



KansPlus en haar leden

Zaken regelen met DigiD

Kunst van de medezeggenschap

Digitaal op bezoek

Project WAVE

KANSPLUS EN HAAR LEDEN	03
DIGID AANVRAGEN ONMOGELIJK	05
DE OMA VAN FÉ	06
ZEG'S	
KUNST VAN DE MEDEZEGGENSCHAP	07

ZEG'S	
DIGITAAL OP BEZOEK	10
PROJECT WAVE	11
ACHTER DE SCHERMEN	14



Lente

Even geleden is de lente officieel begonnen. De dagen en nachten waren op dat moment even lang.

Het licht was die dag in perfecte

balans. De voorpret was al in februari begonnen met de sneeuwkllokjes, krokussen en narcissen die uit de grond kwamen. Dit positieve perspectief kon ik goed gebruiken na de donkere winter. Het geeft nieuwe energie.

We kijken terug op een winter met een druk (online) leven en een goed bezocht congres voor cliëntenraden. Een congres waar niet alleen boeiende gesprekken te horen waren, maar waar we ook van de bijzonder mooie kunstwerken van Sam konden genieten. U kunt er meer over lezen en zien in dit nummer van PlusPunt/ZEG's.

De nieuwe lente-energie kunnen we allemaal goed inzetten. U kunt vast die extra energie goed gebruiken voor de zorg aan uw naaste. De activiteiten in de regio's trekken aan en het vrijwilligerswerk krijgt daarmee een flinke boost. We kunnen elkaar weer ontmoeten, gezellige uren doorbrengen, activiteiten organiseren voor onze naasten en elkaar inspireren.

De belangenbehartiging gaat stevig door. Met de focus op het voortdurend onder de aandacht brengen van het perspectief van naasten en cliënten bij wetgeving, ontwikkeling van richtlijnen voor artsen en verpleegkundigen, projecten over medezeggenschap.

En met beleidsbeïnvloeding door gesprekken met onder andere VWS, VGN en het Zorginstituut Nederland.

De kennis van cliënten en naasten wordt gelukkig steeds serieuzer genomen en meegewogen in besluitvorming. Het is en blijft belangrijk om overal waar we een voet tussen de deur kunnen krijgen, in uw gemeente, in de regio of landelijk, de kans te pakken. Om vanuit onze ervaringen het beleid te beïnvloeden om betere zorg en ondersteuning te krijgen.

Samen zijn we druk bezig om van KansPlus een organisatie te maken die past in deze tijd en bij uw wensen.

Landelijk is er behoefte aan nieuwe bestuursleden die meedenken, anders denken, een beetje dwars mag ook, maar in ieder geval veel zin hebben om verder te bouwen aan de toekomst van KansPlus. We zijn er nog steeds van overtuigd dat we hard nodig zijn om ons aller perspectief op tafel te houden.

U zult gehoord hebben dat Harold de Graaf de keuze heeft moeten maken om het bestuur van KansPlus te verlaten. Het bestuur is hem zeer erkentelijk voor de nieuwe inzichten die hij geleverd heeft evenals de belangrijke bemoeienissen van hem in ons landelijk netwerk. Dank daarvoor Harold!

Ik hoop dat u als u dit voorwoord leest heerlijk buiten zit met koffie, thee of een biertje. Geniet van dit prachtige jaargetijde!

José Laheij

KansPlus is er voor haar leden, landelijk en lokaal

Tekst: Paul Grimmelikhuisen en Marion Thielemans – Foto: KansPlus



KansPlus is een landelijke vereniging met op dit moment bijna 5000 leden. Dit zijn voor het overgrote deel individuele leden en voor een kleiner deel collectieve leden. Individuele leden zijn mensen met een verstandelijke beperking of naasten van iemand met een verstandelijke beperking. Collectieve leden zijn familieverenigingen die lid zijn van KansPlus en cliënten- of verwantenraden die aangesloten zijn bij VraagRaak, het steunpunt medezeggenschap van KansPlus. Ook de komende jaren wil KansPlus van betekenis zijn voor haar leden: landelijk en lokaal.

Ledengroepen

Verspreid over het land zijn er de ledengroepen van KansPlus. Deze ledengroepen hebben een bestuur en samen met actieve vrijwilligers organiseren zij activiteiten en/of zijn ze actief in de lokale belangenbehartiging.

Deze lokale aanwezigheid van KansPlus is essentieel. Signalen van leden over de kwaliteit van leven en zorg van de broer, zus, dochter of zoon met een verstandelijke beperking, kunnen daardoor snel worden opgepakt in de landelijke belangenbehartiging. De rol die KansPlus de afgelopen maanden in het corona-debat heeft kunnen voeren is daarvan een mooi voorbeeld. De input van de leden was daarbij doorslaggevend. Individuele leden zijn meestal aangesloten ingedeeld bij

een ledengroep bij hen in de buurt. Een overzicht van alle ledengroepen is te vinden op de website van KansPlus. Elke ledengroep heeft daar een eigen pagina. Regelmatig is er ook in PlusPunt te lezen over de activiteiten van een ledengroep.

Ledengroepen worden gedragen door vrijwilligers die zich vaak al vele jaren actief inzetten voor de vereniging. Voor het vele werk wat zij doen, kan alleen maar grote waardering zijn.

Perspectief 2025

In 2021 is het project Perspectief 2025 gestart. Een project waarmee gewerkt wordt aan een toekomstbestendige vereniging KansPlus. Daarbij staan de drie hoofdtaken centraal: het faciliteren van ontmoeting van leden, het adviseren en verstrekken van informatie en belangenbehartiging.

Faciliteren van ontmoeting

Ontmoetingen vinden veelal lokaal plaats, bij de ledengroepen. Het landelijk bureau van KansPlus faciliteert met onder andere informatie en organisatie. Daarin werken ledengroepen en KansPlus landelijk nauw samen.

De afgelopen tijd is een begin gemaakt met het beter organiseren van de verhouding tussen ledengroepen en

de landelijke organisatie. Ledengroepen hebben inmiddels een voorlopige keuze gemaakt: op welke manier ze aangesloten blijven bij KansPlus.

In sommige ledengroepen, die al niet heel actief waren, zullen de bestuurders stoppen. Niet omdat ze het belang niet inzien, maar omdat de menskracht ontbreekt. Vanuit het landelijk bureau zullen de leden die het aangaat geïnformeerd worden. Zij krijgen dan de keuze om voor een andere ledengroep te kiezen.

