

Liliane

A photograph of a man and two children with albinism sitting on a wooden bench. The man is in the center, wearing a yellow and green polo shirt and blue trousers. He has a serious expression. To his left is a young boy in a red long-sleeved shirt and grey trousers, smiling. To his right is a young girl in a green patterned shirt and blue trousers, also smiling. They are sitting in front of a wall made of cracked mud. The background is a wall of dried, vertical reeds or grasses.

**Licht op mythes
over **albinisme****

PAG. 2

De juiste zorg
van Constance

PAG. 4

Kunt u zingen?
Zing dan mee!

PAG. 10

zie de
kracht in
elk kind

Liliane
Fonds



> RICKY EN LYTON SPELEN GRAAG MET HUN VADER. WEL ZOVEEL MOGELIJK UIT DE ZON

Ricky en Lyton hebben **meer nodig** dan alleen broederliefde

Ricky (8) en Lyton (12) lopen vaak dicht tegen elkaar aan. Die nabijheid voelt veilig en ze begrijpen elkaar zonder woorden. Beide broers hebben albinisme. Daardoor delen ze meer dan de meeste broers: dezelfde kwetsbaarheid en dezelfde alertheid op hun omgeving.

De zon is hun grootste vijand. Wat voor anderen warmte en leven betekent, brengt voor de broers gevaar. Hun huid verbrandt snel en wondjes genezen slecht. "Als de zon hoog staat, blijven wij binnen," zegt Lyton. "Dat vind ik heel stom, want we voetballen super graag." Buitenspelen is dus nooit vanzelfsprekend. Hun zus roept hen terug als de zon te fel wordt.

Kwade bedoelingen

Het gevaar zit niet alleen in het zonlicht. In Oeganda doen verhalen de ronde over kinderen met albinisme. Hun haar en ledematen zouden genezende en magische krachten hebben. Het risico op ontvoering en zelfs geweld en verminking, is constant aanwezig.

Hun vader Lovie houdt hen altijd dichtbij. "Ik wil ze beschermen," zegt hij. "Maar ik wil ook dat ze gewoon kind kunnen zijn." Lange tijd begrepen de jongens niet waarom mensen staarden. "Ik dacht dat ik iets verkeerd deed," zegt Ricky zacht. Hij en zijn broer werden erg onzeker.

Houvast

Dat veranderde toen Kenneth, medewerker van de Oegandese partner van het Liliane Fonds, bij het gezin langskwam. Hij bond de strijd aan met de gevaarlijke mythes. Hij legde uit wat albinisme is, ook aan mensen in de gemeenschap. Voor het eerst hoorden Ricky en Lyton dat hun huid en ogen extra bescherming nodig hebben. Wat ze daar zelf voor kunnen doen: uit de felle zon blijven, bedekkende kleding dragen en zonnebrandcrème gebruiken.

Met steun van Kenneth vinden de jongens hun weg in de wereld. "Nu weet ik dat het niet aan ons ligt," zegt Ricky. Lyton knikt. "En hoe ik voor mezelf kan zorgen." Samen kijken ze vooruit, met meer vertrouwen.

“Voorlichting verandert alles”

Kenneth Nangai helpt Ricky en Lyton de obstakels te overwinnen die hen tegenhouden om vrijuit kind te zijn.

Kenneth is programma-manager bij onze Oegandese partner Katalemwa Cheshire Home. Hij ondersteunt vele kinderen met een beperking en hun gezin, onder wie ook Ricky en Lyton.

Wat viel je op toen je de broers ontmoette?

“Hun veerkracht. Ze willen leren en spelen, gewoon kind zijn. Tegelijk zag ik de obstakels. Geen beschermende middelen die ze nodig hebben vanwege hun albinisme: geen zonnebrand, petjes of zonnebrillen. En vooral die vraag: waarom mag ik niet meedoen? Waarom ben ik anders? Dat is niet te begrijpen voor een kind.”

Wat doet jullie organisatie concreet voor kinderen met albinisme, zoals Ricky en Lyton?

