

# JAAROVERZICHT 2010



## VOORWOORD

2010 was geen makkelijk jaar voor het Nationaal Epilepsie Fonds. De inkomsten uit de landelijke collecte en donaties zijn teruggelopen. En een fusie met de Epilepsie Vereniging Nederland (EVN) bleek een brug te ver.

Desondanks hebben we veel bereikt. In 2008 is het project epilepsieconsulent van start gegaan met een subsidie van het Nationaal Epilepsie Fonds. Inmiddels hebben de epilepsieconsulenten zich in zeven van de elf ziekenhuizen zo goed bewezen dat ze een vaste plek krijgen in de ziekenhuizen. Een ander voorbeeld is de leerstoel aan de Universiteit Maastricht die we financieren. Door de inspanningen van hoogleraar prof. dr. Bert Aldenkamp wordt epilepsie een steeds belangrijker speerpunt in het wetenschappelijk onderzoek.

2010 was ook een jaar waarin we nieuwe wegen zijn ingeslagen. We zijn gestart met de ontwikkeling van 'De Tegenaanval'. Dit is een nieuwe fondsenwervende activiteit waarbinnen iedereen acties kan starten om geld in te zamelen voor het Nationaal Epilepsie Fonds. Verder zijn we actief geworden in de sociale media. Netwerksites zoals Hyves en Twitter bieden ons de mogelijkheid om onze doelgroep direct aan te spreken. Om onze krachten voor mensen met epilepsie te bundelen, is een intensieve samenwerking met de EVN van start gegaan.

Dit jaaroverzicht is een verkorte versie van ons jaarverslag. U vindt het volledige jaarverslag op [www.epilepsiefonds.nl/jaarverslag](http://www.epilepsiefonds.nl/jaarverslag).

Martin Boer  
Algemeen directeur



## INHOUD

2010 in beeld 4

Wetenschappelijk onderzoek 6

Voorlichting 8

Hulpverlening 10

Fondsenwerving 12

Nationaal Epilepsie Fonds actief in sociale media 14

Een greep uit de acties van 2010 15

Balans 16

Baten en lasten 17

Bestedingen in percentages aan doelstellingsactiviteiten 18

Colofon 19



## 2010 IN BEELD



» Neuroloog Hans Carpay tijdens het Nationaal Epilepsie Symposium 2010. Nieuwe ontwikkelingen in de medice-  
menteuze behandeling van epilepsie werden besproken.



» Deelnemers van de vakantiereis naar Gran Canaria  
leggen gezamenlijk hun vakantiefoto's vast! In 2010 gingen  
maar liefst 339 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 2010 in ontvangst genomen.



» Op Valentijnsdag was de jaarlijkse actie ter gelegenheid van Sint Valentijn, de beschermheilige van mensen met epilepsie. Esmee Anne (10) heeft epilepsie en zette haar zwemtrainers in het zonnetje.



» Ruim 30.000 collectevrijwilligers zetten zich ieder jaar in voor mensen met epilepsie. Zo ook in 2010! Annemieke Stam, een van onze collecteleiders, neemt vaak haar dochter mee met collecteren.

**2010 IN CIJFERS**

35.000 vrijwilligers

52.000 donateurs

20 betaalde medewerkers

€ 1.458.063 ingezameld met de nationale collecte

21 procent kosten fondsenwerving

€ 823.118 besteed aan wetenschappelijk onderzoek

€ 783.128 besteed aan voorlichting

€ 824.543 besteed aan hulpverlening

# WETENSCHAPPELIJK ONDERZOEK

Wetenschappelijk onderzoek naar de oorzaken van epilepsie is een van de belangrijkste doelen van het Nationaal Epilepsie Fonds. Zonder onderzoek leren we niets meer over epilepsie en zal er geen verbetering komen in de diagnostiek en behandeling van deze aandoening. Dé oplossing voor epilepsie zal helaas niet op korte termijn worden gevonden. Daarvoor is de aandoening te complex en te veelomvattend. Maar onderzoek levert wel de inzichten op die we nodig hebben om mensen met epilepsie betere vooruitzichten te geven.

**INVESTEREN IN EPILEPSIEONDERZOEK** >> De Wetenschappelijke Adviesraad (WAR) van het Nationaal Epilepsie Fonds beoordeelt jaarlijks de subsidieaanvragen. Het Nationaal Epilepsie Fonds honoreert de aanvragen die naar haar mening de epilepsiebestrijding het best dienen. Op grond hiervan en van de beschikbare middelen zijn vijf onderzoeksvoorstellen toegekend.

