

Liliane

ALINE
KOMT
TOT
BLOEI



MWAPE
STAPT UIT
DE SCHADUW

SAMEN GROEIEN:
JAARVERSLAG
2024

zie de
kracht in
elk kind

Liliane
Fonds

ADRIANUS ZAAIDE AANDACHT, ALINE OOGST ZELFVERTROUWEN



Het is een vertrouwd beeld op markten over de hele wereld, en zo ook in de regio Manggarai in Indonesië: een jonge vrouw verdient de kost achter haar groentekraam.

Aline (17) voelt zich thuis op die markt. Met plezier en vertrouwen helpt ze klanten en rekent ze de groenten af die ze samen met haar vader heeft geteeld. Niks uitzonderlijks, zo op het eerste gezicht. Maar lang was het ondenkbaar dat Aline hier zou staan.

Perspectief

Aline heeft meerdere handicaps die haar lichamelijk en verstandelijk beperken: cerebrale parese (een vorm van hersenbeschadiging), ze is doof en kan niet spreken. Daardoor zagen haar ouders en dorpsgenoten weinig potentie in Aline. De natuurgenezer die haar 'beter moest maken' kon het ook niet oplossen en het gezin had geen geld voor behandeling. Zonder perspectief groeide Aline op, op een kleine boerderij in een van de armste regio's van Indonesië.

Een paar jaar geleden hoorde haar vader Adrianus (42) over een programma, speciaal voor ondernemers die een handicap hebben of die een kind met een handicap hebben: KUBIK [zie pagina 3]. Via dit initiatief van onze partner NLR Indonesia, diende Adrianus een plan in om zijn boerderij uit te breiden. Dan hoefde hij niet meer elders in het land op zoek te gaan naar werk om zijn gezin te onderhouden. En kon hij Aline meer aandacht geven, haar actief betrekken bij de groenteteelt en verzorging van de varkens.

Bloei

Het plan van Adrianus werkte. Met onze financiële steun en trainingen, groeide zijn boerderij. En zijn aandacht liet ook Aline enorm opbloeien. Ze leerde zichzelf verzorgen, werd zichtbaar en actief in de gemeenschap en helpt nu ook haar stiefmoeder bij het weven.

Bij elke stap die ze zet, maken haar zelfvertrouwen en zelfstandigheid sprongen. Aline is van steeds meer markten thuis.

➤ ALINE EN ADRIANUS ZIJ
AAN ZIJ MET MEDEWERKERS
VAN NLR INDONESIA EN
LUCY SCHALKWIJK
(NAAST ALINE)



ONTDEKKINGSTOCHT NAAR HET **EIGEN POTENTIEEL**

Met eigen handen veranderen Aline en Adrianus [zie pagina 2] samen hun toekomst. Die verandering werd in gang gezet via een bijzonder project: KUBIK.

Via dit initiatief van onze partner NLR Indonesia, steunen we Indonesische jongeren en jongvolwassenen met een beperking of hun ouders bij het ontwikkelen van een onderneming. Onder andere door hen te trainen in ondernemersvaardigheden en toegang te bieden tot professionele netwerken, financiering en overheidsdiensten.

Zo groeit de economische zelfstandigheid van de deelnemers. Dat heeft ook een positieve impact op de maatschappelijke acceptatie van mensen met een handicap én op hoe zij zichzelf zien.

Lucy Schalkwijk (thema expert Werk & Inkomen, Liliane Fonds) ondersteunt onze partners en coördineert het project in de stad Medan en de regio Manggarai. Zij ziet mensen veranderen.

Waarom is deze aanpak succesvol?

“Vooraf door de sterke motivatie van de deelnemende ondernemers. Ze hebben ambitie, komen zelf met een idee voor een product of dienst.”

En daarnaast?

“De context en dynamiek verschilt van persoon tot persoon, daarom bieden we

maatwerk. Uitgangspunt is wat elke individuele deelnemer wil en nodig heeft. Met mensen uit de directe omgeving creëren we de omstandigheden waarin die deelnemer zelf stappen kan zetten om diens doelen als ondernemer te bereiken. Precies de ‘Liliane Fonds benadering’ dus.”

