

Liliane



AUGUSTINE ONTDEKTE TWALUMBA

**KOLBI WORDT
ELKE DAG
STERKER**

**WEG MET
MYTHES OVER
ALBINISME!**

zie de
kracht in
elk kind

Liliane
Fonds



> TWALUMBA (OP SCHOOT BIJ VADER FELISTUS) LEEFT MET HAAR OUDERS EN BROERTJE IN ISOLEMENT. HET GEZIN KAN DOOR ARMOEDE GEEN KANT OP.

VOOR TWALUMBA IS VERSTOPPERTJE GEEN KINDERSPEL

Lange tijd was Twalumba (4) onzichtbaar. Zou iemand haar ooit vinden?

Wat zou het populairste kinderspel zijn? Grote kans dat het verstoppertje is. Twalumba uit Zambia kent een plek waar je compleet uit het zicht bent. Het is de plek waar ze woont, samen met haar moeder Miyoba, vader Felistus en broertje Joshua (1).

Onleefbaar

Het gezin leeft in een huis in aanbouw, buiten de stad Kafue. Het is een onbewoonbaar geraamte van ruw beton, zonder stroom, water, deuren of ramen. Een gortdroge wind trekt door de kale ruimtes. Slapen doen ze op betonblokken, ze leven op de kale vloer. Hier overleven ze, mijlenver van alles en iedereen.

Ook van de zorg en aandacht die Twalumba dringend nodig heeft. Maanden na de moeilijke geboorte zag Miyoba dat Twalumba geen controle had over haar hoofdbeweging. Een arts stelde de diagnose cerebrale parese (hersenbeschadiging) en schreef fysiotherapie voor. Na een paar sessies was het geld op voor de therapeut.

Twalumba kan daarom nog altijd niet staan of lopen. Kruidend schaaft ze over het rauwe beton. Spreken lukt haar ook nog niet. Ze zegt alleen 'am' wanneer ze honger heeft. En dat is vaak, want haar laatste maaltijd kreeg ze vier dagen geleden.

Het gezin is hier tenminste verlost van hun oude burens. Die lachten Twalumba voortdurend uit, noemden haar een 'lam, slap kind.' Felistus en Miyoba gaan zwaar gebukt onder dat stigma. Daarom durven ze niemand nog om hulp te vragen, al willen ze niks liever dan dat Twalumba de zorg krijgt die ze nodig heeft en dat ze ooit naar school kan.

Verandering

Hoe goed verborgen Twalumba ook was, Augustine ontdekte haar. Na een tip vond hij Twalumba en waarschuwde zijn collega's van Twatasha, de lokale partner van het Liliane Fonds. Augustine wijst de weg naar verandering.

> Lees het verhaal van Augustine op pagina 8.

IEDERE DAG EEN STUKJE STERKER

Misschien herkent u dit moedige meisje nog wel. In juni stelden we u voor aan Kolbi (3) en haar moeder Eka uit Indonesië. Dankzij steun van onze donateurs heeft Kolbi nu al enorme vooruitgang geboekt!

“Ik kan haar nooit alleen laten. Dat is soms heel zwaar. Maar ik houd van haar met heel mijn hart”, vertelde mama Eka ons begin dit jaar over haar dochter. Sinds haar geboorte moest ze Kolbi met alles helpen. Kolbi kon niet zitten, staan of haar hoofd bewegen.

Gelukkig werd ze opgevangen door onze lokale partnerorganisatie, Ayo Indonesia. Fysiotherapeut Ferdi ontfermde zich over Kolbi: ze bleek cerebrale parese te hebben. Hulp was snel geboden. Ze had ergo- en

› **KOLBI WERKT HARD BIJ FYSIOTHERAPIE. HAAR MOEDER EKA IS EEN STEUN IN DE RUG.**



logopedie nodig. Maar ook fysiotherapie om te voorkomen dat haar gewrichten zouden vergroeien en om betere balans en meer spierkracht te ontwikkelen.

Ondenkbare veranderingen

Dankzij donaties kon Kolbi snel steun krijgen. En wat een verandering heeft ze al doorgevoerd: ze kan lopen! Daar heeft ze nu nog begeleiding bij nodig, maar dat ze stappen zou zetten, was een half jaar geleden ondenkbaar voor Eka. Kolbi houdt haar hoofd zelf rechtop!

