

Liliane

NIEUWSBRIEF 174 | LILIANE FONDS | SEPT. 2025

EEN NIEUW HOOFDSTUK VOOR **NAOMI**



**KINDEREN
ONBEREIKBAAR
BIJ RAMPEN**

**'PAK HET
LEVEN BIJ
DE LURVEN!'**

zie de
kracht in
elk kind

**Liliane
Fonds**



› ELKE OCHTEND HALEN SCHOOLGENOTEN NAOMI OP EN HELPEN ZIJ OM DE ROLSTOEL OMHOOG NAAR DE SCHOOLBUS TE DUWEN.

NAOMI EN HAAR OUDERS VONDEN DE WEG OMHOOG

Zittend in haar rolstoel luistert Naomi (7) of ze iets hoort naderen. Als ze haar maar niet vergeten zijn. Ze weten toch nog wel waar ze nu woont? Naomi wacht. Zoals ze lang wachtte, verborgen voor alle mensen.

Toen Naomi werd geboren, stonden die mensen niet te juichen. Erger nog: ze zeiden Naomi keihard af. Met als reden de aandoeningen die ze heeft: hydrocefalie en spina bifida [vochtophoping in het hoofd en open ruggetje]. Voor buurtgenoten en zelfs familieleden was Naomi daarom duidelijk ongewenst.

“Het was zwaar.” Yvonne, haar moeder, voelt de pijn nog. “We werden uitgescholden en buitengesloten. Iedereen zei dat ons kind er niet mocht zijn. Ik wilde weg van hier, scheiden van mijn man.” Zonder hulp van anderen of steun van instanties raakte het gezin compleet geïsoleerd. “Ik schaamde me”, zegt haar man, Claver. “Ik werd uitgelachen en trok mezelf terug uit de wereld.”

Hun situatie is geen uitzondering. Uit schaamte, armoede en onbegrip verbergen veel ouders in

Rwanda en andere landen hun kind met een handicap. Uit het zicht ontstaat zo een spiraal van isolement, pijn en verdriet waarin het kind niet de hulp en ondersteuning krijgt die het nodig heeft.

Het isolement van Naomi werd doorbroken door Sylvain, zorgwerker bij de lokale partner van het Liliane Fonds. Hij trekt buurten in en zoekt verborgen kinderen op. Zo ontmoette hij Naomi, Yvonne en Claver. “Toen heb ik heel veel overlegd met instanties, burens en lokale leiders”, vertelt Sylvain. Pratend opende hij deuren voor Naomi en hield hij het gezin bijeen. Ze kreeg steun op maat, een rolstoel en het gezin verhuisde naar een huis dicht bij de weg.

En op die weg verschijnt eindelijk het busje dat haar naar school brengt. Naomi heeft gevonden waar ze recht op heeft en zo lang op wachtte: haar eigen plek, midden tussen alle andere kinderen.



› Ga naar www.lilianefonds.nl/video-naomi of scan de QR-code en bekijk het videoportret van Naomi.

VELE HANDEN MAKEN SYLVAIN'S WERK LICHTER

Bij de begeleiding van Naomi en haar ouders [zie pagina 2] volgt Sylvain onze kernstrategie: Community Based Rehabilitation (CBR). Simpel gezegd: zorg en ondersteuning dichtbij huis met lokale mensen en middelen.

De hele omgeving van het kind wordt betrokken en er wordt breder gekeken dan alleen naar de handicap. Dit zorgt voor duurzame verbetering van het leven van kinderen met een handicap en hun families.



➤ SYLVAIN DUSHIMIMANA

Verborgen kinderen, zoals Naomi, worden opgespoord en uit hun isolement gehaald. Vervolgens ontvangen ze de nodige zorg en ondersteuning. Familie en omgeving krijgen voorlichting die de acceptatie van en de omgang met het kind verbetert. Zo werken wij met onze internationale partners aan een leefomgeving waarin kinderen met een handicap zo volledig mogelijk mee kunnen doen.

“Ik begon met haar ouders te adviseren over de verzorging en vertelde ze welke hulp- en ondersteuningsdiensten er zijn”, vertelt Sylvain.

Om een einde te maken aan de discriminatie en buitensluiting, ging zijn collega samen met de familie in gesprek met groepen in de gemeenschap en lokale leiders. Mensen werden aangemoedigd om Naomi te accepteren en te ondersteunen.

