

> "We hebben elkaar nodig om te groeien", zegt Justine. FOTO: RONNIE DANKELMAN

# De kracht die schuilt in kwetsbaarheid

In iets wat kwetsbaar oogt, kan toch een enorme kracht schuilen.

Kijk eens goed naar Justine, op de foto hierboven. Zou u vermoeden dat achter die zachte blik een powervrouw schuilt? Toch is dat zo. Wonder Woman is ze niet, wel een vrouw van vlees en bloed. Eentje met een onvoorstelbaar krachtige geest in een kwetsbaar lichaam. Haar opzienbarende verhaal leest u in deze Nieuwsbrief, en ook waarom juist zij het gezicht is van onze nieuwe campagne. 'Zie de kracht in elk kind', zo heet die campagne.

Vreemd. Want wat is er nou krachtig aan een kind met een handicap dat leeft in de armste delen van Afrika, Azië en Latijns-Amerika? Bij het Liliane Fonds zie je toch vooral kwetsbaarheid in een kind? Als je bij kracht denkt aan spierbundels, blaaskaken en rode power-stropdassen, dan is het inderdaad een vreemd thema. Maar wij hanteren een heel andere definitie van kracht.

Namelijk de kracht die je nodig hebt om door te zetten, om niet op te geven. Niet uit koppigheid of tegen beter weten in, maar omdat je wilt dat het morgen beter is dan vandaag. Dat is de kracht van blijven geloven in jezelf en blijven werken aan je toekomst. De kracht van elke dag een stapje extra zetten. Die definitie van kracht wordt ons

dagelijks voorgeleefd, door mensen wereldwijd: ouders, grootouders en verzorgers, zorgwerkers, specialisten en therapeuten. Zij zijn het die samen met ons opkomen voor kinderen met een handicap. En daartoe behoren vooral ook die kinderen en jongeren zelf. Hoe kwetsbaar ze ogenschijnlijk ook zijn, elke dag willen ze vooruit. Dát is krachtig.

Kracht betekent soms ook: je eigen beperking erkennen. Weten dat je een ander nodig hebt om vooruit te kunnen komen. "We hebben elkaar nodig om te groeien", zei ooit Liliane Brekeldmans, grondlegger van het Liliane Fonds. Nu, jaren later, vinden haar woorden weerklank bij Justine. "We hebben elkaar nodig om te groeien", zegt zij. Kijk, dat is ónze definitie van kracht.



> Justine toen en nu. Van een 'hopeloos weeskind met een handicap' veranderde Justine in een 'zelfverzekerde, onafhankelijke vrouw'. FOTO: RONNIE DANKELMAN

# Zie de kracht van Justine

Een ingrijpende transformatie gaat niet vanzelf. Die kost veel kracht, weet Justine.

Haar moeder vertelde ooit aan Justine (25, Oeganda) dat bij haar geboorte alles goed was. Pas toen Justine probeerde te gaan lopen, zag ze dat er iets niet klopte. Daarna groeiden haar benen in rap tempo krommer en krommer.

Vanwege geldgebrek zochten haar ouders pas hulp toen de situatie onhoudbaar werd. Helaas, de arts van dienst in het ziekenhuis weigerde Justine te helpen. Geld woog zwaarder dan het begrip 'zorgplicht' of de Eed van Hippocrates.

## Pijnlijk

Voor Justine volgden uiterst pijnlijke jaren. Met pijn in haar benen en vooral: pijn in haar hart.

"Ik kroop op m'n knieën want door de pijn kon ik niet meer lopen. Op straat riepen mensen me na. Ik werd buitengesloten en uitgelachen. Kinderen waren bang van me. Ze noemden me een kikker. Zelfs leraren deden gemeen en negeerden me. Overal werd ik afgewezen. Het was een marteling. Ik dacht aan zelfmoord."

Voor haar moeder was het hartverscheurend te moeten aanzien hoe Justine werd verstoten. Ze overleed toen Justine nog maar 12 jaar was. Haar vader stierf hetzelfde jaar. Noodgedwongen verhuisde Justine naar de hoofdstad, Kampala, waar oom William haar opnam in zijn gezin.

## Keerpunt

Het bleek een keerpunt. Want in Kampala kwam Justine in beeld bij onze lokale partnerorganisatie, Katalemwa Cheshire Home Services (KCHS). Zij keerden Justine niet de rug toe maar zorgden voor een consult. Dat maakte duidelijk dat Justine een combinatie heeft van o-benen en x-benen, mogelijk veroorzaakt door ernstig vitaminegebrek toen ze nog heel jong was.

