líneas de actuación:

Programa de “Respiro familiar”.

El objetivo de este programa es proporcionar descanso a los familiares que acompañan a la persona ingresada en la Unidad de Epilepsia del Hospital La Fe de Valencia durante el periodo de estudio de sus crisis.

Consiste en que los voluntarios de ALCE acompañen a las personas que están ingresadas en la Unidad de Epilepsia en los momentos en los que los familiares tienen que ausentarse previa petición del paciente.

La coordinación de este programa se realiza mediante la responsable Pilar Arocas, psicóloga de ALCE y María Palanca, enfermera de la Unidad de Epilepsia.

En total se han realizado cinco actuaciones con pacientes ingresados en la Unidad:

Días 7 y 8 de febrero

Del 23 al 26 de febrero

Del 9 al 13 de marzo

Del 4 al 8 de mayo

Del 8 al 11 de junio

Programa de “Apoyo tras el diagnóstico”.

Los objetivos de este programa son:

- Que el paciente tras el diagnóstico aprenda a gestionar el impacto emocional, social y a nivel laboral de la enfermedad.
- Fomentar el concepto del autocuidado y la participación del paciente en el correcto manejo de la enfermedad.

Se ha atendido a los usuarios los primeros miércoles de mes de 10 a 12, o bien en otro horario más amplio y con una ubicación distinta del hospital la Fe

(en Casa de la Salud, Sala CESC o en gabinete privado) siempre bajo cita previa.

En este año se han realizado las siguientes intervenciones:

Intervenciones individuales: 41

Desde el mes de noviembre de 2014 se ha ampliado este programa con la atención específica a niños y adolescentes y a sus familiares por parte de la psicóloga de ALCE, Amparo Alamar los viernes de 12: a 14 horas. Se ha atendido a 16 personas.

3.3. GRUPOS DE AYUDA MUTUA GAM PARA ADULTOS CON EPILEPSIA Y FAMILIARES.

Programa de ayuda mutua para personas con epilepsia y familiares.

Responsable: Pilar Arocas, psicóloga de ALCE.

El establecimiento de una dinámica grupal puede facilitar el intercambio de ideas y posibles soluciones entre las personas que forman el grupo.

Los Grupos de Ayuda Mutua son pequeños grupos formados por personas a las que afecta un problema común, en este caso la epilepsia. Los principios que les inspiran son la cooperación, igualdad y ayuda mutua. Es un grupo de apoyo, no de terapia.

Pilar Arocas establece al comienzo las normas de funcionamiento y asesora al grupo GAM de adultos y acude a realizar un seguimiento del mismo. Se les indica nuevamente la posibilidad de tratar desde el área de psicología algún tema específico. Se plantea la posibilidad de realizar un taller sobre resiliencia.

La asesora del grupo de padres la psicóloga de ALCE, Amparo Alamar ha asistido por demanda de los componentes del grupo para tratar varios temas.

Lugar: Asociación Vecinal y Cultural Tres Forques.

En 2015 se han reunido una vez al mes salvo en julio y agosto.



3.4. ESCUELA DE FAMILIAS Y TALLERES.

Si bien el 70 % de personas con epilepsia tiene controladas sus crisis, continúan padeciendo el eterno problema de la discriminación, como resultado de la ignorancia y del desconocimiento. Los especialistas coinciden en que es la enfermedad neurológica con un mayor impacto social, por lo impredecible que son las crisis y porque afecta a cualquier edad, pudiendo causar depresión y ansiedad motivadas, especialmente, por la falta de aceptación por parte de los afectados pero también, por parte del entorno que les rodea. De ahí que existen múltiples dificultades que hay que trabajar con la familia de las personas afectadas.

En la entidad se desarrollan programas de atención directa a la persona afectada, pero dada la necesidad detectada de profundizar más en su entorno familiar durante el año 2015 hemos realizado este proyecto que se ha centrado en la familia como punto clave, desarrollando una **Escuela de Familias** para mejorar su entorno relacional.

Se han realizado seis sesiones de trabajo grupal dirigidas por las dos psicólogas especialistas en Epilepsia para formar y orientar a las afectadas la Epilepsia en su entorno familiar en horario de 17:30 a 20: en la sala cedida por la Asociación Cultural Tres Forques en la Avenida Tres Forques 94 de Valencia. La coordinadora del proyecto ha sido Trinidad Ruíz.

1ª SESION: Epilepsia, cognición, conducta y trastornos asociados

Pilar Arocas. Psicóloga

23/01/2015 Hora: 17:30

2ª SESIÓN: ¿Qué es la epilepsia?

Pilar Arocas, Psicóloga

25 /09/2015 Hora: 17:30

.3ª SESIÓN: El niño con epilepsia: circunstancias familiares, personales y escolares.

Amparo Alamar Córdoba. Psicóloga

16/10/2015 Hora: 17:30

4ª SESION: Técnicas de control del estrés en la familia I. Pilar Arocas, psicóloga

6/11/2015 Hora: 17:30

5ª SESION Calidad de vida en epilepsia: relajación y control del estrés. Pilar Arocas. Psicóloga

27/11/2015 Hora: 17:30

6ª SESION Técnicas de control del estrés en la familia II Pilar Arocas. Psicóloga
11/12/2015 Hora: 17:30

Los temas que se han trabajado en la Escuela de Familias afectadas por Epilepsia han sido: conocimiento sobre epilepsia, problemas de adaptación laboral y escolar, falta de autoestima, culpabilidad, sobreprotección, exceso de preocupación, miedos, etc.. Han participado en el proyecto 20 familias afectadas por Epilepsia y han acudido a las sesiones en total 142 personas tal y como se ha recogido en las fichas de asistencia.



