



069

PLUSPUNT

16^e jaargang, december 2022. PlusPunt is een uitgave van KansPlus



PREVIEW

Nieuwe directeur VGN

Wzd en stem van de cliënt

Mooi Leven Huis

Vertrouwenspersoon

Gedichten en verhalen



ZEG'S

over (mede)
zeggenschap

NIEUWE VGN-DIRECTEUR OVER SAMENWERKEN **03**

VOETVERZORGING NIET VOOR EIGEN REKENING **05**

DE OMA VAN FÉ **06**

ZEG'S

WZD EN DE STEM VAN DE CLIËNT **07**

ZEG'S

BEWEGEN IS GOED. MEER BEWEGEN IS BETER! **08**

ZEG'S

SAMEN STERKDAG + GELUK **09**

PLEZIER MET DE JOSTIBAND **10**

OUDER OVER FRAGIELE X SYNDROOM **11**

MOOI LEVEN HUIS, VOOR IEDEREEN EEN THUIS **12**

WIE WIL ER NOU GEEN KNUFFEL? **14**

ACHTER DE SCHERMEN **15**



Terug- en vooruitkijken

In deze laatste PlusPunt van 2022 blikken we terug op een bewogen jaar. In de eerste maanden van het jaar hadden we nog last van allerlei coronamaatregelen. Vanaf de zomermaanden hebben we elkaar weer kunnen ontmoeten. Wat was het fijn dat de algemene ledenvergadering in

juni weer op locatie georganiseerd kon worden. En dat deze werd voorafgegaan door een themabijeenkomst over het overdragen van zorg.

Fijn ook dat allerlei activiteiten voor onze leden weer live door mogen gaan. Iedereen kan een bijdrage leveren aan het samen organiseren of deelnemen aan allerlei activiteiten die door KansPlus georganiseerd worden. Elkaar af en toe ontmoeten om ervaringen uit te wisselen vinden velen van ons prettig.

De belangenbehartiging is afgelopen jaar volop doorgegaan. We hebben gereageerd op vele ontwikkelingen vanuit het ministerie. Het is nog

steeds van het grootste belang om op te komen voor de belangen van mensen die zelf hun stem niet kunnen laten horen. We doen het voor en met elkaar! Afgelopen half jaar heb ik als kandidaat-bestuurslid deelgenomen aan de bestuursvergaderingen. Ik vind het fijn een steentje bij te mogen dragen aan de belangenbehartiging voor mensen met een verstandelijke beperking. Om na te denken hoe onze dienstverlening aan familie en verwanten er uitziet en wellicht verbeterd kan worden. Hopelijk ga ik jullie komend jaar ook ontmoeten bij een aantal activiteiten die KansPlus organiseert.

De feestdagen komen eraan en dat is voor veel mensen een mooi moment om vooruit te kijken. Komend jaar wordt een spannend jaar. We zullen de koers voor de toekomst moeten bepalen. De strategische visie voor na 2023 vorm zien te geven. Keuzes moeten gemaakt worden om het voortbestaan van onze mooie vereniging een kans te geven. We gaan ervoor!

Het bestuur wenst iedereen mooie kerstdagen, bergen met geluk en een heleboel gezelligheid in 2023.

Annette van den Dries

Samenwerken, schuren en shinen

in gesprek met VGN-directeur Theo van Uum

Tekst en foto: Buro Opaal

Vijf jaar geleden interviewden wij Theo van Uum voor een verhaal in PlusPunt. Hij was toen directeur langdurige zorg bij het ministerie van VWS. We spraken over zijn persoonlijke en beroepsmatige betrokkenheid bij langdurige zorg. Sinds half oktober dit jaar heeft Theo van Uum een nieuwe baan: directeur bij de Vereniging Gehandicaptenzorg Nederland (VGN). Dickie van de Kaa, directeur van KansPlus, sprak met hem over deze overstap. Over zijn plannen en ambities bij de VGN. En over het nut en belang van samenwerking met cliëntenorganisaties als KansPlus.

Is het goed om in een functie als deze uit te dragen dat je persoonlijk betrokken bent bij de zorg voor mensen met een beperking? Theo heeft daar zelf niet zo'n moeite mee. Hij is wel zo professioneel en ervaren dat hij privé en zakelijk goed kan scheiden. Mede door die persoonlijke betrokkenheid, begrijpt hij beter wat er speelt en wat er nodig is in de zorg. Los daarvan staat Theo ook open voor alle ervaringen en ideeën van andere mensen met een beperking en hun naasten. Van de mensen om wie het tenslotte allemaal gaat. Theo: "Ik neem expertise mee vanuit mijn verleden bij VWS. Maar de persoonlijke drive is ook belangrijk. Het is echter geen 'must'. Ik zie om mij heen heel veel mensen die deze persoonlijke ervaring niet hebben, maar zich wel met grote betrokkenheid inzetten voor mensen met een beperking."

