



Activiteiten rapport 2019

Stichting Zorgeloos Kind
Houtmanskampweg 5
6669 MZ Dodewaard
info@stichtingzorgelooskind.nl

Contactpersoon: Aart van Meerveld Telefoonnummer: 06-18511551

Kvk nummer: 57748489
IBAN-nummer: NL02RABO0118656627

Website: www.stichtingzorgelooskind.nl



Resultaten van 2019

Wij hebben in 16 jaar enorm veel gedaan en wij hopen dit nog heel lang vol te houden. Hieronder een greep uit de hulp/steun die we hebben geboden in 2019 of als groep of individueel.

Als VIP te gast op de motorraces



Bijna iedere wedstrijd van het motorraceteam 'SWPN official Partner of Stichting Zorgeloos Kind' zijn wij met de Stichting te gast met heel veel gezinnen. Deze gezinnen krijgen een VIP dag waarbij alles is geregeld en verzorgd. Zij mogen de races bekijken vanuit een zeer luxe VIP-box en dit uiteraard met eten en drinken. Zij ontmoeten de coureurs en krijgen een rondleiding zodat zij weten hoe alles werkt. Zij beleven hier een dag waarbij zij even kunnen vergeten dat de kinderen ziek zijn en wat soms nodig is om de batterij weer op te laten om klaar te zijn voor een volgende operatie of behandeling.

Te gast bij Max Verstappen

Al een aantal jaren hebben we een goed contact met Max Verstappen. Wereldwijd krijgt hij meer dan 1000 verzoeken per week om iets te doen voor een ziekenhuis of een goed doel. Hij doet dit alleen en exclusief voor Stichting Zorgeloos Kind. Jaarlijks hebben wij tijdens de Jumbo Racedagen een prachtige plekje op het circuit van Zandvoort waar per dag 15 gezinnen uitgenodigd worden. Max komt dan zelf langs en kan iedereen hem vragen stellen en uiteraard met hem op de foto. Een unieke gebeurtenis waar we heel veel kinderen erg blij mee maken en kinderen al heel lang naar uit kijken



**** Duncan hier op de foto met Max Verstappen is in 2017 overleden. Max was zijn held en de foto staat nog steeds op zijn graf te pronken**

Ballonvaarten



Samen met 2 andere Stichtingen hebben wij in 2010 een eigen luchtballon aangeschaft. Deze luchtballon heet 'Onze Ballon' en is voorzien van een speciale ingerichte mand om zo ook ernstig zieke kinderen te laten kunnen genieten. Wij maken tussen de 15 a 20 vaarten per jaar met 8 personen (ouder met ziek kind) en geven ze zo een onvergetelijke ervaring. We gaan met de ballon door heel Nederland om te proberen dat de zieke kinderen zo min mogelijk reistijd hebben en dus nog zoveel mogelijk energie overhouden aan de prachtige vaarten die we maken. Uiteraard kunnen we varen van ongeveer April t/m Oktober en in de winter houden we groot onderhoud aan onze apparatuur

Te gast bij Eredivisie wedstrijden

Wij hebben een samenwerking met een paar voetbalclubs waar wij ieder jaar een paar wedstrijden kunnen bezoeken met ongeveer 7 gezinnen per wedstrijd. Uiteraard zitten de gasten allemaal VIP en kunnen de wedstrijd ook van binnen bekijken. Alles is dan weer verzorgd en natuurlijk komen er ook voetballers langs om met hen op de foto kunnen en een handtekening te zetten. De accommodaties zijn ingericht om rolstoelen te ontvangen, dus volledig geschikt voor onze doelgroep. De ervaring voor deze kinderen is fantastisch en geven de kids het gevoel om er echt weer helemaal bij te horen. Wij zijn trots op de samenwerking met deze voetbalclubs.



Een lang weekend verzorgd naar de Efteling



Ieder jaar gaan wij met een groep van 10 a 15 gezinnen met vakantie en de laatste jaren is dat naar de Efteling geweest en uiteraard slapen onze gasten dan in het Eftelinghotel. Prachtig om te doen en om te zien dat zij even uit het 'ziek' zijn om de accu weer op te laden. Alles is dit weekend verzorgd en het gaat er dus om al deze gezinnen het weekend te ontzorgen en om ze een onvergetelijk weekend te kunnen bezorgen.

