



MEMORIA 2025

La Asociación Nacional de Personas con Epilepsia-ANPE se constituye en Madrid el día 19 de Diciembre de 2016

La Asociación Nacional de Personas con Epilepsia-ANPE se constituye en Madrid el 19 de diciembre de 2016 con el objetivo de representar y defender los derechos de las personas con epilepsia en España y a sus familias. Nuestra asociación la forman una serie de personas afectadas directa o indirectamente por la enfermedad: pacientes y familiares de pacientes que venimos del ámbito

asociativo y trabajando durante años a nivel individual para crear conciencia y dar difusión para erradicar el estigma y conseguir que quienes padecen epilepsia en España tengan derecho a una vida digna como cualquier otra persona. Declarada de **Utilidad Pública Nacional desde el 1 de junio de 2023.**

Los objetivos principales que persigue nuestra asociación son:

- . - Representar y Defender los Derechos de las Personas con Epilepsia y sus Familias.
- . - Realizar Campañas de Sensibilización, Jornadas Informativas, Talleres y todo tipo de eventos que consigan que la Epilepsia pueda **“Salir de la Sombra”**.
- . - Dentro de las actividades que realizamos es conseguir llevar la información al Sistema Educativo Español, columna vertebral de cualquier país desarrollado, para que la Epilepsia a través de la Escuela pueda normalizarse y ser considerada una enfermedad crónica más como cualquier otra.
- . - Colaborar y firmar convenios de colaboración con empresas facilitando información y/o formación sobre la enfermedad que permitan la incorporación y acceso al mercado laboral de las personas con epilepsia.
- . - Queremos a través de reuniones periódicas hacer llegar a la Administración Pública las necesidades y carencias a las cuales nos enfrentamos a diario: educativas, sociales, laborales, etc., desde el primer diagnóstico y trasladar que el **“estigma de la epilepsia”** persiste en el Siglo XXI.
- . - Firmar convenios de colaboración con entidades afines tanto públicas como privadas que nos permitan crear sinergias y apoyo mutuo para dar visibilidad a la enfermedad y a quienes vivimos y convivimos con ella.





Junta Directiva

La **Asociación Nacional de Personas con Epilepsia-ANPE** consta de un Órgano de Gobierno y unos Representantes Territoriales compuesto por los siguientes titulares y cargos que ostentan:

Presidencia: Dña. Isabel Madrid Sánchez

Secretaria-Tesorera: Dña. Antonia López Fernández

Vocal: D. Fernando Jiménez Martín

Representante Comunidad Autónoma de Canarias

Dña. Teresa Candelaria Díaz Ramírez

Representante Comunidad Autónoma de Cantabria

Dña. Patricia Oria

Representante Comunidad Autónoma de Cataluña

D. Arnau Fornell

Representante Torrejón de Ardoz (Madrid)

D. Jaime Gómez

Consejo Consultivo

Dentro de nuestra manera de trabajar hemos decidido crear y así está contemplado a nivel estatutario un **Consejo Consultivo**, el cual está formado por especialistas de todos los sectores que tengan o puedan tener relación con la epilepsia o bien puedan ayudar y/o representar al colectivo aportando proyectos, ideas, mejoras educativas, sanitarias, jurídicas, sociales, que hagan que las personas con epilepsia y sus familias accedan y puedan tener una mejora en sus vidas.

Colaboradores

Uno de los objetivos de la **Asociación Nacional de Personas con Epilepsia-ANPE** es crear redes con entidades públicas o privadas y organizaciones científicas firmando acuerdos de colaboración los cuales puedan influir positivamente en la calidad de vida de las personas con Epilepsia y sus familias. Centros de referencia de especialistas cualificados donde acudir a terapias que puedan facilitar el día a día y consigan que la enfermedad sea un poco más llevadera.

Asimismo, trabajar conjuntamente para la realización de talleres, jornadas, etc., que ayuden a dar visibilidad y crear concienciación para erradicar el estigma y conseguir poco a poco que la sociedad entienda a través de una información veraz qué es y cómo se vive con Epilepsia.

Epilepsia en España y en el mundo. Plan Global de Acción Intersectorial de Epilepsia y Otros Trastornos Neurológicos (IGAP)

El **27 de mayo de 2022**, los Estados miembros de la Organización Mundial de la Salud aprobaron el **Plan de acción mundial intersectorial sobre epilepsia y otros trastornos neurológicos (IGAP)** en la 75ª Asamblea Mundial de la Salud en Ginebra, Suiza. Cuatro organizaciones internacionales y 116 Estados miembros hablaron en apoyo del plan, que fue aprobado por unanimidad.



IGAP abordará los desafíos y las brechas en la prestación de atención y servicios para personas con epilepsia y otros trastornos neurológicos que existen en todo el mundo y garantizará una respuesta integral y coordinada entre sectores.

En [este enlace](#) puedes leer cómo IBE impulsó la adopción de IGAP en los 18 meses previos a su aprobación. Más de 50 millones de personas en el mundo tienen epilepsia y se calcula que cada año se registran 2,4 millones de nuevos casos. La epilepsia supone el 0,5% del total de la carga mundial de morbilidad.

Los datos arrojan una incidencia de 10.000 y 20.000 nuevos casos cada año asociado a múltiples causas. Las edades donde la Epilepsia se manifiesta de forma más habitual es la edad infantil-adolescencia y en personas de avanzada edad, pero queremos dejar constancia que la Epilepsia puede aparecer en cualquier momento a lo largo de la vida y puede manifestarse de diferentes formas, la Epilepsia es un síntoma y por ello no es una enfermedad en sí misma, si no muchas enfermedades. La sociedad debe informarse sobre cómo actuar ante una persona que está sufriendo una crisis de Epilepsia y saber que hay falsos mitos que en muchos casos causan más perjuicio que beneficio como por ejemplo **NO INTRODUCIR NADA EN LA BOCA** de una persona que está sufriendo una crisis.