Die persoonlijke drive komt onder andere door zijn dochter Joanne. Theo: "Wij waren vijf jaar geleden bezig met een ouderinitiatief voor haar. In 2019 is zij naar de nieuwe woonvoorziening in Moordrecht verhuisd. Dat is een behoorlijk proces geweest voor ons. Met zware momenten, het loslaten en overdragen van zorg aan zorgprofessionals. Zwaar was ook de bezoekbeperking in coronatijd. Toen hebben begeleiders er alles aan gedaan om het de bewoners naar de zin te maken. Echt ongekend."

Voor deze zorg en zorgprofessionals zet Theo zich nu in bij de VGN. Onder andere door na te denken over de vraag hoe we een duurzame, toekomstbestendige en betaalbare gehandicaptenzorg krijgen. Een uitdaging, want er is een groeiende zorgvraag en een tekort aan personeel en middelen.



Betrokkenheid naasten

Begin dit jaar was er een akkoord van Zorgverzekeraars Nederland (ZN) en de VGN. Een akkoord dat de toekomst van de gehandicaptenzorg betreft. Dickie: "Wij als cliëntenorganisatie zijn daar niet bij betrokken. Het akkoord gaat onder andere over een betekenisvolle dagbesteding, over technologie die ingezet kan worden, over het netwerk om iemand heen en over een veilige plek in de samenleving. Allemaal onderwerpen waar juist vanuit cliëntperspectief veel over te vertellen valt. Naasten spelen een leven lang een belangrijke rol in het leven van hun kinderen met een beperking. Zij leveren een belangrijke bijdrage als het over goede en veilige zorg gaat. Dit tegenover het feit dat zorg betaalbaar moet zijn. Dat moet je goed tegen elkaar afwegen. Dan lijkt mij het erg zinvol om ook cliëntenorganisaties te betrekken bij zo'n akkoord. Ik vind het een gemiste kans, voor de VGN en voor ons."

Theo: "Het zorgakkoord is in eerste instantie opgesteld met zorgkantoren en zorginstellingen omdat het vooral met zorginkoop te maken heeft. Maar inderdaad, de cliëntenorganisaties waren onvoldoende betrokken. Dat kan ik helaas niet terugdraaien of herstellen. We kunnen er wel voor zorgen dat we het nu snel oppakken en met elkaar nadenken over de invulling en uitvoering. Daar heb ik, in de korte tijd dat ik bij de VGN



ben, ook al afspraken over gemaakt.”

“Naasten hebben ook in mijn ogen een zeer belangrijke rol in de zorg. Het loslaten van die zorg, het overlaten van de zorg aan professionals is heel moeilijk en lastig. Maar naasten blijven een belangrijke rol spelen in de zorgdriehoek. Waar het gaat over een ragfijn samenspel tussen cliënt, zorgprofessional en naasten.”

Theo denkt dat het soms ook lastig en ingewikkeld kan zijn voor naasten om mee te denken over veranderingen in de zorg. Theo: “Naasten vervullen verschillende rollen: als familie, als contactpersoon voor zorgpersoneel, als mantelzorgers enzovoort. Vanuit welke rol moeten zij kijken naar veranderingen in de zorg? Het is belangrijk om dit veel concreter te maken. Hier kunnen we samen in optrekken: het anders organiseren van zorg voor de achterban begrijpelijker maken.”

Positie cliëntenraden

Dickie vraagt zich af hoe de VGN denkt over de positie van cliëntenraden. Dickie: “KansPlus heeft een steunpunt medezeggenschap, VraagRaak. Zijn cliëntenraden betrokken geweest bij het akkoord over veranderingen in de gehandicaptenzorg? Betrekken zorginstellingen cliëntenraden bij dit proces? Wij horen regelmatig dat zorginstellingen geen lokale raden willen of hier zeer terughoudend in zijn. Terwijl in deze raden mensen zitten die direct met de zorg te maken hebben en praten namens andere mensen. Brengt de VGN dit onder de aandacht van haar leden?”

