

Sociaal Jaarverslag 2018

Stichting Tekenbeetziekten



Jaarverslag Stichting Tekenbeetziekten 2018			
Statutaire naam:	Stichting Tekenbeetziekten		
Statutaire zetel:	Kaatsheuvel		
Kantoor houdende:	Pastoor de Klijnlaan 21 5171 JT Kaatsheuvel		
Bestuur 2017:		Begin termijn	Einde termijn
Voorzitter	Paul Beck	26-9-2015	25-9-2021
Lid	Diana Uitdenbogerd	1-7-2013	30-6-2019
Penningmeester	Hein van Asperen	13-5-2017	12-5-2020
Secretaris	Robert Mast	13-5-2017	12-5-2020

Algemeen

Stichting Tekenbeetziekten is opgericht uit een dringende behoefte aan meer volledige informatie over het brede spectrum van tekenbeetziekten en voor het werven van fondsen voor onderzoek. Jarenlang zijn tekenbeetziekten, zoals de ziekte van Lyme, onderbelicht geweest. In Nederland is pas een aantal jaren aandacht voor deze problematiek. Wereldwijd speelt het langer.

Uit onderzoek blijkt dat de ziekte van Lyme en andere door teken overgebrachte ziekten, de zogenoemde coïnfecties, steeds vaker voorkomen. Gezien het veranderde klimaat en veranderingen in milieuomstandigheden is het te verwachten dat het probleem verder zal toenemen. Lyme-borreliose is een complexe ziekte die vele verschijningsvormen kent en kan bij onvoldoende behandeling tot ernstige invaliditeit leiden. Sinds juli 2009 richt Stichting Tekenbeetziekten zich voornamelijk op fondswerving t.b.v. het fonds Kinderen en Lyme en het fonds Chronische Lyme.

Het plan een stichting op te richten komt voort uit een initiatief van Hanita Beumkes en Henriëtte van der Ven. Zij maakten deel uit van de in 2004 opgerichte werkgroep de LWKL (Landelijke Werkgroep Kritische Lyme patiënten) die zich inzette voor een betere diagnose en behandeling van de ziekte van Lyme. Hieruit voortvloeiend is Stichting Tekenbeetziekten opgericht op 22 juni 2006.

Missie

"Stichting Tekenbeetziekten wil bekendheid, voldoende aandacht en zo volledig mogelijke kennis van tekenbeetziekten bevorderen en de gevolgen die deze ziekten kunnen hebben zoveel mogelijk beperken. De stichting richt zich op fondswerving om een financiële bijdrage te kunnen leveren aan het prioriteren en bevorderen van onderzoek".

Visie

Stichting Tekenbeetziekten wil de bekendheid en aandacht voor tekenbeetziekten in de maatschappij vergroten opdat er zowel preventief als curatief een verbetering van de situatie van de patiënt kan ontstaan, door activiteiten te ontplooiën waarbij het verspreiden van volledige informatie over tekenbeetziekten gestimuleerd wordt. Hierbij stelt de stichting zich steeds kritisch op ten opzichte van wetenschappelijke en niet wetenschappelijke beweringen en zal ze stimuleren tot meer onderzoek. Ze legt de nadruk

op die gevallen waar de reguliere informatie, behandeling en diagnostiek ontoereikend blijkt.

Zij wil verbeteringen in de gezondheidszorg mogelijk maken en artsen doen ondersteunen die patiënten met tekenbeetziekten behandelen. De stichting staat objectief tegenover complementaire geneeswijzen en gelooft dat deze in bepaalde gevallen een positieve bijdrage kunnen leveren aan de verbetering van de conditie van de patiënt.

De stichting wil onder het motto, “samen voor kennis van tekenbeetziekten” komen tot bundeling van krachten ter bestrijding van de ziekte en de heersende misstanden. Ze wil daarnaast samenwerking tussen organisaties bevorderen en tevens andere initiatieven op het gebied van tekenbeetziekten ondersteunen en de discussie over deze ziekten stimuleren vanuit een open, niet veroordelende houding naar elkaar.

De stichting handelt vanuit de opvatting dat tekenbeetziekten (waaronder behalve Lyme-borreliose o.a. ook Ehrlichiose, Babesiose, Rickettsiose, Mycoplasma en Bartonellose) zéér complexe ziekten zijn, niet eenvoudig te diagnosticeren en niet in alle gevallen eenvoudig te behandelen en ze wil patiënten hierover eerlijk en zo volledig mogelijk voorlichten. Zij wil wetenschappelijk onderzoek naar Lyme- en andere tekenbeet verwante ziekten in Nederland stimuleren, op het gebied van behandeling en preventie van de ziekte, en de gevolgen van tekenbeetziekten beperken op niveau van de individuele patiënt, de gezondheidszorg alsmede op maatschappelijk niveau.