Cómo actuar ante una crisis de epilepsia



Mantener la calma



No introducir nada en la boca



No sujetar a la persona que está sufriendo la crisis

En la medida de lo posible



Colocar en posición de seguridad con algo blando bajo la cabeza



Aflojar la ropa y retirar cualquier objeto que le impida respirar con normalidad



Retirar objetos que puedan provocar lesiones



Medir el tiempo y si la crisis dura más de cinco minutos avisar al 112





Queremos destacar la importancia de contar con más **equipos interdisciplinarios**, profesionales de todos los ámbitos sanitarios en Unidades Multidisciplinares de Epilepsia (UME).

Y en el ámbito educativo vemos la necesidad de facilitar al profesorado toda la información sobre las necesidades que tienen los niños y adolescentes con Epilepsia y saber que llevan un ritmo diferente al resto, pero no por ello son inferiores. Deben estar informados sobre tipos de Epilepsia que pueden pasar desapercibidas y suelen confundirse con otras causas y ello puede dar pie a confusiones y pensar que el alumno es un mal estudiante, no presta atención, o se porta de manera inadecuada. Toda esa información debe trasladarse a través de las familias y las charlas y talleres que las asociaciones de pacientes pueden impartir en los colegios para una mejor calidad de enseñanza y beneficio para el profesorado y los alumnos.

En cuando al ámbito laboral la Epilepsia es causa de despido o no renovación de contratos laborales.

Las empresas valoran como un riesgo de absentismo, contratar a personas con epilepsia, aunque dicha creencia sea infundada y no haya datos que la sostengan, esto hace que quienes están en edad de incorporarse al mercado laboral ocultan la enfermedad porque saben que no entrarán en el proceso de selección de personal. Con todo ello nosotros proponemos:

-Promover **Programas de Formación y Salud en las empresas**, a través de la Administración correspondiente, que garantice, 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. Integrar el manejo de la epilepsia en la Atención Primaria de Salud y respaldar las estrategias de prevención de la epilepsia.

Necesitamos que la Administración Pública realice campañas de concienciación social y nos ayude

a transmitir a la sociedad que la Epilepsia es una enfermedad crónica producida por un desorden neurológico que ocasiona crisis de diversos tipos.

Actividades

Como en años anteriores, la Asociación Nacional de Personas con Epilepsia-ANPE con ayuda de diferentes entidades y personas especialistas del ámbito sanitario, educativo y social, hemos conseguido realizar o siendo invitados a diversas actividades de diferente tipo para hacer más visible la epilepsia y aportar información y herramientas para mejorar la calidad de vida de quienes convivimos con ella.

Del 6 de Enero al 11 de Febrero Día Internacional de la Epilepsia. “Campaña 50 Millones de Pasos por el Estigma”

Un año más nos unimos a la Campaña “**50 Millones de Pasos por la Epilepsia**” promovida a nivel internacional por el International Bureau for Epilepsy (IBE) y que este año ha tenido como objetivo erradicar el **estigma** que sufrimos las personas con Epilepsia.

Con motivo del **Día Internacional de la Epilepsia**, que se conmemora cada año desde 2014 el **segundo lunes de febrero**, desde el International Bureau for Epilepsy (IBE) lanzan la campaña [#50MillionSteps](#) con el objetivo de dar un paso por cada una de las más de **50 millones de personas afectadas por la Epilepsia** en todo el mundo para **concienciar sobre el estigma y disipar los conceptos erróneos y mitos que a menudo contribuyen a este estigma**.





23 de Enero. Firma "Convenio de Colaboración Fundación A LA PAR"

La Educación es una base fundamental en las personas con epilepsia principalmente en las edades más tempranas, un buen acompañamiento y entendimiento por profesionales de las dificultades que se presentan es imprescindible para una correcta trayectoria académica y posteriormente profesional.

La firma de este convenio de colaboración con **Fundación A LA PAR** nos permite facilitar a las familias un centro educativo en el que encuentren recursos para formar a sus hijos con sus diferentes necesidades a nivel escolar y prepararlos para un futuro laboral en el que puedan desenvolverse con total normalidad afrontando los retos que se puedan presentar y estar preparados para ello.

10 de Febrero. "Entrevista ConSalud"

ConSalud nos dió la oportunidad de hablar de epilepsia con motivo del Día Internacional de la Epilepsia.

Enlace: https://www.consalud.es/pacientes/dia-epilepsia-400000-espanoles-luchan-contra-estigma-por-atencion-multidisciplinar_153850_102.html

10 de Febrero. "Entrevista Web Informativos Tele5"

Por el Día Internacional de la Epilepsia, informativos Tele5 nos abre sus canales de comunicación para hablar de epilepsia a través de los testimonios vistos desde dos visiones diferentes, el paciente y la familia, dos puntos de vista que exponen cómo vivimos y convivimos con la enfermedad.

14 de Febrero. "II Jornada de Salud Mental en Contextos Educativos"

Nuestra presidenta Dña. Isabel Madrid participó en una Mesa Redonda en la **II Jornada de Salud Mental en Contextos Educativos** junto a representantes del ámbito educativo. Esta jornada organizada por el Consejo Español de la Psicología tiene el objetivo de dar visibilidad y abordar diversas problemáticas que se dan en el entorno de la Educación pero en esta ocasión nosotros, hemos tenido la ocasión de hablar de la necesidad que tienen nuestros hijos.

19 de Febrero. "Entrevista Encuentame en las Ondas"

Dentro de nuestras actividades del Día Internacional de la Epilepsia, tuvimos ocasión de participar una vez más en la radio, en esta ocasión el magazín humanista y cultural de Radio Guinewag que se emite desde Gran Canaria cada miércoles de 5 a 6 de la tarde nos abre sus puertas para dar visibilidad y erradicar falsos mitos.