Wat brengt het de deelnemers nog meer, naast groei als ondernemer?

“Ik zie hoe mensen bij zichzelf of hun kind ontdekken dat hun potentieel als mens veel verder reikt dan ze dachten.”

Hoe precies?

“Voorheen werd hun zelfbeeld bepaald door hoe anderen hen behandelen, geloofden ze dat ze geen waarde hebben. Nu ervaren mensen dat ze veel méér zijn dan de beperking. Hun identiteit verandert van ‘een last voor anderen’ naar iemand die vóelt dat die een waardevolle bijdrage levert.”

Gaat KUBIK door?

“We willen nog meer jonge ondernemers met een beperking gaan bereiken, in arme regio's, op Sulawesi en Java.”



➤ Lees meer over het KUBIK-project op onze website
www.lilianefonds.nl/kubik
of scan de QR-code.

SAMEN GROEIEN WE



“Een poosje geleden las ik een brief van onze oprichtster Liliane Brekelmans. In die brief, uit 1981, zet Liliane duidelijk uiteen wat het idee is van het toen net opgerichte Liliane Fonds:

‘De hulp van het Liliane Fonds zal blijven gaan van ‘hart tot hart’, en niet alleen op zakelijke basis. Ons contact gaat op basis van vriendschap, samen denken en werken om het kind nieuwe kansen te geven voor ontplooiing, zelfstandigheid en respect van hun medemens. Dus zonder betuttelen van achter ons westerse bureautje.’

Ik ben trots dat we na al die jaren nog steeds een organisatie zijn die tracht te werken vanuit liefde en gelijkwaardigheid. We blijven invulling geven aan de waarden van onze oprichtster, maar in een eigentijdse context.

Dat zie je in onze rol naar buiten en in de samenleving. Wij richten ons steeds meer op kwetsbare groepen, waarin we een inclusieve samenleving voor iedereen centraal stellen en uitsluiting binnen samenlevingen niet accepteren.

En kijk naar onze rol in relatie tot de mondiale uitdagingen van deze tijd. We zien een wereld waarin machtspolitiek en een cynische focus op eigenbelang de overhand krijgen. Dan wordt makkelijk vergeten dat we ook onderdeel zijn van een bondgenootschap van rechten

en sociale vooruitgang, zoals dat na de Tweede Wereldoorlog is ontstaan. Ook het VN-verdrag van rechten van mensen met een beperking is daarin ontstaan.

We blijven hiervoor onverminderd aandacht opeisen. Voor de zachte krachten, de hoop en verwachting van een wereldorde die gebaseerd is op gelijkwaardigheid en rechten. Die in staat is de uitdagingen van deze tijd aan te gaan. Het geloof in die vooruitgang mag niet verloren gaan.

Het Liliane Fonds is daarom onderdeel van een mondiale beweging voor ontwikkeling, mensenrechten en gelijkwaardigheid. Met name voor de meest kwetsbaren: kinderen met een handicap. U maakt dat mede mogelijk. Heel hartelijk dank daarvoor!

Hoe gaan we vandaag de dag te werk? U leest het in ons jaarverslag 2024, en op pagina 5 en 6 ziet u alvast enkele hoofdpunten.”

Erik Ackerman

Directeur - bestuurder



U vindt het Jaarverslag 2024 op onze website: **www.lilianefonds.nl/jaarverslag** of scan de QR-code.



