

075

18^e jaargang, juni 2024. PlusPunt is een uitgave van KansPlus



ZEG'S

over (mede)
zeggenschap

**Levenslange en
levensbrede beperking**

Palliatieve zorg

ABCDate en ABCMaatje

**Nationale Strategie
VN-verdrag handicap**

Digitale inclusie

ZORG REGELEN VOOR KINDEREN MET EEN LEVENSLANGE EN LEVENSBREDE BEPERKING	03
PALLIATIEVE ZORG EN EEN VERSTANDELIJKE BEPERKING	05
DE OMA VAN FÉ	06
ZEG'S ABCDATE EN ABCMAATJE	07
ZEG'S SAMENSTERKDAG 2024 IN ARNHEM!	08
ZEG'S WERKEN AAN EEN SAMENLEVING VOOR IEDEREEN	09

ZEG'S OEFENEN MET ZELFSTANDIG REIZEN	10
WET ZORG EN DWANG MOET BEGRIJPELIJKER EN DUIDELIJKER	11
DIGITALE INCLUSIE	12
LEDENGROEPEN KANSPLUS OVER 'MOEDERHART'	13
ACHTER DE SCHERMEN	14
HET KANSPLUS CAFÉ	15

Beste lezer,



Welkom bij PlusPunt, het platform van KansPlus dat ouders, verzorgers en hun naasten ondersteunt en verbindt in de zorg voor hun dierbaren met een beperking.

Het verzorgen van een familielid met een beperking is een levenslange

en levensbrede toewijding. Deze zorg daagt ons uit, inspireert en verrijkt, maar zorgt ook voor uitdagingen en zorgen. Velen van u zetten zich met toewijding in voor een familielid die uw zorg zo hard nodig heeft.

Een aantal van ons heeft te maken met wetgeving zoals de Wet zorg en dwang. De Wzd biedt ons richtlijnen en kaders om de rechten en het welzijn

van onze dierbaren te waarborgen. In dit nummer wordt ingegaan op deze wet.

Bij vragen mag u altijd het Kennis- en adviescentrum KansPlus-VraagRaak bellen. De mensen daar proberen uw vragen zo goed mogelijk te beantwoorden. Het Kennis- en adviescentrum is een bron van expertise die ons kan helpen bij het zoeken naar antwoorden en oplossingen.

De film Moederhart, waarin de liefde en zorg centraal staan, is door verschillende ledengroepen bekeken en besproken. De film gaat over kracht, moed en doorzettingsvermogen die we allemaal regelmatig nodig hebben.

Voor u ligt een mooie PlusPunt met verhalen, inzichten en adviezen. Veel leesplezier!

Annette van de Dries
Bestuur KansPlus

Zorg regelen voor kinderen met een levenslange en levensbrede beperking

Tekst en foto's: Buro Opaal



Het ministerie van Volksgezondheid Welzijn en Sport (VWS) werkt aan een plan voor het verbeteren van de gehandicaptenzorg: de Toekomstagenda. VWS werkt hier samen aan met mensen met een beperking, naasten en cliëntenorganisaties. Zo werkt KansPlus mee bij het onderdeel 'Ondersteuning van thuiswonenden met een levenslange en levensbrede beperking'. Lian Roovers is bestuurslid van KansPlus en moeder van 3 kinderen waarvan 2 met een ernstige beperking. Lian zet haar ervaringen met het organiseren van zorg in bij de pilot van VWS over dit thema.

Een rustige straat in Etten-Leur waar twee huizen aan elkaar verbonden zijn. Hier wonen Lian Roovers (60) en zoon Nick (30 jaar). Ook zoon Kaj (25) en Lians partner Tijn woonden hier.

Bij binnenkomst krijg ik direct een rondleiding. Het is veel, indrukwekkend, kleurrijk, ik zie allerlei hulpmiddelen en aanpassingen, hoekjes, gangen, etages. En ik zie Nick, met iemand van 'Team Nick'.

Team Nick

Nick heeft een zeer ernstige verstandelijke beperking als gevolg van een stofwisselingsziekte. Hij heeft 24/7 zorg nodig. Nick woont op de benedenverdieping van het huis naast Lian. Daar is alles wat hij nodig heeft om te kunnen leven, verzorgd en vermaakt te worden. Boven is de etage ingericht voor zijn zorgverleners. Hier kunnen zij slapen. Lian heeft de zorgprofessionals via Indeed geworven. Zij regelt dit met persoonsgebonden budget (PGB) vanuit de Wet langdurige zorg (Wlz).

Mantelzorgwoning versus B&B

De benedenverdieping in het woonhuis ernaast is een ontmoetingsplek geworden en de etage erboven was voor zoon Kaj (25). Kaj heeft MCDD. Lian en Tijn hebben lang voor Kaj gezorgd. "Tijn woonde beneden en Kaj zoveel mogelijk zelfstandig op de eerste verdieping. Een aantal jaar geleden gaf Kaj aan dat hij elders wilde gaan wonen. We hebben hem laten wennen aan zelfstandigheid. Kaj woont nu in een regulier jongerenproject"

De woning van Kaj is nu een B&B (zodat Kaj ook terug kan komen) en Tijn is verhuisd. Lian heeft in de garage een tiny house (mantelzorg)woning.

Zorg op maat zelf regelen

"Wij hebben er altijd alles aan gedaan om ervoor te zorgen dat onze zoons een goed leven hebben. Voor Nick paste het reguliere zorgaanbod niet. Daarom is een aanleun (mantel)zorgwoning gebouwd en de zorg zelf geregeld via PGB. We hebben veel moeten doen om de constructie goed te regelen. Dan loop je vooral tegen regels én onvoldoende kennis bij de gemeente aan."

Toch is het regelen van levenslange en levensbrede ondersteuning voor Kaj een grotere klus dan voor Nick. "Kaj vindt dat hij zelfstandig is. Maar Kaj is een zorgmijder, hij heeft angsten, goed eten en zichzelf verzorgen blijft lastig en sociaal-emotioneel heeft hij een achterstand. Hij kan veel, maar hij heeft structuur en duiding nodig om een goed leven te kunnen leiden.

