

Van de voorzitter

De laatste face van 2010 alweer! Namens het bestuur wordt de redactie hartelijk bedankt voor de inspanningen ook dit jaar weer gedaan. Tot mijn genoegen zie ik ook dat sommigen onder u de pen ter hand nemen en een stukje schrijven. Als er één schaap over de dam is volgen er meer, zo zegt het spreekwoord. Om iets in ons blad te schrijven is het niet noodzakelijk om lid van Laposa te zijn. Als je de Face via derden of onze website hebt gelezen en je denkt een interessante bijdrage te kunnen leveren, stuur die dan naar de redactie en die bekijkt dan of het geplaatst kan worden. Niet alleen met de Face gaat het goed, maar ook onze contactdag en jongerendag waren weer een succes; Tamara en Johan hartelijk dank voor de organisatie!

Samen met onze secretaris Adri ben ik de laatste weken nogal bezig geweest met de afronding van onze inbreng bij de behandelrichtlijn voor craniosynostose.

Zaterdag 20 november j.l. is deze richtlijn gepresenteerd bij de NVSCA (wetenschappelijke vereniging van specialisten die betrokken zijn bij de behandeling van schisis en craniofaciale aandoeningen, waar ook Laposa lid van is)

Laposa heeft inmiddels met de richtlijn ingestemd, maar helaas waren er enkele leden die voorbehoud maakten. Afsproken is dat men er in het voorjaar van 2011 een extra vergadering over uitschrijft.

Wel heeft Laposa daar ter vergadering aangegeven, dat wij de voorbehouden niet zo goed begrijpen en ook het tijdstip niet, waarop ze gebracht werden; iedereen wist toch dat dit project al twee jaar liep en waar men voor uitleg aan de bel kon trekken.

Ons bestuurslid José Thijssen is in nauw overleg met de voorzitter van de werkgroep Dr. Irene Mathijssen de patiëntenversie van de richtlijn aan het schrijven.

Ook hebben wij aangegeven dat wij er voorstander van zijn om in Nederland de zorg voor zeldzame aandoeningen zoveel mogelijk te concentreren. Wij denken, dat dit de kwaliteit van de zorg ten goede komt, inspeelt op de ontwikkelingen, die de verzekeraars voorstaan en aansluit bij de regeringsverklaring, waarin staat "te komen tot hooggeconcentreerde zorg voor bijzondere en zeldzame ziekten in enkele centra."

Dit zou betekenen, dat er in Nederland maximaal behoefte is aan twee centra voor de behandeling van craniofaciale- en andere aangezichts-aandoeningen in totaal.

Voor de syndromale gevallen, die doorgaans een ingrijpende behandeling vergen en waarvan het aantal patiënten relatief gering is, zou Laposa de zorg graag geconcentreerd zien in één centrum.

Dit vergroot de expertise van de behandelaars en levert voor de patiënt de beste zorg.

Binnen enkele weken krijgen we ook bericht of onze projectaanvraag ter ontwikkeling van een zorgstandaard gehonoreerd wordt. Deze aanvraag loopt via de VSOP, die voor ons ook een groot deel van de werkzaamheden gaat uitvoeren als het plan wordt goedgekeurd.

Genoeg werk aan de winkel, en de tijd gaat snel. Daarom tip ik maar vast even, dat we op 9 april 2011 onze Algemene Ledenvergadering gepland hebben en bij voldoende deelname op 29 januari een "nieuwjaarsbijeenkomst" willen organiseren, waar uiteraard eenieder welkom is.

Met name wil het bestuur graag kennis maken met mensen, die de afgelopen twee á drie jaar lid zijn geworden.

Wij vernemen graag wat hun wensen zijn en vertellen op onze beurt wat wij voor hen kunnen betekenen. Voor nadere mededelingen zie onze website www.laposa.nl

Tot slot wil ik hierbij al mijn medebestuurders en redactie bedanken voor hun inzet in 2010. Mede namens hen wens ik u prettige feestdagen en een voorspoedig 2011.

Jan Beijer, Voorzitter Laposa.

Van de redactie

De laatste FACE* van 2010. Op het moment dat ik deze FACE samenstel, is bekend dat de komende week de eerste*sneeuwvlokken zullen * neerwarrelen*.

