



**CHILD-HELP**

**IK BEN WIE IK  
BEN DOOR WIE  
WIJ ZIJN**

OP WEG NAAR POSITIEVE VERANDERING  
JAARRAPPORT 2023

Stichting Child-Help Nederland - Postbus 706, 2130 AS Hoofddorp

[WWW.CHILD-HELP.NL](http://WWW.CHILD-HELP.NL)



*Wat mij het meest is opgevallen is de opmerkelijke positiviteit en veerkracht van mensen met een beperking. - Daniil*

## MISSIE EN VISIE

Onze **visie** is dat in 2050 alle kinderen met spina bifida en hydrocefalie een eerlijke start van hun leven krijgen overal in de wereld.

'Eerlijk' betekent in onze visie: eerlijk met de culturele en economische context van het land.  
'Eerlijk' betekent ook non-discriminatie in de context van de universele rechten van de mens en non-discriminatie op basis van handicap.

Het is de **missie** van Child-Help om een generatie mogelijk te maken waarin kinderen met spina bifida en hydrocefalie gedreven volwassenen worden in een inclusieve samenleving die samenwerkt met partners over de hele wereld.

## INLEIDING

### OP WEG NAAR POSITIEVE VERANDERING

Een oorlog vergroot het risico voor jonge vrouwen om een baby te krijgen met spina bifida. Toegang tot zorg en tijdige behandeling is zo goed als onbestaande voor kinderen met een handicap in oorlogsgebieden. De grote meerderheid van kinderen met spina bifida en hydrocefalie worden tegenwoordig geboren in het Globale Zuiden waar toegang tot tijdige zorg omzeggens onbestaande is. Naar onze schatting gaat het wereldwijd om meer dan één miljoen baby's per jaar.



Dit wereldgezondheidsprobleem wordt ondergesneeuwd door het nieuws van de dag en blijft onderbelicht. Toch is het niet cynisch bedoeld om 'Positieve verandering' als thema te nemen voor dit jaarrapport. Het is geen hopeloze schreeuw in de nacht, wel integendeel.

Voor filosofen als Nietzsche, Sartre en Camus is hoop een vorm van passiviteit waardoor het onrecht lijdzaam wordt ondergaan. Ze pleiten voor een leven waarin de mens de volledige verantwoordelijkheid draagt en zelf het roer in handen neemt, in plaats van hun lot in handen van de hoop te leggen.

*Hun vastberadenheid, moed en vreugde zijn echt inspirerend. - Daniil*

**De meeste ouders in onze projectlanden wachten niet passief. Ze ondernemen de lange weg naar de ziekenhuizen waarmee we samenwerken.**

Maar kan je dat wel verwachten van onschuldige slachtoffers van oorlogen of van een stervend kind op een wachtlijst voor een levensreddende operatie?

Toch roepen deze filosofen op tot actie. Dat doet Child-Help met dit jaarrapport ook. Want wanneer je vanuit de hoop op verandering je inzet en actie onderneemt, transformeer je die hoop in geloof.

De meeste ouders in onze projectlanden wachten niet passief. Ze ondernemen de lange weg naar de ziekenhuizen waarmee we samenwerken. Wanneer ze onderdak vinden in één van onze 15 Huizen van de Hoop ontmoeten ze volwassenen met spina bifida zoals Beautiful die we later aan het woord laten in dit jaarrapport. Haar verhaal is er één met afwisselend moeilijke en goede periodes, maar ook van krachtig verzet terwijl ze pleit voor positieve verandering in haar land. Steun kreeg ze in eerste instantie van haar broers, van haar zussen en van haar ouders die voor haar zijn blijven vechten. Maar ook oudere lotgenoten en medewerkers van Child-Help maakten het verschil. Haar vader leerde ook veel van andere ouders. Daarom engageerde hij zich in de lokale afdeling van de Oegandese supportgroep SHAU (Spina bifida & Hydrocephalus Association Uganda) die Child-Help ondersteunde van bij de oprichting. SHAU geeft een stem aan de noden van haar leden en vecht voor een inclusieve samenleving in Uganda. Child-Help bouwt op de liefde van deze ouders voor hun kinderen. Liefde is wat overblijft wanneer alle rest verloren is, hoor ik iemand zingen op de radio.

