

# Wereld ALS-dag



Links: Kris Van Reusel op trektocht voor hij ALS kreeg. Nu verkoopt Kris zijn kampeermateriaal. FOTO RR



## Te koop: persoonlijke spullen van zieke mensen

### ALS Liga start confronterende campagne om aandoening bekender te maken

**E**en trekkersrugzak, een gereedschapskoffer en een surfplank. Vanaf vandaag verkopen ALS-patiënten hun persoonlijke spullen die ze door hun ziekte toch niet meer kunnen gebruiken. Behoorlijk confronterend, en dat is precies de bedoeling.

• Ondanks de Ice Bucket Challenge-hype van twee jaar geleden, blijft de ziekte ALS voor veel mensen onbekend. Daarom start er vandaag op Wereld ALS-dag een nieuwe campagne, die minder luchtig en vrolijk is dan de vorige. In radio- en televisiespots vertellen patiënten welke spullen ze verkopen en waarom. Angie verkoopt bijvoorbeeld haar snowboard dat ze maar een paar keer heeft gebruikt. “Ik heb de dodelijke ziekte ALS, waardoor al mijn spiergroepen één voor één uitvallen. Mijn benen willen al niet meer mee, en dus verkoop ik dit snowboard ten

voordele van ALS”, klinkt het in de advertentie op tweedehands.be. “Ik wens je echt heel veel plezier met dit fantastische snowboard. En ook al ben ik er straks zelf niet meer, met de opbrengst strijden we samen verder tegen ALS.”

Met de campagne wil de ALS Liga niet alleen geld inzamelen voor onderzoek naar de ziekte, maar ook de bewustwording vergroten. “Vaak beseffen mensen niet welke impact ALS heeft op het dagelijks leven van een patiënt”, vertelt Evy Reviers van de ALS Liga. “Door deze campagne willen we mensen met hun neus op de feiten drukken. Iemand met ALS heeft een gemiddelde levensverwachting van 33 maanden.”

#### Tent en rugzak

Kris Van Reusel (41) uit Herentals weet sinds 2009 dat hij ALS heeft. “Ik heb gelukkig een relatief trage vorm en leef al zes jaar met de ziekte. Ik kan nog een heel klein beetje stappen, maar als ik



FOTO BERT DE DEKEN

#### KRIS VAN REUSEL

ALS-patiënt

“Vroeger trok ik rond met de rugzak, nu kom ik alleen nog buiten in een rolstoel.”

ergens naartoe wil, moet ik wel met de rolstoel. Spreken gaat nog, maar drinken lukt alleen met een rietje. Soms wil ik ook wel eens een pintje drinken, maar dan krijg ik heel vaak rare blikken en vervelende opmerkingen. Mensen weten totaal niet waar je als ALS-patiënt allemaal mee geconfronteerd wordt. Het moeilijkste vind ik dat ik nu voor alles hulp nodig heb.”

Vroeger was Kris Van Reusel een fervent voetballer, hij speelde nog in de derde nationale ploeg van Herentals en voetbalde ook bij AC Olen. “Toen ik daar gestopt ben, ben ik blijven voetballen bij een vriendenploeg. Ik deed dat ge-

woon graag. Toen ik ALS kreeg, werd dat na een tijdje onmogelijk.”

Een andere hobby was om rond te trekken met rugzak en tent. Canada, Nieuw-Zeeland, Chili en Argentinië, het zijn allemaal landen waar hij avontuurlijke trektochten heeft gemaakt. “Ook dat gaat niet meer en ik mis dat enorm. Ik verkoop nu voor de campagne mijn kampeerspullen, allemaal degelijk materiaal dat weinig weegt. Ik verkoop ook een shirt van AA Gent met de handtekeningen van alle spelers erop. Ik wil zo veel mogelijk geld inzamelen voor het onderzoek naar deze vreselijke ziekte.”

De campagne zal 2,5 week duren. Ook wie geen ALS heeft, wordt aangemoedigd om zo veel mogelijk te verkopen voor het goede doel. Voor de zomer moeten alle spullen zijn verkocht.

#### MAAIKE FLOOR

• [www.2dehandsvoorALS.be](http://www.2dehandsvoorALS.be), [www.ALS.be](http://www.ALS.be)

## “Rik heeft start campagne niet kunnen meemaken”

• Rik Andres-Valero (54) uit Antwerpen is een van de gezichten van de nieuwe campagne, maar hij is op 30 mei overleden. “Het zal voor ons moeilijk zijn om hem op televisie te zien en op de radio te horen”, zegt zijn weduwe Sonia Van den Broeck. “Maar ik wil dat zijn spotjes toch worden uitgezonden, want er moet iets gebeuren tegen die afschuwelijke ziekte.”

Bij haar man werd eind februari 2015 ALS vastgesteld. “Vier jaar ervoor had hij een werkongeval als dokwerker in de haven zijn linkerbeen verloren. Blijkbaar zat ALS in

zijn genen. Waarschijnlijk heeft dat werkongeval het ziekteproces getriggerd.”

In twee maanden tijd kon Rik niet meer spreken en niet meer slikken. Snel erna vielen ook zijn andere spieren uit. “Hij leefde als een plant. Hij kreeg sondevoeding recht in zijn maag, en had voor alles hulp nodig. Dat was heel frustrerend voor hem, want hij was altijd super actief. Muurklimmen, op survivaltocht gaan, duiken, hij deed het allemaal.”

Nadat zijn linkerbeen werd geamputeerd, kon hij al moeilijk zijn vroegere hobby's uitoefenen. Daarom

stortte hij zich op een nieuw project: een mini Titanic-schip nabouwen. Hij heeft door die ALS zijn werk niet kunnen afmaken. “De boot staat hier nu thuis en heeft ook een grote emotionele waarde. Maar toch wil ik die verkopen voor het goede doel, omdat ik wil dat er iets gebeurt om mensen met ALS te helpen. Dat was ook Riks grootste wens. Hij heeft zelfs zijn hersenen en ruggenmerg ter beschikking gesteld van de wetenschap.” (mf)



Weduwe Sonia Van den Broeck met de modelboot. FOTO JORIS HERREGODS