12-6-2015 Taller. "Epilepsia y Sueño" Impartió el taller el Dr. Jesús Escribá en Discapacentro de Cocemfe-Valencia.

21 personas



25/09/2015 Presentación del Proyecto Incluye+d para el apoyo a alumnos con Necesidades Educativas Especiales por motivos de discapacidad con apoyo de las TIC (Tecnologías de la Información y la Comunicación) que se desarrolla a través de COCEMFE CV.

3.5. PROGRAMA DE INTERVENCIÓN SOCIAL EN EPILEPSIA

Como todas las personas con enfermedades crónicas que provocan discapacidad, precisan de un servicio de asesoramiento sobre sus derechos. Es habitual que las personas afectadas por Epilepsia, en especial las familias con niños afectados, al impacto de la propia enfermedad, se suma el desconocimiento de las gestiones a realizar en los que concierne al reconocimiento de la Discapacidad, pensiones, becas, etc.

En base a los distintos tipos de crisis epilépticas, así como las características de personalidad de cada uno de los afectados, las repercusiones de la enfermedad tienen una amplia variabilidad. Por ello para aquellas personas afectadas por Epilepsia que presentan un déficit en sus habilidades de adaptación hemos desarrollado una atención psicológica individualizada, ya que la problemática a la que se enfrentan las personas con epilepsia es muy heterogénea, dando lugar

a problemas de autoestima, ansiedad, depresión, falta de autocuidados, dependencia social y familiar, entre otros.

Hemos desarrollado un servicio de atención psicosocial con dos actividades diferenciadas pero complementarias:

- Asesoramiento sobre los derechos, por su condición de persona con discapacidad. Hemos asesorado sobre reconocimientos de discapacidad, pensiones, becas, etc. Para ello hemos contratado los servicios de una abogada especialista en el tema de la discapacidad. La atención ha sido en el SAIP del Hospital La Fe los miércoles de 10 a 12 horas. En total se han realizado 26 atenciones de una hora.
- Por otro lado se ha realizado apoyo psicológico por parte de la profesional Pilar Arocas utilizando técnicas de Mejora de la Autoestima, Reestructuración Cognitiva y Resolución de Problemas. Las sesiones se han realizado en el Hospital Casa de la Salud, (c/ Dr. Manuel Candela 41, 46021 Valencia) en el servicio de psiquiatría. Se han realizado 26 sesiones de una hora.

Participaron en el desarrollo del proyecto 52 personas con Epilepsia y Discapacidad.

Para la evaluación, se realizaron y cumplimentaron cuestionarios de evaluación elaborados al efecto. Se llevó un control de las atenciones realizadas mediante fichas.

3.6. GRUPO DE OCIO, DEPORTE Y TIEMPO LIBRE.

Este grupo que coordinan David Peñalver y Araceli García han realizado las siguientes actividades de ocio, deporte y tiempo libre:

- Concierto Dogville, 15 de febrero.
- Paseo fallero, 15 de marzo
- Baile por la epilepsia, 10 de mayo,
- Deporte y epilepsia: mesas informativas en el partido de baloncesto entre Basket Valencia y Bilbao en el Pabellón Fuente de San Luís. El Basket Valencia nos apoyó en esta campaña el 16 de mayo.

- Salida con los niños de la asociación el 18 de junio para la Dreamnight del Oceanográfico por cortesía de La Fe.



El 17 de octubre visitamos la Exposición la Piel Traslúcida en Bancaja



Y el 25 de octubre celebramos la Jornada de Familias en la Rosa Blanca con nuestros amigos de ASPAU.



El 18 de Diciembre tuvo lugar la Cena de Navidad de ALCE



3.7. CAMPAÑA DE CONCIENCIACIÓN Y SENSIBILIZACIÓN SOBRE EPILEPSIA

Esta campaña aglutina varias actuaciones encaminadas a difundir el conocimiento de la epilepsia y su problemática entre la población. La coordina Araceli García, vicepresidenta y tesorera de la entidad.

Campaña de Spots publicitarios Universidad CEU-Cardenal Herrera

El 14 de enero tuvo lugar la presentación de los trabajos seleccionados para el concurso que ALCE ha convocado para los estudiantes de quinto curso de los Grados de Publicidad y Comunicación Audiovisual de esta universidad.

Los estudiantes de los Grados en Publicidad (mediante la asignatura Creación y Realización Publicitaria para Soportes Audiovisuales) y en Comunicación Audiovisual (a través de la asignatura Realización Publicitaria) del CEU pusieron sus conocimientos y creatividad al servicio de nuestra entidad

Los trabajos de los alumnos estuvieron orientados y supervisados por los profesores Joaquín Ruiz, Kety Betés, Chari García y Pepe Martínez.



Se presentaron cinco spots y varias cuñas de radio que dan visibilidad a la campaña de sensibilización de la Asociación de Epilepsia de la Comunidad

Valenciana (ALCE) que pretende que la sociedad conozca realmente esta enfermedad neurológica así como acabar con la exclusión social de las personas que la padecen.

Aunque solo tres piezas audiovisuales podían optar a los premios convocados por ALCE, la calidad de los cinco spots que han llegado a la final ha decidido a la Asociación a integrar todos en su campaña.

El primer premio recayó en “Máscaras” de los alumnos Yousef Daoud, Paula Cantó, Nacho Errando, Hermes Manyés, Belén Jose Pascual, Ángela Serrano, Cecilia Vivar y Andrea Peiró.

https://www.youtube.com/watch?v=721HAKINi_8

El segundo premio fue para “¿Y tú cómo miras?”, de Ichail Oropeza, Rafa Tomás, Rafa Forteza, Gerard Romero, Claudia Francés, Patricia Sancho, Iciar González, Rocío Martínez, David Chaques, Patricia Cerdán, José Soria, Ana Cano y Marta Ferrer.