Met financiële steun van het Liliane Fonds werd een behandeltraject uitgezet. Na vijf operaties en met veel fysiotherapie leerde Justine rond haar zestiende lopen. Door de intensieve zorg en revalidatie kon Justine twee jaar lang niet naar school. Maar in het ziekenhuisbed zat Justine ondertussen zo diep met haar neus in de schoolboeken, dat ze een paar klassen kon overslaan toen ze eindelijk weer naar school kon.

## Reuzenstappen

Na de middelbare school zette Justine haar volgende reuzenstap, naar de universiteit. Na de schoolkosten werd ook een deel van Justines studiekosten vergoed door het Liliane Fonds. Daar maakt ze haar droom waar: ze is bijna klaar met haar studie voor tandarts. "Zonder de hulp van het Liliane Fonds had ik dit niet kunnen bereiken." Wij en onze partners zien haar kracht.

"Mijn grootste overwinning is dat ik nu vrienden heb. Het is zo belangrijk dat je mensen hebt die je steunen! We hebben elkaar allemaal nodig om te kunnen groeien. Kijk naar mij! Van een hopeloos weeskind met een handicap ben ik zo veranderd in een zelfverzekerde, onafhankelijke vrouw!"

En de toekomst? "Ik droom van een gezin. En van mijn eigen tandartspraktijk, ik wil mensen helpen, vooral kinderen met een handicap."

# Een krachtige boodschap

**Zie de kracht in elk kind: op tv, radio, in advertenties en online kunt u de komende tijd haast niet meer om deze woorden heen. Het is het thema van onze nieuwe campagne, waarin Justine haar verhaal vertelt.**

Zo willen we zo veel mogelijk mensen in Nederland bereiken én raken. Zodat nog veel meer mensen, net zoals u, kinderen met een handicap in ontwikkelingslanden steunen.

Wat wil jij later worden? Dat was de centrale vraag in onze vorige campagne. Die draaide om de toekomstdromen van kinderen met een handicap. Hoofdpersoon in die campagne was Sempeta uit Kenia. Hij droomt ervan om chirurg te worden, want dan kan hij kinderen helpen die net als hij een handicap hebben. Sempeta werkt op school hard aan het waarmaken van zijn droom.

Onze nieuwe campagne laat zien dat het niet bij dromen hoeft te blijven. Want kinderen – ook als ze een handicap hebben – dromen zonder drempels en het Liliane Fonds gelooft in de kracht van deze kinderen. Precies het thema dus van onze nieuwe campagne: Zie de kracht in elk kind. Door hun kracht en met steun op maat, kunnen hun dromen uitkomen. Dat bewijst het verhaal van Justine (zie hiernaast). Door haar ogen ziet u de impact die uw steun heeft: **uw steun doet ertoe!**

< In onze nieuwe campagne vertelt Justine haar opmerkelijke verhaal.

FOTO: RONNIE DANKELMAN



Bekijk de mini-documentaire over Justine op onze website: [www.lilianefonds.nl/justine](http://www.lilianefonds.nl/justine)



> Vu (rechts) leert de kneepjes van het kappersvak van Thanh (links).

FOTO: CHIARA BELTRAMINI

## Vu, stille kracht in de salon

**Mocht u ooit in Hanoi zijn en dringend behoefte hebben aan een bedreven hairstylist omdat u een bad hair day heeft, dan kennen wij iemand die geknipt is voor die belangrijke klus: Vu (18).**

Vu is leerling in de salon van Thanh Nguyen, een begrip in Hanoi en omstreken. De salon staat ook bekend als een plek waar je het vak goed in de vingers krijgt. In deze salon vind je schoonheid in stilte, zoals op de Facebookpagina te lezen

valt. Want zowel Thanh als zijn personeel en leerlingen zijn doof.

“Ik train dove jongeren zodat ze groeien. Ik wil ze sterker, zelfverzekerder en zelfstandiger laten worden in onze samenleving”, gebaart Thanh. Onze lokale partnerorganisatie, Research Center for Inclusion, regelt voor dove jongeren een werkervaringsplek in de salon.

Vu is een van die leerlingen. “In het begin vond ik de lessen erg moeilijk te volgen”, gebaart Vu. “Maar Thanh heeft geduld en nu gaat het veel beter.” Thanh ziet ook dat Vu groeit. “Vu had weinig zelfvertrouwen en was heel verlegen toen hij aan de opleiding begon. Communiceren met anderen ging lastig, omdat hij nog niet zo veel gebaren kende. We zijn aan de slag gegaan, ik leerde hem wassen en knippen. En nu gaat het veel beter, hij gaat echt vooruit.”