Enlace: https://www.ivoox.com/encuentame-ondas-2025-02-19-audios-mp3_rf_140198905_1.html

6, 13 y 26 de Marzo. Implementación de la Guía Multidisciplinar de Epilepsia Infantojuvenil en Centros Educativos.

Gracias a la reunión que mantuvimos el pasado año 2024 en la Junta de Castilla y León en la Consejería de Educación. Dirección General de Planificación, Orientación y Equidad Educativa se inicia la implementación formativa en los Centros Educativos de toda la Comunidad Autónoma.

Dicha formación estará como siempre fundamentada en la documentación plasmada en la propia guía y a cargo de dos miembros de nuestro Equipo Científico Dra. Dña. Lorena Rodríguez González y Dr. D. Igor Bombin ambos neuropsicólogos clínicos autores y coordinadores del área de Neuropsicología de la Guía Multidisciplinar de Epilepsia Infantojuvenil. Esta



iniciativa será un primer paso para avanzar en conseguir un verdadero cambio en la sociedad a través de la Educación de la mano de Sanidad

20 de Marzo. "Entrevista programa Madrid Trabaja de Onda Madrid"

Hablamos de epilepsia en el programa "**Madrid Trabaja**" de Onda Madrid. Nuestra presidenta expone diversos temas relacionados con las dificultades que tienen las personas con epilepsia para el acceso a un puesto de trabajo, el desconocimiento que existe sobre la enfermedad y por consiguiente su manejo.

La necesidad de formar a las empresas para facilitar la incorporación al mercado laboral de personas con epilepsia es uno de los objetivos que desde nuestra asociación tenemos como prioridad facilitando también esa inclusión a través de convenios de colaboración con entidades dedicadas a facilitar esta incorporación a personas con diferentes tipos de discapacidad para su desarrollo profesional y personal.

Enlace:

<https://www.telemadrid.es/programas/madrid-trabaja/A-que-obstaculos-se-enfrentan-las-personas-con-epilepsia-a-la-hora-de-encontrar-empleo-9-2763113680--20250321050018.html>

20 de Marzo. Publicación en la revista anual "Participación Educativa" del Consejo Escolar del Estado

El **Consejo Escolar del Estado** publica como cada año la Revista del Consejo Escolar del Estado y nos invita a ser partícipes de la misma con un artículo sobre la Guía Multidisciplinar de Epilepsia Infantojuvenil.

En su último número titulado "**El bienestar integral de la Comunidad Educativa**" la revista recoge un artículo de Dña. María Antonia Casanova profesora y miembro de nuestro Equipo Científico en el área de Educación y colaboradora de la Guía. También Dña. María Capellán, presidenta de CEAPA (Confederación Española de Asociaciones de Padres y Madres de Alumnado) como representante de las familias es fundamental y sus palabras manifiestan el sentir de todos nosotros.

Por último, **Daniel, Leyre y Asia**, chicos con epilepsia que cursan diferentes etapas educativas, trasladan con sus testimonios a la sociedad sus inquietudes y anhelos contando en primera persona su experiencia, cómo viven la enfermedad y la necesidad que tienen como personas que exista un cambio a través de la Educación.

4 de Abril. "Charla, Hablemos de EPILEPSIA"

En el marco de la "**Semana de la Salud**" organizada por el Ayuntamiento de Leganés, impartimos la charla "Hablemos de Epilepsia" en el Centro Rosa Luxemburgo del municipio de Leganés. Esta charla dirigida a pacientes, familias y público en general tiene como objetivo hablar de epilepsia desde la perspectiva del tejido asociativo abordando temas que nos preocupan tanto a pacientes como a familias y darla a conocer a la sociedad de una manera sencilla.

5 de Abril. "Programa RTVE. Para todos la 2"

Grabamos un reportaje para hablar sobre epilepsia y la Guía Multidisciplinar de Epilepsia Infantojuvenil para **RTVE**

Gracias a la inestimable colaboración del colegio **Santa María de los Apóstoles** de Madrid por abrirnos las puertas del centro y encontrarnos con un recibimiento y personas con una calidad humana increíbles y a nuestra neuropsicóloga miembro de nuestro equipo científico Dña. Lorena Rodríguez coordinadora del proyecto.

Enlace: <https://www.rtve.es/play/videos/para-todos-la-2/guia-para-tratar-epilepsia/16517909/>





29 de Abril. " Día Mundial de las Personas Sin Diagnóstico"

Un año más, desde nuestra asociación nos adherimos junto a otras entidades al **Día Mundial de las Personas Sin Diagnóstico** que se conmemora cada año el último viernes de abril.

Se estima que más de 300 millones de personas en todo el mundo conviven con estas patologías, 3 millones en España. En el marco del **Día Mundial de las Personas Sin Diagnóstico**, desde el tejido asociativo nos unimos para impulsar una movilización internacional que frene las dificultades de **acceso en equidad a diagnóstico** y tratamiento. Nuestro objetivo es afrontar los retos que supone, no sólo el retraso o la ausencia de diagnóstico en enfermedades raras, sino también la dificultad en el acceso al mismo.

En nuestro caso la epilepsia está asociada a múltiples causas, no olvidemos que no es una enfermedad en sí misma sino muchas y en muchos casos el origen que la provoca es complejo de determinar, lo cual lleva a un diagnóstico tardío y/o erróneo y dificulta su tratamiento, todo esto repercute y conlleva una peor calidad de vida de la persona y también del entorno cercano.

30 de Abril "Presentación del Plan de Estrategia de Discapacidad de la Comunidad de Madrid"

El **Consejo Español para la Defensa de la Discapacidad y Dependencia (CEDDD)** en su delegación de Madrid y su presidente D. **José Manuel Dolader** al frente de la misma, convocó a entidades miembro de la plataforma entre las cuales nos encontramos, el pasado 30 de abril a la presentación del nuevo Plan de Estrategia de Discapacidad de la Comunidad de Madrid anunciado recientemente por la presidenta Dña. Isabel Díaz Ayuso y que se implementará durante los próximos años.