Dat weten we, dus zijn we voordat Kaj 18 werd van alles gaan regelen. Zo hebben we een beschermende maatregel aangevraagd bij de kantonrechter. Met zo'n maatregel loopt als het ware ouderlijk gezag door. Als curator blijven we hem bijstaan in voor hem lastige beslissingen."

Moeder zijn

Wat betekent dit regelen van zorg voor jou als moeder? "Nick heeft een progressieve stofwisselingsziekte. Hij zou maar 1 jaar oud worden en nu wordt hij 30 in september. In de eerste jaren sta je dan echt in een soort afwacht-stand. Maar hoe lang moet je wachten voordat je gaat anticiperen en investeren in ontwikkeling? Op een gegeven moment moet je de draad oppakken en dingen gaan regelen, ook in je eigen leven."

"Kwaliteit van leven is belangrijk. Als het gaat om Nick, Nick lijdt. Laatst was hij weer heel ziek en het is verschrikkelijk om zijn pijn, paniek en radeloosheid te zien. Hij snapt het niet, het overkomt hem. Nick heeft een laag niveau en is wilsonbekwaam. Ik ben verantwoordelijk, maar mag niet voor Nick beslissen dat het klaar is. Dat is vreselijk."

PGB voor maatwerk

Wat zijn volgens Lian de knelpunten bij het regelen van zorg? "Zorg is maatwerk. Ik ben heel blij met PGB, waarmee ik zelf zorg op maat kan organiseren. Het georganiseerde zorgaanbod van aanbieders is feitelijk overal hetzelfde. En de protocollen en richtlijnen waar zorgaanbieders en diens medewerkers zich aan moeten houden, staan vaak haaks op wat nodig is. Dus ik ben blij dat ik mijn eigen personeel voldoende kan werven."

"Voor Kaj pakt dat ook goed uit. Hij kan met zijn PGB zelfstandig wonen. Zonder directe zorg van ons als ouders. Al blijven we wel degene bij wie Kaj zich het meest veilig voelt."

Gelukkig ondanks een moeilijke rol

Lian is gegroeid in haar leven met de zorg voor haar kinderen. "Ik heb geen carrière kunnen maken, maar ik ben wel gelukkig. Ik heb alles nu goed georganiseerd, maar dat kan morgen weer anders zijn. Ik moet wel de tijd hebben en flexibel blijven en bijspringen waar nodig. Ook om het voor het team veilig te houden, doen wij zelf de minder leuke dingen. De artsbezoeken en de noodzakelijke lichamelijke verzorging die Nick absoluut niet prettig vindt. Nick vergeet niet wat wij hem hebben

'aangedaan' en dus heeft hij ons liever niet in de buurt. Dat doen we om het team veilig te houden, voor Nick dus, het is een niet leuke rol."

Wmo beter maken

De pilot van VWS 'levenslang en levensbreed in de Wmo' heeft als doel om de Wmo voor de gebruikers te verbeteren.

"Wat goed is aan de Wmo is dat het primair gericht is op de maatschappij en niet op zorg. Maar het past alleen (nog) niet in de huidige samenleving, die individualistisch ingericht is. Er wordt een beroep gedaan op sociale samenhang en op netwerken, op informele zorg van naasten. Maar er zijn niet zoveel mensen met wie je de zorg kunt delen als je kind zich anders ontwikkelt."

Daarnaast moet met expertise gekeken worden naar levenslange en levensbrede zorgvragen. "Wie bepaalt de zorg- of ondersteuningsvraag? Wmo-consulenten zijn generalisten. Complexe en domein overstijgende vragen van de doelgroep kunnen moeilijk per gemeente beantwoord worden. Daar zijn (naast visie) ook regionale expertisecentra voor nodig, denk ik."

"Er is aandacht voor mantelzorgers, maar je richten op het individu 'de mantelzorger' is gek. Mantelzorg gaat niet om die persoon, 'een ouder of verwant' van, maar om het steunsysteem om de persoon met beperking. Het is belangrijk om hier anders naar te kijken."

KansPlus kan 1-pitters verbinden

"Ik ben niet de enige die het zo heeft geregeld. Er zijn veel meer 1-pitters. Ik zou graag zien dat KansPlus ook voor hun iets kan betekenen. Dat we signalen van onderaf collectief kunnen delen. Het is nodig dat mensen zich verbinden en we ons zo ook meer zichtbaar maken. Daar zit kracht."



Palliatieve zorg en een verstandelijke beperking

Tekst: Elly Herbschleb-Voogt, foto: iStock

Bij het Kennis- en adviescentrum KansPlus/VraagRaak komen op dit moment niet vaak vragen binnen die gaan over palliatieve zorg. We verwachten dat dit zal veranderen omdat ook mensen met een verstandelijke beperking steeds ouder worden. Er zijn wel vragen over medische zaken met het onderliggende probleem: Hoe ver moeten we gaan met onderzoeken en behandelingen als iemand ouder wordt en bijvoorbeeld lijdt aan dementie?

Wanneer spreken we van palliatieve zorg

Iemand wordt als 'palliatief' gezien, wanneer er geen genezing mogelijk is. De persoon is ziek en zal aan de gevolgen van de ziekte overlijden. Maar we weten niet precies wanneer. De palliatieve fase kan jaren duren. Bij palliatieve zorg staat het welzijn en de kwaliteit van leven van de persoon voorop. Dus er worden over het algemeen geen belastende onderzoeken en behandelingen meer gedaan. Hier hebben de persoon zelf en zijn naasten natuurlijk ook iets over te zeggen. Er bestaat bijvoorbeeld wel palliatieve chemo, gericht op het verlengen van het leven.

Verstandelijke beperking

Mensen met een verstandelijke beperking worden dankzij goede (medische) zorg steeds ouder. Bij deze mensen komen helaas levensbedreigende ziekten en andere gebreken gemiddeld 15 jaar eerder voor dan bij mensen zonder een verstandelijke beperking.

Niet alleen ouderen, ook jongeren met een verstandelijke beperking kunnen zodanig ziek zijn dat ze al op jonge leeftijd geen behandeling meer kunnen ondergaan. Bijvoorbeeld bij stofwisselingsziekten of ernstige vormen van epilepsie.

