

Endometriose
Stichting



JAARVERSLAG 2014

ENDOMETRIOSE STICHTING

Inhoudsopgave

Inleiding	3
Bestuur en adviseurs	3
Adviesraad	3
Kerngegevens	4
Overzicht kerngegevens	5
Doel van de stichting	5
Informatie	6
Wat is endometriose?	7
Bestuursvergaderingen	7
Website & social media	7
Informatievoorziening en dienstverlening	7
Website	7
Terugkijken op een jaar waarin de website weer volop is bezocht!	7
Forum	9
Endometriose Chatbox	9
Sociale media	9
Facebook	9
Twitter	10
Social Blog	10
Landelijke endometriose dag 2014 in Utrecht.	11
Start van de dag	11
Het exposantenplein	11
Een gevarieerd middagprogramma	11
EndoLounge	12
Verkoop ervaringsverhalenboekjes	12
Verkoop voorlichtingsboeken:	13
Endometriose	13
Periode boekje	13
Te jong voor de overgang	13
Verspreiding van folders	13
Menstratiepijn? Altijd moe? Darmklachten?	13
Leven met endometriose	13
Nieuwsbrieven	14
“de Buikspreker”	14
“Endoflits”	14
Vakbeurzen, symposia en congressen	14
Persvoorlichting	14

INLEIDING

De Endometriose Stichting is een door ervaringsdeskundigen opgerichte stichting, waarvan de activiteiten op 25 oktober 2002 zijn gestart. De Endometriose Stichting kijkt terug op een productief jaar met goede resultaten. Wij kunnen wederom concluderen dat het werk dat de stichting verricht zeker dient te worden voortgezet, want ook anno 2014 is endometriose een vaak voorkomende, maar nog steeds onbekende chronische aandoening.

De activiteiten van de Endometriose Stichting worden verricht voor en door endometriose-patiënten. De stichting telt een bestuur bestaande uit 4 bestuursleden. De bestuursleden doen dit op vrijwillige basis tegen vergoeding van de door hun gemaakte onkosten. Er is een projectmedewerker aangesteld die salaris ontvangt voor haar werkzaamheden van 20 uren per week.

Het bestuur van de stichting is statutair verplicht na afloop van ieder boekjaar door middel van het jaarverslag verantwoording af te leggen betreffende het bestuur en beheer van de stichting. Het jaarverslag wordt aangeboden aan de Stichting Fonds PGO en andere geïnteresseerden.

BESTUUR EN ADVISEURS

Bestuurssamenstelling per 31 december 2014

Mw. B. de Bie – Rocks (voorzitter)

Mw. J. van Veelen (secretaris)

Mw. W. van der Velden (penningmeester)

Mw. A. Weening (bestuurslid)

ADVIESRAAD

De Endometriose Stichting heeft een adviesraad van gynaecologen die een bijzondere interesse voor endometriose hebben.

De adviesraad bestaat uit de volgende gynaecologen:

Dr. P.G.A. Hompes:	gynaecoloog, hoofd endometriose centrum van het VUMC te Amsterdam (tot September 2014).
Dr. V. Mijatovic	gynaecoloog, hoofd endometriose centrum van het VUMC te Amsterdam (vanaf September 2014)
Dr. G. Dunselman:	gynaecoloog verbonden aan het AZM te Maastricht.

