

FACE

Nieuwsbrief van LAPOSA, verschijnt vier keer per jaar

Van de voorzitter

De ledenopkomst bij de Algemene Ledenvergadering j.l. was ronduit teleurstellend. Het is niet mijn gewoonte om negatief te openen, maar dit keer ontkom ik er niet aan. Als slechts een tweetal leden naast het bestuur en Raad van Advies aanwezig zijn, ga je toch even nadenken of je hier nog mee bezig moet blijven en energie in steken. Gelukkig weet ik ook dat we een aantal mensen kunnen helpen en die daar blij mee zijn. Uiteraard zijn we blij met de nieuwe bestuursleden Janette Wieringa, Jenny Lont en Thon Harte; hartelijk welkom! Positief nieuws is ook dat ons erelid, en stuwende kracht bij het oprichten van Laposa, Drs Vaandrager een vaste column gaat verzorgen voor ons blad. Gezien zijn, ik mag wel zeggen, wereldwijde ervaring, zal dit zeker een meerwaarde betekenen voor onze Face.

Door de NVSCA is de richtlijn voor behandeling van Craniocynostose goedgekeurd. Recentelijk hebben wij een samenwerkingsovereenkomst getekend met de VSOP (Vereniging Samenwerkende Ouder- en Patiëntenverenigingen) om een zorgstandaard te ontwikkelen voor zeldzame aangezichtsandoeningen. Een project met een looptijd van vier jaar, waarin we zeker een aantal keren een beroep op onze leden zullen moeten doen om aan de benodigde informatie te komen. Nu reeds vraag ik daarvoor uw aandacht en verzoek u dringend daarop termijn aan mee te werken.

Ook hebben we in de afgelopen maanden nogal wat werk gehad om handen en spandiensten te verlenen aan het Tv-programma "Schoonheid zit van binnen". Voor de uitzendingen begon het al met voorbarige veronderstellingen in het AD; uw voorzitter die geïnterviewd werd en zich later in het artikel niet herkende. Nadat ik de voorvertoning gezien had en onder de indruk was van de inbreng van Ingeborg en Erwin, beide lid van Laposa, was het voor mij helder dat het programma voldoende integer gemaakt en gepresenteerd werd. Er waren dan ook bij de perspresentatie in Amsterdam overwegend positieve commentaren te horen.

Tot slot nog deze opmerking: Gelukkig hebben we voor dit jaar de vacatures binnen het bestuur kunnen invullen, maar..... Door enkelen is uitdrukkelijk aangegeven dit voor één jaar te doen, zie hun schrijven elders in dit nummer, en ook uw voorzitter wil wel iets meer van zijn pensioen gaan genieten. Het is echt nodig dat er een aantal jongere leden het stokje komt overnemen. Daartoe zou ik graag nu al in contact willen komen met leden die hier iets voor voelen. Ze kunnen dan het lopende verenigingsjaar vast wat mee lopen en geïnformeerd worden over de gang van zaken binnen het Laposa bestuur. Voor nadere inlichtingen kunt u mij altijd bellen of mailen. voorzitter@laposa.nl tel. 0318415398 of 0650278182.

Hartelijke groet, Jan Beijer

Jaar 2011, nr. 2

Van de voorzitter 1

Van de secretaris 2

Van de penningmeester 2

Van de redactie 3

Column door
Drs. J.M. (Michiel)
Vaandrager 3

Beste
drs. Vaandrager 4

MEDEDELINGEN 5

Het Colombinehuis 5

Beperkte stijging
klachten 6

12.000 tieners
verslaafd aan
online gamen 6

OPROEPEN 7

Uitnodiging
onderzoek LTO 7

BEDANKT 8

Colofon 8



Van de secretaris

Blij of teleurgesteld ?

Als je op de vraag van de voorzitter:

Thon wil je de vereniging uit de brand helpen want we zitten dringend verlegen om een secretaris?

En als je dan na enig nadenken tot de toezegging komt om dit voor 1 jaar te willen doen, ben je toch teleurgesteld dat er binnen deze fantastische vereniging geen jongere leden zijn die zich voor een aantal jaren beschikbaar willen stellen voor een bestuursfunctie.

Ook wel een beetje blij natuurlijk dat men nog aan je denkt nadat je de eerste 10 jaar van de vereniging in het bestuur hebt gezeten als penningmeester.

