



JAARVERSLAG 2015

HUIDPATIËNTEN NEDERLAND

Huidpatiënten Nederland

Postadres:

Postbus 156

3430 AD Nieuwegein

T: 030 28 23 195

E: secretariaat@huidpatiënten-nederland.nl

W: www.huidpatiënten-nederland.nl

Bezoekadres:

Richterslaan 62

3431 AK Nieuwegein

Lijst van afkortingen

AV	Alopecia Vereniging
ALV	Algemene Ledenvergadering
CPLD	Vereniging Ons Licht (Chronische Polyforme Lichtdermatose)
DEBRA	Nederlandse Patiënten Vereniging voor mensen met Epidermolysis Bullosa
HPV	Hidradenitis Patiënten Vereniging
LPVN	Lichen Planus Vereniging Nederland
NHPV	Nederlandse Hyperhidrosis Patiënten Vereniging
NLNet	Nederlands Netwerk voor Lymfoedeem & Lipoedeem
NPCF	Nederlandse Patiënten en Consumenten Federatie
NvWSWs	Nederlandse vereniging van Mensen met een wijnvlek en Sturge-Weber syndroom
NVDV	Nederlandse Vereniging voor Dermatologie en Venereologie
PFN	Psoriasis Federatie Nederland
PGO Fonds	Fonds voor Patiënten- en Gehandicapten Organisaties van VWS
PGOsupport	Adviesorgaan voor Patiënten en Gehandicapten Organisaties
St. LS	Stichting Lichen Sclerosus
VMCE	Vereniging voor mensen met Constitutioneel Eczeem
VWS	Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Inhoudsopgave

Inleiding	4
1. Leden en aspirant-leden van Huidpatiënten Nederland in 2015	5
2. Bestuur	5
2.1 Samenstelling	5
2.2 Mutaties	5
2.3 Adviseurs	5
2.4 Vergaderingen in 2015	5
2.5 Rooster van aftreden	5
3. Financiering	6
4. Doel van Huidpatiënten Nederland	6
* Belangenbehartiging (hoofdstuk 5)	6
* Voorlichting en promotie (hoofdstuk 6)	6
* Lotgenotencontact (hoofdstuk 7)	6
* Support (hoofdstuk 8)	6
5. Belangenbehartiging	8
5.1 Inleiding	8
5.2 Kwaliteit van zorg	8
5.3 Zorgverzekeringen en vergoedingen	8
5.4 Meer eigen regie en zelfmanagement	8
5.5 Externe relaties	9
6.1 Inleiding	10
6.2 Presentatie op beurzen en informatiedagen	10
6.3 Digitale nieuwsbrief	10
7. Lotgenotencontact	10
7.1 Inleiding	10
7.2 Contacten en natuurlijke leden/ donateurs	11
8. Support	11
8.1 Inleiding	11
8.3 Kennis en ervaring uitwisselen op Algemene Ledenvergaderingen	11
9. Tot slot	12

Inleiding

Met dit jaarverslag biedt het bestuur van Huidpatiënten Nederland de leden, financiers en andere geïnteresseerden inzage in beleid en uitvoering in 2015 en legt hiermee verantwoording af over het gevoerde beleid.

Eind 2015 waren dertien patiëntenverenigingen aangesloten. In 2015 zijn er drie lidorganisaties bij gekomen: de Gorlin Groep, de Nederlandse Hyperhidrosis Patiënten Vereniging en de Vereniging voor Ichthyosis Netwerken. De Landelijke Vereniging voor Vitiligo Patiënten heeft zich afgemeld.

De lidverenigingen richten zich op de belangen van de aangesloten patiënten met een specifieke huid- of haaraandoening. Huidpatiënten Nederland richt zich namens de leden op activiteiten die de mogelijkheden van de individuele lidverenigingen overstijgen. Verder wordt kennis en ervaring uitgewisseld tussen de lidverenigingen.

Huidpatiënten Nederland vertegenwoordigt ook kleine patiëntenverenigingen voor zeldzame aandoeningen, waarvoor steun en advies van dit collectief onmisbaar is. De belangen van huid- en haarpatiënten in het algemeen en van de aangesloten verenigingen in het bijzonder, worden tevens behartigd via het lidmaatschap van de NPCF en Leder(in) en door deelname aan overleg voor specifieke doelen, zoals overleg met het Ministerie van VWS en Zorginstituut Nederland over kwaliteit van en toegang tot zorg.

