



Margaret staat niet meer alleen

Het meest waardevolle resultaat behaal je niet alleen, maar samen. Dat geldt voor Margaret (foto) en haar oma Esther net zo goed als voor u en ons.

De macht van het grote getal. Die is vaak leidend als het gaat over 'resultaat'. De hyperbolen vliegen je dan al gauw om de oren. Groter, sneller, beter, meer! Winst die de lucht inschiet, torenhoge overwaarde, omzet die niet op kan. Meestal kijkt men dan naar de dagkoers. Méér waarde!

Maar hoeveel waarde zie je eigenlijk wanneer je je blindstaart op korte termijngewin? Het afgelopen jaar is glashelder geworden hoe inflatiegevoelig dat kan zijn.

Wij kiezen een andere weg. Samen met onze internationale partners jakkeren we niet voort op weg naar snel gewin. Wij koersen gestaag verder en lopen niet weg als het moeilijk wordt. We geloven in de kracht van onze lange adem. Wij weten dat onze aanpak leidt tot het beste resultaat: een menswaardig bestaan voor kinderen met een handicap.

In ons gloednieuwe jaarverslag - nu te vinden op onze website - leest u alles over de resultaten die het Liliane Fonds bereikte in 2022. Waardevaste resultaten die we alleen konden behalen dankzij onze partners en de

fantastische steun van talloze mensen, in Nederland en ver daarbuiten.

En ook in deze nieuwsbrief ziet u sprekende voorbeelden van tastbare resultaten die we hebben bereikt door onze handen ineen te slaan.

Op de volgende pagina leest u het verhaal van Esther en haar kleindochter Margaret uit Kenia. Esther bekommerde zich als enige om het hartverscheurende lot van Margaret. Waar anderen geen cent gaven voor het meisje en zeker wisten dat er voor haar geen resultaat te behalen viel, geloofde Esther rotsvast in de waardigheid van Margaret.

Voor wat het waard is, voor ons is dat een resultaat met meerwaarde: kinderen met een handicap mee laten doen.



Margaret groeit door aandacht

> Margaret op de arm bij oma Esther FOTO: FAUSTINE CHEPCHIRCHIR

Wat je aandacht geeft, groeit. Margaret (4) uit Kenia is dan ook klein voor haar leeftijd, want ze kieverde bijna over het randje van de dood door een compleet gebrek aan aandacht. Behalve van oma.

Toen de ouders van Margaret uit elkaar gingen, wilde geen van beiden de zorg voor haar op zich nemen. Margaret, die een hersenbeschadiging (cerebrale parese) heeft, raakte ernstig ondervoed en verzwakt. Ze was toen een jaar.

De enige die zich het lot van Margaret aantrok, was oma Esther. Ze was op bezoek in het dorp van haar zoon, onwetend van het erbarmelijke lot van haar kleindochter. Esther ontfermde zich over haar. "Ik kon niet anders", zegt Esther. Ze besloot dat zij voor Margaret zou zorgen en besloot haar kleindochter met zich mee terug naar huis te nemen, naar Nairobi.

"Iedereen verklaarde me voor gek", zegt Esther. "Mensen zeiden dat Margaret de reis niet eens zou overleven, zo zwak was ze." Eenmaal in Nairobi waren de reacties al net zo afkeurend. "Niemand

was bereid om me te helpen. Dat vonden mensen verspilde moeite, want Margaret zou volgens hen toch doodgaan."

DE JUISTE RICHTING

Van de 4.397.073 miljoen inwoners van Nairobi (volgens de telling van 2019) was er precies één die Esther de juiste richting wees. Dat was haar vriendin. Zij kende een organisatie die ondersteuning bood aan kinderen met een handicap en hun gezinnen: het Mukuru Promotion Center, midden in de sloppenwijk van Nairobi. En partner van het Liliane Fonds.

Vanwege de ernst van haar situatie kon Margaret daar direct terecht. "Margaret was zo verzwakt dat ze haar armen en benen niet eens kon buigen", weet medewerker Joseph nog. "Dus voordat de fysiotherapie kon beginnen, kreeg ze eerst extra voeding en supplementen, zodat haar botten sterk genoeg zouden worden."

EINDELIJK RESULTAAT

Oma Esther leerde op het centrum hoe ze thuis oefeningen kon doen met Margaret. "In het begin was het soms

pijnlijk voor Margaret", vertelt Esther. Na die moeilijke fase werd Margaret merkbaar sterker. Op haar derde leerde ze zelfs lopen. "Toen was ik zó gelukkig", zegt Esther. "Na al die pijn en moeite, eindelijk resultaat." Margaret gaat nu naar de school van het Mukuru Promotion Center.