Theo: “Voorop staat dat ik cliëntenraden zeer waardevol vind. Ik ben hier nog maar kort aan het werk. Dit zijn belangrijke signalen. Het lijkt mij goed om hierover verder te praten en waar nodig in actie te komen. Natuurlijk zijn ouders en cliënten ongerust. En natuurlijk is samenspraak met cliëntenraden hierover nuttig. Dat kan altijd beter. Ik wil hierover ook graag verder praten met de leden van de VGN.”

Uitdagingen in werk

Wat heeft voor Theo meegewogen om in deze nieuwe functie te stappen? Theo: “De uitdaging om alle plannen die met veel energie op papier zijn beland, de visie, de akkoorden, de toekomstagenda, nu ook met evenveel energie weer van het papier af te krijgen. Deze plannen concreet maken, uitvoeren en zorgen voor resultaten. Ik ben constructief kritisch. Ik zoek de samenwerking en kan de verbinding leggen.”

Waarom heeft Theo deze stap genomen? “Ik werkte alweer 5 jaar bij VWS. Ik heb daar heel veel mooie dingen gedaan.

Deze vacature kwam voorbij en paste bij mijn interesses. Er gingen wel wat overwegingen aan vooraf: kan ik hier dezelfde invloed uitoefenen als bij de overheid? Uiteindelijk denk ik nu dat ik bij de VGN misschien wel veel meer het verschil kan maken.

Met mijn ambities om verder te werken aan akkoorden en missies. Hier is aandacht voor projecten en onderwerpen waar ik ook vanuit de overheid aan heb gewerkt. Visie 2030 en de Toekomstagenda gehandicaptenzorg. Werken aan een goede kwaliteit van leven voor mensen met een beperking. Onderwerpen als technologie, participatie, leren en onderwijs. Allemaal raakvlakken, maar vanuit een ander perspectief.”

Rol cliëntenorganisaties

Hoe ziet Theo de rol van cliëntenorganisaties bij zijn werk voor de VGN?

“Ik wil het gesprek aangaan met allerlei organisaties. Dat is in het verleden ook altijd zo geweest. Ik ben graag in contact met de mensen om wie het gaat. KansPlus is voor mij een natuurlijk aanspreekpunt. Dat was ook zo vanuit VWS, dat is het nu ook vanuit de VGN. Naast leder(in) als koepel. Het zou mooi zijn als we meer gericht met cliëntenorganisaties als KansPlus in contact kunnen komen over onderwerpen. Dan moeten we wel goed in beeld hebben wie we waarvoor kunnen benaderen. Precies weten wie we waarvoor kunnen benaderen. Cliëntenorganisaties kunnen ook zelf samen plannen maken over de toekomst gehandicaptenzorg, en die delen met de VGN. Door meer gezamenlijk aan de slag te gaan, kan het schuren. Maar door schuren gaat het ook weer shinen. Dus laten we daarvoor gaan: een gezamenlijke missie voor een beter leven van mensen met een verstandelijke beperking.”



Voetverzorging niet voor eigen rekening

Tekst: Gerrie Beumer

Bij ons Kennis- en adviescentrum stelde een lid van KansPlus een vraag over voetverzorging binnen de Wet langdurige zorg (Wlz). Zij is mentor en bewindvoerder van haar zwager. Hij woont bij een grote zorgaanbieder en heeft Wlz zorg in natura, indicatie VG4, wonen met begeleiding en intensieve verzorging. Haar zwager kan niet zelf zijn nagels knippen en voeten verzorgen. De zorgaanbieder heeft jaren geleden een pedicure ingeschakeld voor de voetverzorging van hem. Al die tijd bracht de zorgaanbieder de nota's hiervoor in rekening. Mag dit?

Het antwoord van KansPlus

Nee, dat mag niet. De kosten van de pedicure zijn in dit geval voor rekening van de zorgaanbieder. Immers de zorgaanbieder dient goede zorg te bieden. Het is aan de zorgaanbieder om te bepalen wie de voetverzorging of voetzorg die bij de Wlz-zorg hoort, op een verantwoorde manier kan bieden. Bij mensen zonder voetproblemen kan een verzorgende of een pedicure de voetverzorging bieden. De zorgaanbieder betaalt de kosten van de noodzakelijke voetverzorging of voetzorg die onderdeel is van de Wlz. Een zorgaanbieder mag voor die zorg geen kosten aan de verzekerde in rekening brengen, omdat het om verzekerde zorg gaat, zoals de Wlz zegt.

Alle noodzakelijke voetverzorging, met uitzondering van geneeskundige voetzorg, is te beschouwen als persoonlijke verzorging.