De keuze zal in de eerste helft van 2022 verder worden uitgewerkt. Hierdoor kunnen de ledengroepen en de landelijke organisatie tot volle tevredenheid samenwerken in een duidelijke en duurzame onderlinge organisatorische verhouding.

Als lid van KansPlus ben je lid van de landelijke organisatie, daar verandert niets aan. Lokaal zal alles zoveel mogelijk hetzelfde blijven. Activiteiten en ontmoetingen zullen door blijven gaan en ook de belangenbehartiging zal doorgaan.

Adviseren en informeren: het Kennis- en adviescentrum

Naast het organiseren van activiteiten en ontmoetingen wil KansPlus haar leden adviseren en informeren over onderwerpen die te maken hebben met goede zorg en ondersteuning voor mensen met een verstandelijke beperking.

KansPlus heeft hiervoor het Kennis- en adviescentrum.

Hier werken vrijwilligers samen met een consultant en coördinator om uw vragen te beantwoorden.

Zij zijn telefonisch bereikbaar van maandag tot en met donderdag van 10.00 uur tot 13.00 uur via 030-2363744 of via e-mail naar advies@kansplus.nl.

Via PlusPunt, nieuwsbrieven en andere communicatiemiddelen worden leden geïnformeerd over belangrijke onderwerpen.

Belangenbehartiging

Daarnaast is een lidmaatschap van KansPlus van belang voor de belangenbehartiging voor mensen met een verstandelijke beperking. Door lid te zijn van KansPlus kun je (in)direct invloed uitoefenen op wetgeving en regelgeving voor mensen met een verstandelijke beperking.

De deelname van KansPlus aan projecten, focusgroepen en werkgroepen van kennis- en onderzoeksinstituten zoals Nivel, het Zorginstituut, SKILZ (Stichting kwaliteitsimpuls Langdurige Zorg), academische werkplaatsen en onderzoeksgroepen van verschillende universiteiten, draagt

bij aan de borging van een goede kwaliteit van leven en zorg voor mensen met een verstandelijke beperking vanuit het cliënt- en naastenperspectief.

Naast deze belangrijke inbreng levert dit ook bruikbare en praktische producten op.

Twee recente voorbeelden:

- **Tool kit 'Wat als ik het niet meer kan?'**
Een nieuwe wegwijzer voor antwoorden op de vraag 'Wat als ik het niet meer kan?' Met informatie, organisaties, hulpmiddelen en websites. De tool laat naasten ook meelesen met de verhalen van andere naasten. Naasten die zich afvragen wie hun rol zou kunnen overnemen en wie er voor hun kind of broer of zus zal zijn. De tool is ontwikkeld door Nivel en zal de komende jaren door KansPlus, Vilans en (Sch)ouders actueel gehouden worden.
<https://schouders.nl/ondersteuning-advies/wat-als-ik-het-niet-meer-kan>
- **Digitaal op bezoek: een website en handreiking**
De website <https://digitaalopbezoek.nl/> is een van de resultaten van het onderzoek Digitaal op Bezoek. In dit onderzoek zijn ervaringen verzameld van personen met een (verstandelijke) beperking met digitaal contact. Naast de website is literatuuronderzoek gedaan en is een handreiking ontwikkeld.

Uw Inbreng is belangrijk

Twee keer per jaar is er een algemene ledenvergadering van KansPlus. Individuele leden zijn daar van harte welkom. Uw inbreng en uw stem zijn belangrijk!

De eerstvolgende ledenvergadering is op zaterdag 25 juni. We streven naar een fysieke bijeenkomst met een thema-bijeenkomst naast de algemene vergadering. Reserveer deze datum alvast in uw agenda!

Om ook in de toekomst een bijdrage te kunnen leveren aan haar missie en invloed uit te kunnen oefenen, heeft KansPlus haar leden nodig. Ben je nog geen lid van KansPlus en vind je dat wat KansPlus doet belangrijk, nu en ook in de toekomst? Word dan lid of donateur. Lid worden kan al voor € 39,50 per jaar.

Kijk op onze website op <https://www.kansplus.nl/over-kansplus/lid-worden/> en op <https://www.kansplus.nl/over-kansplus/donateur-worden/> of bel met 030-2363744.

DigiD aanvragen onmogelijk voor wettelijk vertegenwoordigers

Tekst en foto: Geert Benjamins en Gerrie Beumer



Nog steeds is het niet toegestaan voor wettelijk vertegenwoordigers om met DigiD zaken te regelen voor hun kind, familielid of naaste met een verstandelijke beperking. KansPlus pleit al jaren voor een verbeterde wetgeving.

Linda logeert regelmatig bij ons en vindt het geweldig om dan naar een restaurantje te gaan of een ander uitstapje te maken. Daardoor kwam het gesprek met Linda's ouders op de QR code. Haar ouders vertelden dat het veel gedoe was om een papieren vaccinatiebewijs te krijgen. Ook kunnen zij geen DigiD voor Linda aanvragen omdat zij niet wilsbekwaam is. Een notariële volmacht verandert daar niets aan.

Ouders zijn zowel mentor als bewindvoerder en dit is vastgelegd bij de Rechtbank. Zij mogen Linda op alle vlakken vertegenwoordigen maar een DigiD kunnen zij niet aanvragen. Dit is bizar want wettelijk gezien mogen zij wel namens hun dochter handelen. Op papier hebben zij het goed geregeld maar in de praktijk gaat de deur voor ze dicht.

Wetgeving verbeteren

KansPlus pleit al jaren voor verbeterde wetgeving over dit onderwerp. Zelfs omroep MAX heeft in 2020 aandacht besteed aan dit onderwerp.

Mede met onze inzet is er op 31 januari 2022 vanuit leder(in) en tien collega organisaties, een brief gestuurd aan de Tweede Kamercommissie Digitale Zaken. Met hierin onderstaande tekst:

Regelen beheer DigiD door wettelijk vertegenwoordigers

Mensen met onder meer een (ernstig) verstandelijke beperking en niet-talige mensen zijn niet in staat hun wettelijk vertegenwoordiger te machtigen om gebruik te maken van DigiD. Daarom moet hun wettelijke vertegenwoordiger het beheer kunnen krijgen over DigiD, ten behoeve van het regelen van administratieve en financiële zaken en inloggen in medische dossiers en bijvoorbeeld zaken te regelen rondom corona.

In 2018 heeft de toenmalige staatssecretaris de Tweede Kamer schriftelijk toegezegd dit te regelen (brief 2018-0000418721 met bijlage 1: Aanpak machtigingsoplossing (document 2018D39829)).