In Zuid-Afrika is er een uitdrukking in het Zulu "Umuntu ngumuntu ngabantu", "Ik ben omdat wij zijn". Dat leeft zeker tussen mensen die voor vergelijkbare uitdagingen en problemen staan. Dat is het succes van onze zelfhulpgroepen. Samen met hen roept Child-Help op tot actie.

Het voorbije jaar is moeilijk geweest voor Child-Help. Veel van onze schenkers werden geraakt door de energiecrisis die de oorlog in Europa heeft veroorzaakt. Wanneer je honger hebt, is de kans groter dat je een stuk brood krijgt van iemand die ook honger heeft. Daarom toonden Child-Help en haar donoren zelfs in dit moeilijke financiële jaar zich ook solidair met de slachtoffers in Oekraïne en in de Gazastrook.

De verminderde inkomsten dwingen ons om nog beter te communiceren over wat we doen en om nog juister onze middelen in te zetten. We willen nog meer samenwerkingsverbanden aangaan met andere organisaties die mee in ons verhaal willen geloven.

Want we hebben een goed verhaal. We bouwen op een groeiende groep volwassenen met spina bifida en hydrocefalie die overleefde dankzij onze inzet. Beautiful en velen zoals zij zijn onze ambassadeurs. Verschillende onder hen werken als staf in onze projecten. Zij geven hoop aan jonge ouders. Er is ook goed nieuws om met hen te delen! Spina bifida en hydrocefalie zijn tegenwoordig goed behandelbaar. Child-Help heeft methodes ontwikkeld die de beste zorg ook mogelijk maakt in lageloonlanden.



Liefde is  
wat overblijft  
wanneer alle rest  
verloren is.

Door de medische vooruitgang heeft de toekomst van een kind met spina bifida er nog nooit zo goed uitgezien als vandaag. Door primaire preventie en verder onderzoek kan de incidentie van spina bifida tot 70% gereduceerd worden.

In 2023 keek Child-Help kritisch terug op haar 30 jaar engagement in het Globale Zuiden en bouwt nu met al haar partners aan een langetermijnvisie voor positieve verandering. Onze ambities zijn niet min: Child-Help werkt aan een wereld waarin kinderen met spina bifida en hydrocefalie gedreven volwassenen worden in een inclusieve samenleving. Tegen 2050 moeten al deze kinderen een eerlijke start van hun leven krijgen in hun land, waar ze ook geboren worden.

Nietzsche heeft gelijk, met passieve hoop geraken we er niet. Child-Help kan het niet alleen en roept zelfverzekerd op tot samenwerking.

Wij hebben de best denkbare projecten in het Globale Zuiden. Child-Help werd opgericht door mensen met de handicaps die het vertegenwoordigt.

*Hier is iedereen gelijk. - Daniil*

Daarom zijn onze eerste partners de ouders, de kinderen en volwassenen met spina bifida en hydrocefalie en hun vertegenwoordigende organisaties. Ons vorig jaarrapport stond helemaal in het teken van dekolonisatie en gelijkwaardig partnerschap.

In deze geest wil Child-Help nog meer samenwerken met alle lokale en internationale initiatieven van chirurgen, onderzoekers, rehabilitatiewerkers, donoren, foundations en beleids mensen. Eén miljoen nieuwe gevallen per jaar, dat kunnen we niet alleen. Samen moeten we extra middelen kunnen vinden om elk kind een eerlijke start te geven van zijn leven.

Met iedereen die gelooft in onze missie, maakt Child-Help in 2024 een volgende stap naar positieve verandering.

Ik ben ervan overtuigd dat er meer geld in omloop is dan dat er goede projecten zijn zoals de onze.

