



ONS JAAR 2017 IN VOGELVLUCHT

ONZE DROOM KOMT STEEDS DICHTERBIJ

WE WERKEN AAN EEN WERELD ZONDER LEPRA EN UITSLUITING
ALS GEVOLG VAN EEN HANDICAP.

Aantal nieuwe
leprapatiënten
wereldwijd

550.224

529.376

296.499

217.968

DOEL 2030:

NIEUWE
LEPRAGEVALLEN
TERUGGEDRONGEN
MET 90%

'67

OPRICHTING
LEPRASTICHTING

1985

1995

2005

2016

2030

2017

50
JAAR
LEPRASTICHTING

2017: EEN HISTORISCH JAAR

2017 was een historisch jaar voor de Leprastichting. We stonden stil bij het vijftigjarig bestaan van onze organisatie, opgericht door Dick Leiker en Ciska Anten op 30 maart 1967. Maar waar stonden we precies bij stil? Leiker en Anten hadden een gezamenlijke droom: lepra de wereld uit helpen. Nu, een halve eeuw later, moeten we dat doel nog realiseren, maar we zijn op de goede weg. Er is al heel veel bereikt waar we trots op mogen zijn.

In de jaren zestig telde de wereld vijftien miljoen leprapatiënten. Nu tellen we nog ruim 200.000 nieuwe patiënten per jaar. Dat is een geweldige vooruitgang. Wel zien we dat het aantal de afgelopen tien jaar min of meer gelijk is gebleven. Ons ideaal is om lepra nu voor eens en altijd uit te roeien.

Terwijl we stilstonden bij ons vijftigjarig bestaan als organisatie, hebben wij onze focus gericht op het bereiken van een lepravrije wereld, vór voordat we ons honderdjarig jubileum zullen halen. Samen met de hulp van donateurs zoals u komen we elke dag weer een stapje dichterbij deze bereikbare droom.



Bram van Ojik
Chair, Supervisory
Board



Jan van Berkel
Director

**Onze
gezamenlijke
droom is
een wereld
zonder lepra**



Wat hebben we bereikt?

60.041 nieuwe leprapatiënten gediagnosticeerd en behandeld.



28.390 directe contacten van nieuwe leprapatiënten ontvingen een **eenmalige dosis rifampicine (SDR)** om de kans op lepra met 50-60% te verkleinen.

3.116 gezondheidsmedewerkers en lokale vrijwilligers werden getraind.



8.023 mensen uit lokale gemeenschappen werden **geïnformeerd over lepra** om het bewustzijn erover te vergroten.



792 bestaande **zelfzorggroepen** werden ondersteund en **50** nieuwe zelfzorggroepen werden opgericht.

1.244 mensen met een handicap door lepra of andere oorzaken werden **getraind in zelfzorg** om zo verdere verminkingen te voorkomen.



14.066 mensen ontvingen **hulpmiddelen**, zoals rolstoelen, krukken, zonnebrillen, orthopedisch schoeisel en protheses.



463 mensen kregen een **beroepsopleiding**.

Wat hebben we gedaan met uw donatie?

In 2017 ontving de Leprastichting 20,9 miljoen euro aan inkomsten. Daarvan kwam 9,38 miljoen euro van de Nationale Postcode Loterij voor ons vijfjarig Droomproject. Deze steun is essentieel in onze strijd tegen lepra. In Nederland maakten 45.660 donateurs, 350 vrijwilligers en vele toegewijde supporters ons werk mogelijk. Behalve deze particuliere ondersteuning ontvingen we aanvullende financiering van overheden, mondiale organisaties en vijftien institutionele partners.

TOTALE INKOMSTEN
IN 2017:

€20.884.000

TOTALE UITGAVEN
IN 2017:

€11.260.000

BESTEED AAN ONZE DOELSTELLINGEN: €10.076.000

% van totale inkomsten % van totale uitgaven

48,2%

89,5%

EIGEN FONDSSENWERVING

Inkomsten uit eigen fondsenwerving: €5.918.000

Kosten eigen fondsenwerving: €679.000

% inkomsten van eigen fondsenwerving:
Gemiddeld over de jaren 2015-2017:

11,5%
16,2%



Dit ligt ruim onder de 25%-norm van het Centraal Bureau Fondsenwerving (CBF).