**BREDERE BASIS** >> In 2010 heeft prof. dr. Joop van Gerven na acht jaar afscheid genomen als voorzitter van de WAR. Hij wilde het epilepsieonderzoek een bredere basis geven. 'Behoorlijk ambitieus, zeker voor een relatieve buitenstaander zoals ik. Deze positie heb ik gebruikt om de zaken fris te benaderen', aldus Van Gerven. Volgens Van Gerven is Nederland sterk in genetisch onderzoek. Onderzoek naar bijwerkingen kan daarentegen volgens hem beter: 'Over de specifieke bijwerkingen van de verschillende medicijnen moeten we veel meer te weten komen. Dan kunnen we de behandelstrategie verbeteren. En hierdoor neemt de kwaliteit van leven van de patiënt toe.'

**AANSTORMEND TALENT** >> Om het onderzoek naar epilepsie aan de Nederlandse universiteiten te stimuleren heeft het Nationaal Epilepsie Fonds met ingang van 2010 de Harry Meinardi proefschriftprijs ingesteld. Deze prijs wordt eens in de twee jaar toegekend aan een promovendus die in de betreffende periode het beste proefschrift heeft geschreven. Zo krijgt aanstormend talent met een beperkt budget een kans. Juryvoorzitter prof. dr. Jaap Troost licht de keuze voor de winnaar van 2010, Erwin van Vliet, toe: 'Dit onderzoek levert een bijdrage aan het begrip medicijnresistentie bij epilepsie en geeft een aanzet tot oplossingen van dit probleem.'

» **Dr. Erwin van Vliet**  
*Neurobioloog*

'Naar epilepsie wordt veel onderzoek gedaan, maar het is helaas nog steeds niet te genezen. In mijn promotieonderzoek ben ik daarom ingegaan op de vraag: waarom reageren sommige epilepsiepatiënten niet goed op medicijnen?

De conclusies van mijn onderzoek hebben ertoe geleid dat we meer inzicht hebben gekregen in wat epilepsie is en hoe we deze aandoening kunnen behandelen. Door verder te gaan met deze conclusies en die van andere onderzoeken, komen we steeds een stukje dichterbij antwoorden op belangrijke vragen over epilepsie.

Het is een hele eer dat ik de Harry Meinardi proefschriftprijs heb gewonnen. Deze prijs stimuleert onderzoekers om een zo goed mogelijk proefschrift te schrijven. Dit zorgt voor meer publiciteit voor epilepsieonderzoek en meer bekendheid over epilepsie bij het algemeen publiek.'



# VOORLICHTING

Als de diagnose epilepsie wordt vastgesteld, zijn er veel vragen. Niet alleen de persoon die met epilepsie geconfronteerd is, wil weten waar hij aan toe is. Ook de omgeving wil op de hoogte zijn van de gevolgen van epilepsie in het dagelijks leven. Vragen over epilepsie, zoals de diagnose en de behandeling, beantwoorden de voorlichters van de Epilepsie Infolijn van het Nationaal Epilepsie Fonds graag. Verder geven we informatie over epilepsie via internet, brochures, lesmateriaal, dvd's en voorlichtingsbijeenkomsten.

**INFORMATIE OVER EPILEPSIE** >> In 2010 hadden we 3.517 keer contact met mensen die vragen stelden en/of materiaal bestelden. Annelies Bakker, coördinator voorlichting van het Nationaal Epilepsie Fonds: 'Mensen met epilepsie en hun naasten informeren zich steeds meer via internet. Het aantal gesprekken dat we via de Epilepsie Infolijn voeren, neemt af. Daar staat tegenover dat men specifiekere vragen stelt, die niet in het standaardmateriaal of op de website zijn terug te vinden.' Het Nationaal Epilepsie Fonds geeft ook voorlichting aan het algemeen publiek. 'We zijn in 2010 gestart met de voorbereidingen voor een publiekscampagne die in 2011 zal plaatsvinden. Deze campagne zal ingaan op het onverwachte van epilepsie. Doel hiervan is het algemeen publiek bewust te maken van de ernst van epilepsie en de aandoening bespreekbaar te maken.'

**NATIONAAL EPILEPSIE SYMPOSIUM** >> Op 28 mei organiseerde het Nationaal Epilepsie Fonds in samenwerking met de Nederlandse Liga tegen Epilepsie het Nationaal Epilepsie Symposium 2010 voor professionals in de epilepsiezorg. Het thema was 'Slikken of stikken? Nieuwe ontwikkelingen in de medicamenteuze behandeling van epilepsie'.