Meedenken over zorg en behandelingen

Het is afhankelijk van de mate van verstandelijke beperking in hoeverre iemand zelf kan meedenken of meebeslissen over de zorg en behandelingen. Bij mensen die geheel wilsonbekwaam zijn zal de curator of de mentor de beslissingen moeten nemen. Voor zover mogelijk, in samenspraak met de persoon zelf en met de naasten.

Meerdere deskundigen betrokken

Bij mensen in de palliatieve fase, zijn in de zorgorganisatie meerdere deskundigen betrokken: de persoonlijk



begeleider, een verpleegkundige, een gedragskundige en een arts verstandelijk gehandicapt (of als die er niet is een huisarts). Mogelijk zijn ook andere therapeuten en geestelijke verzorgers in beeld.

Het advies is: ga zoveel mogelijk in gesprek over de mogelijkheden. Moet er een niet reanimeren verklaring komen? Ga je iemand nog verwijzen naar het ziekenhuis voor onderzoeken en behandelingen? Behandel je infecties? Hoever ga je met het behandelen van epilepsie? Wil je beademen of kunstmatige voeding toedienen? Erg belangrijk is dat die afspraken duidelijk worden vastgelegd in het zorgplan en dat die afspraken bij alle medewerkers in het hele zorgteam bekend zijn.

Mijn zus met Downsyndroom (67) is al enige jaren palliatief. Mijn ervaring is dat een rustige omgeving met veel structuur en goede verpleegkundige zorg heel goed werkt. Daarnaast zijn goede voeding, fysiotherapie en belevingsgerichte dagbesteding voor haar erg belangrijk.

Meer informatie

Voor wie meer wil weten over zorg voor mensen met een verstandelijke beperking in de laatste levensfase:

- Het gesprekshulpmiddel 'SamenSprak' ondersteunt het gesprek van mensen met een verstandelijke beperking, hun begeleiders en naasten over de zorg die zij in de laatste fase van hun leven willen ontvangen: <https://levenseinde.avans.nl/2022/09/16/samenspraak-een-gesprekshulpmiddel-voor-gezamenlijke-besluitvorming-bij-mensen-met-een-verstandelijke-beperking/>
- Palliaweb - website over palliatieve zorg: <https://palliaweb.nl/zorgpraktijk/mensen-met-een-verstandelijke-beperking>

Fé is niet alleen

Tekst en foto: Marike Kuperus

Toen Fé geboren werd - nu acht jaar geleden - was in een dag duidelijk dat haar toekomst anders zou zijn dan die van andere meisjes. Net iets andere oogjes, net iets andere teentjes. Dit baby'tje had een chromosoompje meer. Dat was natuurlijk schrikken en wennen aan een nieuwe werkelijkheid, maar er was ook onmiddellijk duidelijk dat er hulp zou zijn. De Ierse kinderarts regelde in diezelfde dag dat kleine Fé werd opgenomen in het Ierse Downsupport programma: fysiotherapie, speltherapie, taalsteun en ook financiële hulp. Het was er vanaf de eerste dag. Zonder bureaucratie.

De broertjes van Fé

Fé is nu acht en heeft inmiddels drie broertjes. Ook bijzondere kindertjes, maar dat zie je niet. De tweeling van bijna zeven heeft lang niet gepraat. Kon toen ineens in één jaar praten, lezen en rekenen. Ze kennen nu op hun 7e de complete Ierse landkaart en alle landen op de wereld, de planeten met specificaties en alle vogels in de tuin met voor- en achternaam. Ze vinden patronen en gewoontes veilig en belangrijk. Kunnen erg overstuur raken als het teveel of te anders is. Op de kleuterschool met alle drukte van kinderen en verplichte meedoe-momenten ging het in twee dagen fout. Ze hebben ook vandaag bij het lesprogramma van groep 3 of 4 niet veel te zoeken.

De jongste van vier is een stevig ventje dat als twee druppels water op Fé lijkt, maar dan zonder de speciale ogen of teentjes. Hij knuffelt, holt, lacht en is dol op de vijver, z'n zus en op appels, maar is bijna non-verbaal en heeft veel repetitieve bewegingen. Hij zit ergens op het autistisch spectrum. Op een gewone kleuterschool past hij echt niet.

Fé leert de jongste knuffelen

De vader en moeder van Fé hebben vorig jaar besloten het onderwijs grotendeels thuis te geven. Deze vier kindertjes leren voorlopig veiliger en beter met én van elkaar. Eén van de tweeling heeft Fé leren lezen. Dat vond hij namelijk belangrijk. Fé leert de jongste knuffelen en samen stenen gooien. Met elkaar leren ze de wereld verkennen. De bibliotheek, de supermarkt, het strand en de oceaan. Het geeft meer rust. Het onderwijs kan beter afgestemd op waar ze zitten.



Meer hulp nodig

Het is ook een zware keus. De ouders van Fé hebben nooit vrij. Hoezeer de kinderen ook aan elkaar verknocht zijn, vaak hebben ze net even iets anders nodig: rustig worden mét muziek, of juist rustig worden van stilte. Iedereen bij elkaar, of even je eigen weg. En er is elke dag wel een moment waarop één van de jongens overstuur raakt, Fé onbewaakt iets gevaarlijks kan doen, en je als moeder of vader de taaloefeningen moet afwegen tegen de was of werk. Meer hulp, specifiek voor autisme, is nodig.

Anders dan bij Fé's duidelijke Down moet je op een officiële autisme-diagnose in Ierland nu ruim twee jaar wachten. Er is een tekort aan (onderbetaalde) therapeuten, gezinshulpen, begeleiders. Via de bureaucratische lijn lukt het voorlopig niet. Dan helpt Fé's duidelijke Down en de doe-maar-gewoontmentaliteit van het Ierse platteland. De therapeuten van Fé nemen bij toerbeurt de anderen mee. Fé is niet alleen.

ABCDate en ABCMaatje

Tekst: Buro Opaal, illustratie: ABCDate

Als je zorg ontvangt van een aangesloten organisatie kun je deelnemer worden bij ABCDate. Als je geen zorg krijgt kun je je melden bij ABCMaatje.