Doelstellingen

De stichting stelt zich ten doel het voorkomen en bestrijden van de oorzaken en de gevolgen van tekenbeetziekten.

1. Deze doelstelling omvat:
 - a) het zorgen en doen zorgen dat tekenbeetziekten voldoende aandacht krijgen in de gezondheidszorg, de media, de politiek en de maatschappij;
 - b) het vergroten van de beschikbare kennis over teken en tekenbeetziekten door het steunen van wetenschappelijk onderzoek, zowel fundamenteel als toegepast;
 - c) het ondersteunen van activiteiten die gericht zijn op het verspreiden van kennis aangaande de preventie, de diagnostiek, de epidemiologie en de behandeling van tekenbeetziekten en over de gevolgen die deze ziekten hebben voor patiënten, hun omgeving en de maatschappij als totaal;
 - d) het dienen van advies aan de overheid; en
 - e) samenwerken met diverse organisaties en instellingen in binnen en buitenland;
 - f) voorts al hetgeen met een en ander rechtstreeks of zijdelings verband houdt of daartoe bevorderlijk kan zijn, alles in de ruimste zin des woord.
2. De stichting tracht dit doel meer in het bijzonder te bereiken door:
 - a) de belangstelling van de Nederlandse bevolking voor de strijd tegen tekenbeetziekten te wekken en levendig te houden;
 - b) de benodigde gelden te verwerven; en
 - c) andere wettige middelen.

Activiteiten

De stichting wil haar doelstellingen bereiken door middel van onderstaande activiteiten. Sommige activiteiten lopen, andere moeten nog ontwikkeld worden. Activiteiten kunnen een doorlopend karakter hebben, andere hebben een eindig karakter.

Ter bekostiging van haar activiteiten werft de stichting fondsen voor helder afgebakende doelstellingen zoals voorlichting & bekendheid, onderzoek, scholing, samenwerking met derden en ondersteuning.

1. Doelstelling voorlichting & bekendheid
 - a) Website en nieuwsbrief
 - b) Social media zoals facebook en twitter
2. Doelstelling onderzoek
 - a) Fondsenwerving voor fonds Kinderen en Lyme voor o.a. onderzoek naar betere diagnose- en behandelmethodes.
 - b) Fondsenwerving voor fonds Chronische Lyme voor o.a. onderzoek naar betere diagnose- en behandelmethodes.
3. Doelstelling scholing
4. Doelstelling samenwerking met derden
 - a) Patiëntenparticipatie met ZonMW en NLE partijen (Radboud, AMC, RIVM)
 - b) Nederlandse Vereniging voor Lyme patiënten (NVLP)
 - c) Organisaties in het buitenland (o.a. Lyme Disease Foundation (LDA), International Center for Chronic Diseases (ICCD))
 - d) Laboratoria (Innatoss laboratories BV, Pro Health Medical / Invitalab)
 - e) Patiënteninitiatieven (Lopen voor Lyme, Something Inside So Strong e.a.)
 - f) En andere partijen en organisaties met initiatieven op het gebied tekenbeetziekten
5. Doelstelling ondersteuning
Doelstelling ondersteuning heeft geen beleidsmatig en structureel karakter.

Fondsen

1. Fonds Kinderen en Lyme

Doel: Het fonds 'Kinderen en Lyme' beoogt onderzoek en activiteiten te financieren, die bijdragen aan voorlichting aan kinderen, preventie bij kinderen en betere diagnose en behandeling van kinderen ten einde de gezondheidsschade als gevolg van een Borrelia-infectie te voorkomen en de kwaliteit van leven van patiënten van 0 - 18 jaar te verbeteren.

Binnen de populatie van Lyme patiënten vormen kinderen een extra kwetsbare groep. Voor hen is de kans op tekenbeten nóg groter. Bij hen is de diagnose 'Lyme' nog lastiger te stellen. En voor hen is het nóg moeilijker een passende behandeling te krijgen. Ze komen

terecht bij een kinderarts, die geen Lymespecialist is, of bij een specialist die geen kinderarts is. Zo worden kinderen van het ene ziekenhuis naar het andere gesleept, vaak zonder resultaat, en ze worden almaar zieker.

