



De achtbaan van Annefleur Kylstra en Erik Veldman

Pagina 2



Wereldkankerdag in teken van smaak

Pagina 4



Leo Boezaart: 'Ik haal inspiratie uit de jonge, gedreven onderzoekers van Alzheimercentrum Amsterdam.'

Leo Boezaart wandelt voor Alzheimercentrum Amsterdam 'Iets voor anderen betekenen, dat is mijn doel'

Als tiener liep Leo Boezaart (59) al langs de deuren met het VU-busje en tijdens zijn internationale baan hielp hij mensen overal ter wereld. Toen hij enkele jaren geleden de diagnose milde cognitieve stoornissen (MCI) kreeg, die vaak een voorstadium van de ziekte van Alzheimer kunnen zijn, hield hij daar niet mee op.

"Als je deze diagnose krijgt, kom je in een soort rouwproces. Het is belangrijk dat je naast alzheimer niet ook nog in de financiële problemen terechtkomt. Dat is te veel last om te dragen," geeft Leo aan. "Ik hoop een bijdrage te leveren aan advies over de financiële kant van de ziekte. Tegelijk zocht ik naar een manier om meer bij te dragen, en de combinatie sport en Alzheimercentrum Amsterdam steunen is perfect voor mij."

Santiago de Compostella

Leo doet mee aan triatlons en zou in 2020 weer naar Abu Dhabi gaan om daar de triatlon te volbrengen. Vanwege corona kon dat helaas niet en hij bedacht een andere uitdaging: een wandeltocht naar Santiago de Compostella. De start in april ging wegens corona niet door, maar in juni vertrok Leo alsnog vol goede moed. "Bewegen en buiten zijn is goed voor me, ik behoud een bepaald conditieniveau en het geeft me energie. Maar de tocht was ook heel uitdagend, ik was veel alleen en

realiseerde me dat ik altijd positief ingesteld moet blijven, ondanks de ziekte. Mensen merken niets aan mij, dus ik ben er heel open over."

Door de omstandigheden en een blessure moest Leo zijn tocht in Frankrijk staken, maar hij is van plan de resterende tweeduizend kilometer alsnog af te leggen.

"Aanvaard de ziekte"

Met zijn actie heeft hij maar liefst € 9.700 opgehaald voor onderzoek van Alzheimercentrum Amsterdam. "Door onderzoek wordt kennis over de ziekte vergroot en komt een oplossing dichterbij," aldus Leo. "Ik haal inspiratie uit de jonge, gedreven onderzoekers van Alzheimercentrum Amsterdam. Het doet me goed om te zien dat zij de ziekte echt de wereld uit willen helpen." Ten slotte deelt hij een advies: "Aanvaard de ziekte: je kunt er niet tegen vechten, dat kost veel energie. Doe je best om ermee te leven en kijk naar je mogelijkheden."

Help mee aan het verkrijgen van meer kennis voor MS-zorg op maat! Meer weten is meer kunnen

Over de hersenziekte multiple sclerose (MS) wordt vaak gezegd dat het duizend gezichten heeft. Iedereen met MS heeft een ander ziektebeeld. Een veelgenoemd voorbeeld is dat de ene persoon na tien jaar nog in de bergen kan wandelen, terwijl de ander na vijf jaar aan een rolstoel gekluisterd zit. Een ander voorbeeld is dat de ene patiënt goed reageert op een medicijn, terwijl bij een ander geen enkel medicijn de ziekte remt. Onderzoek van mijn collega prof. dr. Elga de Vries, werkzaam op de

afdeling moleculaire celbiologie en immunologie, moet leiden tot meer kennis om deze verschillen te herkennen. Zij onderzoekt met geavanceerde apparatuur het bloed van een grote groep mensen met MS en kijkt naar de verschillen tussen de personen. Dit wordt vergeleken met hun ziektegeschiedenis en de MS-behandelingen die zij krijgen (of kregen). Met de resultaten van dit onderzoek hopen ze patronen in bloedcellen te ontdekken die een voorspelling kunnen doen over het

ziektebeloop en de effectiviteit van bepaalde medicijnen. Met als doel om behandelingen gericht in te zetten en te komen tot therapie op maat. Dat is een belangrijk onderzoeksprogramma van het MS Centrum Amsterdam.