Als geneeskundige zorg nodig is, zoals bijdiabetesvoeten het geval kan zijn, dan is dit zorg vanuit de Zorgverzekeringswet (huisartsenzorg, ketenzorg).

In de zorgpolis van de verzekerde staat welke zorg wordt vergoed en hoe de procedure voor vergoeding is geregeld. Alléén voor mensen met verblijf en behandeling in dezelfde instelling geldt dat de geneeskundige zorg van algemeen medische aard, zoals de medische zorg bij bijvoorbeeld diabetesvoeten, óók onderdeel is van Wlz-zorg.

Zie ook de website van Zorginstituut Nederland.

In gesprek

De wettelijk vertegenwoordiger ging steeds opnieuw met de zorgaanbieder in gesprek over de nota's van de pedicure.

Ook de medewerker van het Kennis- en adviescentrum van KansPlus kon de zorgaanbieder niet overtuigen

van het gelijk van de bewindvoerder. Dit lukte pas met toelichting van de uitleg van Het Zorginstituut aan de betreffende manager. Uiteindelijk heeft de zorgaanbieder de kosten van de pedicure-behandelingen van de afgelopen vijf jaar terugbetaald aan de cliënt.

Voetverzorging hoort bij de Wlz-zorg, ongeacht hoe de zorg wordt verzilverd. Zelfs als cliënten wonen in een kleinschalige woonvorm zoals een ouderinitiatief of Thomashuis, komt de voetverzorging voor rekening van de Wlz. Het mag dan dus bekostigd worden (via de zorg verlenende instantie) met persoonsgebonden budget (PGB).

Reactie van de wettelijk vertegenwoordiger

Hoe hebben jullie dit proces ervaren?

"Stressvol en moeizaam. De manager handelde meer in het belang van de organisatie dan van de cliënt. Het voelde voor ons alsof men onder de claim uit wilde komen. Daarbij heeft men mij jarenlang niet juist geïnformeerd."

Hoe had de zorgaanbieder het beter kunnen aanpakken naar jullie toe?

"Ruiterlijk hun ongelijk erkennen in een open gesprek."

Wat hebben andere mensen aan dit verhaal?

"Wij hopen dat verwanten of wettelijk vertegenwoordigers die zich herkennen in ons verhaal, ook aan de bel durven trekken. Dit geldt in bepaalde situaties ook voor fysiotherapie, thuiszorg declaraties of tandheeskundige zorg. Wij vinden dat er een betere controle zou moeten zijn op naleving van de Wet op dit gebied. Ook zou er nog meer duidelijke voorlichting moeten zijn vanuit de zorgaanbieder over waar een cliënt binnen de Wlz precies recht op heeft."

Meer informatie

Vermoedt u dat u ten onrechte moet betalen voor bepaalde zorg of andere kosten? Neem contact op met het adviescentrum van KansPlus.

Het Kennis- en adviescentrum is bereikbaar van maandag t/m donderdag van 10.00 – 13.00 uur: (030) 236 37 50, advies@kansplus.nl



Fé en Santa Niall

Tekst en foto: Marike Kuperus



De kerstman thuis

Dus dit jaar een andere experience. Eerst boekjes met Santa's en dan een eigen voorspelbare Santa thuis. Langzaam wennen aan dingen, weten wat er gebeuren gaat en in kleine stapjes. De moeder van Fé heeft een plaatselijke Santa benaderd. Uitgelegd dat er echt een uitdaging ligt met een meisje met Down en twee jongens die compleet in paniek raken van dingen die niet veilig voelen. Santa begreep het belang en ook dat het dus heel anders moest.

In Ierland is Christmas het feest van het jaar. Overal kerstmannen, rendieren en sleeën. Hoogtepunt voor veel kinderen is de zogenaamde Christmas experience. Het wordt op veel plekken aangeboden. In feestzalen en winkels, bij scholen en toeristische locaties. Je boekt voor jouw kinderen op een passend moment de 'experience'. Dan loop je met elkaar langs kramen met kerstkabouters, met rendieren, met cadeautjes en lekkers. En aan het eind de ontmoeting met dé kerstman, met pak en baard en bel hohoho roepend.

Kerstmis ervaring

Vorig jaar hadden de ouders van Fé voor Fé en de jongens een experience geboekt bij een kasteelpark waar ze vaker komen. De eerste keer na de lockdowns. Dus voor alle kleuters eigenlijk een echt eerste Christmas event. In de buitenlucht en zonder al te veel toeters en bellen. Het is al spannend genoeg. De tweeling houdt niet van onvoorspelbare gebeurtenissen. Ze hebben door hun vroeggeboorte een 'sensory processing disorder'. Dat maakt dat nieuwe en onverwachte prikkels echt heel erg eng en lastig kunnen zijn.