Margaret is klein. Maar door de aandacht van oma, onze lokale partner én onze donateurs groeit haar wereld.



Brandon doorbreekt zijn grenzen

Grenzen zijn nuttig. Ze vertellen je tot hoever je kunt gaan, wat nog wel mogelijk is en wat niet. Maar grenzen kunnen je ook flink in de weg zitten. En zodra grenzen een beperking worden, dan is het tijd om ze te doorbreken. Dat brengt je verder, weet Brandon (7) uit Guatemala.

Brandon is geboren met spina bifida (ook wel een 'open ruggetje' genoemd) en hydrocefalus (ofwel een 'waterhoofd', een teveel aan hersenvocht). Het zijn de fysieke grenzen die de lichamelijke en mentale ontwikkeling van Brandon beperkten.

Grenzen doorbreken is toevallig ook de naam van onze partner in Guatemala, in het Spaans uiteraard, Rompiendo Límites. Zij zorgden ervoor dat Brandon snel gespecialiseerde medische zorg kreeg.

Amper 8 dagen oud was Brandon toen hij door ingrijpen van Rompiendo Límites voor het eerst werd geopereerd aan zijn rug. En toen hij een jaar oud was, zorgden zij dat er bij hem een drain werd geplaatst voor het teveel aan hersenvocht.

VOORUITGANG

Zijn ouders kregen van Rompiendo Límites training en de middelen om Brandon zelf thuis te kunnen verzorgen. Gaandeweg leerde Brandon zich, zittend op de grond, toch wat te verplaatsen. Dat geschuur over de harde grond zorgde niet alleen voor schaafwonden, maar ook voor veel frustratie en verdriet bij Brandon en zijn ouders.

Rompiendo Límites vond een passende oplossing: een lokaal geproduceerd speciale, comfortabele rolstoel die eenvoudig aan te passen is aan de opgroeiende Brandon.



> Brandon in zijn rolstoel FOTO: ROMPIENDO LÍMITES

STEUN OP MAAT ...

Brandon kreeg meer controle over zijn eigen lichaam en kan makkelijker het huis uit. Door de gerichte steun op maat is zijn kwaliteit van leven enorm verbeterd en hij geniet ervan dat zijn wereld steeds groter wordt, bijvoorbeeld wanneer hij met zijn vader naar de winkel gaat.

... GEEFT RESULTAAT!

Nu zijn leven eindelijk stabiel is, kan Brandon op pad om zijn toekomstdroom waar te maken. De eerste stappen heeft hij gezet op de kleuterschool. Brandon weet al waar hij uiteindelijk naartoe wil. Later wil hij politieagent worden. Brandon zal vast een uitstekend agent zijn: hij weet alles van grenzen.

Het resultaat van doorzetten

Herkent u haar, het meisje met bril? Dat is Aisha, uit de Filipijnen. Ze is nu 16 en in de voorbije 8 jaar hebt u, onder meer in deze nieuwsbrief, kunnen volgen hoe zij zich ontwikkelt. Ondanks haar hersenbeschadiging en mede dankzij uw steun.

Het voorlopige resultaat van die steun is dat Aisha floreert op de middelbare school, omringd door haar vriendinnen. Heerlijk, na bijna twee jaar thuisonderwijs vanwege strenge coronamaatregelen. Maar boven alles is dit het resultaat van heel hard werken en doorzetten door Aisha zelf. "Kinderen met een handicap

moeten sterk en moedig zijn, ook al heb je het soms moeilijk", zegt Aisha. Ze vertelt meer over hoe het nu met haar gaat in een korte video op onze website.

> *Aisha (met bril) en haar vriendinnen maken een selfie in de klas*

FOTO: CHIARA BELTRAMINI



> Kijk op lilianefonds.nl/aisha



Het veelbewogen jaar 2022

We konden ons langzaamaan wat ontworstelen aan de greep van de Covid19 pandemie. In veel landen waar we werken, werden beperkingen weer versoepeld. Dat was goed nieuws voor veel kinderen, die thuis hadden gezeten en een onderwijsachterstand opliepen, wiens fysiotherapie stil was gevallen en voor wie belangrijke zorg nog slechter bereikbaar was. Net als veel crises trof de pandemie de zwaksten het hardst, en ook nu waren veel kinderen met een beperking de dupe.