Even iets over mijzelf:

Ik ben Thon Harte, getrouwd, vader van 3 dochters waaronder Ingeborg. Ingeborg is geboren met het Goldenhar syndroom.

Ik word in september 65 en ga dan met pensioen. Ha zult u nu denken dan heb je toch een zee van tijd om deze klus er even bij te doen.?

Helaas zijn er meer die er zo over denken en als ik tegen iedereen ja zeg dan ben ik de komende jaren voor meer dan 50 uur per week bezet. Dat kan toch niet de bedoeling zijn als je met pensioen gaat. Zodoende wil ik mij voor 1 jaar binden en ga ervan uit dat er binnen deze vereniging iemand zich in dit jaar aanmeldt als toekomstig bestuurslid c.q. secretaris.

Want laten we eerlijk zijn:

Zonder vrijwilligers kunnen verenigingen NIET overleven. En voor onze kinderen is het van het allergrootste belang dat wij mee blijven praten in de gezondheidszorg over behandelingen en mogen en kunnen onze ervaringen niet verloren gaan.

Thon Harte

Het Goldenhar syndroom, ook wel oculo-auriculo-vertebrale dysplasie genoemd, valt onder het totaalbeeld van de hemifaciale microsomie. Bron: Laposa

Van de penningmeester

Op zaterdag 9 april j.l. heeft de vereniging zijn Algemene Leden Vergadering gehouden.

Op deze dag legt het bestuur verantwoording af over het gevoerde beleid, zowel beleidsmatig als financieel, over het afgelopen jaar.

Om deze dag te organiseren moet er veel gedaan worden en om het nog aantrekkelijker te maken voor de leden proberen we ook altijd wat specialistisch nieuws te brengen.

Het programma zag er na veel werk goed uit; Dr. Irene Mathijssen zou een voordracht houden over de nieuwe "veer distractie" bij bootschedels en Hans Douwerse zou een lezing verzorgen over een nieuw gevonden mutatie bij Treacher Collins.

Groot was dan ook de teleurstelling dat de aanmeldingen voor de ALV gering bleken en het bestuur het middagprogramma moest schrappen.

De Zakelijke kanten van de vergadering en de benoeming van de nieuwe bestuursleden zijn zonder slag of stoot door de wel aanwezige leden en de leden van de kascontrole commissie aangenomen en bekrachtigd.

Voor het volgende jaar staat in ieder geval het wijzigen van het huishoudelijk reglement op de agenda. Noteert u de datum maar vast: **14 april 2012.**

Johan van den Bremer

Van de redactie

Tussen het verschijnen van FACE-1 2011 en FACE-2 2011 ben ik twee keer afgereisd naar het in een diepe crisis verkerende Griekenland. Er wordt nogal eens gesuggereerd dat Grieken lui zijn en geen belasting willen betalen.

Veel Grieken zijn hard werkende mensen die graag net als wij in hun levensonderhoud willen voorzien. Dat het land geen adequaat belastingstelsel kent moge duidelijk zijn. Maar door nu belastingmaatregelen out of the blue op te leggen en met de sterk stijgende prijzen van het dagelijkse levensonderhoud is voor veel Grieken een hachelijke situatie ontstaan.

Nu zult u denken wat heeft Griekenland te maken met Laposa?

Eigenlijk niets, maar wat mij opvalt is dat vriendelijkheid en gastvrijheid de boventoon blijven voeren, hoewel men boos is over een ontstane situatie.

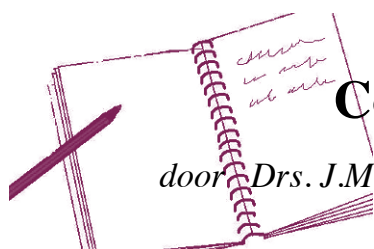
Dat is toch waar het in het leven vaak om draait. In wat voor situatie je komt te verkeren om toch te proberen er voor elkaar te zijn.

Het is dan ook fantastisch dat er mensen zijn die zich inzetten voor Laposa. Thon Harte en ik kennen elkaar sinds de oprichting en het doet me deugd dat Thon zich voor een jaar wil inzetten als secretaris.

Ook het feit dat Dr. Vaandrager een column schrijft is een geweldige bijdrage.

Ik hoop dan ook dat het voor u reden is om bij te dragen aan FACE.

Met vriendelijke groet, Sophia Knol



Column

door Drs. J.M. (Michiel) Vaandrager

Nooit gedacht dat ik stukjes zou gaan schrijven maar eigenlijk wel een leuk idee om dit voor Face te doen.