Dit is tot nu toe niet gebeurd.

Wettelijk vertegenwoordigers zijn daarom nog steeds genoodzaakt 'zichzelf te machtigen' om een DigiD aan te vragen en te gebruiken en zijn hiermee noodgedwongen in overtreding.

Wilt u de staatssecretaris vragen wanneer de beheerfunctie voor DigiD voor wettelijk vertegenwoordigers geregeld is?

Brief leder(in):

<https://www.kansplus.nl/kennis-en-adviescentrum/vragen-en-antwoorden/gebruikersnetwerk-digitale-inclusie/>

Deel uw ervaringen

KansPlus gaat verder samen met EMB Nederland, SIEN, LFB en Dit Koningskind leden benaderen die hun bevindingen over dit onderwerp met ons willen delen. Met deze informatie kunnen wij samen een vuist maken richting de politiek.

Hoe hebt u het vraagstuk rond het gebruik van DIGID opgelost?

Deel dat met ons! Dit mag met naam en toenaam maar ook anoniem.

Wij horen het graag bij ons Kennis- en adviescentrum: advies@kansplus.nl, tel. 030-2363750.

Fé maakt het anders

Tekst en foto: Marike Kuperus



“Wij zijn gewoon niet gewoon, kunnen ze daar niet een béetje rekening mee houden, met al hun lijstjes...?” verzucht de moeder van Fé.

Er is net een serie bezoeken aan het Ierse consultatiebureau achter de rug. En zoals gewoonlijk is er weer iets niet gewoon. Het consultatiebureau heeft een mijlpalenlijstje dat afgewerkt moet worden. Maar met een oudste met Down, in een tweetalig gezin, met een eeneiige tweeling, en nog een peutertje eronder, waarvan bovendien drie van de vier iets te vroeg geboren zijn... plus twee jaar corona-isolatie. Dan gaat de ontwikkeling niet helemaal volgens schema, goh.

Taaltherapie

Bovendien beïnvloedt Fé - als oudste kind in het gezin met Down - de mijlpalen van alle anderen. In de eerste jaren praatte Fé met haar handen. Vrijwel alles ging in gebarentaal. En de jongens deden gezellig mee. Leren praten met woorden was niet zo belangrijk in hun eerste jaren. Daarna kreeg Fé kaartjes om verbaal te leren praten: Kaartjes met aan de ene kant plaatjes (om te zeggen wat je ziet) en het woord in letters op de andere kant (zodat de ouder kon zien of het juiste woord werd geroepen).

De jongens deden vrolijk mee, tot verbazing van iedereen óók met die letters. De taaltherapie voor Fé zorgde bij haar broertjes voor meedoen met gebarentaal tot 2,5 jaar, voor praten met drie en helemaal zelf kunnen lezen met vier jaar. Maar bij het consultatiebureau gaan echt alle alarmbellen af als een kind van twee nog geen enkel woord zegt.

Dingen die anders gaan

En er zijn meer dingen die in het huis van Fé anders gaan, dan het consultatiebureau checkt voor kleuters zonder down.

- Zelf traplopen – “Eh nou we houden dat traphekje wel, want de jongens zullen het best leren en Fé kan echt nog niet zonder begeleiding de trap op en af.”
- Je potlood/kwast goed vast houden en binnen de lijntjes kleuren - “Sorry, als we knutselen moet ik naast Fé zitten om te voorkomen dat die verf en potloden opeet en kan ik niet de pengreep van de tweeling corrigeren.”
- Zelf aankleden - een flinke uitdaging voor een meisje van 5 met Down. “Tja, de jongens vinden dezelfde hulp vanzelfsprekend.”

Voor ongewone gezinnen staat er ook vooral veel niet op de mijlpalen lijstjes: alle dingen die Fé met haar Down Syndroom leert aan haar broertjes...

Er staat niet op:

- kan zeggen dat zijn zus de klei niet op mag eten
- kan zijn zus helpen op de gladde trapjes in de tuin
- geeft een knuffel als broertjes/zus roepen dat ze verdrietig zijn
- kan niet zijn eigen, maar wel de sokken van zijn broer/zus uittrekken zodra die daar om vraagt
- kan vrolijk uitroepen: Try again!, zonder enige vorm van frustratie of oordeel.

Sterk

Fé is een bijzonder sterk meisje met een berg motivatie en doorzettingsvermogen en de beste knuffels. Die haar broertjes leert dat het niet erg is om meer tijd en hulp nodig te hebben. Die iedereen leert dat lichaamstaal net zo bij communiceren en luisteren hoort als woordentaal. Als ze dat nou eens konden opnemen in de mijlpalenlijstjes van het consultatiebureau, dan zouden vast een hoop volwassenen ook nog even terug mogen voor een extra cursus.

Kunst van de medezeggenschap

Congres cliëntenraden op 3 december 2021

Tekst: Buro Opaal - Foto's: Het LSR en KansPlus



Het cliëntenradencongres in 2021 was online. Er waren die dag twee programma's. Een programma voor cliëntenraadsleden en hun ondersteuners. En een programma voor naasten in de cliëntenraad en professionals.

Dit werd er besproken:

1. de zichtbaarheid van de cliëntenraad
2. de kwaliteit van de cliëntenraad
3. het kwaliteitskader en de cliëntenraad
4. de landelijke commissie van vertrouwenslieden (LCvV).

Zichtbaarheid

De cliëntenraad moet goed zichtbaar zijn. Wat betekent dat eigenlijk? Als cliëntenraad ben je goed zichtbaar:

- als mensen weten hoe ze contact met je kunnen opnemen
- als duidelijk is wat de cliëntenraad doet
- en als de cliëntenraad gehoord wordt door de zorginstelling.

In de cliëntenraad kom je op voor mensen zoals jijzelf. Mensen die zorg nodig hebben van jouw zorginstelling. Omdat zij daar wonen of hulpmiddelen nodig hebben. De mensen voor wie jij in de cliëntenraad zit, noem je 'de achterban'.

Je kunt op verschillende manieren contact maken met je achterban:

- maak en verstuur een nieuwsbrief
- deel de notulen van vergaderingen
- maak een opvallende flyer
- ga op huiskamerbezoek.

Hoe zorg je dat je goed gehoord wordt door de zorginstelling?

Bereid je goed voor als je een belangrijke vergadering hebt.

Kleed je netjes, was jezelf en poets je bril.

Bereid je goed voor op de inhoud.

Bedenk dat je als cliëntenraad een team bent: je bent nooit alleen.