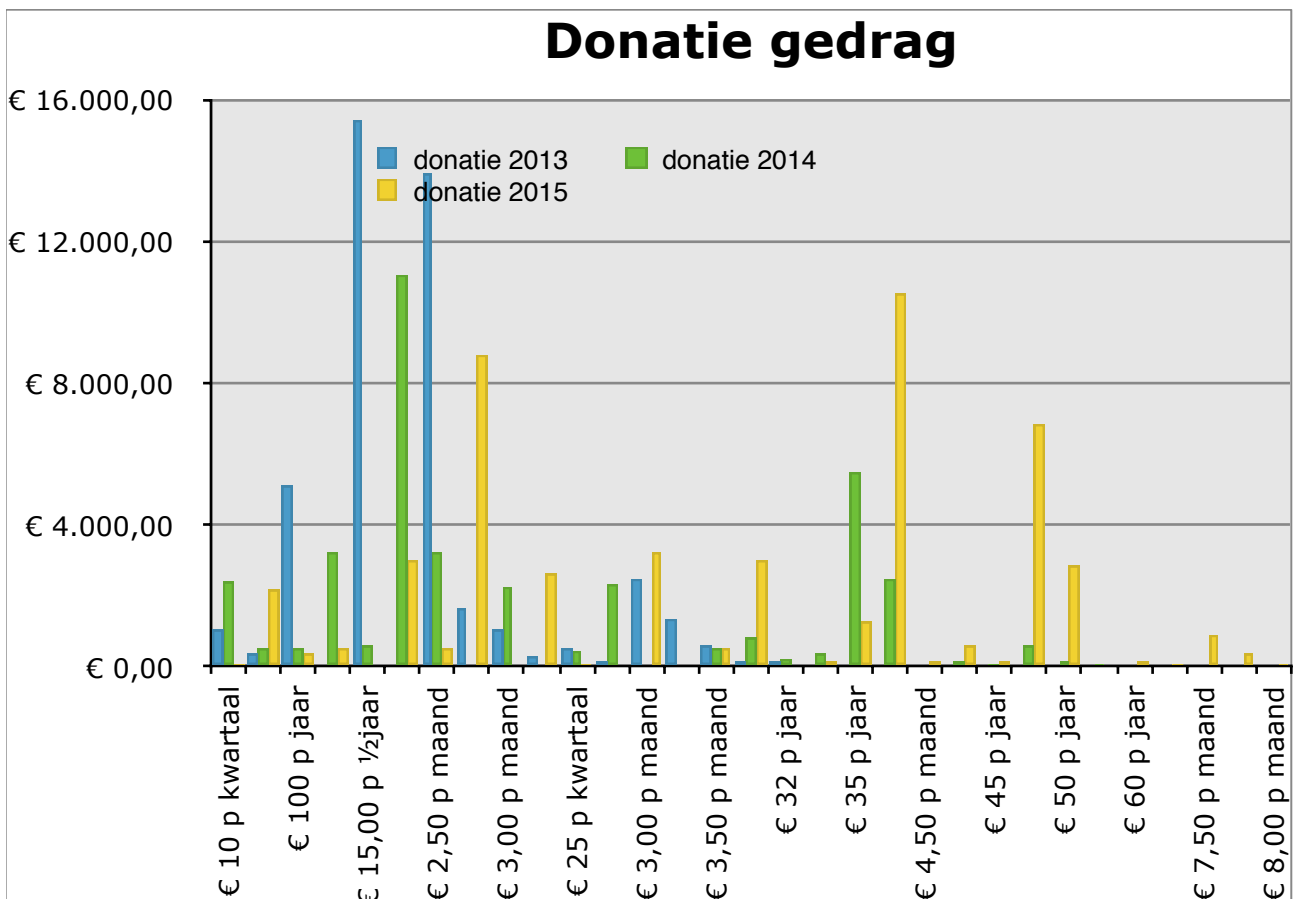
- Prof. Dr. H. Evers: gynaecoloog verbonden aan het AZM te Maastricht.
 Voorzitter Wereld Endometriose Society
 (gepensioneerd, nog wel in de adviesraad)
- Dr. A.H.M. Simons: gynaecoloog verbonden aan het UMCG te Groningen(gepensioneerd,
 nog wel in de adviesraad)
- Mw. Dr. A. Nap: gynaecoloog verbonden aan het Rijnstate ziekenhuis te Arnhem.
- Prof. Dr. T. D'Hooghe: gynaecoloog verbonden aan het Universiteit Ziekenhuis Gasthuisberg
 te Leuven (België).
- Dr. Ch. Meuleman: gynaecoloog verbonden aan het Universiteit Ziekenhuis Gasthuisberg
 te Leuven (België).