Aangezien ik nog druk ben met van alles en nog wat op medisch gebied zal er wel eens wat leuks, interessants of anders te melden vallen of tot nadenken aanzetten. Zo werk ik nog regelmatig in Indonesië en daar valt veel over te zeggen en zijn we met de Carolien Bijl Stichting druk in de weer om fondsen te werven om wetenschappelijk onderzoek te doen op craniofaciaal gebied en daar zijn veel patiënten van LAPOSA bij betrokken.

En nu zijn er meerdere TV series over mensen met aanzichtsafwijkingen. "Je zal het maar hebben" en "Beauty and the Beast". De laatste serie heeft een nogal confronterende titel met een betere subtitel "Schoonheid zit van binnen". Ik heb de eerste uitzending gedeeltelijk gezien

en was onder de indruk van het contrast tussen het sterke karakter en wereldwijsheid van Erwin "the Beast" met de oppervlakkigheid en onzekerheid van "The Beauty". Echt iets om over na te denken. Ga zeker nog de volgende uitzendingen bekijken want er zijn meer sterke persoonlijkheden die een craniofaciale afwijking hebben en dat mag gezien en gehoord worden. Daarom ook wil ik jullie de onderstaande brief niet onthouden die ik zomer 2010 kreeg van een oud-patiënte. Ze omschrijft zichzelf als "een koppige Zeeuwse". Ik hou het maar op een jonge vrouw die uit het goede hout is gesneden en weet wat ze wil en karakter heeft: een echte Klasse Meid! En zoals zij zijn er wel meer binnen LAPOSA te vinden.

Michiel Vaandrager

Beste drs. Vaandrager,

Jaren geleden - tot bijna 10 jaar geleden zelfs - was ik bij u patiënte. Ik heb het syndroom van Apert en dit mailtje typ ik nu razendsnel met de zes vingers die u, toen ik klein was, heeft losgemaakt.

Tien jaar terug, augustus 2001, was mijn 'grote ingreep' zoals ik hem noem: de laatste schedeloperatie. Met het resultaat ben ik nog steeds heel tevreden. En mijn ouders denk ik ook, want 's nachts zaag ik geen hele bossen meer door. De reacties na die ingreep waren ook positief. Mensen zagen een 'betere Mieke' of een "meer completere Mieke". Zelfs nu nog hoor ik dat en mijn oma begint vaak te stralen als ze het erover heeft.

Het viel me wel op dat mijn oren ineens veel verbeterd zijn. Voor de ingreep had ik vaak 'rommelige' oren (oorontstekingen). Na de ingreep heb ik daar veel minder last van. Sterker nog: voor de ingreep stond bijna elke maand een bezoekje aan de oorarts op het programma, nu is dat teruggebracht naar één keer in het half jaar! Ik vroeg mezelf af of u in die tijd (1 augustus 2001) ook tevreden was met het resultaat.

Waren er vooraf ook 'schetsen' of een soort van foto's gemaakt van hoe het eruit zou komen te zien? En hoe vaak heeft u dit soort ingrepen uitgevoerd? Ik heb gezien dat u ook actief bent voor de Carolien Bijl Stichting (zelf heb ik het boekje ervan gekocht).

Na de ingreep kon ik kiezen om door dr. Hovius mijn wijsvinger te laten splitsen, zodat ik vier vingers zou krijgen. Ik heb hier vanaf gezien. Het risico bestond dat de nagel zou gaan ontsteken en ik zou opnieuw moeten leren typen. Het zou puur cosmetisch zijn en na 15 operaties had ik het eigenlijk wel gehad. En met zes vingers redt ik het uitstekend. Soms krijg ik zelfs bewonderende blikken als mensen mijn handen over het toetsenbord zien gaan. Een type-test op school wees uit dat ik 125 tikken per minuut had en gemiddeld 1-2 fouten.

