



VOORWOORD

In 2011 hebben we dankzij steun van onze donateurs, collectanten, vrijwilligers, ambassadeurs en andere betrokkenen belangrijk werk kunnen verrichten voor mensen met epilepsie.

We zijn dit jaar regelmatig in het nieuws geweest. Samen met de epilepsiescholen en de Epilepsie Vereniging Nederland hebben we een krachtig protest laten horen tegen de voorgenomen bezuinigingen in het speciaal onderwijs. Ook de campagne 'Met epilepsie weet je het nooit' die rondom de collecteweek werd gelanceerd, leverde veel media-aandacht op.

Begin 2011 is De Tegenaanval gestart. Veel enthousiaste mensen zijn in actie gekomen en hebben daarmee geld ingezameld voor het Nationaal Epilepsie Fonds. Zo hebben vier vrienden de Groet uit Schoorl Run gelopen en zich laten sponsoren. Een ander mooi voorbeeld is de sportieve Rick Jongeneelen die voor zijn zoon Tijn die epilepsie heeft, de Maratona di Roma heeft gelopen. Graag roep ik iedereen op om in De Tegenaanval te gaan!

Helaas zijn in 2011 de totale inkomsten achtergebleven bij de verwachting. Dit betekent dat we minder geld kunnen besteden aan onze doelstellingsactiviteiten. In 2012 gaan we daarom uit van minder inkomsten, nemen we bezuinigingsmaatregelen en krijgt fondsenwerving de volle aandacht.

In dit jaaroverzicht presenteren wij u met trots een aantal belangrijke activiteiten die in 2011 hebben plaatsgevonden. Meer lezen? Op www.epilepsiefonds.nl/jaarverslag vindt u het complete jaarverslag.

Martin Boer
Directeur

INHOUD

2011 in beeld 4

Wetenschappelijk onderzoek 6

Voorlichting 8

Hulpverlening 10

Fondsenwerving 12

Nationaal Epilepsie Fonds in de media 14

Allemaal in De Tegenaanval! 16

Balans 17

Inkomsten en bestedingen 18

Colofon 19



Terugblik
op 2011

2011 IN BEELD



» Begin 2011 stond het speciaal epilepsieonderwijs onder druk vanwege geplande bezuinigingen. Op de eerste Europese epilepsiedag werd met succes aandacht voor deze problematiek gevraagd. In Den Haag namen politici hartenkreten van leerlingen en een petitie in ontvangst.



» Deelnemers van een vakantiereis naar Lemele genieten van een ritje in de huifkartocht. In 2011 gingen 309 kinderen en volwassenen met epilepsie mee met onze reizen naar binnen- en buitenland.



» Het Nationaal Epilepsie Fonds heeft tijdens het Goed Geld Gala van de VriendenLoterij de opbrengst van 2011 in ontvangst genomen.



» In het najaar van 2011 is de dvd 'Epilepsie in beeld' verschenen. De dvd is bedoeld voor mensen die meer willen weten over epilepsie en daar ook beelden bij willen zien.



» Voorafgaand aan de wedstrijd FC Utrecht - Feyenoord van zondag 11 december, werd bij de ingangen van stadion Galgenwaard gecollecteerd voor het Nationaal Epilepsie Fonds. Tijdens deze collecte is maar liefst € 2.704,73 ingezameld: een geweldige opbrengst!

2011 IN CIJFERS

30.000 vrijwilligers

50.000 donateurs

20 betaalde medewerkers

€1.390.455,- ingezameld met de nationale collecte

22 procent kosten fondsenwerving

75 procent van de inkomsten besteed aan de doelstellingen

€ 827.011,- besteed aan voorlichting

€885.953,- besteed aan hulpverlening

€873.454,- besteed aan wetenschappelijk onderzoek

WETENSCHAPPELIJK ONDERZOEK

Het ondersteunen en aanmoedigen van wetenschappelijk onderzoek naar de oorzaken van epilepsie is een van de belangrijkste doelen van het Nationaal Epilepsie Fonds. Epilepsieonderzoek is een voorwaarde voor het realiseren van échte doorbraken in het leven van mensen met epilepsie. Ieder jaar beoordeelt de Wetenschappelijke Adviesraad van het Nationaal Epilepsie Fonds welke onderzoeksprojecten in aanmerking komen voor subsidie.