“De plaatselijke overheid hielp bij de bouw van een nieuw huis, dicht bij de weg”, vertelt Sylvain. “Dan kan het busje haar ophalen om naar school te gaan. Na veel praten is dat gelukt. Ook overlegde ik met de school om Naomi toe te laten en de school toegankelijk te maken. Ik zorgde voor een rolstoel en regelde dat schoolgenoten Naomi elke dag ophalen en thuisbrengen.”

De vasthoudende aandacht van Sylvain en zijn collega's - en uw steun - doorbrak het isolement van Naomi. En vele kinderen zoals zij.

Geïnspireerd door het verhaal van Naomi schreef auteur Mack van Gageldonk een voorleesboekje over een kleine olifant die anders is: Umwana. Het verhaal gaat over acceptatie, moed en vergeving.



➤ Ga naar **www.lilianefonds.nl/kinderboek** of scan de QR-code en lees meer over Umwana.



► MEDEWERKER MARJA TIJDENS HAAR WERKBEZOEK IN BANGLADESH

BIJ RAMPEN VAAK **GEEN SPRAKE VAN INCLUSIE**

Welke impact hebben klimaatverandering en natuurrampen op kinderen en jongeren met een beperking? Om dat beter te begrijpen, onderzocht het Liliane Fonds onlangs de situatie in de cycloongevoelige regio Satkhira, in het zuiden van Bangladesh. Wat bleek: wanneer een ramp toeslaat, is er vaak geen sprake van inclusie. Oftewel: niet iedereen heeft gelijke toegang tot hulp en bescherming.

Marja Rijerse, adviseur Monitoring, Evaluatie en Leren bij het Liliane Fonds, bezocht het gebied. Ze sprak met ouders, kinderen met een beperking, vrijwilligers en rampencommissies. "Hun verhalen zijn schrijnend", legt Marja uit. Zo vertelde een moeder: 'Ik kon mijn zoon niet naar de cycloonschuilplaats brengen. Er was geen vervoer en eenmaal daar aangekomen was er geen toilet dat hij kon gebruiken'. Een andere ouder deelde: 'Mijn kind heeft een verstandelijke beperking. Mensen staren. Dan blijf ik liever thuis'.

Middelen en vaardigheden

Hoewel Bangladesh een goed gestructureerd rampenbeheersingssysteem heeft, ontbreekt het vaak aan training, middelen en bewustzijn om kinderen met een beperking te ondersteunen.

Zo sprak Marja met een vrijwilliger van het Cyclone Preparedness Programme. Die vertelde haar: 'We weten waar de kwetsbare gezinnen wonen, maar we hebben geen brancards, EHBO-kits of de vaardigheden om hen te helpen'. Er zijn veel uitdagingen: zo bereiken waarschuwingssystemen deze gezinnen niet en zijn schuilplaatsen ontoegankelijk.

De vervolgstappen

In de komende maanden gaat het Centre for Disability in Development (CDD), partner van het Liliane Fonds, werken aan een vervolgprogramma. De focus ligt op het trainen en uitrusten van lokale rampencommissies. Ook volgt een praktijkgericht onderzoek naar een effectieve aanpak van inclusieve rampenbeheersing. Hopelijk draagt dit alles bij aan betere paraatheid, respons en herstel. Per slot van rekening, inclusie van kinderen en jongeren met een beperking mag niet optioneel zijn wanneer de ramp toeslaat.



► Wilt u het uitgebreide verhaal lezen? Kijk op **www.lilianefonds.nl/ramp** of scan de QR-code.

UW STEUN MAAKT EEN WERELD VAN VERSCHIL VOOR HEN!



LIAM (7), KENIA

Door een hersenbeschadiging kon Liam niet zelfstandig lopen. Zijn moeder droeg hem met liefde overal naartoe, maar werd ook bang en belandde in een depressie. Hoe moest het verder? Oudergroepen en trainingen van onze Keniaanse partner brachten verlossing. Een paar jaar verder en Liam loopt (!) naar school en voetbalt elke dag. En dat maakt mama weer gelukkig.

€ 133,12

voor schoolmaterialen en therapie



BLEND A (5), BURUNDI

Een last, een straf van God. Zo zag Blenda's moeder de X-benen van haar dochter. Blenda's vader gaf juist zijn vrouw de schuld en verliet het gezin. Gelukkig greep onze partnerorganisatie in. Niet alleen door de benen van Blenda te laten corrigeren, maar ook door haar moeder te begeleiden. Nu heeft ze alle begrip voor haar dochter die gelukkig makkelijker loopt en vriendjes heeft gemaakt.