ABCDate is een website én app voor mensen met een verstandelijke beperking. Je kunt er op een veilige manier nieuwe mensen leren kennen. Online kun je chatten met mensen in heel Nederland. ABCDate organiseert ook leuke activiteiten. Door heel Nederland geven we gezellige avonden waar je naar toe kunt komen. Ook hebben we leuke uitjes. Zo gaan we bijvoorbeeld met elkaar naar het museum of een voetbalwedstrijd.

Veiligheid

ABCDate vindt veiligheid erg belangrijk. Op de website vind je alleen echte profielen. Je ziet geen persoonlijke gegevens van elkaar. Ook is er een helpdesk die van 's ochtends vroeg tot 's avonds laat ondersteuning biedt aan de leden van ABCDate. Alle activiteiten worden begeleid door onze contact coaches. Zij helpen de deelnemers bij het contact maken met anderen. Tijdens de activiteiten praten we ook regelmatig over vriendschap en relaties.

Meedoen

Je kunt alleen meedoen met ABCDate als de zorgorganisatie waar jij begeleiding van krijgt, een licentie

heeft bij ABCDate. Op www.abcdater.nl vind je een kaart waarop je ziet welke zorgorganisaties aangesloten zijn bij ABCdate.

ABCMaatje

Als je geen zorg krijgt kun je je melden bij ABCMaatje. ABCMaatje werkt op eenzelfde manier als ABC-date.

Lid worden van ABCMaatje is gratis!

Je kunt je aanmelden bij ABCMaatje als je:

- een verstandelijke beperking hebt
- 18 jaar of ouder bent
- geen begeleiding krijgt van een zorgorganisatie voor mensen met een verstandelijke beperking
- je een mantelzorger hebt, die jou bij het gebruik van ABCMaatje kan helpen.

Kijk op www.abcmatje.nl voor het aanmeldformulier.



ABCDate tegen eenzaamheid

Mensen uit de zorg voor mensen met een verstandelijke beperking, de wetenschap, ervaringsdeskundigen en het team van ABCDate kwamen in april 2024 bij elkaar om te praten over eenzaamheid.

Eenzaamheid

Eenzaamheid is als je niet echt een band voelt met andere mensen. Of je hebt minder contact met andere mensen dan je wenst. Het is wat anders dan alleen zijn. Dat vinden veel mensen helemaal niet erg. En het is soms best goed om even alleen te zijn. Als je je eenzaam voelt, heeft dat invloed op je gezondheid, welzijn en kwaliteit van leven.

Expert

Paul van Trigt van de Universiteit Leiden vertelde hoe de wetenschap tegen dit probleem aankijkt. Hij leidt een onderzoek naar de hulp die ABCDate en andere organisaties bieden. Hij onderzoekt wat voor positief effect het op mensen heeft. "Mensen met een licht verstandelijke beperking zijn vaker eenzaam dan anderen", vertelt Paul van Trigt. "Sommige mensen kunnen door hun beperking minder goed met bepaalde zaken omgaan. Maar eigenlijk weten we nog steeds niet goed waarom mensen met een licht verstandelijke beperking vaker eenzaam zijn."

Lieke

Ervaringsdeskundige Lieke Derksen vertelde over haar eigen leven. "Mensen met een verstandelijke beperking zijn inderdaad vaker eenzaam dan mensen zonder een beperking. Dat komt omdat ze anders zijn en niet goed begrepen worden. Hierdoor maken ze minder snel vrienden. Ook vertrouwen ze mensen sneller. Daar maken andere mensen soms misbruik van."

"In mijn zorgplan stond het doel om mijn netwerk uit te breiden. Helaas had ik vervelende dingen online meegemaakt. Mijn begeleider heeft toen gezocht naar een veilige website. Zij heeft ABCDate gevonden. Toen ben ik lid geworden."

Lieke heeft een relatie met Roeland die zij heeft leren kennen via ABCDate. Maar ze blijft lid: "Ja, want ik zoek nog leuke vriendinnen. Iemand waar je goed mee kan kletsen. Of samen een terrasje pakken of shoppen.

Ik kijk ook graag naar de filmpjes van ABCDate. Die vind ik heel inspirerend. En er zitten fijne tips in."

Zorg

Mensen die in de zorg werken wilden graag weten hoe ze hun cliënten kunnen helpen als ze eenzaam zijn. Ze vinden ook dat er meer aandacht voor hulpmiddelen moet komen omdat er steeds minder begeleiders zijn. Ze willen vaker ervaringen uitwisselen met mensen van andere zorgorganisaties. ABCDate kan dat mogelijk maken.

Toekomst

Er komt dus meer aandacht voor eenzame mensen met een verstandelijke beperking. ABCDate en ABCMaatje doen ook mee met 'Eén tegen eenzaamheid', een programma van de overheid.

SamenSterkdag 2024 in Arnhem

Tekst en foto: Buro Opaal

Op vrijdag 1 november is de SamenSterkdag 2024. Noteer deze datum alvast in jouw agenda, want het wordt weer een mooie dag. Dit jaar vindt de SamenSterkdag namelijk plaats op Papendal in Arnhem.

Papendal is een bijzondere locatie. Het is de belangrijkste locatie voor onze Nederlandse topsporters. Zij trainen daar nu voor de Olympische en Paralympische Spelen. Die vinden deze zomer plaats in Parijs.

We zijn erg blij dat we iedereen op deze plek mogen uitnodigen voor de SamenSterkdag.

Het bruist van de energie en inspiratie en dat kunnen we goed gebruiken.

Op de SamenSterkdag gaan we weer samenwerken voor een goed leven voor mensen met een beperking. Gezondheid, sport en bewegen zijn daar een belangrijk onderdeel van!

Wanneer kan je je aanmelden?

Aanmelden kan nu nog niet. Eind augustus, na de Olympische Spelen, verspreiden we de uitnodiging met het programmaboekje voor het congres. Je kunt je dan ook aanmelden voor de dag.

**Terugkijken naar 2023**

In de tussentijd kun je terugkijken naar de SamenSterkdag 2023. Dit mooie filmpje laat zien hoe geslaagd de dag toen was: <https://samensterkdag.nl/samensterkdag-2023/>

Op de hoogte blijven?

Ontvang je nog geen nieuwsbrieven van de SamenSterkdag zelf? En wil je wel goed op de hoogte blijven? Meld je dan aan voor nieuwsbrief. Dat kan op de website van de SamenSterkdag. Hier vind je nog veel meer informatie: <https://samensterkdag.nl> KansPlus, LFB, Leder(in) en LSR houden je ook op de hoogte via website, mails en sociale media.

