



**Koningin Máxima
brengt werkbezoek
aan Amsterdam UMC**

Pagina 2



**"Het effect van de
behandeling van MS
kunnen voorspellen"**

Pagina 3

**Sporten voor
onderzoek naar
lymfeklierkanker**

Pagina 3



**De DRUP-studie maakt
doelgerichte behandeling
van kanker mogelijk**

Pagina 4

Peter de Bruin heeft vasculaire dementie: 'IETS VERGETEN IS GEEN ONWIL, MAAR REALITEIT'

Toen Peter en Elma de Bruin-Hoogeweij in 1988 met elkaar in contact kwamen, was het meteen duidelijk: zij wilden samen oud worden. Een jaar later waren ze getrouwd en hadden ze een mooi samengesteld gezin.

In 2004 kreeg Peter een 'licht' herseninfarct, waardoor er onder andere geheugenklachten ontstonden. Eind 2011 begon hij er zich zorgen over te maken en uiteindelijk kwam hij in 2012 terecht in Alzheimercentrum Amsterdam voor een dagscreening. De uitslag was dat de geheugenklachten veroorzaakt werden door het herseninfarct. Geen reden voor paniek, maar wel iets om in de gaten te houden. Regelmatig gingen Peter en Elma terug voor controle bij neuroloog dr. Niels Prins en in 2015 kwam de diagnose vasculaire dementie.

Open over de ziekte

Op het werk ging het al snel niet meer, ook daar is Peter heel duidelijk geweest over zijn ziekte. Die openheid hebben Peter

en Elma vanaf het begin. Elma: "Wees er open over, dat scheelt een hoop ellende en dan kunnen mensen er ook rekening mee houden". Peter vult aan: "Dementie betekent niet, dat je helemaal niets meer kan of weet. Wat ik altijd zeg: iets vergeten is geen onwil, maar realiteit. Het is een gegeven en daar moeten we allemaal mee om gaan." Peter en Elma vormen een hecht team en proberen stress zoveel mogelijk te voorkomen door dingen goed te organiseren en te structureren. Hij schildert bijvoorbeeld graag en dan heeft zij tijd voor zichzelf.

Onderzoek steunen is belangrijk

Al vrij snel na de diagnose besloten ze om het wetenschappelijk onderzoek naar dementie te steunen. "Voor Peter zal het



Peter en Elma de Bruin-Hoogeweij

wel te laat zijn, maar je wilt toch graag dat er een oplossing komt. Het is zo noodzakelijk dat er onderzoek wordt gedaan, daar willen wij graag aan bijdragen. En wij zijn heel tevreden over het Alzheimercentrum", legt Elma uit. Toen Elma een paar jaar geleden 65 jaar werd, vroeg ze op de uitnodiging voor het feest om donaties voor Alzheimercentrum Amsterdam. Ze geeft aan: "Je hebt zelf alles al en we vinden het heel belangrijk om het onderzoek te steunen."

Leven in het nu

De droom om ooit 60 jaar getrouwd te zijn, zullen zij niet meer gaan realiseren. "Ze hebben de eindstreep naar voren gehaald toen we de diagnose kregen", aldus Peter. Maar zoals een spreuk in hun woonkamer aangeeft: Liefde wordt niet dement. Ze leven zo veel mogelijk in het nu en zorgen er met elkaar voor dat ze het samen goed blijven hebben.



Prof. dr. Joep Killestein: 'We willen het juiste medicijn op het juiste moment aan de juiste persoon geven.'

Therapie op maat Help mee aan een wereld zonder MS!

MS is een letterlijk zenuwslappende ziekte die vooral jonge mensen treft, waardoor de dromen voor hun toekomst uit elkaar spatten.