Ik weet natuurlijk niet hoe het u in 2010 vergaan is; wat mijzelf betreft kan ik zeggen dat het een bijzonder jaar was. Er gebeurde weer van alles. Eén van de goede dingen in 2010 is het feit dat onze dochter Ruby op eigen benen is gaan staan. Dat betekent natuurlijk wel dat het stiller is geworden in huis, maar door de geboorte van Floris, ons derde kleinkindje, dit jaar, vult het huis zich zo nu en dan weer met andere geluiden namelijk die van Floris en van zijn broertje Olivier en nichtje Jette, de twee peuters.

De loop van het leven. Kinderen worden geboren en vliegen uiteindelijk uit.

Het mooiste zou natuurlijk zijn als alle nieuwe baby's gezond en wel ter wereld komen. Zoals we weten is dat helaas niet altijd het geval.

Tijdens de jaarlijkse Laposa ontmoetingsdag zag ik jonge ouders die nog aan het begin staan van een traject, waarin hun kindje het nodige gaat meemaken vanwege een cranio faciale aandoening.

Vijfentwintig jaar geleden stond ik aan het begin van zo'n weg. Wat zou de toekomst brengen?

Onlangs gaf Ruby aan, dat zij tijdens haar lagere school periode zich niet bewust was van het feit dat er "iets" met haar was. Zij zei dat er altijd "normaal" met haar was omgegaan. Ik vind dat het compliment van het jaar. Haar aandoening, operaties en opnames hebben haar jonge jaren gelukkig niet dramatisch beïnvloed.

Rest mij u allen harmonische feestdagen en een heel goed 2011 te wensen.



Met vriendelijke groet,
Sophia Knol

LAPOSA'S JONGERENDAG 2010 Filmopname



Beste leden

We hebben een ontzettend leuke dag gehad met heel veel input, inzet en enthousiasme van de jongeren. Volgens mij hebben ze het ook heel leuk gevonden.

De dag begon met koffie en koek. Al snel was de toon gezet en was iedereen met elkaar aan het kletsen. Dit is dan weer het voordeel van

een kleine vaste kern, iedereen kent elkaar en gaat verder waar ze vorig jaar gestopt zijn. Daarna volgde de introductie van Henry. Hij vertelde kort over zijn achtergrond en zijn ideeën over de film. We hebben wat oefeningen gedaan om een beetje los te komen en instructie gekregen hoe we moesten spelen. Om te zorgen dat we geen hele lappen tekst hoefden te onthouden, werd

de hele film regel voor regel opgenomen. Henry zij voor wat de tekst was en daarna werd het direct opgenomen. Dit was ook nodig, omdat er maar één camera was en dus niet vanuit meer hoeken gefilmd kon worden. In het begin was het nog lacherig en onwennig, maar al snel was het gewoon en werd er serieus gewerkt. Het grote voordeel van de kleine groep, was, dat iedereen nu een grote rol kreeg en er actief bij betrokken was. Iedereen was even belangrijk. Ik denk, dat het een leuke film geworden is, die op momenten ook eng is. Het verhaal gaat als volgt:

“De jongeren komen bijeen in een gymzaal voor een sportweekend, dat elk jaar wordt georganiseerd. De afgelopen 5 jaar op een andere locatie, omdat hier iets gebeurd is. Maar het is al zolang geleden dat het nu wel weer kan. 5 Jaar geleden dus werd er tijdens een weekend een meisje gepest. Tijdens een spel verstoppertje werd dit meisje verteld, dat ze zich maar in een kast moest verstoppen. Dit deed ze en de anderen hebben de deur op slot gedaan en de sleutel weggegooid. Pas veel later komen de anderen erachter dat ze weg is. Ze komen dan terug in de sportzaal, maar

de kast is leeg op veel bloed en afgebroken nagels na. Geen spoor meer van dit meisje. Wanneer de dag tegen zijn einde loopt, komt dit verhaal naar boven. We zien dit meisje ook af en toe, maar de jongeren niet. Het verdwenen meisje wordt steeds enger en in de nacht komt ze de jongeren een voor een halen. Zij veranderen in een soort zombies die de anderen komen halen om te "spelen". Wanneer er nog maar één over is, komt iedereen daar op af, op het moment dat ze hem willen pakken, wordt hij wakker gemaakt door de jongeren en blijkt het een droom, of toch niet?”

Het was een leuke en ontspannende dag, dit maakt het wel heel moeilijk om het volgend jaar weer te organiseren. Maar ik ga het proberen.



