

PERSBERICHT

NLNet lanceert uniek fotoboek over de mens achter lymf- en lipoedeem

NIJKERK – Het Nederlands Lymfoedeem Netwerk (NLNet), de landelijke vereniging van lymf- en lipoedeempatiënten, presenteert op 25 mei een uniek fotoboek 'Onder de indruk van jou'. Deze presentatie zal plaatsvinden op 25 mei 2013 om 14 uur in Burgers' Zoo te Arnhem. Het doel van dit boek is meer aandacht creëren voor beide diagnoses. Lip- en lymfoedeem zijn chronische aandoeningen die niet alleen nog relatief onbekend zijn voor de leken, maar ook voor zorgprofessionals zoals huisartsen, specialisten en paramedici.

Het boek

Naast 28 indrukwekkende foto's, gemaakt door fotograaf Edwin Keijzer, bevat het boek persoonlijke verhalen van patiënten. In het kort wordt verteld wat hen is overkomen en welke invloed dit heeft gehad op hun leven en omgeving. Patiënten met lip- of lymfoedeem dienen voor hun aandoening veelal een therapeutische elastische kous (TEK) te dragen. Het dragen van dit soort compressie is iets wat de patiënt vaak niet durft te laten zien waardoor de buitenwereld het nauwelijks kent. Het fotoboek wil dit taboe doorbreken en laten zien dat je ook met lymf- of lipoedeem gezien mag worden. Het laat zien dat de focus niet op de kous ligt, maar op de prachtige mens achter de aandoening. Het geeft patiënten de kans zich mooi te voelen.

De expositie

Naast de presentatie van het boek wordt tevens op 25 mei een selectie van foto's onthuld welke als expositie door het hele land zal gaan reizen. Deze expositie zal in verschillende ziekenhuizen en op diverse congressen te bewonderen zijn.

De TEK

De behandeling van lymfoedeem bestaat uit meerdere onderdelen, waaronder manuele lymfdrainage, zelfmanagement, huidverzorging, lymftaping en voorlichting. Echter, de belangrijkste behandelstrategie is het dragen van de juiste compressie, bestaande uit bandages en therapeutische elastische kousen (TEK). Het dragen van de TEK is voor deze patiënten een absolute noodzaak, maar lang niet altijd prettig of gemakkelijk. Psychisch is het erg belastend om een dikke arm of een dik been te hebben, laat staan het dagelijks dragen van een TEK. Velen hebben ook al een periode van kanker meegemaakt of zijn belast met primair lymfoedeem ontstaan tijdens hun jeugdijaren. Deze laatste groep heeft het vaak moeilijk op school bij het participeren aan sport of sociale gelegenheden en daarnaast bij het aangaan van relaties.

Over NLNet

NLNet is een landelijke organisatie voor alle patiënten met lymf- of lipoedeem en de ouders van jonge patiënten. In Nederland lijden ongeveer 350.000 mensen aan een aandoening van het lymfvaatstelsel zoals lymfoedeem. Lymfoedeem kan aangeboren zijn of kan zijn ontstaan na bijvoorbeeld een operatie voor kanker waarbij ook lymfklieren worden verwijderd. Een aandoening die lijkt op lymfoedeem en er vaak mee wordt verward, is lipoedeem. Lipoedeem is een vetverdelingsstoornis die naar schatting bij 10% van alle vrouwen in Nederland in meer of mindere mate voorkomt.

Voor meer informatie kunt u telefonisch of per mail contact opnemen met Joyce Bosman.

Nederlands Lymfoedeem Netwerk (NLNet)

Contactpersoon Joyce Bosman

Stationsweg 6B

3862 CG Nijkerk

Tel. 033 - 247 14 65

www.lymfoedeem.nl

info@lymfoedeem.nl

www.edwinkeijzer.nl