En iedereen mag aan het woord komen.

Oefen het maar eens met jouw cliëntenraad en je coach.

Kleed je allemaal netjes aan alsof je naar een belangrijke vergadering gaat.

Doe om de beurt een stap naar voor en bespreek wat je ziet van elkaar.

Kwaliteit van de cliëntenraad

Er is een nieuw spel voor cliëntenraden, het teambuildingsspel 'Samen Naar de Top'.

Met dit spel maak je samen je cliëntenraad sterk.

Als je elkaars kwaliteiten kent en kunt benutten, ben je een sterk team.

Hierdoor wordt de kwaliteit van jouw raad groter.

Het teambuildingspel is gemaakt door LFB en het LSR, voor het programma Naar de Top van 'Volwaardig

Leven'. Het spel is te bestellen op de website van het LSR: <https://hetlsr.nl/het-teambuilding-spel-voor-clientenraden/>

Het kwaliteitskader en de cliëntenraad

Het programma voor professionals en naasten ging over het kwaliteitskader in de gehandicaptenzorg.

Het kwaliteitskader is een lijst met afspraken over wat goede zorg is.

Deze lijst met afspraken wordt elke vijf jaar vernieuwd.

Zorgorganisaties gebruiken het kwaliteitskader om de zorg beter te maken.

Elk jaar schrijven zij in een rapport op hoe het gaat.

Dit rapport moet worden besproken met de cliëntenraad.

Cliëntenraden kunnen zo meepraten over goede zorg.

Maar ook op andere manieren heeft de cliëntenraad veel te zeggen over goede zorg.

Bijvoorbeeld met het instemmingsrecht en het adviesrecht.

Een nieuw kwaliteitskader 2023

In 2022 wordt gewerkt aan het nieuwe kwaliteitskader. Het is belangrijk dat cliëntenraden hierover nadenken en meepraten.

Want cliënten weten zelf het beste wat goede zorg is!



De universiteit van Utrecht heeft een onderzoek gedaan.

Dit kan beter in het kwaliteitskader:

- Zorg voor duidelijke taal. Iedereen moet elkaar begrijpen en het over dezelfde dingen hebben.
- Er kan beter en vaker met de cliënt worden overlegd.
- De ervaringen van de cliënt moeten een onderdeel worden van de zorg. Er moet daarom vaak naar worden gevraagd. En die ervaringen moeten worden opgeschreven.
- Zorginstellingen hebben meer tijd nodig om echt te leren en te verbeteren. Daarom is het beter om niet elk jaar een rapport te schrijven. Dit kan beter elke twee jaar.
- Ook is het goed als zorginstellingen proberen te leren van elkaar of van andere bedrijven. Ze kunnen daarvoor bij elkaar op bezoek gaan.

Denk mee over ervaringsonderzoek

Denk als cliëntenraad eens na over de cliëntervaringen.

Zorgorganisaties moeten elke drie jaar een onderzoek doen naar ervaringen van de cliënt.

Hoe gaat dat bij jouw zorgorganisatie?

Hoe vaak wordt er gevraagd naar de ervaringen van cliënten?

Is dat elk jaar, vaker of minder vaak?

Welke methode gebruikt de zorgorganisatie voor het ervaringsonderzoek?

Wat wordt er met de cliëntervaringen gedaan?

Landelijke Commissie van Vertrouwenslieden (LCvV)

Aan de hand van drie stellingen werd nog eens verteld wat de LCvV is en doet.

1. De LCvV heeft een website www.vertrouwenslieden.nl Hierop staat veel informatie. Ook staan de uitspraken die de commissie heeft gedaan in zaken tussen cliëntenraden en zorginstellingen. Je vindt hier ook het telefoonnummer en mailadres van Loeska Bos, die meteen via mail met je mee kan kijken.
2. Cliëntenraden kunnen problemen voorleggen aan de LCvV. De commissie zal eerst proberen om te bemiddelen. De commissie praat met alle partijen om duidelijk te maken waar het probleem vandaan komt. Misschien kan het dan toch worden opgelost. Als de cliëntenraad en de zorginstelling er dan nog niet uitkomen kan de LCvV een uitspraak doen.
3. De cliëntenraad en de zorginstelling kunnen afspreken om zich aan de uitspraak van de LCvV te houden. Maar het kan ook dat de zorginstelling zich tóch niet aan de uitspraak houdt. Dan kan de cliëntenraad naar de Ondernemingskamer. Dit is een speciale rechtbank waar uitspraken worden gedaan over geschillen. Aan een uitspraak van de Ondernemingskamer moeten alle partijen zich houden.

Kunst en muziek

Kunstenaar Sam Warmerdam uit Haarlem zorgde voor een kunstzinnige inbreng door zijn schilderijen live te laten zien tijdens de uitzending. Sam schildert beroemde mensen terwijl hij luistert naar muziek.

"Ik zat zelf in een cliëntenraad. Daar ga je met elkaar in gesprek: wat kan beter voor de cliënt? Om er samen uit te komen heb je passie, liefde en geduld nodig.

Dat stop ik nu ook in mijn schilderijen. Ik laat mij niet beperken door mijn handicap. Schilderen is voor mij emotie." Alle deelnemers kregen na afloop een kaart met één van de schilderijen van Sam aangeboden door EMB Nederland.

Zijn schilderij 'Jim Morrison' is door EMB Nederland uitgekozen om te verspreiden onder alle deelnemers. Sam heeft een Instagram-account: [warmerdamsam2018](https://www.instagram.com/warmerdamsam2018)

De United by music All Star Band zorgde voor muziek bij het cliëntenradencongres. En dat was af en toe flink improviseren! Maar dat maakte deze professionele muzikanten niet uit.

Ze maakten er een swingende dag van.

Je kunt meer vinden over deze fantastisch band op de website <https://www.unitedbymusic.nl>

Digitaal op bezoek

Tekst: Buro Opaal

We gaan steeds vaker digitaal bij elkaar op bezoek. Bij digitaal bezoek heb je contact met andere mensen via een beeldscherm. Bijvoorbeeld via je telefoon, tablet of een computer. KansPlus heeft samen met vier Academische Werkplaatsen onderzoek gedaan. Ook andere organisaties werkten mee. In het onderzoek verzamelden zij ervaringen van mensen met een beperking. Ook spraken ze met naasten, begeleiders en professionals over digitale ontmoetingen. De resultaten van het onderzoek kun je vinden op digitaalopbezoek.nl. Voor cliëntenraden is er de Handreiking Digitaal op Bezoek.