**Ga je mee op weg naar positieve verandering?**

Marcel Hoiting  
Voorzitter Child-Help Nederland





## IK BEN VEEL MEER DAN ALLEEN MIJN HANDICAP

“Mijn naam is Kamukama Real Beautiful. Ik ben 23 jaar oud en kom uit West-Oeganda.

Ik ben het vijfde kind van zes kinderen – ik heb twee oudere broers en drie zussen. Toen ik geboren werd, wisten mijn ouders niet wat ze met die wond op mijn rug aan moesten. Ze hadden dat nog nooit eerder gezien, niet in de familie en niet in ons dorp. Het bleek dat ik geboren was met spina bifida en door de zenuwbeschadiging kreeg ik later klompvoeten.

Het nabijgelegen gezondheidscentrum kon niet helpen en stuurde ons door naar het Kisiizi ziekenhuis, dat vijf uur rijden verderop lag. Het vervoer kostte veel geld en de medische zorg moest ook betaald worden. Mijn ouders zochten verder, maar echte hulp liet op zich wachten. Omdat mijn medicijnen en vervoer handen vol geld kostten, konden mijn ouders het schoolgeld van mijn broers en zussen niet meer betalen. Ze werden dan ook van school gestuurd.

Door een gebrek aan goede behandeling van klompvoeten en onvoldoende kennis over Clean Intermittent Catheterization (CIC of zelfkatheterisatie, dit is het leegmaken van de blaas met een katheter), had ik veel complicaties die resulteerden in veel operaties die voorkomen hadden kunnen worden. Bij een klompvoet kunnen tijdige gipsbehandeling en fysiotherapie een operatie vaak voorkomen, maar helaas hadden mijn ouders hier weinig kennis over.

In diezelfde periode had IF-Child-Help al goede zorg ontwikkeld samen met het Cure Hospital in Oost-Oeganda, en in Kampala werkten ze samen met het revalidatieproject Katalamwa. Maar in het Westen van het land was het wachten op het Organised Useful Rehabilitation Services programma (OURS), om samenwerking te zoeken met Child-Help. Dit gebeurde uiteindelijk onder leiding van de nieuwe directeur van OURS, Kordelia Fisher, die al had samengewerkt met IF-Child-Help in Lusaka, Zambia. Kordelia zette met de steun van Child-Help een spina bifida en hydrocefalie project op met Mr Gashanga Ambrose.

Dankzij hen werd ik voor een operatie doorverwezen naar het Cure ziekenhuis in Mbale waar ik eindelijk de juiste behandeling kreeg. Mbale ligt echter in de oostelijke regio en ik kom uit de westelijke regio. Dit betekende meer lange reizen en hoge reiskosten die niet makkelijk te betalen waren.



Het pijnlijkste  
aan een handicap  
is de kijk van de  
ander.

Ambrose werd een echte mentor voor mij en mijn hele familie. Hij kwam bij ons thuis en leerde ons alles over mijn handicap. Als kind met spina bifida kon ik mijn urine en ontlasting niet onder controle houden. Daardoor kreeg ik een laag zelfbeeld en werd ik ook vaak uitgesloten. Ik werd bijvoorbeeld niet toegelaten op de nabijgelegen openbare school vanwege mijn aandoening. Daarom moest ik meer dan vijf kilometer per dag lopen naar een nabijgelegen openbare school om net als ieder ander naar school te kunnen gaan. Gelukkig vond Child-Help een donor bereid om mijn schoolgeld te betalen. Dit was het begin van hoop en licht, niet alleen in mijn leven maar in dat van de hele familie. Anders was onderwijs voor mij niet mogelijk geweest.

Leven in een land waar je omgeving niet is aangepast aan mensen met een beperking heeft een grote negatieve invloed op mijn leven gehad. Nu kan ik lopen, maar ik was lange tijd rolstoelgebruiker. Scholen, ziekenhuizen, banken en andere belangrijke plaatsen in Oeganda zijn niet toegankelijk voor iemand die een rolstoel of krukken gebruikt. De meeste gebouwen hebben bijvoorbeeld geen hellingen, liften of toegankelijke toiletten. Het openbaar vervoer is niet aangepast. Je moet alles zelf regelen. Ik moest er bijvoorbeeld altijd voor zorgen dat ik iemand had die me in en uit de bus kon dragen.



