

## ‘Adembenemend’ dwingt vergoeding second opinion af

MIDDELBURG – Op 13 mei werd het boek ‘Adembenemend’ van Samantha Eising in aanwezigheid van ruim 80 bezoekers gepresenteerd aan het Nederlandse en Belgische publiek. In 2009 was Eising nog ‘het gezicht’ van het toenmalige Astmafonds (tegenwoordig Longfonds), na een second opinion in het Belgische UZA werd duidelijk dat zij leed aan de ongeneeslijke ziekte Cystic Fibrosis. Onder de aanwezigen bevonden zich een vertegenwoordiger van Zorg&Welzijn, alsmede Johan Veys - belangenverdediger van de Belgische Vereniging voor Strijd tegen Mucoviscidose, de Belgische benaming voor Cystic Fibrosis, en vele lotgenoten die net als de auteur lijden aan deze ongeneeslijke ziekte.

*Adembenemend* is het autobiografische verhaal van de 22-jarige in Vlissingen woonachtige Samantha Eising. Jarenlang dachten de artsen dat ze ernstig astma had. De laatste jaren waren voor haar onaangenaam in de medische wereld. Benauwdheidsklachten werden niet langer serieus genomen terwijl de strijd om te kunnen ademen toenam.

In februari 2011 werd Samantha met spoed opgenomen in een Belgisch ziekenhuis, waar al snel de vraag werd gesteld of ze ooit getest was op Cystic Fibrosis. Onderzoeken volgden en kort daarna de diagnose: Samantha heeft Cystic Fibrosis, taaislijmziekte.



‘Adembenemend’ maakt op een indringende manier duidelijk dat een second opinion van levensbelang kan zijn. Hoewel Cystic Fibrosis, ofwel taaislijmziekte, tegenwoordig al op zeer jonge leeftijd kan worden opgespoord, blijft het noodzakelijk dat patiënten met de diagnose astma of COPD in de gelegenheid worden gesteld om een second opinion aan te vragen.

Nooit eerder verscheen er een boek dat op zo’n aangrijpende manier laat zien hoe het leven van een Cystic Fibrosis patiënt er uitziet. Contact met lotgenoten is om medische redenen niet toegestaan in verband met kruisbesmetting, maar onder de vele aanwezigen bevinden zich meerdere patiënten die geen kans onbenut laten om hoogtepunten in hun leven met elkaar te delen. Lotgenoten die vaak pas na lang zoeken en vele onderzoeken, of via een second opinion gediagnosticeerd werden met Cystic Fibrosis.

Samantha Eising is een van de ca. 3.000 patiënten in Nederland en België met taaislijmziekte. In haar boek vertelt zij op een ontwapenende, openhartige en vooral aangrijpende manier over haar strijd tegen Cystic Fibrosis.

\* \* \* EINDE PERSBERICHT \* \* \*

Noot voor de redactie:

Wilt u meer informatie over ‘Adembenemend’ of wilt u een interview met Samantha Eising, neem dan contact op met Sandra Di Bortolo via telefoonnummer 038 – 45 45 980 of via [sandra@fenikso.nl](mailto:sandra@fenikso.nl).

Voor het opvragen van een recensie-exemplaar kunt u uw adresgegevens mailen naar [uitgeverij@fenikso.nl](mailto:uitgeverij@fenikso.nl). Als u aandacht besteedt aan dit boek ontvangt de uitgever graag een bewijsexemplaar.



'Adembenemend – mijn eerste jaar met Cystic Fibrosis' – Samantha Eising

Uitgeverij Fenikso

[www.fenikso.nl](http://www.fenikso.nl)

ISBN: 978-94-91722-01-1

Prijs: € 16,95

Paperback, 228 pagina's