La reunión estuvo presidida por D. José Manuel Dolader y la Directora General de la Discapacidad de la Comunidad de Madrid, Dña. **Alejandra Serrano** quien durante la misma respondió a las preguntas formuladas por las diferentes entidades presentes en relación al nuevo Plan sobre Discapacidad pondrá en

marcha la Comunidad de Madrid. Las entidades como representantes de pacientes y familias exponemos las dudas sobre la implementación y los cambios que sin duda afectarán a las personas con discapacidad en la Comunidad de Madrid en los próximos años.

23 de Mayo "Mesa Informativa Excmo. Ayuntamiento de Torrejón de Ardoz".

Este año con motivo del **24 de Mayo Día Nacional de la Epilepsia**, el Excmo. Ayuntamiento de Torrejón de Ardoz nos dió la oportunidad de poner una Mesa Informativa en la Plaza Mayor para dar información y visibilidad a la enfermedad y también dar a conocer qué hacemos en nuestra asociación a través de personas afectadas. La jornada de concienciación contó con la participación del alcalde del municipio D. **Alejandro Navarro**, y del concejal de Bienestar, Educación e Inmigración D. **Rubén Martínez**.

24 de Mayo Día Nacional de la Epilepsia. "Jornada Online Familias Púrpura".

El 24 de Mayo Día Nacional de la Epilepsia es un evento anual que tiene su origen el año 2006 en España, siendo este uno de los tres días al año en los cuales las personas con epilepsia y sus familias representadas por entidades sociales como la nuestra aprovechamos dando difusión a través de diferentes actividades reivindicando y defendiendo nuestros derechos como cualquier otra persona en todos los ámbitos, educativo, laboral, social y sanitario.

En Colombia país hermano, también se unen a nosotros el Día Nacional de la Epilepsia y diversas entidades de salud y organizaciones sociales la conmemoran en concordancia con las iniciativas internacionales con el propósito de informar y sensibilizar a la población sobre esta condición neurológica, promover su comprensión, y fomentar la inclusión y el respeto hacia quienes conviven con ella.





Desde Colombia Familias Púrpura organiza una sesión en formato online y nos invita a participar en ella para hablar de la importancia de la formación sobre epilepsia en el ámbito educativo.

24 de Mayo Día Nacional de la Epilepsia. **“RUTA DE LA LUZ”.**

Un año más ponemos en marcha nuestra campaña **“Ilumina de Naranja por la Epilepsia”**.

Por el Día Nacional de la Epilepsia, invitamos a unirse al reto "Iluminamos de Naranja". Una campaña que comenzamos hace unos años que consiste en la iluminación de edificios públicos y privados y este año quisimos ir un poco más allá iniciando **“La Ruta de la Luz”** por los principales edificios que se iluminarán en Madrid, un recorrido al anochecer recogiendo las principales iluminaciones.

24 de Mayo Día Nacional de la Epilepsia. **Campaña “Ilumina de Naranja por la Epilepsia”.**

Un año más España se ilumina de Naranja por la Epilepsia.

Por sexto año consecutivo media España se suma a la campaña iniciada por nuestra asociación **“Ilumina de Naranja por la Epilepsia”**. Nos resulta imposible poner todas las imágenes de las iluminaciones, por ello compartimos una pequeña muestra.

Agradecer a todas las entidades públicas y privadas que se han unido un año más a nosotros con motivo del **24 de Mayo Día Nacional de la Epilepsia** para dar visibilidad a quienes vivimos y convivimos con la enfermedad, un año más queremos ser visibles para la sociedad y cambiar la imagen que rodea la epilepsia para erradicar falsos mitos que aún persisten entorno a ella y conseguir "Salir de la Sombra".

14 de Junio. “Entrevista Solidarios. EDM Radio

Nuevamente las ondas de la radio nos dan la oportunidad de hablar de epilepsia.

Nuestra presidenta Dña. Isabel Madrid estuvo en la emisora **EDM Radio** hablando de nuestra asociación y el trabajo que realizamos dentro de la misma, pero también lo más importante, hablando de personas, pacientes y familias que vivimos y convivimos con la epilepsia día a día.

Nuestra presidenta habló de diferentes temas relacionados con educación, sanidad, ámbito social, etc., exponiendo así las necesidades que tenemos y el cambio que debe producirse en la sociedad en todos los aspectos para erradicar falsos mitos, estigma y también fomentar el acompañamiento tan importante sobre todo en el inicio del diagnóstico.

Enlace a la entrevista:

<https://www.edmradio.es/podcast/anpe-epilepsia-visibility-y-derechos-olvidados/>

3 de Julio. “Charla formativa Fundación Integra”

Gracias a **Fundación Integra**, con quienes tenemos firmado un convenio marco para la inserción de personas con epilepsia al mercado laboral, por darnos la oportunidad de impartir una charla a sus empleados la epilepsia. Agradecer la gran acogida que tuvo la formación que se desarrolló en formato híbrido y el interés mostrado y gran participación de las personas que asistieron a la misma.

La importancia de que las empresas nos abran sus puertas para informar con unas pautas básicas sobre qué es la epilepsia, necesidades de adaptación al puesto y cómo manejar una crisis si se ocasiona durante el horario laboral es fundamental para facilitar la incorporación y pleno desarrollo en el ámbito laboral de las personas con epilepsia en edad de trabajar y por ello es tan importante la colaboración de manera conjunta entre empresa y asociación.





10 de Julio. “Artículo del Instituto Español de Formadores en Salud (IEFS)”

El **Instituto Español de Formadores en Salud** publica un artículo sobre nuestra asociación.

