



FOTO: JAN-JOSEPH STOK

*Veel kinderen in het Sengerema-ziekenhuis zetten hun eerste stap naar vooruitgang bij zuster Constancia. Lees meer op pagina 2.*

## Een goed begin is het halve geluk

Het zou de titel van een sprookje kunnen zijn: 'De goede start'. Over een kind dat met zevenmijlslaarzen van het ene geluk naar het andere rent.

In het echte leven kan een goede start ontbreken. Zeker als je in een arm land met een beperking op de wereld komt, klinken er zelden feesttrompetjes.

En zelfs een gezonde start garandeert geen zorgeloze jeugd. Vooral in arme landen liggen in de vroege kinderjaren risico's op de loer om een handicap op te lopen. Dan is een 'happy end' zo goed als uitgesloten. Daarom zet het Liliane Fonds fors in op vroegtijdige signalering van kinderen met een handicap. Wat dat wil zeggen? Simpel gezegd, dat kinderen met een handicap zo snel mogelijk in beeld komen bij onze partnerorganisaties. Vervolgens is het de kunst om de betrokkenen - ouders, familie, de gemeenschap - ervan te overtuigen dat hulp zinvol is. Als dat lukt, gaan we aan de slag. We kijken naar de gezondheid van het kind, de voeding, het ouderschap, de vroege ontwikkeling en de veiligheid

van de plek waar het kind opgroeit. Want hoe eerder een kind met een handicap uit zijn isolement gehaald wordt en start met zijn persoonlijke traject, hoe groter de winst die geboekt kan worden in het verdere leven. Een herstart kan niet. Toveren lukt niemand. En niet ieder verhaal eindigt in een 'eind goed, al goed'. Maar door vroegtijdig in actie te komen, helpen we een kind met een handicap wel zo goed mogelijk op weg. Op de volgende twee pagina's leest u drie uiteenlopende voorbeelden uit de dagelijkse praktijk van het Liliane Fonds. Geen sprookjes, geen fictie. Drie échte verhalen van hoe we, dankzij uw steun, levensverhalen die stroef beginnen, toeschrijven naar een 'happier end'.



Constancia adviseert ouders tijdens een consult in het ziekenhuis

## Het begint met de eerste stap

**Constancia (48) werkt al twaalf jaar in het ziekenhuis van Sengerema in Noord-Tanzania. Haar afdeling: fysiotherapie, waar vaak de eerste stap naar vooruitgang wordt gezet.**

Ze zou een boek kunnen schrijven over al haar bezigheden in het ziekenhuis. Maar papier is geduldig, de werkelijkheid van Tanzania is dat niet. Elke dag is haar planning

gevuld. Als gezondheidswerker heeft ze een spreekuur voor kinderen met klompvoeten en doet oefeningen met kinderen die een hersenbeschadiging of botbreuk hebben. Ook assisteert ze twee orthopedische artsen.

Constancia dankt haar werk voor een deel aan het Liliane Fonds. Die bekostigde haar training in Kampala (Oeganda), zodat ze kinderen met een hersenbeschadiging nog beter kan ondersteunen.

Elke week gaat Constanica op pad. Ze bezoekt dorpen in de wijde omgeving en komt ook kinderen met een handicap op het spoor. "Die stuur ik naar het ziekenhuis. Hoe vroeger we kunnen helpen, hoe beter."

**Constancia dankt haar werk voor een deel aan het Liliane Fonds**



FOTO: RONNIE DANKELMAN

## Het onbestaanbare verhaal van Fabrice

Stel dat je naar de afdeling Burgerzaken van je gemeente gaat. Voor een paspoort of rijbewijs. Ter plekke ontdek je dat je niet bestaat. Je komt niet voor in de BPR, de Basisregistratie Personen. Opschudding! Maar in het West-Afrikaanse land Benin kan het je gebeuren, weet Fabrice. Hij is doof. Net als andere kinderen met een beperking, werd hij bij zijn geboorte niet ingeschreven. Het goede nieuws: na een lobby-actie van onze partnerorganisatie ECL'ipse is de nationale overheid van Benin overstag gegaan. Voortaan bestaat Fabrice. Eindelijk kan hij aanspraak maken op onderwijs, gezondheidszorg en andere voorzieningen.

