

FACE

Nieuwsbrief van LAPOSA, verschijnt vier keer per jaar

Van de voorzitter

Beste Laposa leden,

Zoals u bekend zal zijn, houden wij op 9 april a.s. in Harmelen onze Algemene Leden Vergadering.

Op onze ALV legt het bestuur verantwoording af over het gevoerde en te voeren beleid. Dit beleid wordt mede bepaald door uw wensen en bevindingen als lid. Het is voor het bestuur van groot belang te weten wat er bij de leden leeft; zoals: waar loopt u bij de medische behandeling tegenaan, bent u daar tevreden over of waar gaat het mis. Daarmee kan het bestuur de doelstelling van de vereniging goed uitvoeren: het in de breedste zin bevorderen van het welzijn van patiënten met een schedel- en/ of aangezichtsafwijkingen en het welzijn van hun ouders. Op de ledenvergadering heeft u ruimschoots de gelegenheid om hierover met het bestuur van gedachte te wisselen.

Dit is ook van groot belang, nu we definitief middelen hebben gekregen om onze zorgstandaard te gaan ontwikkelen. Een project dat loopt over vier jaar en waarbij we uw inbreng via vraag en antwoord hard nodig hebben. Hierbij doe ik alvast een dringend beroep op u allen om daaraan uw medewerking te verlenen als daar in de nabije toekomst om gevraagd wordt.

Als toetje na de lunch, houden we nog een mini-symposium. Dit jaar komt Hans Dauwerse van het Leids Universiteits Medisch Centrum uiteen zetten, waarom hij op zoek ging naar afwijkingen in het DNA bij een Treacher Collins kind en hierbij de heilige graal ontdekte: nieuwe mutaties. Zijn onderzoek was zo belangrijk dat dit op 5 december 2010 in het prestigieuze blad Nature Genetics wereldkundig werd gemaakt.

Bij het ter perse gaan van deze face, bereikte ons het bericht dat Hans helaas door ziekte verhinderd is; onze secretaris, de heer Mus, is momenteel druk doende iemand te vinden, die de lezing over dit onderwerp kan verzorgen.

Hierna zal Dr. Irene Mathijssen van het Erasmus MC-Sophia KZ een lezing houden over hun speurtocht naar de beste operatietechnieken; hierbij zal de "veren" techniek bij craniofaciale afwijkingen en bij bootschedel in het bijzonder worden toegelicht.

Het zal voor hen, maar ook voor uw bestuur, een stimulans zijn om U in grote getale bij deze bijeenkomst te mogen begroeten en waardoor we laten blijken, dat hun werk zeer wordt gewaardeerd.

Jaar 2011, nr. 1

Van de voorzitter	1
Nieuwjaarsbijeenkomst	2
Van de penningmeester	2
Van de redactie	3
Ingezonden	4
MEDEDELINGEN	5
De pen als lotgenoot	5
Pesten begint al op kleuterleeftijd	6
Polsbandjes voor de kleuters	6
Kinderalimentatie	7
TV-serie	7
OPROEPEN	8
Zeldzame Ziektendag	8
BEDANKT	8
Colofon	8



Uw aanmelding zien wij dan ook graag tegemoet (secretaris@laposa.nl), doch bij niet voldoende aanmeldingen zal het mini-symposium worden geannuleerd. Dus

ons advies is; meld u aan en verrijk uw kennis met deze nieuwe ontdekkingen in de medische wetenschap.

TOT SLOT NOG EEN DRINGENDE OPROEP VOOR BESTUURS KANDIDATEN!

Met name zijn wij op zoek naar een secretaris m/v; daar de huidige secretaris zich niet meer herkiesbaar stelt. Willen wij de vereniging in de lucht houden, dan hebben we dringend een aantal mensen nodig. Ook penningmeester en voorzitter zitten al meer dan tien jaar in het bestuur en om de opvolging wat gestroomlijnd te laten verlopen, zou het mooi zijn om dit jaar reeds een aantal nieuwe bestuurders te kunnen begroeten. U kunt me bellen of mailen voor nadere toelichting.

Jan Beijer, voorzitter@Laposa.nl 0318415398 0650278182

Nieuwjaarsbijeenkomst

Op 29 januari jl. hebben we een nieuwjaarsbijeenkomst gehouden in Monkey Town in Amersfoort.