Is digitaal contact iets voor jou?

Er zijn verschillende redenen om digitaal contact te hebben:

- je kunt vaker contact hebben met familie en vrienden
- het is makkelijker als je familie en vrienden ver weg wonen
- je kunt contact hebben wanneer iemand op vakantie is of ziek is
- je kunt contact hebben als je niet bij elkaar langs mag komen, bijvoorbeeld door corona.

Wat kun je doen?

Het verschilt per persoon wat je tijdens digitaal contact fijn vindt om te doen.

Een voordeel van beeldbellen is dat je elkaar ziet.

Maar het kunnen ook veel prikkels zijn.

Hier zijn een paar voorbeelden om te doen.

Je kunt natuurlijk ook zelf iets bedenken.

Voorbeelden voor beeldbellen:

- een gesprek voeren
- samen muziek luisteren of maken
- samen een spel spelen
- iets laten zien dat je gekocht hebt
- welterusten zeggen.

Via beeldbellen kan iemand je ook helpen met bijvoorbeeld:

- kleren uitkiezen
- kamer inrichten
- agenda invullen
- brieven lezen.

Voorbeelden voor appen of SMS-en:

- vertellen over wat je die dag gedaan hebt



- foto's, filmpjes, emoticons, plaatjes of gifjes delen
- spraakberichten versturen.

Wat heb je nodig?

Dit heb je nodig voor digitaal contact:

- goed werkend internet
- een apparaat (zoals een telefoon, tablet of computer)
- programma's zoals WhatsApp, FaceTime of Skype
- een rustige ruimte voor bellen of beeldbellen
- tijd om te oefenen
- iemand die je om hulp kunt vragen.

Maak afspraken

Maak afspraken met je familie, vrienden en begeleiders over:

- op welke manier je digitaal contact wilt hebben
- wanneer je digitaal contact wilt hebben
- wie de basis-benodigdheden moet regelen (jij of de zorgorganisatie?)
- waar je hulp of begeleiding bij nodig hebt.

Hoe werkt het?

Je kunt verschillende apparaten en programma's gebruiken voor digitaal contact.

Probeer uit wat je fijn en handig vindt.

Elk programma werkt op zijn eigen manier.

Zoek op internet de uitleg op, bijvoorbeeld via Google of YouTube.

Op de website digitaalopbezoek.nl staan filmpjes.

De website Steffie geeft ook uitleg over beeldbellen en de mobiele telefoon.

Je kunt ook familie, vrienden of je coach vragen om je te laten zien hoe een programma werkt.

Deskundigen

Sommige organisaties hebben mensen om je te helpen met vragen over digitaal contact.

Bijvoorbeeld een IT-medewerker of een coach.

Vraag hoe dat bij jouw organisatie geregeld is.

Webadressen:

- <https://digitaalopbezoek.nl>
- <https://www.steffie.nl/eenvoudige-websites/#Computeren>
- <https://zoom.steffie.nl/nl/>
- <https://mobiel.steffie.nl/nl>

Project WAVE

Terug naar contact van mens tot mens

Tekst en foto's: Buro Opaal en Project WAVE

In de zorg voor mensen met een verstandelijke beperking en moeilijk verstaanbaar gedrag, is geregeld sprake van vastlopende situaties. Er zijn inmiddels veel methodieken en werkwijzen om hiermee om te gaan. Zorgprofessionals – al dan niet in contact met naasten - zijn vaak met veel doorzettingsvermogen aan het werk. Toch lukt het niet altijd om mensen goed te ondersteunen. Project WAVE onderzoekt een nieuwe werkwijze: kunnen we in deze situaties de kennis en vaardigheden van 'outsiders' benutten? Dit zijn mensen die niet uit de zorg komen maar relevante levenservaring hebben op andere gebieden. Ex-politieagent Peter bijvoorbeeld. Ex-verslaafde en heilsoldaat Jan, drummer Nout en journalist Catrien.

Wat kan een langdurige en intensieve samenwerking tussen mensen met een verstandelijke beperking en moeilijk verstaanbaar gedrag en buitenstaanders opleveren? Nieuwe handelingsmogelijkheden en werkwijzen? Verbetering van de kwaliteit van leven? Blijvende vriendschappen? Rijkere vormen van interactie met mensen, die verder gaan dan hun formele rollen?

Outsiders

Om dit te onderzoeken, vormen het Centrum voor Consultatie en Expertise (CCE) samen met de Universiteit voor Humanistiek, VUmc Metamedica, zes zorgaanbieders, opleidingen Social Work en Verpleegkunde en de opleiding Arts Verstandelijk Gehandicapten (AVG) een driejarig samenwerkingsverband: WAVE.

Verdeeld over zes zorgaanbieders startten 13 mensen zonder ervaring in de zorg – maar mét relevante kennis en ervaring op andere levensgebieden – als outsider-onderzoeker. Zij liepen twee jaar lang een halve dag per week mee in een casus rondom één hoofdpersoon met moeilijk verstaanbaar gedrag. Tijdens die twee jaar brachten zij ook hun eigen zienswijzen en ideeën in.

Tijdens het hele proces hebben de outsiders verslag uitgebracht over hun observaties en ervaringen, hun verwonderingen en worstelingen. Deze ervaringen staan onder andere in blogs gedeeld op de website van project WAVE (www.projectwave.nl).



KansPlus

KansPlus is nauw betrokken bij WAVE. KansPlus: "Bij de begeleiding van mensen met moeilijk verstaanbaar gedrag ligt de focus vrijwel altijd op het veranderen van dat gedrag op dat moment. Dit bevestigt alleen maar de problematiek en lost op termijn niets op. We hopen dat met de WAVE benadering een nieuwe kijk wordt ontwikkeld. Waarbij het niet meer gaat om het gedrag van iemand, maar om de vraag wat mensen nodig hebben zodat ze zonder onhanteerbare spanningen door het leven te gaan."

Rol naasten

Gustaaf Bos is onderzoeker en docent bij de Universiteit voor Humanistiek. Hij is, samen met Vanessa Olivier-Pijpers van het CCE, hoofdonderzoeker van het project WAVE. Gustaaf: "Bij moeilijk verstaanbaar gedrag is juist de interactie tussen persoon en omgeving belangrijk. Bij dit project is er ruimte voor emoties, verbeelding, intuïtie en morele kennis van alle betrokkenen. Outsiders hebben 1 op 1 contact, proberen kleine dingen uit. Zorgverleners hebben daar vaak geen tijd voor.