< Hij bestaat echt! Fabrice toont zijn geboortecertificaat



# Agus is bagus!

**Agus (12) woont in Sepahat, een bergdorpje van twaalfhonderd zielen op het Indonesische eiland Kalimantan. Al vroeg kruiste het Liliane Fonds zijn wankele pad. Zo won hij aan stevigheid.**



*Agus is zijn bijnaam. Officieel heet hij Augustus, het Indonesische woord voor augustus. In 2010 werd hij in die maand geboren. Hij kwam te vroeg op de wereld, zijn moeder was pas zeven maanden zwanger. In Nederland hoeft dat geen onoverkomelijke complicaties op te leveren. Want dit is niet alleen het land van oude ooievaarskolonies, maar ook van ziekenhuizen met afdelingen neonatologie. Zelfs een kind van 24 à 25 weken kan hier levensvatbaar zijn.*

Hij krijgt al elke dag een half uur extra les. Want wat vooral telt, is dat hij veel vrienden op school heeft. Ook zijn humeur is minder bewolkt dan vroeger. Agus is vaak vrolijk en allerm minst verlegen. Zijn droom is politieagent worden.

## Stoepkrijt

Partnerorganisatie Sabatu speelt nog steeds een grote rol in zijn leven. Om de twee à drie maanden gaat Agus voor twee weken naar het revalidatiecentrum. Hij krijgt er intensieve fysiotherapie, onderdak en eten. Sabatu betaalt ook zijn schoolgeld en schooluniform. De ouders van Agus, boeren die op de rijstvelden werken, kunnen dat niet bekostigen. Zijn bijnaam Agus betekent 'hij die geroemd wordt'. Het zou wat mal zijn om Agus op een sokkeltje te zetten. Hij is een kind dat enkel wil meedoen, net als de anderen. Agus en zijn ouders zijn vooral blij dat ze vroegtijdig hulp hebben gevonden. Kortom: geen standbeeld. Hoeft ook niet. We pakken wel stoepkrijt, om het op de muur van zijn school te schrijven: Agus = bagus!

*Bagus is het Indonesische woord voor leuk, mooi.*

## Reis

Maar op Kalimantan [Nederlandse benaming: Borneo] ligt dat een tik ingewikkelder. Zo kwam Agus al met 1-0 achterstand ter wereld. Na een half jaar kreeg hij hoge koorts en epileptische aanvallen. Bovendien raakten zijn spieren stroef en stram. Het lukte hem nog amper om te bewegen. Drie maanden voor z'n derde verjaardag reisde zijn moeder met hem naar de grote stad Pontianak. Ze bezochten Sabatu, de partnerorganisatie van het Liliane Fonds. Een kinderarts stelde een hersenbeschadiging vast, die vóór of tijdens de bevalling moest zijn ontstaan. Agus kreeg fysiotherapie voorgeschreven, om zijn grove en fijne motoriek te verbeteren. Ook slikt hij voortaan vitamines.

## Ketekunan

Op z'n negende ging Agus naar de eerste klas. Hij is het enige kind met een beperking op school. Indertijd gebruikte hij een rolstoel. Nu, drie jaar later, loopt hij zonder hulpmiddelen, kan zelf in bad en kleedt zich eigenhandig aan. Hij loopt zelfs in z'n eentje naar school, een tocht van drie kwartier. Zijn zelfredzaamheid dankt hij aan de fysiotherapie en aan zijn

*ketekunan* oftewel doorzettingsvermogen. Inmiddels zit Agus in de tweede klas van de lagere school. Als twaalfjarige is hij de oudste, zijn klasgenoten zijn negen en tien jaar oud. Lezen en schrijven lukt hem nog niet goed. Wel herkent hij al losse woordjes. Meer vaart maken? *Tetap tenang!* Oftewel: kalm aan!