IMPULS ONDERZOEK EPILEPSIECHIRURGIE >> In 2011 hebben we subsidie toegekend aan vier veelbelovende epilepsieonderzoeken. Drie van de vier onderzoeken richten zich op epilepsiechirurgie. Het fonds stimuleert onderzoek gericht op hersenchirurgie omdat in de toekomst mogelijk meer mensen met epilepsie dankzij een operatie aanvalsvrij kunnen worden. Neuroloog dr. Cyrille Ferrier is een van de onderzoekers die in aanmerking is gekomen voor subsidie. Ferrier: 'Dankzij de financiële steun van het Nationaal Epilepsie Fonds kan ik onderzoeken of we met de nieuwste MRI-scans hersenafwijkingen beter in beeld kunnen krijgen, waardoor hopelijk meer mensen in aanmerking komen voor epilepsiechirurgie.'

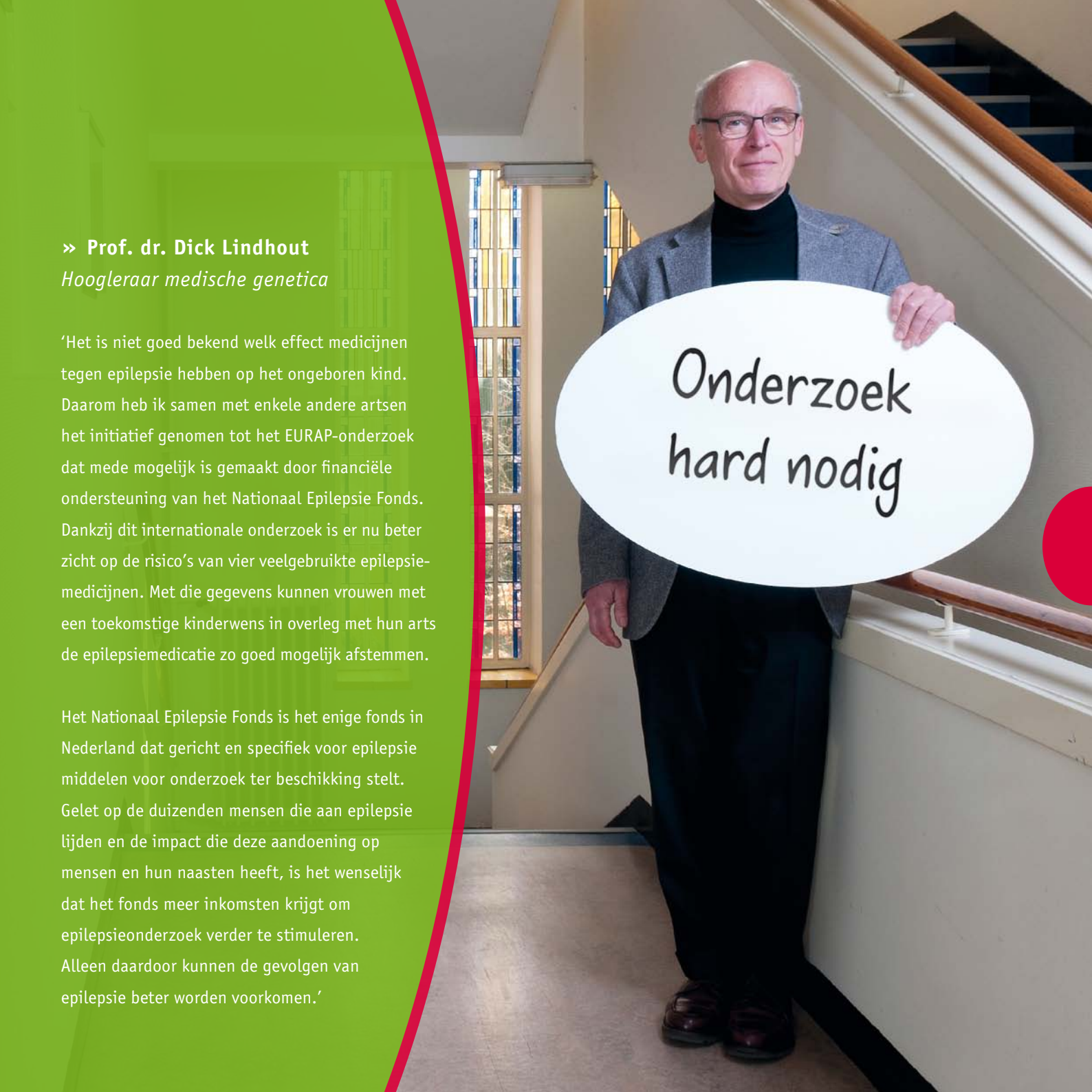
IMPACT EPILEPSIEONDERZOEK >> In 2011 is onderzocht wat het effect is van het wetenschappelijk onderzoek in de periode van 2002 tot en met 2006. Onderzoekers zijn vijf jaar na afronding van hun project gevraagd naar de impact van hun onderzoek voor het epilepsieonderzoek in het algemeen. Het bleek dat de onderzoeksprojecten uit de genoemde periode gemiddeld beter scoren dan de onderzoeken die voor deze periode plaatsvonden.