Deze dag was vooral bedoeld voor de nieuwe leden om in een ongedwongen sfeer kennis te maken met het bestuur en met elkaar. En natuurlijk om zoveel mogelijk antwoorden te krijgen op die vragen, die men heeft, wanneer men geconfronteerd wordt met een kindje met een handicap.

De opkomst was niet erg groot, desondanks was het een waardevolle dag. De groep bestond uit ca. 30 personen, waarvan ongeveer de helft kinderen waren.

De Apertgroep was goed vertegenwoordigd (zie foto).

De kinderen konden zich vermaken in de indoorspeeltuin,

zodat de ouders voldoende tijd hadden om met elkaar bij te praten en ervaringen uit te wisselen.

Er stonden frietjes en flesjes drinken klaar voor alle aanwezigen zodat ook de inwendige mens niets te kort kwam.

Al met al een geslaagde dag, ook dit keer weer!

José Thijssen/Johan van den Bremer



Van de penningmeester

Ook dit jaar hebben we de contributie in januari via automatische incasso geïncasseerd.

Een verademing voor de penningmeester want dat levert echt veel (vrije) tijdwinst op. Toch konden wij bij enkele leden om diverse redenen niet incasseren.

Het verzoek van de penningmeester aan U is:

Als uw bankrekeningnummer wijzigt of u van bank verandert, verhuist of een ander e-mailadres heeft, laat

het ons alstublieft weten, zodat wij uw NAW gegevens goed kunnen administreren. Ook kunt u dan onze nieuwsbrief, uitnodigingen voor ontmoetingsdagen en Algemene Ledenvergadering (9 april a.s.) correct blijven ontvangen.

*Het bestuur zal u daar dankbaar voor zijn,
Johan van den Bremer, Penningmeester.*

Van de redactie

Dit is de eerste uitgave van de FACE in 2011.

Ik ben blij met de inzending van mevrouw Liesbeth Heijnen betreffende haar zoontje Kylan.

In een eerdere uitgave is er al melding gemaakt van de door Dr. E.J. van Lindert uitgevoerde endoscopische operatie bij Kylan in het UMC St. Radboud te Nijmegen. Het belang van persoonlijke verhalen kan niet genoeg benadrukt worden.

Op 1 februari j.l. konden wij Niels bewonderen in het programma > Je zal het maar hebben < van BNN. In deze uitzending werd Niels gevolgd bij o.a. het voetballen, de kapper en in een restaurant in verband met zijn koksopleiding. Niels is geboren met Hemofaciale Microsomie (Goldenhar Syndroom). Heeft u dit boeiende programma niet gezien dan kan dit alsnog via: uitzending gemist: 'Je zal het maar hebben'.

Hemifaciale Mirosomie (HFM) is een ziektebeeld waar één gelaatshelft is onderontwikkeld.

In 10 % van de gevallen is het zelfs tweezijdig. Binnen dit beeld valt ook het Goldenhar syndroom, waar naast aan het gelaat ook nog afwijkingen aan ribben en wervels voorkomen.

Bron: [www. Laposa.nl](http://www.Laposa.nl)

Op 10 februari 2011 bij de AVRO tijdens het programma > **Het kinderziekenhuis** < kon u zien dat bij het meisje Gwen de schedelnaad rechts (vanaf fontanel naar de oogkas) werd geopend, waarbij ook de schedel naar voren

werd geplaatst. Hierdoor kwam het rechteroogje beter in de oogkas te staan. De operatie werd uitgevoerd door Dr. L.N.A. van Adrichem in samenwerking met de neurochirurg.

De uitzending is terug te zien bij: Uitzending gemist, Nederland 1, dinsdag, 10 februari 2011, het kinderziekenhuis.

Verder een melding van polsbandjes voor kleuterklassen. Mocht het bij u bekend zijn of er op de school van uw kind(eren) aandacht aan pesten wordt besteed, dan is dit misschien een goed idee.

Ik dacht onlangs dat het leuk zou zijn om een column in de FACE te hebben. Tenslotte heeft tegenwoordig bijna ieder zich zelf respecterende blad een columnist. De daad bij de gedachte voegend heb ik Dr. J.M. Vaandrager benaderd. Hier is positief op gereageerd. Echter het is voor Dr. Vaandrager niet mogelijk om iedere uitgave van een column te voorzien. Er zal dan ook regelmatig een gastcolumnist benaderd worden. Heeft u een suggestie dan verneem ik dat graag. In ieder geval heeft Dr. Vaandrager toegezegd om voor de juni- uitgave van de FACE een column te schrijven. Dit wordt zeer op prijs gesteld.

