

Veel acties voor zieke Jayden

3-Jarig jongetje moet voor lange behandeling naar de VS

SPIJKENISSE • In Spijkenisse worden meerdere acties op touw gezet voor de doodzieke Jayden. Het 3-jarige jochie heeft neuroblastoom, een ernstige vorm van kinderkanker. Na zijn behandeling in ons land moet hij een langdurende nabehandeling in de VS ondergaan.

THEO TEITSMA

Dat gebeurt om zijn overlevingskansen te vergroten. De behandeling zelf in Amerika wordt zo goed als zeker door de zorgverzekeraar vergoed, maar het vijf tot twaalf maanden durende verblijf van de ouders en hun zoontje niet. Vrienden en bekenden zijn daarom volop acties begonnen om de benodigde 80.000 euro bij elkaar te krijgen.

De ziekte is bij Jayden in oktober ontdekt. „Hij is lief, maar druk, een heel ondernemend jongetje. Wil alles zelf doen. Maar opeens wilde hij dat niet meer. Het leek alsof hij depressief was,” vertelt z'n moeder Nancy Lok. Omdat haar zoontje ook gele vlekken boven z'n oogleden kreeg, stapte ze naar de dokter, maar daar vond ze aanvankelijk geen gehoor. Toen er op haar aandringen na enige tijd bloed werd geprikt, kwam alles in een stroomver-

snelling. „We moesten in het ziekenhuis komen, waar ze zeiden dat Jayden kanker heeft. Dat komt heel heftig binnen. De eerste week associeer je dat met doodgaan. Je denkt: dit is het. Maar inmiddels zijn we aan een strijd begonnen.”

UITZAAIINGEN

Jayden heeft deze week zijn vierde chemokuur gehad. „De uitzaaingen hebben ze gelukkig onder controle, maar het erge van deze ziekte is dat de kans bestaat dat het terugkeert.”

Haar oogappel doet het volgens Nancy 'heel goed'. „Hij blijft zo blij met dingen, hij is zo ontzettend lief. Bewonderenswaardig.”

In het Sophia Kinderziekenhuis weet Jayden al precies hoe alles werkt, vertelt zijn vader en Nancy's ex-man Remco van Deijl. „Hij weet al precies hoe de pompen werken en



Jayden in het Sophia Kinderziekenhuis, samen met zijn vader Remco van Deijl. 'Hij weet al precies hoe alles er werkt'. FOTO PRIVÉBEZIT

spruit zelf z'n narcosevloeistof in.”

Dat er nu mensen bezig zijn geld in te zamelen om de trip naar Amerika en het verblijf mogelijk te maken, ontroert de beide ouders enorm. „Dat is zo overweldigend. Vaak zit ik 's avonds op de bank en lees dan hoe mensen ons willen steunen. Dan lopen de tranen over

m'n wangen. Zonder de steun van al die mensen zouden wij niet kunnen. Ik ben daar zó dankbaar voor,” zegt Nancy.

Om voor elkaar te krijgen dat het jongetje met z'n ouders in mei in het vliegtuig naar de Verenigde Staten kan stappen, zijn diverse acties op touw gezet. Zo worden huis-aan-

huiscollectes gehouden, worden in verschillende supermarkten statiegeldbonnen ingezameld en wordt op 21 april bij Delta Sportcentrum een spinningmarathon op touw gezet, waarvan de opbrengst voor de Amerikatrip is.

Ook gaat Bert van der Meer, een collega van Nancy bij een vliegtuigmaatschappij, proberen op vrijdag 24 februari honderd rondjes te schaatsen op de Uithof in Den Haag. Hij laat zich per rondje sponsoren. Daarnaast hebben de Berenrestaurants besloten een actie op touw te zetten voor zowel Jayden als Delano Vinkoert (9) uit Schiedam, die dezelfde ziekte heeft en ook in het Sophia Kinderziekenhuis ligt. Ook fotografeert Wendy Sonneveldt, waarbij de opbrengst ook voor Jaydens reis is bedoeld.

Zij hoopt dat zo veel mogelijk mensen geld voor het ventje geven. „Het kan toch niet zo zijn dat dit jongetje een kans heeft, maar deze niet krijgt omdat het geld er niet is? Ik ben zelf sinds 9 maanden moeder en weet nu pas wat een kostbaar bezit een kind is.”

www.kanjerjayden.nl