

Epilepsikongress i Barcelona

Internationella epilepsitakorganisationer **IBE** (patientorganisation) och **ILAE** (organisation för forskare) arrangerade Epilepsikongressen i Barcelona i början av september. Över 3500 forskare och aktörer inom olika organisationer deltog i kongressen. I programmet ingick olika teman kring epilepsin till.ex. epilepsins grundforskning, diagnostik, vård och olika stödformer för människor med epilepsi.

Minna Kaasalainen som är medlem i Epilepsiförbundets grupp för sällsynta och svåra epilepsier berättade om våra aktiviteter för människor med sällsynta epilepsier. Minna värdade till deltagarna för att satsa mera resurser på sällsynta epilepsier. Tack Minna för din öppenhet och dina erfarenheter som du delade med deltagarna!

Epilepsiförbundet vill verka på europeisk och global nivå för att de olika små epilepsigrupper inte fragmenterar sig till egna små organisationer. Vi kan verka på beslutsfattare och utveckla verksamhet bättre om vi är starka och arbetar tillsammans för välmående av människor med epilepsi.

Professor **Reetta Kälviäinen** beskrev samarbetet mellan Epilepsiförbundet och Finlands Epilepsisällskap i ljuset av olika exemplar. – Vi har en gemensam röst och kan på det sättet verka bättre på beslutsfattarna när det gäller epilepsi, påpekade Kälviäinen.

Epilepsiförbundets organisationschef **Virpi Tarkiainen** och verksamhetsledare **Sari Tervonen** berättade om peer support som en del av stöd för människor med epilepsi och deras släktingar. I Epilepsiförbundets poster betonades det att även om peer-verksamheten är frivillig behöver den resurser, organisering och vissa principer.