

Hemochromatose Vereniging Nederland

Jaarverslag 2024 bestuur

Financieel verslag 2024

Begroting 2025

Jaarverslag 2024

Algemeen

Met het jaarverslag 2024 willen we inzicht geven in de stand van zaken van de Hemochromatose Vereniging Nederland en tevens verslag uitbrengen van de verschillende activiteiten die voor en door de vereniging zijn georganiseerd.

Behartiging van de belangen van de leden en Verstreking van informatie over hemochromatose zijn belangrijke taken van de Vereniging.

In de Jaarrekening wordt rekenschap gegeven over de financiën van de Vereniging.

Het aantal leden van de Vereniging bedroeg op 31 december 2024: 1032. De website is in een nieuw jasje gestoken. Het aantal bezoekers neemt weer toe na de nieuwe 'look'.

Ook in 2024 was de HVN lid van koepelverenigingen zoals de Patiëntenfederatie Nederland (PFN), INVOLV, Ieder(in) en de European Federation of Associations of Patients with Hemochromatosis (EFAPH).

Bestuur en organisatie

Bestuur

Cees van Deursen, voorzitter	Internetspreekuur, internationale betrekkingen
Hans Louwrier, penningmeester	Organisatie, ledenadministratie, financiële administratie, verzekeringen, subsidieaanvragen
Annemieke Vroom, secretaris	Secretariële zaken
Menno van der Waart, bestuurslid	IJzerwijzer, Nieuwsbrief, website, Facebook, communicatie, perscontacten
Frans Hoogeveen	contactpersoon INVOLV en patiëntenorganisaties, redactie IJzerwijzer
Henk Jacobs, adviseur bestuur	

In 2024 heeft het bestuur acht keer vergaderd, met bijeenkomsten in Utrecht.

Vrijwilligers

De HVN is een vereniging van, voor en door de leden. Alle werkzaamheden worden door vrijwilligers verricht en er zijn dus geen beroepskrachten in dienst. Ook in 2024 is door de vrijwilligers weer veel werk verzet en het bestuur dankt hen allen hartelijk voor hun inzet voor, en bijdrage aan, de Vereniging.

De vrijwilligers waren per ultimo 2024 in alfabetische volgorde:

Ans Klerx	ledenadministratie
Conny Udo	organisatie contactdagen
Femmy Soeters	redactie IJzerwijzer
Frans Heylen	Lotgenotencontact
Frans Hoogeveen	redactie IJzerwijzer

Gerkje Hijlkema	lotgenotencontact (t/m 30 juni 2024)
Gijsbertha Reiling	redactie IJzerwijzer
Henny Neve	lotgenotencontact
Ineke Turfboer	lotgenotencontact
Koos Turfboer	technicus contactdagen
Nico Udo	organisatie contactdagen
Patricia Koopmans	lotgenotencontact
Raymond Mertens	redactie IJzerwijzer
Ria Straver	lotgenotencontact
Robert Visser	lotgenotencontact
Theo van der Zee	webmaster

Onze lotgenotencontactpersoon voor België, Frans Heylen, is helaas in 2024 overleden.

Medische Advies Raad

De Raad bestond ultimo 2024 uit de volgende leden, in alfabetische volgorde:

Dr. A.J.M. Rennings
 Dr. C.T.B.M. van Deursen
 Prof. Dr. D.W. Swinkels
 Dr. F. de Boer
 Dr. H.G. Kreeftenberg
 Drs. K. Soufidi

In 2024 hebben Dr. E.M.G. Jacobs en Dr. J.C. Giltay afscheid genomen van de MAR.

Op 2 maart 2024 heeft het jaarlijks overleg van het bestuur met de MAR plaatsgevonden.

European Iron Club en BioIron

Van 22 tot en met 26 april vond in Toulouse (Fr) de meeting van de European Iron Club plaats. Aansluitend werd de Algemene Ledenvergadering van de EFAPH gehouden. Zie onder **EFAPH**.

Sanquin

De HVN is betrokken bij overleg over bekostiging van erythrocytaferese en over een onderzoek naar verhoogde ferritinespiegels bij donoren van Sanquin. Over dit laatste onderwerp werd enkele keren online overleg gevoerd, maar het onderzoek zal waarschijnlijk niet worden voortgezet. Met betrekking tot de bekostiging van erythrocytaferese: hier wordt wel vooruitgang geboekt, maar de veranderingen hebben tijd nodig.