KERNGEGEVENS

Aantal donateurs:

Aantal donateurs per 31 december 2013	1260
Aantal donateurs per 31 december 2014	1191

Donateurs betalen een vrijwillige donatie. Bij een bijdrage vanaf € 2,25 per maand of € 25,00 per jaar ontvangen donateurs de Buikspreker en krijgen zij toegang tot het besloten gedeelte van onze website. Op dit gedeelte bevindt zich o.a. een lotgenotenforum. Tevens kunnen deze donateurs



voor een gereduceerd tarief deelnemen aan de jaarlijkse bijeenkomsten. Voor het tweede jaar sinds de oprichting van de organisatie zien we een teruggang in het aantal donateurs. In 2014 schreven zich 118 nieuwe donateurs in. We hebben afscheid genomen van 229 donateurs. Helaas hebben we moeten concluderen dat hier 2/5 deel wanbetalers inzitten die wij consequenter afvoeren uit onze administratie. Ongeveer 1/5 deel geeft aan wegens economische omstandigheden op te zeggen. De overige 2/5 deel geven geen reden van opzegging.. In het voorjaar hebben we alle donateurs telefonisch benaderd voor een verhoging van hun donatie. Dit heeft een verschuiving van donatie gedrag teweeg gebracht. In 2013 waren de verwachte donatie inkomsten in totaal € 45.000, in 2014 waren deze (mede door opschoning administratie) € 37.700. De verwachting voor 2015 op basis van de toezeggingen en ingeschreven donateurs op 31 december 2014 is € 49.400. Uit onderstaande grafiek blijkt dat er meer mensen zijn overgegaan om maandbetalingen wat er per saldo toe leidt dat zij per jaar meer gaan doneren.

OVERZICHT KERNGEGEVENS

	2014	2013
Aantal donateurs per ultimo (31 dec)	1191	1260
Ontvangen gelden van donateurs	€ 34.212	€ 33.739
Ontvangen subsidies	€ 35.000	€ 39.456
Toegezegde subsidie	€ 35.000	€ 39.456
Aantal vrijwilligers per ultimo (31 dec)	57	58

Endometriose Stichting

DOEL VAN DE STICHTING

In 2014 heeft de Endometriose Stichting zich volgens de in 2011 herschreven Missie en Visie ingezet voor de belangen van endometriose patiënten:

Kerdoel van de Endometriose Stichting:

- Het vergroten van erkenning voor de ziekte endometriose

Missie van de Endometriose Stichting:

- Meer erkenning voor de ziekte verkrijgen bij zowel huisartsen als gynaecologen en goede voorlichting geven aan de vrouw met (vermoedelijke) endometriose

Visie van de Endometriose Stichting :

- Door meer publiciteit krijgt de ziekte endometriose meer bekendheid

- Door meer bekendheid zullen huisartsen en gynaecologen eerder de symptomen van endometriose herkennen waardoor de diagnose endometriose sneller gesteld wordt
- Door meer bekendheid / betere voorlichting herkennen vrouwen eerder klachten die zij ondervinden
- Meer erkenning zal ook aanleiding zijn voor meer onderzoek
- Met als gevolg de betere of zelfs ultieme behandeling van endometriose

