



Acerca de Epilepsy Advocate

Cómo acortar el camino para controlar la epilepsia

Las personas que viven con epilepsia han enfrentado desde hace tiempo una multitud de desafíos que van desde la falta de tratamientos médicos disponibles, hasta la ansiedad y la depresión. A pesar de que los tratamientos y apoyo para personas que viven con epilepsia han mejorado en las últimas décadas, sigue existiendo una brecha: aproximadamente 30% de las personas con diagnóstico de epilepsia aún sufren de convulsiones no controladas o efectos secundarios no deseados.

Se ha identificado una necesidad:

Una empresa llamada [UCB](#) ha tenido un rol de liderazgo en la investigación y el desarrollo de tratamientos para la epilepsia. A través de su interacción con los pacientes que asiste, la empresa reconoció que existe una necesidad no satisfecha dentro de la comunidad de personas que sufren de epilepsia: diálogo y estímulo para ayudar a los pacientes a buscar y obtener el mejor cuidado médico disponible. Para tratar esta necesidad, la empresa reunió a personas que viven con epilepsia en todo el país para que compartan sus experiencias, tanto triunfos como desilusiones. Mediante este diálogo abierto, se hicieron evidentes varios argumentos en común. Los desafíos en el tratamiento y el aislamiento personal fueron identificados como obstáculos que se suman al, ya de por sí desalentador diagnóstico de epilepsia. Quienes asistieron a la reunión y los líderes de UCB acordaron que existía una oportunidad única de apoyar y motivar a la comunidad de personas que sufren de epilepsia, mediante la educación sobre el rol en el tratamiento de la epilepsia y la posibilidad de ser sus propios voceros.

Nacimiento de un programa:

Un grupo de personas se ofreció a compartir sus experiencias en un esfuerzo por inspirar a otros que viven con epilepsia a lograr el tratamiento efectivo de esta enfermedad. El programa Epilepsy Advocate nació a partir de este diálogo. En la actualidad, hay más de 60 Voceros (Epilepsy Advocates), una combinación de personas que

Recursos de [Epilepsy Advocate](#)

La sala de prensa [Epilepsy Advocate Newsroom](#) ofrece historias de éxito sobre la epilepsia, citas, hechos, fotos y videos. Úsalas en un sitio web, blog o en un artículo.

Escucha la radio [Epilepsy Advocate Radio](#).

Algunos temas incluyen:

- Los Voceros comparten consejos para manejarse en la universidad, ingresar al mundo laboral y más.
- Los médicos discuten los signos de la lesión cerebral traumática y la importancia de los proveedores de cuidados.

Asiste a eventos locales, verifica el cronograma [aquí](#).

Suscríbete a la revista [Epilepsy Advocate](#). Incluye noticias sobre la epilepsia, consejos de médicos, historias de éxito y más.

Visita [EpilepsyAdvocate.com](#).

Encuétranos en [Facebook](#).



sufren de epilepsia y sus cuidadores, que comparten sus luchas y éxitos a través de recursos en línea, una revista y eventos locales en todo el país.

Aunque los Voceros tienen sus propias “historias de éxito”, cada uno tuvo una travesía desafiante antes de darse cuenta de la importancia de buscar atención médica, con el objetivo de lograr vivir sin convulsiones y con efectos secundarios mínimos. Es por eso que los Voceros del programa Epilepsy Advocate están tan emocionados por compartir sus historias. Comprenden todos los desafíos de vivir bien con epilepsia y esperan que sus experiencias ayuden a más personas a controlar efectivamente esta enfermedad.

El movimiento de Epilepsy Advocate toma impulso:

- Más de 15.000 personas se han comunicado con Voceros de Epilepsy Advocate en más de 300 programas en los Estados Unidos
- La revista *Epilepsy Advocate* tiene más de 100.000 lectores por número
- Más de 1.000 personas han escuchado la radio Epilepsy Advocate desde su creación en 2009

Los recientes avances en los tratamientos hacen que éste sea un momento optimista para las personas que viven con epilepsia. Únete a las miles de personas que se han beneficiado de Epilepsy Advocate. Visita EpilepsyAdvocate.com para saber más.