*Met vriendelijke groet,
Sophia Knol*



Ingezonden



In februari 2009 blijken we zwanger te zijn van ons derde kindje. JIPPIE, we zijn zo gelukkig! Bij 10 weken zwangerschap krijg ik een bloedinkje, maar na een echo blijkt alles goed te zijn. Vanaf dat moment zegt mijn intuïtie dat deze zwangerschap anders dan de vorige gaat zijn! Waarom, geen idee, maar ik kan niet wachten op het moment dat ons kindje geboren wordt en dat ik weet dat hij/zij gezond is en dat de bevalling goed is verlopen. Heel raar en niet echt een normaal gevoel...

Bij de 20-weeken echo wordt duidelijk dat ons zoontjes (ondertussen weten we dat we een jongetje krijgen) linker hersenventrikel te groot is. Dit kan volgens de verloskundige duiden op een waterhoofd of een chromosomale afwijking. We zijn helemaal in shock!! We worden doorverwezen naar Dordrecht omdat hier in Zeeuws-Vlaanderen niet de juiste apparatuur aanwezig is. Het wachten duurt lang, maar uiteindelijk is het zover. Na controle blijkt dat zijn vergrote hersenventrikel nog net binnen "de marge" valt. Nu achteraf terug kijkend is dit vast een eerste teken geweest voor Kylan zijn "cranio". Er wordt nooit meer over gesproken en er volgen geen extra controles.

Eindelijk is het zover en ons zoontje Kylan komt 29 oktober 2009 als "sterrenkijkertje" ter wereld en is gezond!!!

Na een paar weken gaat ons opvallen dat zijn hoofdje er toch wel "anders" uitziet. Hij heeft een richel over zijn voorhoofd lopen, zijn oogjes staan anders en hij heeft een "apart" voorhoofdje. Ik maak dit allemaal kenbaar bij het CB, maar zij zeggen ons een maand af te wachten. Alles wordt gestoken op het feit dat hij als sterrenkijkertje geboren is en we krijgen te horen dat het nog wel bij trekt. Onze ongerustheid blijft echter en ik wil het dan ook helemaal niet afwachten dus bel ik een kinderfysio-

therapeut. De therapeut bekijkt Kylan en vanaf dat moment gaat het snel.

Ze belt ons een dag later en voor het eerst krijgen we de term "cranosynostose" te horen en alles wat daarbij hoort.

De helft van dat gesprek blijft maar hangen, maar ik hoor nog wel dingen als hersendruk en hersentjes die in de knel kunnen komen te zitten! Daar komen de tranen...

Door ons zelf op het internet te informeren komen we een artikel tegen van Dr. van Lindert van het "Radboud" over de endoscopische operatie methode. Mijn man geeft gelijk aan: "als Kylan geopereerd moet worden, dan op die manier!!" De afspraak is snel gemaakt en Dr. van Lindert bevestigt alles. Kylan is vier maanden als hij endoscopisch geopereerd wordt. Zijn dichte voorhoofdsnaad wordt weggehaald en de operatie verloopt goed!

Als je voor de endoscopische operatie kiest, hoort daar wel bij dat je kindje nog redressiehelm-therapie zal moeten volgen. Dit omdat deze operatie geen reconstructieve operatie is. Gelukkig verdroeg Kylan vanaf het begin zijn helm goed. Kylan heeft de helm 10 maanden gedragen en we zijn tevreden over de resultaten. We zien duidelijk het verschil met voorheen, maar we zijn er ons ook van bewust dat hij nooit hetzelfde vlakke voorhoofd zo als zijn zus en broer zal krijgen.

Natuurlijk is het voor ons anders want wij weten ervan, dus wij zullen er meer opletten. Iemand die het niet weet ziet misschien "iets" aan hem, maar kan het niet plaatsen. We hopen gewoon dat hij zelf tevreden zal zijn met zijn uiterlijk, maar de tijd zal het leren!

