



FOTO: CHIARA BELTRAMINI

Noelle ziet dat haar moeder Eva dichtbij haar is terwijl dokter Favila (rechts) haar voetjes voor de eerste keer fixeert in gips.

Je bent nooit te jong voor een nieuwe start

Haast en spoed zijn soms juist wél goed. Dat bewijzen Noelle, Esther, Loretta en Nicole.

Stel, u schrijft uw dierbaarste vriendin een verjaardagskaart. Met zorg kiest u een mooie uit, denkt diep na over een persoonlijke boodschap en schrijft deze in uw mooiste handschrift op.

Voldaan bewondert u het resultaat. Klaar om te versturen! En dan stoot u de koffie om. Daar drijft uw meesterwerk, de tekst vervaagt in een bruine waas. Wat nu? Laat u het erbij zitten?

Natuurlijk niet. U maakt een nieuwe start. U ruimt de rommel op, kiest een nog mooiere

kaart en dicht nóg warmere woorden. En het belangrijkste is, dat u het niet uitstelt tot morgen. Want als u nú begint, dan kan hij nog tijdig worden bezorgd.

Snel een nieuwe start mogelijk maken, dat is wat we dagelijks doen, samen met onze internationale partners. Niet voor lieve verjaardagswensen, maar voor kinderen met een handicap.

Orthopedisch chirurg Arnaldo Favila werkt als vrijwilliger voor Bahatala, partnerorganisatie van het Liliane Fonds op de Filippijnen.

Wekelijks behandelt hij kinderen die geboren zijn met klompvoetjes. Arnaldo weet dat de beste resultaten te behalen zijn als de behandeling zo vroeg mogelijk start.

“Wanneer we kinderen op latere leeftijd behandelen, is het veel lastiger. Het is voor hen een traumatische ervaring, ze zijn zich bewust van alles wat er gebeurt en onthouden dat ook. Het zetten van de

voet doet pijn omdat deze minder flexibel wordt. Oudere kinderen hebben dan ook vaak psychische begeleiding nodig. Door kinderen vroeg te identificeren en te behandelen, minimaliseren we de kans op een trauma en is behandeling gemakkelijker.”

Een snellere nieuwe start maken dan bij Noelle [zie foto hierboven], is bijna niet mogelijk. Noelle is 15 dagen oud als Favila haar voor de eerste keer behandelt aan haar klompvoetje. Haar moeder Eva hoorde over de kliniek via een chatgroep op social media. Nu worden Noelles voetjes wekelijks in de juiste stand gefixeerd, tot de behandeling kan worden vervolgd met een operatie.

Ook Esther, Loretta en Nicole maken dankzij uw steun een nieuwe start, zoals u kunt lezen in deze Nieuwsbrief. Klaar om te lezen? **Start!**

Esther hoeft nooit meer stil te zitten



FOTO: FAUSTINE CHEPCHIRCHIR - CDSK

Een paar keer per week oefent Esther bij de fysiotherapeut

Sommige kinderen lopen naar school, anderen gaan op de fiets en soms nemen ze de bus. Esther doet het heel anders. Zij gaat op haar moeders rug.

Een andere optie is er ook niet. Want Esther (4) is geboren met een hersenbeschadiging (cerebrale parese) en kan daardoor geen lange afstanden lopen. Zeker niet over de onverharde paden van de Mukuru-sloppenwijk in Nairobi, Kenia. Dus draagt haar moeder Dorine haar naar school, elke dag weer.

Die school is onderdeel van het Songa Mbele na Masomo Centrum (vrij vertaald: 'verder door studie') voor kinderen met een handicap en staat midden in de sloppenwijk. Het centrum wordt gerund door onze lokale partnerorganisatie. Hier krijgt Esther twee keer per week fysiotherapie en gaat ze naar school.

Ommekeer

Die vroegtijdige steun op maat bracht

een ommekeer op gang voor Esther en Dorine. "Esther is hier enorm vooruitgegaan", vertelt Dorine. "Eerst was ze hulpeloos. Hier heeft ze leren spreken en zelfstandig te eten. Ze kan nu zelfs een beetje lopen met ondersteuning."

Door de zorg voor Esther heeft Dorine weinig tijd over om te werken. "Esther is best vaak ziek. De dokter schrijft soms wel vier verschillende medicijnen voor." Dat kan Dorine niet betalen.

Vertrouwen

"Maar ik heb vertrouwen in de toekomst", zegt Dorine. "Want ik zie hoeveel Esther nu al vooruit is gegaan. Ik weet zeker dat ze over een poosje zelf loopt, zonder mijn hulp." Dan zal er een last van Dorines schouders vallen.