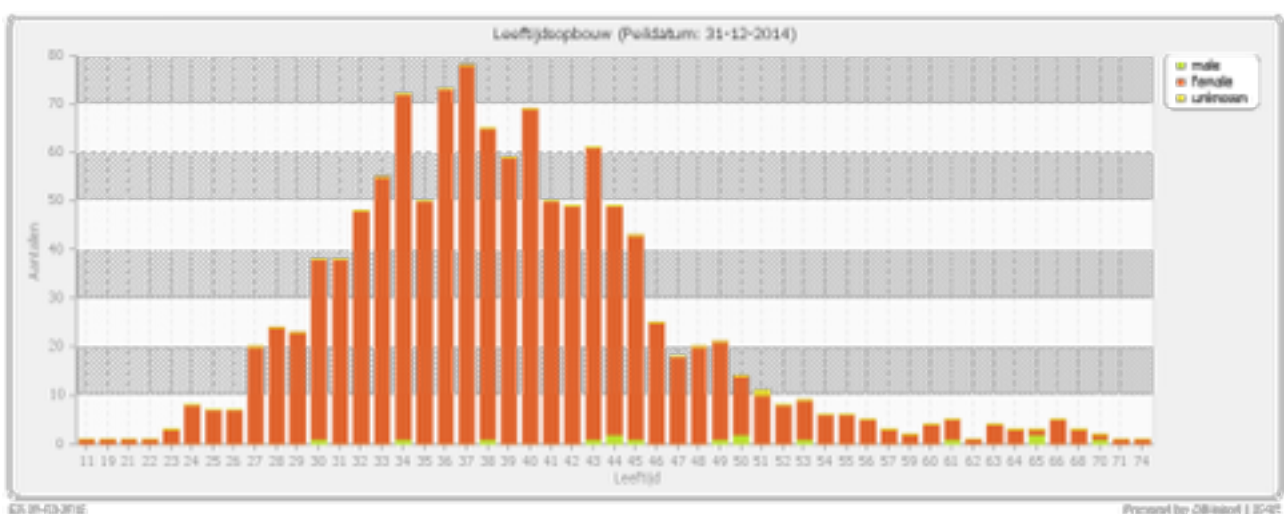
Dit komt in de praktijk neer op het uitvoeren van de volgende activiteiten:

- Het onderhouden van de website www.endometriose.nl waar de laatste informatie op beschikbaar is, en daarnaast alle bij de Stichting bekende ontwikkelingen aangaande endometriose
- Een besloten forum, waarom in alle privacy vragen gesteld kunnen worden en ervaringen uitgewisseld kunnen worden
- Een open chat, waarop laagdrempelig informatie verkregen kan worden.
- Het onderhouden van sociale media (Twitter en Facebook)
- Het organiseren van lotgenotencontact, de zogeheten “EndoLounges”
- Het organiseren van voorlichtingsavonden/ -dagen
- Aanwezig zijn op relevante beurzen met een informatiestand
- Belangenbehartiging in de ruimste zin van het woord

INFORMATIE

Endometriose komt voor bij 1 op de 10 vrouwen, uit internationale cijfers komt steeds meer het cijfer 1 op de 8 vrouwen naar voren. Dit komt neer op (meer dan) 200.000 vrouwen in Nederland in de leeftijdscategorie 20 tot 40 jaar. We zien echter steeds vaker dat deze aandoening ook bij vrouwen ouder dan 40 jaar voorkomt, en ook bij jonge meiden! Bij aanpassing van de leeftijdscategorie naar de leeftijd van 15 tot 52 jaar, is het aantal vrouwen dat endometriose heeft in Nederland zelfs 420.000.

Uit onze donateur gegevens blijkt dat de gemiddelde leeftijd van onze donateurs momenteel 38 jaar is en dat daarbij de oudste 74 is en de jongste 11. Hiermee bereiken we dus een brede laag van de bevolking.



Afbeelding 2 Leeftijdopbouw donateurs 2014

Ondanks het feit dat het geen zeldzame ziekte is, is het wel een onbekende ziekte, zowel in de samenleving als in de medische wereld. De diagnosetijd bij tieners is schrikbarend lang, 13 jaar! Bij een dertiger is dat nog steeds meer dan 3 jaar. Mede hierdoor blijkt een stichting / patiëntenorganisatie die zich uitsluitend bezighoudt met de problematiek rondom endometriose zeer noodzakelijk!

WAT IS ENDOMETRIOSE?

