

## PERSBERICHT

### Vijf keer de impact van MS

*Nationaal MS Fonds lanceert campagne Face It*

Rotterdam, 6 juni 2023 - **Het Nationaal MS Fonds lanceert de campagne: 'Face it. MS is zenuwslopend'. Online en op billboards is een bijzonder gezicht te zien. Als je goed kijkt, zie je dat het bestaat uit vijf verschillende gezichten, van vijf mensen die MS hebben. Vijf mensen van wie het leven onherroepelijk is veranderd na de diagnose. Het doel? Meer bewustwording over de heftige invloed van MS op (jonge) levens.**

In de campagne zijn vijf mensen met multiple sclerose (MS) te zien: Crystal, Kevser, Pieter, Esther en Ingmar. Zij zitten ieder in een andere levensfase, maar hebben één ding gemeen: de onvoorspelbare zenuwziekte MS. Met indringende portretten laten wij zien welke impact de ziekte heeft op hun levens. Naast persoonlijke videoportretten werkten de vijf hoofdpersonen mee aan uitgebreide interviews en aan diverse uitingen voor social media. Hun gezichten vormen samen het campagnebeeld van Face It.

Alle verhalen en videoportretten zijn te vinden op de website van het MS Fonds:  
[www.nationaalmsfonds.nl/faceit](http://www.nationaalmsfonds.nl/faceit)

#### **Face it. MS is zenuwslopend**

In Nederland ondervinden ruim 25.000 mensen dagelijks de gevolgen van de chronische en progressieve ziekte MS. En daar komt elke dag tenminste een persoon bij. Meestal wordt de diagnose gesteld tussen de 20 en 40 jaar. Bij iedere patiënt is het ziekteverloop anders. Niet iedereen zit in een rolstoel of loopt achter een rollator. En hoewel de ziekte dus verschillende gezichten heeft, ligt er één aspect ten grondslag aan alle symptomen: MS maakt het zenuwstelsel steeds verder kapot. Vandaar de slogan: Face it. MS is zenuwslopend.

Met de campagneslogan geven we MS niet alleen letterlijk een gezicht, maar roepen we iedereen in Nederland ook op om (de ernst van) de ziekte onder ogen te komen. De verhalen maken heel concreet wat MS met mensen doet.

#### **Crystal**

Crystal van der Lugt (22) had altijd al last van haar lichaam: 'Ik was extreem moe en naar school gaan was eigenlijk al te zwaar voor me. Op haar achttiende kreeg ze de diagnose MS. 'Ik wilde ook gewoon naar school en alle leuke dingen van het leven ontdekken. In plaats daarvan zat ik alleen thuis of was ik in het ziekenhuis.' Ondanks dat is Crystal positief en probeert ze alles uit haar leven te halen. 'Mijn kracht haal ik uit muziek. Daar kan ik al mijn emoties in kwijt.'

#### **Wat is MS?**

Multiple sclerose (MS) is een ziekte van het centrale zenuwstelsel. Hierdoor kunnen plotseling verlamings- en uitvalsverschijnselen optreden. Er is nog geen genezing van MS mogelijk. Wel zijn er medicijnen beschikbaar die de ziekte afremmen of symptomen bestrijden.

De campagne is te vinden op de website van het Nationaal MS Fonds, haar social media kanalen en diverse media. De campagne loopt tot en met de MS Collecteweek van 26 juni t/m 1 juli 2023.



Voor de redactie:

Contact Nationaal MS Fonds:  
Leontine Heisen  
06 24534136  
pers@nationaalmsfonds.nl

Meer informatie:  
[www.nationaalmsfonds.nl/faceit](http://www.nationaalmsfonds.nl/faceit)

De diverse bijgesloten uitingen (foto's, interviews, video's) mogen gebruikt worden. Neem hiervoor ook gerust contact met ons op.

**Over het Nationaal MS Fonds**

Het Nationaal MS Fonds strijdt voor betere behandelingen en een betere kwaliteit van leven voor mensen met MS, nu en in de toekomst. Dit gebeurt aan de hand van drie pijlers: wetenschappelijk onderzoek, beter leven met MS en bewustwording.