“Ze behandelen Loretta alsof ze geen mens is”



FOTO: LEANDER STOLK

Moeder Maggie: “Ik hoop dat Loretta niet meer gepest wordt door andere kinderen”

Is er iets eenzamers dan alleen langs de zijlijn moeten toekijken hoe anderen samen lol maken terwijl jij niet mee mag doen? Terwijl je niets liever wilt, hoor je er niet bij. Voor Loretta (2) uit Oeganda is dat gevoel vertrouwd.

Onmenselijk

Vanwege haar handicap staat Loretta buitenspel. Loretta heeft O-benen. Lopen kost haar moeite en elke stap doet zeer. Lekker vrij over het voetbalveld rennen, gaat dus niet. Loretta mag zelfs niet

meedoen. De buurtkinderen lachen haar uit, om haar benen. Dat maakt haar intens verdrietig.

“Ik vind het verschrikkelijk dat Loretta wordt buitengesloten. Ze behandelen haar alsof ze geen mens is. Dan huilt ze en zegt dat ze niet naar buiten wil”, zegt haar moeder Maggie. Zij maakte zich grote zorgen. Over de buitensluiting en omdat Loretta’s klachten steeds erger werden.

Vooruitgang uitstippelen

Op zoek naar hulp kwam Maggie in

contact met Kenneth, van onze Oegandese partnerorganisatie Katalemwa Cheshire Home. Kenneth stippelt het behandeltraject uit voor Loretta. Dat begon met een onderzoek door een orthopedisch chirurg in een revalidatiecentrum. Inmiddels staat er een operatie gepland om de stand van haar benen te corrigeren. Steun die Loretta’s buitenspelpositie opheft.

Kenneth: “Het is erg belangrijk dat kinderen als Loretta zo vroeg mogelijk geholpen worden. Dan is de kans het grootst dat de behandeling succesvol is. Zo krijgen ze een positiever zelfbeeld, kunnen naar school en lopen minder kans om buitengesloten te worden.”

Meedoen

Maggie verlangt naar die dag. “Ik hoop dat Loretta niet meer gepest wordt door andere kinderen en goed leert lopen. Dat ze naar school kan, met andere kinderen kan spelen en voetballen. Ik wens dat ze later dokter wordt, zodat ze zelf kinderen zoals zij kan helpen.”



Scan de code of ga naar lilianefonds.nl/loretta voor de ontroerende video over de nieuwe start voor Loretta.

Op zoek naar helderheid voor Nicole

Onzekerheid, gebrek aan informatie en aan controle: het zijn drie grote stressfactoren. Corazon ervaart ze alle drie als ze kijkt naar haar kleindochter Nicole (3).

Nicole woont met zeven familieleden in de kleine krotwoning van oma Corazon, in Manila op de Filipijnen. Corazon zag als eerste dat Nicole zich niet zo ontwikkelde als andere kinderen. Ze deed geen moeite om te kruipen of te staan en het duurde lang voordat ze leerde lopen.

Wat ook opvalt, is dat Nicole nauwelijks communiceert met de mensen om haar heen. Alles lijkt langs haar heen te gaan. Zou ze slechthorend zijn? Of is er meer aan de hand? De onzekerheid over Nicole drukt zwaar op Corazon.

Corazon had gehoord van een organisatie die kinderen met een handicap en hun families helpt, KAISAKA. In deze regio is KAISAKA de partnerorganisatie van het Liliane Fonds. Corazon vroeg om hulp. Elsa is blij dat Corazon die stap zette. Elsa, bij KAISAKA specialist voor kinderen met een handicap, is blij dat Corazon die stap zette. “Ik ontmoet vaak ouders die niet weten wat er aan de hand is met hun kind of hoe ze het moeten helpen. Ik zie veel van zulke frustraties en radeloosheid bij ouders. Hoe eerder je een kind de juiste begeleiding geeft, hoe groter de resultaten zijn die je kunt behalen en hoe beter het is voor het hele gezin. Het geeft me veel voldoening als ik dan na verloop van tijd een verandering zie.”



FOTO: MONA VAN DEN BERG

Oma Corazon zag als eerste dat Nicole achterloopt in haar ontwikkeling

Dankzij oma Corazon is Nicole nu in beeld bij KAISAKA. De eerste stap op weg naar een nieuwe start voor Nicole.

Uw donatie maakt het verschil



Jade (20)

Jade (Filippijnen) volgt een opleiding 'digital content creator' via onze partnerorganisatie. Video's maken voor haar kookvlog op YouTube, podcasts opnemen, schrijven voor social media en websites ontwerpen, dat werk. Dat Jade volledig blind is, belemmert haar niet.



