

ALS-PATIËNT VRAAGT AANDACHT VOOR SPIERZIEKTE MET STRAF FILMPJE OP TV

"Hoera, ik ga dood"



Kris, zoon Jasper en echtgenote Katerina. - Maria De La Cruz

"Ik heb iets te vieren. Hoera ik ga dood." Dat zijn de eerste woorden van ALS-patiënt Kris Van Reusel uit Herentals in een filmpje van de ALS Liga dat op tv en radio loopt. Het vraagt aandacht voor de ongeneeslijke spierziekte en moet fondsen opleveren voor onderzoek. "Ik wilde alleen maar meedoen als het filmpje controversieel zou zijn. Het is de enige manier om aandacht te krijgen."

JOLIEN BOECKX

In april 2010 kreeg Kris te horen dat hij aan de ongeneeslijke spierziekte lijdt. ALS, wat staat voor Amyotrofe Lateraal Sclerose, is een aandoening van de motorische zenuwcellen en zenuwbanen in de hersenstam en in het ruggenmerg. De ziekte leidt tot krachtverlies van de ledematen, romp en ademhaling en van de slik-, kauw- en spraakspieren, en uiteindelijk tot de dood. In het spotje dat deze week op televisie en radio verschijnt, vieren de vrienden en familie van Kris Van Reusel dan dat hij doodgaat. "Lang zal hij niet meer leven", zingen ze. "Als ALS-patiënt is sterven de enige manier om aandacht te krijgen voor de ziekte en voor meer onderzoek. Die boodschap spreek ik uit in het reclamespotje, maar kan toch niet de bedoeling zijn? Hoeveel lotgenoten moeten sterven vooraleer er voldoende aandacht komt?", vraagt Kris zich af. "Er moet nu aandacht komen. Enkel wanneer er aandacht komt, kan er geld binnenkomen om het onderzoek naar de ziekte voort te zetten. Ik ben ervan overtuigd dat de boodschap duidelijk overkomt. Ik wilde enkel meedoen als het een controversieel filmpje zou worden en dat is het zéker."



De familie van Kris rond de tafel in het spotje. - Kos

De voorzitter van de ALS Liga vroeg Kris de hoofdrol te spelen. "Hij weet dat ik heel positief in het leven sta, ondanks mijn ziekte. Mijn levensmotto is 'Ik houd vast aan wat ik kan en niet aan wat ik niet meer kan.' Bovendien heb ik een vlotte babbel", lacht Kris.

Cava

Ondanks zijn ziekte kàn Kris nog lachen. "Het filmpje is vorig jaar opgenomen bij mij thuis. De mensen die je ziet aan de feesttafel zijn vrienden en familieleden. Het is dus echt een heel persoonlijk filmpje, recht uit het leven gegrepen", zegt de man. "Gelukkig had de productieploeg genoeg cava mee om het toch plezant te maken, want niet iedereen vond het gemakkelijk om aan dat filmpje mee te werken. Mijn vrouw kon het niet en ook ons zontje van 2,5 jaar is niet te zien in het filmpje", vertelt Kris. "Voor mij was het anders, want ik weet waarmee ik moet leven."



Kris blaast volgens het scenario de kaarsjes uit. - Kos

Niet meer stappen

Bijna twee jaar geleden organiseerde Kris een actie voor ALS op kerstmarkten in onder meer Herentals en Westerlo. Toen kon hij nog stappen, nu zit hij in een rolstoel. "Om mezelf te wassen, kleren aan te doen, om te eten, voor alles heb ik nu hulp nodig. Wat ik verschrikkelijk spijtig vind, is dat ik niks voor mijn zontje kan doen. Mijn vrouw moet hem altijd verzorgen. Hij komt wel naar me toe en ik kan tegen hem praten, maar ik kan hem niet vastpakken. Mijn motoriek is hard achteruit gegaan. Ik heb een persoonlijke assistente om mij te helpen bij de dagelijkse taken", legt Kris uit. "Pleasant is iets anders, maar ik voel me nog goed. Ik heb nog geen last van mijn ademhaling, ik kan nog zelf spreken en slikken. Ik weet dat mijn toestand nog zal verslechteren, alleen niet wanneer. Van de tijd die ik nog samen met mijn gezin krijg, geniet ik voluit. Ik geniet elke dag. We proberen met ons gezin zelfs vaak te reizen, met hulp uiteraard. We zijn net terug van Corsica en in september gaan we nog eens."



De verjaardagstaart in het filmpje. - Kos

Morgen bestaat de ALS Liga net twintig jaar. Meer info daarover op www.alsliga.be. Zondag is het Wereld ALS-dag.