Steunt u dit onderzoek naar meer kennis om mensen met MS zorg op maat te kunnen geven? Hartelijk dank alvast voor uw bijdrage. Wij stellen dat zeer op prijs.

Prof. dr. Bernard Uitdehaag
Directeur MS Centrum Amsterdam



Prof. dr. Bernard Uitdehaag: 'Help mee aan betere behandelingen op maat.'

Column Een krachtiger antikanker- medicijn!

Het vakblad *Science* riep immuno-therapie uit tot doorbraak van het jaar 2013. Sindsdien wordt deze therapie vaak gepresenteerd als een kant-en-klaar pakket en gezien als een heilige graal. En ook 2020 was een jaar vol nieuwe doorbraken in de immunotherapie. Maar juichen we niet te vroeg?

In werkelijkheid is immunotherapie een verzamelnaam voor behandelingen die het eigen afweersysteem helpen kankercellen te herkennen en te vernietigen. Effectief? Zeer zeker, maar naar mijn mening niet effectief genoeg. De grote verscheidenheid aan immunotherapieën weerspiegelt de complexiteit van kanker. Alle therapieën zijn gefocust op een andere zwakke plek van de kanker. Ik ben daarom ook groot voorstander van combinatietherapieën die een kanker op meerdere manieren onder druk zetten.

Een therapie die ik graag wil toelichten is het combineren van immunotherapie met bloedvatremmers. Slechte bloedvaten in tumoren zorgen ervoor dat afweercellen tumoren niet of beperkt kunnen binnendringen. Hierdoor vindt er geen communicatie plaats tussen het afweersysteem en de immunotherapie. Immunotherapie werkt daardoor niet voor iedereen. Om een tumor beter bereikbaar te maken voor afweercellen, ontwikkelen wij in het laboratorium slimme medicijnen (bloedvatremmers) die de moleculaire bewegwijzering op tumorbloedvaten kunnen herstellen. Als het lukt meer afweercellen naar de tumor te krijgen is de verwachting dat immunotherapie tegen kanker vele malen krachtiger wordt. Zodat de hoop uit 2013 misschien toch werkelijkheid wordt.



Niels Heemskerk, Cancer Center Amsterdam: 'Immunotherapie tegen kanker kan vele malen krachtiger worden.'

Beurzen voor veelbelovend talent

In 2021 ontvangen maar liefst twintig jonge talentvolle onderzoekers een beurs van het Amsterdam UMC Jonge Talenten Fonds. Dit fonds biedt jonge onderzoekers van Amsterdam UMC de kans een studie of stage te volgen aan een internationaal topinstituut. Deze keer konden voor het eerst ook promovendi van locatie VUmc een beurs aanvragen.

Er werden 49 aanvragen ontvangen. De selectiecommissie van de Graduate School heeft deze beoordeeld en uiteindelijk twintig aanvragen voorgedragen voor een beurs. Al deze aanvragen zijn door de besturen van beide fondsen gehonoreerd. De winnaars gaan in 2021 – voor zover de coronamaatregelen het toelaten – naar gerenommeerde instituten, uiteenlopend van het Johns Hopkins in Baltimore tot de Uppsala University in Zweden.

Canadezen trainen in Amsterdamse methode

Manon Kappelhof (radiologie en nucleaire geneeskunde) is een van de jonge talenten

die een beurs ontvangen. Zij gaat naar de University of Calgary in Canada om daar andere onderzoekers te trainen om stolselmingen uit te voeren volgens een methode die in Amsterdam UMC is ontwikkeld. Manon Kappelhof: "Als ik terug ben, hoop ik dat ik een basis heb kunnen leggen voor verdere samenwerking op dit gebied met collega's uit Canada en de rest van de wereld."

Het Amsterdam UMC Jonge Talenten Fonds is een eerste samenwerking tussen de AMC Foundation en het VUmc Fonds en is onder andere mogelijk gemaakt door donateurs van het VUmc Fonds.



Manon Kappelhof ontvangt een van de beurzen uit het Jonge Talenten Fonds.

George Möller is vrijwilliger voor EigenWijs Even voorstellen: een nieuwe eindredacteur



George Möller: 'Ik wil graag meer doen dan alleen een jaarlijkse donatie betalen.'