**SAMENWERKING (PATIËNTEN)ORGANISATIES** >> Eind 2010 hebben we samen met de Epilepsie Vereniging Nederland en de Nederlandse Liga tegen Epilepsie een brief opgesteld voor alle apothekers om hen attent te maken op de grote behoefte aan continuïteit bij de behandeling van epilepsie. Met dit initiatief hopen we te voorkomen dat mensen door het wisselen van medicijnen aanvallen krijgen of andere vervelende gevolgen ondervinden.

## » Elma van Doorn

*Ambulant begeleider*

'Sinds tien jaar ben ik werkzaam als ambulant begeleider bij epilepsiecentrum SEIN. Ik begeleid kinderen met epilepsie die extra ondersteuning nodig hebben om regulier onderwijs te kunnen volgen. Deze begeleiding ligt op het gebied van leerproblemen en sociaal-emotionele problematiek: de onzekerheid en angst voor een aanval. Ik vind het iedere keer weer een mooie uitdaging om de situatie van het kind goed in kaart te brengen en eraan te werken die te verbeteren!

Voorlichting speelt een belangrijke rol in mijn functie. Goede voorlichting is heel belangrijk omdat mensen die goed geïnformeerd zijn, beter weten wat er speelt en met een andere blik naar het kind kijken. Daarnaast zorgt goede informatie over epilepsie voor meer begrip. Ik gebruik daarbij voorlichtingsmateriaal van het Nationaal Epilepsie Fonds. De brochures 'Epilepsie in het kort' en 'Epilepsie en medicijnen' gebruik ik het meest. Verder verwijst ik pubers vaak naar de Hyves- en Facebook-pagina's van het fonds.'



# HULPVERLENING

Het Nationaal Epilepsie Fonds steunt organisaties die zich bezighouden met epilepsiebestrijding of werkt ermee samen. Daarnaast verstrekken we individuele subsidies aan mensen met epilepsie die door hun aandoening voor onoverkomelijke kosten komen te staan. Ook organiseren en begeleiden we vakantiereizen in binnen- en buitenland voor mensen met epilepsie die niet zelfstandig op vakantie kunnen.

**EPILEPSIE VERENIGING NEDERLAND** >> In 2010 zijn er voorbereidingen getroffen om samen met de Epilepsie Vereniging Nederland (EVN) één organisatie voor mensen met epilepsie te vormen. Dit heeft geleid tot een intensievere samenwerking, maar niet tot de geplande fusie. In de toekomst gaan we samen met de EVN onderzoeken op welke gebieden we onze krachten kunnen bundelen in dienst van mensen met epilepsie.

**HULP BIJ KETOGEEN DIEET** >> Het ketogeen dieet wordt toegepast bij sommige kinderen met een moeilijk behandelbare vorm van epilepsie. Dit dieet kan uitkomst bieden als medicijnen niet goed aanslaan en als ook een operatie niet mogelijk is. Het dieet is rijk aan vetten en bevat zeer weinig koolhydraten. Zo neemt het lichaam vetten als energiebron op in plaats van suikers. Vooral bij kinderen kan dit het aantal epileptische aanvallen verminderen. Nadeel van het ketogeen dieet is dat het lastig is om lekker en gevarieerd te eten. Daarom hebben we een subsidie verstrekt voor de ontwikkeling van de website [www.ketogeenmenu.nl](http://www.ketogeenmenu.nl). Deze website helpt kinderen en ouders bij het kiezen en bereiden van smakelijke maaltijden die passen in het ketogeen dieet.

**BETERE NACHTRUST DANKZIJ AANVALSDETECTIE** >> Sommige mensen met epilepsie hebben aanvallen met een direct risico. Ze komen bijvoorbeeld niet zelf bij uit de aanvallen of hun ademhaling stopt. Dit kan tot levensbedreigende situaties leiden, vooral als de aanvallen 's nachts optreden. Desirée Jenniskens, voorlichter van het Nationaal Epilepsie Fonds: 'In 2010 is het fonds gestart met het subsidiëren van een proef om mensen detectie- en alarmeringsapparatuur drie maanden te laten uitproberen voor ze het systeem aanschaffen. Daarnaast willen we bereiken dat de kosten van deze apparatuur in de toekomst worden vergoed door de zorgverzekeraar.'