Onze impact in 2024



Totale **directe bereik**
van kinderen **ruim**
49.000



Aantal **getrainde personen**
(onderwijzers,
ouders etc.)
67.000

Onze coördinerende partners in 2024

	LATIJS-AMERIKA	AFRIKA	AZIË	TOTAAL
Aantal landen	3	18	5	26
Aantal kinderen	1.487	29.683	18.440	49.610

LATIJS-AMERIKA

Bolivia
Guatemala
Nicaragua

AFRIKA

Benin
Burkina Faso
Burundi
Democratische
Republiek Congo
Ethiopië
Kameroen
Kenia
Nigeria
Oeganda
Rwanda
Sierra Leone

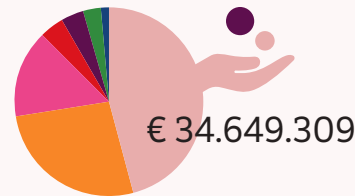
Tanzania
Togo
Tsjaad
Zambia
Zimbabwe
Zuid-Soedan

AZIË

Bangladesh
Filipijnen
India
Indonesië
Vietnam

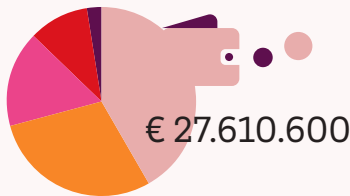
Financiën

OPBRENGSTEN 2024

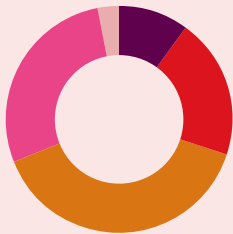


- 46% Nalatenschappen particulieren
- 27% Donaties en giften particulieren
- 15% Stichtingen en vermogensfondsen
- 4% Nationale Postcode Loterij
- 4% Verbonden organisaties zonder winststreven
- 3% Subsidies overheden
- 1% Donaties bedrijven

BESTEDINGEN 2024



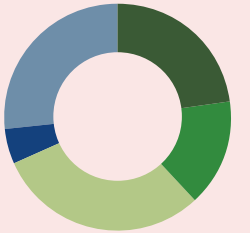
- 42% Besteding binnen jaarplannen
 - 29% Besteding extra aanvragen
 - 17% Wervingskosten
 - 10% Voorlichting
 - 2% Beheer en administratie
- Lees de complete financiële verantwoording in ons jaarverslag.



- Type beperking
- Visueel 10%
 - Auditief 20%
 - Motorisch 39%
 - Cognitief/gedrag 28%
 - Cosmetisch 3%



Totale **indirecte bereik**
van kinderen (door
getrainde personen)
63.000



- Type ondersteuning*
- Onderwijs 65%
 - Zelfvertrouwen 43%
 - Gezondheidszorg 85%
 - Werk/inkomen 14%
 - Sociaal/welzijn 75%

* Deze percentages betreft het type ondersteuning afgezet tegen het aantal kinderen. Omdat één kind meerdere types ondersteuning kan ontvangen is de optelsom groter dan 100%. Een kind dat een operatie en thuisonderwijs heeft gekregen wordt dan zowel bij gezondheidszorg als onderwijs meegerekend (als voorbeeld).

SOLIDE STEUN MAAKT GROTE IMPACT

Agnes Caballero wijdt haar leven aan kinderen met een handicap. Ze is directeur van onze partner op de Filippijnen, Sorsogon Integrated Health Services Foundation, Inc. (SIHSFI). "Vroege identificatie en interventie zijn cruciaal", benadrukt ze.

Agnes weet waarover ze spreekt. Haar jongere zus Maria Teresa had een handicap, maar door geldgebrek en onwetendheid werd er nooit een diagnose gesteld en kreeg ze nooit de zorg die ze nodig had. Maria Theresa overleed.

Agnes ziet via haar werk al ruim dertig jaar kinderen met een handicap transformeren

als ze wél steun op maat krijgen. "Deze jongeren zijn nu de stem van mensen met een handicap", zegt ze trots. Sommigen werken bij lokale overheden als 'Focal Persons', waar ze opkomen voor de rechten van mensen met een handicap.

Dankzij meerdere grotere giften van onze donateurs, kan SIHSFI zijn werk blijven doen. Zodat kinderen met een handicap snel steun op maat krijgen die ze nodig hebben.



GEVEN VOOR EEN LEVEN MET HOOP

Op haar 28ste vertrekt Annemieke van Oostveen (63) naar Ghana en werkt daar vier jaar lang als arts. Haar verblijf maakte zo'n blijvende indruk, dat ze onlangs besloot om



een deel van haar erfenis aan kinderen met een handicap te schenken.