Hij ging in het voorjaar van 2020 met pensioen en is inmiddels actief als vrijwilliger voor het VUmc Fonds. George: "Sinds 2010 zijn mijn vrouw en ik donateur van Alzheimercentrum Amsterdam. Ieder jaar ontvang ik het Jaarbericht en daar keek ik met mijn professionele blik naar als eindredacteur en projectmanager bij CF Report, specialist in jaarverslagen. Ik zag wel mogelijkheden om het Jaarbericht te verbeteren. Toen ik eind 2019 de jaarlijkse donatie overmaakte dacht ik: het is wel heel gemakkelijk om eens per jaar een bedrag te betalen en dat is het. Ik wilde graag meer betekenen."

Wat doe je precies voor vrijwilligerswerk?

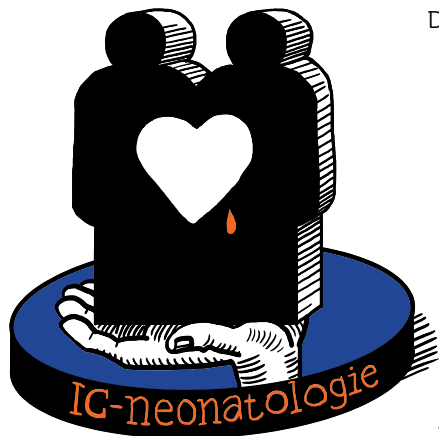
"Voor donateursblad EigenWijs doe ik de eindredactie. Dit sluit goed aan bij mijn vorige werk en ik draag graag bij aan heldere en goed vormgegeven informatie. Daarnaast verzorg ik de eindredactie van het Jaarbericht van Alzheimercentrum Amsterdam. Ik vind het heel leuk om als vrijwilliger mijn kennis en expertise in te zetten om de communicatie te verbeteren. Op deze manier kan ik ook na mijn pensioen als eindredacteur mijn vak blijven uitoefenen. Bovendien vind ik het ook heel belangrijk actief te blijven."

De achtbaan van Annefleur Kylstra en Erik Veldman: 'De inzet op de ic-neonatalogie is verbazingwekkend'

Op 14 mei 2020 werd de tweeling Livia en Isabelle na een zwangerschap van 34 weken met een spoedkeizersnee geboren. Omdat het niet goed ging met de kinderen, werden zij in vliegende haast naar de ic-neonatalogie van locatie VUmc overgebracht. Voor Annefleur Kylstra en Erik Veldman volgde een achtbaan van gebeurtenissen en emoties.

Annefleur: "Je komt in een soort alternatieve wereld terecht, waarvan je de regels niet kent. Je bent emotioneel en hebt eigenlijk geen idee wat er gebeurt." Al heel snel werd duidelijk dat Isabelle het niet zou redden. Na het overlijden van haar zusje ging het ook met Livia slechter. Zij overleed een week later.

Erik: "De artsen en de verpleegkundigen hebben echt alles uit de kast gehaald om te proberen om onze meisjes te redden. De inzet van de mensen van de ic-neonatalogie is verbazingwekkend. Artsen en verpleegkundigen namen de tijd voor ons, ook als ze niet aan het werk waren."



Actie brengt € 6.700 op

De warmte en inzet van de mensen stonden voor hen in schril contrast met de inrichting waarmee het personeel moet werken en waar je als ouder in terecht komt. Verschillende dingen ontbraken, zoals genoeg goede stoelen om met je kind te zitten en een warme, sfeervolle ruimte om afscheid te nemen. Annefleur: "We wisten dat we iets terug wilden doen. Uit dankbaarheid jegens de mensen en voor toekomstige ouders op de ic. We hebben geboorte-/overlijdenskaartjes met een brief gestuurd. Eerst naar familie en vrienden. Daarna ook naar onze collega's." Het resultaat was boven verwachting: ruim € 6.700 voor zaken die het verblijf van ouders en kinderen op de ic-neonatalogie direct verbeteren.

Wilt u ook de ic-neonatalogie steunen, ga dan naar www.vumcfonds.nl/uniek.

Op zoek naar de oorsprong Dank voor uw onmisbare steun!