Groeten, Tamara

LAPOSA'S Jaarlijkse ontmoetingsdag Walibi World



Op 2 oktober 2010 was het weer zover. Het was tijd voor onze jaarlijkse ontmoetingsdag. De meeste mensen hadden de voorspellingen goed gelezen en kwamen met paraplu's en regenjassen de zaal binnen voor koffie en koek. Het was dit jaar een overweldigende opkomst met uiteindelijk 144 mensen, die onze ontmoetingsdag bezochten. Dat de opkomst het streefgetal van 100 met bijna 50% heeft overschreden, zal het bestuur in de

komende bestuursvergadering voldoende gesprekstof bieden.

Het was ons kennelijk gegund, één dag zonder regen, want nadat voorzitter Jan Beijer allen had verwelkomd en wij onze koffie met wat lekkers op hadden, konden wij droog het park door.

Ja zelfs was er af en toe een zonnetje bij 😊.

Walibi World is natuurlijk voor mensen met kinderen een ideaal attractiepark. Voor elke leeftijd is er wel wat te doen. Men verspreidde zich dan ook snel over het park om naar de favoriete attracties te gaan. Het was deze dag niet zo druk in Walibi, zodat je andere leden van Laposa geregeld tegenkwam en op een ontspannen wijze een praatje kon maken.

Om half een kwam weer iedereen bij elkaar om te genieten van een heerlijke lunch, en veel mensen maakten van de gelegenheid gebruik om bij te praten met oude bekenden, of om nieuwe mensen te ontmoeten en ervaringen uit te wisselen.

Dit is uiteindelijk toch waar het voor ons als Laposa om draait: **mensen met elkaar kennis laten maken en zorgen dat men ervaringen uit kan wisselen om elkaar op deze manier te steunen en te informeren.**

Na de fantastische lunch konden we verder het park verkennen. Wel was de combinatie van achtbanen en de lunch niet voor iedereen



ideaal. Maar dat mocht de pret niet drukken.

Aan het eind van de middag zijn nog veel mensen een drankje komen drinken om de dag af te sluiten en afspraken te maken voor verder contact .

We kijken met een heel tevreden gevoel terug op deze jaarlijkse ontmoetingsdag en hopen jullie en mogelijk ook andere Laposa leden volgend jaar weer in grote getale terug te zien.

De dag was verzorgd door onze penningmeester Johan Bremer.



Johan: geweldig.



José Thijssen (forum@laposa.nl)

INGEZONDEN

Emma

In navolging van andere leden willen wij ook het verhaal vertellen van ons gezin. 6 ½ jaar geleden werd ons tweede kind geboren: Emma. Bij de geboorte was al vrijwel meteen duidelijk dat er 'iets' met Emma aan de hand was. Onze blijdschap maakte plaats voor een heel erg ongerust gevoel. De verloskundige en ook de kinderarts durfde geen enkele uitspraak te doen over de aandoening die Emma had. Wel somden ze hele reeksen eigenschappen op, die niet normaal waren. Dit wakkerde onze ongerustheid natuurlijk alleen maar aan. Gelukkig werkte ik destijds op de afdeling genetica van het UMC sint Radboud en konden we meteen de eerste week terecht bij een klinisch geneticus. Zij was de eerste die met 'een syndromale vorm van

craniosynostose' kwam. Ze noemde Emma voor de rest een 'gezonde' baby. Wat waren we blij dat we tenminste iets wisten, en dat we gewoon zelf voor Emma konden zorgen in de toekomst.

Nu dit bekend was, werden we doorverwezen naar Rotterdam, waar Emma nu nog steeds onder behandeling is.

Emma werd met 6 maanden geopereerd in het Sophia kindziekenhuis om de gesloten kroonnaad te opereren. Ondertussen werd via klinische genetica ook duidelijk, dat Emma cranio-fronto-nasale-displasie heeft, en dat papa ook drager is en oma ook. We hadden hierover nooit iets geweten!