Vanaf 2003 begon mijn 'carrière'. Toen u mij officieel 'ontsloeg' zat ik nog op een mytyschool in Goes, maar begon al plannen te maken met doorleren. Ik ben in september 2003 de opleiding Administratief Juridisch Medewerkster Zakelijke Dienstverlening begonnen. Ik had maar halve Mavo en kwam daar via een omwegje. Maar het werd een succes. Tot ieders verbazing (ook de mijne) haalde ik het eerste jaar, het tweede en vervolgens mijn diploma. Ondanks alle hobbels, want mijn klasgenoten kregen niet echt de eerste prijs Accepteren. Groepjes maken lukte niet echt, hier en daar kreeg ik een rake opmerking over mijn syndroom of lieten ze me in de steek. Maar ondanks dat bleef ik doorgaan. Als het anderen



lukt, waarom mij dan niet? Met die gedachte ging ik door. Ik had genoeg doorzettingsvermogen.

In die opleiding moest je zelf een stageplaats regelen. Het tweede jaar ging dat niet zonder moeite en ook daarbij kreeg ik wel eens wat voor mijn kiezen. Bij een kantoor gaf de werkgeefster me steeds aan dat ik er niet goed genoeg uitzag. Het leek bijna alsof mijn syndroom daar ging solliciteren en niet ikzelf. Gelukkig was dat het derde jaar anders en heb ik een leuke tijd gehad bij een notariskantoor in Goes, waar iedereen me vanaf dag één accepteerde. Ik slaagde in 2006 met een groot aantal zevens, een paar zessen en een acht. Van elke klas werd er iemand naar voren gehaald en die kreeg dan een bos bloemen. Vaak was dat iemand die een heel goede prestatie had geleverd, of iemand die iets bijzonders had. Van mijn groep was ik dat en ik was er trots op. De lerares gaf aan dat ik ondanks mijn beperkingen gewoon doorging.

Datzelfde jaar besloot ik nóg verder te leren en schreef me in voor een HBO opleiding Management Economie en Recht. Een hele pittige opleiding. Twee keer lukte het me zelfstandig een stageplaats te vinden en bij beide heb ik het erg naar mijn zin gehad. In het derde jaar liep ik stage bij twee advocatenkantoren in Vlissingen. In het vierde jaar liep ik mijn afstudeerstage bij Lété in Middelburg. Dat is een sociale werkplaats voor mensen met een lichamelijke en/of geestelijke/psychische handicap. Hiervoor werkte ik voor het management een plan uit om nieuwe werkzaamheden te starten. Dat plan was het opzetten van een wasserij voor de onderneming. Het zat zo goed in elkaar, dat ze het willen gaan gebruiken! Aan het

eind van de stage heb ik een presentatie gehouden voor het management en mijn stagebegeleiders. Voor alles kreeg ik een 7,3. Het was een goede stageperiode waar ik vanaf dag 1, net als bij de vorige stageplaatsen, werd opgenomen in de groep.

Medewerkers daar vroegen soms op een eerlijke manier wat er met me aan de hand was, en dan vertelde ik dat. Helaas haalde ik de opleiding niet in vier jaar. Komend schooljaar moet ik nog een projectpresentatie en drie toetsen herkansen en dan ben ik officieel geslaagd.

Tenslotte wil ik u nog met deze mail bedanken voor de prestaties die u hebt geleverd, hiermee bedoel ik de schedeloperaties en de ingrepen aan mijn handen. Door de

laatste kan ik nu schrijven, typen, knopen openen/sluiten, veters strikken, met mobieltjes omgaan, alle knopjes indrukken (ben daar dol op), computeren...bijna alles.

groet van een oud-patiënte,
Mieke Maartense (koppige Zeeuwse uit 's-Heerenhoek)

Syndroom van Apert: (acrocephalosyndactylie)

Karakteristiek zijn de te vroege sluiting van de schedel-naden, 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. Bron: Laposa

MEDEDELINGEN

HET COLOMBINEHUIS

Het Colombinehuis is een vakantiehuis voor families met zorgkinderen direct aan het bos gelegen in Flevoland. Onze gasten zijn kinderen die om uiteenlopende redenen niet zo maar op vakantie kunnen gaan. Het zijn kinderen met een chronische ziekte, lichamelijke beperking, een geestelijke handicap of kinderen die onder een enorm sociale druk staan. In het Colombinehuis kunnen zij als nog een hele wereldreis beleven. Tot de vakantiebestemming tellen een moederhuis met een Japans restaurant, Grieks theater en Zuid- Afrikaanse serre als thema, en acht appartementen die onder het motto van acht verschillende landen staan. Zo wonen de families



in huisje Kenia, Indonesië, India, Thailand, Filippijnse eilanden, Australië, Duitsland en Brazilië. Alle appartementen zijn rolstoeltoegankelijk en twee zijn volledig rolstoelaangepast. De gasten wonen in het Colombinehuis in volpensioen mee inbegrepen een ontbijt, lunch en elke avond een ander wereldgerecht.