## » **Cindy van IJzendoorn**

*Moeder van een kind met epilepsie*

'Mijn dochter Kim (6) heeft ongeveer een keer in de twee maanden epileptische aanvallen tijdens haar slaap. Om te horen of Kim 's nachts een aanval kreeg, gebruikten we een babyfoon. Zodra we haar 's nachts hoorden huilen, wisten we dat er een aanval aankwam. Toen op een gegeven moment bleek dat we een aanval niet hadden gehoord, waren we erg geschrokken.

Een arts bracht ons op de hoogte van de regeling om een alarmeringssysteem drie maanden uit te proberen. We wisten natuurlijk niet zeker of het voor onze situatie zou werken. Ik vond het daarom heel prettig om van de uitleenperiode gebruik te maken. Het systeem heeft ons zo veel meer rust en zekerheid gebracht. We hebben het daarom meteen na de uitleenperiode aangeschaft. We zijn nu veel minder met de epilepsie van Kim bezig; we vertrouwen erop dat we door het systeem worden gewaarschuwd.'



# FONDSENWERVING

Het Nationaal Epilepsie Fonds zet zich al sinds 1893 in voor mensen met epilepsie. We ontvangen geen overheidssubsidie en zijn volledig afhankelijk van giften. Deze giften komen op verschillende manieren bij ons binnen. In 2010 droegen weer veel mensen het Nationaal Epilepsie Fonds een warm hart toe. Met hulp van onze collectevrijwilligers, donateurs, het bedrijfsleven en acties door particulieren, bedrijven en scholen zamelden we ruim 3,4 miljoen euro in.

**LANDELIJKE COLLECTE** >> De jaarlijkse collecteweek is voor ons fonds de belangrijkste bron van inkomsten. Elk jaar gaan duizenden collectanten de straat op om geld in te zamelen voor de epilepsiebestrijding. Dankzij de inzet van al deze enthousiaste mensen leverde de collecte in 2010 € 1.458.063 op. Dit was minder dan in 2009. Het Nationaal Epilepsie Fonds heeft net als andere goede doelen last van het Bel-me-niet register. Daardoor is het moeilijker geworden om nieuwe collectanten te werven.

**VRIENDENLOTERIJ** >> Net als voorgaande jaren, mochten we in 2010 rekenen op steun van de VriendenLoterij (voorheen bekend als de Sponsor Bingo Loterij). Deze loterij steunt goede doelen op het gebied van gezondheid en welzijn. In 2010 ontvingen wij een bedrag van € 571.583. Hiervan is € 296.583 afkomstig van mensen die specifiek voor het Nationaal Epilepsie Fonds meespeelden.

**DE TEGENAANVAL** >> Omdat onze inkomstenbronnen onder druk staan, zijn we in 2010 begonnen met de voorbereidingen van een nieuwe fondsenwervende activiteit. Al jaren organiseren mensen acties voor het Nationaal Epilepsie Fonds: van een buurtmarkt tot de organisatie van een golftoernooi. 'Die acties willen we voortaan steunen en stimuleren, met tips, materiaal en een actiewebsite. Het afgelopen jaar hebben we hier hard aan gewerkt', vertelt Martin Boer, algemeen directeur van het Nationaal Epilepsie Fonds. In 2011 zal 'De Tegenaanval' van start gaan. Dit is een project waarbinnen iedereen, op zijn eigen manier acties kan starten om geld in te zamelen voor het Nationaal Epilepsie Fonds. Mensen kunnen hun eigen talenten inzetten op creatief, sportief en organisatorisch gebied.

## » Judith van Hoof

*Collecteleider*

'Twee jaar geleden ben ik benaderd om collecteleider te worden. Ik kende niemand in mijn omgeving met epilepsie, maar ik wilde graag wat doen voor anderen. Daarnaast is deze vrijwilligersfunctie goed te combineren met mijn werk als stewardess.

Toen de regiocoördinator van Eindhoven plotseling overleed, heb ik aangeboden om tijdelijk zijn taken over te nemen. Daardoor was ik ineens verantwoordelijk voor een heel groot gebied. Uiteindelijk heb ik – samen met anderen – € 3.000 opgehaald in Eindhoven. Daar ben ik best trots op!

Inmiddels heb ik met mensen gesproken bij wie epilepsie een grote invloed heeft op hun leven. Daardoor is de aandoening epilepsie veel meer bij mij gaan leven. Naast dat het mij een voldaan gevoel geeft om iets voor een ander te doen, kan ik me nu beter voorstellen dat er hard geld nodig is om mensen met epilepsie te helpen.'