De tijd rondom de operatie was moeilijk, maar voor ons was de onzekerheid over de toekomst van Emma in de eerste maanden het moeilijkste. Je hebt ineens geen idee meer

hoe je toekomst eruit ziet; de omgeving weet vaak ook niet wat ze ermee aan moeten. Naarmate Emma ouder werd en wij aan de situatie gewend raakten, pakten we ons normale leven weer op. Emma blijkt een uitermate vrolijke en makkelijke dame die alle doktersbezoeken 'gezellig' vindt. De houding van Emma laat ons vaak vergeten dat er 'iets' met Emma is. Toch kunnen we niet ontkennen dat we veel extra ziekenhuisbezoeken, controles, fysiotherapie en narcose achter de rug hebben. Het kost ons toch veel energie; je probeert het altijd zo ontspannen mogelijk te houden, maar dat lukt gewoon niet altijd met volle parkeergarages, lange wachttijden, en kinderen (of ouders), die moe zijn.

Emma zit inmiddels in groep 3 van een reguliere basisschool. Ze heeft een rugzakje omdat ze moeite heeft met kijken. Haar oogkassen staan verder uit elkaar dan bij andere kinderen, waardoor ze moeite heeft met focussen. Verder heeft ze nystagmus waardoor haar ogen vaak trillen. We zijn dan ook heel blij met de extra hulp, die ze krijgt op school via 'Koninklijke Visio'. We hopen dan ook, dat ze met deze hulp de basisschool gewoon kan doorlopen.

Ook zit Emma op zwemles en dansles zoals veel klasgenootjes. Ze begint zich er steeds meer van bewust te worden dat ze er anders uit ziet dan andere kinderen, maar tot nu toe vindt ze dat nog geen probleem. Kinderen vragen ook vaak aan haar broer waarom zijn zusje een ander

gezicht heeft. Ik probeer ze te leren kort te antwoorden dat Emma zo geboren is. Dit werkt meestal wel goed, al merk ik wel dat onze voelsprietten op scherp staan wat dit soort zaken betreft.

Emma zal waarschijnlijk nog een keer geopereerd moeten worden, waarbij haar middegezicht naar voren wordt gehaald met behulp van distractie, en haar oogkassen dichter naar elkaar toe worden gezet. Voor de artsen een leuke medische uitdaging, maar voor ons iets waar we voorlopig nog liever niet te veel aan denken.

We hebben gewoon een prachtige dochter waarover we ons in de eerste jaren veel zorgen hebben gemaakt. Hadden we toen geweten hoe het nu met haar gaat dan hadden we ons toen vast veel minder zorgen gemaakt.



José Thijssen (forum@laposa.nl)

OPROEPEN!!!

Ideeënwedstrijd voor jongeren met een ziekte of beperking

Er is nauwelijks aandacht voor de seksualiteit van mensen met een ziekte of beperking, en dat geldt zeker voor jongeren. Omdat jongeren met een handicap natuurlijk zelf het beste weten wat ze missen en nodig hebben op dat gebied, schrijft de Rutgers Nisso Groep een ideeënwedstrijd uit op www.youaretotallysexy.nl. De jongeren met het beste idee krijgen 1.500 euro voor de uitvoering.

De wedstrijd

Op de website www.youaretotallysexy.nl kunnen jongeren tussen de 12 en 24 jaar met een chronische ziekte of lichamelijke

beperking plannen indienen die tegemoet komen aan hun eigen behoeften en wensen op het gebied van seksualiteit. Jongeren weten immers zelf het beste wat zij nodig hebben om hun wensen op relationeel en

seksueel gebied zo goed mogelijk te realiseren, zoals toegang tot relevante informatie, diensten en hulpmiddelen. Ouders en professionals kunnen hen daarbij zo nodig ondersteunen.

De Rutgers Nisso Groep maakt het mogelijk de winnende ideeën te realiseren. Om de jongeren een eindje op weg te helpen, organiseert de Rutgers Nisso Groep workshops creatief denken op scholen, in instellingen en woonvormen.

Ook jongere met een beperking willen seks

Lange tijd werden jongeren met een lichamelijke beperking of chronische ziekte niet verondersteld seks te hebben. Ze werden als a-seksueel beschouwd en zouden geen behoefte hebben aan informatie over seksualiteit of aan seksuele opvoeding. Maar natuurlijk heeft iedereen seksuele gevoelens, en hebben mensen met een lichamelijke beperking recht op seksualiteit, net als ieder ander.

Specifieke voorlichting nodig

Uit onderzoek blijkt dat veel jongeren met een lichamelijke beperking of chronische ziekte een vertraagde seksuele ontwikkeling hebben.