Haar communicatie is ook verbeterd. Zo reageert Kolbi snel en toont ze haar reactie door te lachen of haar handen en hoofd te bewegen. Zelfstandig zitten lukt nog niet, maar Eka staat voortdurend in contact met Ferdi om Kolbi's fysieke vaardigheden verder te verbeteren. Ook thuis is er hulp gekomen: familie en burens helpen vaak en nemen om beurten de zorg voor Kolbi over. Zo heeft Eka af en toe tijd voor andere dingen.

Moet u nagaan, zoveel verschil in zo'n korte tijd is mogelijk. Dankzij uw steun!



› Op onze website leest u meer over Kolbi en haar moeder. Scan de QR-code of ga naar www.lilianefonds.nl/kolbi

> WELZIJNSWERKER VICTOR BEZOEKT OLIVIA. DANKZIJ MIVA HEEFT HIJ DE VERVOERS- EN COMMUNICATIE-MIDDELEN OM DOELGERICHT TE WERKEN. ZULKE DIRECTE ONDERSTEUNING WORDT NU BESCHIKBAAR VOOR VEEL MEER MENSEN MET ALBINISME IN ZAMBIA.



KINDEREN MET ALBINISME VOORGOED UIT DE SCHADUW

Een betere kwaliteit van leven voor kinderen en volwassenen met albinisme: in Zambia werken we aan dat doel, samen met Cheshire Homes Society of Zambia (CHSZ) en Africa Albinism Network (AAN).

Begin dit jaar kende de Nationale Postcode Loterij een fantastische extra financiële bijdrage toe, speciaal voor dit project. Daardoor konden de projectpartners onlangs in Lusaka écht het startsein geven van dit noodzakelijke project.

Want veel kinderen en volwassenen met albinisme leven in Zambia in isolement, angst en onzekerheid door mythes rondom hun aandoening. Van lichaamsdelen van iemand met albinisme zou je medicijnen kunnen maken tegen allerlei kwalen, zo luidt het bijgeloof.

In de ergste gevallen leidt dit tot aanvallen tegen mensen met albinisme, met gruwelijke en soms zelfs dodelijke afloop. Ook worden zij

structureel uitgesloten van basisvoorzieningen zoals gezondheidszorg, onderwijs en juridische bescherming.

Samen met onze projectpartners pakken we dit grote onrecht aan. We verhogen structureel de levenskwaliteit van alle kinderen en volwassenen met albinisme door hun toegang tot gezondheidszorg, onderwijs en het rechtssysteem te verbeteren.

We gebruiken in Zambia dezelfde succesvolle aanpak waarmee we tussen 2017 en 2020 ook in Tanzania het dagelijks leven van kinderen met albinisme verbeterden.

Ons actieplan voor Zambia rust op vijf pijlers: belangenbehartiging, versterking van albinismegroepen, voorlichting, toegang tot recht en directe ondersteuning. Zodat mensen met albinisme vrij en zonder angst meedoen in de Zambiaanse samenleving.



Wilt u meer weten over dit impactvolle project? Kijk dan op www.lilianefonds.nl/albinisme of scan de QR-code.



UW STEUN MAAKT EEN WERELD VAN VERSCHIL VOOR HEN!



ARJINA (21), BANGLADESH

“Meisjes en vrouwen met een handicap kunnen opbloeien als ze de juiste support krijgen”, vindt Arjina. Zelf is ze het levende bewijs! Door een aangeboren hersenaandoening kan ze slecht haar nek, handen en voeten bewegen. Arjina was onzeker en wilde niet naar school. Maar onze lokale partnerorganisatie doorbrak haar isolement. Nu is Arjina eerstejaarsstudent en verdient ze extra geld als naaister.

€ 112,12
voor trainingen en zelfhulpgroepen



LAMBRICE (16), KAMEROEN

Lambrice speelt zo goed gitaar, piano en drums dat het kerkkoor hem altijd vraagt voor muzikale begeleiding. Soms geeft hij schoolvrienden ook les. Dat doet hij graag, zij helpen hem tenslotte op school. Want blind zijn, brengt uitdagingen met zich mee. Maar, Lambrice gaat ze niet uit de weg: hij haalt mooie cijfers en komt op voor andere mensen. Met of zonder handicap.