Wat geweldig dat u zo genereus gehoor hebt gegeven aan onze hulpvraag om het tweelingen-onderzoek te steunen. Met dit unieke onderzoek onder eenenige tweelingen proberen wij de oorsprong van de ziekte van Alzheimer te achterhalen. Dankzij uw bijdrage kunnen wij de rol van erfelijke en niet-erfelijke factoren, zoals leefstijl, verder onderzoeken om hopelijk aanknopingspunten voor een oplossing te vinden.

Mede namens onderzoekers dr. Pieter Jelle Visser en dr. Anouk den Braber wil ik u allen heel hartelijk bedanken voor uw steun.



Prof. dr. Philip Scheltens
Neuroloog en directeur
Alzheimercentrum Amsterdam

COLOFON

15e jaargang, nummer 1 (voorjaar 2021)

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

Eindredactie

George Möller

Fotografie en illustraties

Mark van den Brink, Alwin Kamermans, Christiaan Krop, Tineke van der Pouw Kraan, Shutterstock, Bart Slyp

Redactiesecretariaat

Amsterdam UMC, locatie VUmc, sponsoring en fondsenwerving, PK4Z, De Boelelaan 1118, 1081 HV Amsterdam, tel. 020-444 31 65, www.VUmc.nl/steun, fondsenwerving@amsterdamumc.nl

Oplage: 6.000

Vormgeving: aim, Action in Marketing, Badhoevedorp

Druk: Drukkerij Verloop, Alblasterdam

Copyright © 2021 Amsterdam UMC. Alle rechten voorbehouden. Overname van artikelen is toegestaan met voorafgaande schriftelijke toestemming van de redactie.

Meer kennis over multiple sclerose leidt tot betere behandeling op maat

‘Welke ontstekingscellen spelen een rol bij het ziekteverloop?’

Hoogleraar neuro-immunologie prof. dr. Elga de Vries en promovendus Wing Hee Fung gebruiken voor hun onderzoek van ontstekingscellen een relatief nieuw apparaat, de CyTOF. Met dit apparaat kunnen zeer uitgebreide celanalyses worden uitgevoerd. Door dit onderzoek komt er meer kennis beschikbaar over de bloedcellen die betrokken zijn bij het ziekteverloop van MS.

Metten met superapparaat

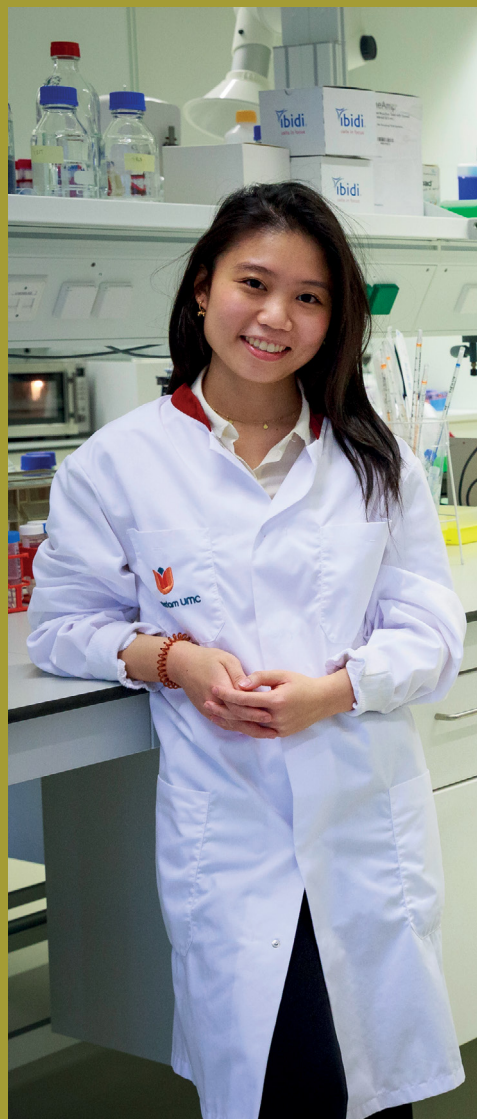
Multiple sclerose (MS) wordt gekenmerkt door ontstekingen (laesies) in het centraal zenuwstelsel (hersenen en ruggenmerg). In ons bloed zitten cellen die betrokken zijn bij het afweersysteem, ook wel ontstekingscellen genoemd. Normaal gesproken beschermen deze cellen ons tegen binnendringende bacteriën en virussen. Bij MS gaan ontstekingscellen uit het bloed de hersenen binnen en zorgen voor de kenmerkende MS-laesies.