2. Fonds Chronische Lyme

Doel: Het fonds 'Chronische Lyme' beoogt onderzoek en activiteiten te financieren, die bijdragen aan een betere diagnose en behandeling van persisterende Lyme klachten en Lymegeassocieerde klachten voor en na behandeling ten einde de gezondheidsschade als gevolg van een Borrelia-infectie te voorkomen en de kwaliteit van leven van patiënten te verbeteren.

Het aantal chronische Lyme patiënten in Nederland neemt toe. Chronische Lyme, ook wel 'Persisterende Lyme' of 'Lyme geassocieerde persisterende klachten na behandeling' genoemd, ontstaat vroeger of later wanneer een beet van een besmette teek niet of niet voldoende behandeld is of de diagnose tijd te lang is geweest.

Chronische Lyme is vaak invaliderend en kan zelfs de dood tot gevolg hebben. Chronische Lyme patiënten blijven vaak verstoken van medische behandeling omdat hun ziektebeeld meestal niet (h)erkend wordt. Uit de praktijk blijkt dat de huidige behandelmethoden voor de ziekte van Lyme voor chronische patiënten ernstig tekortschieten. Over adequate behandelmethoden voor chronische Lyme is weinig bekend en er is niet genoeg onderzoek naar gedaan. Voor er meer onderzoek naar behandeling gedaan kan worden, is voorbereidend onderzoek nodig naar testen die chronische Lyme kunnen aantonen, naar het chronische ziektebeeld, en naar fundamenteel onderzoek naar de Borrelia bacterie.

Verslag van het bestuur

Het afgelopen jaar heeft in het teken van veranderingen gestaan. Een eerste verandering kwam voor ons als bestuur toen bleek dat in 2017 zowel Koen van Kempen als Els Duba-Hoogland hadden aangegeven hun bestuurstaken neer te willen leggen. Dit betekende dat wij in 2018 moesten bezinnen over de verdere toekomst van de Stichting.

Het wegvallen van beide bestuursleden betekende enerzijds, dat vele taken op de schouders van de overige bestuursleden neerkwamen. Anderzijds was dit wellicht ook een stimulans voor de overgebleven bestuursleden om zeer gemotiveerd deze taken aan te pakken en het doet ons plezier om te kunnen zeggen dat dit ons zeker is gelukt.

Belangrijke zaken die aangepakt werden, zijn de herstructurering van de administratie en rapportage hierover. Ook zijn er grote stappen gemaakt in het reorganiseren van de webshop en het automatiseren hiervan. Anderzijds hebben we ook besloten bepaalde zaken voorlopig niet meer te doen, zoals het geven van voorlichting op scholen en spreekuur te houden in het Maasstad ziekenhuis.

Maar er was meer: zoals het financieren van onderzoeken, wat één van de belangrijkste doelen van de stichting is, en ook hierbij hebben wij ons bezonnen, over de weg die wij de komende jaren wensen te gaan. In dit kader hebben we het bureau Sinzer de opdracht gegeven ons daarbij te helpen. Er zijn inmiddels een aantal sessies geweest, waarbij ook externen waren betrokken. Het resultaat hiervan staat geschreven in het stuk "Theory of Change" dat in oktober van dit jaar aan het bestuur is gepresenteerd.

Conclusie hierbij was dat het belangrijk is om de problematiek van de ziekte van Lyme bij het grote publiek onder de aandacht te brengen, en daarnaast te komen tot het sterker professionaliseren van de organisatie op het gebied van fondswerving en onderzoek.

Teneinde dit te kunnen uitvoeren is per 1 december van dit jaar Didi Jung in dienst gekomen van de organisatie. Wij hebben met haar een persoon aan ons verbonden, die met name verantwoordelijk is voor de sponsoring en marketing.

Paul heeft met instemming van het bestuur bijgetekend voor een nieuwe termijn als voorzitter.