Zij willen wel maar kunnen deze aandacht nauwelijks geven. Veel outsiders geven aan dat er allerlei vragen en kwesties zijn in de samenwerking tussen zorgprofessionals en naasten. Hoe is heel divers, zo blijkt uit dit onderzoek."

Bevindingen voorgelegd

De onderzoekers van WAVE en medewerkers van KansPlus organiseerden een bijeenkomst voor naasten. Tijdens deze bijeenkomst zijn aan 15 naasten enkele kernbevindingen van de outsider-onderzoekers voorgelegd. Wat zijn de nieuwe perspectieven van deze outsiders in de complexe situaties van mensen met een verstandelijke beperking en moeilijk verstaanbaar gedrag? Welke verwonderingen en worstelingen hebben zij ervaren? En wat hebben we daar aan?

Verwonderingen en worstelingen van outsiders

Ex-politieagent Peter vindt dat verwanten een leidende rol moeten hebben over de organisatie van de zorg rond hun naaste.

"Als politie heb je het mandaat van de samenleving nodig om te kunnen handhaven. In de zorg heb je het mandaat van familie nodig om ondersteuning te kunnen bieden."

Heilsoldaat Jan is intensief opgetrokken met moeder, die aangaf dat Jan haar zoon weer als mens zag. Jan heeft het moeilijk gehad met hoe het voor moeder is om haar zoon te laten wonen op een instellingsterrein.

"Elke zoveel maanden is het weer aan moeder om opnieuw kennis te maken met een professional én het verhaal te vertellen over haar zoon."

Drummer Nout wil graag meer contact met familie. De familie komt op de groep bij hun familielid. Maar zij hebben weinig interesse voor wat Nout komt doen. "Na mijn gesprek met moeder van de hoofdpersoon, vraagt zij aan mij of ik nu genoeg informatie heb om verder te kunnen."

Journalist en eindredacteur Catrien wil weten hoe contacten verlopen tussen zorgmedewerkers en familieleden. Wat weten zorgmedewerkers over het gezin van herkomst en de levensgeschiedenis? "Het is te belastend om weer met iemand vanuit de zorg én met mij te praten over haar zoon. Dat mogen hulpverleners niet te vaak vragen."

Gustaaf: "De bevindingen van de outsiders ten aanzien van mensen met moeilijk verstaanbaar gedrag zorgden voor herkenning en bevestiging bij naasten. Aan de ene kant is dit prettig, omdat je je als naaste minder alleen voelt in je ervaringen. Aan de andere kant is het verdrietig dat de zorg dus niet is wat je zou willen. De outsiders bevonden zich in verschillende situaties waarin ook het contact met familieleden divers was. Bij de een zijn familieleden nauw betrokken, bij Peter was dit bijvoorbeeld niet zo. Peter heeft daar net zo lang vragen over gesteld, totdat de persoonlijk begeleider het contact met broer en zus uiteindelijk heeft hersteld. Tot ieders tevredenheid. En in een andere casus merkte een zus op dat een outsider door diens positie van 'neutrale derde'

soms effectiever aan professionals kan overbrengen wat ertoe doet voor naasten, dan dat zijzelf mocht."

Wat in ieder geval duidelijk naar voren kwam uit de ontmoetingen van outsiders met mensen met moeilijk verstaanbaar gedrag:

- Het is belangrijk dat naasten en zorgmedewerkers wederzijds informatie uitwisselen en met elkaar afstemmen. Ook als er sprake is van vaak wisselend personeel.
- Naasten hebben een gewaarborgde plaats in de zorg nodig.
- Naasten moeten hun rol vaak opeisen. Outsiders zijn hierbij ook 'bemiddelaar' geweest.

Hoe nu verder

De inzichten en manieren van omgang van outsiders, evenals de bevindingen rondom de rol van naasten, zijn waardevolle resultaten uit dit onderzoek.

Gustaaf: "Deze resultaten willen we natuurlijk zoveel mogelijk delen en inzetten. Dat doen we door ze mee te nemen in een leergang voor gedragswetenschappen en orthopedagogen, die na de zomer van 2022 van start gaat. We maken daarnaast een reizende expositie. En we zorgen voor wetenschappelijke artikelen rond dit onderzoek. Het doel is om mensen aan het denken te zetten."

De werkwijze van het inzetten van buitenstaanders in een dergelijke situatie kan ook verder worden benut. Gustaaf: "Je kunt ook kijken of je mensen van andere teams bij een zorgorganisatie als outsider in kunt zetten. Mensen van de facilitaire dienst bijvoorbeeld. Of studenten. Het gaat er om dat het mensen zijn die met andere ogen kijken en daardoor andere inzichten krijgen. Zo breng je mensen op een andere manier met elkaar in gesprek over goede zorg."

Meer lezen over project WAVE kan hier:

www.projectwave.nl



Een voorbeeld van hoe het werkt bij WAVE

Buitenstaander Anne – social designer én nieuwsgierig – had een langdurende ontmoeting met een van de hoofdpersonen van WAVE, de zus van Mary-Els. Anne: “Ik vind het interessant dat ik in een wereld mag stappen die ik nog helemaal niet ken. In mijn werk als ontwerper onderzoek ik graag onderliggende systemen om samen met de mensen een mooiere situatie te creëren. Wat WAVE voor mij bijzonder maakt, is dat ze mensen uit verschillende contexten hebben gevraagd om naar de zorg te kijken en dat ik één van die frisse blikken mag zijn.”
We vroegen Mary-Els hoe zij de betrokkenheid van outsider-onderzoeker Anne bij haar zus heeft ervaren.

Wat waren jouw verwachtingen van outsider Anne en Project WAVE?

Mijn verwachtingen waren niet hoog, ik kon me er ook weinig bij voorstellen. Nu, na 2 jaar, ben ik (zeker voor mijn zus) erg blij met Anne en WAVE. Het heeft voor haar veel positiefs opgeleverd. De betrokkenheid van Anne was heel groot. Er was meteen een klik tussen haar en mijn zus. Dat was natuurlijk heel belangrijk.

Wat heeft de komst van Anne voor jou betekend?

Anne heeft een aantal dingen gesignaleerd. Een punt was het persoonlijk contact. Anne begon op een gegeven moment altijd met mijn zus te puzzelen. Het bleek dat ze puzzelen allebei leuk vinden. Na een tijdje werd dat voor mijn zus herkenbaar: als Anne komt, wordt er gepuzzeld.