De werkzaamheden van Huidpatiënten Nederland worden mogelijk gemaakt door bijdragen van de leden, basissubsidie en projectsubsidies. In 2015 heeft Huidpatiënten Nederland, samen met de leden het project 'Samen werken – Samen doen' ontwikkeld. De subsidie is toegekend door het Ministerie van VWS. Hierdoor is het mogelijk onze werkzaamheden te continueren tot eind 2018. Deze periode gaan we benutten om de zorg voor huid- en haarpatiënten in Nederland verder te verbeteren.

Het bestuur dankt alle leden, de vrijwilligers en alle andere actief betrokken relaties en hartelijk voor hun toegewijde inzet en wij hopen op voortzetting van ieders betrokkenheid.

Bestuur Huidpatiënten Nederland

1. Leden en aspirant-leden van Huidpatiënten Nederland in 2015

- AV, Alopecia Vereniging
- CPLD, Vereniging Ons Licht (Chronische Polymorfe Lichtdermatose)
- Debra, Nederlandse Patiënten Vereniging voor mensen met Epidermolysis Bullosa
- Gorlin Groep
- HPV, Hidradenitis Patiënten Vereniging
- LPVN, Lichen Planus Vereniging Nederland
- NHPV, Nederlandse Hyperhidrosis Patiënten Vereniging
- NLNet, Nederlands Netwerk voor Lymfoedeem & Lipoedeem
- NvWSWs, Nederlandse vereniging voor Mensen met een Wijnvlek of Sturge Weber syndroom
- PFN, Psoriasis Federatie Nederland
- UP, Urticaria Platform
- VMCE, Vereniging voor Mensen met Constitutioneel Eczeem.
- VvIN, Vereniging voor Ichthyosis Netwerk

2. Bestuur

2.1 Samenstelling

De bestuurssamenstelling per 31 december 2015 was als volgt:

- Dhr. C. Westerlaken, voorzitter;
- Mw. F. Das, penningmeester;
- Mw. M. Kremer, secretaris;
- Mw. IJ. Duursma-Klaster, bestuurslid.

2.2 Mutaties

- Mw. M. van Bekkum-Krols (secretaris) is afgetreden tijdens de Algemene Leden Vergadering op 14 april 2015.
- Dhr. P.C.J. Boelens (voorzitter) is afgetreden tijdens de Algemene Leden Vergadering op 7 november 2015.

2.3 Adviseurs

- Dhr. E.B. Cohen, dermatoloog en medisch adviseur;
- Mw. dr. G.A.M. Krekels, dermatoloog en medisch adviseur;
- Mw. dr. D.N. Kolbach, dermatoloog en medisch adviseur.

2.4 Vergaderingen in 2015

Het bestuur van Huidpatiënten Nederland heeft in 2015 tien maal vergaderd. Verder zijn er vele beleidsmatige, werk- en stuurgroep bijeenkomsten gehouden ten behoeve van de projecten 'Sterker op 3 Fronten' en 'Samen werken – Samen doen'. Voorzitter en penningmeester hebben ook aan diverse externe bijeenkomsten deelgenomen.

Algemene ledenvergaderingen zijn gehouden op 14 april en 7 november van dit verslagjaar.

2.5 Rooster van aftreden

Een bestuurslid treedt voor een periode van vijf jaar aan. Na deze periode is hij of zij herkiesbaar en heeft een maximale bestuursperiode van tien jaar.

functie	naam	aangetreden	herkiesbaar	herkiesbaar tot
voorzitter	Dhr. C. Westerlaken	07-11-2015	november 2020	
penningmeester	Mw. F. Das	05-04-2008		april 2016
secretaris	Mw. M. Kremer	07-11-2015	november 2020	
bestuurslid	Mw. IJ. Duursma-Klaster	22-11-2008		november 2018

3. Financiering

De inkomsten van Huidpatiënten Nederland bestaan uit contributies, basissubsidie en projectsubsidies. Voor een actieve en in dienstverlening groeiende organisatie als Huidpatiënten Nederland, zijn structurele inkomsten onontbeerlijk. Op dit moment is het percentage structurele inkomsten klein, waardoor het lastig is structurele activiteiten op het gebied van belangenbehartiging en ondersteuning uit te voeren. Het bestuur streeft naar vergroting van het aandeel structurele inkomsten.

Huidpatiënten Nederland heeft in 2015 gewoekerd met de beschikbare middelen en het jaar met een positief saldo afgesloten. Voor een toelichting wordt verwezen naar de jaarrekening 2015. Huidpatiënten Nederland voldoet aan alle criteria en wordt door het Ministerie van VWS gezien als PGO1 organisatie.