<https://www.youtube.com/watch?v=FUby6M9gAAQ>

Finalmente, se alzó con la mención de honor el spot “Músicos”, de María Peris, Juan Manuel García, María Bueno, María Igual, Germán Molero, Carmen Cebriá, Marta María Subias, Mariana Del Río Velázquez, Antonio Castelló y Mónica Carrión

<https://www.youtube.com/watch?v=rNFQXOZiuXg>

Los enlaces de los otros dos spots también de gran calidad y de las cuñas de radio.

<https://www.youtube.com/watch?v=lrbXwZZ3Vrc>

Esta campaña alcanzó una notable difusión en los medios.

<https://medios.uchceu.es/actualidad-ceu/alumnos-de-publicidad-y-comunicacion-audiovisual-de-la-ceu-uch-elaboran-los-spots-de-la-campana-de-sensibilizacion-sobre-la-epilepsia-impulsada-por-alce/>

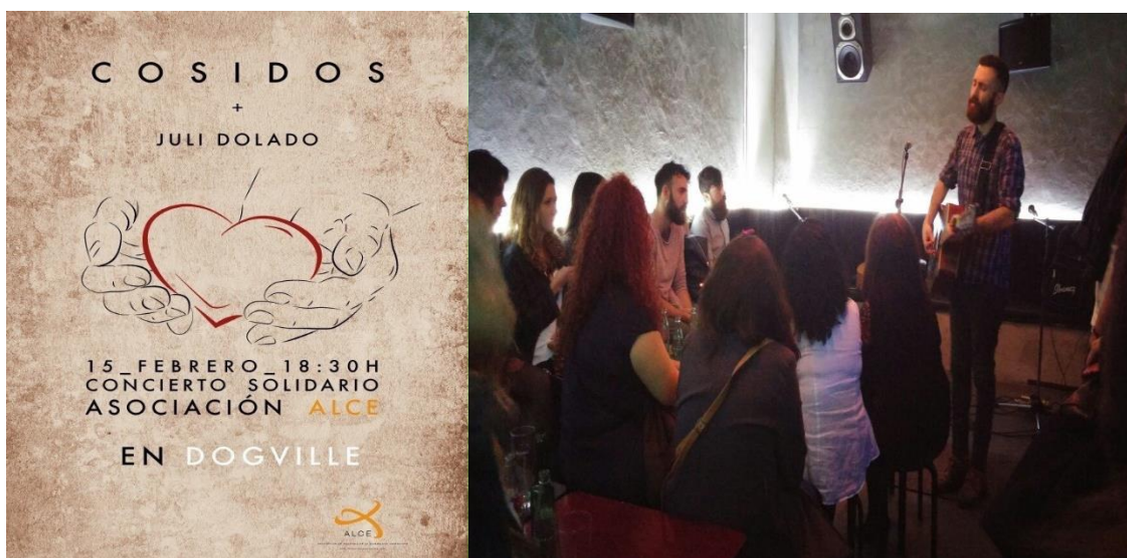
ALCE además gestionó la difusión del primer spot en las pantallas de cine de Kinépolis y Lys durante la semana de la Fiesta del Cine

<http://www.levante-emv.com/sociedad/2015/05/09/cines-valencia-proyectan-spot-epilepsia/1262112.html>

Commemoración del I Día Internacional de la Epilepsia

El segundo lunes de febrero se conmemoró por primera vez el Día Internacional de la Epilepsia, tal y como acordaron la **Liga Internacional contra la Epilepsia** (ILAE) y el **Buró Internacional para la Epilepsia** (IBE). Con motivo de esta efeméride emprendimos diferentes acciones destinadas a concienciar a la sociedad sobre esta enfermedad neurológica: difundiendo los spots y cuñas publicitarias sobre epilepsia elaborados por los alumnos del Grado en Publicidad y Relaciones Públicas y el Grado en Comunicación Audiovisual de la Universidad CEU Cardenal Herrera, y con la celebración de un concierto el domingo 15 de febrero.

Este concierto acústico, a cargo de **Juli Dolado y Cosidos**, jóvenes músicos implicados con la difusión de la enfermedad, se celebró a las 18.30h en la **Sala Dogville** de Valencia. Fue una buena ocasión para disfrutar de música en directo y para apoyar a las personas y familiares que conviven con la epilepsia. La organización de esta actuación contó con el apoyo de una estudiante de Publicidad de la CEU-UCH, **María Peris**.



<https://medios.uchceu.es/actualidad-ceu/alce-y-la-ceu-uch-juntos-en-el-dia-internacional-de-la-epilepsia/>

<http://www.mardesomnis.org/alce-con-el-dia-internacional-de-la-epilepsia/>

ALCE fue la única entidad española cuya actividad para conmemorar este día fue publicada en la página oficial de la organización internacional

<http://www.epilepsy.org/events/spain.348.html>

24 de Mayo, Día Nacional de la Epilepsia

Culminamos nuestra **Campaña de Sensibilización e Información sobre epilepsia** con el **Día Nacional de la Epilepsia**, que se celebró el 24 de mayo. La campaña incluyó la mencionada exhibición del Spot ganador del Concurso realizado entre los alumnos de la facultad de Publicidad y Comunicación Audiovisual de la Universidad CEU- Cardenal Herrera en diversas salas de cine.

