

Kommunalvalget: Styrk viden om epilepsi

Snart er der kommunalvalg. Et af de vigtigste temaer i valgkampen drejer sig om hjælpen til samfundets svageste borgere med sygdom og handicap.

Vi roser ofte vores velfærdssamfund, men på handicapområdet er det så som så med velfærden.

Epilepsi er en af de sygdomme og handicap, hvor der er behov for bedre hjælp til de ramte, som ofte er børn. Kommunen mangler viden om epilepsiens konsekvenser, som rammer hele familien.

Epilepsiforeningen har i en ny undersøgelse spurgt til pårørendes oplevelse af mødet med kommunen. Resultaterne tegner et dystert billede af den hjælp mange oplever at få, eller rettere ikke får.

Tilliden til den kommunale forvaltning er helt i bund, og kontakten til kommunen opleves alt for ofte som en slidsom kamp om at få den hjælp, man har behov for.

Jeg tror på, at kommunale fagfolk gerne vil hjælpe, men naturligvis kan de ikke bevilge og yde den rette hjælp, hvis de ikke har tilstrækkelig viden om sygdommes konsekvenser.

Der kan være behov for særlig støtte til forældre, hjælp i skolen eller særlig pleje og omsorg til mennesker med epilepsi og udviklingshandicap på kommunens bosteder.

Du kan gøre en forskel ved at stemme på en politiker, der vil styrke viden om epilepsi og andre sygdomme samt handicap til sagsbehandlere, skolelærere og personale på bosteder.

Af

Lone Nørager Kristensen,
landsformand for Epilepsiforeningen