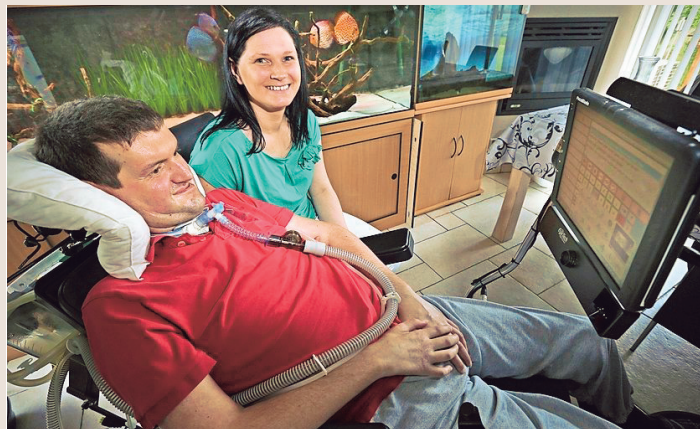


De 36-jarige Timmy Putzeys krijgt binnenkort een plaatsje in een Eén-spotje en affiches langs de wegen in het kader van Wereld ALS-dag (Amyotrofe Lateraal Sclerose, red.). «Tegen de ziekte is niets te beginnen, maar tegen het tekort aan aandacht wel», vertelt echtgenote Rosita.

In augustus kreeg Timmy Putzeys, die werkte als arbeider en tuinman en papa is van Mirthe (9), te horen dat hij de zeldzame en dodelijk spierziekte ALS heeft. Hij raakt steeds meer verlamd aan alle lichaamsdelen, tot aan zijn hart toe. Speciale apparatuur zoals een computerscherm met oogherkenning en een beademingstoestel verlenen zijn leven. Zijn gezin zet zich

samen met hem in om de ziekte bekend te maken bij het grote publiek. «Timmy kan vandaag niet meer bewegen en heeft voortdurend bewaking nodig. Als hij in het ziekenhuis ligt, moeten we zelf bij hem blijven. Ondertussen heb ik twee assistenten bij me, mensen die ik zelf de verzorging van mijn man heb aangeleerd. Toen viel ons op dat weinig mensen deze ziekte kennen», vertelt echtgenote Rosita Swerts.

Via de ALS-liga wordt hij het nieuwe gezicht voor een nationale mediacampagne. «Op dit moment is weinig geweten over ALS, zowel over de oorzaak als over medicatie ertegen. Er bestaat alleen een afremmer. Een geneesmiddel voor mijn man zal



Timmy Putzeys met zijn echtgenote Rosita Swerts. Borgerhoff

er niet meer snel komen, maar wie weet levert onze actie voor wat extra aandacht toch wat op.»

Er zijn een duizendtal patiënten en jaarlijks sterven er 200 mensen aan de ziekte. (AVS)