## NATIONAAL EPILEPSIE FONDS ACTIEF IN SOCIALE MEDIA

Goede doelen en sociale media. Misschien niet voor iedereen een logische combinatie. Steeds meer mensen zijn echter actief in de sociale media en ook voor goededoelenorganisaties zoals het Nationaal Epilepsie Fonds is het van belang om met de tijd mee te gaan. 'Sociale media zoals Hyves, Twitter en Facebook bieden ons nieuwe mogelijkheden om mensen met epilepsie te helpen', vertelt Jorn van der Ent, communicatiemedewerker van het Nationaal Epilepsie Fonds. 'Het wordt eenvoudiger om op een persoonlijke manier contact met hen te onderhouden. Als mensen behoefte hebben aan informatie, kunnen ze dit via sociale media op een laagdrempelige manier kenbaar maken.' Een voorbeeld: als iemand de diagnose epilepsie krijgt, breekt er vaak een moeilijke periode aan waarbij er veel op mensen afkomt. Sociale netwerken bieden de mogelijkheid om die persoon een hart onder de riem te steken en aan te geven waar iemand terecht kan met vragen. Mensen vinden bovendien steun en begrip bij elkaar in de sociale media.'

In 2010 werd er aan het onderwerp epilepsie en rijgeschiktheid uitgebreid aandacht besteed in de pers. In korte tijd kregen twee verschillende personen een aanval tijdens het autorijden. Een gevaarlijke situatie, waar iedereen zo zijn mening over had. 'Dit zagen we meteen terug op internet. En met sociale media konden we daar direct op inspelen. Het is op zo'n moment vooral belangrijk dat we ons mengen in deze discussie en duidelijkheid scheppen over regelgeving. Ook omdat veel mensen niet op de hoogte waren van de regels, waardoor een verkeerd beeld ontstaat.'



## EEN GREEP UIT DE ACTIES VAN 2010



**ACTIE 1** >> Bart Wopereis en Ralf Eeftink namen in januari deel aan de Arctic Challenge Tour. Met de auto doorkruisten zij Scandinavië. Met hun deelname aan deze tocht zamelde het duo € 5.000 in. De zoon van een vriend van Ralf heeft een ernstige vorm van epilepsie en via deze weg wilden zij iets betekenen voor mensen met epilepsie.



**ACTIE 2** >> Dick van As is een van onze collectievrijwilligers én radio-presentator bij Midvliet FM. In de maanden maart, april en mei presenterden verschillende bekende Leidschendamers, Voorburgers en Wassenaarders elke dinsdagavond de DVA Show. Zij zamelde € 1.796 in voor het Nationaal Epilepsie Fonds door verzoeknummers te draaien.



**ACTIE 3** >> Op vrijdag 9 april hebben 380 leerlingen van de openbare basisschool Passe-Partout in Rotterdam meegedaan aan een sponsorloop. Samen hebben ze maar liefst € 2.545 ingezameld. De school schonk ons de opbrengst van de sponsorloop, omdat een leerling uit de kleuterklas een moeilijk instelbare vorm van epilepsie heeft.



**ACTIE 4** >> Voor het derde achtereenvolgende jaar heeft de Tafelronde 156 Nunspeet een golftoernooi georganiseerd. De opbrengst van deze dag was maar liefst € 10.000! De serviceclub organiseert jaarlijks dit golftoernooi omdat in 2007 een lid van de Tafelronde op 39-jarige leeftijd overleed door een epileptische aanval.

**BALANS**

» Balans per 31 december 2010

	31 DECEMBER 2010	31 DECEMBER 2009
<b>Activa</b>		
Materiële vaste activa	829.721	864.574
Vorderingen en overlopende activa	1.104.411	1.285.825
Liquide middelen	6.470.381	6.363.861
	<b>8.404.513</b>	<b>8.514.260</b>
<b>Passiva</b>		
Reserves en fondsen	3.955.609	3.839.951
Voorziening onderhoud pand	78.181	65.511
Langlopende schulden	1.257.612	1.453.711
Kortlopende schulden	3.113.111	3.155.087
	<b>8.404.513</b>	<b>8.514.260</b>