El artículo habla sobre los objetivos, proyectos, acuerdos marco en diferentes ámbitos, etc., que desde 2016, fecha de creación de nuestra asociación, se han venido realizando a lo largo de estos años y la importancia de seguir trabajando para hacer visible a quienes vivimos y convivimos con la epilepsia erradicando falsos mitos y estigmas.

Enlace: <https://iefs.es/asociacion-nacional-de-personas-con-epilepsia-anpe/>

17 de Julio. “Reunión Presidenta de la Comunidad de Madrid”

Nuestra presidenta Dña. **Isabel Madrid Sánchez** acompañada de nuestro representante en nuestra delegación en Torrejón de Ardoz (Madrid) el Sr. **Jaime García Gómez**, fueron recibidos por Dña. **Isabel Díaz Ayuso** en la Real Casa de Correos, sede de presidencia de la Comunidad de Madrid.

Durante la reunión, nuestra presidenta y el delegado tuvieron ocasión de presentar a la Sra. Ayuso nuestra asociación y el trabajo que hacemos desde hace años dentro de la misma representando a las personas con epilepsia y sus familias, informaron a la presidenta sobre proyectos que hemos puesto en marcha como la **“Guía Multidisciplinar de Epilepsia Infantojuvenil”** facilitando en base a la misma formación a la comunidad educativa y que ya se está impartiendo en otras Comunidades Autónomas con la esperanza de implementarla en todo el territorio español para que el verdadero cambio sea una realidad a través de formación de la mano de especialistas expertos explicando qué es la epilepsia y cómo manejarla en sus diferentes manifestaciones y las dificultades que pueden presentar los alumnos por diferentes causas.

Expusimos también las dificultades que las personas adultas encuentran en el ámbito laboral y el difícil acceso al empleo todo ello debido al

desconocimiento por parte de las empresas y falta de información/formación llevando esta situación a fomentar falsos mitos que deber ir eliminándose poco a poco en la sociedad actual.

10 de Septiembre. “Abrimos nueva Delegación en Torrejón de Ardoz (Madrid)”

Nos incorporamos a Participación Ciudadana en el Ayuntamiento de Torrejón de Ardoz (Madrid) abrimos nueva delegación para recibir a pacientes y familias, participar en actividades junto a otras entidades y organizar junto al ayuntamiento jornadas, talleres, etc., que permitan dar a conocer la labor que realizamos en la asociación.

16 de Septiembre. “CSIF lanza una campaña de firmas para que todos los centros educativos tengan enfermería.”

CSIF lanza una campaña de firmas para que todos los centros educativos tengan enfermería.

Nuestra asociación desde que se constituye en 2016 tiene entre sus objetivos prioritarios la implementación de la figura de la Enfermera Escolar en todos los centros educativos como personal sanitario cualificado ante posibles emergencias que pueden darse durante la jornada lectiva, en nuestro casos los alumnos con epilepsia deben ser atendidos si presentan crisis sobre todo convulsivas y aplicar las medidas adecuadas en caso de emergencia con derivación a urgencias en caso de situaciones graves.





16 de Octubre “XXVI Conferencia de Hospitales TOP 20”

Asistimos a la “XXVI_Conferencia de Hospitales TOP20”.

Por segundo año consecutivo, nuestra asociación realiza la entrega de los premios **Hospitales TOP20 IQVIA** en el área del «**Sistema Nervioso**».

Nuestra presidenta Dña. Isabel Madrid Sánchez hizo entrega de los galardones a los siguientes hospitales:

Nivel I: Hospitales sin neurocirugía

- Hospital de Viladecans
- H. General Univ. Los Arcos Del Mar Menor
- Hospital Sant Joan de Déu Martorell

4 de Noviembre. “Entrevista La Caja de Pandora. Capital Radio”

“**Noviembre mes de Concienciación de la Epilepsia**” comienza con nuestra participación en el programa de radio “**La Caja de Pandora**”, un programa que se emite desde las Islas Canarias para toda España y abre una ventana para hablar sobre discapacidad.

En esta ocasión nuestra presidenta expone en líneas generales qué es la epilepsia, cómo se manifiesta y la necesidad de dar información y conocer más sobre ella para eliminar falsos mitos y creencias.

Enlace: https://www.ivoox.com/caja-pandora-04-11-2025-audios-mp3_rf_161806172_1.html

13 de Noviembre “Jornada Epilepsia: hablar, entender, incluir”

La **Escuela Cántabra de Salud** organizó una jornada sobre epilepsia. El objetivo del encuentro fue visibilizar la epilepsia en la infancia, sensibilizar a la ciudadanía y a los profesionales, y reforzar la coordinación entre salud, educación y familias, dando un lugar central a las personas y familias que conviven con esta condición. La jornada abordó también los retos a los que se enfrentan las personas en la edad adulta y la mejora de la calidad de vida del paciente y su entorno.

Nuestra asociación, estuvo representada por Dña. **Patricia Oria** Representante Territorial en Cantabria, hablando en primera persona de su vivencia con la epilepsia desde hace años, de nuestro trabajo en la asociación y del proyecto de la “Guía Multidisciplinar de Epilepsia Infantojuvenil” , en la cual se abordan diferentes temas sanitarios y educativos, así como informar a la sociedad sobre qué es la epilepsia, cómo se manifiesta en sus diferentes tipos de crisis y el manejo de estas.

Enlace:

<https://www.youtube.com/watch?v=vkx4CEtkkD8>

13 de Noviembre. “Artículo CuidatePlus ¿Epilepsia, cuanto sabes?”

CuidatePlus, plataforma de responsabilidad social de referencia en prevención y educación en salud, avalada por **Diario Médico y Correo Farmacéutico** publica un artículo encuesta sobre epilepsia.

Noviembre es el Mes de Concienciación de la Epilepsia, conocer los síntomas, cómo actuar ante una crisis y desmontar los falsos mitos es clave para mejorar el diagnóstico, la inclusión y la calidad de vida de quienes la padecen es esencial para reconocer y entender la enfermedad.