4. Doel van Huidpatiënten Nederland

Huidpatiënten Nederland is hét samenwerkingsverband van patiëntenverenigingen voor specifieke huidziekten. Wij behartigen de belangen van lidverenigingen en daardoor indirect de belangen van alle huid- en haarpatiënten bij alle relevante organisaties zoals de Nederlandse Vereniging voor Dermatologie en Venereologie (NVDV), Nederlandse Vereniging van Huidtherapeuten (NVH), de Stichting Nationaal Huidfonds en andere beroepsgroepen, politiek en overheid. Huidpatiënten Nederland besteedt veel tijd aan actuele ontwikkelingen die vaak onverwacht opkomen.

Structureel manifesteert Huidpatiënten Nederland zich met activiteiten op de hieronder genoemde gebieden:

*** Belangenbehartiging (hoofdstuk 5)**

- Externe vertegenwoordiging: bij (medische) congressen, deelname aan symposia en bij voorlichtingsbijeenkomsten;
- Overleg met beleid makende instanties over kwaliteit van en toegang tot zorg
- Agendasetting
- Lidmaatschap van koepelorganisaties en deelname aan overig koepeloverleg;
- Vertegenwoordiging van Huidpatiënten Nederland in de autorisatiecommissie van de NVDV;
- Bevordering van medische ontwikkelingen en richtlijnen;
- Gevraagd en ongevraagd advies geven over ontwikkelingen in de patiëntenzorg;
- Vertegenwoordiging in het Wondplatform overleg;
- Vertegenwoordiging in het TNF alfaremmers overleg.

*** Voorlichting en promotie (hoofdstuk 6)**

- Informatie en advies geven aan hulpverleners en patiënten: zowel formeel als informeel, tegenwoordig ook via de nieuwe website;
- Informatie en advies geven aan relevante groepen in de samenleving: algemeen publiek, overheid, specifieke groepen als (para-)medici en beroepsopleidingen;
- Voorlichting via specifieke beurzen, huiddagen en in ziekenhuizen;
- Uitgeven van folders, boekjes en andere voorlichtingsmiddelen.

*** Lotgenotencontact (hoofdstuk 7)**

- Platform zijn voor informatie-uitwisseling, ondersteuning en contact voor de leden;
- Advies en ondersteuning bij de oprichting van nieuwe huidpatiëntenverenigingen;
- Nieuwe patiëntengroepen als aspirant-lid laten delen in kennis en ervaring;
- overleg met besturen van lidverenigingen over voor hen belangrijke onderwerpen.

*** Support (hoofdstuk 8)**

- Deelname aan studiedagen en symposia;
- Volgen en initiëren van trainingen voor leden en besturen;
- Uitwisseling van kennis en ervaring op Algemene Ledenvergaderingen;

- Volgen en uitwisselen van nieuwe medische en technische ontwikkelingen;
- Overleg met instanties over regelgeving, subsidiëring en gezondheidsbeleid;
- Gedragscode Huidpatiënten Nederland en Reglement klachtencommissie.

5. Belangenbehartiging

5.1 Inleiding

Huidpatiënten Nederland heeft zich ook in 2015 samen met leden ingezet voor de belangen van de huid- en haarpatiënten in Nederland. Veel aandacht is uitgegaan naar de vergoeding van medicijnen en hulpmiddelen in de basisverzekering. Daarnaast is veel energie gestoken in verbetering van kwaliteit, onder andere door de ontwikkeling van zorgstandaarden.

5.2 Kwaliteit van zorg

Huidpatiënten Nederland werkt op verschillende manieren aan kwaliteitsverbetering van zorg voor huid- en haarpatiënten. Activiteiten zijn gericht op inbreng van het patiëntenperspectief in de inhoud en organisatie van zorg. Andere activiteiten zijn gericht op het vergroten van transparantie. Veel activiteiten worden uitgevoerd in het kader van het voucherproject 'Sterker op 3 fronten'.