“We starten met snelle, praktische hulp. Zonnebescherming moet meteen, want zonder zie je al snel ernstige wondjes.



> KENNETH PRAAT
MET EEN KIND EN ZIJN FAMILIE

Daarnaast geven we voorlichting aan families, scholen, zorgverleners en andere organisaties.”

Waarom is voorlichting zo belangrijk?

“Voorlichting verandert alles. Niet alleen bij families, maar juist in de gemeenschap. Een leraar, dorpschoofd of kerkleider moet de juiste informatie krijgen. Alleen dan veranderen ze van mening. Deze mensen hebben kracht. Als zij uitdragen dat kinderen met albinisme er ook bijhoren, gaan anderen mee.”

Jullie regelden een ontmoeting tussen een volwassene met albinisme en de broers. Waarom?

“Rolmodellen zijn heel belangrijk. Volwassenen met albinisme laten zien: je kunt naar school, werken, een leven opbouwen. Dat geeft kinderen hoop en zelfvertrouwen.”

En de rol van ouders, zoals vader Lovie?

“Oh, Lovie! Je ziet zóveel liefde en betrokkenheid. Vaak zijn alleen de moeders of grootouders in beeld. Zijn kracht en energie maken echt verschil voor Ricky en Lyton.”

Wat hoop je voor de toekomst?

“Onderwijs is dé sleutel. Met bescherming, goede informatie en steun vanuit de gemeenschap kunnen kinderen met albinisme een gezond en waardig leven opbouwen.”

In Oeganda zijn 6 op de 10 mensen met albinisme kind. Albinisme brengt grote uitdagingen: de huid is zeer kwetsbaar voor zonlicht, ze hebben vaak slecht zicht en er zijn veel vooroordelen over mensen met albinisme. Veel ouders beschermen hun kind uit angst, waardoor kinderen geïsoleerd raken en kansen missen.



“Nu kan ik kinderen wél de juiste steun bieden”

> CONSTANCE (RECHTS) STAAT NU STERKER EN MAAKT ANDEREN STERKER

Veruit de meeste kinderen met een handicap in Kameroen krijgen niet de revalidatiezorg die ze nodig hebben. Dat komt door een enorm tekort aan zorgverleners. Met Cameroon Baptist Convention Health Service en dankzij financiële steun van de AFAS Foundation, bestrijden we dit schrijnende probleem.

We ontwikkelden vier hoogwaardige opleidingen voor revalidatiezorg en openden een centraal opleidingscentrum: het Rehabilitation Training Center of Excellence in Mutengene. Sindsdien zijn meer en meer uitstekend opgeleide revalidatieprofessionals aan het werk voor kinderen met een handicap.

Constance is een van hen. Als welzijnswerker bezocht ze 18 jaar lang gezinnen van kinderen met een handicap. Maar elke keer wanneer ze een kind ontmoette met complexe problemen, voelde ze een pijnlijke machteloosheid: “Dan miste ik de kennis en vaardigheden om écht te helpen.”

Vaardigheden leren

Hoe frustrerend ook, juist door zulke momenten besloot Constance zich in

te schrijven voor een van de opleidingen. Twee jaar later voltooide ze met succes de studie Multi Skilled Rehabilitation Technician, die ze aanvulde met extra modules. Met haar schat aan kennis en vaardigheden uit fysiotherapie, ergotherapie en logopedie is Constance met recht meervoudig vaardig.

“Deze opleiding gaf me precies wat ik miste,” vertelt ze. “Nu kan ik kinderen wél de juiste ondersteuning bieden.” En dat doet ze, vanuit haar eigen praktijkruimte in de hoofdstad, Yaoundé. Verdwenen zijn de barrières die haar eerder zo frustreerden.

Levens veranderen

Constance denkt alweer verder. Ze wil kennis delen, anderen inspireren. Daarom raadt ze anderen aan ook te gaan studeren in Mutengene. “Het is een plek die je vormt, als professional, maar ook als mens. Deze plek verandert levens, ook het mijne.”

Wat drijft haar? “Zien hoe een kind vooruitgang boekt. De opluchting van een ouder die zich niet langer alleen voelt. Dat geeft mij vervulling en vreugde.”