Communicatie

Ook in 2024 heeft de HVN weer via een aantal media verslag gedaan van haar activiteiten

IJzerwijzer

In 2024 zijn vier IJzerwijzers verschenen met gevarieerde onderwerpen die over hemochromatose gaan of daarmee verwant zijn. Die IJzerwijzers worden steeds gemaakt door een redactieteam onder leiding van onze eindredacteur Femmy Soeters. Daarnaast bestaat de redactie uit Raymond Mertens, Gijsbertha Reiling en Frans Hoogeveen met Menno van der Waart als hoofdredacteur. De opmaak, druk en verspreiding van de IJzerwijzers worden verzorgd door Stichting MEO.

Net als vorig jaar hebben we 'roestige' foto's op de voorkant van het blad laten zetten. Die foto's worden ons regelmatig toegestuurd door verschillende leden, maar een speciale vermelding geldt fotograaf Paal van Foto Zaanstad, hij verrast ons steeds met opnamen van bijzondere roestige objecten. Elke IJzerwijzer schrijft onze voorzitter Cees van Deursen een voorwoord. Daarna volgt meestal een verslag van de contactbijeenkomst die in de daaraan voorafgaande periode is gehouden. Er zijn vrijwel altijd verhalen van patiënten, door henzelf geschreven of in een interview met een van de redacteurs. Een vaste rubriek is ook het 'beste Cees' verhaal waarin Cees van Deursen een voor onze patiëntengroep relevant onderwerp bespreekt naar aanleiding van vragen van leden. Ook de 'korte berichten van het bestuur' is een vaste rubriek geworden.

Daarnaast zijn er ook steeds meer algemene onderwerpen die mogelijk interessant zijn voor onze lezers. Zo is de 'Verzekeringsbrief' besproken die door de HVN is opgesteld voor mensen met hemochromatose die een verzekering of hypotheek willen afsluiten en soms onterecht verhoogde premies moeten betalen. Ook het mogelijke verband tussen hemochromatose en osteoporose is beschreven. En er was een verhaal over 'gezond oud worden' wat in de zogenoemde 'blue zones' in de wereld aardig lukt, maar ook over het negatieve effect van stress en hoe dat te voorkomen. Er is gerapporteerd over het effect van vegetarisch eten op de ontwikkeling van hemochromatose. De toepassing van MRI en fibroscan bij het onderzoek van de lever is eveneens aan de orde gekomen. Verslagen van het overleg met de Medische Advies Raad, van de Algemene Ledenvergadering en de vrijwilligers dag vormden ook een vast onderdeel van de vier IJzerwijzers.

Helaas was er ook het verdrietige nieuws over het overlijden van Frans Heylen. Hij was een lid 'van het eerste uur' die een heel actieve rol bij de HVN heeft gespeeld en die we node missen.

Nieuwsbrief

Net als vorig jaar is de Nieuwsbrief vier keer verschenen, steeds tussen de IJzerwijzers in, zodat men elke zes weken ofwel een Nieuwsbrief ofwel een IJzerwijzer ontvangt. De Nieuwsbrieven worden per mail naar onze leden gestuurd. Niet-leden kunnen via onze website een kosteloos abonnement aanvragen. De Nieuwsbrieven worden samengesteld door onze eindredacteur Femmy Soeters. De inhoud wordt goeddeels bepaald door de inhoud van de daaropvolgende IJzerwijzer die dus zes weken later verschijnt. Soms worden heel actuele zaken vermeld die niet kunnen wachten op de IJzerwijzer. Opmaak en verspreiding van de Nieuwsbrief is in handen van MEO.

Website

De website is eind 2023 in een nieuw jasje gestoken. Dat hebben we, in samenwerking met MEO, de ontwerper van de site, gedaan omdat we zagen dat het bezoekersaantal in de afgelopen jaren wat terugliep. Dat zou overigens mede het gevolg kunnen zijn geweest van de piek die we in de corona tijd zagen, want toen zaten veel mensen thuis en hadden wellicht meer tijd voor website bezoekjes. De nieuwe presentatie is op een aantal fronten zeker beter, maar er waren toch ook een aantal delen van deze presentatie die in de loop van 2024 verder moesten worden aangepast. Gelukkig weten de mensen de site te vinden. En, interessant, er komen via de site per jaar zo'n 100 aanmeldingen binnen voor het lidmaatschap van de HVN. We proberen de site regelmatig te 'verversen' met nieuws en verhalen die door onze website manager, Theo van der Zee, worden geplaatst.