- Huidpatiënten Nederland werkt mee aan de ontwikkeling van kwaliteitsstandaarden en richtlijnen, zoals de ontwikkeling van de zorgstandaard complexe wondzorg. Dit gebeurt in samenwerking met Patiëntenfederatie NPCF.
- In juli 2015 de vragenlijst PROM's vastgesteld. Met dit meetinstrument wordt het mogelijk om door patiënten ervaren uitkomsten van zorg te meten. De vragenlijst is gebaseerd op de Skindex-29. De bedoeling is dat de vragenlijst gebruikt gaat worden door dermatologen en huidtherapeuten.
- Huidpatiënten Nederland heeft de Innovatieagenda 2016 – 2018 'Integrale dermatologische zorg' gepubliceerd. In de agenda staan 7 onderwerpen die dringend aandacht behoeven:
 - o Onderzoek naar de oorzaken van huid- en haarziekten
 - o Effectieve zorg
 - o Betrokken professionals
 - o Psychische zorg in de keten
 - o Empowerment en zelfmanagement
 - o Houdbare organisatie
 - o Ervaringen patiënt & praktijk

De Innovatieagenda staat op www.huidpatienten-nederland.nl

- Met de NVDV is in 2015 overleg gevoerd over het Kwaliteitszegel Dermatologie. Dit heeft niet geleid tot overeenstemming over actualisering van het Kwaliteitszegel. Het bestuur van Huidpatiënten Nederland bezint zich op de toekomst van het kwaliteitskeurmerk.

5.3 Zorgverzekeringen en vergoedingen

In het voorjaar 2015 publiceerden zorgverzekeraars het besluit om meer dan 200 medicamenten en hulpmiddelen voor huid- en haarpatiënten te schrappen van de vergoedingslijst voor de basisverzekering. Reden: de middelen zijn niet bewezen effectief. Huidpatiënten Nederland en haar leden, met name de VMCE, hebben hier sterk tegen geageerd. Samen met de Stichting Eerlijke Geneesmiddelen Voorziening (EGV) is een kort geding voorbereid tegen het besluit van de zorgverzekeraars. Dit heeft er toe geleid dat het besluit door de meeste zorgverzekeraars is uitgesteld en dat de lijst met niet langer vergoede middelen opnieuw is beoordeeld. De discussie over 'bewezen effectieve zorg' wordt in 2016 voortgezet.

- Huidpatiënten Nederland publiceerde eind 2015 het rapport 'Patiënt van de rekening'. In het rapport staat een analyse van het beleid van zorgverzekeraars ten aanzien van zorg voor huid- en haarpatiënten. Het rapport en een publieksversie staan op www.huidpatienten-nederland.nl

5.4 Meer eigen regie en zelfmanagement

Huidpatiënten Nederland werkt mee aan de ontwikkeling van de website www.huidhuis.nl. De website biedt informatie over meer dan 220 huid- en haaraandoeningen. Daarnaast bevat de website een 'symptomencheck' voor vroege herkenning van een huid- of haarziekte. Maandelijks bezoeken meer dan 200.000 mensen de website.

In 2015 lanceerde het Huidfonds het zelfmanagementprogramma 'Kwaliteit van leven'. Het programma is met steun van Huidpatiënten Nederland ontwikkeld. Doel is om mensen met een chronische huid- of haarziekte te ondersteunen bij het leven met de aandoening. Het programma is beschikbaar voor de leden van huid- en haarpatiëntenorganisaties. Meer informatie op <https://www.kwaliteitvanleven.nl/>

5.5 Externe relaties

Huidpatiënten Nederland onderhoudt een breed netwerk aan externe relaties in het kader van belangenbehartiging. Een greep uit de vele relaties:

- *Nederlandse Vereniging voor Dermatologie en Venereologie (NVDV)*
Huidpatiënten Nederland onderhoudt intensief contact met het bestuur en directie van de NVDV. Er wordt samengewerkt op dossiers rond kwaliteit, organisatie en toegang van zorg. Namens de Huid- en haarpatiënten is mw. M. Kremer afgevaardigd in de Autorisatiecommissie van de NVDV
- *Nederlandse Vereniging van Huidtherapeuten (NVH)*
Huidpatiënten Nederland onderhoudt intensief contact met het bestuur van de NVH. Er wordt samengewerkt op dossiers rond kwaliteit en organisatie van zorg.
- *Stichting Nationaal Huidfonds*
Het Huidfonds zal zich de komende jaren richten op fondsenwerving voor kwaliteitsverbetering in de zorg voor huid- en haarpatiënten. Met het Huidfonds is veel overleg geweest over de te volgen koers en over wie welke taken ter hand neemt.
- *Nederlandse Patiënten/Consumenten Federatie (NPCF)*
Huidpatiënten Nederland is lid van de NPCF en behartigt daar de belangen van de achterban. De vergaderingen zijn zo veel mogelijk door het bestuur bijgewoond.
- *Ieder(in)*
Namens de aangesloten verenigingen is Huidpatiënten Nederland lid van Ieder(in) en behartigt daar de belangen van alle betrokken huid- en haarpatiënten verenigingen.
- *Wondplatform Nederland*
Huidpatiënten Nederland participeert in dit platform en behartigt daar het belang van de patiënten. Ervaringsdeskundigen van de VMCE, HPV en Debra zijn gevraagd relevante stukken mee te lezen. Ook met andere wondpatiënten verenigingen wordt contact onderhouden over de onderwerpen die in het platform aan de orde komen.