VERLENGING LEERSTOEL >> Prof. dr. Bert Aldenkamp is aangesteld als bijzonder hoogleraar bij de Universiteit Maastricht en het academisch ziekenhuis Maastricht. Zijn leerstoel 'Psychosociale aspecten van epilepsie' wordt gefinancierd door het Nationaal Epilepsie Fonds. Eind 2011 is deze bijzondere leerstoel geëvalueerd en besloten is om het hoogleraarschap van Aldenkamp met vijf jaar te verlengen. Het thema epilepsie wordt verder uitgebouwd als speerpunt in Maastricht. Dat is goed nieuws, want de verlenging van de leerstoel zorgt ervoor dat de belangstelling voor epilepsie in de academische wereld wordt verankerd.

» **Prof. dr. Dick Lindhout**
Hoogleraar medische genetica

‘Het is niet goed bekend welk effect medicijnen tegen epilepsie hebben op het ongeboren kind. Daarom heb ik samen met enkele andere artsen het initiatief genomen tot het EURAP-onderzoek dat mede mogelijk is gemaakt door financiële ondersteuning van het Nationaal Epilepsie Fonds. Dankzij dit internationale onderzoek is er nu beter zicht op de risico’s van vier veelgebruikte epilepsie-medicijnen. Met die gegevens kunnen vrouwen met een toekomstige kindwens in overleg met hun arts de epilepsiebehandeling zo goed mogelijk afstemmen.

Het Nationaal Epilepsie Fonds is het enige fonds in Nederland dat gericht en specifiek voor epilepsie middelen voor onderzoek ter beschikking stelt. Gelet op de duizenden mensen die aan epilepsie lijden en de impact die deze aandoening op mensen en hun naasten heeft, is het wenselijk dat het fonds meer inkomsten krijgt om epilepsieonderzoek verder te stimuleren. Alleen daardoor kunnen de gevolgen van epilepsie beter worden voorkomen.’



Onderzoek
hard nodig

VOORLICHTING

Iedereen die met epilepsie te maken krijgt, moet toegang krijgen tot heldere en betrouwbare informatie over de oorzaken en gevolgen van epilepsie. Daarom geeft het Nationaal Epilepsie Fonds voorlichting over epilepsie. Dit doen we onder meer met het voorlichtingsmagazine Episcoop, de website epilepsie.nl, sociale media, brochures, lesmateriaal, dvd's en voorlichtingsbijeenkomsten. Verder beantwoorden de voorlichters van de Epilepsie Infolijn vragen over epilepsie.

VRAGEN EN BESTELLINGEN >> Aan onze voorlichters kunnen telefonisch, per e-mail of via sociale media inhoudelijke vragen worden voorgelegd. In 2011 hadden we 3.520 keer contact met mensen die vragen stelden en/of materiaal bestelden. Voorgaande jaren lieten een dalende trend bij de telefonische vragen zien, maar dit jaar is er sprake van een stijging van 6 procent naar 1.607 vragenstellers die de Epilepsie Infolijn belden. Dit is waarschijnlijk een gevolg van de hogere bezoekersaantallen van epilepsie.nl en doorverwijzingen vanuit Hyves, Twitter en Facebook.

MET EPILEPSIE WEET JE HET NOOIT >> In mei lanceerde het Nationaal Epilepsie Fonds de nieuwe campagne 'Met epilepsie weet je het nooit'. Deze campagne had als doel epilepsie onder de aandacht te brengen bij een groot publiek. Er heerst namelijk nog altijd veel onduidelijkheid over deze aandoening, zo bleek uit een onderzoek dat voorafgaand aan de campagne werd gehouden. De campagne, met actrice Miryanna van Reeden als nieuwe ambassadeur, bestond uit een tv-spot, advertenties in de krant en persoonlijke portretten van mensen met epilepsie in magazines.