Facebook en YouTube

Naast de website beschikt de HVN ook over een Facebook account dat door MEO wordt gevuld met materiaal dat door de HVN wordt aangedragen. Het bezoek van dit account neemt langzaam toe. Ook zien we dat bezoekers van facebook vandaar naar onze website gaan en dat is ook precies wat we hopen te bereiken. Naast facebook is er op YouTube een hemochromatose account dat door Theo van der Zee is opgezet. Ook via dat kanaal komt men vaak terecht op onze website. We overwegen om ook op Instagram actief te worden. Het is bekend dat de aandacht van 'surfende zoekers' zich

vaak verplaatst van het ene naar het andere medium. Facebook lijkt op zijn retour, Instagram is in opkomst, dus we zullen die trends ook moeten blijven volgen.

Zorgboek

Het Zorgboek is eind 2023 beschikbaar gekomen in een geheel verbeterde presentatie. Alle nieuwe leden krijgen dit boek sowieso, maar ook bestaande leden die een nieuw exemplaar willen ontvangen krijgen dat op hun verzoek toegestuurd. Ook bij de contactbijeenkomsten hebben we een aantal boeken liggen die gratis beschikbaar zijn voor geïnteresseerde aanwezigen. Eind 2024 was de voorraad bijna op en is een tweede oplage besteld die begin 2025 is afgeleverd.

Lotgenotencontactmiddagen

De organisator contactdagen, Conny Udo, organiseert de Lotgenotencontactdagen. Het doel van deze dagen is om elkaar te ontmoeten en informatie te krijgen over o.a. het ziektebeeld en de gevolgen van hemochromatose. Daarom start deze middag met een gezamenlijke lunch, waarna 1 of 2 lezingen volgen. Tijdens en na de lezingen is er ruimte om vragen te stellen en worden schriftelijk gestelde vragen beantwoord. Na afloop is er gelegenheid om met elkaar nog wat te drinken zodat er rustig kan worden nagepraat en ervaringen kunnen worden uitgewisseld.

Voor deze Lotgenotencontactdagen worden alle leden per e-mail of post uitgenodigd zodat zij zich kunnen inschrijven, eventueel met partner of een geïnteresseerde. Voor 2024 waren weer 4 bijeenkomsten gepland.

De 1^e Lotgenotencontactdag was op zaterdag 16 maart in Hotel Van der Valk in Ugchelen. 52 leden bezochten deze bijeenkomst. De eerste spreker was dr. Cees van Deursen, met als onderwerp: 'Wijzer over ijzer'. Na de pauze gaf drs. Martijn van der Waart, huisarts, een voordracht met als titel: 'Leefstijl: hype of hoop?'.
De 2^e Lotgenotencontactdag was op zaterdag 29 mei in het West Cord Hotel in Delft met aansluitend de Algemene Ledenvergadering. Bij deze bijeenkomst waren 40 leden aanwezig. Het verslag van de ALV is terug te vinden in IJzerwijzer 4 van 2023. Voorafgaand aan de ALV werden twee presentaties gegeven. Als eerste kwam drs. Henk Jacobs aan het woord met als onderwerp: 'Hemochromatose overzicht'.
De tweede spreker was dr. Frans Hoogeveen, die de psychologische en sociale benadering van ziekte besprak.

De 3^e Lotgenotencontactdag werd op zaterdag 21 september gehouden in de MFA hart van Hapert in Hapert. Deze keer was gekozen voor een ander programma dan gebruikelijk. Het werd een interactieve sessie, waarbij experts op verschillende terreinen aanwezig waren en de bezoekers, in kleine groepjes, ervaringen konden uitwisselen. Na een rondetafelsessie van 30 minuten kon er van tafel gewisseld worden voor een ander onderwerp. Deze tweede ronde duurde ook 30 minuten. Er kon worden gekozen uit de volgende onderwerpen:

- 'Bewegingsproblematiek', geleid door Raymond Mertens.
- 'Hemochromatose algemeen', geleid door Frans Heylen en Cees van Deursen.
- 'Partner problematiek', geleid door Ria Straver.
- 'Problemen op het werk door de gevolgen van hemochromatose', geleid door Henk Jacobs.

Deze middag werd bijgewoond door 37 leden, en men was over het algemeen heel positief over deze opzet.