Gelukkig zagen we ook veel lichtpuntjes. In alle landen waar we werken, hebben onze lokale partners met ongelooflijk veel flexibiliteit en doorzettingsvermogen verder gewerkt. Zij maken het verschil tussen

uitzichtloosheid en een toekomstperspectief. Niet alleen wisten zij weer vele tienduizenden kinderen te bereiken met hulp op maat. Ook was er veel ruimte voor nieuwe ontwikkelingen: we starten met de oprichting van een speciaal behandelcentrum

voor kinderen met het syndroom van Down op de Filippijnen en in Kameroen zagen we de eerste studenten slagen van de nieuwe opleiding tot fysiotherapeut. Dit alles zou niet mogelijk zijn zonder de hartverwarmende steun van onze vele donateurs, partners en vrijwilligers.

Dankzij deze steun konden we ons werk voortzetten en laten groeien. Ook zijn we dankbaar voor de vele mensen die ervoor kozen om na te laten aan het Liliane Fonds. Dankzij hen komt onze droom weer een stapje dichterbij: alle kinderen met een beperking de juiste zorg en steun bieden, zodat zij zich kunnen ontwikkelen.



Erik Ackerman
Directeur-bestuurder

WAAR ACTIEF

	LATIJSN-AMERIKA	AFRIKA	AZIË	TOTAAL
Aantal landen	3	17	5	25
Aantal partnerorganisaties	44	303	190	537
Aantal kinderen	ca. 1.500	ca.30.000	ca. 18.500	ca. 50.000

● ACTIEF MET SPO

● ACTIEF ZONDER SPO

SPO = Strategische Partnerorganisatie. Lees meer over onze partners in ons jaarverslag.

LATIJSN-AMERIKA
Bolivia
Guatemala
Nicaragua

AFRIKA

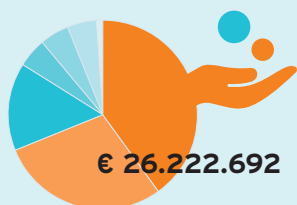
Benin
Burkina Faso
Burundi
Congo (D.Rep.)
Ethiopië
Kameroen
Kenia
Nigeria
Oeganda
Rwanda
Sierra Leone
Tanzania
Togo
Tsjaad
Zambia
Zimbabwe
Zuid-Soedan

AZIË

Bangladesh
Filippijnen
India
Indonesië
Vietnam

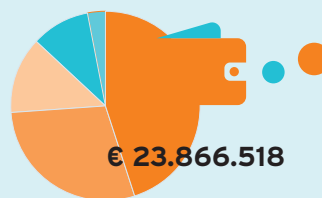
FINANCIËN

OPBRENGSTEN 2022



- 40% Nalatenschappen particulieren
- 29% Donaties en giften particulieren
- 15% Stichtingen en vermogensfondsen
- 5% Verbonden organisaties zonder winststreven
- 5% Nationale Postcode Loterij
- 5% Subsidies overheden
- 1% Donaties bedrijven

BESTEDINGEN 2022



- 45% Besteding binnen jaarplannen
- 29% Besteding extra aanvragen
- 13% Wervingskosten
- 10% Voorlichting
- 3% Beheer en administratie

84,6% Besteed binnen doelstelling.



Benieuwd naar de resultaten die mogelijk werden dankzij uw steun?

Scan de QR-code of bekijk het jaarverslag 2022 op www.lilianefonds.nl/wat-we-bereiken

TOTALE DIRECTE BEREIK IN 2022

In totaal bereikten we bijna 60.000 mensen met onze projecten, waaronder 50.000 kinderen met een handicap in de armste gebieden van de wereld.



1.200 gezondheidswerkers

(verplegers, therapeuten, CBR-werkers) werden getraind in gezinsgerichte revalidatie, vroege identificatie en vroege speltherapie, of seksueel reproductieve rechten



3.600 onderwijzers werden getraind in inclusief onderwijs, gebarentaal of het geven van seksuele voorlichting



4.700 ouders zijn

getraind in de verzorging, het begeleiden van thuis-oefeningen of in de begeleiding naar school van hun kinderen

50.000 kinderen ontvangen hulp op maat



Liliane Fonds

Zo werken we aan een inclusieve samenleving waarin uiteindelijk alle kinderen met een handicap volwaardig kunnen medoen.

Uw donatie maakt het verschil



Steven (15), Tanzania

Steven wordt de nummer 1 van de Taifa Stars, het nationale voetbalteam van Tanzania. De eerste stappen om zijn droom waar te maken heeft hij al gezet: hij is keeper van het schoolteam. Zijn moeder is trots hoe hij steeds zelfstandiger wordt. Eerder maakte ze zich veel zorgen om zijn toekomst, vanwege zijn verstandelijk beperking. Steven is haar kampioen!



