

Onder embargo tot 21 november

180 burgemeesters op kousenvoeten tegen muco!

Mucovereniging lanceert unieke #mucosocks-collectie

21 november 2022 – Vandaag gaat de Europese Mucoweek van start. De Mucovereniging pakt daarom opnieuw uit met een unieke sokkencollectie voor volwassenen en kinderen. Met deze #mucosocks-campagne wordt er aandacht gevraagd voor mucoviscidose, de meest voorkomende levensbedreigende erfelijke ziekte in ons land. Maar liefst 180 Belgische burgemeesters scharen zich achter de actie en helpen de campagne een handje – of een voetje – door de mucosokken te dragen. Zo steunen ze de meer dan 1.300 Belgen die lijden aan de ziekte. Ook Antwerps burgemeester Bart De Wever en Genks burgemeester Wim Dries trokken mucosokken aan en gingen op stap met een stadsgenoot met muco.

De integrale opbrengst van de sokkencollectie, die vanaf vandaag verkrijgbaar is via www.mucoweek.be, gaat naar wetenschappelijk onderzoek naar mucoviscidose in België.

Als je vandaag je burgemeester tegen het lijf loopt, check dan zeker zijn of haar kousen. De kans is groot dat hij of zij – net als 179 andere Belgische burgemeesters – een paar kleurrijke mucosokken draagt. Hiermee steunen deze burgermoeders en -vaders de 1.362 mensen in ons land die dagelijks strijden tegen mucoviscidose. Deze ziekte, ook wel muco of taaislijmziekte genoemd, is tot op de dag van vandaag ongeneeslijk. De symptomen hebben een grote impact op het dagelijkse leven van de patiënten. De meeste personen met muco hebben een sterk verminderde longcapaciteit die veroorzaakt wordt door aanhoudende infecties en ontstekingen in de longen. Daarnaast hebben ze ook vaak te kampen met onder andere ernstige spijsverteringsproblemen.

Muco in cijfers

- Er zijn 1.362 personen met muco in ons land.
- 1 op 20 Belgen is drager van het mucogen en kan de ziekte doorgeven aan zijn of haar kinderen.
- Elke 10 dagen wordt ergens in ons land een kind met muco geboren.
- De therapie om de symptomen te bestrijden, neemt dagelijks tot 4 uur in beslag.
- Er zijn meer dan 2.000 verschillende mutaties van muco bekend.
- De gemiddelde levensverwachting voor personen met muco ligt tussen de 43 en 53 jaar.

Een betere behandeling doet de levensverwachting van mucopatiënten stilaan toenemen. Hierdoor kunnen personen met muco langer actief blijven, wat niet wegneemt dat veel patiënten vandaag nog te vroeg overlijden. Geld voor wetenschappelijk onderzoek is dus nog steeds hard nodig.

"Met de huidige behandelingen kunnen we de symptomen van muco voorkomen, vertragen of verlichten. Maar de dagelijkse zorg kost nog steeds veel tijd, energie en geld. Wetenschappelijk onderzoek naar efficiëntere behandelingsmethodes en op termijn zelfs een manier om muco te genezen, is dus van groot belang. Onderzoek geeft hoop op een beter en langer leven voor personen met muco. Met onze sokkenverkoop steunen we het muco-onderzoek in de hoop dat we de ziekte op een dag uit de wereld kunnen helpen", zegt Stefan Joris, directeur van de Mucovereniging.

Help de strijd tegen muco bewegen!

Vandaag lanceert de Mucovereniging tijdens deze Europese Mucoweeke een nationale campagne om aandacht te vragen voor de ziekte. In de campagnevideos nemen mucopatiënten Jules (13 jaar) uit Antwerpen en de Genkse Jessica (39 jaar) hun burgemeester – op kousenvoeten - mee op stap in hun stad. Jessica en burgemeester Wim Dries beklommen zo de terril van Waterschei waar ze genoten van een adembenemend uitzicht.

Jules en Bart De Wever speelden een spelletje frisbee in de raadzaal en wandelden doorheen het stadhuis. De wandeling eindigde op de bovenste verdieping waar ze een adembenemend uitzicht hadden over de stad.

Maar niet alleen in Antwerpen en Genk steunen de burgemeesters de #mucosocks-campagne. De burgermoeders en vaders van andere Belgische steden en gemeenten zoals Namen, Chaudfontaine, Gent, Moeskroen, Brugge, Genk,... zetten ook hun beste voetje voor. Dit doen ze door de mucosokken vandaag te dragen en/of een gesprek aan te gaan met een mucopatiënt uit hun stad of gemeente over leven met muco. Ook roepen velen hun volgers via sociale media op om de Mucovereniging te steunen.

Bekijk de foto's van de burgemeesters die de Mucoweeke 2022 steunen via www.mucoweeke.be

#mucosocks verwarmen niet alleen je voeten maar ook je hart

Wie voor slechts 10 euro een paar #mucosocks koopt, geeft zo ademruimte aan het muco-onderzoek in ons land. De #mucosocks zijn er zowel voor volwassenen als kinderen, voor zowel mannen als vrouwen. De collectie met vrolijke kleurtjes bestaat in verschillende maten.

Praktisch:

De nieuwe #mucosocks-collectie is verkrijgbaar op www.mucoweeke.be en www.muco.be/shop in 5 verschillende maten.

Kinderen: 27/30 en 31/34

Volwassenen: 35/38, 39/42 en 43/46

Prijs: €10

Over de Belgische Mucovereniging

De Mucovereniging vzw zet zich samen met de families, mucocentra en zorgverstrekkers in voor een beter, langer en gelukkiger leven voor mensen met mucoviscidose. Dat doen ze onder andere door ondersteuning te bieden op informatief, sociaal, financieel en praktisch vlak. De vereniging behartigt de belangen van mucopatiënten en probeert met bewustmakingsacties door te wegen op het beleid.

Naast rechtstreekse steun aan personen met muco en hun omgeving, stimuleert de vzw ook wetenschappelijk onderzoek naar mucoviscidose. Dit doen ze onder andere door jonge onderzoekers de mogelijkheid te bieden om aan vormingsactiviteiten deel te nemen, netwerken te ondersteunen voor klinische studies en bij te dragen tot concrete onderzoeksprojecten die gericht zijn op het verbeteren van de behandelingsresultaten en de levenskwaliteit van personen met muco. De vereniging werkt hiervoor samen met het Fonds Forton van de Koning Boudewijnstichting en wordt bijgestaan door een medisch comité en werkgroepen van kinesitherapeuten, diëtisten, verpleegkundigen, sociaal werkers en psychologen. Op nationaal en internationaal vlak werkt de Mucovereniging nauw samen met andere patiënten- en muco-organisaties en zijn ze lid van CF Worldwide en Cystic Fibrosis Europe (CFE).

Voor meer informatie, gelieve contact op te nemen met (niet voor publicatie):

Wavemakers PR; Friedl De Saeger, 0493 58 53 35 - friedl@wavemakers.eu