Werken aan een samenleving voor iedereen



Tekst en foto: Buro Opaal

Nederland wil een samenleving voor iedereen zijn. Niemand mag zich gehandicapt voelen. Iedereen moet naar school kunnen, met de trein kunnen reizen en kunnen sporten. Het liefst zoveel mogelijk zonder hulp van anderen. Maar daar moet nog veel voor gebeuren. Wat er moet gebeuren staat allemaal in een plan van de regering. Dat plan heet de Nationale Strategie VN-verdrag handicap.

VN-verdrag handicap

Het VN-verdrag handicap gaat over de rechten van mensen met een beperking.

In de Nationale Strategie staat hoe we Nederland kunnen verbeteren voor mensen met een beperking.

De rechten uit het VN-verdrag handicap worden daarbij gebruikt.

Belangrijke rechten zijn bijvoorbeeld:

- 1. Alle mensen hebben dezelfde mensenrechten.**
Iedereen heeft evenveel kans op werk.
En iedereen kan naar school gaan.
Mensen hebben recht op een sociaal leven.
Zij kunnen op bezoek bij vrienden of bijvoorbeeld sporten.
- 2. Mensen hebben de vrijheid om zelf keuzes te maken.**
Zij mogen leven zoals zij zelf willen.
Mensen hebben recht op hulp bij het maken van hun eigen keuzes.
- 3. De samenleving is voor iedereen toegankelijk.**
Dat betekent dat iedereen kan meedoen.
Mensen kunnen gebouwen in en belangrijke apparaten bedienen.
Zij kunnen websites en apps gebruiken.
Informatie lezen en begrijpen.
Gebruik maken van het openbaar vervoer.
Werken, geld verdienen of genoeg geld hebben om van te kunnen leven.
Alle mensen kunnen opkomen voor hun rechten en weten hoe dat moet.

In 2040 is Nederland een samenleving voor iedereen

Nederland wil in 2040 een samenleving voor iedereen zijn. Daarom staat in de Nationale Strategie hoe het nu is voor mensen met een beperking. En hoe het moet zijn in 2040.



De verbeteringen voor mensen met een beperking worden bijgehouden.

Elke twee jaar wordt gekeken hoe het met het plan gaat. Zo kan de regering zien of de doelen in het plan gehaald worden.

NOOZO

NOOZO is een afkorting voor 'Niets Over Ons, Zonder Ons'. Het betekent dat de regering niet zomaar beslissingen kan maken over mensen met een beperking. Mensen met een beperking weten het beste wat goed voor hen is. Daarom werkten zij mee aan het maken van de Nationale Strategie. Ook bij het uitvoeren van de strategie blijven zij meedoen. Er is een Raad van advies waar mensen met een beperking in zitten. Deze raad kijkt of het goed gaat met de strategie. Verder werken alle ministeries van de regering samen met mensen met een beperking en hun naasten. En met organisaties die voor hen opkomen.

Zelf lezen

De Nationale Strategie VN-verdrag handicap staat online: <https://open.overheid.nl/documenten/6887876c-7427-4352-9a07-f798c9225358/file>

De Nationale Strategie legt heel duidelijk uit hoe Nederland werkt aan een inclusieve samenleving.

Ook voor cliëntenraden is dit een handig hulpmiddel.

Bij medezeggenschap over diverse onderwerpen waar zij mee te maken hebben.

KansPlus praat mee

De Nationale Strategie VN-verdrag handicap wordt uitgewerkt in werkagenda's. In de werkagenda staan de afspraken die de overheid de komende vijf jaar gaat uitvoeren. De afspraken gaan over allerlei

onderwerpen van het leven. Voor elk onderwerp zijn de komende tijd sprintsessies georganiseerd. In een sprintsessie praten mensen van cliëntenorganisaties 2 dagen over de maatregelen en afspraken. KansPlus en andere cliëntenorganisaties doen hieraan mee.

**Toegankelijk Openbaar Vervoer (OV)
Zo moet het zijn volgens de Nationale Strategie
VN-verdrag handicap**

Mensen met een beperking moeten zich zoveel mogelijk kunnen verplaatsen zonder hulp van anderen. Op een manier die zij zelf willen. Zij moeten zonder grote problemen naar school en werk kunnen gaan. Naar familie en sociale activiteiten, en op vakantie. Ouders met een beperking kunnen zelf hun kinderen naar bijvoorbeeld school of zwembad brengen. Alle vormen van het OV moeten toegankelijk zijn.

Er is informatie over de toegankelijkheid van de stations en vervoersmiddelen. De informatie is makkelijk te vinden en begrijpelijk voor iedereen.

Mensen kunnen zelf kaartjes kopen voor trein of bus. Als iemand vanwege een beperking niet kan reizen met het openbaar vervoer, is er altijd een andere oplossing. Bijvoorbeeld doelgroepenvervoer of een aangepaste auto of fiets.

Vervoer en vervoersmiddelen moeten betaalbaar zijn. Ook fietsers en wandelaars met een beperking kunnen zelfstandig reizen.

Oefenen met zelfstandig reizen

Tekst en foto: Buro Opaal

Voor mensen met een verstandelijke beperking kan het best spannend zijn om met de trein te reizen. De NS vindt het belangrijk dat iedereen zich welkom voelt in de trein. De NS heeft daarom het 'TreinTrainPakket' gemaakt. NS wil met dit pakket mensen met een licht verstandelijke beperking helpen en ondersteunen. Zodat ze met zelfvertrouwen en kennis een treinreis durven maken.

Een van de onderdelen van het TreinTrainPakket is de ervaringsreis. Iemand van de NS neemt dan een groep mensen mee op een station. Zij krijgen dan een rondleiding op het station en reizen samen een stukje met de trein. Ook kunnen zij alle vragen stellen die ze willen weten over het reizen met de trein.

Het TreinTrainPakket is ontwikkeld voor en met mensen met een licht verstandelijke beperking.

Jade was één van de deelnemers die mee was op de ervaringsreis op station Breda.

