

Pinkie's Wat ALS...? is een boek dat kinderen en volwassenen op kindvriendelijke en luchtige wijze informeert over ongeneeslijke spierziekten. Ouders en familieleden kunnen het gebruiken om het gesprek hierover op gang te brengen. De dieren in het verhaal spreken tot de verbeelding en de kinderen kunnen zich in hen verplaatsen. Vriendschap en het maken van herinneringen staan centraal.

www.lkbenpinkie.nl
www.aerialmediacom.nl
www.facebook.com/Aerialmediacompany

ISBN 978-94-026-0400-9
NUR 273

© 2016 Anton Minkels
© 2016 Omslag en binnenwerk illustraties: Carina van Pinxten
© 2016 Nederlandstalige uitgave: Aerial Media Company bv, Tiel
1ste druk

Dit boek is ook verkrijgbaar in het Engels: ISBN 978-94-026-0149-7

Omslagontwerp: Joost van Pinxten
Opmaak: Teo van Gerwen Design

Blijf op de hoogte van het laatste nieuws over onze producten en auteurs!
Schrijf je in op onze nieuwsbrief op www.aerialmediacom.nl.

Aerial Media Company bv.
Postbus 6088
4000 HB Tiel

Alle rechten voorbehouden. Niets uit deze uitgave mag worden veeleelvoudigd, opgeslagen in een geautomatiseerd gegevensbestand, of openbaar gemaakt, in enige vorm of op enige wijze, hetzij elektronisch, mechanisch, door fotokopieën, opnamen, of enige andere manier, zonder voorafgaande schriftelijke toestemming van de uitgever.

Voor zover het maken van kopieën uit deze uitgave is toegestaan op grond van artikel 16 Auteurswet 1912, juncto het Besluit van 20 juni 1974, Stb. 351, zoals gewijzigd bij het Besluit van 23 augustus 1985, Stb. 471 en artikel 17 Auteurswet 1912, dient men de daarvoor wettelijk verschuldigde vergoedingen te voldoen aan de Stichting Reprorecht (Postbus 3060, 2130 KB, Hoofddorp).

Voor het overnemen van gedeelte(n) uit deze uitgave in bloemlezingen, readers en andere compilatiewerken dient men zich tot de uitgever te wenden.

Wat Als...?

De avonturen van Pinkie



ANTON MINKELS

AERIAL MEDIA COMPANY

Het is een mooie dag. De zon staat hoog aan de hemel. Er is geen wolkje te zien aan de prachtige blauwe lucht. Toch zou dit niet de mooie dag worden waar iedereen op rekende.

Op het erf van de boerderij speelt Pinkie met zijn broertjes en zusjes. Natuurlijk spelen zijn vriendjes Sjeske en Oellie ook mee. Ze spelen tikkertje, hun favoriete spelletje. Iedereen rent door elkaar, gillend en lachend. Het is een dolle boel. Jantje is de oudste broer van Pinkie en het allersnelste schaap van de hele kudde. Het lukt niemand hem te tikken.



'Zullen we Sjeske ook vragen?' vraagt Oellie.

'Nee, laat maar. Die durft toch niet. Kom, we gaan. Maar ben heel stil, de boerin mag ons niet horen.'

Samen lopen ze naar de boerderij. Ze volgen de heerlijke geur en het water loopt ze al in de mond. Net buiten de stal zien ze Jantje zitten. Hij kijkt nog steeds heel verdrietig.

'Jantje, ga je mee? We gaan taart eten!' Jantje fleurt meteen op.

'Ja, lekker,' roept hij.

Terwijl ze verderlopen vraagt Pinkie aan Jantje of hij nog boos is.

'Nee hoor, het is wel weer goed,' antwoordt Jantje.

'Maar je praatte ook zó raar,' zegt Pinkie.

'Maar dat wilde ik helemaal niet,' zegt Jantje. 'Ik wilde alleen maar zeggen dat ik het niet leuk vond.'

'Oh?,' zegt Pinkie en denkt er over na.





‘Waarom zijn jullie zo verdrietig?’ vraagt Pinkie angstig.

‘Jantje is ziek,’ zegt boerin Toos. ‘Heel erg ziek. Hij heeft iets aan zijn spieren. Die kunnen nooit meer beter worden. Over een tijdje zal Jantje niet meer kunnen lopen, eten of zelfs praten.’

‘Tuurlijk wel,’ antwoordt Pinkie. ‘Dokters hebben toch pilletjes of spuitjes om je beter te maken? Of ze kunnen hem toch opereren? Of...?’ Boerin Toos kijkt Pinkie met tranen in haar ogen aan. Nee schudt ze met haar hoofd. ‘Sorry, Pinkie...’

Pinkie kijkt naar Jantje, die stiltejes ligt te snikken.

‘Néé, dat kan niet!’ schreeuwt Pinkie. ‘Jantje is het snelste schaapje van ons allemaal. Natuurlijk kan hij straks gewoon weer rennen. Ik geloof het niet!’ Boerin Toos pakt Jantje en Pinkie stevig vast. Ze zegt niets. Ze huilt.



Wat Als...?

ALS (amyotrofische laterale sclerose) is een ziekte van de zenuwcellen die de spieren aansturen. Dit komt doordat de motorische zenuwcellen in het ruggenmerg en het onderste deel van de hersenen – de zogenaamde hersenstam – afsterven. Hierdoor komen de signalen vanuit de hersenen niet meer aan bij de spieren. De hersenen kunnen dan geen spierbewegingen meer op gang brengen.

ALS is progressief. Dat betekent dat iemand met deze ziekte steeds verder achteruitgaat.

De Stichting ALS Nederland zet zich in tégen ALS en vóór de patiënten. Dit doen ze aan de hand van deze doelstellingen;

- Bevorderen van wetenschappelijk onderzoek naar de oorzaak van en mogelijkheden ter voorkoming, genezing en toekomstige behandeling van ALS.
 - Bieden van een communicatie platform voor ALS patiënten, naasten, nabestaanden en omgeving (lotgenoten contact).
 - Verbeteren van levenskwaliteit en zorg voor ALS patiënten.
 - Het zo effectief mogelijk inzetten van het beschikbaar geld voor wetenschappelijk onderzoek.
- Meer informatie te vinden op www.als.nl

Spierziekten Nederland is een vereniging voor én van mensen met een spierziekte en komt hier voor op. Het gaat Spierziekten Nederland om een betere kwaliteit van de zorg, effectief wetenschappelijk onderzoek, goede voorlichting en informatie, ook voor artsen en professionele hulpverleners.

Al sinds 1967 zet Spierziekten Nederland (voorheen: Vereniging Spierziekten Nederland, VSN) zich hiervoor in.

Meer informatie te vinden op www.spierziekten.nl

De ALS Liga België vzw / Ligue SLA Belgique asbl is opgericht door een groep van patiënten en hun familieleden. Allen hadden nood aan goede informatie, hulp en coördinatie van de zorg bij ALS.

De vereniging richt zich naar alle Belgische ALS-patiënten. Het bestuur bestaat uitsluitend uit ALS-patiënten of hun familie. Zij kennen dus allemaal de ziekte met haar directe en indirecte gevolgen zeer goed en uit eerste hand. Hun motto is: Op de bres voor ALS ©

Meer informatie te vinden op www.alsliga.be