Gelukkig hebben we ook weer een nieuw actief vrijwilliger mogen verwelkomen: Martijn de Koning is apotheker en zal in een commissie onderzoek deelnemen. In september is Diana verhuisd naar Amerika, maar gelukkig heeft dit geen gevolgen voor de bestuurssamenstelling, want we zouden haar kennis van de ziekte van Lyme en haar enorme inzet voor de stichting niet kunnen missen. De oplossing wordt gevonden door regelmatig contact over Skype, FaceTime of Whatsapp te hebben en dit gaat meestal probleemloos. Ook nieuw is Elske Broekhuijsen. Zij is als vrijwilligster binnen het bestuur verantwoordelijk voor verslaggeving. Voor de leskisten zijn er vier nieuwe vrijwilligers die de kisten beheren (Richard, Patricia, Franciska en Saskia, met Franciska Huisman als coördinator. Voor Twitter hebben we Marianne Klein mogen verwelkomen. Wij zijn als bestuur enorm blij met bijdragen van sponsoren en donateurs en de betrokken inzet van de vele vrijwilligers.

Terugkijkend op 2018 kunnen we constateren dat we op de goede weg zijn om Stichting Tekenbeetziekten steeds sterker te positioneren.

Nederlands Lyme-expertisecentrum

Na ons vertrek uit het NLe overleg is er beperkt contact geweest. STZ is benaderd met een verzoek voor een financiële bijdrage voor een extra cellulaire test in het Victory onderzoek. Dit hebben we niet gedaan omdat we ons dit jaar heroriënteren op de richting die we willen inslaan en omdat het onderzoek naar onze mening weinig ruimte overlaat voor het onderzoeken van onverwachte uitkomsten van cellulaire testen.

Met de Lymevereniging hebben we op de achtergrond meegewerkt aan een extra reactie op de NHG PIN, de huisartsennascholing over de ziekte van Lyme die aanleiding was voor ons vertrek uit het NLe (zie vorig jaarverslag).

Ook is er contact geweest in het kader van de Medische Inspirator Prijs van ZonMW.

ZonMW - Medische Inspirator Prijs

In het vroege voorjaar werden de STZ en LV benaderd door ZonMW, om mee te doen aan de Medische Inspirator Prijs. De contactpersonen voor ZonMW van de STZ (Diana Uitdenbogerd) en LV (Kees Niks) zijn daarop met elkaar in gesprek gegaan wat het onderwerp zou kunnen worden. Dat werd het onderwerp 'Kwaliteit van Leven bij de Please-studie patiënten na 5-8 jaar' nogmaals meten. Met prof. Kullberg van het Radboud UMC Nijmegen is het onderzoeksvoorstel geschreven. In het verlengde hiervan wordt de vraag gesteld wat de maatschappelijke kosten van chronische lymepatiënten zijn, en wat hun ervaringen zijn met behandelingen en welke het meest verschil in QoL (Quality of Life) hebben gemaakt. In juni 2016 is het onderzoek gepitcht bij de ZonMW Jury. In oktober is een aangepast onderzoeksvoorstel ingediend omdat er extra geld beschikbaar kwam doordat 1 organisatie geen onderzoeksvoorstel had ingediend. Toegevoegd aan het onderzoeksvoorstel zijn bloedtesten. Ook is bij het voorstel een Annex Patiëntenparticipatie ingediend, waarin beschreven is hoe en wanneer patiëntvertegenwoordigers betrokken zijn in het onderzoek. Diana Uitdenbogerd, Kees Niks en Irma Beate gaan meedraaien als onderzoeker. Daarnaast komt er een patiënten-adviesteam. In september is een film-script training geweest en in december een

campagnetaining waaraan voor de STZ Robert Mast, Didi Jung en Irma Beate hebben deelgenomen. In de maanden september-oktober-november is een filmscript door voornamelijk Irma, Kees en prof. Kullberg, onder begeleiding van de filmers geschreven. Dit script is in December 2018 opgenomen. De stemcampagne is gestart in Januari 2019.

ZonMW - overleg Patiëntenparticipatie

Met ZonMW en de LV is overlegd over de gang van zaken bij de patiënten participatie bij de drie gehonoreerde onderzoeken Victory, Borrelia Antigeenonderdrukking en Lymepect Kids. Vooral bij het onderwerp Lymepect en Lymepect Kids is intensief overleg van de besturen van de LV en de STZ met de patiënt vertegenwoordigers. Bij het ZonMW Lyme-onderzoek overleg op 27 september 2017 was afgesproken dat er nog een patiënt vertegenwoordigers-overleg voor nadere afspraken over de invulling van de patiëntenparticipatie zou komen, dit dient nog steeds te gebeuren maar het ziet er naar uit dat dit er niet meer van gaat komen voor de onderzoeken afgelopen zijn.