**BATEN EN LASTEN**

» Staat van baten en lasten 2010

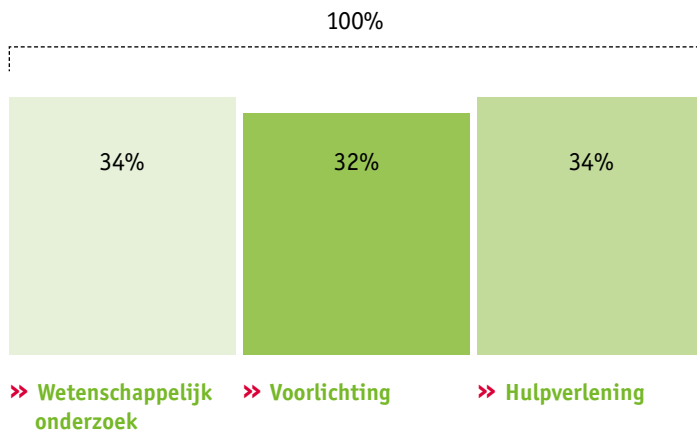
	BOEKJAAR 2010	BEGROTING 2010	BOEKJAAR 2009
<b>Baten</b>			
<i>Baten uit eigen fondsenwerving</i>			
Collecte	1.458.063	1.700.000	1.650.964
Donaties	822.901	900.000	882.971
Nalatenschappen	457.202	300.000	778.314
Bedrijven	-	25.000	300
Acties	30.170	50.000	1.377
Overige	22.758	25.000	26.135
	<b>2.791.094</b>	<b>3.000.000</b>	<b>3.340.061</b>
<i>Uit acties van derden</i>	571.583	550.000	606.125
<i>Uit beleggingen</i>	106.926	125.000	146.547
<b>Som van de baten</b>	<b>3.469.603</b>	<b>3.675.000</b>	<b>4.092.733</b>
<b>Lasten</b>			
<i>Besteed aan doelstellingen</i>			
Wetenschappelijk onderzoek	823.118	918.295	1.176.525
Voorlichting	783.128	900.661	782.612
Hulpverlening	824.543	769.737	891.111
	<b>2.430.789</b>	<b>2.588.693</b>	<b>2.850.248</b>
<i>Werving baten</i>			
Kosten eigen fondsenwerving	590.508	706.205	646.618
Kosten acties derden	4.513	55.000	53.654
	<b>595.021</b>	<b>761.205</b>	<b>700.272</b>
<i>Beheer en administratie</i>	328.135	323.885	344.286
<b>Som van de lasten</b>	<b>3.353.945</b>	<b>3.673.783</b>	<b>3.894.806</b>
<b>Resultaat</b>	<b>115.658</b>	<b>1.217</b>	<b>197.927</b>

## BATEN EN LASTEN

» Staat van baten en lasten 2010 (vervolg)

	BOEKJAAR 2010	BEGROTING 2010	BOEKJAAR 2009
<b>Resultaatbestemming 2010</b>			
Toevoeging/onttrekking aan:			
Bestemmingsreserve onderzoeksprojecten	-	-	-500.000
Bestemmingsreserve bedrijfsvoering	-33.926	-	-8.175
Bestemmingsreserve doelstelling	-927	-	-22.803
Overige reserve	150.211	1.217	478.905
Fonds op naam	300	-	250.000
	<b>115.658</b>	<b>1.217</b>	<b>197.927</b>

## BESTEDINGEN IN PERCENTAGES AAN DOELSTELLINGSACTIVITEITEN



## COLOFON

### UITGAVE

©2011 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

### FOTOGRAFIE

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

tel 030 63 440 63  
fax 030 63 440 60

e-mail [info@epilepsiefonds.nl](mailto:info@epilepsiefonds.nl)

### DRUK

Roto Smeets GrafiServices, Utrecht

informatie over het Nationaal Epilepsie Fonds  
[www.epilepsiefonds.nl](http://www.epilepsiefonds.nl)

### OVERIGE FOTO'S

Frank van Dam (pagina 4 en 5, boven)  
Roy Beusker (pagina 4, onder)  
Annet Delfgaauw (pagina 5, onder)

informatie over epilepsie  
[www.epilepsie.nl](http://www.epilepsie.nl)

giro 222111

Dit jaaroverzicht is de samenvatting van het jaarverslag van het Nationaal Epilepsie Fonds. Wilt u meer weten over onze activiteiten en bestedingen? Lees ons volledige jaarverslag op [www.epilepsiefonds.nl/jaarverslag](http://www.epilepsiefonds.nl/jaarverslag).