"Ik heb vandaag zelf een kaartje geregeld, dat vond ik spannend. Maar het is gelukt en nu ben ik best trots op mijzelf. We hebben uitleg gekregen over het reizen met de trein, dat was heel leuk."

TreinTrainPakket

Het TreinTrainPakket bestaat uit de volgende onderdelen:

- NS heeft samen met Steffie een online uitleg- en oefenmodule ontwikkeld. Kijk op: <https://trein.steffie.nl/nl/>.
- Steffie heeft voor NS een meeneemboekje 'Op reis met de trein' gemaakt met veel beeld en weinig tekst.
- Er is een Virtual Reality game ontwikkeld, om te oefenen met reizen met het openbaar vervoer. De game heeft verschillende levels en veel uitdagingen. Zo moet je bijvoorbeeld om kunnen gaan met een vertraging of het missen van een trein.
- En dan is er de ervaringsreis. Waarbij een collega van de NS deelnemers meeneemt.

Heb je interesse in het TreinTrainPakket? Organisaties of onderwijsinstellingen voor mensen met een verstandelijk beperking kunnen dan contact opnemen met de NS via: programma.toegankelijkheid@ns.nl



Wet zorg en dwang moet begrijpelijker en duidelijker

Tekst: leder(in), foto: Istock

Mensen met een verstandelijke beperking, hun vertegenwoordigers en zorgprofessionals zijn nog steeds onvoldoende op de hoogte van de Wet zorg en dwang. Dat blijkt uit onderzoek van organisaties KansPlus, leder(in), Alzheimer NL, het LSR, LFB en Per Saldo.

Aan het onderzoek hebben 441 mensen deelgenomen. Voor het merendeel naasten, of vertegenwoordigers van mensen met een psychogeriatrische aandoening (zoals dementie), een verstandelijke beperking of een aandoening als niet-aangeboren hersenletsel.

Bescherming grondrechten

Onvrijwillige zorg raakt mensen in hun zijn. Het leidt tot inperking van fundamentele grond- en mensenrechten. Deze rechten moeten goed beschermd worden. Zeker als mensen niet in staat zijn voor zichzelf op te komen. De Wet zorg en dwang (Wzd), die sinds 2020 geldt, doet dat nu onvoldoende, blijkt uit dit onderzoek.

Misverstanden en onveilige situaties

Het grootste probleem is dat zorgaanbieders mensen met een beperking en hun vertegenwoordigers nog steeds te weinig informeren over de Wzd. Ook over specifieke onderdelen van de Wzd, zoals het stappenplan, het recht op ondersteuning van een cliëntenvertrouwenspersoon of de mogelijkheid een klacht in te dienen. Door deze gebrekkige informatievoorziening wordt de rechtspositie van cliënten in de praktijk onvoldoende geborgd. In de gehandicaptenzorg schieten zorgaanbieders hierin nog meer te kort dan in de ouderenzorg.

Ook zorgprofessionals blijken nog steeds te weinig kennis te hebben over de Wzd. Dat kan in de praktijk leiden tot allerlei misverstanden, negatieve beeldvorming en onveilige situaties. Maar ook tot het te lang en onnodig toepassen van onvrijwillige zorg.

Wisselende ervaringen met onvrijwillige zorg

Van de respondenten heeft 70% te maken gehad met onvrijwillige zorg, zoals vrijheidsbeperking of gedwongen medicatie. Van deze groep heeft 35% de onvrijwillige zorg als slecht ervaren, 26% als goed en de rest had er geen mening over. Deze lage tevredenheid is er omdat onvoldoende afspraken



worden gemaakt over het toepassen van onvrijwillige zorg, tijdsduur, mogelijke alternatieven en momenten van evaluatie. En als ze wel worden gemaakt en vastgelegd in een zorgplan of ondersteuningsplan, worden ze niet altijd nagekomen.

Aanbevelingen

Cliëntenorganisaties pleiten ervoor dat zorgaanbieders meer en begrijpelijke informatie gaan geven aan al hun cliënten en hun vertegenwoordigers. In de wet moeten duidelijke momenten worden vastgelegd, waarop de informatie moet worden gegeven. Ook zorgverleners moeten beter worden voorgelicht over hoe zij de Wzd in de praktijk moeten uitvoeren en wat daarbij de rechten van de cliënt zijn.

Laatste stand van zaken: wetswijziging

Er is veel behoefte aan een vereenvoudiging en verduidelijking van de Wzd. Eind 2023 hebben de cliëntenorganisaties met andere organisaties en VWS bestuurlijke afspraken vastgelegd over de Wzd. In deze afspraken is nadrukkelijk aandacht voor een stevigere rechtsbescherming van cliënten. Zo zijn er afspraken gemaakt over het versterken van de positie van de cliëntenvertrouwenspersoon Wzd, en over het beter betrekken van cliënten en hun vertegenwoordigers bij het stappenplan en bij de evaluatie van het zorgplan.

Het ministerie van VWS werkt aan een nieuw wetsvoorstel waar de bestuurlijke afspraken een plek in moeten krijgen. Cliëntenorganisaties worden hier nauw bij betrokken, zodat vereenvoudiging niet leidt tot het afzwakken van de rechtspositie van mensen die te maken krijgen met onvrijwillige zorg.

- In het rapport lees je alle uitkomsten van het onderzoek en de bijhorende aanbevelingen. Het rapport is op de website van KansPlus te downloaden: www.kansplus.nl.

Digitale inclusie

Tekst: Han Mennen, foto: Istock

Nog steeds kunnen mensen met een beperking hun zaken met de overheid onvoldoende zelf regelen. KansPlus neemt deel aan het Gebruikersnetwerk Digitale Inclusie. Alle leden van het Gebruikersnetwerk hebben samen een brief aan de Tweede Kamer geschreven. Daarin roepen ze staatssecretaris Van Huffelen (digitalisering) op het mogelijk te maken om overheden die niet voldoen aan digitale toegankelijkheid een boete te geven.