€ 34,30

voor medische ingrepen en therapie



KHADIJA (21), BANGLADESH

Ze houdt van tekenen, make-up en dansen. Haar ouders houden van haar, maar maken zich ook zorgen. Hoe moet het als zij straks ouder zijn? Khadija heeft het syndroom van down. Met financiële steun volgden ze trainingen en leren ze Khadija nu over het huishouden en persoonlijke hygiëne. Ook zijn er twee geitjes gekomen om van te leven.

€ 74,43

voor trainingen en twee geiten



LAWRENCE (14), KAMEROEN

"Ik wil kinderen met een handicap aanmoedigen om ook naar school te gaan en iets van hun leven te maken," vertelt Lawrence. Hij is het levende bewijs dat toegang tot onderwijs zoveel zelf-vertrouwen kan brengen. In een jaar tijd leerde hij braille lezen en behaalde hij de beste cijfers van de klas. En dat allemaal op eigen kracht.

€ 137,34

voor schoolkosten





> LISANNE (2E V.L.) MET
ANDERE INITIATIEFNEMERS
VAN DE OPROEP AAN HET
KABINET

ONS WERK IN DEN HAAG

De verkiezingen zijn in aantocht. Internationale solidariteit staat onder druk. Juist nu, is het belangrijk om stil te staan bij het belang van ontwikkelingssamenwerking waarbij niemand buitengesloten wordt. Zo blijkt dat slechts 12% van de internationale steun naar kinderprogramma's gaat, terwijl 46% van de bevolking in ontwikkelingslanden uit kinderen bestaat. "Daarom lobbyen we. Zodat ook kinderen en jongeren met een handicap bereikt worden", vertelt Lisanne van der Steeg, lobbyist bij het Liliane Fonds.

Samen met anderen

Wat houdt onze lobby eigenlijk in? Lisanne voert gesprekken met beleidsmakers, schrijft brieven aan Tweede Kamerleden en publiceert opinies. Altijd met één doel: zorgen dat niemand wordt buitengesloten. "We doen dat niet alleen", legt ze uit. "Het Liliane Fonds werkt samen met andere organisaties, want dan sta je sterker." Zo zijn we aangesloten bij DCDD (Dutch Coalition on Disability and Development). Een DCDD-motie werd onlangs aangenomen. Kamerleden stemden voor gegarandeerde toegang tot water, voedsel en zorg voor mensen met een beperking.

Steun van Tweede Kamer

Laatst riepen we het kabinet ook op om de bezuinigingen op ontwikkelingssamenwerking te heroverwegen. Zeker nu bij USAID, de organisatie van de Amerikaanse overheid die landen helpt met ontwikkeling en armoedebestrijding, de hulpverlening zo abrupt is stilgelegd. Mensen met een beperking ondervinden direct de gevolgen van deze stillegging. Zo stopten bijvoorbeeld de levering van medicijnen, voedsel en werkgelegenheid-programma's. Deze oproep aan het kabinet deden we samen met tientallen maatschappelijke organisaties en Tweede Kamerleden. De motie kreeg brede steun van meerdere Tweede Kamerpartijen.

Kabinet aan zet

Lisanne: "Het kabinet is nu aan zet. We houden de opvolging van Buitenlandse Zaken in de gaten. Zeker met de nieuwe verkiezingen in aantocht." We roepen het toekomstig kabinet op om solidair te zijn en ook de verantwoordelijkheid voor kinderen en jongeren met een handicap te nemen. Want zij mogen nooit over het hoofd worden gezien.



➤ ERIK ACKERMAN

WAT ZOU U JETTA KLIJNSMA EN ERIK ACKERMAN VRAGEN?

U, als donateur van het Liliane Fonds, bent van harte uitgenodigd voor een bijzondere middag vol verhalen, inspiratie en informatie.

Vrijdag 3 oktober, van 13:00 tot 17:00 uur, ontvangt onze directeur Erik Ackerman u op een plek vol historie: het Nationaal Gevangenis­museum in Veenhuizen.

Hij gaat graag met u in gesprek over ons werk, actuele ontwikkelingen en de resultaten die we behalen dankzij uw steun. En uiteraard is er volop ruimte voor uw eventuele vragen. Speciale gast is Jetta Klijnsma, onze ambassadeur en commissaris van de Koning in Drenthe. Zij vertelt over haar indrukwekkende ontmoetingen tijdens een bezoek aan Oeganda in 2018.