Het was geen succes. Toen de kerstman hohoho roepend verscheen op het pleintje met wachtende gezinnen raakte de tweeling helemaal overstuur. Fé op haar beurt rende onmiddellijk de andere kant op, draaide zich nog even om, zwaaide en zei bye bye Santa. Er zat niet veel anders op dan een tijdje spelen in de doodstille speeltuin en weer op huis aan.

Santa heet Niall. Hij is groot en kaal en stottert. Niall komt als Niall de eerste keer gewoon op bezoek. Bezoek is er vaker. Hij komt een tweede keer met alleen een kerstmanbroek aan. In Ierland dragen wel meer mannen maffe broeken. Het derde bezoek is in pak met zijn eigen kale Niall hoofd en dan de vierde keer met baard en muts.... Hopelijk is dan voor de jongens de kerstman voldoende van enge magie ontdaan en kunnen ze er een beetje van genieten. Fé zal het allemaal wel leuk vinden.

Prikkel verwerking stoornis

Een sensory processing disorder is niet alleen lastig met Kerst. Het is altijd flink piekeren over hoe en wat er wel kan. Niet alleen met de kerstman, maar ook met school, met sportclubje, met alles wat onwennig is. Daarover nadenken, voorbereiden, overal navragen, dat is eigenlijk complexer dan een meidje met Down. Het isoleert ook omdat iedereen om je heen vraagt of je ook naar het kleuter-spookhuis in het dorp komt ...nou nee...of elkaar treft bij de dorps-Santa, nee dus. Maar weinig mensen begrijpen wat het vraagt.

Kerstman Niall begrijpt dat wel. En is bereid tijd te steken in twee jongens en een meisje en hun ouders. Voor mij is er voor de 100ste keer grote waardering voor al die mensen en clubs die er gewoon zijn voor iedereen voor wie de vanzelfsprekendheden niet vanzelfsprekend haalbaar zijn. Deze kerstgroet is voor Santa Niall.



De Wet zorg en dwang en de stem van de cliënt



Tekst: Dorien Kloosterman, illustratie: Amy Besten

De Wet zorg en dwang (Wzd) is er sinds 2020. De Wzd gaat over gedwongen zorg voor mensen met een verstandelijke beperking. De wet regelt wat jouw rechten zijn als je onvrijwillige zorg ontvangt. Onvrijwillige zorg is zorg waar jij of je vertegenwoordiger niet mee instemt. Het is zorg die je niet wilt, maar die je wel moet krijgen. Er worden nu veel bijeenkomsten gegeven over de Wet zorg en dwang. De bijeenkomsten hebben de naam 'De stem van de cliënt'. En zijn onderdeel van het project 'De stem van de cliënt' van het ministerie van VWS.

Voor wie zijn deze bijeenkomsten over de Wzd?

De digitale bijeenkomsten over de Wzd zijn er voor mensen met een beperking, voor naasten. Maar ook voor mensen met een beperking en naasten die in een cliëntenraad zitten. De bijeenkomsten voor raden zijn aparte bijeenkomsten.

We merken dat de Wzd nog niet zo goed bekend is. Dat komt ook door twee jaar corona. Veel mensen met een beperking, naasten, maar ook medewerkers weten niet goed dat de Wzd er is. En welke gevolgen de Wzd kan hebben op het dagelijks leven van mensen met een beperking. Zij krijgen nog steeds gedwongen zorg. Omdat dat makkelijk is. Of omdat er niet over wordt nagedacht.

Er is eerder al veel verteld over de Wzd. Waarom moet dat nu weer?

Vanuit het project is een vragenlijst uitgezet over de Wzd. Onder de achterban van KansPlus en andere organisaties. We hebben 443 reacties ontvangen in de maanden augustus en september, waarvan 227 van familieleden en 38 van mensen met een beperking zelf. Op de vraag wat mensen weten van de Wzd, vertelden 75 mensen nog nooit van de Wzd gehoord te hebben. De overige mensen hebben wel van de Wzd gehoord, maar er weinig mee te maken gehad. Deze resultaten gaan we delen met het ministerie. Omdat er een tweede evaluatie van de Wzd aankomt. Wij vinden het heel belangrijk dat mensen met een beperking en naasten daar ook worden gehoord.