Dit betekent uw steun voor hen. Dank u wel!



Jamaica (11) uit de Filippijnen werd geboren zonder onderbeen. Lopen zonder krukken was haar grootste wens.

Dankzij een beenprothese en intensieve training kan ze nu zelfstandig lopen en sporten. Jamaica zit op school en blijkt een echt sporttalent. Ze doet mee aan atletiekwedstrijden en won al medailles. Ze staat letterlijk en figuurlijk steviger in haar schoenen.

€ 69,30
voor beenprothese
en training



Na een hevige ziekte op jonge leeftijd kon **Joana (5) uit Burkina Faso** haar onderbenen niet meer bewegen.

Dankzij revalidatie werkt ze nu aan haar kracht en zelfstandigheid. Ook haar ouders en de gemeenschap leerden hoe belangrijk het is om Joana te accepteren en te steunen. Joana speelt weer met andere kinderen en droomt ervan om later juf te worden.

€ 149,80
voor revalidatie



Ndzi (18) uit Kameroen had gehoorproblemen door een beschadigd trommelvlies.

Dat maakte leren op school lastig en veroorzaakte pijn. Dankzij een operatie kan ze weer goed horen. "Dat maakt alles zoveel makkelijker," zegt ze opgelucht. Ze doet eindelijk volop mee op school.

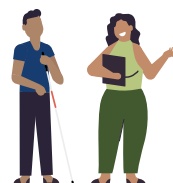
€ 267,84
voor een operatie aan
het trommelvlies



Marten (15) uit Indonesië is blind sinds zijn geboorte. Hij vond zijn kracht in muziek.

Dankzij lesmaterialen en begeleiding kon hij zijn talent ontwikkelen. Marten treedt nu op bij school- en kerkactiviteiten. "Ik kan misschien niet zien, maar ik kan wel dromen," zegt hij. Zijn grootste droom? Muziekleraar worden.

€ 48,51
voor lesmateriaal en begeleiding



Lintje voor vrijwilliger Tineke

“Ik ben niet belangrijk, de kinderen zijn belangrijk”, zegt Tineke Derks-Wessels (90). Sinds jaar en dag zet ze zich als vrijwilliger in voor het Liliane Fonds. Dat bleef niet onopgemerkt: onlangs werd ze vanwege haar inzet benoemd tot Lid in de Orde van Oranje-Nassau. Burgemeester Femke Halsema gaf haar het lintje in het Concertgebouw in Amsterdam.

Sinds 1998 vraagt Tineke als vrijwilliger aandacht voor kinderen met een handicap in ontwikkelingslanden. “Onrecht aanpakken. Dat heb ik altijd gewild. Zo kwam ik ook bij het



Liliane Fonds uit.” Ze wierf donateurs en zette ze meerdere sponsoracties op. Ook kwamen er dankzij haar inzet jarenlang meer dan honderd scholen in Zeeland in actie. Vandaag de dag blijft Tineke betrokken en verkoopt zij zelfgemaakte kaarten voor het Liliane Fonds. Ontzettend bedankt voor jouw ongelooflijke steun, Tineke. Die is enorm belangrijk!

Kijk binnen in ons bijzondere thuis

Op zaterdag 12 september staan de deuren van ons bijzondere pand in 's-Hertogenbosch wagenwijd voor u open: ter ere van Open Monumentendag en onze open dag.

Het voormalige klooster Sint Martha ademt geschiedenis. Het is ook het kloppend hart van onze missie voor kinderen met een handicap wereldwijd. Tijdens deze bijzondere dag bent u van harte welkom om dit historische gebouw van binnen te bekijken. Volg een rondleiding en ontdek het bewogen verleden van deze plek.

Tegelijkertijd ervaart u hoe we vandaag de dag vanuit deze inspirerende plek, samen met u, werken aan een betere toekomst voor kinderen die vaak worden buitengesloten. U ontmoet medewerkers die u alles vertellen over onze aanpak en krijgt een kijkje achter de schermen van onze organisatie.