6. Voorlichting en promotie

6.1 Inleiding

Voorlichting, informatieverstrekking en het bespreekbaar en draaglijker maken van het leven met een huidaandoening zijn belangrijke doelstellingen van Huidpatiënten Nederland. Omdat in Nederland ruim twee miljoen mensen een huidaandoening hebben, van wie één miljoen aan een chronische huidaandoening lijdt, is kennis van deze aandoeningen en de vaak verstrekkende gevolgen, belangrijk. Mensen met een huidziekte kunnen geïsoleerd raken, bijvoorbeeld door gebrek aan begrip in hun omgeving. Veel aandoeningen zijn bovendien betrekkelijk zeldzaam. Mensen kunnen hun zelfvertrouwen kwijtraken omdat de consequenties van de aandoening, zeker kort na de diagnose, niet te overzien zijn. Ook kunnen zij problemen hebben met de acceptatie van hun huidziekte, omdat niet altijd voldoende informatie over de aandoening en de behandelwijze beschikbaar is.

Wat alle huidaandoeningen gemeen hebben, is het voelbare en zichtbare: de huid is de eerste kennismaking met een ander persoon. De kwaliteit van leven is zeer afhankelijk van al dan niet gaaf zijn van een huid, van een goede geur en kleur, maar ook hoe de huid voelt.

Juist daarom zijn interactieve patiëntencontacten, een goede website met verwijzing naar de diverse verenigingen, links naar informatieve dermatologische websites, een goede informatiefolder en vertegenwoordiging van huidpatiënten op effectieve locaties onmisbaar.

6.2 Presentatie op beurzen en informatiedagen

Huidpatiënten Nederland neemt deel aan relevante beroepsgerichte beurzen en/of bijeenkomsten, zoals de nascholingsdagen dermatologie (Dermatologendagen Papendal) in april en de jaarlijkse nascholingsdag van de Nederlandse Vereniging van Huidtherapeuten (NVH) in november in Ede. Jaarlijks neemt Huidpatiënten Nederland ook deel aan de Huidkankercampagne om mensen bewust te maken van risicogedrag en preventiemogelijkheden.

6.3 Digitale nieuwsbrief

In 2014 is gestart met het digitaal verzenden van een maandelijkse nieuwsbrief aan de leden. Door middel van deze nieuwsbrief worden leden geattendeerd op actuele nieuwsitems met betrekking tot huid- en haarpatiënten. Voor het project 'Sterker op 3 Fronten' is vier maal een digitale nieuwsbrief verschenen met berichten over de voortgang.

6.4 Magazine HEELdeHUID

In 2015 is een nieuw magazine verschenen over huid- en haaraandoeningen. Het vervangt het blad 'HUID & haar'. Huidpatiënten Nederland neemt deel aan de redactie van HEELdeHUID dat vier maal per jaar verschijnt. Het blad is tegen een sterk gereduceerd tarief beschikbaar voor de leden van alle huid- en haarpatiëntenorganisaties.

7. Lotgenotencontact

7.1 Inleiding

Via de website en de websitelinks kunnen patiënten voor hun huidaandoening informatie krijgen over de verschillende patiëntenverenigingen. Door elkaar te ontmoeten, informatie te krijgen en ervaringen uit te wisselen, voelen huidpatiënten zich begrepen en gesteund, wat hun lot draaglijker maakt.

Huidpatiënten Nederland zet zich in voor bevordering van dit lotgenotencontact en biedt de aangesloten verenigingen hierbij ondersteuning. Waar mogelijk bezoeken bestuursleden de ledendagen van de lidverenigingen. Huidpatiënten Nederland en een aantal aangesloten patiëntenverenigingen is met een informatiestand aanwezig geweest op de nascholingsdag van de Vereniging van Huidtherapeuten.