Vorig jaar zijn we rond de Kerst geweest en met de sneeuw erbij was het feest echt compleet voor de WinterEfteling. De gezinnen hebben zo genoten van alle attracties en het feit dat alles voor hen was geregeld, dat ook deze editie voor ons ook weer heel erg geslaagd was.

**** Het meisje op de foto is Rabab Mhadi en zij is op 28 februari 2019 overleden op 5-jarige leeftijd. Zij had nog nooit sneeuw gezien en wat heeft zij genoten tijdens deze bijzonder vakantie**

Rolstoelbus voor Jayvano



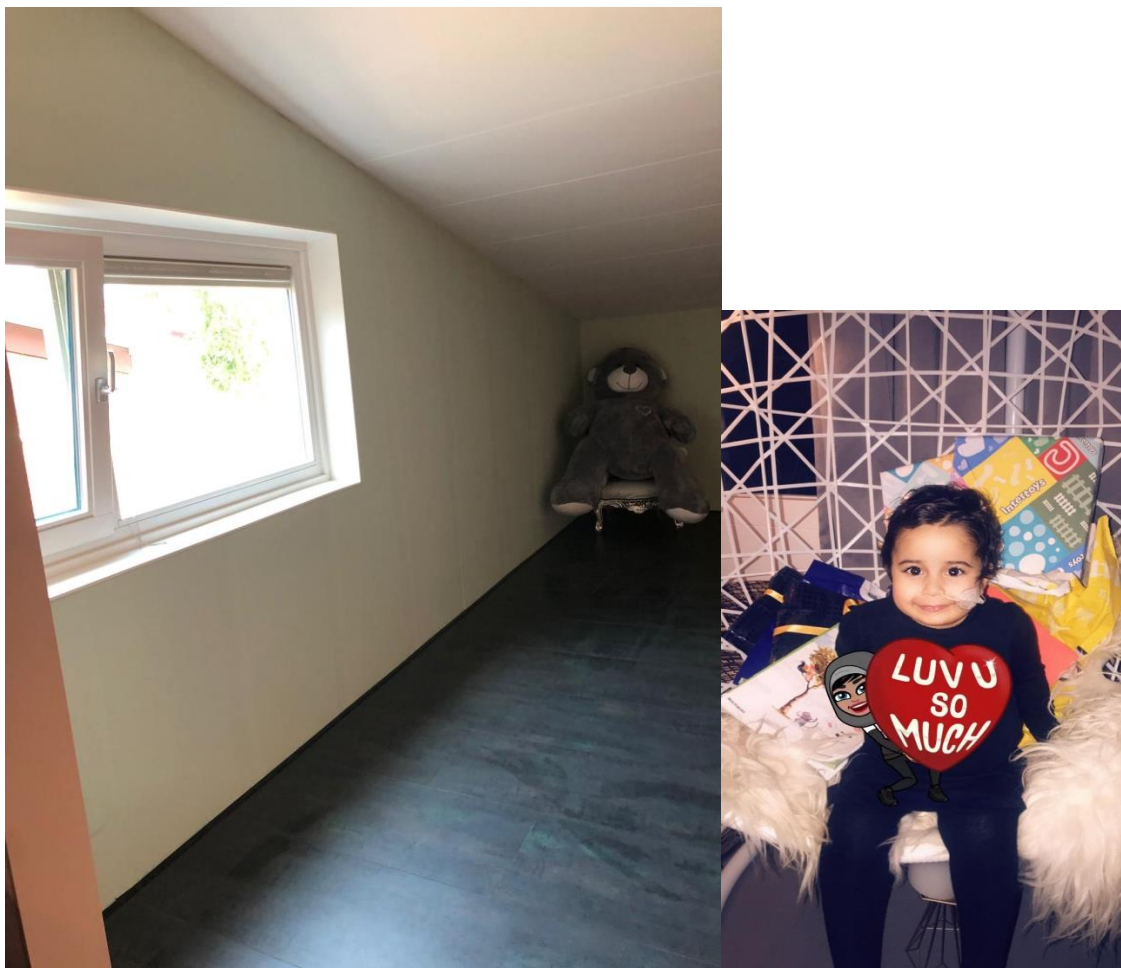
26 November 2017 veranderde het leven van de familie Brouwer. Zij bevielen van een knappe jongeman Jayvano, broertje van 2 knappe dames Chayenne en Djaylin. Na 5 dagen kwam de schrik van hun leven en hadden ze Jayvano dood in hun armen. Met spoed naar naar het ziekenhuis waar vervolgens de doktoren het niet meer wisten en er een Neonatologisch team vanuit Nijmegen ze kwam ophalen. Ze kwamen op de Intensive Care voor baby's terecht in Nijmegen. Na precies een week hadden ze een gesprek met de artsen en de schrik was van hun gezichten af te lezen.