Komt u ook? We kijken ernaar uit u op 12 september persoonlijk te mogen ontvangen aan de Havensingel 26 in 's-Hertogenbosch.



zie de
kracht in
elk kind

Colofon

Heeft u een vraag, opmerking of een suggestie? Neem contact op met de redactie via voorlichting@lilianefonds.nl

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: Chiara Beltramini, Leander Stolk, CBCHS SEEPD CBR PROGRAM, Davao Jubilee Foundation, ODDS, Yayasan Wali Ati (Yasalti), Mona van den Berg, Denzel van Engelen | **REDACTIE:** Cees Pulles, Anouk Luers, Dave Dielissen | **ONTWERP:** Oranje boven,
's-Hertogenbosch | Liliane verschijnt 4x per jaar. **VOLGEND NUMMER:** September 2026

Wat we dankzij u bereikten in 2025

Op deze en volgende pagina's ziet u een samenvatting uit ons jaarverslag 2025. Kijk voor het volledige verslag op lilianefonds.nl/jaarverslag

De impact die we samen met u maakten, ziet u terug in het aantal kinderen dat we bereiken, maar vooral in hoe blijvend we hun wereld

veranderd hebben. In 2025 kozen we daarom voor nog duurzamere vormen van ondersteuning. Want zo versterken we de zorg, het onderwijs en de leefomgeving, kortom: de wereld waarin deze kinderen opgroeien.

Samen met u bouwen we door, tot de wereld elk kind met een handicap ziet, erkent en ruimte biedt volwaardig mee te doen.

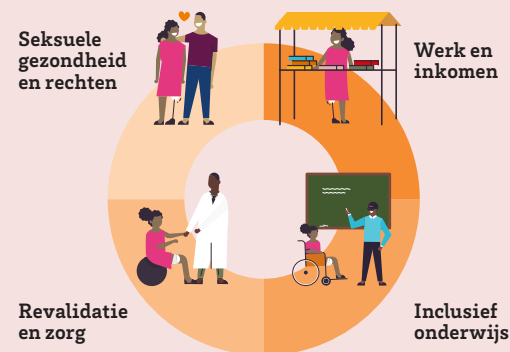


Totaal aantal kinderen **ondersteund door partnerorganisaties** ruim **47.000**



Aantal **getrainde personen** (onderwijzers, ouders, zorgverleners etc.) ruim **61.000**

Onze werkwijze draait om vier elementen die bepalend zijn voor de ontwikkeling van kinderen en jongeren:



Type beperking*

- Motorisch 46%
- Cognitief/gedrag 33%
- Auditief 21%
- Visueel 16%

*Deze percentages betreft het type beperking afgezet tegen het aantal kinderen. Omdat één kind meerdere typen beperkingen kan hebben, is de optelsom groter dan 100%.

U bouwt mee aan hoop

Zoals elk jaar ziet u in deze editie van Liliane een selectie uit ons jaarverslag. Wat heeft het Liliane Fonds gedaan en bereikt in 2025?

Onder andere stonden we vorig jaar stil bij het 45-jarig bestaan van onze organisatie, bij uitstek ook een moment om nóg verder terug te kijken. Wat mij toen opviel, was dat het Liliane Fonds nu nog altijd innig verbonden is met het gedachtegoed van onze oprichters, Liliane en Ignaas Brekelmans. Hun aanpak kenmerkte zich door een heel nauwe verbinding met de kinderen en de mensen die helpen *daar*, en het persoonlijk contact met de mensen die hen willen steunen hier.

Die verbinding is tegenwoordig misschien wel harder nodig dan destijds. Want we leven in een gebarsten wereld, waarin het zoveel kinderen met een beperking

aan perspectief ontbreekt. Ze worden buitengesloten en krijgen niet de soms eenvoudige zorg waarmee ze volwaardig kunnen meedoen.

Tegelijk nodigt een jaarverslag ook uit tot vooruitkijken. Wat voor wereld willen we wél? Dan zie je een beweging van mensen die samen met ons werken aan een geheele wereld. Net zo lang tot we de inclusieve wereld bereiken die onze oprichters voor ogen hadden.