La agencia Bussi, encargada de la publicidad interna de los autobuses urbanos de Valencia elaboró varias "pildoras" para difundir la epilepsia y nuestra labor como asociación. Adjunto tres de ellas a modo de muestra ya que son varias las elaboradas y difundidas con motivo del Día Internacional y Nacional de la Epilepsia. Todas ellas se pueden ver en nuestra página de facebook Alce, asociación de epilepsia de la CV.

<https://www.facebook.com/llanos.alce/videos/vb.100005408700292/386370038219950/?type=3&theater>

Otra actividad que aunó la campaña con el ocio fue la grabación de un vídeo para difundirlo en redes con motivo del 24 de Mayo:

<https://www.youtube.com/watch?v=0vRtUb8sMkc>





Además estuvimos informando en la Semana de la Epilepsia con mesas formadas por voluntarios en:

- Facultades de Medicina y Psicología el 20 de mayo, miércoles de 10 a 13.30
- Hospitales La Fe y General de Valencia el 21 de mayo, jueves, de 10 a 13.30
- Plaza de la Virgen y Plaza del Ayuntamiento de Valencia el 22, viernes, también de 10 a 13.30





Además apoyó nuestra campaña el famoso cocinero David De Jorge/Robin Food



Imanol Arias accedió a prestar su imagen para apoyar a las personas con epilepsia.



Deporte y Epilepsia

Hay una falsa creencia general que dice que las personas con epilepsia no pueden hacer deporte. Y no es así, es más, el deporte contribuye a que la persona con epilepsia esté en buena forma física y mental y a socializarse.

La **Campaña de Epilepsia y deporte, "Gente con Epilepsia, gente como tú"**, coordinada por Araceli García, cumple el doble objetivo de difundir el conocimiento de la epilepsia entre la sociedad gracias al atractivo que ejerce el mundo del deporte en todos los públicos y el de poner en evidencia que las personas con epilepsia pueden y deben hacer deporte. A esta campaña ha contribuido el Basket Valencia y el Valencia CF dándonos un gran apoyo.

El **Valencia Basket Club** cedió sus instalaciones en el partido contra el Bilbao Basket donde situamos dos Stand Informativos en la Fonteta e iniciamos la recogida de fondos con el reparto de papeletas para el sorteo del 23 de mayo de una equipación del equipo firmada por los jugadores.



16 de Mayo
18:30 horas
pabellón Fuente San Luis

valencia basket club vs BILBAO BASKET CLUB

Sorteo de una camiseta del Valencia Basket Club firmada por sus jugadores en favor de la Asociación

24 de Mayo día Nacional de la **EPILEPSIA**

Organizado por: **ALCE**

Reparaciones del Hogar
Especialistas en Reparación y Profesionalidad
903 47 78 08
670 50 43 50



https://www.youtube.com/watch?feature=player_embedded&v=RjnuPwGIADU

En la campaña de sensibilización, los jugadores del Valencia C.F. Yoel, Fuego, Piatti y Barragán nos cedieron su apoyo. Fue Valencia C.F. quien principalmente se encargó de la difusión en medios de comunicación, prensa, instagram, twitter y FIFA





<http://www.laliga.es/fundacion/noticias/el-valencia-cf-colabora-con-alce-en-el-dia-nacional-de-la-epilepsia>

<http://epoca1.plazadeportiva.com/ver/35485/el-valencia-cf-colabora-con-alce-en-el-dia-nacional-de-la-epilepsia.html>

<http://valencia.eldesmarque.com/valencia-cf/noticias/4403-un-guino-contra-la-epilepsia>

Además el triatleta paralímpico Jesús Cordero presta su imagen para difundir la práctica del deporte entre las personas con epilepsia.



<http://www.1km1sonrisa.org/1km1son-noticias/244-el-para-atleta-iesus-cordero-dedica-la-maraton-de-valencia-a-recaudar-fondos-para-alce>

4. DIFUSIÓN

4.1. Medios de comunicación

ALCE ha aparecido en varios medios con la Campaña de Concienciación y Sensibilización sobre Epilepsia ya mencionada.

También la prensa en 2015 se ha hecho eco de la problemática del desabastecimiento y falta de suministro de algunos fármacos antiepilépticos que ALCE denunció en un comunicado de prensa de diciembre de 2015:

<http://www.zoomnews.es/475819/actualidad/sociedad/enfermos-cancer-y-epilepsia-se-quedan-sus-medicamentos-aparicion-mafias>

La revista Interviú realiza un reportaje por este problema con declaraciones de responsables de ALCE.

<http://www.interviu.es/reportajes/articulos/ninos-con-cancer-y-sin-medicina>

El Colegio de Farmaceúuticos de Valencia ha apoyado nuestra denuncia

<http://www.elglobal.net/noticias-medicamento/2015-04-01/farmacia/farmaceuticos-y-pacientes-valencianos-denuncian-abastecimientos-selectivos/pagina.aspx?idart=901907>

Además se recogieron en prensa las experiencias con la epilepsia de dos personas asociadas como ejemplo en la edición del periódico Levante de Castelló y la problemática de falta de suministro

<http://www.levante-emv.com/castello/2015/05/17/obtener-medicamento-kepra-sigue-odisea/1265843.html>

Por otra parte se difundieron las sesiones de nuestra Escuela de Familias en varios medios y en los autobuses urbanos gracias a Bussi.

