

CD&V: “Legaliseer medicinale cannabis voor ALS en epilepsie”

BRUSSEL Ruim drie jaar nadat België voor het eerst het gebruik van een spray toeliet, pleit CD&V voor een forse uitbreiding van het medicinale gebruik van cannabis. Ook mensen met ALS en epilepsie hebben baat bij het middel, aldus Kamerlid Els Van Hoof, die straks een resolutie indient.



Kamerlid Els Van Hoof.
© BELGA

Jonas MAYEUR

De ziekte ALS is net als multiple sclerose een ongeneeslijke aandoening die gepaard gaat met zware pijn en spasmen. In ons land lijden er zo'n duizend patiënten aan. Medicinale cannabis kan die symptomen verlichten, zegt Van Hoof, en zorgt ook voor meer eetlust en een betere nachtrust. “Daarover bestaat intussen afdoende wetenschappelijk bewijs. Om het leefbaar te houden gebruiken veel ALS-patiënt nu al cannabisolie, die ze in het buitenland halen. Maar bij ons is de olie verboden, dus ook de import ervan is illegaal. Bovendien is er nu amper controle op de samenstelling.”

Dubbele uitbreiding

Concreet stelt CD&V een dubbele uitbreiding voor. Enerzijds een legalisering van cannabisolie (of CBD-olie), met name voor mensen met multiple sclerose (MS) en ALS, en voor kinderen met een specifieke vorm van epilepsie. Daarnaast wil de partij ook een toelating voor ALS-patiënten om Sativex te gebruiken. Dat is een mondspray die sinds 2015 onder strikte voorwaarden legaal is voor wie MS heeft.

Van Hoof benadrukt dat CD&V geen voorstander is van de legalisering van het recreatieve gebruik van cannabis. De spray en de olie zijn afgeleide producten die maar een paar procent THC bevatten, de stof die een roes opwekt en verslavend is (zie hiernaast). “Bovendien kan medisch gebruik voor ons alleen als patiënten niet of onvoldoende gebaat zijn bij andere middelen.”

Geen wondermiddel

De Belgische ALS Liga is erg tevreden met de resolutie. “Heel veel patiënten vragen hierom”, zegt Evy Reviere. “De traditionele pijnstillers helpen niet. Dus worden andere middelen voorgeschreven, maar ook die zijn weinig doeltreffend. Er is dus echt nood aan een alternatief.” De Liga wijst ook op de situatie in een reeks andere landen, waar veel meer is toegelaten. In Nederland is medicinale cannabis al sinds 2003 te verkrijgen op voorschrift. De apotheker maakt de producten er gewoon zelf.

Ook de Epilepsie Liga vraagt dringend meer soepelheid. “Vooral bij het syndroom van Dravet zijn de voordelen goed aangetoond”, zegt voorzitter en neuroloog Paul Boon. “Dat is een vorm die kinderen treft, en waarvan de aanvallen heel moeilijk controleerbaar zijn.” Al waarschuwt Boon ook voor overdreven enthousiasme. “De olie is geen wondermiddel dat alle symptomen wegneemt, of bij iedereen aanslaat.”

Eigen kweek

De resolutie van CD&V wordt in januari ingediend, maar dat betekent niet dat de uitbreiding er meteen komt. De partij vraagt dat de federale overheid investeert in onderzoek naar gebruik van medische cannabis, en CBD-olie erkent en vergunt als geneesmiddel. Maar het initiatief daarvoor ligt bij de producenten die al langer een aanvraag kunnen indienen daarvoor, laat minister van Volksgezondheid Maggie De Block (Open Vld) weten. Zij werkt wel aan een wettelijke regeling die het kweken van cannabis voor medisch gebruik toelaat. Een Limburgse start-up wil daar in 2019 mee beginnen.

VADER VAN SOFIE VONCKEN (9) REAGEERT POSITIEF OP RESOLUTIE

“We juichen dit toe, maar uitvoering zal veel bepalen”

MAASMECHELEN In het gezin van Sofie Voncken (9) uit Maasmechelen is cannabisolie niet meer weg te denken. Het meisje lijdt aan een zeldzame vorm van epilepsie, alleen het gebruik van cannabisolie maakt haar leven en dat van haar gezinsleden nog enigszins draaglijk. “Dat er een politieke partij komt met een resolutie om het gebruik te legaliseren kan ik alleen maar toejuichen”, zegt vader Jean-Pierre Voncken die al jaren ijvert voor een legalisering van medicinale cannabis.



De vader van Sofie Voncken - het meisje lijdt aan een zeldzame vorm van epilepsie - kijkt hoopvol naar de resolutie die cannabisolie wil legaliseren.
© HBVL

“Uiteraard is dit een stap in de goede richting. Wij ijveren als patiënten er al jaren voor om medicinale cannabis te legaliseren in België. Maar van minister van Volksgezondheid Maggie De Block hebben we tot nu toe alleen nog maar een *niet* gekregen, en van Bart De Wever ook. Ik ben blij dat er toch nog politici zijn die dit debat brandend houden.”

Dertig euro per dag

Toch wil de vader van Sofie er ook een kanttekening bij plaatsen. “Veel zal afhangen hoe ze die legalisering willen inkleden. Wie krijgt bijvoorbeeld toegang tot het gebruik van de cannabisolie? En wat gaat het de patiënt kosten? In de VS bestaat er een product op basis van

medicinale cannabis voor epilepsiepatiënten, Epidiolex, maar dat is quasi onbetaalbaar. Voor de behandeling van onze dochter zou dat 30 euro per dag kosten.”

“We kijken uit naar de resolutie, maar hebben ook nog veel vragen. Als vader van Sofie en vertegenwoordiger van andere patiënten ben ik vragende partij om eens aan de tafel te gaan zitten met de politici die dit op de agenda gaan plaatsen.

Kwestie van de stem van de patiënten of hun familieleden eens te laten horen.” (rd)