EPILEPSIE IN BEELD >> In 2011 verscheen de dvd 'Epilepsie in beeld'. Deze dvd is bedoeld voor iedereen die meer wil weten over epilepsie. Desirée Jenniskens, werkzaam op de afdeling voorlichting van het Nationaal Epilepsie Fonds, licht toe: 'Dit kunnen mensen zijn die net de diagnose hebben gehad, hun omgeving, maar ook hulpverleners in de gezondheidszorg, docenten en studenten. De antwoorden op diverse vragen over epilepsie worden geïllustreerd met veel beeldmateriaal. Op de dvd wordt ook de eerste hulp per aanval uitgelegd.'

» **Miryanna van Reeden**
*Ambassadeur van het
Nationaal Epilepsie Fonds*

‘Begin 2011 ben ik door het Nationaal Epilepsie Fonds gevraagd om hun werk te steunen. Ik vind het bijzonder dat ze aan mij hebben gedacht en ik hoefde niet lang na te denken voordat ik ‘ja’ zei. Na een prettig kennismakingsgesprek waarin ik veel over epilepsie hoorde, wist ik het zeker. Ik dacht er al een tijdje over om mij als bekende Nederlander in te zetten voor een maatschappelijk doel. Met het Nationaal Epilepsie Fonds voelde ik meteen een klik.

Met mijn ambassadeurschap hoop ik dat ik kan bijdragen aan meer aandacht voor epilepsie. Er zijn duizenden mensen die last hebben van aanvallen, waaronder veel kinderen. Maar ik hoor er nooit iets over, het lijkt bijna alsof het geen probleem is. En dat is het wel! Epilepsie is nog steeds niet te genezen, terwijl er met alle technieken van deze tijd toch een oplossing zou moeten zijn? Daarom verdient epilepsie meer aandacht.’



Aandacht
voor epilepsie

HULPVERLENING

Het Nationaal Epilepsie Fonds steunt (patiënten)organisaties die zich bezighouden met epilepsiebestrijding of werkt ermee samen. Daarnaast staan we mensen met epilepsie met individuele subsidies bij, als het voor hen niet mogelijk is om noodzakelijke hulpmiddelen via een wettelijke regeling vergoed te verkrijgen. Ook organiseren en begeleiden we al meer dan 35 jaar vakantie-reizen voor mensen met epilepsie die niet zelfstandig met vakantie kunnen.

ZORGELOOS MET VAKANTIE » In 2011 hebben 309 deelnemers genoten van een ontspannen vakantie. Deze vakanties werden begeleid door 171 zorgvuldig geselecteerde vrijwilligers. Deelnemster Carla Thoen: 'De begeleiders van de vakantie-reizen weten precies wat ik moet doen als ik een epileptische aanval heb. Dat vind ik een hele geruststellende gedachte!' Ook bieden de vakantie-reizen ouders de mogelijkheid hun kind met epilepsie op een verantwoorde wijze een week lang uit handen geven.

OPKNAPBEURT KINDERAFDELING » Kinderen met epilepsie kunnen tijdelijk worden opgenomen in een epilepsiecentrum voor onderzoek en behandeling. Het is belangrijk dat kinderen zich veilig voelen om de behandeling zo optimaal te laten verlopen. Daarom hebben we in 2011 een subsidie gegeven voor de restyling van de kinderafdeling A3 van Stichting Epilepsie Instellingen Nederland. Deze afdeling is dankzij de opknapbeurt veel leuker en gezelliger voor de kinderen geworden.

PROJECT EPILEPSIECONSULENT GESLAAGD » In 2008 ging, mede op het initiatief van het Nationaal Epilepsie Fonds, het project epilepsieconsulent van start. Een nieuwe functie om mensen met epilepsie direct na de diagnose in het ziekenhuis psychosociale coaching te bieden. In elf ziekenhuizen gingen consulenten aan de slag. In 2011 is het project afgerond. Het project werd wetenschappelijk geëvalueerd door het onderzoeksbureau NIVEL. De resultaten uit dit onderzoek wijzen eenduidig op een waardevolle rol van de epilepsieconsulent, zowel voor mensen met epilepsie als de epilepsiezorg. Ook ziekenhuizen en zorgverzekeraars zien het belang in van de consulent; inmiddels hebben alle ziekenhuizen die deelnamen aan het project, de consulent voor 2012 in dienst genomen.