Omdat tot een wereldreis ook een avontuur met een boot behoort hebben wij ook een eigen zeilboot en ook "De Colombine" is volledig rolstoelaangepast.

Aan land bieden wij de families verschillende activiteiten: Wij hebben een eigen kinderboerderij, een rolstoelwandelpad in het bos, theater- en bioscoopavonden en knutselactiviteiten.

Kortom, wij bieden ontspannende gezinsvakantie met activiteitenmogelijkheden voor jong en oud.

VOOR VERDERE INFORMATIE (RED.)

WWW.COLOMBINEHUIS.NL

Tel: 0321-334353 info@colombinehuis.nl

Beperkte stijging klachten

SKCZ OMBUDSMAN EN GESCHILLENCOMMISSIE ZORGVERZEKERINGEN

Persbericht

Beperkte stijging aantal klachten zorgverzekeraars

De Ombudsman Zorgverzekeringen constateert in het jaarverslag van de SKGZ een beperkte toename van het aantal klachten van verzekerden over de zorgverzekeraars. Deze toename is vooral het gevolg van de nieuwe 'wanbetalersregeling' in de Zorgverzekeringswet.

Beperkte groei aantal klachten en geschillen De Ombudsman constateert een beperkte groei van het aantal klachten over de zorgverzekeraars.

De toename komt vooral door de in 2009 ingevoerde 'wanbetalersregeling' in de Zorgverzekeringswet. Dit is een regeling op basis waarvan mensen die de premie voor de zorgverzekering niet betalen stevig kunnen worden aangepakt indien zij onwillig zijn mee te werken aan een oplossing.

De voorzitter van de Geschillencommissie Zorgverzekeringen van de SKGZ, prof. mr. A.I.M van Mierlo, geeft in zijn bijdrage aan dat de zaken ten gevolge van deze rege-

ling niet eenvoudig zijn. Het vaststellen van de hoogte van de achterstand in premiebetaling wordt bemoeilijkt doordat de verzekeraar vaak nog andere vorderingen heeft op de verzekerde. De boekhouding van de verzekerde geeft daarbij niet altijd voldoende inzicht. Ook het aantal geschillen is in 2010 toegenomen, eveneens met name ten gevolge van de 'wanbetalersregeling'.

Daler: Bejegeningsklachten

Het aantal bejegeningsklachten is in 2010 verder afgenomen. Volgens de Ombudsman Zorgverzekeringen kan dit het gevolg zijn van de investeringen die de zorgverzekeraars de afgelopen jaren hebben gedaan in de eerste opvang van klachten.

Stijger: buitenlandgerelateerde zaken

Het aantal klachten en geschillen over de vergoeding van zorg en diensten in het buitenland stijgt.

Dat is niet onlogisch gezien de toename van het gebruik van die zorg en diensten en de complexiteit van de regeling daaromtrent. Verder leeft bij veel Nederlanders de gedachte dat in het buitenland gemaakte kosten zonder meer gedekt zijn. laatstgenoemde aanname is echter niet juist.

De Ombudsman Zorgverzekeringen adviseert daarom voordat men een behandeling in het buitenland ondergaat altijd eerst te overleggen met de zorgverzekeraar.

12.000 tieners verslaafd aan online gamen



Kinderen van 13 tot 16 jaar die via internet met anderen videogames spelen, hebben soms moeite om hun spelgedrag onder controle te houden. Zo'n 12.000 tieners zijn verslaafd.

Tony van Rooij concludeert dit in zijn onderzoek onder begeleiding van de afdeling Maatschappelijke Gezondheidszorg van het Erasmus MC.

Huiswerk

In zijn onderzoek toont Van Rooij aan dat 3% van de online gamers verslaafd is aan het spelen van videogames met anderen. Omgerekend komt dit neer op zo'n 12.000 tieners. Ze kunnen er moeilijk mee stoppen, spelen meer dan ze van plan waren, slapen te weinig door het gamen en hun huiswerk lijdt eronder.

Vriendschappen

Verslaving aan videospellen is gerelateerd aan gevoelens van depressie, eenzaamheid en een negatiever zelfbeeld. Online gamers die goede vriendschappen hebben, zowel online als in het echt, lijken iets minder last te hebben van de negatieve gevoelens.