Vijfentwintig jaar geleden is het eerste middel geregistreerd voor de behandeling van multiple sclerose (MS). Inmiddels zijn er meer dan twaalf middelen goedgekeurd en dat zal de komende vijf jaar verdubbelen. Geen van de huidige middelen brengt genezing of remt de progressie van de ziekte volledig. Bovendien heeft ieder middel kans op bijwerkingen, waarvan sommige ernstig. Leven met MS gaat vaak gepaard met beperkingen. Veel mensen met MS moeten noodgedwongen stoppen met hun studie of werk en kunnen minder meedoen aan sociale activiteiten. We beschikken dan wel over steeds meer middelen, maar we

weten niet welke therapie bij wie het beste werkt. Samen met prof. dr. Charlotte Teunissen zoek ik naar biomarkers, stoffen die meetbaar zijn in lichaamsvloeistoffen, waarmee we kunnen voorspellen of een medicijn bij iemand zal werken. Het streven is om het juiste middel op het juiste moment aan de juiste persoon met MS te geven, ofwel therapie op maat.

Wij hebben uw steun hard nodig voor ons onderzoek naar biomarkers voor MS!

Hartelijk dank voor uw bijdrage.
Prof. dr. Joep Killestein

Column Het verhaal van het bloed

Mijn promotieonderzoek richt zich op het ontwikkelen van bloedtesten voor lymfeklierkanker. Deze testen kunnen we gebruiken om te monitoren of een patiënt reageert op behandeling of juist niet. Zo zouden we mogelijk in de toekomst een bloedtest kunnen gebruiken om de therapie aan te passen wanneer nodig. Op die manier kunnen patiënten, die goed reageren op behandeling eerder stoppen met therapie en wordt de behandeling geoptimaliseerd per patiënt.

Een groot voordeel van testen door middel van bloed is dat het makkelijk te herhalen is, waardoor er vaker gekeken kan worden of de behandeling aanslaat of juist niet. Hoe vaker we bloed gedurende behandeling verzamelen, hoe meer puzzelstukjes we krijgen om een compleet beeld te vormen. We kunnen dan zien of de signalen die we in het bloed vinden, een goede afspiegeling zijn van wat er gebeurt met de patiënten.

Mensen die in het lab werken zien vaak niet de patiënten achter het bloed. Als onderzoeker is het belangrijk om je te blijven realiseren dat elk buisje bloed dat we verzamelen een eigen verhaal vertelt en een patiënt is van wie wij kunnen leren. Zo draagt iedere patiënt bij aan dit onderzoek en in de toekomst aan de verbetering van de zorg en behandeling.

Drs. Esther Drees



COLOFON

14e jaargang, nummer 1 (maart 2020)

EigenWijs is het informatieblad voor de (toekomstige) donateurs van Amsterdam UMC, locatie VUmc en verschijnt driemaal per jaar

Redactie

Sponsoring en Fondsenwerving Amsterdam UMC, locatie VUmc

Fotografie en illustratie:

Dagmar Ameling, Mark van den Brink, Bambos Demetriou, Dokmakers, Sjouke Dijkstra, Martin de Wit

Redactiesecretariaat

Amsterdam UMC, locatie VUmc, sponsoring en fondsenwerving, PK4Z, De Boelelaan 1118, 1081 HV Amsterdam, tel. 020-4443165, www.VUmc.nl/steun, fondsenwerving@VUmc.nl

Oplage: 9.000

Vormgeving: AIM, Action in Marketing, Badhoevedorp

Druk: Boom-Verweij, Mijdrecht

Copyright © 2020 Amsterdam UMC. Alle rechten voorbehouden. Overname van artikelen is toegestaan met voorafgaande schriftelijke toestemming van de redactie.

Wittestofziekten; van mysterie naar therapie



Prof. dr. Marjo van der Knaap (links) met haar medewerkers en studenten.

Wittestofziekten zijn een verzameling van aandoeningen die de verbindingen van hersencellen aantasten. Inmiddels zijn er meer dan honderd verschillende ziekten, die onder deze verzamelnaam vallen. Prof. dr. Marjo van der Knaap is directeur van het Centrum voor Wittestofziekten aan Amsterdam UMC en één van de meest vooraanstaande experts op dit gebied in de wereld.

Marjo van der Knaap: "Toen ik halverwege de jaren tachtig begon met het onderzoek wisten we bijna niets. We zagen kleine kinderen met hele verschillende en hele

ernstige problemen met bewegen, lopen en praten. En die problemen werden steeds ernstiger. We wisten meestal niet wat de oorzaak was en konden niets doen."