» **Marijke van Hees**
Epilepsieconsulent

'In 2008 ben ik gestart als epilepsieconsulent in het Wilhelmina Kinderziekenhuis. Daarvoor werkte ik al als kinderverpleegkundige in dit ziekenhuis, waar veel kinderen met epilepsie worden behandeld. Het is mijn taak om ouders en kinderen, afhankelijk van hun leeftijd, hun verhaal te laten vertellen en goed te informeren over epilepsie, aanvallen en medicijnen en wat het hebben van epilepsie betekent voor het dagelijks leven. Ouders en kinderen die goed zijn geïnformeerd, zijn beter in staat om met de epilepsie om te gaan.

Het Nationaal Epilepsie Fonds is belangrijk geweest bij de introductie van de epilepsieconsulent. En in mijn dagelijks werk is het fonds nog steeds van groot belang, omdat het veel en goed voorlichtingsmateriaal heeft, speciale vakantie-reizen voor kinderen met epilepsie organiseert en ondersteuning biedt bij de aanschaf van aanvalsdetectie. Ik verwijs ouders dan ook regelmatig door naar het Nationaal Epilepsie Fonds.'

A woman with short dark hair, wearing a light-colored cardigan over a patterned top, is sitting in a hospital hallway. She is holding a large white oval sign in front of her. The sign has the text 'Project epilepsieconsulent' written on it in a black, handwritten-style font. The hallway has large windows in the background, showing a brick building and trees. A radiator is visible behind her.

Project
epilepsieconsulent

FONDSENWERVING

Het Nationaal Epilepsie Fonds is geheel afhankelijk van giften en donaties. Die komen op verschillende manieren bij ons binnen. Sommige mensen kiezen ervoor om ons structureel te steunen, anderen geven aan de collectant. Ook krijgen we inkomsten binnen uit de VriendenLoterij, het bedrijfsleven, scholen en acties door particulieren. De totale inkomsten vielen in 2011 lager uit dan in 2010. Dat maakt duidelijk dat we alle zeilen moeten bijzetten om ook in de toekomst belangrijk werk voor mensen met epilepsie te kunnen blijven doen.

COLLECTE >> In de laatste week van mei vond de collecte van het Nationaal Epilepsie Fonds plaats. De collecte-opbrengst van bijna 1,4 miljoen euro is ten opzichte van 2010 iets achtergebleven. Dit komt omdat er minder collectanten de straat op zijn gegaan. Niet alleen worden we geconfronteerd met een groot aantal opzeggingen van collectanten, ook de werving van nieuwe collectanten verloopt moeizaam. Dit heeft onder meer te maken met het Bel-me-niet register. Andere wervingsvormen, zoals sociale media en leadgeneratie, worden ingezet om nieuwe collectevrijwilligers aan te trekken.

DE TEGENAANVAL >> In 2011 is De Tegenaanval officieel van start gaan. Binnen dit project kan iedereen op zijn eigen manier acties starten om geld in te zamelen voor het Nationaal Epilepsie fonds. Mensen kunnen hun eigen talenten inzetten op creatief, sportief en organisatorisch gebied. Veel mensen zijn in actie gekomen en hebben daarmee bijna zeventigduizend euro voor het fonds opgehaald.

DONATEURSWERVING >> Om de continuïteit van onze activiteiten te kunnen waarborgen is structurele steun enorm belangrijk. Net als veel andere goede doelen, hebben wij te maken met een achterban die een gemiddeld hoge leeftijd heeft. Daarom werft het Nationaal Epilepsie Fonds sinds eind 2011 nieuwe donateurs met huis-aan-huyswerving. 'Door deze persoonlijke benadering kunnen we uitgebreid vertellen wat we doen en hoe we dat doen', vertelt Martin Boer, directeur van het Nationaal Epilepsie Fonds. 'Huis-aan-huyswerving is voor het fonds een kostenefficiënte en verantwoorde methode. Deze past bij ons uitgangspunt om verantwoord met de gelden van onze donateurs om te gaan.'

» **Koos Leeuw**

Actievoerder van De Tegenaanval

'In oktober 2011 ben ik in De Tegenaanval gegaan. Ik heb meegedaan met de Maratona do Algarve in Portugal en heb zo geld ingezameld voor het Nationaal Epilepsie Fonds. In het verleden heb ik vaker marathons gelopen en deze keer wilde ik het graag aan een goed doel koppelen. Ik moest meteen aan het Nationaal Epilepsie Fonds denken, omdat mijn vader 32 jaar geleden is overleden aan de gevolgen van epilepsie. Verder vind ik dat dit fonds meer aandacht verdient dan dat het nu krijgt!