BEDRAG € 228,61



Alida (24), Benin

Als je een probleem niet kunt oplossen, kun je soms wel een manier vinden om ermee te leren leven. Zoals Alida: zij probeert zelfstandiger te worden ondanks haar onherstelbare hersenbeschadiging. Ze kan rekenen op onze steun. Alida geniet ervan als zij een ander kan helpen. Zoals haar moeder: Alida pelt palmtotems voor haar die zij op de markt verkoopt.



BEDRAG € 991,68



Geby (15), Indonesië

Als de buurtkinderen haar weer eens pesten vanwege haar doofheid, dan weet Geby een veilige plek: in haar tekeningen. Tekenen en schilderen geeft haar rust en ze heeft talent. Gelukkig heeft Geby vriendinnen die haar altijd steunen. Samen hebben ze grote schik als ze elkaar verhalen vertellen en nieuwtjes uitwisselen.



BEDRAG € 142,82



Stephen (4), Kenia

Meteen na zijn geboorte knokten Stephen en zijn moeder op verschillende etages van het ziekenhuis voor hun leven. Stephen op de kraamafdeling vanwege zijn waterhoofd, vier etages boven hem herstelde zijn moeder van een motorongeluk dat ze kort voor de bevalling had. Nu zijn moeder en zoon gelukkig weer samen. En na intensieve revalidatie gaat hij nu naar school.



BEDRAG € 336,96

Mipango (7), Tanzania

Als er in Nederland een kindje verwacht wordt, bereiden de aanstaande ouders zich grondig voor. Met prenatale onderzoeken kunnen ze al veel te weten komen over hun kindje. Bij Mipango lag dat anders. Dat zijn armen en benen onvolgroeid waren, zagen zijn ouders pas bij zijn geboorte. Ze waren in shock. Dankzij de begeleiding van onze lokale partners leerde het gezin de situatie te accepteren. Toen zagen zij ook dat Mipango veel in zijn mars heeft. Kijk maar eens hoe hard hij werkt op school. Want hij heeft een grote toekomstdroom: president van Tanzania worden.



BEDRAG € 355,14



Gezondheid en revalidatie



Onderwijs



Vervoer en communicatie



Werk en inkomen



Seksuele en reproductieve gezondheid en rechten

Mededelingen

Wat laat u later na?

Steeds meer mensen kiezen ervoor om in hun testament te laten opnemen dat een deel van hun nalatenschap naar het Liliane Fonds gaat. Dat is altijd een heel bewuste keuze. Zoals Lonneke Offenberg vertelt:

“Als ik lees dat met steun van het Liliane Fonds bij scholen oprijhellingen en aangepaste toiletten zijn gerealiseerd zodat kinderen met een beperking er ook kunnen komen, raakt me dat. Voor de andere leerlingen is het namelijk ook een transformatie, want zij krijgen begrip voor gehandicapte leeftijdsgenoten.”



Benieuwd naar het hele verhaal van Lonneke? Of wilt u weten over hoe u met uw nalatenschap kinderen met een handicap kunt steunen?



> [Kijk op lilianefonds.nl/nalaten](https://lilianefonds.nl/nalaten)



Herkent u zich in ons?

Soms ontmoet je iemand in wie je jezelf zo goed herkent, dat je helemaal in elkaar opgaat. Zoals wij en stichting De Benen Nemen. Deze stichting bood hulp aan kinderen met een beenamputatie in gebieden die 'buiten het gezichtsveld van grote hulporganisaties vallen'. Herkenbaar, toch?

Jarenlang steunt de stichting onze projecten op het vlak van orthopedie voor kinderen met een handicap in Togo en Rwanda.

Zo groeide door de jaren heen een partnerschap, waarin onze stichtingen elkaar versterkten en aanvulden.

VOORTZETTING

Sinds begin dit jaar zetten wij het werk van stichting De Benen Nemen voort, via ons internationale netwerk. Zo worden de financiële middelen van de stichting doelmatig gebruikt, op een manier die past bij het doel van de stichting.

KANSEN

Bent u betrokken bij een stichting, bedrijf of onderneming en ziet u kansen op net zo'n effectief partnerschap met het Liliane Fonds? Neem dan contact op met Marcel Rommens via MRommens@lilianefonds.nl en ontdek hoeveel we in elkaar herkennen.

Kom naar onze Open Dag op 9 september

U bent van harte uitgenodigd voor de Open Dag van het Liliane Fonds, op zaterdag 9 september. Om u te bedanken voor uw steun, staan speciaal voor u de deuren van ons kantoor aan de Havensingel in 's-Hertogenbosch dan wagenwijd open.