De Vries: “Om de rol van de verschillende ontstekingscellen beter te begrijpen, hebben we binnen Amsterdam UMC een geweldig apparaat, de CyTOF, dat we ook voor MS-onderzoek gebruiken. Ontstekingscellen hebben miljoenen eiwitten aan de buitenkant. Je kunt de verschillende soorten ontstekingscellen herkennen aan de soort eiwitten die ze aan de buitenkant hebben. Met de CyTOF kunnen we heel veel verschillende cellen tegelijkertijd meten. We gebruiken hiervoor antilichamen die gekoppeld zijn aan metalen. Deze antilichamen

binden aan specifieke eiwitten op het oppervlak van de ontstekingscellen. Elk antilichaam is gekoppeld aan een ander metaal. Zo kunnen we patronen van ontstekingscellen onderscheiden per individu. De CyTOF kan meer dan veertig verschillende eiwitten tegelijk van elkaar onderscheiden en dat met een snelheid van tweehonderdvijftig cellen per seconde.”

Bijzondere dataset

De onderzoekers gebruiken voor dit onderzoek de bloedmonsters van ruim driehonderd mensen met MS die in 1966 in Nederland zijn geboren. Dit onderzoek staat bekend als Project Y. Fung: “Deze mensen hebben over het algemeen al langere tijd MS. We weten hoe het ziekteverloop bij hen is geweest en hoe ze reageren op MS-medicijnen. De bloedmonsters van deze groep worden met de CyTOF geanalyseerd. In de enorme hoeveelheid gegevens wordt met behulp van data-analyse gezocht naar patronen in de samenstelling van de ontstekingscellen. Vervolgens proberen we verbanden te



Wing Hee Fung en prof. dr. Elga de Vries

leggen met het ziekteverloop en/of de efficiëntie van medicijnen, om de ziekte te remmen. Hopelijk kunnen we mede door dit onderzoek gerichter MS-behandelingen inzetten, afgestemd op het individu.”



Graag uw bijdrage voor dit onderzoek

Uw donatie is deze keer bestemd voor het onderzoek van prof. dr. Elga de Vries en Wing Hee Fung. Wilt u dit onderzoek naar meer kennis voor therapie op maat steunen?

Kort nieuws



Geld voor PAULIEN-studie naar werking combinatietherapie

Opnieuw hebben familie en vrienden van schaatsster Paulien van Deutekom met acties veel geld opgehaald voor het onderzoek naar longkanker, de ziekte waaraan Paulien op 2 januari 2019 overleed. Ter herdenking van Paulien mocht longarts Idris Bahce een geel hart – met een symbolische waarde van € 150.000 – in ontvangst nemen uit handen van oud-schaatsster Mireille Reitsma. Met dit bedrag wordt de PAULIEN-studie gefinancierd die vorig jaar met een eerdere donatie van de Paulien van Deutekom Foundation kon starten. De PAULIEN-studie onderzoekt de werking van een combinatietherapie voor patiënten met uitgebreid uitgezaaide longkanker waarbij de huidige standaard-behandelingen niet werken.



Alzheimer Research Award 2020 voor dr. Henne Holstege

Dr. Henne Holstege, projectleider van het 100-plus-onderzoek van Alzheimercentrum Amsterdam, heeft de Alzheimer Research Award 2020 gewonnen voor haar baanbrekende werk. In het door haar opgezette 100-plus-onderzoek probeert zij het geheim van geestelijk gezond oud worden te ontrafelen door cognitief gezonde honderdplussers te onderzoeken. Zo zijn tot nu toe de gegevens van meer dan vierhonderd gezonde honderdplussers verzameld en heeft haar team een gen gevonden dat beschermt tegen dementie. Het onderzoek van Holstege trekt ook internationaal veel aandacht. De award wordt toegekend door de Hans und Ilse Breuer Foundation en is een prachtige stimulans voor dit bijzondere onderzoek.



Cheque van € 2.000 van Lions Club Hilversum voor Project Y

Op maandagavond 9 november 2020 hebben de leden van Lions Club Hilversum tijdens een online meeting een cheque van € 2.000 overhandigd voor het onderzoek Project Y van het MS Centrum Amsterdam.