De 4^e Lotgenotencontactdag vond plaats op zaterdag 9 november in Hotel Van der Valk in Assen. Hier waren 30 leden bijeengekomen om te luisteren naar dr. Cees van Deursen, internist niet praktiserend

en voorzitter HVN. Hij sprak over: 'Hemochromatose: meer dan alleen een verhoogd ferritine'. Na de pauze gaf mevrouw Ria Klein Koerkamp, voedingscoach een presentatie over: 'Food4Health'.

Op de contactdagen hebben vrijwilligers zich bij ontvangst en begeleiding van de deelnemers erg verdienstelijk gemaakt. Koos Turfboer zorgde voor de geluidsinstallatie en Nico Udo verzorgde de digitale behoeften. Allen hartelijk dank hiervoor! De bijeenkomsten werden gestreamd door MEO, met uitzondering van die in Hapert.

Deelname aan koepelorganisaties

Patiëntenfederatie Nederland

Patiëntenfederatie Nederland biedt informatie aan patiënten en PG-organisaties via keuzehulp, brochures en ander voorlichtingsmateriaal. Daarnaast heeft Patiëntenfederatie Nederland enkele websites ontwikkeld die patiënten ondersteuning bieden bij het maken van keuzes in de zorg:

- ZorgkaartNederland.nl: biedt naast waarderingen objectieve informatie over behandelingen en specialisten.
- DigitaleZorggids.nl: biedt informatie over digitale medische toepassingen.
- Mijn kwaliteitvanleven.nl: biedt mensen de mogelijkheid om in beeld te brengen hoe het met ze gaat en hoe de veranderingen in de zorg van invloed zijn op hun kwaliteit van leven.
- 'Samen Beslissen': de toolkit kan op de website van de PFN worden gedownload.

Er vindt regelmatig Directeurenoverleg plaats, en afhankelijk van de agendapunten neemt een bestuurslid hieraan deel. Verder fungeert de PFN als vraagbaak voor problemen waar patiënten met hemochromatose mee geconfronteerd kunnen worden, zoals verzekeringskwesties e.d. Samen met de PFN proberen we deze vraagstukken aan te pakken en waar nodig brengt PFN ons in contact met instanties die ons verder kunnen helpen.

Ieder(in)

Ieder(in) streeft ernaar om chronisch zieken en mensen met een beperking volwaardig mee te laten doen aan onze maatschappij. Belangenbehartiging door Ieder(in) is daarom levens breed en richt zich op talrijke thema's:

- recht: belangrijke aandachtsvelden zijn het toepassen van de Wet gelijke behandeling op grond van handicap of chronische ziekte en de implementatie van het VN-verdrag inzake de rechten van personen met een handicap.
- toegankelijkheid: het gaat hierbij om toegankelijkheid tot b.v. gebouwen, openbaar vervoer en de OV-chip, informatie, betalingsverkeer, etc..
- zorg en ondersteuning: Ieder(in) ijvert ervoor dat de noodzakelijke zorg voor iedereen toegankelijk en betaalbaar is, waarbij de aandacht gericht is op b.v. verzekeraars, WMO-voorzieningen, PersoonsGebonden Budgetten (PGB's), etc..
- Onderwijs en jeugd: aandachtpunten zijn het leerlingenvervoer, passend onderwijs en zorg op school.
- Werk: iedereen heeft recht op een zinvolle dagbesteding. De participatiewet moet ertoe leiden dat veel mensen met een arbeidshandicap aan het werk gaan in reguliere banen. En waar dit niet mogelijk is zullen Wajong en andere voorzieningen moeten leiden tot een zinvolle dagbesteding.
- Vervoer: het gaat hier om de belangenbehartiging bij het leerlingenvervoer, het openbaar vervoer, het gebruik van de OV-chip, parkeermogelijkheden, etc..

- Wonen: het realiseren van wonen met zorg of begeleiding, de toegankelijkheid van woningen en beheersbare woonlasten.
- Geldzaken: teruggave van meerkosten voor medicijnen, vervoer, hulpmiddelen, aanpassingen van de woning, etc. Gelijke koopkracht. Gelijke verzekeringsvoorwaarden en gelijke premies. PGB's moeten een volwaardige plek krijgen binnen de zorg.

De HVN is lid van Ieder(in) en participeert actief in de taskforce Zeldzame Ziekten.