Enlace:

<https://cuidateplus.marca.com/bienestar/2025/11/04/epilepsia-184163.html>

13 de Noviembre “Charla Centro de Formación Padre Piquer”

Durante la Semana Cultural el Centro de Formación Padre Piquer realiza una serie de actividades para alumnos y profesores.

En esta ocasión nos invitaron a realizar una charla sobre epilepsia para la comunidad educativa y dar a conocer en líneas generales un poco más sobre qué es y cómo se manifiesta y cómo actuar ante una crisis.





1 de Diciembre V Semana de la Accesibilidad
bajo el lema “La inclusión es nuestro destino”

Renfe se suma a la conmemoración del **Día Internacional de las Personas con Discapacidad**, que como cada año se conmemora el 3 de diciembre reafirmando así su compromiso con la inclusión y los derechos de todas las personas y como parte de su apuesta por la accesibilidad y la inclusión.

Renfe desarrolla una serie de acciones en el marco de la **V Semana de la Accesibilidad**, bajo el lema **‘La inclusión es nuestro destino’**.

El presidente de Renfe, **D. Álvaro Fernández Heredia**, inauguró el pasado lunes 1 de diciembre la **V Semana de la Accesibilidad de Renfe**, manteniendo encuentros con diversas entidades del ámbito asociativo de la discapacidad y renovando acuerdos de colaboración con las diferentes organizaciones.

11 de Diciembre “Conversando Con...”
Dr. Jaime Parra.

En nuestra sección de Instagram “Conversando Con...” tuvimos ocasión de hablar con el **Dr. Jaime Parra Gómez** neurólogo-epileptólogo en la Unidad de Epilepsia del Hospital Universitario San Rafael de Madrid.

Hablamos sobre un tema muy interesante y que en muchas ocasiones pacientes y familiares nos solicitan información ¿es posible detectar de forma anticipada una crisis?

Enlace:

<https://www.youtube.com/watch?v=pntYFn3vZ74>

15 de Diciembre “Charla Formativa
Instituto de Energía Solar”

Gracias al **Instituto de Energía Solar** por invitarnos a impartir una charla sobre epilepsia. Agradecer la gran acogida que tuvo la formación, la participación y el interés mostrado de las personas que asistieron a la misma presencial y online.

La importancia de que la sociedad y en este caso la universidad, nos abran sus puertas para informar con

unas pautas básicas sobre qué es la epilepsia, necesidades de adaptación al puesto y cómo manejar una crisis si se ocasiona durante el horario laboral es fundamental para facilitar la incorporación y pleno desarrollo en el ámbito laboral de las personas con epilepsia en edad de trabajar y por ello es tan importante la colaboración de manera conjunta.

Acerca de la llamada “Enfermedad Sagrada” es así: No me parece que sea en nada más divina que las demás enfermedades, ni más sagrada, si no que tiene también una causa natural, como las demás enfermedades, y de ahí se origina. Pero su fundamento y causa natural lo consideraron los hombres por su inexperiencia y asombro, ya que en nada se asemeja a las demás. La medicina desde hace largo tiempo dispone de todos los elementos, y han sido descubiertos el principio y el camino, gracias a los cuales durante largo tiempo han sido realizados muchos e importantes descubrimientos, y el resto será descubierto en el futuro, si alguien, capacitado para hacerlo y conocedor de cuanto ya ha sido descubierto, partiendo de ello lleva hacia adelante la investigación.

(Hipócrates Siglo IV-V Antes de Cristo)



Del 9 de Enero al 12 de Febrero Día Internacional de la Epilepsia. "Campaña 50 Millones de Pasos por el Estigma"



Enlace:
<https://youtu.be/CNurpaFL9R0?si=PVPp0vq-eTVIfz84>

23 de Enero. Firma "Convenio de Colaboración Fundación A LA PAR"



10 de Febrero. "Entrevista Informativos Tele5"

Sociedad Internacional Salud Economía Ciencia y Tecnología Gente Educación El tiempo Cultura Deportes Cu

Salud

ACTUALIDAD | SALUD

Las dos caras de la epilepsia: "Estuve un año entero en la puerta del colegio por si le daba una crisis"

Candela Romero · Madrid
10/02/2025 · 06:20h



...a Ciencia y Tecnología Gente Educación El tiempo Cultura Deportes Cu



Saray Rodríguez tiene crisis epilépticas desde los 15 años. CEDIDA.

Enlace:
https://www.telecinco.es/noticias/salud/20250210/testimonios-dos-caras-vivir-epilepsia-crisis_18_014697634.html





10 de Febrero. "Entrevista ConSalud"



Enlace: https://www.consalud.es/pacientes/dia-epilepsia-400000-espanoles-luchan-contra-estigma-por-atencion-multidisciplinar_153850_102.html

10 de Febrero. "Entrevista Las mañanas de RNE - Josep Cuní"



Enlace a partir del minuto 42:10:
<https://www.rtve.es/play/audios/las-mananas-de-rne-josep-cuni/>

10 de Febrero. "Entrevista 14 horas Sandra Urdín"



Enlace a partir del minuto 14:25:
<https://www.rtve.es/play/audios/14-horas/>

10 de Febrero. "Entrevista Programa Punto Indefinido de Radio Enlace"



Enlace: https://www.ivoox.com/dia-internacional-epilepsia-audios-mp3_rf_139555759_1.html





10 de Febrero. “Entrevista Telenoticias 1 Radio Televisión Canaria”



Enlace a partir del minuto 19:14:
<https://www.youtube.com/watch?v=nUrYjHMeNUc&t=1154s>

10 de Febrero. “Entrevista programa Conexión Asturias de Radio Televisión Principado de Asturias”



Enlace a partir del minuto 54:40:
https://www.rtpa.es/video:Conexion-Asturias_551739286607.html

10 de Febrero. “Entrevista Programa Contigo Tarde a Tarde”



Enlace: https://www.ivoox.com/129309solidarios-asoc-anpe-asociacion-nacional-de-personas-con-epilepsia-audios-mp3_rf_139567862_1.html

14 de Febrero. “II Jornada de Salud Mental en Contextos Educativos”





19 de Febrero. "Entrevista EnCuéntame en las Ondas"



Enlace a partir del minuto 14:30:

https://www.ivoox.com/encuentame-ondas-2025-02-19-audios-mp3_rf_140198905_1.html

6, 13 y 26 de Marzo. Implementación de la Guía Multidisciplinar de Epilepsia Infantojuvenil en Centros Educativos.