KOSTEN BEHEER EN ADMINISTRATIE: €505.000

% van totale kosten: **4,5%**



HET VERHAAL VAN ANTÓNIO

Van leprapatiënt naar leider van een zelfzorggroep

António (58) uit Mozambique werd ernstig getroffen door lepra. Zijn handen en voeten raakten verminkt en ook zijn oogspieren werden aangetast. Hij raakte bovendien besmet met de olifantsziekte, waardoor hij een zwelling in zijn balzak kreeg. Maar ondanks dit alles laat hij zich niet kisten. Hij is nu zelfs vrijwilliger én leider van de zelfzorggroep in zijn dorp.

**'Ik wil ervoor zorgen
dat lotgenoten niet zo
hoeven te lijden als ik deed'**



€ 21,-

Dat kost een
maand lang
ondersteuning van
een zelfzorggroep.



€ 30,-

Dat kosten
20 waterteilen
voor een
zelfzorggroep.



‘Toen ik mijn medicijnkuur achter de rug had, wilde ik niets liever dan lotgenoten helpen. Ik wilde gewoon niet dat zij net zoveel pijn zouden lijden als ik deed. Toen ik lepra kreeg, was er in ons dorp nog maar weinig bekend over de ziekte. Inmiddels weet ik er behoorlijk veel van. Ik kan hierdoor anderen een hoop ellende besparen.’

Beter af met zelfzorg

‘Als leider van de zelfzorggroep leer ik de leden hoe ze het beste hun wonden kunnen verzorgen om blijvende schade te voorkomen. We zijn met z’n drieëntwintigen, en komen op iedere tweede donderdag van de maand samen op het terrein van de lokale gezondheidspost. Ik houd hun voortgang nauwkeurig bij in mijn schrift. Ze gaan met sprongen vooruit en dat vind ik fijn om te zien. Mijn werk als vrijwilliger geeft mij kracht. Als ik mensen met mijn eigen ervaring kan helpen, helpt mij dat ook.’

Aangetaste oogspieren

‘Ik heb zelf ook veel baat bij de zelfzorgtechnieken die ik in de vrijwilligers-trainingen leerde. Ik wikkel bijvoorbeeld een doek om het handvat van mijn schoffel, waardoor ik ons stukje grond kan bewerken zonder mezelf te verwonden.’

‘Om mijn ogen te beschermen, is een zonnebril onmisbaar. Ik kan ze niet goed meer sluiten, omdat mijn oogspieren zijn aangetast. Overdag is dat gevaarlijk omdat er stof in kan komen. En in het donker geven mijn open ogen licht, wat

muizen aantrekt. Bovendien produceren mijn ogen geen traanvocht meer. Ik loop een groot risico om blind te raken. Daar pieker ik over. Hopelijk kom ik gauw in aanmerking voor een zonnebril en een oogoperatie.

Aan de zwelling in mijn balzak kan ik spijtig genoeg niet geopereerd worden. Ik heb prostaatproblemen. De ingreep is daardoor te risicovol.'

Positief blijven

'Ondanks alles wat ik te verduren krijg, laat ik mij niet kisten. Wat moet ik anders? Ik accepteer mijn lot en probeer er het beste van te maken. Mijn vrouw Amélia (43) en onze drie dochters en schoonzonen zijn mijn steun en toeverlaat.

Soms praten de mensen uit de buurt slecht over mij achter mijn rug om. Dat maakt me verdrietig. Daarom grijp ik elke gelegenheid om mijn gemeenschap voor te lichten over lepra, gretig aan. Ik vind het belangrijk dat ze een positieve houding aannemen over de ziekte. Mensen met lepra zijn tenslotte ook gewoon mensen.'



€ 5,-

Dat kost een
zonnebril waarmee
Antonio zijn ogen
kan beschermen
tegen stof.

De besmetting met lepra stoppen



We kunnen lepra alleen uitroeien als we erin slagen de besmetting met lepra te stoppen. De Leprastichting onderzoekt in India, Indonesië en Nepal rond iedere nieuwe lepra-patiënt alle directe contacten en behandelt hen preventief met een eenmalige dosis rifampicine (SDR). Dit antibioticum verkleint de kans op lepra met 50-60%. Deze aanpak voorkomt verdere verspreiding van lepra.

Zo onderzochten we ook tachtig directe contacten van Rohit Bastola (61) uit Nepal, slechts een paar dagen na zijn diagnose. 'Ik ben heel dankbaar dat mijn familie, buren en vrienden bij mij thuis onderzocht zijn, en uit voorzorg een preventief medicijn hebben gekregen. Voorkomen is beter dan genezen! Ik hoop dat wat mij is overkomen, anderen niet overkomt.'