Vervoerskosten zijn altijd hoger voor iemand met een rolstoel omdat je ook voor je rolstoel moet betalen.

Dit zijn allemaal praktische dingen die het leven moeilijk maken, maar het pijnlijkste aan een handicap is de kijk van de ander. Veel mensen zien alleen de handicap en niet wie je bent en wat je mogelijkheden zijn. Ik heb een handicap, maar ik ben veel meer dan dat alleen.

In Oeganda wordt een handicap nog steeds vaak gezien als een last voor de gemeenschap. We hebben weinig of geen toegang tot datgene waar we eigenlijk recht op zouden moeten hebben. We willen onze eigen keuzes kunnen maken. Toegang tot de juiste behandeling is een groot probleem. Maar dat geldt ook voor opleiding en werkgelegenheid. Werkgevers zijn niet altijd bereid om mensen met een handicap in dienst te nemen, zelfs als ze alle vereiste kwalificaties hebben voor de job.

De gevolgen van spina bifida treffen sommigen harder dan anderen. Ik heb bijvoorbeeld geen hydrocefalie ontwikkeld. De ernst van de handicap kan variëren. Maar zelfs een lichtere handicap kan heel ernstig zijn. Sommige jaren leefde ik heel zelfstandig, andere jaren zat ik in een rolstoel of liep ik met krukken.

Ik heb 21 operaties gehad in mijn leven, in één bepaald jaar ging ik zelfs zeven keer onder het mes. Dat maakte me depressief en onzeker. Ik kreeg een laag zelfbeeld. Ik miste vele maanden school, wat mijn prestaties in de klas beïnvloedde. Dit doet ongelofelijk veel pijn, vooral als je altijd in het ziekenhuis ligt en niet van het leven kunt genieten zoals andere tieners van jouw leeftijd.

Medisch personeel in Oeganda vindt het nog steeds moeilijk om medische hulp te bieden aan mensen met spina bifida, zelfs voor eenvoudige aandoeningen die lokaal perfect behandelbaar zijn. Ze verwijzen ons door naar waar we geopereerd zijn omdat ze ons als speciale gevallen beschouwen. Ik werd zelf naar Mbale doorverwezen voor gewone ziektes, terwijl die net zo goed ter plekke behandeld konden worden. Hulpmiddelen zijn ook erg duur, dus die konden we ons niet veroorloven. Dit staat revalidatie vaak in de weg. Gelukkig zorgt Child-Help voor materiaal voor zelfkatheterisatie en medicijnen. Om het betaalbaar te houden, hergebruiken we deze katheters. Als die er niet zijn, is dat een ramp.

De grootste steun komt altijd van mijn broers, mijn zussen en mijn ouders, vooral van mijn vader die zoveel van me houdt en mijn moeder steunt in de opvoeding. Hij is al meer dan vijf jaar actief in de plaatselijke afdeling van SHAU (Spina Bifida and Hydrocephalus Association of Uganda), de zelfhulpgroep die mede door IF-Child-Help is opgericht. Mijn vader geloofde in mij en steunde me in alles. Zo ben ik ook in mezelf en mijn toekomst gaan geloven. Het is bijzonder dat een vader in Oeganda in zijn gehandicapte dochter gelooft.

Mijn vader geloofde in mij en steunde me in alles.

Zo ben ik ook in mezelf en mijn toekomst gaan geloven.



Veel mannen zien een kind met een handicap als een vloek en geven de moeder de schuld. Ze verlaten het gezin of verstoten moeder en kind uit hun familie.