"Inmiddels zijn we een stuk verder. Wittestofziekten blijken niet alleen bij kinderen voor te komen, maar ook bij volwassenen. Wij hebben ons gespecialiseerd in die vormen van wittestofziekten, die door een genetische afwijking veroorzaakt worden. We begrijpen inmiddels in grote lijnen hoe de ziekte ontstaat en we denken vaak ook te weten hoe we moeten ingrijpen. Bij deze groep ziekten is het één genmutatie die de ziekte veroorzaakt. Dat maakt ingrijpen mogelijk. Op dit moment starten we de eerste trials met medicijnen, maar we werken ook aan stamceltherapie en genterapie."

Het Centrum heeft een belangrijke rol gespeeld bij het onderscheiden van de verschillende vormen van de ziekte. Nu trekt vooral het onderzoek naar therapie internationaal de aandacht. Dat blijkt ook uit het feit dat het Centrum regelmatig donaties voor het wetenschappelijk onderzoek ontvangt uit het buitenland. Marjo van der Knaap: "Hartegeld noem ik dat. De betrokkenheid van ouders en familie is hartverwarmend, daar ben ik zo dankbaar voor."



Koningin Máxima brengt werkbezoek aan Amsterdam UMC

Hare Majesteit Koningin Máxima bracht donderdag 31 oktober een werkbezoek aan het nieuwe Imaging Center en de afdeling Anatomie en Neurowetenschappen van Amsterdam UMC, locatie VUmc.

Tijdens een rondleiding door het Imaging Center kreeg Koningin Máxima uitleg over de inzet van onder meer de MRI's en PET-scanners bij de diagnose en behandeling van Alzheimer en MS. Aansluitend bekeek Koningin Máxima diverse demonstraties van hersenonderzoek bij de afdeling Anatomie en Neurowetenschappen en ging zij in gesprek met onder andere de MS-onderzoekers Jeroen Geurts, Hanneke Hulst en Stefanos Prouskas.

Prijs voor innovatief onderzoek ZonMw Parel voor prof. dr. Wiesje van der Flier

Regelmatig verlaten mensen een geheugenpoli met de diagnose MCI (milde cognitieve klachten). Dit is een onzekere omschrijving, omdat de kans op het ontwikkelen van dementie dan ongeveer 50% is.

Een internationale onderzoeksgroep, onder leiding van prof. dr. Wiesje van der Flier van Alzheimercentrum Amsterdam, heeft statistische modellen opgesteld die voorspellen wat de kans is dat een individuele patiënt met milde cognitieve klachten binnen één, drie of vijf jaar dementie ontwikkelt. Dit gebeurt op basis van geslacht, leeftijd, cognitieve prestaties en uitslagen van diagnostische tests. Omdat dergelijke modellen vaak lastig bruikbaar zijn in de dagelijkse

praktijk, ontwikkelde het onderzoeksteam een app: ADappt. Hiermee kunnen artsen gemakkelijker de individuele kans op dementie berekenen. Voor patiënten geeft dit meer duidelijkheid over wat ze kunnen verwachten en meer inzicht in wat zij eventueel nog moeten regelen voor als het in de toekomst verder achteruit gaat.

ZonMw financiert dit onderzoeksproject en reikte een ZonMw Parel uit aan Wiesje van der Flier, omdat dit innovatieve onderzoek wetenschappelijke kennis over diagnostiek naar de spreekkamer brengt. ADappt helpt artsen, patiënten en hun familie ook bij het nemen van een gezamenlijk besluit over het wel of niet inzetten van extra diagnostische tests.



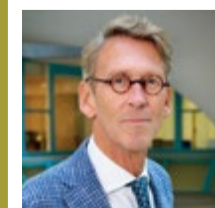
Prof. dr. Wiesje van der Flier ontvangt de ZonMw Parel

Hier doen we het voor Dank voor uw geweldige steun!

Dank voor uw overweldigende steun voor onderzoek naar frontotemporale dementie (FTD), een vorm van dementie die met name op jongere leeftijd voorkomt en waarbij verlies van empathie en gedragsveranderingen voorop staan.