Waarom de titel 'de stem van de cliënt'?

Deelnemende organisaties als KansPlus, Ieder(in),



LFB en het LSR vinden het belangrijk dat de stem van mensen met een beperking (cliënten) en naasten gehoord wordt.

Bij alles wat er gebeurt rond de invoering van de wet. Nu zijn vooral de professionals, artsen en grote instellingen bezig met de Wzd.

De Wzd is juist in het leven geroepen om de rechtspositie van mensen met een beperking te versterken.

Wat wordt er nu verteld en op welke manier?

Er is een begrijpelijke presentatie met een aantal filmpjes. Bij de bijeenkomst geven we de presentatie. Ook beantwoorden we vragen. Na afloop ontvangen de deelnemers de presentatie. Later krijgen zij de brochure Wet zorg en dwang toegestuurd.

Wat is de belangrijkste boodschap?

Je moet op de hoogte zijn van de Wzd en weten wat je rechten en plichten zijn.

Meer informatie?

Hier zijn brochures over de Wzd gratis te downloaden - informatie voor mensen met een verstandelijke beperking, informatie voor familie en informatie voor zorgprofessionals: <https://www.kansplus.nl/webwinkel-en-downloads/>

Colofon

PlusPunt is een uitgave van KansPlus, Belangennetwerk verstandelijk gehandicapten. PlusPunt verschijnt vier keer per jaar.

Oplage

4.500

ISSN

2212-2621

Tarieven 2021

Lidmaatschap KansPlus: € 39,50
Familielidmaatschap: € 49,50
Gezinslidmaatschap: € 5,00
(alleen voor bestaande leden)
Abonnement PlusPunt: € 27,50

Mededelingen over het beëindigen van het lidmaatschap dienen schriftelijk aan het Landelijk Bureau te worden doorgegeven voor 1 oktober. Voor losse abonnees geldt een opzegtermijn van drie maanden.

Foto voorpagina

Mooi Leven Huis Bennekom

Redactie

Sandra Overbeek (Buro Opaal), Marion Thielemans en Dickie van de Kaa

Redactieadres

KansPlus, Postbus 408, 3990 GE Houten
(030) 236 37 44, pluspunt@kansplus.nl,
www.kansplus.nl

PlusPunt digitaal ontvangen?

Meld u aan via pluspunt@kansplus.nl

Vormgeving en drukwerk

MEO

Deadline kopij

Kopij voor nummer 70 dient uiterlijk 6 februari 2023 binnen te zijn bij de redactie.



Met een extra gift helpt u mee

KansPlus komt op voor mensen met een verstandelijke beperking en hun netwerk. Op verschillende manieren zetten we ons in voor het bevorderen van een goede kwaliteit van leven voor mensen met een verstandelijke beperking.

Wij zijn sterk in:

Belangenbehartiging. Zowel landelijk als lokaal in de richting van de politiek, zorgaanbieders en andere beleidsbepalende organen en organisaties. Dienstverlening. Ondersteuning en advisering van individuele leden via het Kennis- en adviescentrum en ondersteuning van cliëntenraden en familieverenigingen via VraagRaak. Ontmoeting. Recreatieve activiteiten voor mensen met een verstandelijke beperking, ledenvergaderingen en themabijeenkomsten.

Help mee en doneer!

Bent u geen lid maar wilt u ons toch financieel steunen? Word dan donateur. Met uw donatie, eenmalig of structureel, helpt u mee aan een waardevol leven voor mensen met een verstandelijke beperking en hun naasten. Kijk op <https://www.kansplus.nl/over-kansplus/donateur-worden/>

Wilt u liever zelf een gift overmaken? Dat kan! Op rekeningnummer: NL49RABO0159 376769, ten name van: KansPlus. Onder vermelding van: Donatie aan KansPlus.

KansPlus is een Algemeen Nut Beogende Instelling: ANBI. Dit betekent dat u een gift op uw aangifte Inkomstenbelasting als aftrekpost kunt opvoeren.

Als u het werk van KansPlus in de toekomst wilt steunen, kunt u KansPlus opnemen in uw testament. Er zijn o.a. twee mogelijkheden:

- u laat KansPlus een vaststaand bedrag na (een legaat)
- u benoemt KansPlus als erfgenaam voor een deel van de erfenis.

Alle bedragen - kleine en grotere - zijn welkom.

Wilt u de mogelijkheden bespreken? Neem dan contact op met Dickie van de Kaa, directeur van KansPlus via 030-2363744.