<https://www.youtube.com/watch?v=oeo3o5AcaI4>

<http://vivirconepilepsia.es/la-escuela-de-familias/>

<http://www.somospacientes.com/alce-3/agenda/16102015-alce-escuela-de-familias-2015/>

<http://www.mardesomnis.org/alce-presenta-la-escuela-de-familias/>

<http://www.svneurologia.org/es/segunda-jornada-de-la-escuela-de-familias-alce-epilepsia/>

<http://agenda.discapnet.es/detalleEvento.aspx?id=5254>

Además con motivo de nuestra presencia en la Conferencia organizada por Eresa y Sistemas Genómicos durante el Congreso de la SEN (Sociedad española de Neurología) se recogieron declaraciones de representantes de ALCE

<http://www.lasprovincias.es/sociedad/salud/201512/24/epilepsia-enfermedad-oculta-20151224110721.html>

Por otra parte varios representantes de nuestra entidad fueron entrevistados con motivo de la Campaña de Sensibilización en Onda Uno(18 de Mayo), Gestiona Radio, en el programa “A ti Mujer” de Carmen Monmeneu(17 de mayo) Informativos de Cadena Ser el 22 de mayo, en Jungla de Asfalto de Esradio con Pepe Navarro (24 de mayo) y en el programa de “Luz de Cruce” de Vicente Herrnaz en Cope Radio (7 de junio).





4.2. Redes sociales:

Nuestra entidad aparece en varias redes sociales: **Facebook, Instagram, Twitter y Google plus** con el objetivo de mantener contacto directo y continuo con las personas con epilepsia y familiares para facilitar información y apoyo. Además con la constante presencia en estas redes pretendemos da visibilidad a nuestro colectivo y su problemática. Supervisan Araceli García y Mercedes Hernández.

Mantenimiento y actualización continua de la **página web de ALCE** y de la **página Somos pacientes**. Contabilizando toda esta presencia en redes sociales hemos conseguido llegar a más de 9.000 personas.

5. FERIAS, CONGRESOS Y CURSOS

El 17 de febrero ALCE estuvo presente en la Jornada de La Fe de Reconocimiento a las Asociaciones de Pacientes.



El 25 de abril estuvimos presentes en la III Feria de la Salud de Alfafar gracias al Stand proporcionado por el Colegio de Farmacéuticos de Valencia y la inestimable colaboración de todos nuestros voluntarios.



El 20 y 21 de Mayo representantes de ALCE fueron invitadas a participar en Harrogate, Reino Unido, en el **Consejo Asesor del Grupo de Defensa del Paciente de EISAI**. El objetivo era mejorar la comprensión de esta condición en la Asesoría de Epilepsia. Acudieron representantes de Italia, Reino Unido y España (ALCE).



El 14 de mayo las dos psicólogas de ALCE y representantes de la junta directiva estuvieron en la **XVI Jornada de Epilepsia al Día** organizadas por el neuropediatra Dr. Fernando Mulas.

El 19 de mayo ALCE estuvo presente en el **I Congreso de la Sociedad Española de Epilepsia**



El 27 de mayo acudimos a la presentación en COCEMFE Valencia del Programa de Autonomía personal para apoyo psicológico de FREMAP.

El 28 de mayo ALCE en representación de las asociaciones de pacientes presentó la **Jornada de Enfermedades Neurodegenerativas del Hospital la Fe.**



El 6 de junio estuvimos en la **XIV Jornada de Epilepsia y Mar** en Xabia invitadas por el Dr. Javier López-Trigo organizador del encuentro.



El 5 de septiembre estuvimos en un **Stand informativo en la VIII Feria de la Salud** de Moncada. Con nuestros voluntarios que siempre están al pie del cañón con buen humor logramos informar sobre la epilepsia.



El 29 de septiembre representantes de ALCE acudieron al evento organizado por la Sociedad Española de Neurología de la “Semana del Cerebro” en cuyo autobús y bajo el lema “Tu cerebro es vida, cuídalo” se realizaron pruebas diagnósticas para medir una correcta salud cerebro-vascular, así como juegos y test cognitivos (especializados para adultos y niños) de percepción y de habilidad.



Estuvimos en el **I Congreso: “Emprendimiento, empleo y discapacidad”** organizado por la Universitat de Valencia, a través de la Unidad para la Integración de Personas con Discapacidad (UPD) el 5 y 6 de noviembre



ALCE también estuvo en la Jornada **Diseñando en la sociedad 360º** el 29 de octubre promovida por la Fundación ONCE, CERMI, CERMI CV, Fundación ACS, Universidad de Valencia, Universidad Politécnica de Valencia y Fundación CEDAT



Representantes de ALCE estuvieron en la presentación del **Sello Bequal** de la Fundación del mismo nombre para las organizaciones socialmente responsables el 19 de noviembre en el Hotel Ilunion de Valencia



Voluntarios de ALCE y representantes de varias asociaciones pertenecientes a FEDE estuvieron presentes con una mesa informativa en la **LXVII de la Sociedad Española de Neurología** en Valencia que tuvo lugar del 17 al 21 de noviembre.



Representantes de ALCE acudieron el 20 de noviembre al Seminario “Imagenética ¿Cómo complementan la Imagen y la Genética en el estudio de la Epilepsia?”



En las “Jornades Parlem de Participació” organizadas por la Conselleria de Transparència, Responsabilitat Social, Participació i Cooperació celebradas en el 20 de noviembre



ALCE ha estado presente el 17 de diciembre en **la VI Jornada del Paciente del Hospital General de Valencia.**



6. RELACIONES Y ACTIVIDADES CON ENTIDADES E INSTITUCIONES PÚBLICAS Y PRIVADAS.

6.1. Federaciones las que pertenece ALCE

COCEMFE VALENCIA

Alce ha estado presente en las asambleas y reuniones convocadas por COCEMFE VALENCIA entidad a la que pertenecemos y de cuyos programas se benefician también nuestros asociados.

Este año se ha inaugurado Discapacentro en cuyas instalaciones hemos podido celebrar varios eventos.

