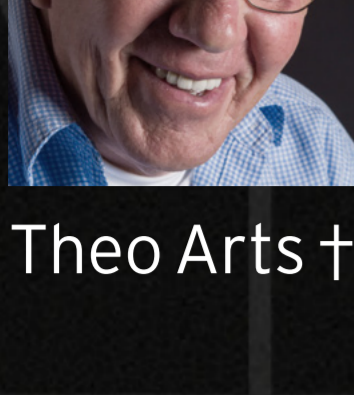


# M'n opa had maar 4 jaar ALS

Geen tijd te verliezen.



Theo Arts +

Ik ben Dixie Arts uit Oosthuizen. Ik ben 7 als m'n opa Theo moeite krijgt om dingen vast te pakken. Het is ALS. M'n opa is m'n alles, ik draag nog steeds z'n trui. Ik ben 11 als hij overlijdt.



**De klok tikt. Voor de dodelijke zenuw/spierziekte ALS is dringend een oplossing nodig. Bij ALS (amyotrofische laterale sclerose) vallen je spieren één voor één uit. Na de eerste symptomen leven patiënten gemiddeld nog drie tot vijf jaar. In Nederland leven zo'n 1.500 mensen met ALS, of de aanverwante ziekten PSMA en PLS. Ieder jaar komen er 500 nieuwe patiënten bij en overlijden er ook 500.**

## Speciaal voor puzzelpartners

Zolang ALS een doodvonnis is, hebben we geen tijd te verliezen. Daarom zijn we zo ontzettend blij dat jij onze puzzelpartner bent! Want alleen samen komen we stukje voor stukje dichterbij een oplossing voor ALS, PSMA en PLS. We vinden het belangrijk om je op de hoogte te houden. Daarom delen we graag met je wat we de afgelopen tijd hebben bereikt en wat er gaat komen. Hiermee hopen we je te inspireren om mee te blijven puzzelen. Zo komen we iedere dag dichterbij onze gezamenlijke droom: een wereld zonder ALS.

## Wij puzzelen mee aan een oplossing voor ALS!

### De teller loopt

Inmiddels hebben bijna 50 bedrijven een puzzelstuk ontvangen. Ieder bedrijf heeft hiervoor een bijdrage geleverd door tijd of geld te doneren of in actie te komen voor de strijd tegen ALS.

Hartelijk bedankt!

Er komt een dag dat we een behandeling vinden voor ALS en dan is jouw puzzelstuk nodig om de gehele puzzel te kunnen leggen.

### Jouw donatie brengt ons verder

Met jouw bijdrage financiert Stichting ALS Nederland wetenschappelijk onderzoek naar de oorzaak en behandeling van ALS. Patiënten is maar weinig tijd gegund. Daarom zetten we ons ook in voor een betere kwaliteit van zorg en leven van patiënten en hun naasten. Wil je weten wat we afgelopen jaar mede dankzij jouw bijdrage hebben bereikt? Dit hebben we voor je samen-

gevat in een [infographic](#).



## HET ONDERZOEK VAN JEROEN PASTERKAMP

Wetenschappelijk onderzoek naar ALS en de aanverwante ziekten PSMA en PLS is de sleutel naar behandeling.

Jeroen Pasterkamp onderzoekt met zijn team wat er in de cellen en moleculen gebeurt bij mensen met ALS. In het laboratorium maken ze uit één simpele bloed- of huidcel minihersenen, een motorische zenuwcel of zelfs werkend spierweefsel. Dankzij stamceltechnologie kunnen ze ons hele zenuwstelsel nabootsen. Fantastisch! En voor mensen met ALS goed nieuws, want deze innovatieve benadering kan onderzoek naar een behandeling van ALS enorm versnellen.



[Lees het hele interview](#)



### Save the Date: Relatiedag

Op woensdag 3 november organiseren we een Relatiedag in het ALS Centrum in Utrecht. Als puzzelpartner ben jij hiervoor uitgenodigd. We zorgen voor een afwisselend en interessant programma inclusief rondleiding door het ALS Centrum.

Wil jij hierbij zijn?

Zet de datum alvast in je agenda!

Meer informatie volgt.

### Internationale Puzzeldag

Op dinsdag 13 juli is het Internationale Puzzeldag! Een mooi moment om aandacht te besteden aan onze puzzelactie. Zo kan je laten zien dat je als bedrijf bijdraagt aan een toekomst zonder ALS.

Daarom aan jou de vraag om op dinsdag 13 juli de puzzelactie via de Social Media van jouw bedrijf te delen. Op deze manier brengen we de noodzaak naar een oplossing voor ALS onder de aandacht.

We hebben alvast [promotiemateriaal](#) gemaakt, zodat je dit makkelijk en snel kunt delen.

