

Newspaper metadata:

Source: Corriere.it Author: Livia Gamondi
Country: Italy Date: 2019/02/11
Media: Internet Pages: -

Media Evaluation:

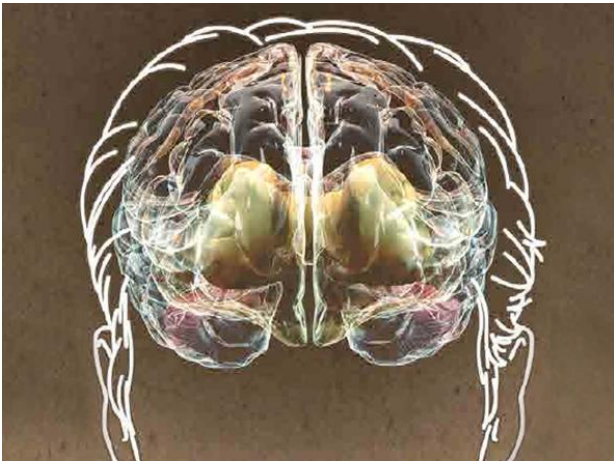
Readership: 16.585.100
Ave € 8.532,38
Pages Occuped 1.0

Web source: https://www.corriere.it/salute/neuroscienze/19_febbraio_10/epilessia-piu-malattia-sono-pregiudizi-fare-male-24153b58-2d3e-11e9-9137-8c3ab066961d.shtml

Epilessia, più della malattia sono i pregiudizi a fare male

In occasione della giornata internazionale dell'**epilessia**, 11 febbraio, sono stati presentati a Milano i risultati dello studio "Epineeds" il primo nazionale sui bisogni dei pazienti e il "Libro bianco dell'**epilessia**". L'obiettivo della ricerca identificare i bisogni delle persone con **epilessia** e il loro soddisfacimento da parte del curante, indagando e mettendo a confronto le visioni del medico e del paziente.

[Epilessia, diagnosi e cure: che cosa fare in caso di crisi](#)



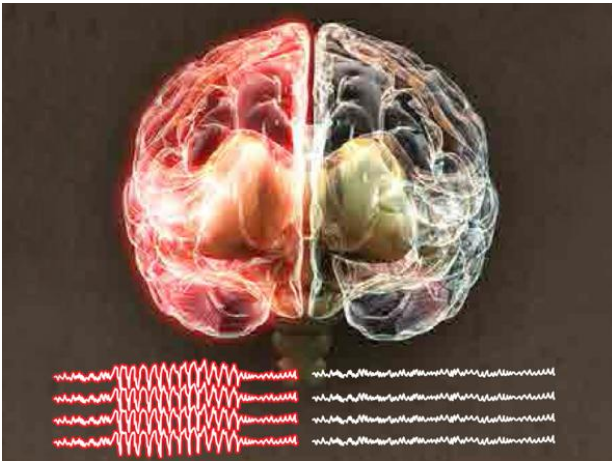
Newspaper metadata:

Source: Corriere.it Author: Livia Gamondi
Country: Italy Date: 2019/02/11
Media: Internet Pages: -

Media Evaluation:

Readership: 16.585.100
Ave € 8.532,38
Pages Occuped 1.0

Web source: https://www.corriere.it/salute/neuroscienze/19_febbraio_10/epilessia-piu-malattia-sono-pregiudizi-fare-male-24153b58-2d3e-11e9-9137-8c3ab066961d.shtml



I tipi di crisi

Lo studio

L'evento stato organizzato dalla **Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE)** e dalla Federazione Italiana Epilessie (FIE) con il contributo non condizionato di UCB. Oltre il 90% delle persone con **epilessia** e l'84% dei medici ritengono che l'individuazione di una terapia efficace e l'assunzione di un farmaco privo di effetti collaterali e maneggevole siano gli aspetti pi importanti nella gestione della malattia. quanto emerge da "Epineeds", lo studio condotto dall'IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri e dall'Universit Sapienza di Roma, in collaborazione con la Federazione Italiana Epilessie, ha preso in esame un campione di 787 pazienti (432 donne e 355 uomini) tra 15 e 88 anni, in cura presso 21 Centri per l'**epilessia** in tutta Italia. La ricerca evidenzia come i pazienti concordino con i medici curanti sulla scelta del farmaco pi efficace e meglio tollerato (concordanza medico-paziente pari a 82% e 84%), mentre le opinioni divergono sugli effetti collaterali tollerati (concordanza pari al 53% per astenia e al 55% per cefalea), considerati molto pi importanti dal medico rispetto al paziente.

Motivo di orgoglio

L'indagine un ulteriore passo avanti nel miglioramento della gestione dell'**epilessia** - ha affermato il professor **Oriano Mecarelli**, Presidente **LICE** -. "Epineeds" fornisce un quadro delle aspettative del paziente, il quale attende dal medico curante la risposta a domande che esprimono bisogni talora diversi. in occasione della Giornata Internazionale dell'**Epilessia** che **LICE** intende evidenziare come il soddisfacimento di questi bisogni sia possibile solo con una adeguata comunicazione e con il rispetto di esigenze che possono s differire da quelle del medico, ma essere soddisfatte attraverso un rapporto medico-paziente sempre pi consolidato. E - aggiunge Mecarelli - l'88% delle persone con **epilessia** si ritiene molto soddisfatto del rapporto personale con il proprio curante e questo un dato che ci rende molto orgogliosi. E ancora, quando si parla di un nuovo farmaco antiepilettico, sia il paziente che il medico si aspettano che questo eserciti un buon controllo delle crisi (concordanza medico-paziente pari al 94%) senza aumento degli effetti collaterali (concordanza medico-paziente dell'88%), ma il paziente, pi del medico, ricerca informazioni circa la sua rapidit di azione (73% vs 57%).

Il Libro Bianco

forte la necessit di aumentare la consapevolezza e il coinvolgimento delle Istituzioni sull'**epilessia**. Ed questo l'obiettivo del "Libro Bianco dell'**Epilessia**" che intende raggiungere attraverso una raccolta ufficiale di proposte agli organi istituzionali, quali Parlamento, Governo, Ministeri della Salute e dell'Istruzione, dell'Universit e della Ricerca. Il "Libro Bianco dell'**Epilessia**" - ha aggiunto Rosa Cervellione, Presiedente FIE - rappresenta uno strumento di comunicazione e di advocacy pensato per permettere alle persone con **epilessia**, ai loro caregiver, ai medici, ma anche ai ricercatori di presentare le proprie istanze alle Istituzioni. L'**epilessia** coinvolge non solo la persona, ma anche la sua famiglia e il mondo circostante nel quale si svolge la sua vita sociale e quella di chi se ne prende cura, generando una serie di bisogni. Molti di questi possono trovare risposta, appunto, solo presso le Istituzioni. La Giornata Internazionale dell'**Epilessia** l'occasione giusta per ricordare la necessit di interventi legislativi per tutelate il diritto alle cure e all'assistenza socio-sanitaria delle persone con **epilessia** e ad impedirne la discriminazione in ogni ambiente, dalla scuola al lavoro, dallo sport fino alla partecipazione attiva e sociale. In occasione della giornata internazionale dell'**epilessia**, 11 febbraio, per iniziativa della **Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE)**, i monumenti italiani si illumineranno di viola, colore simbolo dell'**epilessia**.

10 febbraio 2019 (modifica il 11 febbraio 2019 | 09:25)