Vanuit die visie heeft Anne aan de begeleiders gevraagd welke persoonlijke interesses ze hebben en wat ze zelf leuk zouden vinden om dat met mijn zus te gaan doen. Daar zijn een aantal dingen uit voortgekomen: samen wandelen, nagels lakken, of gewoon bij haar zijn en breien. Anne heeft hen over de streep weten te trekken om wat meer échte tijd te besteden áán en mét mijn zus in plaats van alleen maar alle taken te doen die bij het werk horen. Een aantal begeleiders hebben op deze manier inmiddels een min of meer vaste leuke activiteit die ze met mijn zus doen. Een ander punt was, dat mijn zus té vaak alleen zat, waardoor ze misschien soms nog moeilijker gedrag ging vertonen. Nu wordt ze weer veel meer betrokken bij het groepsgebeuren.

Waarom vind je het belangrijk dat iemand van buiten de zorg bij je zus meekijkt?

Iemand van buiten werpt een heel andere blik. Mijn zus heeft al op een aantal huizen binnen de zorgorganisatie gewoond. Begeleiders, hoe verschillend ze ook mogen zijn, zitten toch vaak vast in een bepaald stramien en worden daarin ook een beetje vastgezet. Anne keek als iemand die de zorg, mijn zus en ook de begeleiders niet kende. Daardoor keek zij op een heel andere manier, ook naar dingen die verbeterd konden worden.

Wat heb je zelf van Anne over je zus geleerd?

Ik zie dat mijn zus door een andere aanpak tot nu toe veel gelijkmatiger is geworden. Ik wist niet dat ze dat in zich heeft.

Heeft Anne ook iets voor de verhouding tussen jou en het team betekend?

Ja, ik zie dat teamleden nu anders met mijn zus bezig zijn, misschien omdat zij hun hobby of specialisme meer kunnen laten zien. Dat waardeer ik.

Waarom zou het volgens jou belangrijk zijn om die blik van buiten ook in de toekomst te behouden?

Het is voor mijn zus heel fijn dat ze (door die dingen die Anne door haar buitenstaander-blik in gang heeft gezet) nu een wat ‘uitgebreider’ leven krijgt. Een beetje zoals het vroeger was. Ze heeft heel lang een beperkt leven gehad en veel op haar kamer gezeten. Nu gaat ze vaker de huiskamer in, ze wordt vaker betrokken bij dingen die er gebeuren. Laatst is ze zelfs met iemand een dagje naar De Efteling geweest en heeft daar enorm van genoten. Dat zijn dingen die men jarenlang niet durfde te doen.

Anne zegt altijd: “Uiteraard zal ze op de een of andere manier reageren, als iets anders is dan normaal. Maar onthoud haar deze positieve dingen daarom niet. Het is toch gewoon leuker om samen met een of twee andere bewoners te lunchen dan in je uppie op je kamer een boterhammetje naar binnenwerken. En als het een keer niet werkt, dan gaat ze gewoon terug naar haar kamer.” Dit zijn dingen die ik ook graag anderen gun. Een buitenstaander ziet deze dingen die betrokken medewerkers en familieleden niet (meer) zien.

Hoe heeft Anne zich volgens jou ontwikkeld: is zij een outsider gebleven of een insider geworden?

Anne is in mijn ogen inmiddels meer een insider geworden. Zij doet meer voor mijn zus dan alleen maar haar taak binnen WAVE. Ik hoop dat zij als vrijwilliger bij mijn zus betrokken wil en kan blijven.

We kunnen weer wat meer!

Tekst en foto: Dickie van de Kaa



Op het moment van schrijven zitten we aan het eind van storm Franklin, de derde deze maand.

Vanmorgen fietste ik met flinke tegenwind naar Houten. Het is een winter die geen echte winter lijkt te worden. Veel wind en grijze luchten. Hopelijk wordt de hemel schoon geblazen en komt de lente in zicht. Sneeuwkllokjes en krokusjes schieten uit de grond. Bent u net als ik zo blij met het zonnetje dat schijnt en ons steeds meer verwarmd? Op kantoor zitten we soms te bibberen van de kou met alle ramen open om te ventileren.

Met de lente komt ook het -voorlopige- einde van de coronapandemie in zicht. Hoewel de besmettingscijfers nog hoog zijn neemt de druk op de zorg af. En worden we minder ziek na een besmetting.

Maar met zorg blijven we kijken naar de maatregelen die getroffen worden binnen verschillende zorginstellingen. Met z'n allen in quarantaine bij een besmetting op een woongroep (ondanks vaccinaties en booster)? Of passen we de maatregelen die voor alle burgers gelden toe? Als je gevaccineerd bent hoef je niet thuis te blijven bij een besmetting van een huisgenoot. We gunnen alle bewoners de vrijheid die we zelf ook ervaren als we ons enigszins aarzelend op het pad begeven van onze herwonnen vrijheid.

Aanpak Coronacrisis

Vorige week verscheen het rapport 'Aanpak coronacrisis deel 1 tot september 2020' van de Onderzoeksraad

voor veiligheid. Het rapport focust op de stille ramp die zich voltrok in de verpleeghuiszorg. Dat is terecht. Ook de gehandicaptenzorg ging echter vier maanden volledig op slot. Medewerkers werkten maanden zonder beschermingsmiddelen en testen. Zo'n 100.000 kinderen, jongeren en volwassenen met een beperking, waren verstoken van contact met hun ouders en verwanten. Ook in de gehandicaptenzorg waren grote uitbraken van Covid-19. En mochten naasten niet op bezoek bij hun geliefden.

De langdurige zorg - en politieke aandacht voor het daadwerkelijk beschermen van ouderen, gehandicapten of psychisch kwetsbaren met verhoogd gezondheidsrisico – stonden voortdurend onderaan het prioriteitenlijstje. KansPlus gaat een reactie schrijven op dit rapport om bovenstaande constatering onder de aandacht te brengen van de Raad voor de Veiligheid en opnieuw aandacht te vragen voor mensen met een verstandelijke beperking. In de hoop en verwachting dat er lessen uit getrokken worden voor de toekomst. In de zomer verschijnen nog een tweede en een derde rapport.

Feest

De laatste maanden waren er ook feestelijke momenten. Ik mocht bij ledengroep KansPlus Eindhoven - Helmond - de Kempen gouden spelden van verdienste uitreiken tijdens een feestelijke jubileum-dag van zwemclub 't Zeepaardje. De spelden werden uitgereikt aan vrijwilligers die zich jarenlang voor zwemclub 't Zeepaardje hebben ingezet.