**CURSO AUTONÓMICO
"IMPLEMENTACIÓN DE LOS PROTOCOLOS DE
ACTUACIÓN Y MEDIDAS DE ADAPTACIÓN EN
CENTROS
EDUCATIVOS PARA MENORES CON EPILEPSIA -
BASADO EN LA
GUÍA MULTIDISCIPLINAR DE EPILEPSIA
INFANTOJUVENIL"**

Docentes : Lorena Rodríguez González - info@neurokid.es

Igor Bombín González – ibombin@reintegra-dca.es

Fechas : 6,13 de Marzo y 26 de Marzo



20 de Marzo. "Entrevista programa Madrid Trabaja de Onda Madrid"



Madrid Trabaja 21.03.2025

Madrid Trabaja · Episode
open.spotify.com

Enlace:

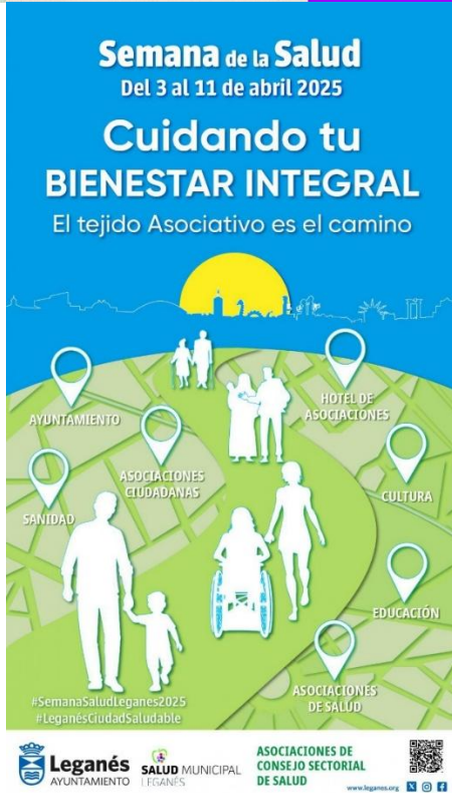
<https://www.telemadrid.es/programas/madrid-trabaja/A-que-obstaculos-se-enfrentan-las-personas-con-epilepsia-a-la-hora-de-encontrar-empleo-9-2763113680--20250321050018.html>

20 de Marzo. Publicación en la revista anual "Participación Educativa" del Consejo Escolar del Estado





4 de Abril. "Charla, Hablemos de EPILEPSIA"



5 de Abril. "Programa RTVE. Para todos la 2"

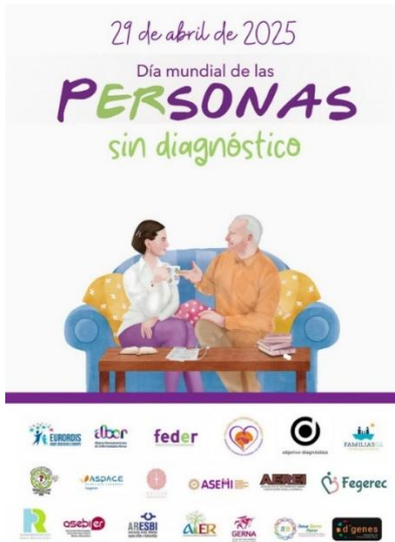


Enlace: <https://www.rtve.es/play/videos/para-todos-la-2/guia-para-tratar-epilepsia/16517909/>





29 de Abril. "Día Mundial de las Personas Sin Diagnóstico"



30 de Abril "Presentación del Plan de Estrategia de Discapacidad de la Comunidad de Madrid"



23 de Mayo "Mesa Informativa Excmo. Ayuntamiento de Torrejón de Ardoz".



24 de Mayo Día Nacional de la Epilepsia. "Jornada Online Familias Púrpura".



Enlace:





24 de Mayo Día Nacional de la Epilepsia.
"RUTA DE LA LUZ".



Congreso de los Diputados (Madrid)



Junta de Andalucía
(Palacio San Telmo)

24 de Mayo Día Nacional de la Epilepsia.
Campaña "Ilumina de Naranja por la Epilepsia".



Cortes de Aragón
(Palacio de la Aljafería)



Senado de España
(Madrid)

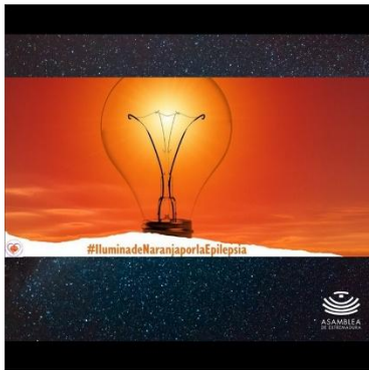


Parlamento de Cantabria

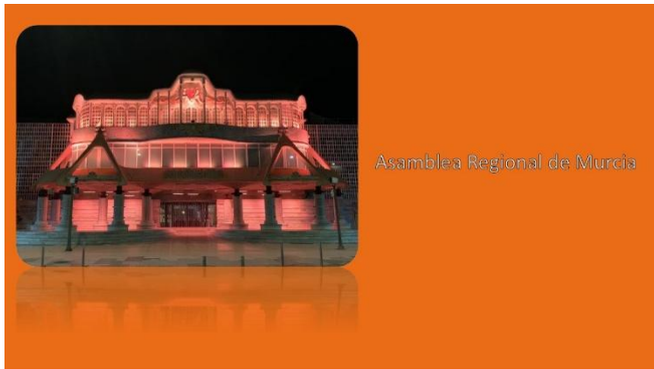




Asamblea de Madrid



Asamblea de Extremadura



Asamblea Regional de Murcia



Real Casa de Correos



Ayuntamiento de Madrid
Fuente de Cibeles



Ayuntamiento de Torrejón de Ardoz (Madrid)



