



**Association**  
*Syndrome de Lennox-Gastaut France*



## ASSOCIATION SYNDROME DE LENNOX-GASTAUT France

---

### Siège social et coordonnées :

Fondation IDEE - Bureau des associations

59 Boulevard Pinel

69500 BRON

Tél : 06.33.42.90.70

Mail : [contactslgfrance@gmail.com](mailto:contactslgfrance@gmail.com)

Site Internet : [www.slgfrance.fr](http://www.slgfrance.fr)

Page LinkedIn : [linkedin.com/company/syndrome-lennox-gastaut-France](https://linkedin.com/company/syndrome-lennox-gastaut-France)

Instagram: [instagram.com/syndromelennoxgastaut](https://instagram.com/syndromelennoxgastaut)

### HISTORIQUE, OBJECTIFS, SERVICES ET MISSIONS :

#### Historique :

Association créée en 2025 par 3 familles confrontées au Syndrome de Lennox-Gastaut dont leurs enfants sont atteints. Cette Association a pour but de favoriser une meilleure connaissance de ce Syndrome Epileptique sévère afin de développer les bonnes pratiques dans :

- La prévention
- Les thérapeutiques
- Le soutien des malades et de leur entourage

#### Actions :

Nos principales actions sont d'informer, de soutenir, d'accompagner et de représenter toutes les personnes concernées. Nous intervenons également auprès des professionnels de santé et du médico-social afin d'avancer ensemble sur une meilleure prise en charge globale de nos enfants et adultes atteints du SLG

### PUBLIC CONCERNE ET ZONE D'INTERVENTION :

Notre action s'étend sur l'ensemble du territoire français.

### QUI SOMMES-NOUS ?

Le bureau se compose actuellement de 3 membres :

- Présidente : Madame Nathalie Bramet
- Trésorière : Madame Anne khelfat
- Secrétaire : Madame Maria Cohendet

**DATE DE MISE A JOUR DE LA FICHE : 21 AVRIL 2026**

FICHE REALISEE PAR LE CNRHR FAHRES