In de brief heeft het Gebruikersnetwerk de Tweede Kamer zeven belangrijke aandachtspunten meegegeven:

1. De website en app van het Tijdelijk Noodfonds Energie zijn niet toegankelijk en gebruiksvriendelijk. Gebruik ervan kan leiden tot veiligheidsrisico's. Bovendien is het analoog indienen van een aanvraag niet mogelijk.
2. Het tempo waarin overheidswebsites en apps toegankelijk worden gemaakt is te laag. Extra versnelling is nodig.
3. De zestien belangrijkste overheidsapps moeten volledig toegankelijk worden (en niet 'toegankelijker' zoals de staatssecretaris zegt).
4. Onderzoek hoe de verplichte standaard DigiToegankelijk (EN 301 549) wél kan worden opgenomen in de inkoopvoorwaarden van de overheid.
5. Rapporteer periodiek over de voortgang van het Stappenplan Versnelling Digitale Toegankelijkheid.
6. Zet een landelijk expertisecentrum op voor het betrekken van de burger bij het ontwerpen van digitale dienstverlening, in lijn met het advies van Berenschot.
7. Maak – naar Zweeds voorbeeld – sanctioneren van overheidsorganisaties die niet voldoen, mogelijk.

Naar verwachting zal binnenkort in de Tweede Kamer opnieuw over dit onderwerp worden gesproken. Daarnaast is KansPlus, samen met EMB Nederland actief in overleg met het Ministerie van Binnenlandse zaken om DigiD toegankelijk te maken voor wettelijk vertegenwoordigers. Ook hierover zal gerapporteerd worden aan de Tweede Kamer.

Deelnemende organisaties in het Gebruikersnetwerk Digitale Inclusie zijn: KansPlus, EMB Nederland, Dovenschap, Dwarslaesie Organisatie Nederland, Hoormij, NVVS, Ieder(in), KBO-PCOB, Dit Koningskind, LFB, MIND, Oogvereniging, Sien en Spierziekte Nederland.



Ledengroepen van KansPlus over 'Moederhart'

Tekst: KansPlus, foto: Nousjka Thomas



'Moederhart' is een ontroerende documentaire van Nousjka Thomas, over een moeder van een zoon met meervoudige beperkingen. In de vorige PlusPunt was het interview te lezen met de moeder uit Moederhart, Tineke Sligting. In Moederhart worden op indringende wijze de vraagstukken waar een ouder tegen aanloopt in beeld gebracht. Voor leden van KansPlus zeer herkenbaar.

De documentaire was 9 mei jongstleden te zien bij de NPO. Voordat de film op tv in première ging heeft de producent ledengroepen van KansPlus de gelegenheid gegeven de film te bekijken. Een aantal ledengroepen heeft hier gebruik van gemaakt.

Na het bekijken van de film ging men met elkaar in gesprek. Namens KansPlus is Han Mennen als gespreksleider bij alle bijeenkomsten aanwezig geweest. Het aantal deelnemers varieerde per bijeenkomst van 12 – 60 personen. Gemiddeld 25 personen per bijeenkomst.

Herkenning

De film heeft op de deelnemers grote indruk gemaakt. Herkenning stond daarbij voorop. Het belangrijkste gespreksthema was: 'Wat als ik het niet meer kan... wie neemt de zorg over?' Daarbij kwam regelmatig naar voren dat ouders het gevoel hebben liever hun zoon of dochter te overleven. Het overdragen van de zorg is met name aan andere kinderen (broers of zussen), maar daar bestaan zeker zorgen over. 'Zij hebben ook recht op hun eigen leven.' Het netwerk blijkt vaak erg klein.

Enkele opmerkingen van bezoekers van de bijeenkomsten:

- Wat is die Tineke een sterke vrouw.
- Wij hebben ons voorgenomen 120 te worden.
- Mijn broer was 17 toen hij een ongeluk kreeg (NAH) en dat heeft mijn hele leven (ben nu 69) bepaald, dat wil ik mijn kinderen niet aandoen.
- Ik zorg nu voor mijn broer, dat was eigenlijk heel vanzelfsprekend.
- De grootste zorg is de kwaliteit van de zorg, die holt achteruit.
- We hebben behoefte aan handvatten voor als wij er niet meer zijn, de tool 'Wat als ik het niet meer kan?' helpt ons.
- De maatschappij zal zich moeten gaan ontfermen over deze groep.
- Het enorme personeelstekort wat op ons afkomt is het grootste probleem.

Een lach en een traan

De film is ontroerend, herkenbaar en levert een lach en een traan op. Het verlies van de andere zoon van Tineke slaat enorm in. Maar de grappige momenten leveren ook een glimlach op: Karelje die in zijn reismand 'gedwongen' wordt en zich daar stevig tegen verzet. De enorme cactus. De manier waarop Job reageert als Tineke binnenkomt (op een holletje naar de jassen). Zoveel herkenbare momenten, zoveel impact dat na de film iedereen stil is. Daarna komt snel het gesprek op gang.

Interesse in een bijeenkomst of gesprek over Moederhart?

Aanvragen kan bij info@kansplus.nl.

Tool 'Wat als ik het niet meer kan?'

Iedereen die zorg verleent aan iemand met een beperking, vraagt zich wel eens af: Wat als ik het niet meer kan? Deze en soortgelijke vragen kun je beantwoorden met de gelijknamige wegwijzer. De tool 'Wat als ik het niet meer kan?' wijst je de weg naar informatie, organisaties, hulpmiddelen en websites voor het vinden van antwoorden. Kijk op: <https://schouders.nl/wat-als-ik-het-niet-meer-kan/>

Achter de schermen

Tekst en foto: Dickie van de Kaa

Na een zonnige week op het eiland Walcheren, waar ik weer mooie lange tochten langs de kust en over de duinen heb gemaakt, eindigde mijn vakantie in Vlissingen.

KansPlus Vlissingen is een mooie actieve ledengroep waar veel activiteiten plaatsvinden: zwemmen, soos, disco, busreis, carnaval, playbackshow, sinterklaasviering, kerstviering. Deze zaterdag was er de Zeelandia-Run. De ledengroep heeft aan de wieg gestaan van dit evenement en is een van de sponsoren.

Aangezien ik zo dicht in de buurt was, ben ik een kijkje gaan nemen bij de start. Daar stond een groot aantal motoren met zijspan en trikes klaar om meer dan 100 mensen met een verstandelijke of lichamelijke beperking mee te nemen, in het zijspan of achterop de trike. Stoere, vriendelijke mannen en vrouwen die als vrijwilligers deelnemen aan dit evenement. En die 125 km door Walcheren en Zuid-Beveland toeren om de mensen met een beperking een mooie dag te geven. De ouders stappen in de bus en gaan mee. Samen lunchen onderweg en na afloop een feest! Een groots gebeuren met veel kleurige voertuigen en opgewonden gezichten van de deelnemers.



Rafaël en Ben

Ik maak een praatje met Rafaël en Ben. Rafaël is nu 16 jaar en gaat al 4 jaar mee. Voor het eerst mag hij nu achterop de trike. Ben is een vrijwilliger die zijn eigen

trike heeft, net als zijn vrouw. Zij vinden het fijn om mensen een goede dag te geven. Ze zijn hier samen, beiden met de eigen trike. Ze doen dit ook voor Stichting Ambulancewens.

Na een toespraak van wethouder Wilfried Boonman zet de lange stoet zich in beweging. We zwaaien iedereen uit tot het plein verlaten is. Ik spreek nog even met de wethouder. Hij kent KansPlus nog niet, maar hij is ook net 3 weken in functie. Hij moet nog kennismaken met veel organisaties.

Documentaire Moederhart

Op 9 mei werd de documentaire Moederhart uitgezonden. Voorafgaand was er de nodige media-aandacht van MAX en Spraakmakers. In Spraakmakers werd KansPlus, samen met documentairemaker Nousjka Thomas geïnterviewd. Han Mennen voerde namens KansPlus het woord. Hij heeft 10 bijeenkomsten begeleid, waarin de documentaire exclusief voor de ledengroepen en familieverenigingen voorvertoond werd. Spraakmakers kunt u terugluisteren op onze website: <https://www.nporadio1.nl/fragmenten/spraakmakers/9c000e8d-7978-4c56-9b12-68620f2aadea/2024-05-09-documentaire-moederhart-over-oudere-mantelzorgers>

Werkbezoek Omega Amsterdam

Op 14 juni jongstleden vond een werkbezoek plaats bij zorgorganisatie Omega in Amsterdam. We ontvingen daar de nieuwe Directeur-Generaal langdurige zorg, de heer Carsten Herstel.

Vorig jaar juni hebben wij samen met Sien, Helpende handen, Dit Koningskind, 2Cu en EMB Nederland het manifest 'Bescherm het recht op goede zorg voor mensen met een verstandelijke beperking' aangeboden aan minister Helder. Op 14 juni gingen wij hierover in gesprek met de heer Carsten Herstel.

Algemene ledenvergadering

Op 22 juni was onze voorjaars ledenvergadering. In de ochtend hadden we het over het thema: bewindvoering, mentorschap en erfrecht. Wat kan ik doen als familielid van iemand met een verstandelijke beperking?

Werving voorzitter en directeur

KansPlus heeft al enige tijd geen voorzitter in functie. José Laheij neemt als vice voorzitter al geruime tijd de

taken waar. Het wordt tijd om een nieuwe voorzitter te werven. Daarvoor is een campagne gestart. Wij hopen van harte dat we een goede voorzitter vinden met hart voor de vereniging.

En ik bereik in oktober de pensioengerechtigde leeftijd. Dit betekent dat er voor mij een opvolger gezocht gaat worden. De werving van een nieuwe directeur zal ook binnenkort beginnen.

Een wereld van verschil

Woensdag 22 mei presenteerden Femmianne Bredewold en Simon van Weele het boek: 'Een wereld van verschil. Instellingsterreinen en het goede leven voor mensen met een verstandelijke beperking'. In het boek staan zij stil bij het 'ongewone' leven van mensen met een verstandelijke beperking die wonen op instellingsterreinen in Nederland. En gaan zij in op waarom dit alternatief voor sommige mensen zo aantrekkelijk is. Ze laten zien hoe instellingsterreinen

beleidsmakers, zorgmanagers, zorgprofessionals, verwanten, onderzoekers en wetenschappers een spiegel voor kunnen houden wat betreft de reguliere gehandicaptenzorg in Nederland en de plek die mensen met een verstandelijke beperking in onze samenleving kunnen innemen. Zij deden hier 4 jaar uitgebreid onderzoek naar.

KansPlus maakte deel uit van de begeleidingscommissie van dit onderzoek. Het boek is te koop in de grotere boekwinkels. ISBN 9789085603061.

Het KansPlus Café

Het KansPlus Café biedt een warm welkom aan iedereen die betrokken is bij de wereld van mensen met een verstandelijke beperking. Of je nu een ouder bent, een verzorger, een vrijwilliger, een professional in de zorg of simpelweg geïnteresseerd bent in het bevorderen van inclusie en gelijke kansen voor mensen met een verstandelijke beperking. Wees welkom bij het KansPlus Café.

Het KansPlus Café is een plek waar vragen aan elkaar worden gesteld en waar ervaringen worden uitgewisseld over allerlei onderwerpen. In het café brengen de deelnemers zelf de onderwerpen in, anderen kunnen hier op reageren. We spreken vooraf geen thema af. Issues die voorbij komen zijn bijvoorbeeld de Wet zorg en dwang, Wat moet ik regelen als ik de zorg niet meer kan bieden? of Hoe ga ik om met een klacht over de zorg in een instelling? Het doel is elkaar leren kennen en elkaar helpen met het bespreken van vragen en ervaringen.



Wat maakt het KansPlus Café zo interessant?

Allereerst is het de sfeer van openheid en verwantschap. Iedereen heeft een relatie met iemand met een verstandelijke beperking.

We komen digitaal samen zodat iedereen in het hele land mee kan doen zonder reistijd.

Of je nu een nieuwkomer bent die op zoek is naar verbinding, of een bekende deelnemer die graag meepraat, het KansPlus Café is er voor iedereen.

Wil je meedoen aan het KansPlus Café? Stuur dan een mailtje naar: info@kansplus.nl.

Colofon

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

Oplage

4.300

ISSN

2212-2621

Tarieven 2024

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 abonnementen geldt een opzegtermijn van drie maanden.

Foto voorpagina

Nick en zijn begeleider Oemi,
foto: Buro Opaal

Redactie

Sandra Overbeek (Buro Opaal) 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 76 dient uiterlijk
1 september 2024 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-woorden/>

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.