Ze zijn vaak langer afhankelijk van hun ouders vanwege fysieke problemen of omdat ouders moeite hebben hun kind los te laten. Ook zijn jongeren met een ziekte of beperking vaker

sociaal geïsoleerd of zijn hun relaties met leeftijdsgenoten minder intiem. Zij lopen bovendien een groter risico om slachtoffer te worden van seksueel geweld, vooral wanneer zij afhankelijk zijn van zorg.

Behalve de gangbare seksuele voorlichting hebben jongeren met een ziekte of beperking informatie nodig over seksuele onderwerpen die te maken hebben met hun ziekte of beperking, zoals gevolgen van de aandoening voor het seksueel functioneren, zelfvertrouwen, versieren en weerbaarheid.

Totally Sexy

De wedstrijd 'you are Totally Sexy' maakt deel uit van een breder project Totally Sexy. In dit project wordt een toolkit ontwikkeld; een instrument voor jongeren, ouders en professionals om recht te doen aan de seksuele rechten van jongeren met een lichamelijke beperking of chronische ziekte. In dit project werkt de Rutgers Nisso Groep samen met vertegenwoordigers van de drie doelgroepen: jongeren, ouders en professionals.

Op www.youaretotallysexy.nl is meer informatie te vinden over de seksuele rechten van jongeren, over verschillende ziekten en seksualiteit, interviews met jongeren met een beperking, een vraagrubriek en een poll.

Het project Totally Sexy wordt financieel mogelijk gemaakt door International Planned Parenthood Federation (IPPF).

Winnaars van de wedstrijd De Pen als Lotgenoot bekend iets voor 2011?

De prijsuitreiking van de wedstrijd De Pen als Lotgenoot heeft vrijdag 5 november 2010 plaatsgevonden tijdens het openingscongres Chronisch Zieken. Afgelopen kalenderjaar konden mensen met een chronische ziekte of handicap, of nauw betrokkenen hun verhaal vertellen via een cartoon, een verhaal of film- en geluidsopnamen. Uit meer dan 400 inzendingen heeft de voorjury een selectie gemaakt van beste werken. De wedstrijd was al acht keer eerder georganiseerd, maar dit keer zijn er een aantal nieuwe aspecten aan de wedstrijd

toegevoegd. Voorheen konden deelnemers hun ervaringsverhalen enkel via tekst uiten. Dit jaar zijn de categorieën Cartoon en Beeld & Geluid hieraan toegevoegd, waardoor de wedstrijd nu ook aantrekkelijk is voor jongeren.

De Pen als Lotgenoot is bedoeld voor mensen in de leeftijdscategorie 8 tot 88 jaar. De winnaars ontvangen een geldprijs van duizend euro en een vermelding in een boek met ervaringsverhalen.

Tevens worden de winnende inzendingen gepubliceerd in landelijke media. Op deze manier wordt op grote schaal bekendheid en bewustzijn gecreëerd over de leefwereld van mensen met een chronische ziekte of een handicap.

De wedstrijd wordt in opdracht van unit Fonds PGO, georganiseerd door Studelta, een talentenbureau dat bemiddelt in studiegerelateerde (bij)banen voor hoogopgeleide studenten en starters.

Fonds PGO is een onderdeel van het CIBG, een uitvoeringsorganisatie van het Ministerie van VWS. Het ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport (VWS) neemt de financiering op zich.

Voor informatie betreffende de winnaars met hun onderwerpen kunt u vinden op

www.depenalslotgenoot.nl

MEDEDELINGEN

Het Ronald McDonald Huis

in Rotterdam kent, sinds de verhuizing naar het nieuwe onderkomen naast het Erasmus MC-Sophia, een vrijwel volledige bezetting. Om meer gezinnen een verblijf voor de nacht te bieden, wordt het aantal gastenkamers uitgebreid.

De verbouwing start op 22 november en is juni 2011 klaar.

Bron: Erasmus MC 12 november 2010

Pijnlijk prikken verleden tijd

Een prik krijgen is voor kinderen geen pretje. Vooral niet als er vaker moet worden geprikt omdat de arts het bloedvat niet kan vinden.

De afdeling Neonatologie denkt daar de ideale oplossing voor te hebben: de veinviewer.



Pijn en stress

De veinviewer is een apparaat dat bloedvaten beter in beeld brengt. Daardoor gaat het bloedprikken of aanleggen van een infuus makkelijker. "Op onze afdeling liggen pasgeborenen en die wil je zo veel mogelijk pijn en stress besparen", zegt Roland van Rens, nurse practitioner.