Uw gulle donaties zijn een enorme drijfveer om niet alleen te zoeken naar oplossingen voor de ziekte van Alzheimer, maar ook voor andere vormen van dementie. Dankzij uw geweldige bijdrage kan dr. Yolande Pijnenburg verder met haar onderzoek naar het ontstaan van FTD, waarmee we aanknopingspunten voor een behandeling hopen te vinden.

Mede namens dr. Pijnenburg veel dank!



Prof. dr. Philip Scheltens
Neuroloog
en directeur
Alzheimercentrum
Amsterdam

Charlotte Teunissen is op zoek naar een biomarker voor Multiple Sclerose: 'We willen het effect van de behandeling van MS kunnen voorspellen'

Hoogleraar Neurochemie Charlotte Teunissen doet onderzoek naar biomarkers; stoffen in hersenvocht en bloed, die aangeven welke ziekteprocessen zich in de hersenen afspeelen. Dit doet ze voor de hersenziekte multiple sclerose (MS), maar ook voor de ziekte van Alzheimer en Parkinson. De zoektocht naar bruikbare biomarkers voor MS is al heel lang aan de gang. Gelukkig zijn er de laatste jaren belangrijke ontwikkelingen geweest. Charlotte Teunissen wil onderzoek doen naar een zeer veelbelovende MS-biomarker, Neurofilament Light, die de effectiviteit van een medicijn zou kunnen voorspellen.

Stroomversnelling

Charlotte Teunissen: "Het biomarker onderzoek zit in een stroomversnelling. Dit komt doordat er steeds betere apparaten ontwikkeld worden waarmee we snel en nauwkeurig stoffen in lichaamsvloeistoffen, zoals bloed en speeksel, kunnen meten. We zijn een aantal jaar geleden begonnen met de MS biobank. Hierin verzamelen we bloedmonsters en medische gegevens van mensen met MS. Dankzij dit materiaal en onze geavanceerde apparaten zijn we een aantal zeer interessante biomarkers voor MS op het spoor. De meest veelbelovende biomarker voor MS is Neurofilament Light (NfL)."

Effectiviteit van medicijnen bepalen in bloed.

NfL is een eiwit dat in zenuwuitlopers zit. Als dit eiwit in het bloed te meten is,

betekent dit dat er hersenschade aanwezig is. Een lage NfL-waarde in het bloed geeft patiënten de geruststelling dat er op dat moment weinig hersenschade is."

"Daarnaast wijzen onderzoeken er op dat de hoeveelheid NfL in het bloed een voorspelling geeft van de klinische achteruitgang bij MS", vervolgt Charlotte Teunissen. "We denken dat we met NfL een biomarker hebben gevonden waarmee de effectiviteit van medicijnen sneller te bepalen is. Daarom willen we een onderzoek doen waarbij we de NfL-waarde meten bij mensen met MS vóór de start van een nieuwe behandeling en tijdens de behandeling. Als bij de tweede meting de NfL-waarde in het bloed gedaald is, dan suggereert dit dat het medicijn effect heeft op het verminderen van zenuw schade. Dat vergelijken we



Graag uw bijdrage voor dit onderzoek

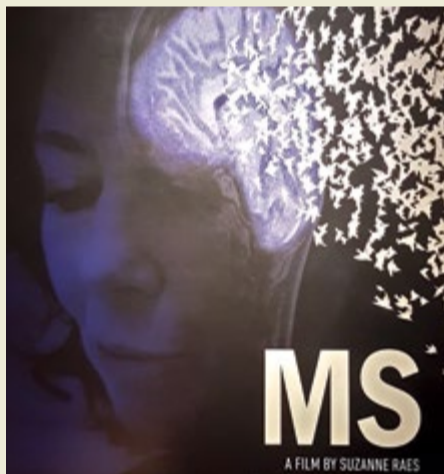
Prof. dr. Charlotte Teunissen: 'Een biomarker is een grote stap voor therapie op maat bij MS.'

met het neurologisch onderzoek en de MRI-scan. We verwachten met de NfL-test veel eerder te weten of een medicijn effect heeft. Dit zou een grote stap zijn in het toepassen van therapie op maat bij MS."

Wilt u het onderzoek naar een biomarker voor MS steunen?

