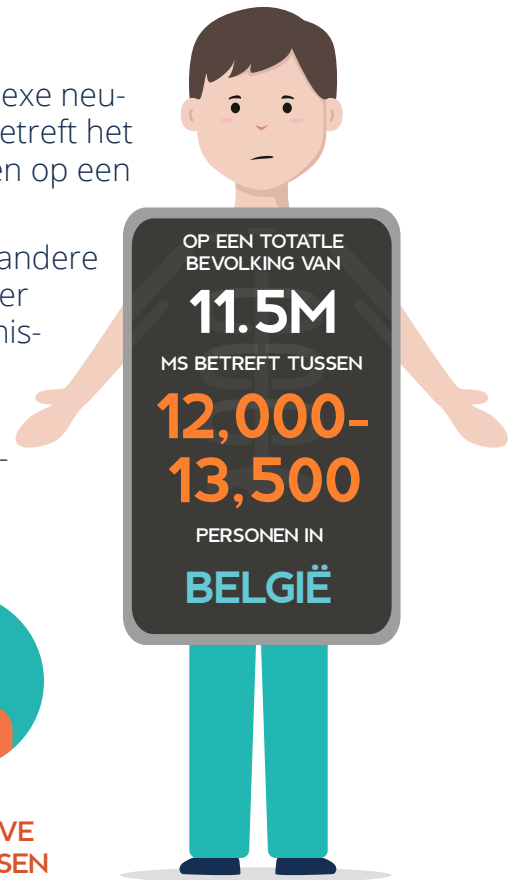


WAT IS MS?

Multiple sclerose (MS) is een complexe neurodegeneratieve ziekte. In België betreft het tussen 12 000¹ en 13 500² personen op een totale bevolking van 11,5 miljoen³.

Elke getroffen persoon zal deze onvoorspelbare ziekte op een andere manier ervaren. Vaak voorkomende symptomen zijn onder meer pijn, vermoeidheid, verminderde mobiliteit en cognitieve stoornissen.

Er bestaat op dit moment nog geen geneesmiddel voor MS, maar een optimale behandeling en ondersteuning kunnen echter wel een aanzienlijk effect hebben op het ziekteverloop en de levenskwaliteit van personen met MS.



PIJN



VERMOEIDHEID



VERMINDERDE MOBILITEIT



COGNITIEVE STOORNISSEN



NATIONALE CONTEXT

De gezondheidszorg en sociale voorzieningen zijn in België op federaal, regionaal en gemeenschapsniveaus geregeld. Deze drie overheidsniveaus subsidiëren een deel van de sociale zekerheid en gezondheidszorg,⁴

en dit kan leiden tot geografische verschillen in de zorg en diensten die worden verstrekt.

Daarnaast zijn er zaken als remgeld en andere gebruikskosten voor diensten zoals raadplegingen bij huisartsen en specialisten, ziekenhuisverblijven, kinesithérapie en farmaceutische producten. Het systeem van uitkeringen voorziet financiële ondersteuning voor de meest behoevende groepen mensen.





WAT WAREN DE RESULTATEN VAN DE BAROMETER?

Recente verbeteringen in de MS-zorg in België omvatten een grotere focus op de behoeften van jongeren en kinderen met MS, evenals de oprichting van het BELTRIMS-register voor behandelingen. Er blijven echter nog enkele uitdagingen:



36%

VAN DE MS-POPULATIE WERKT VOLTIJD



Amper 36% van de MS-populatie werkt voltijds.

24%

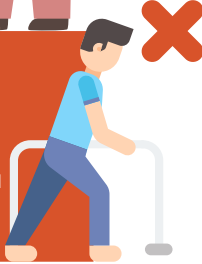
VAN DE MS-POPULATIE WERKT DEELTIJD



Slechts 24% van de MS-populatie werkt deeltijds.

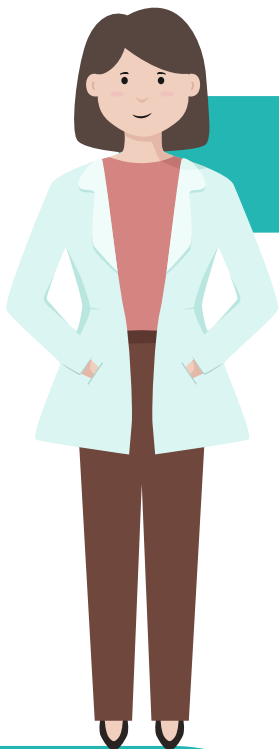
NIET GEKEND

HET AANTAL PERSONEN DAT REVALIDATIE KRIJGT



Het aantal personen met MS dat lichamelijke, beroepsmatige, cognitieve of psychologische revalidatie krijgt, is niet gekend.

BELEIDSAANBEVELINGEN

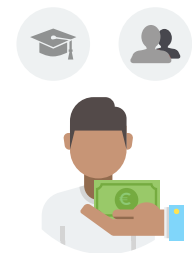


Opzetten van een verplicht nationaal ziekteregister waarin epidemiologische, therapeutische, revalidatie- en door patiënten gerapporteerde gegevens worden verzameld.



Verminderen van de vertraging tussen de goedkeuring van nieuwe therapieën door het Europees Geneesmiddelenagentschap en de nationale terugbetaling ervan.

MS-specifieke financiële steun bieden om mensen met MS te helpen hun opleiding te voltooien en werk te vinden en te behouden.



U kunt meer informatie vinden op www.emsp.org of contact opnemen met info@ms-sep.be

EMSP wil graag de sponsors bedanken die dit project financieel hebben gesteund, waaronder Amiral, Biogen, Bristol Myers Squibb, MedDay, Merck, Mylan, Novartis, Roche en Sanofi Genzyme. EMSP behoudt de redactionele controle over de Barometer.

1. MS International Federation. Atlas of MS. Available from: <https://www.atlasofms.org/map/global/epidemiology/number-of-people-with-ms> [Accessed 02/03/21]

2. Charcot Stichting - Het verschil in de raming is te wijten aan het gebrek van een nationaal MS register

3. United Nations Department of Economic and Social Affairs. 2019. World Population Prospects 2019, Online Edition, Rev. 1. Available from: <https://population.un.org/wpp/Download/Standard/Population/>

4. OECD/European Observatory on Health Systems Policies. 2019. Belgium: Country Health Profile 2019. State of Health in the EU, OECD Publishing, Paris/European Observatory on Health Systems and Policies, Brussels