Klein

"Het gebeurt dat we een paar keer moeten prikken voor het aanleggen van één infuus. Bijvoorbeeld omdat het kindje te klein is, minder dan 1.000 gram. Ook zijn sommige kinderen zo vaak geprikt dat de overgebleven vaten moeilijk te vinden zijn. En soms is de huid te donker." Dankzij de veinviewer

behoren alle pijnlijke prikpogingen tot de verleden tijd.

Zichtbaar

De veinviewer is een computer met een projector dat infrarood licht dat op het lichaam schijnt. De bloedvaten worden door de computer ingescand en daarna geprojecteerd op het belichte lichaamsdeel. Hierdoor worden alle bloedvaten goed zichtbaar. De arts of verpleegkundige ziet zo welke bloedvaten geschikt zijn om te prikken en welke niet.

Proef

Van Rens en zijn collega Geja van Blijderveen zagen het apparaat voor het eerst tijdens een congres in Amerika. Daar wordt de veinviewer in veel ziekenhuizen gebruikt. Het Erasmus MC is het tweede ziekenhuis in Nederland dat hiermee kennismakt. Medewerkers van de afdeling Neonatologie kunnen bij wijze van proef met dit apparaat werken.

Bron: Erasmus MC 14 september 2010



Een mooi filmpje over craniosynostose op you tube.

<http://www.youtube.com/watch?v=-b4PpAnZKzw>

groetjes José



Beertje anders

Op de vernieuwde website van Beertje Anders staan weer twee nieuwe gratis boekjes

- . Beertje Bruin is verdrietig.
- . Beertje Bruin zijn ouders gaan scheiden.

Poliswekker

Wilt u graag weten wat precies de verschillen zijn tussen uw huidige zorgverzekeringspolis en die voor 2011?

KiesBeter.nl lanceert de Poliswekker 2011

Binnenkort ontvangt iedereen zijn nieuwe zorgpolis voor 2011. Niet alleen de premie, maar ook de dekking kan behoorlijk wijzigen. Wie als eerste wil weten wat er precies gaat veranderen, kan zich aanmelden voor de

Elke beer heeft wel een talent dat nuttig gebruikt kan worden. Je moet alleen soms even zoeken of het goede doel ervan begrijpen.

Om het verhaal te lezen en te beluisteren dubbelklikt u op het boekje.

www.beertje-anders.nl

Poliswekker: de e-mailservice zorgpolissen 2011 van kiesBeter.nl. Zodra de nieuwe premies en polisvoorwaarden bekend zijn, ontvangt men via de mail een vergelijkend overzicht tussen de huidige zorgpolis en de nieuwe polis voor 2011. Hierin kan men precies de verschillen zien tussen beide polissen. Op basis daarvan kan men bepalen of het gunstig is om de huidige polis voort te

zetten of om over te stappen naar een andere zorgverzekering.

Polissen vergelijken op kiesBeter.nl vanaf november

Elk najaar passen de zorgverzekeraars hun polissen aan. Het is aan de verzekerde om te besluiten of hij de nieuwe polis aanvaardt, of op zoek gaat naar een zorgverzekering, die beter bij hem past. Vanaf half november kan men ook voor het vergelijken met andere polissen op kiesBeter.nl terecht. Het kan voor veel mensen de moeite waard zijn om de

huidige polis te vergelijken met andere polissen van dezelfde en van andere verzekeraars. Waar mensen op moeten letten bij het vergelijken van polissen hangt af van hun persoonlijke situatie.

Wie wil overstappen, moet zijn huidige polis opzeggen vóór 1 januari. Tot 1 februari 2010 kan men zich aanmelden bij de nieuwe verzekeraar. Voor een basisverzekering kan men bij elke zorgverzekeraar terecht, voor een aanvullende is soms een medische keuring

vereist.

www.kiesBeter.nl

twitter.com/kiesBeter



Gezondheidsinfo

RIVM, postbak 54b
KiesBeter.nl
Postbus 1, 3720 BA Bilthoven
Antonie van Leeuwenhoeklaan 9, 3721
MA Bilthoven

Voorbeelden gezondheidsinfo

- [Nu nog gemakkelijker zoeken op medische informatie](#)
- [Snel zoeken naar een zorgverlener](#)

BEDANKT:

De redactie bedankt allen, die hebben bijgedragen tot de totstandkoming van FACE-4 2010.

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