Hij heeft het Sensenbrennersyndroom. De wereld stortte in na alle bevindingen die ze te horen kregen over dit syndroom. Een aantal kenmerken bij Jayvano zijn: Jayvano is klein en heeft hele klein handjes. De gebogen botten die in de ribbenkast horen zitten in zijn armen en benen, maar de rechte botten van de armen en benen zitten in zijn ribbenkast. Ook zal er in de toekomst een niertransplantatie en levertransplantatie nodig zijn, omdat zijn nieren en lever aangetast zijn door zijn ziekte en zo kunnen we nog wel even doorgaan.

Door de ziekte van Jayvano is een rolstoelbus een vereiste en via het ziekenhuis in Nijmegen kregen wij het verzoek om dit gezin te helpen. We zijn druk aan het werk gegaan en zo konden we begin 2019 een prachtige rolstoelbus overhandigen aan dit gezin



Quarantainekamer bouwen in Venray



Liyana was een prachtig meisje van 2 jaar in een warm gezin in Venray. Liyana was ernstig ziek en zou ook niet meer beter worden. Het gezin wilde zo lang als mogelijk haar thuis houden en verzorgen en zo kregen vanuit het ziekenhuis in Utrecht de vraag of we wat konden betekenen voor dit gezin bij het maken van een Quarantainekamer. Uiteraard zijn we hard aan de slag gegaan om dit verzoek uit te voeren. De kamer was bijna klaar en toen is Liyana overleden. In overleg met het gezin hebben we deze kamer helemaal afgemaakt om het zo toch Liyana's kamer te maken/

Samen sterk voor Willem

Stichting Zorgeloos Kind heeft ons hoop en een nieuwe start gegeven!

Na heel veel tegenslag, kwam eind oktober 2017 er een grote klap achteraan: onze oudste zoon kreeg de diagnose acute lymfatische leukemie. Een heel donkere tijd, die wij eind dit jaar hopen af te sluiten met de bloemenkraal. Die krijgt je kanker aan zijn kankerketting als je de behandeling succesvol af mag ronden.



Wij zijn enorm blij dat Stichting Zorgeloos Kind zich aan de actie Samen sterk voor Willem, die vrienden van ons voor ons gestart zijn, wilde verbinden. Onze financiële situatie was door een hele hoop pech al erg slecht en doordat wij beiden 24/7 thuis en in het ziekenhuis nodig waren, konden we niet werken. Niet alleen heeft de stichting ervoor gezorgd dat de inzameling via hun rekeningnummer mocht, maar ze hebben nog veel meer goeds gedaan. Zo hebben we genoten bij

motorraces en fantastisch georganiseerde uitjes. Momenten waarop je er even uit bent, plezier hebt samen en een lach op het gezicht van je kinderen ziet. Onbetaalbaar.

Ook zij hebben voor ons ingezameld, maar het allermooiste was wel de tomeloze, eindeloze en onzelfzuchtige inzet van de mensen van Stichting Zorgeloos Kind zelf. Zij vinden namelijk dat wij - en heel veel andere gezinnen- al genoeg ellende op ons bord hebben en zij wilde ons helpen. Zij hebben net zo lang bij onze hypotheekverstrekker om een gesprek gevraagd totdat dat deze er ook kwam. De nieuwe deal die ze hebben gesloten, was voor ons meer dan hoop. Het was een nieuw begin! Er is weer perspectief! We zijn keihard aan het werk om ons leven weer op te bouwen en toe te werken naar een fijne woning voor ons gezin.

Stichting Zorgeloos Kind helpt veel gezinnen als de onze met al hun energie, zonder er ook maar iets voor terug te willen. De stichting helpt die gezinnen op vele manieren, voor en achter de schermen. Wij zijn dan ook enorm dankbaar! Er zijn vele goede doelen die het verdienen om gesteund te worden, maar Stichting Zorgeloos Kind is meer dan alleen maar een goed doel. Het is een stichting met een HART. Alle donaties aan deze (officieel met ANBI-status erkende) stichting komen op de goede plek. Van harte aanbevolen!

Met dankbare groet,
Michiel, Alinda, Willem en Benjamin
www.samensterkvoorwillem.nl

