

## Til Folketingets Sundhedsudvalg

Epilepsiforeningen har gennemført et større survey om epilepsiens konsekvenser for pårørende til en nærtstående med epilepsi.

Surveyet "*Billeder af et pårørendeliv*" er vedhæftet.

Vi har spurgt ind til pårørendes trivsel samt deres oplevelser i mødet med sygehuse og kommunen. Resultaterne viser, at der er plads til betydelige forbedringer. Faktisk er nogle af resultaterne decideret nedslående, selvom der dog også er positive signaler.

Trivsel i hverdagen er udfordret af stress og bekymringer. I mødet med sygehuset savner mange pårørende at blive set og hørt. Og mødet med kommunen opleves af langt de fleste som svært belastende.

Heldigvis er der i surveyet mange gode bud på, hvor man kan sætte ind, så livet som pårørende til en person med en kronisk neurologisk sygdom som epilepsi bliver en lille smule nemmere.

Har I spørgsmål eller kommentarer, så er I velkomne til at kontakte undertegnede via [lone@epilepsiforeningen.dk](mailto:lone@epilepsiforeningen.dk) og tlf.nr. 3088 3792 eller politisk konsulent Finn Obbekær via [finn@epilepsiforeningen.dk](mailto:finn@epilepsiforeningen.dk) og tlf.nr. 4294 1331

God læselyst!

Venlig hilsen



Lone Nørager Kristensen  
Landsformand



Store Gråbrødstræde 10, 1.  
5000 Odense C  
66 11 90 91

Web: [www.epilepsiforeningen.dk](http://www.epilepsiforeningen.dk)

Facebook: [www.facebook.com/epilepsiforeningen.dk](https://www.facebook.com/epilepsiforeningen.dk)

Twitter: [www.twitter.com/epilepsi](https://www.twitter.com/epilepsi)