

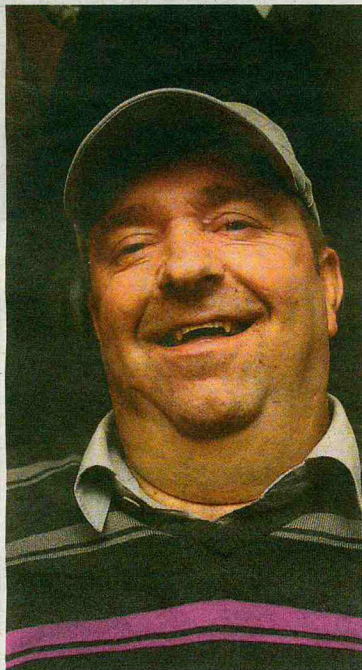
# Mensen

van bij ons

In de kijker : ALS-patiënt Danny Reviërs

## “Gelukkig is het een trage vorm”

**LINTER** - Je bent jong, pas getrouwd en aan de slag bij een multinational. En dan valt de hemel op je hoofd : job kwijt en een levensgedreigende ziekte. Het overkwam Danny Reviërs dertig jaar geleden. Nu is hij voorzitter van de A.L.S.-liga en een van de weinigen die kan vertellen wat de ziekte met je doet.



Danny Reviërs.

“Samen met mijn echtgenote werkte ik destijds bij de beeldbuisafdeling in Sylvania”, vertelt Reviërs. “We waren nog niet lang getrouwd, toen wij de boodschap kregen dat de afdeling dichtging. Een financiële klap. Maar alsof dat nog niet genoeg was, werd bij mij de spierziekte A.L.S. vastgesteld. Het is de meest

**“Door die trage ontwikkeling heb ik mij kunnen inzetten om anderen te helpen”**

agressieve spierziekte die er bestaat. De oorzaak van de ziekte is nog niet bekend.”

“Ik ben een van de uitzonderingen die zo lang de ziekte meemaken”, zegt Reviërs. Ik had het relatieve geluk dat zich bij mij een trage vorm ontwikkelde. Daarmee heb ik nog enkele jaren redelijk alleen kunnen

behelpen. De meeste mensen, bij wie de ziekte wordt vastgesteld, overlijden binnen de drie jaar. Bij sommigen gaat het nog sneller.”

### GEEN BEHANDELING

“Door die trage ontwikkeling heb ik mij al lange tijd kunnen inzetten om anderen te helpen. Wij hebben een vijftiental jaren geleden de A.L.S.-liga opgericht die zich inzet om het comfort van de patiënten zoveel mogelijk te verhogen. Voor de ziekte bestaat immers geen behandeling. Het enige wat we kunnen doen is zoveel mogelijk hulpmiddelen gebruiken om de weggevallen functies te vervangen. Gelukkig kunnen wij rekenen op de financiële steun van een aantal verenigingen.”(RP/foto rp)

**Info : [www.alsliga.be](http://www.alsliga.be) of [info@alsliga.be](mailto:info@alsliga.be)**