



'Epilepsy In Our Time'

Mensen met epilepsie uit heel Europa delen hun verhaal

- 'Epilepsy In Our Time' is een videodagboek dat voor het eerst wordt vertoond op de Europese Epilepsiedag op 13 februari 2012
- Marion, Lloyd, Monica, Jérôme, David en Julie nodigen u uit om via een kort dagboek, dat ze zelf hebben gefilmd, te ontdekken hoe zij leven met epilepsie
- Het videodagboek is bedoeld om anderen te inspireren om hun eigen doelen te bereiken

Brussel (België), 13 februari 2012, 0001 CET – Op de Europese Epilepsiedag wordt epilepsie in het videodagboek 'Epilepsy In Our Time' bekeken vanuit het oogpunt van mensen die er elke dag mee moeten leven. Deze ziekte is een van de meest voorkomende ernstige hersenaandoeningen ter wereld en treft 6 miljoen mensen in Europa¹.

De Europese Epilepsiedag is een initiatief van het Internationaal Bureau voor Epilepsie (IBE) en de Internationale Liga tegen Epilepsie (ILAE). Het thema dit jaar is de last die epilepsie kan betekenen.

In het videodagboek 'Epilepsy In Our Time', geeft Marion Clignet (Frankrijk) haar mening: *"Mensen zijn vaak bezorgd over allerlei dingen en zitten met heel wat vragen, maar het is niet omdat iemand aan epilepsie lijdt, dat hij of zij een last is voor de maatschappij. Integendeel, soms maakt het je zelfs sterker."*

Het initiatief 'Epilepsy In Our Time' werd gelanceerd in 2010. Het is de bedoeling elk jaar opnieuw een bezoek te brengen aan mensen met epilepsie, om te zien hoe de ziekte hun dagelijks leven veranderd heeft en of ze hun dromen en ambities hebben kunnen waarmaken. Lloyd, Monica, Jérôme en David en Julie nodigen u uit om via een kort videodagboek dat ze zelf hebben opgenomen te ontdekken hoe ze leven met epilepsie. U kan de film 'Epilepsy In Our Time', editie 2012 bekijken op: <http://www.youtube.com/watch?v=KXQWsiyyNGo>.

'Epilepsy In Our Time' wil mensen met epilepsie inspireren om via de ervaringen van anderen in andere landen en culturen hun eigen doelen te bereiken. Hopelijk kunnen deze



videodagboeken mensen met epilepsie aansporen om samen met hun artsen en verzorgers op zoek te gaan naar de best mogelijke zorg. *"Als ik een ding mag wensen voor de toekomst van de behandeling van epilepsie, dan is het wel dat iedereen, overal ter wereld, toegang krijgt tot betaalbare zorg"*, zegt Monica.

"We kondigen met trots de tweede Europese Epilepsiedag aan, en we hopen dat de activiteiten die in het kader van deze dag georganiseerd worden, helpen om de sociale en medische last die de ziekte met zich brengt te beperken en om mensen bewuster te maken van de behoefte aan bijkomende financiering voor het onderzoek naar epilepsie", merkt Mike Glynn, voorzitter van het IBE, op.

"Epilepsy In Our Time werpt een licht op wat het betekent om met epilepsie te leven in 2012. Voor mensen met epilepsie en hun verzorgers is het belangrijk dat ze bij elkaar terechtkunnen voor steun en inspiratie. Door persoonlijke verhalen te delen hopen we het beeld van en het begrip voor deze aandoening te verbeteren", zegt Dr. Lode Dewulf, vicevoorzitter, Global Medical Affairs, UCB.

De mensen die hun persoonlijke verhaal delen via 'Epilepsy In Our Time' hebben allemaal een andere achtergrond:

- **Jérôme** uit Duitsland is een fysiotherapeut en zwemkampioen die epilepsie ontwikkelde tijdens zijn kinderjaren, maar hij heeft sinds 2003 geen aanval meer gehad.
- **Monica**, die in Nederland woont, kreeg pas op haar 45e een duidelijke diagnose en behandeling voor epilepsie.
- **Lloyd**, uit Groot-Britannië, kreeg epilepsie nadat hij een lichte hoofdwonde opliep bij een auto-ongeluk. Hij gaat nog altijd voltijds werken om voor zijn gezin te zorgen.
- **David en Julie** komen ook uit Groot-Britannië en zorgen voor hun zoon Dominic, die aan een ernstige vorm van epilepsie lijdt en soms meer dan 60 aanvallen per maand heeft.
- En tot slot is er **Marion**, die in Frankrijk woont. Zij is een wereldbekend wielrenster, werd zes keer wereldkampioen en won twee zilveren medailles op de Olympische Spelen. Ze lijdt al meer dan de helft van haar leven aan epilepsie.



OPMERKINGEN VOOR REDACTEURS

Over de Europese Epilepsiedag

De Europese Epilepsiedag is een initiatief van het IBE, een overkoepelende organisatie van verenigingen die mensen met epilepsie vertegenwoordigen, en de ILAE, een internationale organisatie die gezondheidswerkers en andere artsen die actief zijn op het gebied van epilepsie verenigt. 'De last van epilepsie' is het thema van de Europese Epilepsiedag van dit jaar, die gehouden wordt op 13 februari 2012.

Bron

1. Epilepsie in de Europese WHO-regio: Het bevorderen van de zorg voor epilepsiepatiënten in Europa <http://www.ibe-epilepsy.org/downloads/EURO%20Report%20160510.pdf> [*Laatst bekeken op 25 januari 2012*]

Voor meer informatie (UCB)

Eimear O'Brien, Director, Brand Communications, UCB

T +32.2.559.9271, eimear.obrien@ucb.com

France Nivelles, Global Communications, UCB

T +32.2.559.9178, france.nivelles@ucb.com

Over UCB

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een biofarmaceutische onderneming die zich toelegt op onderzoek en ontwikkeling van innoverende geneesmiddelen en oplossingen voor mensen met ernstige ziektes van het immuunstelsel of het centrale zenuwstelsel. Met meer dan 8 500 medewerkers in ongeveer 40 landen haalde UCB in 2010 een omzet van EUR 3,2 miljard. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB).