

Van de penningmeester

Info van CG-Raad: Vergoeding lidmaatschap patiëntenverenigingen

Mensen die lid zijn van een patiëntenbelangenvereniging betalen contributie.

Maar wist u dat u via de aanvullende verzekering van sommige zorgverzekeraars een deel van uw lidmaatschapsgeld vergoed kunt krijgen?

Diverse zorgverzekeraars hebben dit jaar opnieuw een vergoeding van lidmaatschapskosten van een patiëntenvereniging opgenomen in de aanvullende verzekering. De vergoeding varieert per verzekeraar. Als lid van een patiëntenvereniging kunt u bijvoorbeeld de vergoeding krijgen zolang u bij de

verzekeraar verzekerd blijft (eenmalig). Andere verzekeraars betalen jaarlijks de volledige vergoeding van het lidmaatschap terug. Twee verzekeraars - CZ en OZ - vergoeden jaarlijks twee lidmaatschappen. Een deel van de zorgverzekeraars kent geen vergoedingsregeling voor lidmaatschapskosten van een patiëntenvereniging.

Een aantal patiëntenorganisaties heeft voor de leden collectieve kortingsafspraken gemaakt met een zorgverzekeraar.

Kijk hier voor het volledige overzicht van vergoedingen per verzekeraar op www.CG-raad.nl

Leden die de contributie vergoed kunnen krijgen en hiervoor een bewijs van betaling moeten overleggen kunnen dit opvragen bij de penningmeester via penningmeester@laposa.nl

Van de redactie

Dit wordt alweer de derde FACE in 2010, de tweede voor mij als redactrice.

Het was een zinderende zomer wat betreft het WK voetbal en zomerse temperaturen in juni en juli. Vanaf 21 juli tot eind augustus was het enorm wisselvallig, waardoor je bijna zou vergeten dat we al heel wat mooi weer hadden. Hoe dan ook voor de meesten zit de vakantieperiode erop en gaan we over tot de orde van de dag.

In de afgelopen periode ontving ik een stukje van de heer Marc Kleinveld over de ervaringen met dochttertje Lola. Lola is geboren met het Syndroom van Apert, zoals u zult lezen. Ik ben heel blij met de inzending van de heer Kleinveld en met de inzending van Martine Mus over de opname voor het NCRV programma: Familieberichten. Heeft u het programma gemist dan kunt u dit nog terug

zien via uitzending vermist, NCRV, familieberichten 12 juli 2010.

Ik hoop dat de inzendingen aanzet tot het insturen van uw ervaring. Vindt u het lastig om dit aan het papier toe te vertrouwen dan kunt u ook bellen (06-51856903) en zal ik het voor u opschrijven. Uiteraard wordt er eerst na uw goedkeuring overgegaan tot plaatsing in FACE.

Het kan ook zijn dat uw reactie in het verleden al eens FACE heeft gestaan. Misschien, eventueel aangevuld, is het zinvol om nog eens te vermelden.



Met vriendelijke groet,
Sophia Knol

Ingezonden

Hallo allen,

Het is dan eindelijk gelukt om de Apert dag te houden. Na verzenden van de uitnodigingen is het heel moeilijk geweest om een dag te prikken. Van de 18 leden die zijn aangeschreven hebben 15 leden gereageerd. 5 hiervan hadden geen behoefte aan een Apert dag. De meeste vonden het een goed idee maar naarmate de dag naderde en er invulling aangegeven werd, haakten er toch weer heel wat af. Uiteindelijk waren er twee families die de dag als zeer positief hebben ervaren.

De opzet was om de eerste keer bij ons thuis zonder kinderen bijeen te komen. Dat vonden sommigen jammer, waardoor ze ook afhaakten. Anderen vonden het juist weer fijn om even zonder de kinderen te kunnen praten. Uiteindelijk hebben we nog een mail verzonden met daarin de mededeling dat de

Beste lezers,

Er werd mij gevraagd of ik voor Laposa onze ervaringen op papier wilde zetten. Na een gezellige en ontspannen ontmoeting met andere Apert ouders werd me duidelijk dat de verschillen in Apert gradaties enorm zijn en de ervaringen met ziekenhuizen kennelijk net zo groot. Zodoende onze ervaringen vanuit Amsterdam waar wij in het AMC onder behandeling staan van Prof. Dr. Van der Horst. Maar eerst even kennismaken. Lola. Zo heet onze dochter en ze zette ons leven vanaf 30 mei 2009 in een ander licht. Lola is geboren met het Syndroom van Apert. Een spontane mutatie in de genetische ritssluiting van chromosomen wat er voor zorgt dat schedelnaad te vroeg sluiten en waarbij tenen en vingers aan elkaar groeien. Voor ons totaal onbekend en compleet overrompend. Een bliksem had ons niet zo kunnen treffen. Ik vertel jullie hoe het voor ons was toen ze geboren werd en hoe het nu met haar is. Nu wil ik niet bagatelliseren of

kinderen eventueel gewoon mee mochten komen. We hadden hiervoor het zwembad klaar staan. De Apert dag werd bezocht door de familie Thoolen uit Amsterdam (dochter Lola) en door de familie Huls met hun zoon Siem. Over Lola volgt aansluitend een persoonlijk verhaal.

Siem is endoscopisch geopereerd (enkele schedelnaad) in het Radboud te Nijmegen door Dr Lindert (mmv Dr. Borstlap). De ouders van Siem zijn vol lof over de uitgevoerde operatie.

Beide families hebben aangegeven de volgende keer zeker weer te komen. Ik heb hen gevraagd of ze hun ervaring op papier wilden zetten voor mogelijke publicatie in de FACE. Voor het nieuwe Laposa lid Lont was de tijd te kort om ook te komen anders waren zij er zeker geweest.

Met vriendelijke groet,
Johan van den Bremer

oneerbiedig doen overkomen maar we bekijken het soms met een knipoog. Klingons, kent u die nog van Star Trek? Die buitenaardse wezens met dat grote voorhoofd? Zo zag onze dochter er uit toen ze geboren werd. Meteen na de geboorte constateerden we dat er iets anders was aan onze Lola, daar konden we niet omheen. Met een verwrongen voorhoofd en vliezige voetjes en handjes was er overduidelijk iets aan de hand. Onze verloskundige begreep meteen dat dit het syndroom van Apert was. Gelukkig was de geboorte goed verlopen en waren er geen levensbedreigende complicaties en konden we even ademen. Daarna kwamen de vragen. Vragen die ongetwijfeld bekend zijn bij jullie. Dit zijn het soort vragen waar je geen enkel antwoord op weet en waar je voor het antwoord volledig afhankelijk bent van de deskundigheid van anderen. En gelukkig waren die er voor ons, de deskundigen. Ons geluk bij Lola is toch zeker de medisch wereld van tegenwoordig. Je kunt het zo gek niet bedenken of ze kunnen het, van

neonatale chirurgie tot craneosynostose operaties. Dankzij de betrokkenheid van Dr. Dolman van het St.Lucas in de eerste dagen en de kundigheid van het craniofaciaal team van het AMC is het voor ons mogelijk om de zorgen te beperken tot ziekenhuis bezoeken en opnames. Gelukkig heeft moeder natuur Lola goed bedeed en is ze kerngezond zonder secundaire complicaties, dat moet ik er bij vertellen. Het AMC heeft ons verstand doen staan, met name Prof. Dr. Van der Horst en

haar team. Vanaf het eerste moment tot nu hebben zij onze zorgen aangehoord, met ons gesproken over de mogelijke operaties en uiteindelijk Lola een beter toekomst gegeven. Een vriendin zei na de geboorte: "Je krijgt nooit iets wat je niet aan kan.". Wij kunnen dit aan, Lola kan dit aan, mede dankzij het AMC.

Onze dank aan alle betrokkenen.

Marc Kleinveld

Syndroom van Apert: (acrocephalosyndactylie)

Dit ziektebeeld werd voor het eerst beschreven door Apert in 1906 onder de naam acrocephalosyndactylie. Het is een zeldzame afwijking, in Nederland worden per jaar gemiddeld twee baby's met dit ziektebeeld geboren (1:100.000 geboorten). Het syndroom van Apert treedt meestal als eerste geval in een familie op, maar kan ook reeds als erfelijke afwijking in de familie aanwezig zijn. De erfelijkheid is autosomaal dominant, dat wil zeggen dat een kind van een patiënt vijftig

procent (dus één op twee) kans heeft op de aandoening.

Kenmerken

Karakteristiek zijn de te vroege sluiting van de schedelnaden, de onderontwikkeling van de bovenkaak en de afwijkingen aan handen en voeten. De diagnose is na de geboorte te stellen op grond van het uiterlijk en de afwijkende handen en voeten.

Voor verdere informatie omtrent het syndroom van Apert en behandeling zie onze website: www.laposa.nl

Martine Familieberichten



Van mijn vader kreeg ik een email met de vraag of ik wilde meewerken aan het programma Familieberichten van de NCRV dat wordt gepresenteerd door Caroline Tensen. Familieberichten staan elke dag in de krant. Vaak zijn het overlijdens berichten. Voor deze nieuwe aflevering zochten ze mensen die ook leuke dingen meemaakte ondanks een handicap. Zo zochten ze mensen met een gezichtsafwijking. Nu hadden ze gelezen in het blad Psychologie van maart 2010 dat ik ging trouwen en het leek hen leuk om daar een reportage over te maken. Ik had via mijn vaders email een berichtje terug gestuurd met de mededeling dat ik graag wilde meewerken aan het programma. Ik had het programma vorig seizoen weleens gezien en vond het

altijd erg interessant. Ze kunnen goed in beeld brengen zonder dat ze sensatie zoeken. Ik kreeg van de NCRV een bericht terug dat ze graag een intake gesprek met mij en mijn vriend (toen nog) wilden. Dus we maakten een afspraak voor vrijdag 7 mei 2010 bij ons thuis. Die dag kwamen ze met zijn tweeën. Een stagiaire en redactie medewerkster. Tijdens dat gesprek gingen ze allemaal uitleggen wat de bedoeling is van het programma en wat wij ervan verwachtten. Aan het einde van het gesprek waren ze enthousiast en wij ook. Ze wilde graag een datum afspreken om te gaan opnemen. Na alle agenda's naast elkaar te hebben gelegd werd de eerste draaidag donderdag 27 mei 2010 en de tweede draaidag 4 juni 2010 (trouwdag). Na het eerste gesprek en de opname dag had ik nog email contact met de redactie van de NCRV om door te nemen hoe de eerste draaidag eruit zou komen te zien.

Donderdag 27 mei 2010 was de eerste draaidag. We begonnen op mijn werk. Ik werk als kaakchirurg assistente in het Waterlandziekenhuis in Purmerend. We begonnen met het naspelen van een behandeling. Dit werd gedaan door de kaakchirurg, collega als patient en ik als assistente. Nadat we de nep behandeling hadden gedaan ging ik mijn spullen opruimen. Op dat moment komt Caroline Tensen erbij en daar ga ik een gesprekje mee voeren. Na gefilmd te hebben in het ziekenhuis gingen we richting Abbekerk om mijn trouwjurk op te halen. Eerst gingen we nog filmen/gesprek in een park in Abbekerk en daarna door naar de bruidsmodezaak. Bij de bruidsmodezaak heb ik mijn jurk nogmaals aangetrokken en weer vragen beantwoord. Nadat de jurk ingepakt was gingen we op weg naar de trouwlocatie. De trouwlocatie was De Woude. De Woude is een klein eilandje dat ligt in het Alkmaardermeer. Op De Woude heb je een kerkje dat heet De Kempmaan en daar zijn wij getrouwd. Op De Woude kwam mijn vriend erbij. Eerst hadden we een gesprek op het eiland en daarna gingen we het kerkje De Kempmaan binnen en verdere vragen beantwoorden. Dit was de eerste draaidag met Caroline Tensen. Het was een erg drukke

dag, maar erg leuk om te doen. Ik was in het begin wel een beetje zenuwachtig, maar toen ik Caroline Tensen had ontmoet ging het allemaal heel soepel. Ik voelde me erg op mijn gemak.

Vrijdag 4 juni 2010 was onze trouwdag en tweede draaidag. Op deze dag heeft de NCRV alleen gefilmd op De Woude bij het JA-woord. Caroline Tensen was hier niet bij aanwezig omdat zij de alpe d'Huzes ging fietsen voor het goede doel.

Maandag 12 juli 2010 was de dag van de uitzending. Met spanning gingen we met mijn ouders en nog wat mensen de aflevering bekijken. We kregen van te voren de aflevering niet te zien. Dus het was voor ons ook een verrassing. Nadat de uitzending was afgelopen kreeg ik heel veel reacties van mensen in mijn directe omgeving. Iedereen had gekeken en was erg enthousiast. De daarop volgende dagen kreeg ik via Hyves (onbekende mensen) en mensen die ik tegenkwam allemaal reacties. Iedereen had het gezien en vonden het allemaal een mooie uitzending. Nu nog komen mensen naar me toe met de mededeling dat ze de uitzending hadden gezien en hem erg mooi vonden.

Martine

OPROEPEN!!!

SENIOR FOR TALENTS IETS VOOR JOU ?

Ben je 17 jaar of ouder, heb je minimaal MBO-3 diploma en lukt het maar niet om een baan te krijgen?

Dan bestaat de mogelijkheid dat "Seniors for Talents" iets voor je kan betekenen. Seniors for Talents is een organisatie die jongeren een duwtje in de rug wil geven bij het vinden van een geschikte werkplek c.q. stageplek.

De organisatie Seniors for Talents heeft contact gelegd met mensen uit het craniofaciaal team van het Sophia kindziekenhuis om te bespreken hoe dit is voor jongeren met een craniofaciale aandoening. Soms gaat dit heel goed maar soms ervaren jongeren ook dat het moeilijk is om, met de aandoening die zij hebben, een

werk/stage plek te vinden. Senior for Talents wil juist deze jongeren proberen te ondersteunen.

Senior for Talents koppelt aan de jongere een "senior" medewerker (dat is een ervaren medewerker) die met jou als jongere kijkt naar wat ervoor nodig is om wel aan een werk- of stageplek te komen. Dit betekent niet dat jij achterover kunt leunen en iemand anders het werk laat doen, nee samen met de senior kijk je naar wat je goed kunt, wat je moet leren maar vooral ook naar je motivatie.

Ben je bekend bij een jobcoach van het UWV dan kun je met hem of haar hierover contact leggen of "Seniors for Talents" iets voor jou

zou kunnen zijn. Ben je bekend in het ErasmusMC-Sophia kinderziekenhuis, dan kun je hierover contact leggen met de maatschappelijk werker Francien Meertens of verpleegkundig specialist Hansje Bredero.

(francien.meertens@erasmusmc.nl of h.bredero-boelhouwer@erasmusmc.nl)

Wil je meer weten over “Seniors for Talents” kijk dan op;
www.seniorsfortalents.nl

STA JIJ AL OP EIGEN BENEN?

Op Eigen benen is de verzamelnaam voor onderzoeks- en ontwikkelprojecten rondom jongeren met chronische aandoeningen in hun voorbereiding op volwassen worden en de transitie (=overgang) naar de volwassenenzorg.

Ga jij binnenkort de overstap naar de volwassenzorg maken, een andere opleiding volgen of op jezelf wonen? Ga je op zoek naar werk, of wil je weten welke sport bij je past? Bekijk dan de informatie en filmpjes bij deze thema's op
WWW.OPEIGENBENEN.NU

MEDEDELINGEN

ENDOSCOPISCHE CHIRURGIE

In de vorige FACE berichtte ik u dat ik op antwoord wachtte van neurochirurg Van Lindert waar en bij welke craniosynostose anders dan wigschedel (trigonocephalie) endoscopische chirurgie mogelijk is. Hier volgt het antwoord van Dr. Van Lindert (juni):

Beste mevrouw Knol,
Dank voor uw informeren naar endoscopische craniosynostosechirurgie. Dit wordt inderdaad ook bij andere schedelnaden gedaan (eigenlijk

alle naden), zie oa ons filmpje op Youtube (<http://www.youtube.com/watch?v=oUIEhPskT3E>).

Er komen inderdaad regelmatig artsen kijken om zich te laten informeren of het te leren, maar tot nu toe heeft het alleen in Utrecht navolging gekregen, daar zijn er nu 2 kinderen endoscopisch geopereerd.

Met vriendelijke groet,
Dr. E.J. van Lindert
Kinderneurochirurg
Neurochirurgisch Centrum Nijmegen

WEBSITE EMBRYOSELECTIE

Het Maastrichts Universitair Medisch Centrum (MUMC) meldt 13 juli 2010:

Het doet ons groot genoeg u te kunnen medelen dat we thans over een website beschikken met betrekking tot ons speerpunt preïmplantatie genetische diagnostiek, PGD, oftewel embryoselectie.

Wij hopen met deze website de informatievoorziening aan patiënten, verwijzers en geïnteresseerden te optimaliseren.

Het Maastrichts Universitair Medisch Centrum (MUMC) werkt - als enige centrum in Nederland met een vergunning voor PGD -

met haar PGD-transportcentra in het UMC Utrecht en het UMC Groningen samen onder de naam PGD Nederland.

Wij hopen dat u een kijkje wilt nemen op www.pgdnederland.nl

Met vriendelijke groet,
Prof. dr. J.P.M. Geraedts, afdelingshoofd
Klinische Genetica, academisch ziekenhuis Maastricht
Dr. C.E.M. de Die-Smulders, klinisch geneticus, medisch coördinator PGD Nederland, academisch ziekenhuis Maastricht

ACTUELE CIJFERS AANGEBOREN AANDOENINGEN IN NOORD NEDERLAND

De invoering van het SEO heeft ook gevolgen voor de diagnostiek van schisis, neurale buisdefecten en aangeboren hartafwijkingen.

- Het percentage prenataal ontdekte schisis (in geïsoleerde vorm) is duidelijk gestegen door de invoering van het SEO, tot meer dan 50%. Afgebroken zwangerschappen waarbij de foetus alleen een schisis had, komen in de Eurocat database niet voor.
- Sinds de invoering van het SEO stijgt het aantal prenataal ontdekte cases van spina bifida tot 100 % in 2008. Ook het aantal afgebroken zwangerschappen vanwege spina bifida stijgt. Toch komt 60 procent van de kinderen met een spina bifida levend ter wereld. Van hen sterft 46% na de geboorte.
- De laatste jaren zien we dat er steeds meer geïsoleerde hartafwijkingen prenataal worden ontdekt, zoals het hypoplastisch linker hart syndroom en het atrioventriculair septum defect.

Uit de grafieken met tijdtrends komt naar voren dat er in de periode 1999-2008 geen verdere stijging heeft plaatsgevonden in de prevalentie van hypospadie. De prevalentie voor open gehemelte in de geïsoleerde vorm vertoont een dalende trend, terwijl er geen trend zichtbaar is voor de lip/kaakspleet met of zonder open gehemelte. Ook voor andere afwijkingen is geen stijgende trend geconstateerd. Ook voor neurale buisdefecten geldt dat er een significant dalende trend zichtbaar is voor anencephalie (geïsoleerd) maar niet voor spina bifida. De prevalentie van aangeboren hartafwijkingen (geïsoleerd)

OSCAR VOOR RADBOUD KINDERTELEVISIE

Onlangs deed een team van Radboud Kinder televisie, de Kijkbuis kinderen, mee aan het Nijmeegse '48-uur-filmproject'. En met succes! Het team sleepte maar liefst zes prijzen in de wacht, waaronder die voor beste film. De opdracht was simpel: maak een film in 48 uur. De uitvoering bleek wat minder eenvoudig, want hoe schrijf je een script,

is 46,3 per 10.000 geboorten en vertoont geen dalende of stijgende trend. Ook voor de diverse groepen van hartafwijkingen wordt geen trend geconstateerd.

Zoals ieder jaar presenteert Eurocat de meest actuele cijfers (d.d. april 2010) over aangeboren aandoeningen in Noord Nederland. U kunt deze cijfers bekijken via onze website: www.eurocatnederland.nl. De volgende onderwerpen komen aan bod: prevalentie van aangeboren aandoeningen over de periode 1999-2008 én dit jaar uitgebreide aandacht voor drie specifieke groepen aandoeningen, te weten hartafwijkingen, neurale buis defecten en schisis.

Kernpunten

Het totale aantal geboortes in de Eurocat regio is gedaald, van ca 20.000 in 2003 naar ca 18.000 in 2008. Het percentage doodgeboren kinderen (ten opzichte van het totaal aantal geboortes) is gedaald van 0,59% in 2003 naar 0,45% in 2008. Ook bij de groep kinderen met een aangeboren aandoening is een daling zichtbaar in het aantal doodgeboren kinderen, terwijl het aantal afgebroken zwangerschappen vanwege een aangeboren aandoening is gestegen. Door de invoering van het Structureel Echoscopisch Onderzoek (SEO) bij 20 weken zwangerschap in 2007 worden lethale aandoeningen zoals anencefalie, ernstige spina bifida, trisomie 13 of 18 vaker vóór 24 weken al vastgesteld, waarna de zwangerschap vaak wordt afgebroken.

Bron eurocat zomereditie

maak je de opnames én monteert je een complete film in 48 uur tijd?

Elf Nijmeegse teams gingen de strijd met elkaar aan. De elementen die in iedere film moesten voorkomen, op wat voor manier dan ook, waren: een vogelhuisje, het karakter kapper Sylvano, of Sylvana Snijders met de zin: 'Dat vind ik nou zo leuk aan Nijmegen'.

Race

Op vrijdagavond begon de klok te tikken. Het werd een race tegen diezelfde klok. Twee slapeloze nachten, de nodige stress, blikjes energiedrank en een paar herschreven scripts verder was de film af. Hij kreeg de titel *A way*. Tien minuten voor tijd stormde het team van Kindertelevisie het café binnen waar de film moest worden ingeleverd. Gelukt! Het geheim bleek een enthousiast, creatief en gemotiveerd team, voor een groot deel bestaand uit vrijwilligers van Radboud Kindertelevisie. Hiermee was de nodige

HEPATITUS B-VACCINATIE

Alle baby's in Nederland worden ingeënt tegen hepatitis B. Met dit besluit neemt demissionair minister Ab Klink van Volksgezondheid het advies van de Gezondheidsraad uit 2009 over. Ook vanuit het **Erasmus MC** is al langer aangedrongen op de opname van het hepatitis-B-vaccin in het Rijksvaccinatieprogramma.



De maatregel zal uiterlijk 1 januari 2012 ingaan. De Gezondheidsraad adviseerde de minister

PERSBERICHT VAN STICHTING KLACHTEN EN GESCHILLEN ZORGVERZEKERINGEN (30-8-2010)

Nieuwe Ombudsman Zorgverzekeringen

Zeist – Per 1 september 2010 wordt mevrouw mr. E.M.A. Schmitz (Elizabeth) opgevolgd door mevrouw mr. R.P. van Marwijk Kooy als

DAAR IS IE WEER...

'Gio' bezoekt Geboortecentrum Giovanni van Bronckhorst heeft zijn profvoetbalcarrière aan de kant geschoven. Maar zijn rol als beschermheer van het Geboortecentrum Sophia blijft hij vol enthousiasme uitoefenen. Op maandag 23 augustus bracht de oud-international een bezoek aan het Erasmus MC-Sophia.

expertise in huis om een prachtige film te maken. En niet voor niets. Tijdens de prijsuitreiking werd *A Way* bekroond met de prijs voor beste camerawerk, regie, acteur, gebruik van de stad Nijmegen, muziek en, als klapper op de vuurpijl, die van beste film! Film bekijken

Ook benieuwd naar de film *A Way*? Bekijk hem op [You Tube](#).

Bron Nieuwsbrief UMC St.Radboud 15 Juli 2010

om ook een inhaalslag te maken en kinderen tot twaalf jaar te vaccineren. Klink ziet dat niet zitten, met de uiterst moeizame inentingscampagne tegen baarmoederhalskanker nog vers in het geheugen. De mogelijke gezondheidswinst weegt niet op tegen de logistieke inspanningen die hiervoor nodig zijn, schrijft hij in zijn [brief](#) aan de Tweede Kamer.

Bron Erasmus MC gepubliceerd: 23 juli 2010

Ombudsman Zorgverzekeringen. Mevrouw Van Marwijk Kooy is van huis uit advocaat. De Ombudsman Zorgverzekering bemiddelt bij klachten van consumenten over hun zorgverzekeraar.

Cheque

Van Bronckhorst heeft een eigen foundation gestart die het Geboortecentrum Sophia steunt. In het Geboortecentrum kunnen vrouwen bevallen en de kraamtijd doorbrengen.

Bijzonder

Tijdens zijn bezoek overhandigde Van Bronckhorst een cheque van €140.050 dat ten

goede komt aan het Geboortecentrum. Ook onthulde hij een sponsorplaquette waarop ook zijn stichting staat genoemd. Van Bronckhorst: “Met mijn foundation wil ik iets terugdoen voor de mensen in de stad die mij geweldige kansen hebben geboden. Het Geboortecentrum geeft kinderen in Rotterdam het recht op een goede start. Ik vind het een bijzonder initiatief en daarom draag ik het een warm hart toe.”



Bron Erasmus MC gepubliceerd: 24 augustus 2010

BEDANKT:

De redactie bedankt allen die hebben bijgedragen tot de totstandkoming van FACE-3 2010.

Heeft u vragen of opmerkingen dan kunt u contact opnemen met face@laposa.nl
Ook kunt u uw inzending naar dit e-mail adres sturen.