"In Ghana zag ik wat het Liliane Fonds voor kinderen met een handicap kon betekenen", begint ze. "Kinderen kregen medische hulp, maar ook een opleiding. Zo veranderde een kind waar de familie zich voor schaamde, in een jonge vrouw die een bijdrage kon leveren aan de gemeenschap."

Annemieke is vastbesloten: "Die kinderen én hun gezinnen gingen van een leven zonder hoop naar een leven met veel hoop. Dat verdienen we toch allemaal?"



Wilt u het uitgebreide verhaal van Annemieke lezen of wilt u meer weten over nalaten aan het Liliane Fonds, kijk dan op www.lilianefonds.nl/annemieke of scan de QR-code.



NOG EVEN NAGENIETEN VAN **ALL INCLUSIVE**

Zonder u en al die andere donateurs, zou het Liliane Fonds niet het verschil kunnen maken in het leven van duizenden kinderen met een handicap in de armste regio's van de wereld. Om onze dankbaarheid hiervoor te uiten, trakteerden we onze donateurs op een speciale voorstelling.

In het Bossche Theater aan de Parade, gaven Jitske Kramer en Dolf Jansen het muzikale theatercollege All Inclusive. Daarin bespraken ze thema's als inclusie, diversiteit en wat het betekent om samen mens te zijn. En gingen in op vragen als: wie bepaalt wat normaal is?

Het werd een interessante en interactieve avond voor onze donateurs. Volgens Jitske past de voorstelling heel goed bij het Liliane Fonds.

"Op basis van gelijkwaardigheid en wederkerigheid werkt het Liliane Fonds aan een samenleving waar iedereen welkom is. En waar ook kinderen met een handicap op de armste plekken in de wereld een kans krijgen om mee te doen. Dat past natuurlijk helemaal bij de voorstelling All Inclusive, waarin we op basis van verschillen op zoek zijn naar wat ons bindt."



Ga naar **www.lilianefonds.nl/bedankactie2025**
of scan de QR-code en bekijk de terugblik op deze speciale voorstelling.

UW STEUN MAAKT EEN WERELD VAN VERSCHIL VOOR HEN!



JOHN POUL (3), FILIPPIJNEN

Je kind zijn eerste stapjes zien zetten is een prachtige mijlpaal. Daar kijkt elke ouder naar uit. De ouders van John Poul dachten dat ze dat nooit mee gingen maken. Hun zoontje was immers geboren met klompvoetjes. Vroege interventie en de juiste behandeling maakten het onmogelijke waar: John Poul loopt binnenkort zelf naar de kleuterschool.

€ 245

**voor gipsbehandelingen,
een operatie en beugels**



ARSEMA (16), ETHIOPIË

Arsema denkt niet in problemen, maar in oplossingen. Ze luistert naar boeken omdat ze ze niet kan lezen. Een boeken-wurm kun je haar wel noemen. Arsema leert graag en haalt goede cijfers op school. Haar zelfvertrouwen was lange tijd laag door de uitdagingen van blind zijn. Dankzij de juiste aandacht en trainingen voelt ze zich inmiddels wel krachtig.

€ 44,90

**voor vaardigheidstraining,
lesmateriaal en geleidestok**



ANELSON (14), KAMEROEN

'It takes a village to raise a child', daar is Anelson het levende bewijs van. Zijn moeder worstelde met zijn aangeboren hersenaandoening en dat hij daarom niet kon lopen. Een zorgmedewerker ving ze op en betrok meteen de buurtgenoten. Anelson werd geaccepteerd, ook door zijn moeder. Nu speelt Anelson graag buiten met zijn vriendjes, dankzij zijn krukken.

€ 89,96

**voor krukken, training
en schoolkosten**



NAISHE (8), ZIMBABWE

Naishe's moeder had nog nooit van cerebrale parese gehoord. Ze verdiepte zich in de handicap van haar dochter, werd zorgmedewerker en veranderde de gemeenschap. Buurtgenoten betrekken kinderen met een handicap nu sneller. Buren brengen Naishe zelfs vrijwillig naar school. Naishe is geliefd, heeft vriendinnen en lacht net zo stralend als haar moeder.