Nuestro proyecto “Epilepsia: de persona a persona” forma parte del programa de COCEMFE con el acceso a la subvención de la Conselleria de Sanitat

Además mantenemos un contacto continuo con COCEMFE de quienes recibimos información de ayudas y asesoramiento en nuestros proyectos.

Destacamos aquí algunos eventos

Estuvimos en la asamblea del 16 de mayo en la que se eligió a la nueva junta directiva



En la Gala del Club Rotary celebrada el 12 de junio en la que se recaudaban fondos para todas las entidades de COCEMFE –Valencia



En la VII Edición de los Premios COCEMFE Valencia del 26 de noviembre



FEDE, FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE EPILEPSIA

ALCE, como asociación perteneciente a FEDE ha participado en todas las asambleas convocadas y hemos apoyado todos los eventos organizados por esta federación. Trinidad Ruiz, secretaria de ALCE es también la secretaria de FEDE.

Nos reunimos con Mar de Somnis para coordinar futuros proyectos en el marco de FEDE,



6.2. Entidades con convenio con ALCE

UNIVERSIDAD CEU-CARDENAL HERRERA

ALCE firmó en 2013 un convenio con esta entidad fruto del cual mantenemos una continua colaboración con esta universidad participando en diferentes actividades como son la charla en el Aula Práctica de Farmacia ya mencionada. Además el 9 de junio de 2014 firmamos un convenio de cooperación con esta Universidad para la realización de prácticas formativas de los estudiantes de Enfermería en nuestra entidad.

En virtud de este acuerdo acudieron a nuestra entidad alumnas y alumnos de Enfermería el pasado 5 de marzo y acudimos al Aula práctica de Farmacia ya mencionada.

Remarcamos aquí de nuevo la Campaña de Publicidad realizada para ALCE por los alumnos de Publicidad y Comunicación Audiovisual de esta Universidad.



COLEGIO DE FARMACÉUTICOS DE VALENCIA

Hemos estado en contacto continuo con el MICOV para tratar la problemática de la falta de suministro y desabastecimiento de fármacos antiepilépticos. Durante el mes de enero les comunicamos los problemas existentes con Vimpat y con keppra durante el verano.

Hemos concurrido al premio convocado por el MICOV pero no hemos sido seleccionados.

También hemos enviado material de información sobre epilepsia para su nueva web

ASOCIACIÓN CULTURAL Y VECINAL TRES FORQUES

Como parte del proyecto de esta entidad ALCE participó activamente en las reuniones mensuales de todas las asociaciones y colectivos implicados en este proyecto.

ALCE ha desarrollado varias actividades en la sede de esta entidad:

- Consultas todos los jueves por la mañana en esta sala.
- Reuniones de los grupos GAM los viernes
- Asambleas, cine-forum, charlas y talleres de nuestra entidad.

FUNDACIÓN ERESA-SISTEMAS GENÓMICOS

El 3 de diciembre nos reunimos con representantes de la Fundación Eresa-Sistemas Genómicos que nos habían ofrecido su colaboración con la labor de nuestra entidad. En virtud del acuerdo suscrito con esta fundación ALCE, a partir

de Enero de 2016 podrá disponer de este espacio colaborativo para nuestros encuentros y actividades.

Este espacio está en la C/ Colón, nº 1 de Valencia.

6.3. Otras entidades privadas y públicas

FACULTAD DE PSICOLOGÍA

Hemos colaborado con esta facultad en el estudio neuropsicológico que diseñó la para analizar los aspectos cognitivos y afectivos asociados a la epilepsia con el objetivo de intentar mejorar la calidad de vida de las personas afectadas. El estudio ha tenido una primera fase de evaluación neuropsicológica exhaustiva, una segunda fase de seguimiento y, en algunos casos, una intervención neuropsicológica.

CECOVA

Hemos mantenido un contacto continuo con el Consejo de Enfermería de la Comunidad Valenciana con el que tenemos como objetivo común conseguir la implantación de la Enfermería Escolar en los centros de educación de la Comunidad Valenciana.

ALCE apoya el Manifiesto de la Sociedad Científica Española de Enfermería Escolar-SCE3 y solicitamos que Consellería de Educación autorice la presencia de los servicios de enfermería escolar en centros ordinarios públicos solicitados y sufragados por los padres.

ASOCIACIÓN DE DIABETES

En febrero de 2015 firmamos un documento de adhesión que nos propuso la Asociación Valenciana de Diabetes. Junto con esta entidad y otras como COCEMFE y FEDER estamos trabajando para que se conozca, cumpla y aplique LEY 10/2014, de 29 de diciembre, de la Generalitat, de Salud de la Comunitat Valenciana que en su art. 59 Salud Escolar, en el punto 6., establece: "Para que los menores escolarizados con problemas de salud que necesiten atención sanitaria puedan seguir su proceso escolar con la mayor normalidad posible, cada centro educativo se adscribirá al centro de salud más próximo, desde donde se garantizará, de acuerdo con la valoración de las necesidades, la atención sanitaria específica que sea necesaria."

Hemos formado una Plataforma por la Salud Escolar. Tuvimos varias reuniones y con el anterior Secretario Autonómico Sr. Ibáñez y en la actualidad estamos a la espera de una reunión conjunta con el Conseller de Educación y la Consellera de Sanidad.

SVN, SOCIEDAD VALENCIANA DE NEUROLOGÍA Y EPIVAL

La Sociedad Valenciana de Neurología colabora de forma continuada en la difusión de las actividades de ALCE y especialmente el Grupo de Epilepsia, EPIVAL.

6. 4. Administración pública y partidos políticos.