Om mijn actie onder de aandacht te brengen, heb ik een pagina aangemaakt op detegenaanval.nl. Dat was erg handig, want op deze manier kon ik mijn netwerk gemakkelijk op de hoogte stellen via e-mail en sociale media. Ik kreeg meteen veel positieve reacties! Uiteindelijk heb ik met mijn actie ruim tweeduizend euro opgehaald; allemaal afkomstig van familie, vrienden, collega's en kennissen. Binnenkort hoop ik nog een keer een marathon te lopen voor dit goede doel!'



NATIONAAL EPILEPSIE FONDS IN DE MEDIA

Het Nationaal Epilepsie Fonds wil graag aandacht voor epilepsie en voor de activiteiten van het fonds. Dit kan alleen door op massamediaal niveau het publiek te informeren over ons werk. Ondanks de beperkte middelen voeren we daar waar mogelijk is campagne. In 2011 heeft het fonds een voorlichtingscampagne rondom de collecteweek georganiseerd en tijdens deze campagne en andere momenten van het jaar ingezet op gratis media-aandacht.



GEZAMENLIJKE ACTIE VOOR BEHOUD EPILEPSIESCHOLEN >>

Door de geplande bezuinigingen in het onderwijs zou het speciaal epilepsieonderwijs zwaar worden getroffen. Samen met de Epilepsie Vereniging Nederland, ouders, leerkrachten en begeleiders sloegen we de handen ineen om aandacht te vragen voor dit 'drama', zoals Renske Akerboom, communicatiecoördinator van het Nationaal Epilepsie Fonds het noemt. 'We verstuurd persberichten, vroegen leerlingen van de twee epilepsiescholen een brief te schrijven aan de minister en haalden hiermee het Jeugdjournaal van 14 februari. De dag erna gingen we naar Den Haag om politici de brieven van de leerlingen en een petitie aan te bieden.

Dit werd gefilmd door Hart van Nederland.'

Het gezamenlijke, krachtige protest had succes, want de bezuinigingen zijn grotendeels teruggedraaid.





NIEUWE VOORLICHTINGSCAMPAGNE >> Ook de nieuwe voorlichtingscampagne 'Met epilepsie weet je het nooit' die in de collecteweek werd gelanceerd, leverde veel media-aandacht op. Ambassadeur Astrid Joosten opende de Amsterdamse beurs met een gongslag in de collecteweek. Dit was te zien op RTL Z en diverse websites. Ambassadeur Miryanna van Reeden was samen met Rosan van der Aa te gast in het programma Koffietijd op RTL 4. Miryanna vertelde waarom zij bij ons fonds betrokken is, Rosan vertelde over haar ervaringen met epilepsie. Ook verschenen er artikelen in dagbladen De Pers en Sp!ts. Daarnaast werd epilepsie uitgebreid belicht in de volgende magazines: Libelle, Groter Groeien en Santé. Verder stond op NU.nl en andere websites een uitgebreid artikel naar aanleiding van het onderzoek voorafgaand aan de campagne en besteedde Piet Paulusma in zijn weerbericht aandacht aan epilepsie en de collecte.

EPILEPSIECONSULENT WERKT >> In 2011 is de driejarige pilot van het project epilepsieconsulent succesvol afgerond. Dit is niet ongemerkt voorbijgegaan. In diverse landelijke media zoals NU.nl en De Telegraaf stond beschreven dat patiënten en artsen zeer te spreken zijn over de komst van deze nieuwe functie.



ALLEMAAL IN DE TEGENAANVAL!

Begin 2011 ging De Tegenaanval officieel van start. En hoe! Tientallen sportieve, creatieve, uitdagende en ludieke acties zijn inmiddels te vinden op detegenaanval.nl. We lichten een paar acties uit.



RONDJE IJSSELMEER >> Arthur Geursen kreeg elf jaar geleden epilepsie na een hersenbloeding. Gelukkig werken medicijnen goed bij Arthur en heeft hij al zes jaar geen aanval meer gehad. Tijdens onze collecteweek kwam Arthur op het idee om een actie te starten. Op 30 september heeft hij de Zuiderzeeroute, een ronde om het IJsselmeer van driehonderd kilometer, in één dag gefietst. Met zijn actie heeft hij € 923,- opgehaald.