€ 252,78
voor school- en medische kosten



EILEEN (7), KENIA

Eileen heeft de mooiste lach van het dorp. Dat vindt iedereen. Ze wordt nu meer geaccepteerd door haar dorpsgenoten, dankzij voorlichting. Door een hersenbeschadiging kan ze zich moeilijk bewegen. Gelukkig doet oma nu oefeningen met haar kleindochter zodat Eileen haar motoriek verbetert. Tenminste, als Eileen thuis is. Want ze wordt tegenwoordig met liefde opgehaald door haar nieuwe vriendinnetjes om te komen spelen. Go Eileen!

€ 286,47
voor ergotherapie, een rolstoel en training voor oma



YOUSEF (11), FILIPPIJNEN

Zijn moeder hoopte dat de vreemde houding van baby Yousef wel zou overgaan. Gelukkig nam ze hem als kleuter toch mee naar een consult. De operatie en brace om zijn klompvoetje in de juiste stand te krijgen, werkten. En nu? Yousef gaat naar school, fietst graag met zijn beste vriend Sid en helpt in huis: “Ik ben dankbaar en trots dat ik nu veel zelf kan.”

€ 237,71
voor operatie en hulpmiddelen zoals een brace





RECHT UIT HET HART: KERSTWENSEN VOOR MUGISHA



Wat is uw kerstwens voor Mugisha? Dat vroegen we in de vorige editie van Liliane. En wat een ontroerende, lieve en warme reacties kregen we op onze oproep. Stuk voor stuk recht uit het hart gericht aan Mugisha (14) uit Rwanda, die in die editie centraal stond.

Was u een van de inzenders? Heel hartelijk dank voor uw reactie! We brengen uw wens over aan Mugisha.

Aan deze oproep was ook een winactie verbonden. Vijf inzenders winnen elk twee vrijkaarten voor het hartverwarmende concert 'Celebrate Christmas with Berget Lewis and Friends', op maandag 16 december in het Concertgebouw in Amsterdam.

De winnaars zijn door ons geïnformeerd en dit zijn hun wensen aan Mugisha:



WINNAAR 1

"Mijn kerstwens voor Mugisha is dat hij gelukkig wordt en dat hij gelukkig is"


WINNAAR 2

"Als je naam betekent: 'hij die geluk brengt', dan kan het niet anders dan dat, ondanks je zeer moeilijke beginjaren, het leven je nu wel toelacht, en je al het goede verdient na deze prachtige verandering in je jonge bestaan! Dat al je dromen uit mogen komen!"

WINNAAR 3

"Ik wens voor jou dat op zekere dag je ogen net zo zullen stralen als de sterren aan de hemel"

WINNAAR 4

"Lieve knappe Mugisha, zoals een bloem niet kan bloeien zonder licht en in de schaduw, zo is er voor jou en Kopina een ster  gekomen die jullie aan de hand heeft genomen en jullie tot ontplooiing brengt. Hou dit vol en ik wens jullie kracht en moed in de toekomst!"

WINNAAR 5

"Mugisha, wij wensen je een geweldig fijne kerst en voor de toekomst dat jij alles weer zelf kan doen tijdens een mooi en gezond leven!"



Meer informatie over 'Celebrate Christmas with Berget Lewis and Friends' leest u op www.lilianefonds.nl/kerstconcert of scan de QR-code.

WAAROM DONEREN? DAAROM!

Ook dit jaar mochten wij rekenen op giften van talloze mensen. Zij die geraakt waren door de kinderen die we steunen. We vonden het bijzonder dat donateurs met ons deelden wáárom ze gaven. Laat u inspireren door persoonlijke verhalen.

Gé Bentvelsen en zijn vrouw Anneke geven met volle overtuiging al jaren aan kinderen met een handicap. “Ik vind het heel goed dat er individuele kinderen worden ontdekt en de ouders en directe omgeving worden betrokken”, vertelt Gé. Hij voelt een verantwoordelijkheid om anderen te helpen die minder geluk hebben gehad dan hij. “In Nederland mag men zich vaker realiseren hoe hard deze kinderen moeten worstelen.”



► Het hele interview met Gé en Anneke vindt u via www.lilianefonds.nl/bentvelsen of scan de QR-code.