INVOLV, voorheen PGOsupport

INVOLV is een onafhankelijke stichting die besturen van PG-organisaties met raad en daad terzijde staat. Zo kan INVOLV besturen ondersteunen op het gebied van strategievorming, communicatie, fondsenwerving en bedrijfsvoering. De HVN maakt regelmatig gebruik van de diensten van INVOLV. Zo heeft de HVN een contract met INVOLV voor het gebruik van het digitaal kantoor. Via INVOLV is met de stichting MEO een contract afgesloten voor facilitaire dienstverlening, zoals het beheren en onderhouden van de website, de eindredactie voor IJzerwijzer, verzending van de IJzerwijzer, het versturen van de nieuwsbrief en de ledenadministratie.

EFAPH (European Federation of Associations of Patient with Hemochromatosis)

De Europese Federatie van Verenigingen van Patiënten met Hemochromatose heeft tot doel om initiatieven te ontplooiën op het gebied van preventie, screening, training en het informeren van de leden, de bevolking, medewerkers in de gezondheidszorg en autoriteiten. Om dit te bereiken benadert EFAPH individuen en overheden om haar belangen te presenteren bij verscheidene internationale, nationale en regionale gezondheidszorg autoriteiten, ziekenhuizen, medische en administratieve diensten, en andere instanties waar dit nuttig is.

De Algemene Leden Vergadering van de EFAPH werd gehouden op 26 april, aansluitend aan de European Iron Club meeting in Toulouse (F). Cees van Deursen, bestuurslid heeft deze vergadering online bijgewoond., Verder vonden er in de loop van het jaar nog 5 online bijeenkomsten plaats.

EFAPH is inmiddels gevestigd in Noorwegen. Dit had nogal wat voeten in de aarde, maar inmiddels is de vestiging geregeld.

Hemochromatose Vereniging Nederland

Financieel verslag 2024

Hemochromatose Vereniging Nederland Balans per 31 december 2024

	30-12-2024	31-12-2023
Activa		
Inventaris		
1, Computers	1.649	607
Financiële vaste activa		
2, Waarborgsom TNT en Allsafe	545	475
3, Licentie Zorgboeken	<u>7.260</u>	<u>7.260</u>
	7.805	7.735
Vlottende activa		
Liquide middelen:		
4. ING Bank 1	785	136
5. ING Bank 2	3.934	8.155
6. Postbank vermogensrekening	<u>81.948</u>	<u>66.863</u>
	86.667	75.154
Totaal	<u>96.121</u>	<u>83.496</u>
Passiva		
Eigen Vermogen		
7. Eigen Vermogen	79.261	75.399
Onverdeeld resultaat	<u>11.584</u>	<u>3.862</u>
	90.845	79.261
Schulden op korte termijn		
8. Fonds PGO	5.276	4.146
9. Crediteuren	<u> </u>	<u>89</u>
	5.276	4.235
Totaal	<u>96.121</u>	<u>83.496</u>

Toelichting op de balans per 31 december 2024

Activa

1. Kantoorautomatisering 1.649

Omschrijving	Boekwaarde 01-01-2024	Investerings 2024	Totaal 2024	Afschrijving 2024	Boekwaarde 31-12-2024
Geluidsinstallatie		1.392	1.392		1.392
Desktop penningmeester	607		607	350	257
Totaal	607	1.392	1.999	350	1.649

2. Waarborgsom PostNL 475

Voor het verzenden van poststukken op rekening is een waarborgsom vereist.

3. Licentie Zorgboeken 7.260

Van de organisatie die op dit moment in het bezit is van de auteursrechten van dit Zorgboek heeft de HVN in 2023 een licentie kunnen kopen. Dit betekent dat de HVN in eigen beheer het Zorgboek kan redigeren en laten drukken. Door de heren C. van Deursen, M. van der Waart en H. Jacobs is de inhoud van het boek geactualiseerd.

4 t/m 6. Liquide middelen 86.667

Saldi per 31 december 2024 volgens jaaroverzicht Ingbank.