Ook na de operatie waren we nog niet helemaal gerust. Kylan had heel erg veel moeite met inslapen en doorslapen. Hij kon echt helemaal hysterisch worden... Dit heeft maanden geduurd. Op zich hadden we het idee dat hij geen pijn had, maar waarom dan niet willen slapen, zagen we iets over het hoofd?! Uiteindelijk na veel geduld, onzekerheid en slapeloze nachten ging deze fase over.

Terugkijkend op deze periode vinden we de tijd voor de operatie echt het moeilijkste!! Je zit dan in zo'n onzekere periode. Het niet weten wat voor gevolgen «cranio» verder op je kindje heeft en of er nog een syndroom naast ligt. Gelukkig werd wel al vrij snel duidelijk dat hij verder een gezond kindje is. De Klinisch Geneticus geeft bij onderzoek aan dat ze denkt dat het om een geïsoleerde vorm gaat. Uiteindelijk moeten we op de echte uitslag nog wel een halfjaartje (na bloedafname) wachten, maar dan wordt ook dat bevestigd.

Kylan is een hele lieve, ondernemende dreumes en we genieten echt ontzettend van hem. Hij is nu 16 maanden en gelukkig is het weer wat rustiger. Hij slaapt nu goed, wat voor hem vast ook heerlijk moet zijn en de helmtherapie is ook sinds een paar weken beëindigd! Sinds een paar weken heeft hij een lactose-arm dieet omdat daar ook wat problemen mee waren, maar dat gaat nu ook veel beter. Hij loopt nu wat langs de bank en hij ontwikkelt zich langzaam, maar goed! Er staat nog een oortest op het programma voor binnenkort.

Dit omdat de logopedist uit het cranio-team dit voorstelde. Hij zegt nog geen woordjes, geen mama of papa enz., maar daar maken we ons niet zo heel veel zorgen om. Al ben ik soms bang dat de ongerustheid en onzekerheid over Kylan nooit weg zal gaan, maar misschien (dat hoop ik) zal dat gevoel uiteindelijk wat slijten!!

Groeten, Liesbeth Heijnen moeder van Kylan Heijnen



We spreken van een sterrenkijker wanneer een baby wordt geboren in de 'normale' achterhoofdsligging, maar dan niet met de neus naar beneden maar met de neus naar boven. (red.)

MEDEDELINGEN

BOEK MET DVD 'DE PEN ALS LOTGENOOT' NU TE BESTELLEN

Ontroerend, grappig en verhelderend

Alkmaar, 29 december 2010 – Het boek van De Pen als Lotgenoot is nu te bestellen! Afgelopen kalenderjaar konden mensen met een chronische ziekte of handicap, of nauw betrokkenen hun ervaringen delen via een cartoon, een verhaal of film- en geluidsopnamen. De genomineerde verhalen zijn nu gebundeld.

De verhalen in dit boek met DVD zijn door een professionele voorjury geselecteerd uit meer dan 400 inzendingen. Een vakjury, onder leiding van voormalig televisiepresentator Victor Deconinck, heeft de winnaars uitgekozen. De prijsuitreiking vond plaats tijdens het Openingscongres Week Chronisch Zieken op vrijdag 5 november 2010.

Het thema van De Pen als Lotgenoot was dit jaar 'Leef je uit', en dat hebben de deelnemers ook zeker gedaan.

De verhalen zijn positief en laten zien hoe het leven ontroerend, grappig en/of verhelderend kan zijn met een chronische ziekte of handicap. De bijdragen in dit boek zijn van kinderen en volwassenen.

Het boek is te bestellen via de website van De Pen als Lotgenoot (www.depenalslotgenoot.nl). De Pen als Lotgenoot is al acht keer eerder georganiseerd en is bedoeld voor mensen in de leeftijdscategorie 8 tot 88 jaar. De winnaars ontvangen een geldprijs van duizend euro en een vermelding in het boek met ervaringsverhalen. 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 De Pen als Lotgenoot wordt georganiseerd in opdracht van unit Fonds PGO, onderdeel van uitvoeringsorganisatie CIBG, gefinancierd door het ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport.

Pesten begint al op kleuterleeftijd



Duwen, slaan, schelden, treiteren. Zelfs kleuters maken zich hier al schuldig aan: één op de tien kleuters is slachtoffer van pesten door leeftijdsgenootjes. De afdeling Kinder- en Jeugdpsychiatrie en Psychologie van het Erasmus MC-Sophia doet onderzoek naar dit pestgedrag.