*Augustinus heeft zijn plekje gevonden tussen zijn klasgenoten*



# Uw donatie brengt verandering op gang!



## Charité (12)

Toepasselijk: Charité uit Rwanda leefde als wees van liefdadigheid. Zijn leeftijd is onbekend. Wel is duidelijk dat hij een hersenbeschadiging en epilepsie heeft en zijn benen vergroeid waren. Nu krijgt hij medicatie, logopedie, therapie en goed te eten. En zijn benen zijn gecorrigeerd. Als het gips eraf is starten de loopoefeningen. Rechttop zitten in een rolstoel maakt nu al een groot verschil.



## Delmy (19)

Delmy uit Guatemala is geboren met een hersenbeschadiging. Haar ontwikkeling loopt achter en ze heeft moeite met bewegen en zien. Dankzij de begeleiding door onze partnerorganisatie leert Delmy steeds zelfstandiger te zijn. Haar begeleidster stuurt plaatjes met instructies en voorbeelden naar haar moeder. Heerlijk vindt Delmy dat, samen de plaatjes bekijken en daarvan leren.



## Angel (17)

Angel uit Bolivia heeft het syndroom van Down. Rond zijn derde bracht zijn moeder hem naar een opvanghuis. Daarna verdween ze, spoorloos. Angel was ondervoed, onrustig en sprak niet. Ook had hij een hartafwijking. Daar is hij met succes aan geopereerd. En met liefdevolle begeleiding heeft Angel zich flink ontwikkeld. Hij doet graag aan sport en handenarbeid. Maar spreken lukt nog niet.



## Mukesh (12)

Door de nood gedwongen gaat de aandacht van zijn ouders vooral uit naar het vinden van inkomen. Daardoor hadden ze weinig oog voor hun zoon Mukesh. Hij is slechtziend en door de armoede waarin hij opgroeit, kwakkelde zijn gezondheid voortdurend. Onze partnerorganisatie zorgde voor een bril en extra voedingsmiddelen. En nu gaat Mukesh uit India naar school. Zijn toekomst ziet er beter uit.



## Salomé en Magdalena (14)

Tweelingzussen die allebei doof zijn. Veel mensen in de omgeving van Salomé en Magdalena wisten het zeker: dat kán geen toeval zijn, die zussen zijn vast behekst. Zelfs hun moeder begon te geloven in de praatjes. Door schaamte hield ze haar dochters thuis. Bovendien kon ze onderzoek door een specialist of schoolgeld niet betalen. Totdat iemand haar vertelde over onze partnerorganisatie. Dat was het begin van een grote verandering voor de zussen uit Tanzania. Ze gaan nu naar school en leerden gebarentaal, net als hun moeder. En die kletspraatjes over hekserij? Die zijn verstomd!



Gezondheid en revalidatie



Onderwijs



Vervoer en communicatie



Werk en inkomen



Seksuele en reproductieve gezondheid en rechten



# Zo wordt uw donatie ook een geschenk aan uzelf

Bent u in deze tijd van het jaar druk met het regelen van geschenken voor uw naasten en geliefden? December is immers bij uitstek een tijd van geven. Als donateur van het Liliane Fonds geeft u kinderen met een handicap ook een prachtig geschenk: een eerlijke kans in het leven. Daarvoor zijn we u ontzettend dankbaar!

## Teruggave

Wist u dat u zichzelf ook een geschenk kunt geven, wanneer u doneert aan het Liliane Fonds? Want als u een schenkingsovereenkomst voor minstens 5 jaar met het Liliane Fonds aangaat, krijgt u van de Belastingdienst een deel van uw gift terug. Omdat we zijn erkend als Algemeen Nut Beogende Instelling (ANBI) is een gift namelijk fiscaal aftrekbaar. Zo betaalt u netto dus minder inkomstenbelasting.

In het voorbeeld ziet u hoe groot de teruggave kan zijn.

