

«We moeten elke goede dag koesteren»

IZEGEM/RUMBEKE

Wannes Boudrez was amper 37 toen hij vorig jaar te horen kreeg dat hij aan de ongeneeslijke spierziekte ALS lijdt. De leraar en vader van twee kinderen moest halftijds beginnen werken en ook thuis volgen nog aanpassingen om het hem zo comfortabel mogelijk te maken. Gelukkig kan hij rekenen op de steun van goede vriendin Ellen Wyns, die een sokkenverkoop heeft opgestart om het onderzoek naar ALS vooruit te helpen. In februari 2020 is er een benefiet gepland.

VALENTIJN DUMOULEIN

Toen Wannes in november vorig jaar plots merkte dat hij niet vlot meer kon stappen, trok hij naar de sportdokter. «Het viel andere mensen ook op dat ik raar ging wandelen, dus ik liet me onderzoeken. Ik jog en fitness geregeld, dus ik dacht dat het om een blessure ging», begint hij zijn

proces, maar zoiets echt aanvaarden doe je nooit», vertelt Wannes. «Het nieuws kon wel al inzinken, maar het blijft voor iedereen moeilijk. Ik ben leraar in basisschool De Verrekijker in Rumbeke, maar na de diagnose ben ik halftijds beginnen werken.»

Socks For Life

Wannes krijgt niet alleen alle steun van zijn vrouw Maité en kinderen Achiel (10) en Odile (8), maar ook van goede vriendin Ellen Wyns. Zij startte uit het niets de sokkenverkoop ALS – Socks For Life op, neemt met haar bedrijf Styxx de volledige productiekost op zich en schenkt de volledige opbrengst aan A Cure for ALS.

«We kennen elkaar doordat onze kinderen samen bij KFC Mandel United voetballen», vertelt Ellen. «Sindsdien zijn we goede vrienden. Toen we hoorden dat Wannes ALS heeft, sloeg dat in als een bom. En dan sta je machteloos. Je weet niet hoe de ziekte gaat evolueren en elke goede dag is er één die we moeten koesteren. Omdat ALS nog steeds ongeneeslijk is en ik toch iets wou doen, kwam ik op het idee iets te verkopen en het geld via de Warmste Week aan een onderzoeksfonds te schenken. Pannenkoeken verkopen kwam in mijn ogen al te vaak voor en dus ging ik te rade bij kennissen van Merchandise Essential uit Roeselare. Zo zijn we op het idee gekomen om sokken te verkopen.»

Genoemd naar kinderen

De kleurrijke sokken zijn zowel voor kinderen als volwassen beschikbaar. «Ze kregen de namen van onze kinderen Charles, Camille, Odile en Achiel», zegt Ellen. «Ze zijn te koop in Sportline



Ellen Wyns en Wannes Boudrez met kinderen Camille, Charles en Achiel. Foto Joke Couvreur

Toen werd vastgesteld dat ik ALS had, was de dokter duidelijk: de meeste patiënten hebben dan nog een levensduur van drie tot vijf jaar

WANNES BOUDREZ (38)

verhaal. «Ik dacht dat het in het ergste scenario om een hernia kon gaan, maar de arts verwees me door naar een neuroloog voor een zenuwtest. Er volgde ook een ruggenmergpunctie en toen viel het verdict: ik heb ALS. Weliswaar in een vroeg stadium, maar de dokter was duidelijk: de meeste patiënten hebben daarna nog een gemiddelde levensduur van drie tot vijf jaar. Op dat moment stort je wereld in. En die van je familie en vrienden natuurlijk ook.»

Moeilijk te aanvaarden

Bij ALS (amyotrofische laterale sclerose) haperen de motorische zenuwcellen die de spieren aansturen. Dat leidt uiteindelijk tot de verlamming van de ademhalingspijpen. «Mensen spreken wel eens van een aanvaardings-

Rumbeke, bij kinderboetiek Bambola in Roeselare en Multi Bazar in Izegem en Pittem. Daarnaast kunnen mensen ook rechtstreeks bij ons terecht, zij het via onze facebook- of instagrampagina's. De voorbije maanden zijn er al duizend paar verkocht en we hebben al meerdere keren nieuwe orders moeten plaatsen om aan de vraag te voldoen.»

Een paar sokken kost 10 euro. Wie vier paar koopt, moet geen verzendkosten betalen, anders bedragen die 5 euro.

De Ice Bucket Challenge zorgde een paar jaar geleden nog op ludieke wijze voor aandacht voor ALS, maar een remedie voor de ziekte is er nog niet. «En dat terwijl iedereen wel iemand met ALS kent», zegt Wannes. «Dat Ellen nu deze actie heeft opgestart en dat er zoveel sokken zijn verkocht, is hartverwarmend. We kunnen dit alleen maar toejuichen. Alle aandacht die naar het onderzoek voor een oplossing gaat kan ik alleen maar aanmoedigen.»

Benefiet in zaal ISO

De sokkenverkoop loopt nog tot in december. Op 15 februari 2020 is er ook een benefiet voor Wannes onder de noemer 'Wat ALS liefde spreekt'. «Daarmee

steunen we Wannes rechtstreeks, onder andere in de kosten die nodig zijn om zijn huis te verbouwen met het oog op meer toegankelijk als dat in de toekomst nodig blijkt te zijn», zegt

Ellen. «Die avond kan je vanaf 19 uur terecht in zaal ISO voor enkele concerten, dj's en lekker eten en drinken. We zijn nog steeds op zoek naar sponsors, zijn het financieel of giften voor

de tombola.» Tickets voor de benefiet kosten 26 euro. Een steunkaart heb je al voor 10 euro. Meer info op de facebookpagina 'Wat ALS liefde spreekt'.