Ambrose heeft me echt geholpen in veel aspecten van mijn leven en revalidatie. Hij kwam bij me thuis en heeft mijn dorp gesensibiliseerd en bij de zorg betrokken. Hij informeerde hen en maakte hen bewust van mijn handicap en mijn rechten. Dit droeg bij aan de positieve houding van mijn dorpsgenoten tegenover mij. Hij is mijn mentor en inspiratiebron. Hij stelde me in staat om voor mezelf op te komen. Hij was mijn SHIP-coördinator. SHIP staat voor het spina bifida en hydrocefalie interdisciplinaire programma dat Child-Help in heel Afrika heeft geïmplementeerd.

Ik leerde stap voor stap van Ambrose hoe ik een zelfstandig leven kon leiden. Zo leerde ik hoe ik voor mezelf moest zorgen, vooral hoe ik met mijn incontinentie moest omgaan. Ik was al snel schoon en droog. Zo kwam er weer vreugde in mijn leven en werd ik de strijder die ik nu ben. Door deel te nemen aan jeugdgroepen bij de Oegandese zelfhulpgroep SHAU, waar ik nationaal jeugdleider was, heb ik veel geleerd, vooral van oudere kinderen met spina bifida. Child-Help heeft deze groepen vanaf het begin geholpen en ondersteund. Door ervaringen met elkaar te delen, ben ik gaan inzien dat ik niet de enige ben. Dat is een hele steun. Ik zag dat anderen echt iets van hun leven konden maken. Ik wil nu ook een steun zijn voor anderen. Ik heb geleerd om van mezelf te houden zoals ik ben en ik heb gezien hoe belangrijk het is om positief in het leven te staan. Dat wil ik

delen met jonge moeders, zodat zij geloven in de toekomst van hun speciale baby's. Ik moedig jonge moeders aan om de hoop niet te verliezen, want we zijn levende voorbeelden van wat de toekomst kan brengen. Maar er is nog veel werk aan de winkel.

Samen met SHAU moeten we scholen en ziekenhuizen sensibiliseren en hen leren hoe ze mensen met een handicap moeten behandelen. Primaire preventie is ook belangrijk, zodat vrouwen en jonge meisjes informatie krijgen over foliumzuur om spina bifida te voorkomen. **Ik wil een stem zijn voor de stemlozen en een schouder bieden om op te leunen.** We kunnen veel aan, maar we hebben ook levenslange zorg en steun nodig. Jij en ik kunnen daarvoor zorgen! Samen zijn we sterker.

Het voelt voor mij als een voorrecht en een droom die uitkomt om mijn verhaal met Child-Help te delen. Ik hoop dat mijn getuigenis iedereen kan helpen die is afgewezen of misbruikt vanwege zijn of haar handicap. Voor mij ben je pas echt sterk als je de kracht vindt om door te zetten ondanks de vele obstakels die op je pad komen. Als je dat kunt met een handicap zoals de mijne, dan ben je voor mij een echte held. Het is niet omdat anderen in eerste instantie alleen je handicap zien, dat je ook die handicap bent. Ik heb geleerd dat ik veel meer ben dan mijn handicap alleen. Alles hangt af van hoe je ermee omgaat. Het zijn niet onze beperkingen maar capaciteiten die tellen. In het Engels klinkt dat: **not our disabilities but our abilities count.**"



## TOEGANG TOT CHIRURGIE

Chirurgie opent de deur naar een vol leven voor mensen met spina bifida en hydrocefalie.

Maar achter die deur is een heel huis met vele kamers aan zorg nodig om dit waar te maken. Dat heeft Beautiful zo duidelijk laten zien.

Child-Help heeft al veel geïnvesteerd in chirurgie. Oeganda speelde een centrale rol in het herdenken van de wereldwijde zorg. Toen Dr. Ben Warf het Cure Hospital oprichtte in Mbale, Oeganda, stond Child-Help al aan zijn zijde. Child-Help vond middelen in Noorwegen en doneerde endoscopische materialen om Dr. Warf te helpen in de innovatie van de behandeling van hydrocefalie zonder shunt in Afrika. Dr. Warf heeft deze nieuwe technieken verder ontwikkeld en deze kennis gedeeld met neurochirurgen over de hele wereld. Van de samenwerking met Cure en zijn huidige inzet bij NeuroKids, blijft hij neurochirurgen opleiden en voorziet Child-Help waar mogelijk met de juiste apparatuur.