Es difícil recoger aquí todas las gestiones que hemos realizado para conseguir el apoyo a los objetivos que como entidad que lucha por los derechos de las personas con epilepsia nos hemos marcado. Para ALCE es fundamental conseguir **que se dicten medidas legislativas de protección para el colectivo basadas en las recomendaciones del Parlamento Europeo y la OMS.**

Sobre el derecho a la Educación

- El profesorado debe estar formado para atender una crisis epiléptica en el medio escolar y para ello los Centros de Formación del Profesorado deben ofrecer cursos de formación en ese sentido. **Solicitamos que se establezca un Plan de Formación del Profesorado en materia de Salud en el que se incluya la epilepsia** y que las Conselleries de Sanitat y Educació incluyan **en el Plan de Promoción de la Salud en Centros docentes** una campaña informativa sobre epilepsia que forme al profesorado e informe al alumnado.
- Que se cumpla y aplique la LEY 10/2014, de 29 de diciembre, de la Generalitat, de Salud de la Comunitat Valenciana que tiene por objeto "garantizar el derecho a la protección de la salud en el ámbito territorial de la Comunitat Valenciana (...) mediante la ordenación de la asistencia

sanitaria, así como la prevención de la enfermedad y la protección y promoción de la salud individual y colectiva.

Pedimos que la Conselleria de Educació arbitre las medidas necesarias para que todo el profesorado conozca esta ley y la cumpla

Sobre el derecho al empleo y la igualdad de oportunidades

- El **reconocimiento de un 33% de discapacidad** para las personas diagnosticadas de epilepsia que así lo soliciten. La Ley española impide que personas con epilepsia puedan trabajar en un número importante de profesiones, con esta exigencia pretendemos compensar e igualar las oportunidades de acceso a un trabajo favoreciendo la contratación de nuestro colectivo.
- Favorecer políticas de divulgación y prevención de situaciones discriminatorias en las empresas respecto de los trabajadores que padezcan epilepsia.
- Seguimiento de la correcta aplicación de **la Ley de Prevención de Riesgos Laborales**, respecto de los trabajadores que tengan epilepsia.
- Que el protocolo de actuación ante una crisis de epilepsia se incorpore a la **formación de prevención de riesgos laborales**.
- **Valoración adecuada de la enfermedad de epilepsia, en la aplicación de la Ley de Dependencia, Reconocimiento de Discapacidad, y en la concesión de prestaciones de la Seguridad Social por incapacidad laboral.** Es necesaria una actuación conjunta y ajustada con criterios comunes por parte de todos los sanitarios y profesionales implicados: médicos de atención primaria y familia, neurólogos, psiquiatras, psicólogos, trabajadores sociales, médicos del trabajo y médicos evaluadores, para facilitar la máxima objetividad y homogeneidad en la valoración de las limitaciones y capacidades de las personas afectadas de epilepsia.
- Aplicar el descuento de **movilidad reducida en el transporte de tren, autobús y metro** para las personas que no tienen las crisis controladas. Son personas que no pueden conducir porque la legislación no lo permite y dependen del transporte público y/o taxi.

Sobre el derecho de Asistencia Sanitaria y Salud Pública

- **Nuestra experiencia diaria nos hace ver que es necesario cubrir una serie de carencias que deberían ser solucionadas dentro de un PLAN ESTRATÉGICO PARA LA ATENCIÓN DE LA EPILEPSIA EN LA COMUNIDAD VALENCIANA** que exige una coordinación entre todos los hospitales con servicio de neurología y neurólogos de los centros de salud para que el paciente sea atendido desde el principio de forma adecuada y con la mayor rapidez de acuerdo con la complicación de su pronóstico. Servicio de asesoramiento y asistencia médica integral, psicológica y social para el paciente y a su familia tras el diagnóstico de la enfermedad.
- Que **el protocolo de actuación ante los diferentes tipos de crisis de epilepsia se incorpore a la formación de primeros auxilios en las profesiones en que se exija y especialmente en el medio educativo.**
- Para asistir y proteger la salud del paciente con epilepsia respetando y garantizando el derecho a que pueda retirar de su farmacia los FAES prescritos en tiempo y forma indicada por médico especialista en neurología, **es necesario que se legisle claramente en este sentido** y que queden establecidas las sanciones que puedan derivarse en su caso a quien corresponda por el incumplimiento de la normativa al respecto. **Consideramos insuficiente el Real Decreto 782/2013 ya que con su aplicación no se garantiza el abastecimiento y suministro de determinados fármacos.**
- Elaborar un **Protocolo de actuación**, en caso de crisis refractarias, o de que el paciente relate tener cuadros de aislamiento, dificultades de aprendizaje, depresión, ansiedad, etc, coordinado por el Neurólogo, con el fin poder abordar la situación, desde el aspecto neurológico, psicológico o psiquiátrico, y social de la enfermedad.

Todas estas demandas las hemos planteado en reuniones con responsables de la Conselleria de Sanidad(DG De Asistencia Sanitaria, DG de Calidad y DG de

Farmacia) de los dos gobiernos autonómicos de 2015, con los actuales responsables de la Conselleria d'Igualtat (DG d'Inclusió y DG de Diversitat Funcional) y del Ayuntamiento de Valencia (Concejales de Desarrollo Humano, Consol Castillo) y con partidos políticos a nivel autonómico y municipal (Podemos, Ciudadanos, Compromís Esquerra Unida y PSOE). Estamos pendientes de reunirnos con responsables de la Conselleria d'Educació. Además hemos tenido reuniones con responsables de Patrimonio del Ayuntamiento de Valencia para la consecución de un local en precario donde poder llevar a cabo de forma más autónoma y efectiva nuestras actividades.



También estamos realizando gestiones para acabar con situaciones claramente discriminatorias como las que se han dado en la selección de trabajadores del Puerto de Valencia.