€ 135

voor therapie en een speciale fiets



MWAPE MAAKT HAAR DROOM WAAR

Als zonnebrandcrème mensen met albinisme letterlijk in leven houdt, maar velen het niet kunnen betalen, wat dan? “Dan maak ik het zelf”, dacht Mwape (14) uit Zambia. Ze heeft albinisme en verbaasde iedereen met de prijs die ze ervoor ontving.

Op school wordt Mwape gepest. Net als veel landgenoten met albinisme leeft Mwape in constante onzekerheid door misverstanden, vooroordelen en mythes over de aandoening. Daardoor hebben mensen met albinisme te kampen met discriminatie en worden ze uitgesloten van basisvoorzieningen als gezondheidszorg en juridische bescherming. Regelmatig worden ze aangevallen en soms zelfs gedood omdat sommige mensen geloven dat hun lichaamsdelen magische krachten hebben.

Ondanks de vooroordelen, vecht Mwape voor haar dromen. Ze wil dermatoloog worden. “Ik wil andere mensen met aandoeningen zoals de mijne helpen. Ik kan helpen door het bewustzijn hierover te vergroten: ik heb gezien hoe weinig aandacht deze aandoening krijgt.”

Enorm zelfvertrouwen

Mwape maakte een eigen recept voor organische, betaalbare zonnebrandcrème. Het Zambiaanse Ministerie van onderwijs gaf haar hier zelfs een prijs voor. Mwape: “Sommigen dachten: hoe heeft dat meisje gewonnen? Het gaf me enorm veel zelfvertrouwen, omdat iedereen kan zien dat ik in staat ben om iets te dóen.”



> MWAPE IS OP WEG NAAR HAAR TOEKOMST

Verhoogd risico

Haar inspiratiebron zijn haar vader en zusje, die ook albinisme hebben. Toen Mwape 4 was, overleed haar vader aan huidkanker. Mensen met albinisme lopen een verhoogd risico hierop, door hun kwetsbare huid.

Mwape hoeft niet langer alles zelf te regelen. Het Liliane Fonds voorzag haar van een bril, zonnebril, zonnebrandcrème en andere hulpmiddelen, evenals schoolgeld en boeken. Ze is een uitstekende student en behaalde de hoogste cijfers in haar eindexamenklas. Haar zelfvertrouwen groeit. Go Mwape!

Een fantastische extra bijdrage van de Nationale Postcode Loterij maakt in Zambia ons project ‘Out of the Shadows for Good’ mogelijk. Samen met onze plaatselijke partners werken we aan een betere levenskwaliteit voor mensen met albinisme, zoals Mwape.



> Scan de QR-code of lees meer over dit project op onze website www.lilianefonds.nl/albinisme



**zie de
kracht in
elk kind**

COLOFON LILIANE FONDS | HAVENSINGEL 26 | 5211 TX 'S-HERTOGENBOSCH | NEDERLAND **GRATIS INFOLIJN:** 0800 – 7 800 800
T 073 518 94 20 | VOORLICHTING@LILIANEFONDS.NL | **IBAN:** NL08 RABO 0303 0800 00 | **BIC-CODE:** RABONL2U | **ISSN** 1383-0066
| **RSIN** 0073 76 327 | **FOTOGRAFIE:** JANITA SASSEN, CHIARA BELTRAMINI, JEFFRY CHANIAGO, MARTIEN VERSTEEGH, MONA VAN DEN BERG, CBCHS SEEPD CBR PROGRAM, ETHIOPIAN NATIONAL ASSOCIATION OF THE BLIND, BAHATALA, ST. MICHAEL'S MISSION HOSPITAL
| **ONTWERP:** ORANJE BOVEN, 'S-HERTOGENBOSCH | **VOLGEND NUMMER:** SEPTEMBER 2025