Gecombineerde aanpakken om handicaps te voorkomen



Lepra heeft veel symptomen die vergelijkbaar zijn met andere vergeten tropische ziekten en ziekten die zenuwschade veroorzaken (zoals diabetes), waardoor de getroffen personen soortgelijke fysieke zorg nodig hebben. Door deze ziekten in combinatie met elkaar aan te pakken, kunnen we meer mensen tegelijk helpen en handicaps beter voorkomen.

Belinha (35) uit Mozambique lijdt aan de olifantsziekte en is lid van een gecombineerde zelfzorggroep. Ze nodigde haar buurvrouw Fatima uit om naar een bijeenkomst te komen, toen ze een witte vlek op haar huid zag. Fatima kreeg de diagnose lepra en startte meteen met de medicijnkuur. Door voor haarzelf én Fatima te zorgen, hielp Belinha ons om twee ziekten tegelijkertijd aan te pakken.



Inclusie van mensen met een beperking



Om te ontsnappen uit de armoede en weer deel uit te maken van de maatschappij is het belangrijk dat leprapatiënten weer kunnen meedoen. De Leprastichting steunt daarom initiatieven voor inclusie van (ex) leprapatiënten.

Cícero (52) uit Brazilië raakte besmet met lepra. Door zijn handicaps kon hij niet meer op het land werken, en zijn vrienden wilden niks meer met hem te maken hebben. Cícero leende een klein geldbedrag en begon kokoskoekjes te bakken.



Met hulp van de Leprastichting bracht hij zijn bedrijf tot bloei en verkoopt hij zo'n driehonderd koekjes per dag en heeft hij weer vertrouwen in de toekomst.

Bestrijden van stigma en discriminatie



Leprapatiënten krijgen vaak te maken met vooroordelen, discriminatie en buitensluiting door hun naaste omgeving en de maatschappij. Lepra blijft hen vaak levenslang achtervolgen. Daarom blijven we vechten tegen dit vreselijke stigma en deze discriminatie.

Toen Jacob (44) op jonge leeftijd lepra kreeg, werden zijn vriendjes bang voor hem en deden ze net alsof ze hem niet meer kenden. Hij groeide op in onzekerheid en werd tot wanhoop gedreven. Nu is hij voorzitter van een zelfzorggroep op het eiland waar hij woont.



'We praten met elkaar over de ziekte. Ook over de wonden die je niet kunt zien. Door meer te delen over lepra is er op ons eiland geen stigma meer. Niemand hoeft zich meer te schamen zoals ik zolang gedaan heb.'

WAAR WE WERKEN

In 2017 waren we actief in
Mozambique, India, Indonesië,
Nepal, en Brazilië.

We zijn ons werk in Nigeria
en de Mekong-regio aan het
afbouwen.

BRAZILIË

4.415

Nieuwe
leprapatiënten
opgespoord
en behandeld

NIGERIA

1.121

Nieuwe
leprapatiënten
opgespoord
en behandeld

MOZAMBIQUE

1.437

Nieuwe
leprapatiënten
opgespoord
en behandeld

INDIA

37.795

Nieuwe
leprapatiënten
opgespoord
en behandeld

NEPAL

910

Nieuwe
leprapatiënten
opgespoord
en behandeld

MEKONG-REGIO

INDONESIË

14.363

Nieuwe
leprapatiënten
opgespoord
en behandeld



Bedankt voor uw steun



De Leprastichting verwerkt uw gegevens conform de Algemene Verordening Persoonsgegevens (AVG) en haar privacyverklaring. Kijk voor meer informatie op leprastichting.nl/privacy. De Leprastichting verzorgt minimaal 3 keer per jaar uitgaven als deze om donateurs en belangstellenden te informeren. Indien u hier bezwaar tegen heeft, neemt u dan contact met ons op via info@leprastichting.nl of 020-5950500.

Postadres: Postbus 95005, 1090 HA Amsterdam

Telefoon: (020) 595 05 00 | **E-mail:** info@leprastichting.nl

Internet: www.leprastichting.nl

IBAN: 50500 | NL84 INGB 0000 050 500

Concept en creatie | Leprastichting,

BEELDR, Ministerie van Fondsenwerving

Fotografie | Tom Bradley, Sasja van Vechgel



Algemeen Nut
Beogende Instelling

ANBI

BEKIJK ONS VOLLEDIGE JAARVERSLAG OP [LEPRASTICHTING.NL/JAARVERSLAG](https://leprastichting.nl/jaarverslag)