Uw steun, welke vorm die ook heeft, is een onmisbare bouwsteen in dit hoopvolle bouwwerk. Ik dank u heel hartelijk hiervoor.



Erik Ackerman
directeur Liliane Fonds

	LATIJSN-AMERIKA	AFRIKA	AZIË	TOTAAL
Aantal landen	3	18	5	26
Aantal kinderen	1.040	32.065	14.357	47.462



Van elke gedoneerde euro, gaat 82 cent naar onze hulpprogramma's. We zien erop toe dat dit geld zorgvuldig en effectief wordt besteed door onze lokale partners. De overige 18 cent is nodig om nieuwe donateurs te werven en om ons werk veilig, doeltreffend en betrouwbaar te blijven organiseren. Wij worden zelf ook gecontroleerd, onder andere door de toezichthouder voor goede doelen, het CBF. Wij dragen al jarenlang hun keurmerk.



Het aantal donateurs groeide in 2025 met 7% naar 88.505 mensen. Samen met u dragen al die mensen bij aan ons werk. Elke bijdrage zetten we om in een zo groot mogelijke impact voor kinderen met een handicap.



U vindt het Jaarverslag 2025 op onze website: www.lilianefonds.nl/jaarverslag of scan de QR-code.

Onze **totale inkomsten** in 2025

€ 37.431.820



Totale bereik van kinderen (door getrainde personen) ruim **157.000**



Aantal kinderen **doorverwezen** voor een operatie of specialistische zorg

ruim **8.000**





Zambia haalt albinisme uit de schaduw

In het verhaal van Ricky en Lyton (pagina 2) leest u hoe mensen met albinisme in sommige landen te maken hebben met discriminatie en uitsluiting, veroorzaakt door gevaarlijke mythes. Zelfs met geweld, soms met fatale gevolgen. Ook is hun toegang tot zorg beperkt en zijn beschermingsmiddelen schaars, terwijl hun ogen en huid juist zeer kwetsbaar zijn.

Samen met onze partners bestrijden we dit onaantoonbare onrecht. Zoals in Zambia, waar met onze steun een nationaal actieplan is ontwikkeld voor mensen met albinisme. Het plan legt hun rechten en veiligheid vast in het overheidsbeleid. Onlangs bekrachtigde de Zambiaanse overheid het actieplan.

Een enorme stap vooruit, ziet Jeske Paijmans (programmamanager Liliane Fonds): "We stellen samen met de overheid rechten veilig voor de lange termijn. Zo ontstaat blijvende verandering."

De ontwikkeling van het plan maakt deel uit van het project 'Voorgoed uit de schaduw', mogelijk gemaakt door een fantastische extra bijdrage van de Postcode Loterij.

Kun je nog zingen, zing dan mee

Iedereen die muziek maakt, weet: muziek heeft de kracht om mensen te verbinden, te inspireren en tot actie aan te zetten. De kracht van muziek kan zelfs levens veranderen. Zangeres Berget Lewis, onze ambassadeur, weet dat als geen ander. Daarom heeft Berget iets heel speciaals, voor iedereen die muziek maakt in een gezelschap.

"Voor kwetsbare kinderen in moeilijke situaties schreef ik het nummer Little Star. Samen met het Liliane Fonds stel ik nu een karaokeversie en de songtekst van dit persoonlijke lied beschikbaar, speciaal voor koren, orkesten en andere gezelschappen. Met de kracht van muziek veranderen we samen het leven van kinderen met een handicap!"

"Hoe mooi zou het zijn als Little Star door heel Nederland klinkt?! Als we de kracht van muziek gebruiken om deze kinderen een beter leven te geven."



Wilt u met uw muziekgezelschap kinderen met een handicap steunen? Start nu eenvoudig een inzamelingsactie voor het Liliane Fonds. Meedoen is heel makkelijk met jullie eigen actiepagina, die je snel en eenvoudig aanmaakt op lilianefonds.nl/muziek (of scan de



QR-code). Vervolgens ontvangt u de muziek en tekst van Bergets lied Little Star.