7. AYUDAS Y SUBVENCIONES

Con el fin de conseguir fondos para las actividades en pro de las personas con epilepsia hemos presentado proyectos a:

- Promoción de la autonomía y atención a las Discapacidad y la Dependencia de la Obra Social La Caixa. No concedida

- Proyecto Escuela de Familias afectadas por Epilepsia y Proyecto de Intervención Social en Epilepsia a la Conselleria de Igualdad y Políticas Inclusivas. Concedidos 2750'99€ y 1600€ respectivamente.
- Presentamos nuestra Campaña de Sensibilización sobre Epilepsia a los Premios Solidarios ONCE. No fuimos seleccionados
- Subvenciones a Entidades para la Intervención en el Ámbito de la Acción Social del Ayuntamiento de Valencia. No concedida.
- Premios Somos Pacientes de Farmaindustria. No fuimos seleccionados.
- Premiso Micof-Prensa. No seleccionados
- Presentamos nuestro programa “Epilepsia: de persona a persona” a la Convocatoria de Programas de Ayudas a Proyectos de Iniciativas Sociales de la Obra Social La Caixa. Concedidos 10.000€.
- Integrados en COCEMFE-Valencia presentamos nuestro proyecto de Apoyo Psicológico a Personas con Epilepsia. Concedidos 4.860 €
- Solicitud a la Concejalía de Desarrollo Humano del Ayuntamiento de Valencia de ayuda económica para alquiler de un local. No concedida.
- Premios Micof de donaciones a asociaciones. ALCE no fue seleccionada.

Una vez subsanadas las irregularidades ALCE ha conseguido el reconocimiento de entidad de Utilidad Pública.

8. ASOCIADOS:

En 2015 ha habido 10 bajas y 23 altas. A fecha de 30 de enero de 2016 hay 183 asociados.

9. ASAMBLEAS Y REUNIONES INTERNAS

En la Asamblea General Ordinaria y Extraordinaria de ALCE del 28 de febrero fue elegida la nueva directiva de la entidad formada por: Mercedes Hernández, (presidenta) Araceli García (Tesorera y Vicepresidenta), Trinidad Ruíz como secretaria y vocales Teresa Monzonís y David Peñalver.

Juntas mensuales de la Directiva de la Asociación ALCE salvo el período estival.

10. ACTUACIONES REALIZADAS EN EL SERVICIO DE ORIENTACION E INTEGRACION SOCIAL, JURIDICO Y LABORAL.

Trinidad Ruiz Escudero,

Abogada, Colegiada: Icagr 4278.

Este servicio se concibe como un espacio de información, consulta y asesoramiento sobre temas legales y sociales, referidos a temas de interés para el colectivo de epilepsia, legislación específica sobre epilepsia, discapacidad, discriminación, recursos, prestaciones, pensiones, contacto con Servicios de Integración Laboral y Centros Especiales de Empleo, etc.

Objetivo:

Informar, orientar y asesorar a las personas con epilepsia y familiares, en sus necesidades y demandas referentes al ámbito de la epilepsia, y en su caso, a la discapacidad.

Lugar:

- SAIP, Hospital Universitario y Politécnico La Fe de Valencia. Tercer miércoles de mes, de 09:30 a 12:00.
- Sala Cesc, Tres Forques, Jueves de 10 a 12:30.

Actuaciones realizadas:

Atención telefónica y por correo electrónico sobre consultas del ámbito de la epilepsia y la discapacidad,

- Problemática sobre la legislación de conducción. Veinte personas
- Discriminación social. Treinta y ocho.
- Ley de Dependencia. Doce personas
- Discapacidad. Treinta y cinco personas

Atención directa en el ***Programa de Intervención social a personas con Discapacidad.***

Se realizan 26 atenciones a personas afectadas por epilepsia y/o familiares, relacionadas con el ámbito de la discapacidad, en su vertiente social, escolar, jurídica y laboral.

Se atienden consultas previa cita,

- Sobre valoración de informes médicos, a efectos de solicitar discapacidad. Seis usuarios/as.

- Sobre valoración de informes médicos, a efectos de solicitar adaptación pedagógica en centros educativos. Tres usuarios/as.
- Sobre solicitud de discapacidad, requisitos y baremos aplicables. Cinco usuarios/as.
- Sobre revisiones de grado de discapacidad y examen de documentación. Tres usuarios/as.
- Sobre derechos y limitaciones para el desempeño de determinados puestos de trabajo. Cinco usuarios/as
- Sobre expediente de Incapacidad Permanente Total para la profesión habitual. Cuatro usuarios/as

Atención directa en el *Punto de Información Socio-laboral,*

Se realizan 22 atenciones, previa cita:

- Sobre despido durante baja laboral ocasionada por crisis. Dos personas.
- Sobre valoración de Informes y horarios escolares adaptados. Dos personas.
- Sobre facilitación de Informes al Servicio de Prevención de Riesgos laborales. Dos personas.
- Sobre Discapacidad de persona con epilepsia y trabajador en activo. Una persona.
- Sobre prestación de Incapacidad Laboral por Epilepsia y revisión médica de los servicios de valoración de incapacidades. Tres personas.
- Consultas socio-laborales sobre adecuación de puestos de trabajo. Cinco personas.
- Sobre limitaciones a la conducción del colectivo de epilepsia: Tres personas.
- Sobre discriminación en el trabajo. Cuatro personas.

ALCEintegra, Servicio de Integración Laboral,

Se realizan tres intervenciones:

- Contacto con Servicio de Integración de Cocemfe Valencia. Una intervención.
- Contacto con Grupo SIFU. Dos intervenciones.