*Chirurgie geeft aan individuen met spina bifida en hydrocefalie een kans om te overleven. - Pierre*

Child-Help heeft al veel geïnvesteerd in **chirurgie.**

Child-Help vroeg aan Dr. Warf en zijn team om een goedkope Indiase shunt te testen. Hij voerde een onderzoek uit en vergeleek deze betaalbare optie met duurdere alternatieven uit Amerika. Zijn bevindingen, gepubliceerd in een peer-reviewed tijdschrift over kinderneurochirurgie, toonden aan dat beide shunts even goed werkten. Nu kan Child-Help elk jaar duizenden shunts doneren aan ouders die het zich anders moeilijk zouden kunnen veroorloven.



# WIE IS WIE BIJ CHILD-HELP NEDERLAND?

IK BEN WIE IK BEN DOOR WIE WIJ ZIJN.

Child-Help Nederland dankt haar bestaan aan veel mensen.

Hier stellen we er een aantal voor.

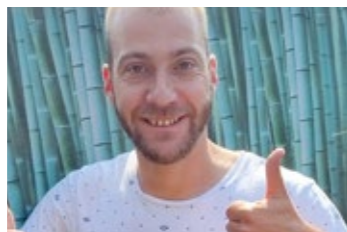


**PIERRE MERTENS**  
VOORZITTER CHILD-HELP INTERNATIONAL

Mijn eerste kind werd in 1978 geboren met spina bifida en hydrocefalie. Samen met mijn vrouw Mol, richtten we in 1979 de Belgische Vereniging voor Spina Bifida op. In 1995 werd ik verkozen tot voorzitter van de Internationale Federatie voor Spina Bifida en Hydrocephalus

(tot 2013). Tijdens mijn presidentschap in de jaren negentig startte ik projecten in het Zuiden.

Ook was ik tot 2012 bestuurslid van het European Disability Forum (EDF) en ben ik bestuurslid van de onderzoeksstichting Bo Hjelt en voorzitter van Child-Help International.



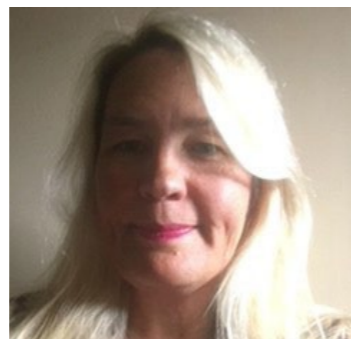
**MARCEL HOITING**  
VOORZITTER

Als voorzitter van Child-Help Nederland en een gepassioneerde voorvechter voor kinderen met spina bifida, is Marcel Hoiting een bron van inspiratie en empowerment.

Geboren met deze aandoening, begrijp ik als geen ander het belang van een eerlijke start in het leven. Mijn persoonlijke ervaring en recente vaderschap hebben mijn overtuiging versterkt dat alle kinderen recht hebben op gelijke kansen.

Ik geloof in de veerkracht en potentie van kinderen met een handicap, en zet me onvermoeibaar in om hen te ondersteunen bij het bouwen van een betere toekomst. Laten we samen de wereld veranderen! Eén kind tegelijk.

**GHISLAINE HULSHOF**



Ik werk bij de medische dienst van alle AZC's in Nederland. Wij zetten ons in voor asielzoekers met een lichamelijke of verstandelijke beperking in Nederland. Daarnaast werk ik ook als zelfstandige met kinderen met een geestelijke of lichamelijke beperking, kinderen die vaak buiten de boot vallen. Ik zit voor de FNV in het Ledenparlement voor zorg en welzijn en ga ook regelmatig voor de FNV naar het buitenland om deze punten Internationaal aan te kaarten in welk land dan ook. Wat Child-Help doet sluit hier heel nauw bij aan. Zij zetten zich in voor kinderen met een beperking in landen waar de toegang tot zorg niet vanzelfsprekend is.