Uw donatie is deze keer bestemd voor het onderzoek van prof. dr. Teunissen en prof. dr. Killestein.

Kort nieuws



Patiënten praten mee over wetenschap bij MS

Op woensdag 22 januari 2020 werd de documentaire 'MS' vertoond. Daarna gingen onderzoekers met de zaal in gesprek over welke onderzoeksvragen er leven bij mensen met MS en hun naasten.

De documentaire 'MS' gaat over ervaringen en vragen van een patiënt en de ambities en kennis van de MS-wetenschapper prof. dr. Jeroen Geurts. Na de documentaire waren er enkele korte wetenschappelijke presentaties over het onderzoek van het MS Centrum Amsterdam. Vervolgens was er een gesprek met de zaal. Vragen waren onder andere: wat is de oorzaak van MS en welke omgevingsfactoren en erfelijke factoren hebben een effect op het krijgen van MS? Ook werd er veel gesproken over dieetadviezen bij MS. Dr. Brigit de Jong, neuroloog, krijgt tijdens elk spreekuur vragen van mensen met MS hierover. Ze gaf in een presentatie aan dat er nog niet genoeg wetenschappelijk bewijs is voor een positief effect van een dieet bij MS, maar dat ze hier graag onderzoek naar zou willen doen.



Jubileum Alzheimer Lab

Het Alzheimer Lab bestaat vijf jaar en daarin is al veel bereikt. Enerzijds is er grotere bewustwording gecreëerd omtrent de noodzaak voor meer onderzoek. Bovendien is er veel geld opgehaald met deze initiatieven. De afgelopen vijf jaar is er zo'n € 800.000 opgehaald voor wetenschappelijk onderzoek van Alzheimercentrum Amsterdam.

Het meest succesvolle concept is Alzheimer Socks; jaarlijks wordt er één paar met twee verschillende sokken gelanceerd, die de verwarring symboliseert waar mensen met dementie mee te maken krijgen.

Deze jaarlijkse actie kan alleen gerealiseerd worden door nauwe samenwerking met de bedrijven die deelnemen aan het Alzheimer Lab. En is alleen mogelijk dankzij de geweldige inzet van jonge talenten, die hun tijd, energie en creativiteit inzetten om zoveel mogelijk geld in te zamelen voor dementie onderzoek.

Meer informatie vindt u op www.alzheimerlab.nl en www.alzheimersocks.nl



Deelnemers VriendenLoterij steunen Cancer Center Amsterdam

Op het 'Goed Geld Gala' van de VriendenLoterij heeft Cancer Center Amsterdam een cheque in ontvangst mogen nemen voor het geweldige bedrag van € 1.108.573. Dankzij ruim 12.000 deelnemers van de VriendenLoterij kunnen we nog meer onderzoek doen naar vroege opsporing van kanker en betere behandeling voor patiënten.

Sinds 'De Grootste Bingo ooit' in 2007 is de VriendenLoterij zeer nauw betrokken bij het werk van Cancer Center Amsterdam van Amsterdam UMC. Met de jarenlange steun van de VriendenLoterij is een bijzondere polikliniek tot stand gekomen. Daarnaast wordt ook veel onderzoek mogelijk gemaakt.

Ook meespelen en kans maken op mooie prijzen? Ga naar www.stichtingcca.nl en klik onderaan op het logo van de Vriendenloterij.

Sporten voor onderzoek naar lymfeklierkanker STRONGER THAN EVER CHALLENGE

Eind 2018 kreeg Judith te horen dat zij lymfeklierkanker had. Er volgden intensieve en zware maanden van chemotherapie. Gelukkig heeft de chemotherapie zijn werk goed gedaan en kreeg Judith eind mei het bericht dat de kanker uit haar lijf is. Om haar energie en conditie weer op te bouwen is Judith, sportief als ze al was, flink gaan sporten.

Onder aanmoediging van haar fysiotherapeut is ze vervolgens gaan trainen voor de Stronger Than Ever Challenge: dit is een 1/8e triatlon voor kankerpatiënten én hun naasten. Judith is de uitdaging dan ook niet alleen aangegaan. Haar vriendinnen wilden haar steunen en zijn mee gaan doen. En met succes: op 28 september 2019 hebben zij allen de Stronger Than Ever Challenge met succes voltooid! Een geweldige prestatie.