Rekenvoorbeeld schenken (bedragen in euro's)

	Zonder overeenkomst	Met overeenkomst	Met overeenkomst
Jaarinkomen	35.000	35.000	35.000
Belastingtarief*	37,07%	37,07%	37,07%
Schenking per jaar	350	350	556
Belastingteruggave	0	129,75	206,11
<b>Netto betaalt u</b>	<b>350</b>	<b>220,25</b>	<b>349,89</b>

\*In dit rekenvoorbeeld wordt gerekend met het belastingtarief van 2022 uit box 1 (inkomens tot € 69,399) en is voor mensen die de pensioengerechtigde leeftijd nog niet hebben bereikt. Let op: De giftenaftrek voor box 1 wordt vanaf 2023 jaarlijks verder afgebouwd. Kijk voor meer actuele informatie over geldende belastingtarieven op [www.belastingdienst.nl/giften](http://www.belastingdienst.nl/giften)

En een schenkingsovereenkomst biedt het Liliane Fonds ook voordeel. Want hiermee hebben wij meer financiële zekerheid, en kunnen we de steun voor kinderen met een handicap in ontwikkelingslanden voor langere tijd garanderen.

Wanneer u graag meer wilt weten over een schenkingsovereenkomst, bel dan met 0800 - 7 800 800 (gratis) of kijk op [lilianefonds.nl/geef-met-belastingvoordeel](http://lilianefonds.nl/geef-met-belastingvoordeel)



## Jelmer rijdt de Onbepaalde Elfstedentocht voor het Liliane Fonds

In september fietste Jelmer (19) samen met zijn vader Jol de Onbepaalde Elfstedentocht op hun tandem. De Onbepaalde Elfstedentocht is een evenement, georganiseerd door Stichting Leef! Dit evenement biedt mensen met een chronische aandoening of beperking de kans om de iconische Tocht der Tochten in het prachtige Friesland (voor een deel) af te leggen.

### Geïnspireerd door Jelmer?

Wilt u net als Jelmer ook in actie komen voor het goede doel? Het Liliane Fonds moedigt elk initiatief, groot of klein, van



harte aan. Op onze website leest u een paar tips hoe u dat kunt doen.

Als vader Jol hoort over het bestaan van de tocht, besluit hij meteen samen met Jelmer mee te doen. De deelnemers wordt gevraagd om voor een goed doel te fietsen, en ze kiezen het Liliane Fonds uit. Jol: "Jelmer is geboren met een aantal lichamelijke beperkingen. Toen ik over een goed doel nadacht, realiseerde ik mij hoe goed de zorg en voorzieningen voor Jelmer geregeld waren, en ook hoe iedereen in onze omgeving Jelmer accepteert zoals hij is en hem positief benadert. Het idee om voor het Liliane Fonds te gaan fietsen kwam daarom al snel."

Jelmer en Jol hebben genoten van de tocht en ook van de dappere mede-deelnemers die harde wind en regen trotseerden om te finishen. En ze waren zeer verrast door de opbrengst van hun sponsoractie: maar liefst €2.000! Jelmer controleerde steeds of al weer geld gedoneerd was. Dit was voor hem een mooie stimulans.



FOTO: JOL DE JONG



FOTO: JASPER KASBERGEN

Erik Ackerman

## Nieuwe directeur-bestuurder Liliane Fonds

# “Ik wil altijd vooruit”

Hij is een man die sterk gelooft in verandering: dat het beter moet én kan in de wereld.

Ontmoeting met Erik Ackerman (45), de nieuwe directeur-bestuurder. “Bij het Liliane Fonds vind ik openheid, vertrouwen en verbinding.”

Hij groeide op in Wageningen, waar hotel De Wereld staat. Een naam die haast verplicht om te onderzoeken wat achter de horizon ligt. Erik ging de uitdaging aan: “Al jong was ik maatschappelijk betrokken en politiek geïnteresseerd. Leerlingenraad, Europees Jongerenparlement. In Leiden heb ik bestuurskunde gestudeerd.” Een studentenuitwisseling bracht hem in de Palestijnse stad Bir Zeit op de Westelijke Jordaanoever. “Ik heb er een half jaar gewoond, veel opgestoken over macht en onmacht.” Meer dan een voetnoot: Erik komt uit een deels Joodse familie, zijn opa overleefde de oorlog niet. Zeven jaar werkte hij op de Midden-Oosten-

afdeling van ICCO, de interkerkelijke organisatie voor ontwikkelingssamenwerking. Hoog op de to-dolijst: puzzelen op een vreedzame en rechtvaardige oplossing voor het Israëliësch-Palestijnse conflict. “We werkten veel met lokale partners en burgerwaarnemers samen. Hoe krachtig kleinschalig aanpak kan zijn, zie ik nu ook weer bij het Liliane Fonds.”