Naar aanleiding van de bestuurswissel bij de LV is het nieuwe bestuur uitgenodigd bij ZonMW om kennis te komen maken. Daarbij was Diana Uitdenbogerd vanwege de gedeelde geschiedenis uitgenodigd. Besproken zijn onder andere de bezwaren rondom de inclusie-criteria van de onderzoeken, de relatie van het nieuwe bestuur met het NLE en vervolgonderzoek via ZonMW.

Sinzer

Om een nieuwe, breed gedragen strategisch pad te ontwikkelen hebben we het bureau Sinzer de opdracht gegeven ons daarbij te helpen. Zij zijn een consultancy op het gebied van value impact assessment. Na voorbereidende gesprekken zijn er twee workshops geweest, waar ook een afgevaardigde van het bestuur van de LymeVereniging is geweest, een directeur die voor zijn eigen organisatie van Sinzer gebruik maakt, en een viertal patiënt-vertegenwoordigers die eerder in het ZonMW traject in 2016 de PGO cursus 'Patiëntenparticipatie' gevolgd hadden. Het resultaat hiervan staat geschreven in het stuk "Theory of Change" dat in oktober van dit jaar aan het bestuur is gepresenteerd. De uitkomst is dat naast een publiekscampagne in het kader van fondswerving, het onderzoek gefaseerd van start zou moeten gaan, startend met fundamenteel onderzoek, waarbij de campagnes aansluiten. Het resultaat was ook dat we op zoek gingen naar iemand die het bestuur kan ondersteunen op het gebied van marketing en fondswerving.

Website

De agenda op de website wordt regelmatig voorzien van nieuwe informatie. Onderhoud van site wordt gedaan door Robert Mast (Webbeheer) en Marja Visser (Webredactie). Jeffrey Epping van Starpine Support wordt ingezet voor het beheer en het up to date houden van de website voor een kleine vergoeding. Halverwege het jaar mochten we Janneke inzetten voor de website. De website heeft aan het eind van het jaar een nieuwe slideshow op de homepage gekregen.

Het websitebezoek in 2018 t.o.v. 2017, zoals binnen Google Analytics te zien is lijkt in 2018 gedaald. Begin 2018 is er een aantal Wordpress-plugins voor een betere mobiele toegang tot de website geïnstalleerd. Het relatieve mobiele sitebezoek is met de daling van het totale websitebezoek niettemin gedaald ten opzichte van 2017.

Het aantal verstuurd digitale nieuwsbrieven waarvoor geïnteresseerden zich zelf inschrijven, is wel gestegen: ruim 1200.

Campagne

De Google-ad-campagnes voor non-profits zijn op een minimaal toegestaan niveau gehouden, met één campagne voor het goed verwijderen van teken met een voldoende CTR die bovendien kan leiden tot de verkoop van tekenkaarten. Andere campagnes waren te weinig succesvol en zijn gestopt.

Plannen voor 2019: Met een internetbedrijf als sponsor de campagnes op Google beter aansluiten op de werkelijke campagnebehoefte van de stichting en wellicht beter integreren met analytics en sitebezoek.

Webshop

Met ingang van 2018 werd de webwinkel op mijnwebwinkel.nl vervangen door Woocommerce, geïntegreerd in de Wordpress-site op domein tekenbeetziekten.nl. Daarmee wordt het mogelijk allerlei Google-optimalisaties te doen, hier is in 2018 verder overigens nog geen gebruik van gemaakt. Ook werd betaling via Ideal mogelijk.

Daarnaast is via een oproep op social media een webshop-verzend-team opgezet van vijf dames en een webshopcoördinatrice. Zij zijn voorzien van bevoorrading. Ook zijn dit jaar de publicaties van de STZ zoals de brochure en posters, in de webshop gezet, zodat de afname gestroomlijnd loopt en weinig inzet vergt, we zicht op de voorraad houden en we de portokosten vergoed krijgen. De doosjes met 150 brochures waren binnen een paar weken 'uitverkocht'.

De webshop heeft in 2018 een omzet van nagenoeg 11.000 euro gehad, met 570 bestellingen. De maand met de meeste bestellingen was april, 150. Naast de opbrengst in euro's genereert de webshop veel aandacht op social media.