Onderzoeker Pauline Jansen: “Over pestgedrag op zulke jonge leeftijd is nog weinig bekend, wij willen graag achterhalen waarom kinderen dit doen.” De eerste resultaten tonen aan dat één op de tien kinderen slachtoffer is en dat één op de zeven kinderen zelf pest.

Zuur

Jongetjes maken elkaar relatief vaker het leven zuur. Kinderen van niet-Nederlandse ouders, kinderen uit een lager sociaal-economisch milieu en kinderen met gedragsproblemen zijn ook vaker betrokken bij pesten.

Antipest

Jansen verwacht het onderzoek aan het einde van het jaar af te ronden. “Als dan is aangetoond dat kleuters pesten, kan al eerder met antipest-programma’s worden gestart. Die zijn er nu alleen nog voor oudere kinderen. Met de uitkomst van het onderzoek willen we ouders bewust maken dat pesten al op kleuterleeftijd voorkomt.”

Vrienden

Het onderzoek is mede mogelijk gemaakt door

de Stichting Vrienden van het Sophia.

Polsbandjes voor de kleuterklassen. “Lief zijn voor elkaar”

Organiseert u op school een dag of project tegen pesten dan kunnen de kleuters helemaal meedoen. Met de extra kleine polsbandjes van Beertje Anders wordt het een zeer zinvolle en zeer geslaagde dag (project). De bandjes passen perfect bij de materialen van “de vijf afspraken” van Beertje Anders.

De polsbandjes voor de kleuters zijn LEVERBAAR VANAF APRIL 2011.

Bestellen kan al wel:

Stuur een retour email met adresgegevens van de school, de contactpersoon en het gewenste aantal bandjes.

Meer informatie over de bandjes vindt u op:

www.weerbaar.info

Meer informatie over Beertje Anders kunt u vinden op www.beertje-anders.nl

Nu al wel te bestellen:

Respectbandjes kindermaat rood bandje met witte opdruk:
“Pesten, ik doe er niet aan mee!”

Respectbandjes volwassenen wit bandje met rode opdruk:
“Pesten, ik doe er niet aan mee!”

Bron: Beertje anders

VOORKOM PESTEN LIEF ZIJN VOOR ELKAAR www.beertje-anders.nl



Kinderalimentatie betalen als je kind Wajong krijgt?

Mijn gehandicapte zoon wordt binnenkort 18 jaar en krijgt dan een Wajong-uitkering. Aangezien ik op dit moment kinderalimentatie voor hem betaal, vraag ik me af of ik na zijn achttiende verjaardag nog steeds moet betalen?

Antwoord:

De omstandigheid dat je gehandicapte zoon wanneer hij meerderjarig wordt een Wajong-uitkering gaat ontvangen, betekent niet automatisch dat je plicht tot het betalen van kinderalimentatie vervalt. Hierbij is van belang of je kind in zijn eigen behoefte kan voorzien door middel van deze uitkering. Is dat niet het geval, dan zul je (eventueel gedeeltelijk) de kinderalimentatie moeten blijven betalen.

Wajong-uitkering

De Wet arbeidsongeschiktheidsvoorziening jonggehandicapten (Wajong) biedt jonggehandicapten een uitkering op minimumniveau. De grondslag op basis waarvan de Wajong-uitkering wordt berekend, is per 1 juli 2010 omhoog gegaan.

Kinderalimentatie en handicap

De plicht om in het onderhoud van je kind te voorzien,

wordt niet beperkt door een handicap van je kind. Wel zijn er in dat geval bijzondere omstandigheden. Zo heb je vaak veel hogere kosten. Hierin wordt door de overheid bijgedragen door voorzieningen als bijzondere kinderbijslag en Wajong. Zo kun je een extra bijdrage vragen voor de kosten van het onderhoud van je kind: de tegemoetkoming onderhoudskosten thuiswonende gehandicapte kinderen (TOG).

Behoefteberekening gehandicapt kind

Voor de bepaling van de onderhoudsbehoefte van een minderjarig kind wordt in de praktijk gekeken naar wat gemiddeld wordt uitgegeven in een gezin. De uitkomsten zijn verwerkt in de CBS-tabel alimentatienormen.

