



Staat u ook op voor de Stichting ALS.... Sponsor mij dan met deze geweldige actie !!
De Geuzentocht2020 op skeelers van ± 410 km

Met ± 210 mensen komen wij in 2021 in actie voor
Stichting ALS Nederland www.als.nl/wat-is-als

U kunt mij sponsoren voor € 0,10 - € 0,20 per gereden km.
Natuurlijk U kunt u ook een vast bedrag doneren en rechtstreeks overmaken op:
SNS BANK NL59 SNSB 0706 2193 33. o.v.v. J. de Geus / Stichting ALS

Ja ! Ik steun jou geweldige actie en draag bij: Per km of Vast bedrag:

Nr	Naam sponsor	Adres	woonplaats	Bank X	Contant	bedrag p. km
1						
2						
3						
4						
5						
6						
7						
8						
9						
10						
11						
12						
13						
14						
15						

Wat is ALS?

Amyotrofische Laterale Sclerose, is een dodelijke zenuw-spierziekte waarbij de signalen van uit de hersenen niet meer aankomen bij de spieren, met als gevolg dat één voor één de spieren uitvallen. Hierdoor kan je steeds minder zelf zoals bewegen, praten, eten en drinken. Meestal overlijdt iemand met ALS omdat de ademhalingsspieren er ook mee ophouden.

In Nederland lijden ongeveer 1500 mensen aan ALS. Jaarlijks komen daar 500 patiënten bij maar overlijden er ook weer 500 mensen aan de gevolgen van deze ziekte. Over de oorzaak van ALS is nog maar weinig bekend en er bestaat nog geen geneesmiddel. Hoop op een toekomst – met een gemiddelde levensverwachting van 3 tot 5 jaar na de eerste klachten– is er dus nog niet.

Steun daarom deze geweldige actie en schrijf u in voor een bedrag per km !
Of doneer direct een vast bedrag op bovenstaande rekening !

“ Dan kunnen ook deze mensen hopelijk weer zijn zoals zij horen te zijn, Gezond !



Wat is ALS?

Amyotrofische Laterale Sclerose, is een dodelijke zenuw-spierziekte waarbij de signalen van uit de hersenen niet meer aankomen bij de spieren, met als gevolg dat één voor één de spieren uitvallen. Hierdoor kan je steeds minder zelf zoals bewegen, praten, eten en drinken. Meestal overlijdt iemand met ALS omdat de ademhalingsspieren er ook mee ophouden.

In Nederland lijden ongeveer 1500 mensen aan ALS. Jaarlijks komen daar 500 patiënten bij maar overlijden er ook weer 500 mensen aan de gevolgen van deze ziekte. Over de oorzaak van ALS is nog maar weinig bekend en er bestaat nog geen geneesmiddel. Hoop op een toekomst – met een gemiddelde levensverwachting van 3 tot 5 jaar na de eerste klachten– is er dus nog niet.

Wetenschappelijk onderzoek

Er is maar één manier om ALS de wereld uit te helpen: wetenschappelijk onderzoek, om een oorzaak en een behandeling te kunnen vinden. Omdat we nog maar zo weinig weten over het ontstaan wordt in onderzoek echt alles meegenomen: omgevingsfactoren, de rol van voeding tot aan het DNA. Dit is een dure aangelegenheid zonder structurele hulp of subsidies vanuit de overheid en daarom is Stichting ALS Nederland zo belangrijk. Zij maakt samen met het ALS Centrum onderzoek mogelijk.

De stichting financiert het grootste gedeelte van dit onderzoek uit donaties en giften, terwijl Prof. Dr. Leonard van den Berg en zijn team zich buigen over het mysterie van het ontstaan van ALS. Want als dat duidelijk is, kan er veel gericht worden gewerkt aan het ontwikkelen van een medicijn of therapie. Daarnaast richt de stichting zich op de kwaliteit van leven en zorg van ALS-patiënten en hun familieleden. Want als je zenuwcellen in je hersenen en ruggenmerg afsterven, kun je steeds minder zelf. Dit vraagt veel zorg. Familie en vrienden kunnen misschien niet alle zorg geven. Ook voor hen is het zwaar.

ALS op de kaart, ALS van de kaart

De laatste jaren is de naamsbekendheid van ALS flink toegenomen. Door onze campagnes waarin overleden ALS patiënten de hoofdrol spelen en fantastische initiatieven zoals de Amsterdam City Swim, de Tour du ALS en de Rainbow Run 040 staat ALS inmiddels op de kaart. Het volgende doel is om ALS van de kaart te krijgen. Ook jij kan het verschil maken als donateur of initiatiefnemer van een evenement t.b.v. fondsenwerving voor Stichting ALS.

VECHT MEE TEGEN EEN GENADELOZE ZIEKTE

Daarom zijn wij super gelukkig dat de Geuzen Skeelertocht in actie gaat voor Stichting ALS. Dit vindt plaats op vrijdag 19 juni en zaterdag 20 juni 2020 met vele vrijwilligers, deelnemers uit binnen en buitenland. En een groot aantal gemeentes en provincies in Nederland die hier aan meewerken. Zij hopen met deze actie veel geld op te halen voor de Stichting ALS Nederland.

“ Dan kunnen ook deze mensen hopelijk weer zijn, zoals zij horen te zijn, Gezond !