Mijn motto is dat je zonder vrijwilligers niet kan en ook niet moet willen, omdat zij het werk doen vanuit liefde, passie en gedrevenheid.



**TANJA VRIELINK**

Voordat ik in 2021 begon te werken voor Child-Help Nederland, werkte ik al met lokale initiatieven in Zimbabwe sinds 2008. Het zien van onbehandelde kinderen met hydrocefalie met grote hoofden die in pijn leven (zowel fysiek als mentaal) en verborgen gehouden worden voor de samenleving, motiveerde mij om bewustzijn te creëren over de schrijnende situatie van deze kinderen en hun families. In 2009 las ik een artikel over een jonge man met hydrocefalie uit Senegal. Hij had het geluk om een goede behandeling te krijgen, naar school te gaan en te studeren, een onafhankelijk leven te leiden. Zijn citaat was "Bring Hydrocephalus out of

the darkness". Dat is me altijd bijgebleven.

Alle kinderen verdienen en hebben het recht op een eerlijke start in het leven. Child-Help is een organisatie die dat ondersteunt door wereldwijd te netwerken, kennis te delen en te ondersteunen met medische apparatuur.



**TEIJE DIJK**

Ik ben betrokken bij Child-Help omdat het noodzakelijk is dat kinderen met spina bifida in ontwikkelingslanden medische en maatschappelijke zorg krijgen.

Ik weet dat als vader van een zoon met spina bifida uit eigen

ervaring. Maar de problematiek is daar nog veel groter dan bij ons in Europa.

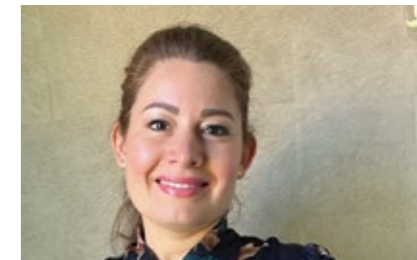


**JANNEKE DEKKERS**

"Be the change that you wish to see in the world."  
- Mahatma Gandhi -

Deze quote inspireerde mij om 14 jaar geleden vrijwilligerswerk te gaan doen in Ethiopië. Ik zag daar met eigen ogen hoe kinderen met spina bifida of hydrocefalie geen eerlijke kans krijgen door het gebrek aan kennis, medische (na)zorg en begeleiding aan ouders en hulpverleners. Child-help zet zich in voor deze kinderen en zorgt ervoor dat ze een eerlijke bestaan krijgen.

Mijn schoonbroer heeft deze aandoening ook en door de aanwezige kennis, medische zorg en hulp kan hij in Nederland een waardig en goed bestaan hebben, dat wens ik alle kinderen met spina bifida en hydrocefalie toe!



**OLGA ARGUEDAS FLORES**

Als kinderuroloog werkzaam in Nederland zie ik hoe goed onze medische zorg en begeleiding bij kinderen met spina bifida en hydrocefalie is geregeld. Ik ben betrokken geraakt bij Child-Help om mijn medische kennis te kunnen delen met als doel in de toekomst alle kinderen geboren met deze aandoening een gelijke start te kunnen geven.

# RESULTATEN 2023

Leden van Child-Help International

- Projectlanden
- Materiële ondersteuning

- Oudergroepen
- Ziekenhuis project
- Outreach project
- Huis van de Hoop
- Continentie beheer

## UKRAINE

708 kinderen opgevolgd  
47 nieuwe in 2023  
38 operaties  
121 professionals opgeleid  
77 familieleden opgeleid

Wereldwijd werden  
**22.564 kinderen**  
opgevolgd

Wereldwijd  
hebben  
**18.354 moeders**  
een jaarvoorraad  
**foliumzuur**  
ontvangen

Wereldwijd werden  
er **4.230 kinderen**  
geopereerd

Wereldwijd zijn er  
**17.450 katheters**  
voorzien

## GUATEMALA

139 kinderen opgevolgd  
21 nieuwe in 2023  
63 operaties  
2 professionals opgeleid  
195 familieleden opgeleid