### Doorzetter

In 2008 begon een hink-stap-sprong: hij werd achtereenvolgens politiek adviseur en persvoorlichter van de Tweede Kamerfractie van Groen Links, directeur Communicatie, P&O en Vrijwilligers bij IVN

Natuureducatie en directeur-bestuurder bij VSO Nederland, een internationale samenwerkingsorganisatie in 23 landen - met name Azië en Afrika. Tijd voor een pas op de plaats, al botst die uitdrukking met zijn Sturm und Drang. Lachend: “Ja, ik wil altijd vooruit. Bij IVN verzonnen we ooit bijnamen voor elkaar. Bij mij werd het Ambitieuze Ackerman. M'n sterkste en zwakste eigenschap? Ik ben ongeduldig, maar ook een doorzetter - anders kom je nooit verder. Het zijn twee kanten van dezelfde medaille.” De overeenkomst tussen zijn eerdere werkkringen en het Liliane Fonds is het geloof dat het anders kan én moet. “Klimaat schade, de voedselcrisis, de oorlog in Oekraïne: je kunt er sceptisch van worden. Maar ik ben strijdbaar, ik geloof in de kracht van zowel gemeenschappen als individuen om verandering te creëren.” Om die te bereiken, noemt hij drie voorwaarden: openheid, vertrouwen en verbinding. “Die vind ik bij het Liliane Fonds. Ze zijn ook onmisbaar om een goede start te kunnen maken. Dat geldt zowel voor een kind met een beperking als voor een kersverse directeur.”

### Klein en groot

Hij is een uitgesproken voorstander van de weg die het Liliane Fonds enkele jaren geleden heeft ingezet: “Bij de levensverbetering van een kind betrek je zo veel mogelijk de hele gemeenschap. Dat is de lokale aanpak. Tegelijkertijd werk je aan advocacy [belangenbehartiging - red.] op nationaal en internationaal niveau, om de rechten van kinderen met een beperking te bepleiten. Dat vind ik sterk aan het Liliane Fonds: hoe 't het 'grote' met het 'kleine' verbindt.” Dat het Liliane Fonds al ruim veertig jaar bestaat, vindt hij veelzeggend. “Het is een zeer bijzondere organisatie, met een groot draagvlak in Nederland. Trouwe donateurs, een sterk gedachtegoed: reden om trots te zijn. Wel vind ik dat het Liliane Fonds zijn enorme kennis over inclusie - opgebouwd in ruim veertig jaar - meer zou mogen uitdragen, zowel binnen als buiten Nederland. Daarin mag het Liliane Fonds minder bescheiden zijn.”

## COLOFON

Stichting Liliane Fonds | Havensingel 26 | 5211 TX 's-Hertogenbosch | Nederland  
**GRATIS INFOLIJN: 0800 - 7 800 800** | T 073 518 94 20 | F 073 518 94 21  
voorlichting@lilianefonds.nl | IBAN: NL08 RABO 0303 0800 00 BIC-code: RABONL2U  
ISSN 1383-0066 | RSIN 0073 76 327 | Ontwerp: Oranje boven, 's-Hertogenbosch  
➤ Volgend nummer: maart 2023

[WWW.LILIANEFONDS.NL](http://WWW.LILIANEFONDS.NL)

Volg ons op:



Wij gebruiken uw gegevens om u te informeren over ons werk. Als u hier geen prijs op stelt, kunt u dit schriftelijk melden bij het Liliane Fonds.

Wij worden gesteund door