**Vergeet Stichting ALS Nederland niet te taggen!**

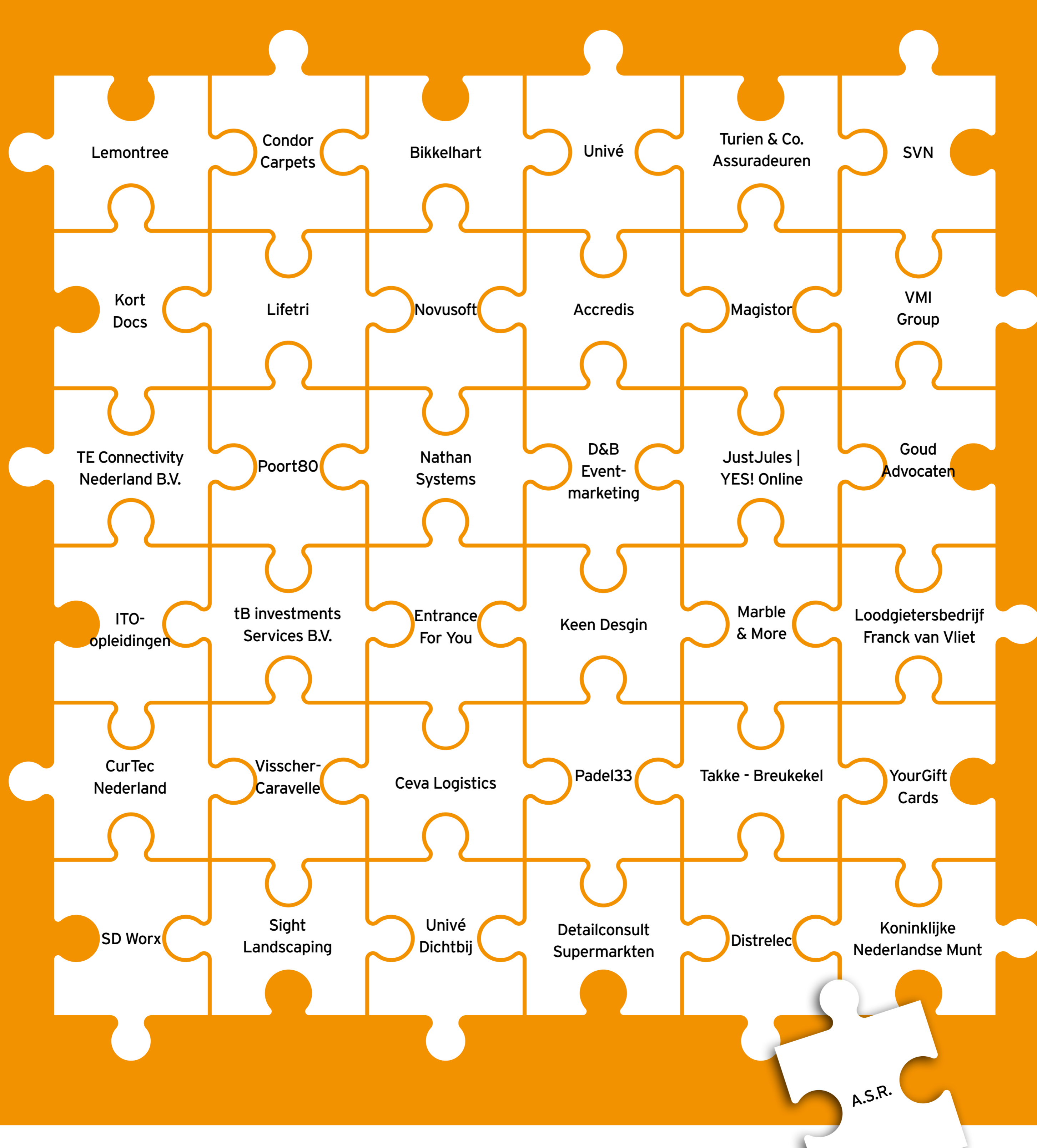
Link Promotiemateriaal Puzzeldag

## ONZE PUZZELPARTNERS

Van de verkoop van speciale gebakjes, het verzamelen van oud ijzer tot aan het leveren van expertise. Van het organiseren van een sponsorloop en wandeltochten tot aan het opzetten van EK-acties. Alle puzzelpartners leveren een unieke bijdrage aan het oplossen van de puzzel, op een manier die bij hen past. Wij waarderen dit enorm!

Ook zijn we ervan overtuigd dat al deze mooie voorbeelden anderen kunnen motiveren om mee te doen met de strijd tegen ALS. Daarom zijn we op zoek naar verhalen van puzzelpartners.

Wil jij delen hoe jouw bedrijf zich inzet? Neem contact op met [Marian van Eldik](#).



## EVENEMENTEN

**Nationale puzzeldag**  
dinsdag 13 juli

**Relatiedag**  
woensdag 3 november

## VRAGEN?

Neem contact op met [Marian van Eldik](#) via [m.vaneldik@als.nl](mailto:m.vaneldik@als.nl) of 06 11 45 95 11.

Volg ons online



Stichting ALS Nederland | [wat.als.nl](http://wat.als.nl)