Ook dermatologische klinieken weten de Huidpatiënten Nederland en huidpatiëntenverenigingen te bereiken voor deelname aan hun open dagen. Zo is Huidpatiënten Nederland aanwezig geweest bij de Patiëntendag van Centrum Oosterwal op 14 juni.

Om patiënten informatie te verstrekken zet Huidpatiënten Nederland nieuws op haar website met nieuwtjes over de huid. Ook door op facebook berichten te plaatsen en twitterberichten probeert Huidpatiënten Nederland informatie te verspreiden. Huidpatiënten Nederland vindt het van groot belang een vraagbaak te zijn én te blijven voor patiënten en geïnteresseerden.

7.2 Contacten en natuurlijke leden/ donateurs

Huidpatiënten Nederland bevordert ook contact met en tussen mensen met een huidaandoening waarvoor geen patiëntenvereniging (meer) bestaat en er wordt advies gegeven bij de wens een nieuwe patiëntenvereniging op te richten. Via de verschillende kanalen heeft Huidpatiënten Nederland veel huid- en haarpatiënten van informatie voorzien. Dit mede dankzij vrijwillige contactpersonen die vragen van medepatiënten en belangstellenden beantwoorden, ervaringen uitwisselen en informatie toesturen. Conform de nieuwe statuten van maart 2011 kunnen patiënten voor wie geen vereniging of stichting bestaat, toch lid worden van Huidpatiënten Nederland. Hiervoor kan binnen Huidpatiënten Nederland een algemene patiëntenvereniging worden opgericht.

8. Support

8.1 Inleiding

Wie bestuurslid is van een patiëntenorganisatie, wordt geacht van alle markten thuis te zijn en kennis te hebben van uiteenlopende gebieden als beleid- en regelgeving, financiering, de opzet en uitwerking van projecten, het aanvragen van de daarbij benodigde subsidies en het organiseren van allerhande activiteiten. Verder moeten vrijwilligers op professioneel niveau overleggen met beleidsmakers en (medisch) adviseurs van overheid en adviesorganen.

8.2 Facilitaire ondersteuning

Bestuursleden van patiëntenorganisaties beschikken over ruime ervaringsdeskundigheid, waardoor zij gemotiveerde, stevige inhoudelijke gesprekspartners zijn. Voor inhoud en kwaliteit van leven willen zij zich inzetten. Huidpatiënten Nederland zet zich daarom in voor een verdere professionalisering van de aangesloten leden en bestuursleden in organisatorisch en bestuurlijk opzicht. Huidpatiënten Nederland werkt hiervoor nauw samen met PGOsupport. Voor alle verenigingen is via PGOsupport een virtueel kantoor beschikbaar. Er wordt gewerkt aan services op het gebied van adressenbeheer en financiële administratie.

8.3 Kennis en ervaring uitwisselen op Algemene Ledenvergaderingen

Huidpatiënten Nederland plaatst belangrijke discussieonderwerpen op de agenda van de Algemene Ledenvergaderingen. Tijdens de Algemene Ledenvergaderingen van Huidpatiënten Nederland informeren de aangesloten lid-verenigingen elkaar over hun ervaringen, zij wisselen nieuws uit, adviseren elkaar, nodigen collega-besturen uit voor elkaars ledendagen en bedenken gezamenlijk een aanpak en oplossingen voor actuele zaken. Dankzij de inbreng van de medisch adviseurs is informatie over dermatologische en aanpalende onderwerpen beschikbaar. Zij wijzen bijvoorbeeld op nieuwe ontwikkelingen en technieken en op ervaringen in het buitenland.

9. Tot slot

Huidpatiënten Nederland bedankt de aangesloten verenigingen en hun leden voor hun bijdragen, in het bijzonder waar deze in het verslagjaar meehielpen aan de verdere uitbouw van Huidpatiënten Nederland en de uitvoering van de verschillende taken binnen de vereniging.

Huidpatiënten Nederland is dank verschuldigd aan de subsidieverstrekkers die het werk in 2015 financieel mede mogelijk hebben gemaakt.

Huidpatiënten Nederland dankt ook de individuele leden/ donateurs die zich hebben aangemeld voor het lidmaatschap van Huidpatiënten Nederland waardoor ons voortbestaan financieel ondersteund werd door subsidie. Zonder die steun zou het ons niet gelukt zijn. Hartelijk dank!

Huidpatiënten Nederland heeft grote bewondering voor de besturen van de huid en haarpatiëntenverenigingen, die zich in 2015 telkens weer creatief en vol energie hebben ingezet voor hun achterban!