



SCHRIFTELIJKE VRAAG

nr. 50

van **TINE VAN DER VLOET**

datum: 10 oktober 2014

aan **JO VANDEURZEN**

VLAAMS MINISTER VAN WELZIJN, VOLKSGEZONDHEID EN GEZIN

Multisysteematrofie (MSA) - Onderzoek

De patiëntenvereniging MSA-AMS.be organiseerde op 2 oktober 2014, de dag voor de MSA Werelddag, een congres in het UZA in Edegem. Flor Van Noppen (58) werd daar dit jaar postuum gehuldigd voor zijn verdiensten om de ziekte bekendheid te geven en te strijden voor extra geld voor onderzoek.

1. Wordt er op dit moment geld uitgetrokken specifiek voor onderzoek naar de ziekte MSA?
2. Gebeurt dit in rechtstreekse samenwerking met MSA-AMS.be vzw of via andere kanalen?
3. Hoeveel geld wordt hier momenteel aan gespendeerd?

JO VANDEURZEN

VLAAMS MINISTER VAN WELZIJN, VOLKSGEZONDHEID EN GEZIN

ANTWOORD

op vraag nr. 50 van 10 oktober 2014

van **TINE VAN DER VLOET**

Vanuit mijn bevoegdheid Welzijn, Volksgezondheid en Gezin wordt geen financiële bijdrage geleverd specifiek voor het onderzoek naar MSA. Klinisch of klinisch-wetenschappelijk onderzoek wordt momenteel niet betoelaagd vanuit het beleidsdomein WVG.

De ondersteuning die vanuit het beleidsdomein WVG geboden wordt aan patiëntenverenigingen, gebeurt gecentraliseerd via het Vlaams Patiëntenplatform.