Ayuntamiento de Santander



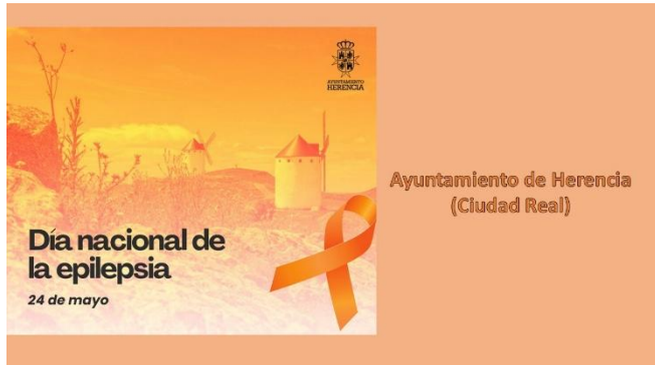
Día Nacional de la Epilepsia

24 de mayo

Ayuntamiento de Parla (Madrid)



 **14 de Junio. "Entrevista EDM Radio"**

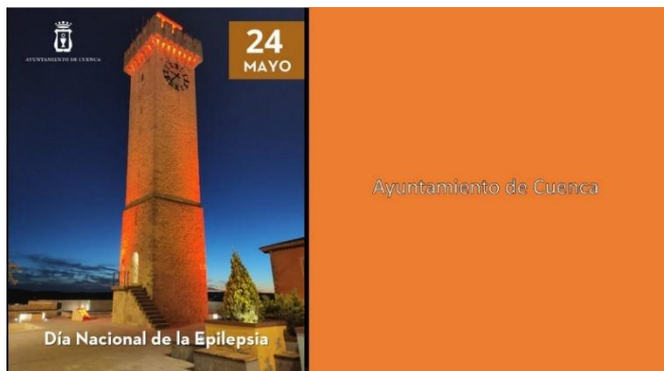


Enlace entrevista:

<https://www.edmradio.es/podcast/anpe-epilepsia-visibility-y-derechos-olvidados/>



 **3 de Julio. "Charla formativa Fundación Integra"**





10 de Julio. “Artículo del Instituto Español de Formadores en Salud (IEFS)”



Enlace: <https://iefs.es/asociacion-nacional-de-personas-con-epilepsia-anpe/>

17 de Julio. “Reunión Presidenta de la Comunidad de Madrid”



10 de Septiembre. “Abrimos nueva Delegación en Torrejón de Ardoz (Madrid)”





16 de Septiembre. **“CSIF lanza una campaña de firmas para que todos los centros educativos tengan enfermería.”**



16 de Octubre **“XXVI Conferencia y entrega de premios Hospitales TOP 20**



4 de Noviembre. **“Entrevista La Caja de Pandora. Capital Radio”**



Enlace: https://www.ivoox.com/caja-pandora-04-11-2025-audios-mp3_rf_161806172_1.html

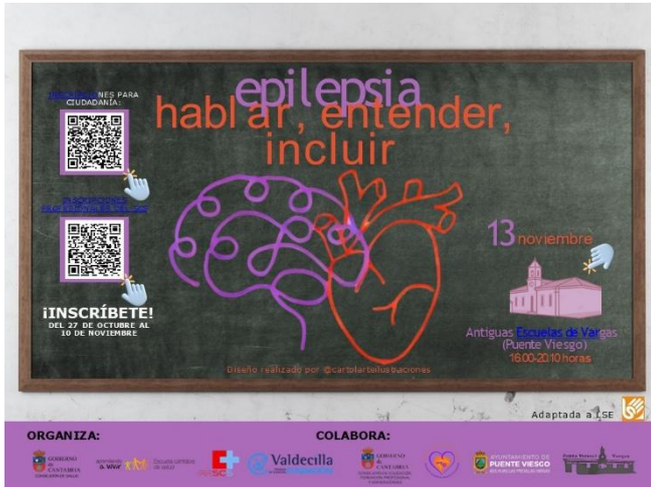
6 de Noviembre. **“Artículo Cuidateplus ¿Epilepsia, cuanto sabes?”**



Enlace: <https://cuidateplus.marca.com/bienestar/2025/1/1/04/epilepsia-184163.html>



13 de Noviembre “Jornada Escuela Cantabria de Salud. “Epilepsia: hablar, entender, incluir”



Enlace:
<https://www.youtube.com/watch?v=vkx4CEtkkD8>

13 de Noviembre “Charla Centro de Formación Padre Piquer”



1 de Diciembre V Semana de la Accesibilidad Renfe, bajo el lema “La inclusión es nuestro destino”





 **11 de Diciembre “Conversando Con...”**
Dr. Jaime Parra.



Enlace:
<https://www.youtube.com/watch?v=pntYFn3vZ74>

 **15 de Diciembre “Charla Formativa Instituto de Energía Solar”**



UNIVERSIDAD
POLITÉCNICA
DE MADRID

Qué es la epilepsia y cómo actuar durante un episodio
Charla ofrecida por la asociación ANPE para todas las personas que trabajan en el edificio IES-Moncloa

Lunes 15 de diciembre, Sala de Seminarios del IES
12:00 – 12:30