Het vertrouwen van Thanh geeft Vu kracht. “Ik ben heel blij dat ik hier ervaring op kan doen. Ik wil steeds beter worden. Mijn droom is het om later mijn eigen kapsalon te beginnen.”



Bekijk de video van Vu en Thanh op [www.lilianefonds.nl/stille-kracht](http://www.lilianefonds.nl/stille-kracht)

# Uw donatie maakt voor hen het verschil



## Abdul (16)

Als kind heeft Abdul (Nigeria) zich vaak eenzaam gevoeld. Zijn ouders houden onvoorwaardelijk van hem – ook met zijn meerdere handicaps. Maar kinderen lachten hem uit en leren ging moeilijk. Nu zit hij op een speciale school, waar hij de lieveling van de klas is, vriendjes heeft en het liefst alles bij elkaar drumt. Abdul: "Ik voel me gelukkig."



BEDRAG € 55,28



## Asri (10)

Asri (Indonesië) doet alles met volle overgave. Ze heeft voor het eerst schoolvriendinnetjes en krijgt hulp om met haar doofheid en autisme om te gaan. Sinds kort heeft ze door spraaktherapie leren praten. Met een gieter danst ze nu vrolijk langs alle plantjes van de school. Maar Asri is zelf de mooiste bloem! En met de juiste aandacht wordt ze alleen maar groter.



BEDRAG € 38,40



## Marie-Grâce (17)

Marie-Grâce (Benin) volgt de technische opleiding computer-installatie en -onderhoud. Haar klasgenoten zien vooral de ijverige studente, niet haar dwarslaesie. Wij vergoedden haar therapie en schoolgeld en nu werkt ze aan haar droom. Ze wil naar de universiteit en alles leren over elektronische apparaten. Van computers en printers tot kopieerapparaten, Marie-Grâce gaat ze maken. Net zoals haar leven, op haar manier!



BEDRAG € 152,86

## Andrew (5) en Wilson (8)

Niks zo mooi als broederliefde! Helemaal als je elkaar begrijpt omdat je allebei geboren bent met klompvoetjes. Andrew en Wilson (Oeganda) wonen met hun moeder Dinnah, die dezelfde handicap heeft en nog steeds met de gevolgen leeft. Dat haar kinderen geopereerd konden worden én behandelingen kregen, vond ze dus fantastisch. Andrew en Wilson kunnen nu naar school en spelen met nieuwe vriendjes uit de buurt. Dinnah hoopt dat ze artsen worden. Niet voor het aanzien, maar zodat ze ook kinderen kunnen helpen.



BEDRAG ANDREW € 493,95  
BEDRAG WILSON € 444,56



Gezondheid en revalidatie



Onderwijs



Vervoer en communicatie



Werk en inkomen



Seksuele en reproductieve gezondheid en rechten

# De juiste zorg voor Juan

**Herkent u hem nog? Als u ons al wat langer volgt, dan heeft u Juan (4) uit Guatemala al ongetwijfeld vaker voorbij zien komen in deze Nieuwsbrief.**

Juan werd geboren met schisis. Dit is een aandoening waarbij het gehemelte, de bovenlip en/of de kaak gespleten is. Moeder Maria was meteen verliefd op hem, maar ook erg ongerust. Hij kon amper drinken en raakte ondervoed, iets wat bij veel kinderen met schisis gebeurt en hen soms zelfs fataal wordt. Maria zocht hulp bij de organisatie Tess Unlimited, die gespecialiseerd is in hulp aan kinderen met schisis. Juan kreeg een speciale drinkfles en zijn moeder werd betrokken bij de medische hulp. Ook vond Maria ondersteuning tijdens bijeenkomsten met lotgenoten. Inmiddels heeft Juan twee operaties



› Door de juiste zorg groeit Juan nu als kool. FOTO: TESS UNLIMITED

gehad en krijgt hij logopedie. En met fantastisch resultaat, want kijk eens hoe Juan gegroeid is!

Onze partnerorganisatie Tess Unlimited hielp in 13 jaar tijd al 3.100 kinderen zoals Juan. Zij zorgen ervoor dat de kinderen worden gezien en de wereld hun mooie lachjes ziet die de ze altijd al in zich hadden. Oprichtster Tessa: "Wij krijgen geen steun van de overheid. Ons werk zou onmogelijk zijn zonder steun van het Liliane Fonds." Er zijn nog veel andere kinderen die hulp nodig hebben.