Donateur Diny de Beijer-de Bresser overleed begin dit jaar. Haar laatste wens? Haar vermogen nalaten aan kinderen met een handicap. Zij en haar man Jan kozen bewust voor het Liliâne Fonds vanwege hun liefde voor kinderen. Zelf kregen ze geen kinderen, maar daarom was hun vader- en moederhart niet minder groot. Hun hele leven stond in het teken om iets te betekenen voor kinderen die extra ondersteuning nodig hebben.



► De neven van Diny vertellen u graag meer over hun bijzondere tante. U vindt het uitgebreide verhaal op onze website via www.lilianefonds.nl/diny of scan de QR-code.



SPOORZOEKER IN ZAMBIA

AUGUSTINE (65) heeft alle tijd om te fietsen, nu hij met pensioen is. Maar hij rijdt niet door de hitte en het stof omdat hij niks beters omhanden heeft. Hij zoekt.

› AUGUSTINE ONTDEKTE AL MEER DAN TWINTIG VERBORGEN KINDEREN MET EEN HANDICAP, ONDER WIE TVALUMBA (LEES PAGINA 2).

Hij weet dat in Kafue, een stad in het zuiden van Zambia, onzichtbare kinderen leven. Kinderen die vanwege hun handicap door hun ouders worden verborgen, uit schaamte, onwetendheid of geldgebrek.

Vele kinderen leven buiten bereik van de zorg, aandacht en steun die ze keihard nodig hebben. Ze verlangen naar licht en lucht, naar liefde en contact, naar een betere toekomst.

Hun ouders verlangen ook. Naar iemand die de last van hun zorg verlicht, iemand die hen eindelijk vertelt wat er aan de hand is met hun kind.

Kennis

Augustine is die iemand. Hij is vrijwilliger bij Twatasha, partnerorganisatie van het Liliane Fonds in deze stad. Augustine volgde een training speciaal voor ouders, zorgprofessionals en vrijwilligers. Met als doel hun kennis over handicaps en de verzorging van kinderen met een handicap te vergroten. Zodat ze de levenskwaliteit van deze kinderen versterken.

Gesterkt met kennis, speurt Augustine nu verborgen kinderen met een handicap op en brengt ze in contact met Twatasha. Onderweg

vraagt hij buurtbewoners tips. Zo ontdekte hij al meer dan twintig kinderen. Heel recent nog een: Tvalumba (zie pagina 2).

Motivatie

Augustine heeft een ijzersterke motivatie. Zijn kleinzoon Raphael (6) heeft cerebrale parese (vorm van hersenbeschadiging). De ouders die hij nu ontmoet, merken snel dat Augustine weet waarover hij praat. Hij begrijpt hun pijn en zorgen.

Want door Raphael voelde hij de impact van een ernstige handicap, het verdriet van zijn dochter, Raphaels moeder, haar wanhopige zoektocht naar zorg en de financiële druk. Hij kent de dodelijke stigma's die op handicaps rusten, die beweren dat een handicap een vloek is. Augustine weet beter. Elk ontdekt kind moedigt hem aan verder te fietsen.



› Dankzij uw steun speuren mensen als Augustine naar verborgen kinderen met een handicap. Lees meer op: www.lilianefonds.nl/verborgen



zie de
kracht in
elk kind

COLOFON LILIANE FONDS | HAVENSINGEL 26 | 5211 TX 'S-HERTOGENBOSCH | NEDERLAND GRATIS INFOLIJN: 0800 – 7 800 800 T 073 518 94 20 | F 073 518 94 21 VOORLICHTING@LILIANEFONDS.NL | IBAN: NL08 RABO 0303 0800 00 | BIC-CODE: RABONL2U ISSN 1383-0066 | RSIN 0073 76 327 | FOTOGRAFIE: CHIARA BELTRAMINI, MONA VAN DEN BERG, BRICE GODARD, CHESIRE DISABILITY SERVICES KENYA (CDSK), WALK AND WORK FOUNDATION, ASHRAF FOUNDATION (AF), PIETER PRINS, YAYASAN AYO INDONESIA RUTENG, CBC HEALTH SERVICES CBR, FAM. DE BEIJER-DE BRESSER | ONTWERP: ORANJE BOVEN, 'S-HERTOGENBOSCH | VOLGENDE NUMMER: MAART 2025

LILIANEFONDS.NL