Aan de twintig leden van de Lions Club vertelde Niels van Buren (ambassadeur van het MS Centrum) zijn verhaal ‘De Kracht van Tegenslag’ en legde hij uit hoe je tegenslagen in je leven – voor hem was dat de diagnose MS – kan omzetten naar iets positiefs. Daarna gaf Annette van der Goes (fondsenwerver MS Centrum Amsterdam) de clubleden uitleg over wat MS is en welk onderzoek het centrum doet om een wereld zonder MS mogelijk te maken.

Donateurs-bijeenkomst

Donderdag 20 mei 2021
16.00 – 17.15 uur

Speciaal voor al onze donateurs organiseren we een bijeenkomst op 20 mei a.s. Online deze keer, zodat we zeker weten dat de bijeenkomst veilig kan doorgaan. U volgt de bijeenkomst heel eenvoudig via uw mobiele telefoon, tablet, laptop of pc.

Onderzoekers vertellen met veel enthousiasme en in klare taal over hun wetenschappelijk onderzoek naar alzheimer, kanker en MS. Wat houdt hun werk in, wat hopen ze te bereiken en hoe zijn de resultaten tot nu toe?

Wij nodigen u dan ook van harte uit voor deze bijeenkomst. U kunt u nu al aanmelden via www.vumcfonds.nl/bijeenkomst. Daar vindt u ook het programma en praktische informatie. Aanmelden kan ook via fondsenwerving@amsterdamumc.nl. Na ontvangst van uw aanmelding ontvangt u een bevestiging per e-mail. Natuurlijk is deelname aan de bijeenkomst gratis.

Graag tot 20 mei!



Wereldkankerdag in teken van smaak

Ieder jaar wordt op 4 februari wereldwijd stilgestaan bij de impact van kanker. Deze dag is bedoeld om het bewustzijn rondom kanker te vergroten maar ook om het belang van goede kwaliteit van leven voor mensen met kanker – én voor hun naasten of nabestaanden – te onderstrepen.

Dit jaar is op beide locaties van Amsterdam UMC, in samenwerking met diëtisten en koks, aandacht besteed aan het thema ‘smaakverandering en smaaksturing’. Lekker eten ondanks chemotherapie en/of radiotherapie is een hele uitdaging, dat weten patiënten met kanker als geen ander. Maar liefst 55 tot 75% van de mensen met kanker krijgt met smaakverandering en verminderde eetlust te maken. Voldoende en eiwitrijke voeding is voor kankerpatiënten extra belangrijk om in conditie te blijven en daarmee de behandeling en het herstel daarna te ondersteunen.

Zelf smaak van het eten bepalen
Alle patiënten kregen een Thaise rode-currysoep geserveerd. Met daarbij voor de oncologiepatiënten een schriftelijke uitleg over hoe ze zelf de smaak nog kunnen sturen. En omdat smaken nu eenmaal verschillen, kreeg men vier extra cupjes bij de soep uitgereikt waarmee de smaak kon worden aangepast: een met gembersiroop voor een zoetere smaak, een met citroensap voor een frizzure smaak, een met knoflookolie om geur te geven aan de soep en een met chili-olie voor meer pit.



Fietsen tegen alzheimer

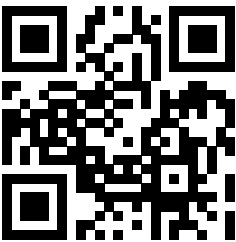


Wilt u op een sportieve manier helpen in de strijd tegen alzheimer? Stap op de fiets en doe in april mee aan de Alzheimer Challenge!

Team Alzheimer daagt u uit om in de maand april 280 kilometer te fietsen: precies één meter per patiënt in Nederland. Het geld dat met de Challenge wordt opgehaald, is bestemd voor het wetenschappelijk onderzoek van Alzheimercentrum Amsterdam.

U kunt u aanmelden voor de Alzheimer Challenge door een actiepagina aan te maken op www.alzheimerchallenge.nl. Vraag familie, vrienden of kennissen om uw sportieve prestatie te sponsoren en daarmee uw streefbedrag te bereiken. U kunt de voortgang eenvoudig bijhouden en delen via de app van Strava.