NEDERLANDS KAMPIOENSCHAP BLOEMSCHIKKEN >> Tijdens het Nederlands Kampioenschap Bloemschikken (NKB) werden boekettes verkocht waarvan de opbrengst voor het Nationaal Epilepsie Fonds was. De boekettenverkoop heeft maar liefst € 2.216,- opgeleverd. Onze ambassadeur Miryanna van Reeden kwam naar het NKB en heeft de cheque in ontvangst genomen.



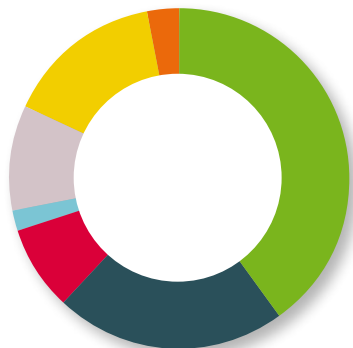
MASTERCLASS WIJNPROEVEN >> Onze ambassadeur Astrid Joosten is presentatrice, schrijfster én ze heeft veel verstand van wijn. Niet voor niets heeft ze inmiddels twee wijnboeken geschreven. Astrid heeft voor De Tegenaanval een succesvolle masterclass wijnproeven gegeven. De deelnemers hebben een heel gezellige en interessante bijeenkomst gehad en de wijnproeverij heeft maar liefst € 15.000,- opgebracht!

BALANS

» Balans per 31 december 2011

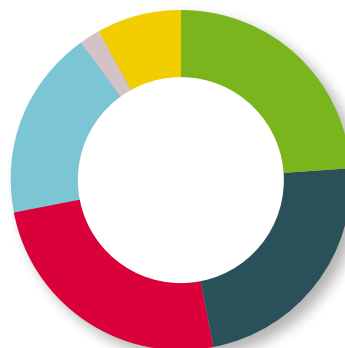
	31 DECEMBER 2011	31 DECEMBER 2010
Activa		
Materiële vaste activa	816.428	829.721
Vorderingen en overlopende activa	1.397.118	1.104.411
Liquide middelen	6.166.807	6.470.381
	8.380.353	8.404.513
Passiva		
Reserves en fondsen	3.836.637	3.955.609
Voorziening onderhoud pand	78.181	78.181
Langlopende schulden	1.097.120	1.257.612
Kortlopende schulden	3.368.415	3.113.111
	8.380.353	8.404.513

INKOMSTEN EN BESTEDINGEN



Inkomsten 2011: totaal € 3.452.765,-

● Collecte	40%
● Donaties	22%
● Nalatenschappen	8%
● De Tegenaanval	2%
● Overig	10%
● Acties van derden	15%
● Beleggingen	3%



Bestedingen 2011: totaal € 3.571.737,-

● Wetenschappelijk onderzoek	24%
● Voorlichting	23%
● Hulpverlening	25%
● Kosten eigen fondsenwerving	18%
● Kosten acties van derden	2%
● Beheer en administratie	8%

COLOFON

UITGAVE

©2012 Nationaal Epilepsie Fonds, Houten

Nationaal Epilepsie Fonds

De Molen 35
3994 DA HOUTEN

ONTWERP EN OPMAAK

Lawine grafisch ontwerp, Utrecht

Postbus 270
3990 GB HOUTEN

DRUK

ZuidamUithof, Houten

tel 030 63 440 63
fax 030 63 440 60

FOTOGRAFIE

Allard Willemse

(cover en pagina 3, 7, 9, 11 en 13)

e-mail info@epilepsiefonds.nl

informatie over het Nationaal Epilepsie Fonds

www.epilepsiefonds.nl

OVERIGE FOTO'S

Roy Beusker (pagina 4, onder)

Jon van Schoonhoven (pagina 15, boven)

Henk Schuurmans (pagina 16, midden)

informatie over epilepsie

www.epilepsie.nl

giro 222111

Met dank aan het DeLaMar Theater voor het belangeloos ter beschikking stellen van de locatie ten behoeve van de foto voor de omslag en pagina 9.



Dit jaaroverzicht geeft een indruk van de belangrijkste gebeurtenissen uit 2011. Meer weten over onze activiteiten en bestedingen? Leest u dan ons volledige jaarverslag op www.epilepsiefonds.nl/jaarverslag.