Social Media

Facebook is het afgelopen jaar bijgehouden door Francis van der Vaart, Mandy van Kampen en Marja Visser. Rinus Buising is stand-in bij ziekte of vakantie. Een keer of 3 per week worden berichten geplaatst en als de actualiteit daar reden toe geeft, is dat vaker. Het aantal likes is toegenomen van bijna 8800 tot ruim 9000. Via Twitter werden dagelijks berichten verstuurd. Later in het jaar is dit wegens gebrek aan menskracht teruggebracht naar 3 tweets per week en bij actualiteit meer. Het aantal volgers is ongeveer gelijk gebleven. Het Twitter account werd bijgehouden door Petra van der Heiden en Marja Visser. Na augustus heeft Ypie Huisma Petra vervangen. Rinus Buising is achtervang bij vakantie en ziekte.

Beurzen, evenementen en conferenties

Door de koerswijziging en tekort aan vrijwilligers, zijn er geen stands bij beurzen en evenementen meer bemant, noch zijn we naar conferenties geweest.

Fondsenwerving

Ook in 2018 is de stichting niet toegekomen aan het actief fondsenwerven, desondanks is er, mede door initiatieven van vrijwilligers, aardig wat geld binnen gekomen. Van een 50 jarig huwelijksjubileum mochten we €1000,- ontvangen, voor een huwelijk €1700,- en een sponsorloop bij de Nijmeegse vierdaagse bracht €2675,- op. Van de Lions club in Gouda-Reeuwijk mochten kregen de STZ €500,- gedoneerd. Via de webwinkel werd €75,- gedoneerd. Bij elkaar is dit €5950,-. Ook werd er voor de STZ spontaan een bankje geplaatst op de Bussumerheide.

Contacten

Er zijn geregeld contacten, direct, telefonisch of via social media, in binnen- en buitenland met patiëntenorganisaties (LDA GB, Lymevereniging, Lopen voor Lyme, Stichting Ziekenhuis Chronische Lyme, Lyme dat blijft Plakken), behandelaars, artsen en laboratoria (huisartsen, specialisten, leden van de AVIG, Prohealth, Innatoss).

In 2018 is bestuurslid Diana Uitdenbogerd bij het Lopen voor Lyme event op 14 april aanwezig geweest en heeft de STZ een donatie gedaan voor de goodie-bags voor de vrijwilligers van dit evenement.

Robert Mast is aanwezig geweest bij een fondswervingsbijeenkomst voor het nog nader in te vullen Lyme Fonds.

De Stichting sluit zich aan bij het Week van de Teek overleg. Penningmeester Hein van Asperen is aangeschoven bij het overleg in november 2018 en met de organisator Mirjam de Groot is telefonisch overleg geweest.

Met het Rode Kruis is op initiatief van het Rode Kruis overleg geweest over een eventuele samenwerking. Dat is voor nu niet doorgezet maar in 2019 worden de contacten wederzijds warm gehouden.

De stichting geeft ook geld uit

Marieke Bazelmans heeft in eerste aanleg een spraakmakende overwinning geboekt in haar strijd om zorgkosten door haar zorgverzekeraar vergoed te krijgen. De zorgverzekeraar is in Hoger Beroep gegaan en heeft gewonnen op het punt dat kosteneffectiviteit van behandeling bij de huidige stand van wetenschap niet is vast te stellen. Op de garantstelling onder voorwaarden van de stichting tot € 10.000,- is medio 2018 aanspraak gemaakt.

Tekenspel

De Lyme-patiëntenorganisaties waren een samenwerking aangegaan met het RIVM, de ontwikkelingsmaatschappij Flevoland en een groep technasium studenten om een kaartspel te ontwikkelen. Dit kaartspel zou kinderen spelenderwijze voorlichting geven over teken en de ziekte van Lyme. De doorontwikkeling is gestopt omdat deze teveel inzet vergde voor een alsnog onbevredigend eindresultaat.

Leskisten

Met het stoppen van stands op beurzen, was er voorlichtingsmateriaal voorradig om leskisten van te maken. Via een oproep op social media is hier een vrijwilligster voor aangemeld, een leerkracht groep 8. Zij heeft in de zomer van 2018 vijf leskisten gemaakt. Vervolgens is er een leskisten pagina ontwikkeld voor op de website (www.tekenbeetziekten.nl/leskisten). Wederom met een oproep via social media, hebben zich vier leskistbeheerders aangemeld, verspreid over het land (Emmen, Lelystad, Zevenbergen en Hazerswoude). De vijfde kist is in beheer bij Didi Jung (Bussum) die daar in de toekomst lezingen mee kan gaan geven. Ook een registratiedocument en een uitleencontract zijn ontwikkeld.