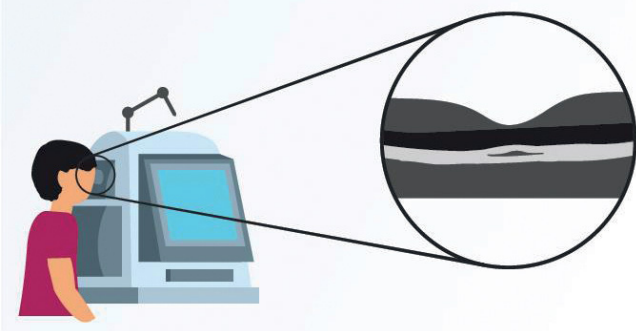
Kijk voor meer informatie op www.alzheimerchallenge.nl of scan de QR-code.



Half miljoen voor oogonderzoek bij MS

MS Centrum Amsterdam heeft van een anoniem vermogensfonds een subsidie van € 500.000 ontvangen voor het project RESTORE. Dat is een klinische trial waarin wordt onderzocht of een medicijn in staat is beschadigde zenuwen bij mensen met multiple sclerose (MS) te herstellen. Het effect van de behandeling wordt bepaald met geavanceerde technieken voor het meten van oogbewegingen en netvliesdiktes.

RESTORE is een samenwerking tussen de afdelingen neurologie en oogheelkunde. Zij werken al langere tijd samen aan het meten van oogbewegingsstoornissen en veranderingen in de dikte van het netvlies bij mensen met MS. RESTORE is een vierjarig project waarvoor een promovendus wordt aangesteld. Die zal onderzoeken of een bepaald medicijn in staat is beschadigde zenuwen bij mensen met MS te herstellen. Er zijn aanwijzingen dat dit medicijn het herstel van de bescherm laag rond de zenuwuitlopers (myeline) bevordert. In de studie worden moderne meettechnieken van de ogen gebruikt om te onderzoeken of zenuwbanen herstellen. Deze technieken zijn infraroodvideo-oculografie, dat afwijkingen in oogbewegingen kan registreren, en OCT (Optical Coherence Tomography) waarmee de dikte van de zenuwlaag in het netvlies wordt gemeten.



OCT-apparaat om de dikte van de zenuwlaag in het netvlies te meten.

Specifieke bestemming voor uw nalatenschap

Nadenken over later stellen we vaak uit. Toch kan het juist rust geven als u uw laatste wens goed vastlegt. Zeker als u een goed doel wilt opnemen in uw testament, bijvoorbeeld wetenschappelijk onderzoek in het ziekenhuis. Wist u dat u ook een specifieke bestemming kunt geven aan uw nalatenschap? Omdat u een persoonlijke connectie hebt met een afdeling of omdat u ook in de toekomst wilt bijdragen aan oplossingen voor een bepaalde ziekte.

Bij de notaris kunt u uw laatste wens laten vastleggen in uw testament. Wanneer u het wetenschappelijk onderzoek van Amsterdam UMC, locatie VUmc, ook na overlijden wilt steunen, dan kunt u Stichting VUmc Fonds benoemen tot enig of mede-erfgenaam, of tot legataris. Hebt u een nadrukkelijke wens voor de bestemming van uw nalatenschap, dan kunt u hierbij vastleggen waaraan u uw nalatenschap ten goede wilt laten komen. Dat kan bijvoorbeeld Alzheimercentrum Amsterdam of MS Centrum Amsterdam zijn, of onderzoek gericht op een andere ziekte of aandoening. Als u oncologisch onderzoek wilt steunen in de toekomst dan benoemt u Stichting Cancer Center Amsterdam tot erfgenaam of legataris en kunt u aangeven welke specifieke vorm van kankeronderzoek u wilt steunen via uw testament.

Het bestuur ziet erop toe dat uw nalatenschap op de juiste plek terecht komt. Soms geeft iemand geen specifieke wens voor de besteding van de nalatenschap en kan samen met nabestaanden worden besloten aan welk onderzoek deze ten goede komt.

Meer weten? Neem contact op met Sylvia Voogt via 06 11 58 61 69 of nalaten@vumc.nl.



Uw bijdrage helpt U kunt ons belangrijke werk op verschillende manieren steunen:

EENMALIGE GIFT
Via een overschrijving op rekeningnummer: **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.