Bijzondere kosten zoals in het geval van een gehandicapt kind worden daarin niet meegenomen.

Je zult dus een behoefteberekening moeten (laten) maken om te bepalen of de Wajong-uitkering voldoende is om in de behoefte van je kind te voorzien. De kinderalimentatieplicht duurt tot het kind 22 jaar wordt.

Bron: Jurofoon 1 december 2010.

TV-serie Net 5

Schoonheid zit van binnen

Net5 komt met een nieuw tv-format onder de voorlopige titel 'Schoonheid zit van binnen'. In dit realityprogramma worden mensen gevolgd, die dag in dag uit op hun uiterlijk worden beoordeeld. Sommigen omdat ze alleen maar met uiterlijk bezig zijn en sommigen omdat ze opmerkelijke uiterlijke kenmerken vertonen. Wat is de reactie van deze personen als ze inzicht krijgen in elkaars levens?"

Schoonheid zit van binnen" is vanaf 13 maart 2011 bij Net5 te zien om 21.30 uur.

Aan dit nieuwe tv programma werken mensen mee met een afwijkend uiterlijk, die hun leven daardoor echter niet laten beheersen. Ze worden een aantal dagen aan zogeheten 'beautyholics' gekoppeld, vrouwen en mannen die zich blindstaren op de buitenkant en buitensporig veel met hun uiterlijk bezig zijn. Tijdens deze dagen is het de bedoeling dat ze een kijkje nemen in elkaars leven en de 'beautyholics' uitdagen om eens verder te kijken dan de buitenkant.

Voorafgaande aan de uitzendingen is er in pers en media al veel aandacht aan besteed. Er wordt ook aan meegewerkt door enkele Laposa leden.

OPROEPEN!!!

Zeldzame Ziektendag

Op 15 mei wordt in Artis de vierde Zeldzame Ziekten Dag georganiseerd. Deze dag is bedoeld voor alle mensen- volwassenen en kinderen- die zelf een zeldzame ziekte hebben of hiermee dagelijks te maken hebben.

Waarom de Zeldzame Ziekten Dag?

Met de Zeldzame Ziekten Dag willen wij bereiken dat er meer aandacht komt voor mensen met zeldzame ziekten. Daarom is gekozen de Zeldzame Ziekten Dag dit jaar te organiseren aansluitend op de EURORDIS jaarvergadering en het congres van 12-14 mei in Amsterdam. Meer informatie hierover vindt u op www.eurordis.org.

Dagprogramma

Vanaf 11.00 uur 's ochtends ontvangen wij u graag voor het officiële gedeelte van de Zeldzame Ziekten Dag. In de Koningszaal van Artis zullen wij voor de derde

maal de Zeldzame 'Engel' award uitreiken aan iemand die door u wordt voorgedragen en die zich op een bijzondere manier verdienstelijk heeft gemaakt voor zeldzame aandoeningen. De rest van de het programma is nog een verrassing. Voor de kinderen wordt tijdens het plenaire programma opvang geregeld. Het officiële gedeelte zal eindigen omstreeks 13.30 uur, daarna is er gelegenheid om de dierentuin te bezoeken.

Aanmelden?

U kunt zich vanaf 1 april aanmelden via de website www.zeldzameziektendag.nl voor de Zeldzame Ziekten Dag en iemand die u bewondert voordragen voor de Engel award.

Aankondiging Zeldzame Ziekten Dag 15 mei 2011
Inschrijven vanaf 1 april via
www.zeldzameziektendag.nl

**NOTEER ALVAST IN UW AGENDA! Locatie Artis, Amsterdam
Datum zondag 15 mei 2011 Tijd 11.00 uur – 13.30 uur plenair, daarna de dierentuin!**



**Landelijke Patiënten- en
Oudervereniging voor Schedel-
en/of Aangezichtsafwijkingen**

Informatie Laposa

Infocentrum: 0900-5253545

E-mail Laposa: info@laposa.nl

E-mail Nieuwsbrief: face@laposa.nl

Ledenadministratie: leden@laposa.nl

Giro: 175265 t.n.v. LAPOSA

BEDANKT:

De redactie bedankt allen die hebben bijgedragen tot de totstandkoming van FACE-1 2011. 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.



Bezoek ons op de website: www.laposa.nl