**Lees op onze website meer over de ontwikkeling van Juan:**  
[www.lilianefonds.nl/juan](http://www.lilianefonds.nl/juan)



## Wie waagt, die laat een kind winnen



Eerder dit jaar ontvingen we opnieuw een fantastische bijdrage van de Nationale Postcodeloterij. Daar zijn we alle deelnemers van de Nationale Postcodeloterij heel erg dankbaar voor.

Want die bijdrage maakt de programma's die we ontwikkelen met onze internationale partners voor een belangrijk deel mogelijk.

Programma's waarmee we bijvoorbeeld jongeren met een handicap via een vakopleiding op weg helpen naar werk en inkomen, zelfstandigheid en een plek in de samenleving. Jongeren zoals Vu uit Vietnam die via onze lokale partner een vakopleiding tot kapper volgt (zie pagina 3).

Zo gaan vele kinderen en jongeren met een handicap op de armste plekken van de wereld een betere toekomst tegemoet, dankzij de bijdrage van de Nationale Postcodeloterij. Geweldig!

Op onze website leest u meer voorbeelden van hoe de steun van de Nationale Postcode Loterij het verschil maakt.

# Volle kracht vooruit voor Agnes

Soms lijkt de weg die voor je ligt zo eindeloos lang, dat je niet ziet waar hij je heenleidt. Dan heb je kracht nodig om toch door te gaan. Agnes (2) uit Oeganda staat aan het begin van haar lange weg naar de toekomst.

Ongeveer anderhalf uur boven Kampala ligt Katikamu. In een zucht ben je het dorp gepasseerd. Wat je zeker niet gezien zou hebben, is het erg eenvoudige huisje waar Agnes met haar ouders en broers en zussen woont. Dat ligt een heel eind van de doorgaande weg af, half verscholen in het bos.

## Ongezien radeloos

Agnes zie je toch al snel over het hoofd, klein als ze is. En dan ligt ze ook nog een groot deel van de dag op de grond. Lopen kan ze niet, staan, zitten, kruipen, spelen of praten evenmin. "In het begin merkte ik niks vreemds", vertelt haar moeder,



Shamim. "Maar na acht maanden merkte ik dat het niet klopte. Agnes is nu 2 jaar maar ze lijkt wel een baby."

Soms is Shamim radeloos. "Agnes krijgt nog borstvoeding omdat ze moeilijk kan eten. Maar ze wordt groter en moet ook andere voeding hebben die ze kan slikken. Maar die aangepaste voeding kan ik niet betalen. Ik leef hier midden in de natuur, niemand vindt mij hier en er is geen dokter in de buurt voor Agnes. Ze is afhankelijk van mij. Als ik hulp krijg, kan ik beter voor Agnes zorgen en kan ze zich beter ontwikkelen." Shamim voelde zich ongezien.

## Aandacht voor Agnes en Shamim

Totdat Kenneth aankwam in Katikamu. Hij werkt voor onze partnerorganisatie in Oeganda, Katalemwa Cheshire Home for Rehabilitation Services. Hij zag Agnes en Shamim niet over het hoofd en zorgde dat Agnes door een arts werd onderzocht. "Agnes is geboren met microcefalie, een aandoening aan de hersenen", vertelt Kenneth. "Hierdoor loopt ze erg achter in haar ontwikkeling, lichamelijk, sociaal en



**Maak kennis met Agnes, Shamim en Kenneth in een korte video op onze website: [www.lilianefonds.nl/agnes](http://www.lilianefonds.nl/agnes)**



> De steun door onze partnerorganisatie geeft Shamim hoop op een betere toekomst voor haar dochter Agnes.

FOTO: LEANDER STOLK

emotioneel. Omdat ze bijna de hele tijd op de grond ligt, kan ze haar omgeving niet ontdekken en zichzelf niet ontwikkelen."

Kenneth en zijn team maakten een ontwikkelplan voor Agnes. In een revalidatiecentrum krijgt ze therapie om haar motoriek te ontwikkelen. Met resultaat. "Agnes kan al steeds beter zitten", vertelt Kenneth. Geen kleine stap, voor Agnes. Ze is op weg.

## Hoop voor de toekomst

Dat ziet Shamim ook. Zij krijgt zelf ook steun. Kenneth en zijn team helpen haar om een mobiel eetkraampje te beginnen, zodat ze meer inkomen heeft. "Ik heb veel meer hoop op een betere toekomst. Dankzij die hulp."

En Agnes? Zou zij ook al dromen over later als ze groot is? Dan kan Justine (zie pagina 2) een rijke inspiratiebron zijn. Zij laat Agnes zien dat je verder kunt komen dan je zelf soms voor mogelijk hield.

## 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: december 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

