

*Ook als u er niet meer bent, kan u nog veel betekenen voor anderen...*

U denkt er misschien aan later bij uw overlijden een schenking na te laten aan een organisatie waarin u gelooft en die u misschien tijdens uw leven ook al hebt gesteund. Maar anderzijds wenst u ook uw familie niets tekort te doen...

Dat kan dankzij het duolegaat: uw favoriete nichtje hoeft in de toekomst geen erfenisrechten te betalen en kan dus zelfs meer ontvangen, terwijl u toch het goede doel steunt. Hoe dit systeem precies werkt, willen we graag met u bespreken.

Neem daarvoor contact op met onze vzw Lidwina voor MS en we geven u graag een antwoord op uw vragen.

Ook bij uw notaris kan u meer informatie en advies inwinnen en hij is de geschikte persoon om voor u een specifieke berekening op te maken.

*“Niets blijft over behalve hetgeen ik heb nagelaten aan anderen”*

VAHAN TEKEYAN, Armeens dichter (1878-1948)

De vzw Lidwina voor MS kan alleen bestaan dankzij giften, bijdragen en schenkingen van personen, bedrijven en andere instanties.

Indien u wenst, kan ook u de vzw Lidwina steunen op het rekeningnummer

**235 - 0304200 - 20**

Voor giften vanaf € 40 ontvangt u vanwege de vzw Lidwina een fiscaal attest zodat u het gestorte bedrag in mindering kan brengen bij de jaarlijkse aangifte van uw belastingen.

Voor meer info verwijzen we naar:

- vzw Lidwina voor MS  
De Gerlachestraat 6  
3500 Hasselt  
+32(0)11/20 10 00
- website: [www.lidwina.be](http://www.lidwina.be)
- mail: [info@lidwina.be](mailto:info@lidwina.be)

**Hoe kan u de vzw Lidwina voor MS helpen?**



## De wereld van MS

**Multiple Sclerose (MS)** is de meest ingrijpende chronische neurologische aandoening bij jonge volwassenen. Het is een ontstekingsziekte van hersenen en ruggenmerg, die samen het centrale zenuwstelsel vormen.

Momenteel kan men MS niet genezen, maar wetenschappelijk onderzoek naar de ziekte heeft de afgelopen 10 jaar bemoedigende resultaten opgeleverd. Zo bestaat er momenteel een aantal geneesmiddelen die de frequentie van de opstoten vermindert en die mogelijk de progressie van de ziekte kan vertragen. Een behandeling die MS geneest bestaat er echter op dit moment nog niet.

De jonge volwassenen, die door de ziekte getroffen worden, hebben vaak net een aantal maatschappelijke functies zoals het stichten van een gezin, het vinden van een job of het bouwen van een huis, opgenomen. Vandaar dat de sociale en psychologische gevolgen voor de getroffen personen vaak zeer groot zijn. Bovendien worden ook de gezinsleden van personen met MS mee slachtoffer van deze ziekte.

Het hoeft dan ook geen verwondering te wekken dat angst voor en onzekerheid over de toekomst vaak het grootste probleem is voor jonge personen met MS.

## Opdrachtverklaring

Wanneer de diagnose van MS gesteld is, ziet de patiënt zich geconfronteerd met een toekomst die heel onzeker is. Hun vragen blijven al te vaak onbeantwoord omdat vele hulpverleners onvoldoende kennis en inzicht hebben in de problematiek van deze ziekte.

De vzw Lidwina voor MS werd in 1999 opgericht met als doel deze leemte aan kennis te helpen opvullen. De naam verwijst naar **Lidwina, een jonge vrouw uit Schiedam**. Ze leefde in de 15de eeuw en is de oudst gekende persoon met Multiple Sclerose.

Bij de uitbouw van een expertisecentrum voor MS wenst de vzw Lidwina voor MS dan ook een vooraanstaande rol te spelen omdat de bundeling van de reeds bestaande kennis zowel psychologisch als economisch een meerwaarde kan betekenen.

Een andere doelstelling van de vzw Lidwina voor MS is om personen bij wie de diagnose van MS gesteld werd, de kans te geven in een rustige en ongedwongen sfeer meer informatie over de ziekte te krijgen, om ervaringen met anderen uit te wisselen of gewoon om samen enkele gezellige momenten te beleven. Hiertoe opende de vzw op 26 februari 2008 een inloophuis voor mensen met MS. In dit huis kan iedereen die zich pas geconfronteerd zag met MS, terecht met zijn of haar vragen, twijfels en bedenkingen.

## Concrete initiatieven

Naast de organisatie van een huis voor mensen met MS ontwikkelt de vzw Lidwina voor MS verscheidene andere initiatieven op medisch en sociaal vlak. Vele daarvan worden door de overheid of door de ziekenfondsen nog niet vergoed.

De vzw Lidwina voor MS staat haar bezoekers ten dienste met:

- informatie over de ziekte voor zowel personen met MS, hun familie en omgeving als voor zorgverleners en therapeuten. Een documentatiecentrum staat ter beschikking.
- geheugenonderzoek voor personen met klachten hieromtrent. Dit onderzoek gebeurt door een psychologe en blijft discreet. Na het onderzoek volgt een gesprek en worden praktische adviezen gegeven.
- algemene psychologische begeleiding. Na afspraak kunnen personen met MS alleen of met hun familie bij de psychologe terecht voor een gesprek of voor een antwoord op hun vragen.
- de opmeting van de graad van moeheid en spankracht. Met specifieke testen worden deze indicatoren opgemeten.

We vermelden er graag bij dat voor personen met MS al deze diensten kosteloos zijn.