

ParEpi

Schweizerische Vereinigung der Eltern epilepsiekranker Kinder



Elterngruppe Kanton Thurgau

Leitung: Sandra Bachmann und Gisela Schmidt

Sandra Bachmann
Unterholzstr. 7, 8561 Ottoberg
T 071 622 26 76 / 079 699 38 55
sandra.bachmann@verlag-ottoberg.ch

Gisela Schmidt-Müller
Unterdorfstr. 12, 8566 Neuwilen
T 071 699 24 10 / 076 331 24 12
gisela.mueller@freesurf.ch

ParEpi

hat verschiedene Zielrichtungen

- alle rat- und hilfeschuchenden Eltern, Angehörige und Betreuende unterstützen
- Information, Hilfe und Entlastung im Umgang mit der Krankheit anbieten
- Kontakte zwischen betroffenen Eltern fördern
- Öffentlichkeitsarbeit zum Abbau von Vorurteilen gegenüber Epilepsien leisten

hat regionale Elterngruppen

- Hier treffen sich die Eltern regelmässig für den Erfahrungsaustausch. Ein offenes Ohr für die Schwierigkeiten des Alltags und Tipps im Umgang mit den Folgen der Krankheit können Erleichterung und Zuversicht bringen. Es tut gut, das Verständnis anderer zu finden und im Sinne der Gegenseitigkeit anderen Verständnis entgegenzubringen.

ParEpi

hat viele Dienstleistungsangebote

- Epi-Suisse-Magazin (4 x jährlich) mit Beiträgen zu allen Aspekten der Krankheit: Diagnose und Therapie, Schule/Ausbildung, Versicherungen etc.
- „Epilepsien im Schulalltag“ – das Buch für Lehrkräfte mit einem epilepsie-betroffenen Kind in der Schulklasse
- weitere Informationsmittel für Eltern, Familienangehörige, BetreuerInnen etc.
- jährliches Wochenendseminar für Eltern
- Ferienlager für Kinder mit Epilepsie und deren Geschwister
- Bibliothek und Videothek
- Vermittlung von Zivildienstleistenden
- www.parepi.ch

ParEpi

Die Elternorganisation

für Information und Selbsthilfe

Zentralsekretariat ParEpi

Seefeldstr. 84
8008 Zürich

Tel: 043 488 65 60

Fax: 043 488 68 81

parepi@bluewin.ch

www.parepi.ch

PC 80-35500-5

ParEpi ist
die Elternorganisation von Epi-Suisse

Wer wir sind?

ParEpi

- ist ein Verein, der 1970 gegründet wurde
- hat rund 1000 Mitglieder
- Mitglieder sind Eltern epilepsiekranker Kinder, Fachleute und andere natürliche Personen, Kollektivmitglieder und Gönnermitglieder
- hat in allen drei Landesteilen eine Geschäftsstelle: Deutsche Schweiz, Westschweiz und Tessin
- wird durch einen fachlichen Beirat unterstützt
- stellt das Wohl des epilepsiebetroffenen Kindes sowie seiner Eltern und Betreuenden in den Mittelpunkt ihrer Tätigkeiten
- beachtet dabei die Grundsätze der Selbsthilfe und der Gemeinnützigkeit
- ist politisch sowie konfessionell neutral und keiner bestimmten therapeutischen Richtung verpflichtet
- stellt die epileptologische Gesamtbetreuung in den Vordergrund, im Wissen darum, dass nur die interdisziplinäre Zusammenarbeit zwischen den Eltern und anderen Fachpersonen zum erhofften Therapieziel führen können
- freut sich über jedes neue Mitglied, da die Solidarität unter den Betroffenen die Interessenvertretung verstärkt.

Gespräche unter Eltern 2011

Montag, 14. Februar 2011

Dienstag, 03. Mai 2011

Samstag, 20. August 2011

gemütlicher Anlass mit der ganzen Familie
Verschiebedatum Sa, 27.08.10

Montag, 07. November 2011

Der Elterntreff beginnt um 20 Uhr in Ottoberg (Austausch, ev. spezielle Thematik). Auch Besuche von Vorträgen, Organisation einer Fragestunde an den Arzt, geselliges Beisammensein usw. Das Programm bestimmen die Anwesenden.

Für weitere Fragen und Auskünfte wenden Sie sich bitte an

S. Bachmann-Kohmann
Unterholzstr. 7
8561 Ottoberg

071 / 622 26 76
sandra.bachmann@verlag-ottoberg.ch