Bijhouden

Van Rooij: "Naar aanleiding van deze resultaten zouden ook ouders het spelgedrag van hun kinderen in de gaten moeten houden en zich meer verdiepen in wat online gamen inhoudt. Tieners zouden zelf beter kunnen bijhouden hoeveel tijd ze aan het gamen besteden."

Bron: Erasmus MC 10 mei 2011

OPROEPEN!!!

Emma Kinderziekenhuis AMC, Psychosociale afdeling

Drs. L. Haverman, psycholoog-onderzoeker

Drs. H. van Oers, psycholoog-onderzoeker

Telefoon: 020 - 566 82 25

E-mail: info@hetklikt.nu

Website: www.hetklikt.nu/LTO

Amsterdam, 13 april 2011



Academisch Medisch Centrum
Universiteit van Amsterdam

Betreft: Uitnodiging onderzoek Last Thermometer voor Ouders (LTO) - patiëntenverenigingen

In Nederland wordt regelmatig onderzoek gedaan met als doel de medische zorg en ondersteuning van personen die te vroeg geboren zijn of een ziekte/handicap hebben te verbeteren. Ook is er steeds meer aandacht voor de omgeving van deze personen. Uit onderzoek blijkt dat het hebben van een kind wat onder behandeling is (geweest) in een ziekenhuis, van invloed is op het hele gezin en ook op het welzijn van de ouders. Met het welzijn worden de emotionele, lichamelijke, praktische en opvoedingsproblemen bedoeld die ouders van een chronisch ziek of te vroeg geboren kind kunnen ervaren. Het welzijn van ouders is van essentieel belang voor de ontwikkeling van hun kind. Wij vinden het daarom erg belangrijk dat het welzijn van ouders nog meer aandacht krijgt.

Als het welzijn van de ouders op een efficiënte manier in kaart kan worden gebracht, is het mogelijk om ouders die problemen rapporteren, tijdig passende hulp

of steun aan te bieden in de vorm van maatschappelijke of psychologische ondersteuning. Op dit moment is er geen praktisch toepasbare vragenlijst die hierin voorziet.

Het huidige onderzoek richt zich op het ontwikkelen van een korte vragenlijst die de mate van belasting, stress en het welzijn van ouders in kaart brengt. De vragenlijst heet de Last Thermometer voor Ouders (LTO). Deze vragenlijst willen we door zoveel mogelijk ouders laten invullen, samen met 3 andere vragenlijsten. Het invullen van de vragenlijsten kan via internet en duurt ongeveer 20 minuten. Looptijd van het onderzoek is de periode april tot en met mei 2011.

Privacy

Alle gegevens van de ouders zullen anoniem verwerkt worden voor dit onderzoek. De onderzoekers hebben een

geheimhoudingsplicht en alleen de onderzoekers kunnen inzage krijgen in de gegevens van de ouders.


Deelname

Wij zijn ervan op de hoogte dat uw patiëntenvereniging niet enkel gericht is op ouders met een chronisch ziek of te vroeggeboren kind. Wij zouden u daarom willen vragen of u via uw patiëntenvereniging alleen de ouders op de hoogte zou willen stellen van het LTO onderzoek. Wanneer u daartoe bereid bent, kunt u bijgevoegde flyer doorsturen naar uw leden door middel van een e-mailbericht met de flyer als bijlage. U kunt ook een e-mail sturen naar info@hetklikt.nu. U krijgt dan van ons per post flyers toegestuurd met informatie voor ouders over het onderzoek. Een andere overweging is dat u het onderzoek aankondigt op uw website. Ouders kunnen dan zelf het initiatief nemen voor deelname. Wij leveren graag hiervoor benodigde informatie aan.

Het zou ons erg helpen als u bijgevoegde flyer zou willen doorsturen naar de leden van uw patiëntenvereniging. Om een goede vragenlijst te ontwikkelen is het belangrijk om zoveel mogelijk ouders te betrekken bij dit onderzoek. Wanneer u geen belangstelling heeft om de ouders op de hoogte te stellen van het LTO onderzoek, zou u ons dit dan willen laten weten via: info@hetklikt.nu.

Wij hopen van harte dat u onze flyer onder uw leden wilt verspreiden of een aankondiging op de website wilt plaatsen.

Bij voorbaat dank, mede namens Hedy van Oers,


Lotte Haverman
Psycholoog-onderzoeker



**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-2 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