Bovendien is het gelukt om met deze deelname € 7.084 op te halen voor onderzoek naar lymfeklierkanker.

Daarover zegt Judith: "We hebben met deze actie geld opgehaald om de zorg voor patiënten met lymfeklierkanker die na mij komen nóg beter te maken. Met grote dank aan onze sponsoren!"



De DRUP-studie maakt doelgerichte behandeling van kanker mogelijk

"De laatste jaren zijn er veel nieuwe medicijnen tegen kanker beschikbaar gekomen. Als medisch oncoloog streef ik ernaar dat voor patiënten met gevorderde kanker nieuwe behandelingsmogelijkheden kunnen worden gevonden aan de hand van het DNA- of eiwitprofiel van de tumor. De Nederlandse DRUP-studie (Drug Rediscovery Protocol) maakt dit mogelijk."

Aan het woord is dr. Mariette Labots, hoofd a.i. op locatie VUmc van de afdeling medische oncologie. "Doordat het aantal nieuwe medicijnen tegen kanker en de mogelijkheden om het DNA van de tumor in kaart te brengen sterk zijn toegenomen, kunnen bij individuele patiënten steeds vaker aangrijpingspunten voor behandeling worden gevonden. Dit betekent bijvoorbeeld dat een patiënt met alveeslierkanker op grond van het DNA-profiel baat zou kunnen hebben van een medicijn tegen borstkanker. Het bewijs dat grotere groepen patiënten baat hebben bij een op deze wijze geselecteerde therapie ontbreekt echter nog."

De DRUP-studie is in 2016 opgezet om dit bewijs te leveren. Voor dit doel zijn er door farmaceutische bedrijven 25 verschillende, geregistreerde medicijnen beschikbaar gesteld. Patiënten met

gevorderde kanker, zonder behandelingsmogelijkheden voor hun ziekte, kunnen deelnemen aan de studie als DNA-analyse van de tumor een 'match' met een beschikbaar medicijn oplevert.

Het onderzoek is begonnen vanuit drie ziekenhuizen, waaronder Amsterdam UMC. Inmiddels nemen 32 ziekenhuizen in Nederland deel aan de DRUP-studie. Mariette Labots: "Uit een eerste analyse blijkt dat ruim een derde van deelnemers baat had van de geselecteerde behandeling. Voldoende aanleiding voor optimisme."

Deelname aan de DRUP-studie wordt mede mogelijk gemaakt door de sportieve actie van Co-Cycling (zie EigenWijs van november 2019).



dr. Mariette Labots

Acties voor onderzoek naar MS

Kom in beweging voor meer onderzoek naar MS tijdens de Rokjesdag op zondag 5 april in Amsterdam of de Onbeperkte Elfstedentocht van 23 tot en met 27 september. Wandel, ren of fiets met ons mee.

Rokjesdag

Op zondag 5 april is het Rokjesdag. Mannen en vrouwen kunnen meedoen met Run4MS of Walk4MS (5 of 10 km). Of je nu wandelt, rent of rolt het wordt een fantastische dag op een nieuwe locatie. We zijn dit jaar te gast bij de Bosbaan in het Amsterdamse Bos.

De opbrengst van deze dag gaat naar Stichting MS Research en is geoormerkt voor onderzoek van het MS Centrum Amsterdam.

www.rokjesdag.ms



Onbeperkte Elfstedentocht

Van 23 t/m 27 september vindt de 'Onbeperkte Elfstedentocht' plaats. Een evenement waar iedereen aan mee kan doen. De tocht (235 kilometer) wordt in vijf dagen afgelegd. Deelnemers kunnen wandelend of op wielen (fiets, tandem, rolstoel, handbike of scootmobiel) meedoen. Doe je de hele tocht mee, één dag, of maar een klein stukje van één dag. Alles kan en mag!