Daarnaast informeert een notaris u hoe u kunt schenken met belastingvoordeel en vertelt een gids tijdens de rondleiding over de bewogen geschiedenis van het museum, onderdeel van het UNESCO Werelderfgoed 'Koloniën van Weldadigheid'.

Uw eventuele introductie is natuurlijk ook van harte welkom. Het aantal plaatsen is echter beperkt. Aanmeldingen worden tot 20 september verwerkt op volgorde van binnenkomst. Een week voor de bijeenkomst ontvangt u een bevestiging van uw aanmelding. Heel graag tot ziens, op 3 oktober in Veenhuizen!



➤ Wilt u ook komen? Meld u aan via www.lilianefonds.nl/bijeenkomst, scan de QR-code, of bel ons: **0800-7800 800** (gratis).

ZAMEL GELD IN VOOR KINDEREN MET EEN HANDICAP

Wist u dat u ook in actie kunt komen voor kinderen met een handicap? Bijvoorbeeld door geld in te zamelen tijdens een feest, jubileum of sponsorloop. Met uw actie maakt u het verschil voor kinderen met een handicap.

Wij denken mee

Op onze website vindt u volop inspiratie. Met liefde denken we met u mee en kunnen we u helpen om uw initiatief tot een succes



te maken. Daarnaast hebben we verschillend promotiemateriaal zoals flyers, T-shirts en spandoeken.



➤ Start eenvoudig en snel uw actie voor het Liliane Fonds via www.lilianefonds.nl/actie of scan de QR-code.

'PAK HET LEVEN BIJ DE LURVEN!'

Programmamaker en presentator Eva Eikhout is onze nieuwste ambassadeur, en daar zijn we superblij mee! Op haar aanstekelijke manier zet Eva zich in voor een wereld waarin elk kind met een handicap zicht heeft op een betere toekomst. Net zoals u dat doet.

"Toen het Liliane Fonds me vroeg of ik ambassadeur wilde zijn, hoefde ik daar eigenlijk niet over na te denken. Ik voelde dat ik in die rol een verschil kan maken voor mensen met een handicap."

Want, hoe maak je dat verschil?

"In mijn werk en media-optredens laat ik zien hoe ik met mijn handicap mijn leven leef. Volgens het principe: show, don't tell. Ik daag mensen zo uit hun eigen perspectief los te laten, zich te openen voor anderen. Ik wil graag mijn steentje bijdragen aan meer bewustzijn voor kinderen met een handicap."

Word je zelf ook wel eens verrast met nieuw perspectief?

"Jazeker. Vorig jaar was ik voor een Liliane Fonds-special van Tijd voor MAX in Indonesië, waar ik Kolbi en haar moeder Eka ontmoette. Toen ervaarde ik dat ikzelf óók kijk vanuit een bepaald - Westers - perspectief. En ook dat ik vanwege mijn handicap hún perspectief over mensen uit het Westen veranderde."



> EVA EIKHOUT

Dat er bij ons óók gewoon mensen met een handicap zijn."

Toch is jouw leven heel anders dan dat van Kolbi

"Ik zeg wel eens dat ik een gouden wiegje ben geboren, want ik kreeg van huis uit altijd alle liefde en ruimte om me te ontwikkelen. Tussen Eka en Kolbi zag ik die liefde ook, maar verder zijn onze omstandigheden en kansen totaal anders. De plek waar je geboren wordt, kies je niet zelf uit."

Je bent vaak druk bezig; wat staat er zoal op je programma?

"Vanaf november sta ik in de theaters met mijn show: Het leven is kort, net als ik. Die gaat over persoonlijk leiderschap. Ik wil dat mensen straks de zaal uitlopen met het gevoel: 'Ja, ik ga het leven bij de lurven pakken!'"



**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:** ROOS VAN BOEKEL, TIMO VORSTENBOSCH, CHIARA BELTRAMINI, CARITAS DIOCÉSAINE DE KABGAYI, BANCHTE SHEKHA, COMMUNAUTÉ DES EGLISES EMMANUEL, CDSK, WOMEN'S WORK DEPARTMENT, ROXY DE GROOT, RTN DIGITAL AGENCY UGANDA, ZOA | **ONTWERP:** ORANJE BOVEN, 'S-HERTOGENBOSCH | **VOLGEND NUMMER:** DECEMBER 2025