BEDRAG € 110,13



Emirson (17)

Als baby kreeg Emirson (Bolivia) zijn eerste epileptische aanval. Maar niemand wist wat er aan de hand was. Vier jaar later gaf de huisarts hem eindelijk medicijnen. Weer drie jaar later stelde een specialist ook een verstandelijke beperking vast. Het werd rustiger voor Emirson en hij kon naar school.



BEDRAG € 325,51



David (13)

Als je David (Togo) thuis ziet helpen in het huishouden, kun je je bijna niet voorstellen dat hij nog niet zo lang geleden nog niet eens kon zitten of staan. David heeft het syndroom van Down. Door de begeleiding van onze partnerorganisatie maakt hij grote sprongen in zijn ontwikkeling.



BEDRAG € 208,31



Sunita (15)

Medewerkers van onze partnerorganisatie merkten Sunita (India) op tijdens een bezoek aan haar dorp. Op dat moment kon ze nauwelijks iets want ze is gedeeltelijk verlamd door een aangeboren hersenbeschadiging. Sunita kreeg therapie en gaat nu zelfs naar school. Nu is ze op weg naar meer zelfstandigheid.



BEDRAG € 183,13

Elie (14)

In Rwanda mag je niet zomaar een winkeltje beginnen. Maar dat is wel hoe Elies moeder de kost verdient, voor het gezin met vier kinderen. Elke dag loopt ze risico opgepakt te worden. Zijn vader zorgt ondertussen thuis voor hem. Dat is nodig want Elie is geboren met een hersenbeschadiging en is spastisch. Via onze partnerorganisatie krijgt Elie nu steun op maat, fysiotherapie, beenbeugels en een rolstoel. Ze leren oefeningen om thuis te doen. Ook krijgt hij extra voeding. Elie gaat vooruit.



BEDRAG € 1.088,43



Gezondheid en revalidatie



Onderwijs



Vervoer en communicatie



Werk en inkomen



Seksuele en reproductieve gezondheid en rechten

Geven met belastingvoordeel

Veel mensen zijn in deze periode druk met hun belastingaangifte en financiële administratie. U ook? We hebben een interessante fiscale tip voor u.

Teruggave

Als u een schenkingsovereenkomst voor minstens vijf jaar met het Liliane Fonds aangaat, krijgt u van de Belastingdienst een deel van uw gift terug. Dat komt doordat we zijn erkend als Algemeen Nut Beogende Instelling (ANBI) en dan is een gift fiscaal aftrekbaar. Zo betaalt u netto dus minder inkomstenbelasting, gunstig voor u als gever.

Maar een schenkingsovereenkomst biedt óók voordelen voor het Liliane Fonds. Want met een overeenkomst hebben wij meer financiële zekerheid, en kunnen we de steun voor kinderen

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
Netto betaalt u	350	220,25	349,89

*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

met een handicap in ontwikkelingslanden voor langere tijd garanderen. Zo maken we belasting betalen in ieder geval zo leuk mogelijk! In bovenstaand voorbeeld ziet u hoe groot de teruggave kan zijn.

Wanneer u graag meer wilt weten over een schenkingsovereenkomst, bel dan



met 0800 - 7 800 800 (gratis) of kijk op lilianefonds.nl/belastingvoordeel

Een lot uit de loterij

Al 23 jaar is het Liliane Fonds vaste begunstigde van de Nationale Postcode Loterij. Die steun maakt een enorm verschil voor kinderen met een handicap, ook als ze wonen op plekken zonder postcode.

Bijvoorbeeld in afgelegen regio's in India en de Filipijnen. Daar ontwikkelen we telerevalidatie. Daarbij werken gezondheidswerkers op locatie bij de behandeling van een kind samen met artsen of



therapeuten in een stad. Via een videoverbinding kijken die deskundigen op afstand mee en maken een behandelplan waarmee de gezondheidswerker op locatie aan de slag gaat. Dankzij de steun van de Nationale Postcode Loterij kunnen we deze projecten blijven ontwikkelen en uitvoeren, samen met onze internationale partners.



Acceptgiro verdwijnt

De acceptgiro verdwijnt vanaf juni. Per 1 juni 2023 stoppen de banken met het verwerken van de vertrouwde acceptgiro. Wij hebben als Goede Doelen Organisatie gewerkt aan een alternatief met de naam 'mijn eenmalige gift'. Hiermee kunt u net zo makkelijk en vertrouwd een eenmalige gift aan ons overmaken. Wanneer u graag meer informatie wil hebben, lees verder op www.lilianefonds.nl/acceptgiro

Maakt u werk van verantwoord ondernemen?