Op deze dag kunt u onze medewerkers persoonlijk leren kennen en met hen in gesprek gaan. En op 9 september is het ook Open Monumentendag, dus sowieso heeft u een uitgelezen kans om ons monumentale pand te bewonderen.



Op onze website leest u informatie over wat u die dag kunt verwachten en kunt u zich aanmelden:

> lilianefonds.nl/opendag



Mogen wij u verwelkomen?

Samen met u maken we er een prachtige dag van!



FOTO: MONA VAN DEN BERG

◀ *“Kian wordt sterker”, zegt zijn vader Kenneth.*

FOTO: MONA VAN DEN BERG

DE KNOOP ONTWARREN

Soms maakt een schok iets los wat vastzit. Zoals de uitzichtloze situatie van Kian. Want het gezin zocht hulp voor de longontsteking van Kian en kwam zo in contact met onze lokale partner: HELP Learning Center. Daar werd Kian onderzocht door dokter Fe Delos Reyes. Zij ontrafelde de knoop.

Kian bleek ernstig ondervoed te zijn: hij woog bijna 40% minder dan een gezond gewicht. Uit een hersenscan bleek dat hij een hersenbeschadiging heeft. En ook werd duidelijk dat Kian epilepsie heeft.

Het team van HELP Learning Center maakte een behandelplan voor Kian. Met medicatie werd de longontsteking behandeld. Ook zijn epileptische aanvallen kwamen met medicatie bijna helemaal onder controle.

RESULTAAT

Ondervoeding komt vaak voor bij kinderen als Kian, die meerdere aandoeningen en handicaps hebben. Deze kinderen lopen een hoog risico op ondervoeding, wat hen vatbaar maakt voor infecties. Bij elkaar geteld vergroot dat hun kans op vroegtijdig overlijden enorm.

Vaak ontstaat ondervoeding doordat slikken te pijnlijk of te moeilijk voor ze is. En ook doordat veel ouders weinig weten over gezonde voeding. En aangepaste voeding niet kunnen betalen, net zomin als middelen die helpen het eten makkelijker te maken, zoals een blender.

Via het voedingsprogramma van HELP Learning Center kreeg Kian extra melk en versterkte rijst toegediend. Met resultaat, want inmiddels is Kian al kilo's aangekomen. Het voedingsprogramma is speciaal opgezet voor gezinnen van kinderen met een handicap, zoals Kian. De kinderen krijgen extra voeding en ouders krijgen begeleiding en ondersteuning zodat ze beter in staat zijn hun kind voldoende en gezonde voeding te geven.

“We leren oefeningen die we met Kian doen. Hij is nu al veel actiever en wordt steeds sterker.” Ouders van Kian

TOEKOMSTDROOM

Door de begeleiding door HELP Learning Center is Kenneth optimistisch over Kians toekomst. “Hier kunnen mijn vrouw en ik ook praten over onze zorgen. En we leren oefeningen die we met Kian doen. Hij is nu al veel actiever en wordt steeds sterker. We hopen dat hij ooit naar school kan.”

De knoop van Kian

In die onderzoekende blik in zijn ogen zie je zijn levenslust. Maar ergens tussen zijn geest en zijn lichaam zit een knoop, die Kian (5) belet onbelemmerd kind te zijn.

Kian woont in Naga City, een stad aan de voet van een vulkaan op de Filippijnen. Isarog, zo heet die vulkaan, wat ‘schudden’ betekent. Het gezin van Kian werd al vaak opgeschud.

Toen Kian een jaar oud was, zagen moeder Llychel en vader Kenneth dat Kians ontwikkeling achterbleef. Maar waarom? En wat konden ze eraan doen? Ze konden die knoop niet ontwarren. Sterker nog, die werd steeds ingewikkelder. “Toen hij drie was, kreeg hij hoge koorts”, vertelt Kenneth. “Zijn hele lijf begon ineens te schokken. Ik werd heel bang toen ik dat zag.” Die aanvallen bleven nadien terugkomen, soms wel drie keer per dag.

Daar kwam een longontsteking bovenop, waardoor Kian veel pijn had bij het slikken. Zoveel zelfs, dat hij veel te weinig eten binnenkreeg. Voor hun ogen zagen Llychel en Kenneth hun zoon steeds verder verzwakken. Zo kreeg het gezin de ene na de andere schok te verwerken.

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
▶ Deze nieuwsbrief verschijnt vier keer per jaar. Volgend nummer: september 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