Passiva

7. Eigen vermogen 90.845

Saldo per 1 januari 2024	79.261
Resultaat 2024	<u>11.584</u>
Saldo 31 december 2024	<u>90.845</u>

8 Fonds PGO 5.276

Afrekening subsidie Fonds PGO 2024

	subsidiabele uitgaven	subsidie ontvangen	te verrekenen subsidie	ten laste HVN
Lotgenotencontact	21.612	20.527		1.085
Informatievoorziening	27.959	31.052	3.093	
Belangenbehartiging	854	2.292	1.438	
Backoffice	6.549	7.294	745	
	<u>56.974</u>	<u>61.165</u>	<u>5.276</u>	<u>1.085</u>

Er was in eerste instantie een subsidie toegekend van € 58.700. Vervolgens is er een prijscompensatie toegekend van € 2.465, zodat de totale subsidietoekenning € 61.165 bedroeg

Hemochromatose Vereniging Nederland Resultatenrekening 2024

	Realisatie 2023	Begroting 2024	Realisatie 2024
Inkomsten			
1. Contributies	26.308	25.000	26.681
2. Subsidie Fonds PGO	50.754	58.700	55.889
3. Overige inkomsten	736	400	3.097
Nadelig resultaat			
Totaal	77.798	84.100	85.667
Kosten			
4. Lotgenotencontact	21.589	19.700	21.612
5. Informatievoorziening	31.578	29.800	27.959
6. Belangenbehartiging	1.381	2.200	854
7. Backoffice subsidiabel	5.854	7.000	6.549
8. Backoffice niet subsidiabel	13.534	16.430	17.109
Voordelig resultaat	3.862	8.970	11.584
Totaal	77.798	84.100	85.667

Voordelig resultaat 2024 11.584

Het voordelig resultaat over 2024 is aan het Eigen Vermogen toegevoegd.

Dit voordelig resultaat is als volgt te verklaren:

Totale inkomsten 2024	85.667
Af: subsidie Fonds PGO	<u>55.889</u>
Per saldo eigen inkomsten	29.778
Totale lasten 2024	74.083
Af: gedekt door subsidie	<u>55.889</u>
Per saldo eigen lasten	<u>18.194</u>
Resultaat 2024	<u><u>11.584</u></u>

VERSLAG KASCOMMISSIE BOEKJAAR 2024 VAN DE HEMOCHROMATOSE VERENIGING NEDERLAND

Geacht bestuur,

Op uw verzoek hebben wij op 28 februari 2024 de financiële administratie van de HVN over 2024 gecontroleerd.

Wij hebben vastgesteld dat de saldi van de bankrekeningen per 31 december 2024 in overeenstemming waren met de administratie.

Steekproefsgewijs hebben wij de inkomsten en uitgaven over 2024 en de verwerking daarvan in de winst- en verliesrekening over 2024 welke sluit met een voordelig saldo van € 11.584, gecontroleerd. Er zijn hierbij door ons geen omissies geconstateerd.

Wij hebben verder vastgesteld dat de balans een juist beeld geeft van de bezittingen en schulden van de HVN per 31 december 2024. Het eigen vermogen per 31 december 2024 bedraagt € 90.845. Wij stellen de Algemene Ledenvergadering voor het bestuur decharge te verlenen voor het boekjaar 2024.

R. Visser

F. Soeters

Hemochromatose Vereniging Nederland begroting ALV 2025

Inkomsten	inkomsten		
	begroting 2024	werkelijk 2024	begroting 2025
1. Contributies			
1.1 Contributies	25.000	26.681	25.000
2. Subsidie Fonds PGO			
2.1 Bijdrage exploitatielasten	55.889	55.889	59.900
3. Overige inkomsten			
3.1 Rente banken		85	200
3.2 Overige opbrengsten		3.012	
Totaal inkomsten	80.889	85.667	85.100
Uitgaven	uitgaven		
	begroting 2024	werkelijk 2024	begroting 2025
4. Lotgenotencontact			
4.1 Contactdagen	17.100	18.878	18.900
4.2 Intervisiebijeenkomst vrijwilligers	2.600	2.733	2.700
5. Informatievoorziening			
5.1 IJzerwijzer	13.100	12.060	14.500
5.2 Internet	13.500	11.443	12.500
5.3 Brochures Hemochromatose	1.800	2.779	1.900
5.4 Medisch adviseurs	1.400	1.676	1.800
6. Belangenbehartiging			
6.1 Lidmaatschappen	2.200	854	1.500
7. Backoffice subsidiabel			
7.1 Algemene bureaunkosten	7.000	6.549	6.100
8. Backoffice niet subsidiabel			
8.1 Algemene bureaunkosten	8.000	16.164	17.500
8.2 Algemene ledenvergadering	800	528	800
8.3 Afschrijving en onderhoud apparatuur	930	419	1.157
Totaal uitgaven	68.430	74.083	79.357
Totaal inkomsten	80.889	85.667	85.100
Totaal uitgaven	68.430	74.083	79.357
JAARRESULTAAT	12.459	11.583	5.743