Arnold Timmermans (16 jaar inzet), Coby Nieuwenhuizen (28 jaar), Gerrit van de Steeg (37 jaar), Henk van der Donk (36 jaar), Kitty Tholen-Jacobs (50 jaar), Stan Reniers (50 jaar) en Theo Theil (13 jaar).

Spelden

Bij ledengroep KansPlus Utrecht werd een zilveren speld van verdienste uitgereikt aan de heer Van den Berg. Hij heeft zich 21 jaar als bestuurslid en vrijwilliger ingezet.

Bij ledengroep KansPlus ASD werd een gouden speld van verdiensten uitgereikt aan de heer Hans Baudoin - bestuurslid KansPlus Asten Someren Deurne. Hij heeft zich 20 jaar als bestuurslid ingezet.

En een jaar na het neerleggen van hun functie als landelijke bestuursleden van KansPlus konden we eindelijk de gouden speld van verdienste uitreiken aan onze voormalig voorzitter Pouwel van de Siepkamp en ons voormalig bestuurslid Miriam Zegger. Voorzitter Harold de Graaf overhandigde de spelden vergezeld met hartelijke woorden van dank. Door de corona periode was het niet eerder mogelijk de spelden persoonlijk uit te reiken.

Voor het uitreiken van een zilveren of een gouden speld van verdienste geldt een protocol. Deze kunt u opvragen bij ons landelijk bureau (info@kansplus.nl).



(H)erken jij dementie?

Binnenkort hopen we het programma Herken jij dementie af te ronden. Gedurende 3 jaar waren we projectleider van twee deelprojecten: bewustwording en campagne en het toerusten van familie en naasten. Binnenkort verschijnt er een filmpje waarin alle door onze ontwikkelde producten getoond worden. En er zijn ook filmpjes gemaakt van andere deelprojecten.

Wij zetten in op een vervolgstap. Er is een grote stap gezet, maar de aandacht voor mensen met een verstandelijke beperking en dementie is nog onvoldoende.

Algemene Vergadering 25 juni

Op 25 juni vindt de Algemene Vergadering van KansPlus plaats. Wij hopen van harte dat we u mogen ontmoeten. Uw mening en inzicht doen er toe!

We praten dan verder over het toekomstperspectief van KansPlus en zullen ook een themadeel organiseren.

Luister naar de podcast MensenMensen

MensenMensen is de titel van de nieuwe podcastserie van EMB Nederland, KansPlus, vereniging Angelman Syndroom Nederland, Netwerk Rondom en Sien. Deze podcastserie gaat over het leven van mensen met een (ernstig meervoudige) beperking en de gezinnen waarin zij opgroeien. Interviewer Wil Molenaar gaat daarover in gesprek met ouders en familieleden.

In de eerste aflevering maak je kennis met een tweetal ouders en een zus.

De volgende onderwerpen komen aan de orde:

- Wat is een goed leven voor hun zus/kind met een beperking?
- Hoe kijken zij daar tegenaan en wat doen zij daar zelf voor?
- Hoe betrekken zij mensen in hun omgeving erbij?
- Wat betekent het voor hen?

Beluister de afleveringen via onderstaande links:

[Aflevering 1: Wat is een goed leven?](#)

[Aflevering 2: Wat als ik er niet meer ben?](#)

[Aflevering 3: Meer mensen leren kennen.](#)

[Aflevering 4: Mijn mentor is er voor mij!](#)

Regelmatig komt er een nieuwe aflevering van MensenMensen uit. Die kun je gratis beluisteren op Soundcloud.

Colofon

PlusPunt is een uitgave van KansPlus, Belangennetwerk verstandelijk gehandicapten. PlusPunt verschijnt vier keer per jaar.

Oplage

4.500

ISSN

2212-2621

Tarieven 2021

Lidmaatschap KansPlus: € 39,50

Familielidmaatschap: € 49,50

Gezinslidmaatschap: € 5,00

(alleen voor bestaande leden)

Abonnement PlusPunt: € 27,50

Mededelingen over het beëindigen van het lidmaatschap dienen schriftelijk aan het Landelijk Bureau te worden doorgegeven voor 1 oktober. Voor losse abonnementen geldt een opzegtermijn van drie maanden.

Foto voorpagina

Sam Warmerdam

Redactie

Sandra Overbeek (Buro Opaal), Marion Thielemans en Dickie van de Kaa

Redactieadres

KansPlus, Postbus 408, 3990 GE Houten
(030) 236 37 44, pluspunt@kansplus.nl,
www.kansplus.nl

PlusPunt digitaal ontvangen?

Meld u aan via pluspunt@kansplus.nl

Vormgeving en drukwerk

MEO

Deadline kopij

Kopij voor nummer 67 dient uiterlijk 27 april 2022 binnen te zijn bij de redactie.



KansPlus tot uw dienst!

Landelijk bureau

Bezoekadres: De Molen 83, 3995 AW Houten

Website: www.kansplus.nl

Facebook: www.facebook.com/kansplus

Twitter: @KansPlusNL

VraagRaak

VraagRaak is het steunpunt medezeggenschap, een onderdeel van KansPlus.
www.vraagraad.nu

Kennis- en adviescentrum KansPlus-VraagRaak

Voor leden, bestuursleden van ledengroepen, cliëntenraden en familieverenigingen. Voor informatie, advies en ondersteuning met betrekking tot de zorg voor iemand met een verstandelijke beperking. Voor ondersteuning en advies aan ledengroepen en voor vragen, informatie en advies over (mede)zeggenschap.

Bereikbaar van maandag t/m donderdag

van 10.00-13.00 uur: (030) 236 37 50, advies@kansplus.nl

Doneren

Donaties zijn altijd welkom. Het rekeningnummer van KansPlus is NL49RAB00159376769. Giften zijn meestal fiscaal aftrekbaar, KansPlus is een ANBI. Hoeveel belasting u terugkrijgt, is afhankelijk van verschillende criteria:

- Hoe geeft u? Eenmalig of gedurende meerdere jaren, vastgelegd bij de notaris of (sinds 2014) onderhands?
- Als u een bv als eigen zaak heeft kunt u de gift ook vanuit uw bv doen.
- Daarnaast worden er eisen gesteld aan het goede doel of de instelling waaraan u geeft.

Sinds 1 januari 2014 is het mogelijk om naast de notariële akte ook periodieke giften die via een schenkingsovereenkomst tussen de gevende en ontvangende partij wordt vastgelegd fiscaal aftrekbaar te maken. KansPlus informeert u graag over de mogelijkheden.