De opbrengst gaat naar leefstijlonderzoek bij MS, maar ook bij andere chronische ziektes.

www.onbeperkteelfstedentocht.nl



Super Saturday met Alzheimer Socks

De 13-jarige Joy Dijkstra uit Utrecht en haar vader Sjouke hebben besloten om in actie te komen tegen dementie, omdat de moeder van Joy al jaren lijdt aan frontotemporale dementie (FTD). Het begon met kleine gedragsveranderingen, die steeds erger werden. Na een lange periode van onzekerheid werd de diagnose van FTD gesteld. Joy kent haar moeder Jeannette, die nu 51 is, eigenlijk niet anders dan met de ziekte.

Dementie bij jongere mensen is nog te onbekend en onbegrepen vinden Joy en haar vader. Volleybal speelt een grote rol in het leven van Joy en Sjouke, dus organiseerden zij met

Volleybal Vereniging Utrecht (VVU) op 18 januari Super Saturday. Op deze speciale dag speelden ruim 40 VVU-teams hun volleybal-wedstrijden in Alzheimer Socks. Helaas kon Joy wegens een blessure zelf niet meespelen.

Wat een geweldig gezicht al die sporters op alzheimer sokken. Het aanwezige publiek kocht ook massaal Alzheimer Socks. Dankzij deze mooie actie was er niet alleen volop aandacht voor dementie op jonge leeftijd, ook werd er ruim € 8.000 euro opgehaald voor onderzoek naar FTD.

Super goed gedaan Joy en Sjouke, jullie zijn een enorme inspiratie!

In liefdevolle herinnering

Wanneer mensen een dierbare verliezen door ziekte, ervaren zij doorgaans een gevoel van machteloosheid. Maar een dergelijk verlies kan juist ook strijdbaar maken, wat tevens weer troost biedt in een moeilijke periode. Nabestaanden doen uit naam van hun dierbare een gift in liefdevolle herinnering voor wetenschappelijk onderzoek of zamelen donaties in bij een afscheid.

Dit persoonlijke gebaar is enorm bewonderenswaardig en onze onderzoekers zijn er zeer van onder de indruk als zij een dergelijke bijdrage voor hun belangrijke werk mogen ontvangen. Het motiveert ons om keihard te blijven werken aan meer kennis over het ontstaan van ziektebeelden en betere behandelingen.

Dat nabestaanden bij het verlies van een naaste ook nadenken over het steunen van onderzoek om een oplossing of betere behandeling mogelijk te maken, raakt ons heel erg. Wij willen u dan ook graag bedanken voor zo'n bijzondere bijdrage. Doet u voor het eerst een donatie aan het VUmc Fonds? Vermeld u dan s.v.p. uw contactgegevens bij de overschrijving of neemt u contact met ons op, zodat wij u kunnen bedanken voor de speciale steun.

Overweegt u om een donatie in liefdevolle herinnering te doen of heeft u vragen over de bestemming van een herinneringsgift? Neemt u dan contact op met Sylvia Voogt via tel. 06-11 586 169 of s.voogt@amsterdamumc.nl.



Uw bijdrage helpt

U kunt ons belangrijke werk op verschillende manieren steunen:

EENMALIGE GIFT

Via een overschrijving op banknummer: **NL46 INGB 0000 0048 18 ten name van VUmc Fonds**. Vergeet niet te vermelden om welk project het gaat. Online doneren kan ook via: www.VUmcFonds.nl. Betaling via IDEAL is eenvoudig en veilig.

PERIODIEKE MACHTIGING

Een vast bedrag per maand, kwartaal of jaar. Daarmee ondersteunt u een project voor langere tijd. U bepaalt zelf welk project en hoe lang u dat doet.

PERIODIEKE SCHENKING

Dat is een schenking van een vast bedrag voor minimaal vijf jaar. Een periodieke schenking is zonder drempel aftrekbaar van de inkomstenbelasting.

LEGAAT OF ERFSTELLING

Dat legt u vast in uw testament, bij de notaris. Bij een legaat gaat het om een vast bedrag of percentage. Een erfstelling is een bepaald aandeel van de gehele erfenis.

Meer informatie vindt u op onze website: www.VUmcFonds.nl. Wij willen u graag bedanken, vermeld daarom uw naam en adres bij uw donatie.