Bent u werknemer (geweest) van een bedrijf of heeft u zelf een bedrijf? Dan kunt u nog meer verschil maken voor kinderen met een handicap. Bedrijven zijn zich steeds meer bewust van hun impact op de wereld en hebben een beleid voor maatschappelijk verantwoord ondernemen. Wij bieden bedrijven de ruimte om hun maatschappelijke betrokkenheid doeltreffend vorm te geven. Op een manier die past bij de ambities en doelen van het bedrijf, van een eenmalige donatie tot een volwaardig partnerschap.



Laat u inspireren door de voorbeelden op onze website. En inspireer uw collega's, werkgever of medewerkers! Scan de code of ga naar lilianefonds.nl/steun-met-uw-bedrijf

Uw steun is nu cruciaal



Audiphax Kamala

In onze wereld waarin alles met elkaar verbonden is, zorgt een crisis uit Europa voor haast onbetaalbare rolstoelen in Tanzania.

Om zich heen ziet Audiphax Kamala dagelijks de gevolgen van de oorlog in Oekraïne en de economische teruggang. Audiphax is programma-manager bij Karagwe Community Based Rehabilitation Programmes (KCBRP), onze partner in Tanzania. Hij is de schakel tussen het Liliane Fonds en het netwerk van onze partnerorganisaties in Tanzania, die de ondersteuning van kinderen met een handicap uitvoeren. Die positie geeft hem een goed overzicht.

Of Tanzania ook te maken heeft met inflatie? Audiphax' antwoord klinkt ons hier in Nederland bekend in de oren. "De kosten van energie en levensonderhoud zijn de afgelopen maanden enorm gestegen. Basisbehoeften zoals zonnebloemolie en bloem maar ook kunstmest, alles is duurder geworden. De prijs van benzine is bijna verdubbeld, net als kerosine." In een land dat bijna 23 keer groter is dan Nederland, is reizen voor de meeste mensen onbetaalbaar.

Kinderen van de rekening

Zoals vaak betalen kinderen met een handicap en hun families de hoofdprijs. In deze regio in het hart van Afrika betalen zij de 'bijkomende kosten' van een oorlog die woedt op een ander continent en waar ze part noch deel aan hebben.

"Zelfs de boda boda [motortaxi] is te duur geworden voor veel ouders. Voorheen kwamen er maandelijks zo'n 220 ouders met hun kind bij ons voor een trainingssessie of adviesgesprek. Nu is dat gedaald tot minder dan 100.

Ook onze organisatie heeft last van de hoge vervoerskosten. Het aantal therapie sessies dat we op locatie in de regio kunnen geven aan kinderen is flink gedaald, van 50 naar 10 per maand."

Onbetaalbare rolstoelen

Audiphax noemt nog een voorbeeld waarin inflatie doorwerkt. "Het wordt moeilijker om kinderen met een handicap de zorg te bieden die ze nodig hebben. Bijvoorbeeld met een rolstoel. Voorheen betaalde je voor een rolstoel zo'n 300.000 Tanzaniaanse shilling [118 euro]. Maar nu is de prijs met de helft omhoog gegaan naar 450.000 shilling [177 euro]. Ons budget is echter gelijk gebleven. Dat betekent dat we met het beschikbare geld minder kinderen aan een rolstoel kunnen helpen dan we hadden gepland. Net als iedereen moet onze organisatie bezuinigen. We zijn met het Liliane Fonds steeds in overleg hoe we deze zeer lastige situatie gezamenlijk kunnen aanpakken."

Waardevast: lach op het gezicht

Sommige dingen blijven steeds waardevast, ziet Audiphax. "De situatie nu maakt duidelijk hoe cruciaal de steun van donateurs is. Daar ben ik alle mensen die kinderen met een handicap steunen dus enorm dankbaar voor. Zij blijven zorgen voor een lach op heel veel gezichten in Tanzania."



Frederic (7) is geboren met een hersenbeschadiging. Nu hij groter wordt, heeft hij ook een grotere rolstoel nodig. Zijn moeder (links) kan die niet betalen, ze staat er alleen voor. Haar man liet haar in de steek toen hij merkte dat hun zoon een handicap heeft. Ritha (rechts) van onze lokale partner, ondersteunt het gezin.

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: NLO8 RABO 0303 0800 00 BIC-code: RABONL2U
ISSN 1383-0066 | RSIN 0073 76 327 | Ontwerp: Oranje boven, 's-Hertogenbosch
▶ Volgend nummer: juni 2023

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