## PERU

775 kinderen opgevolgd  
8 nieuwe in 2023  
41 professionals opgeleid  
2 mobiele klinieken

## OEGANDA

5.835 kinderen opgevolgd  
617 nieuwe in 2023  
1.606 operaties  
56 professionals opgeleid  
1.203 familieleden opgeleid  
77 mobiele klinieken  
1.137 shunts

## IVOORKUST

116 kinderen opgevolgd  
66 operaties

## DR CONGO

300 kinderen opgevolgd  
4 nieuwe in 2023  
42 operaties  
4 professionals opgeleid  
112 familieleden opgeleid  
36 mobiele klinieken  
49 shunts

## ZAMBIA

2.816 kinderen opgevolgd  
370 nieuwe in 2023  
601 operaties  
19 professionals opgeleid  
159 familieleden opgeleid  
17 mobiele klinieken  
606 shunts

## SOEDAN

22 familieleden opgeleid

## ETHIOPIË

337 kinderen opgevolgd  
253 operaties  
36 familieleden opgeleid

## KENIA

5.296 kinderen opgevolgd  
413 nieuwe in 2023  
229 operaties  
76 professionals opgeleid  
897 familieleden opgeleid  
142 mobiele klinieken  
501 shunts

## TANZANIA

2.953 kinderen opgevolgd  
825 nieuwe in 2023  
702 operaties  
14 professionals opgeleid  
2.293 familieleden opgeleid  
51 mobiele klinieken  
201 shunts

## MALAWI

3.027 kinderen opgevolgd  
468 nieuwe in 2023  
606 operaties  
59 professionals opgeleid  
411 familieleden opgeleid  
111 mobiele klinieken  
551 shunts

## ZUID-AFRIKA

1.262 kinderen opgevolgd  
29 nieuwe in 2023  
24 operaties  
9 professionals opgeleid  
71 familieleden opgeleid

“Hier sta ik dan,  
voor het eerst geconfronteerd met een kindje met spina bifida.  
Ze vertellen aan de moeder welke gevolgen  
deze aandoening met zich meebrengt terwijl ze de baby verzorgen.

Ik word er stil van en voel een diep gevoel van medeleven  
met deze jonge moeder.

Zij moet deze strijd elke dag opnieuw aangaan.

De Oegandese oudervereniging (SHAU) wil deze moeder weer hoop geven.  
Zij staan naast haar vanaf de eerste operatie in het ziekenhuis,  
maar blijven ook voor de nabehandeling  
en tijdens het verdere leven van het kind.”

- Daniil -

*Daniil Zozulya, KASK student Fotografie in Gent,  
bracht een aantal maanden door in Kampala, Oeganda.  
De meeste foto's in dit rapport zijn van hem.*





## COLOFON

Het financieel verslag wordt u op aanvraag per email toegestuurd: [info@child-help.nl](mailto:info@child-help.nl)

### **Inleiding**

Marcel Hoiting

### **Teksten**

Pierre Mertens, Mieke Van Poucke, Daniil Zozulya, Beautiful Kamukama

### **Lay-out**

Bert Dombrecht

### **Foto's**

Daniil Zozulya, Elvis Lemaiyan

### **Verantwoordelijke uitgever**

Tanja Vrielink

### **Coördinatie**

Mieke Van Poucke, Lies Blondelle, Milica Milenkovic

[WWW.CHILD-HELP.NL](http://WWW.CHILD-HELP.NL)

---

*Ik breng de middag door met de kinderen in het revalidatiecentrum.  
Ik realiseer me dat dit ongelooflijk dappere tieners zijn.  
Ik ben geraakt door hun kalmte en veerkracht. - Daniil*



**#GEEFLEVEN**

Stichting Child-Help Nederland – Postbus 706, 2130 AS Hoofddorp

**[WWW.CHILD-HELP.NL](http://WWW.CHILD-HELP.NL)**