



El color morado (púrpura) es el elegido para simbolizar y recordar el Día Mundial de la Epilepsia

(SALUD, 24/05/2013) Hoy es el [Día Mundial de la Epilepsia](#), una efeméride que se celebra desde el año 2006 para dar visibilidad a una patología neurológica que, pese a su prevalencia, sigue rodeada de falsas creencias y etiquetas, como el desconocimiento de que estamos ante una enfermedad que se puede controlar. De hecho, según datos médicos, en nuestro país hay más de 400.000 personas epilépticas -

**50 millones en el mundo**

-, con cerca de 22.000 nuevos diagnósticos al año (concretamente entre 12.000 y 22.000).

Las **crisis convulsivas** son su manifestación más característica. Se estima que un 5% de la población puede tener en algún momento de su vida una crisis epiléptica, aunque esto no se traduce necesariamente en padecer epilepsia.

Los actuales **tratamientos farmacológicos** permiten controlar la enfermedad en 7 de cada diez pacientes, lo que se traduce en llevar una vida normal. Si hay un porcentaje de pacientes, en torno a los cien mil, en los que el tratamiento con fármacos no es suficiente, por lo que es necesario recurrir a la **cirugía**.

En “*Mesa de Actualidad*”, un programa de Radio Encuentro (Radio Cadena de Vida), tuvimos la oportunidad de entrevistar en nuestros estudios a la presidenta de la [Asociación Madrileña de Epilepsia](#)

**María Oyarzun**

(FOTO), cuyo testimonio personal como madre de un paciente de epilepsia, resulta a la vez conmovedor y esperanzador.

**“Todo el mundo tiene un hueco en la vida”, afirma María**

, tras contarnos cómo es la vida actual de su hijo: “Tiene 28 años, lleva una vida normal, ha sacado del carné de conducir, terminó sus estudios de FP superior y tiene novia... una chica estupenda”.



**María Oyarzún**, presidenta de la Asociación Madrileña de epilepsia, junto al director de Radio

Encuentor,

**Fernando Díaz**

[Una entrevista reveladora](#) y que nos ayuda a romper estigmas y falsas etiquetas que, lamentablemente, están ahí, y pueden condicionar la calidad de vida de quien la padece. “De hecho, los **estigmas** que siguen rodeando a la epilepsia pueden tener consecuencias tan severas como la pérdida de autoestima y la aparición de crisis depresivas, tal como recoge el Libro Blanco de la Epilepsia, de la

**Sociedad Española de Neurología**

y la

**Fundación Ciencias de la Salud**

.

>> Escuche [la entrevista completo](#) de Radio Encuentro con María Oyarzún, presidenta de la Asociación Madrileña de Epilepsia

Fuente: Radio Encuentro, OMS | Redacción y edición: Actualidad Evangélica