Bij vrouwen met endometriose groeit het baarmoederslijmvlies ook buiten de baarmoeder. Hier veroorzaakt het tijdens de menstruatie kleine bloedingen, die weer verklevingen en endometriose cysten kunnen veroorzaken, in of op de eierstokken, baarmoeder, darmen en/of blaas; steeds vaker blijkt dat er ook ureters en nieren aangetast zijn. Het belangrijkste symptoom van endometriose is de vaak ernstige pijn rondom de menstruatie. Ook pijn tijdens het vrijen, pijn bij het plassen, pijn bij de ontlasting en extreme vermoeidheid kan een gevolg zijn van endometriose. Veel vrouwen met endometriose hebben naast de pijn ook problemen met de vruchtbaarheid. Endometriose kan het leven van een vrouw behoorlijk ontwrichten.

De oorzaak van deze ziekte is tot op heden onbekend. De behandeling is tot nu toe gericht op het bestrijden van de symptomen.

BESTUURSVERGADERINGEN

Het bestuur vergaderde binnen de verslagperiode 3 keer live aan tafel, te weten op 18 maart, 5 juli en 4 oktober. Iedere maand vindt er verder een overleg via het virtueel kantoor plaats, daarnaast blijven de bestuursleden tussentijds uiteraard via de mail op de hoogte van elkaars activiteiten. Voor snelle overlegmomenten kan bovendien gebruik gemaakt worden van Whatsapp.

WEBSITE & SOCIAL MEDIA

Informatievoorziening en dienstverlening

WEBSITE

Terugkijken op een jaar waarin de website weer volop is bezocht!

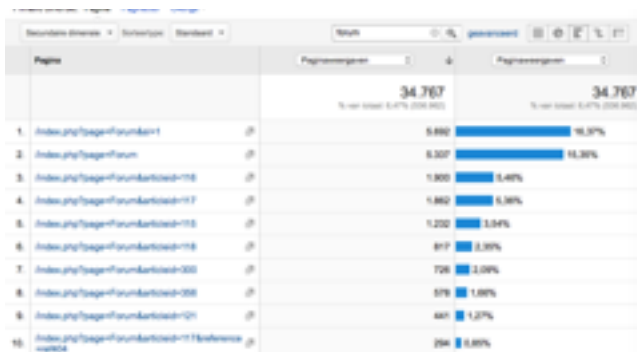
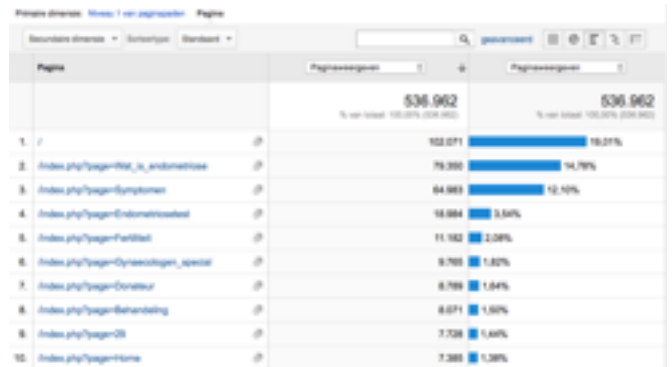
Om een gemiddelde waarde van bezoekers aantallen voor de website te kunnen weerleggen gebruiken we Google Analytics. Met deze tool kunnen we heel gedetailleerd het bezoekers gedrag bepalen en zien dat de meeste behoefte ligt in de informatievoorziening over: Symptomen, Wat is endometriose en Endometriosezelftest. Deze laatste test werd maar liefst 18.000 keer opgevraagd en ruim 11.800 keer ingevuld. *(Wij bewaren deze gegevens overigens niet voor naslag, we kunnen alleen het gebruik terugzien in deze tool.)*



Gemiddeld aantal website bezoekers 2013 en 2014:

Jaar	Aantal bezoekers
2013	185.425
2014	148.525

We kunnen concluderen dat het bezoekersaantal door de grotere mate van aandacht geven met gebruik van verschillende sociale media kanalen flink is gestegen. Wij gebruiken daar voornamelijk Facebook en Twitter voor. In totaal komen er in 2014 143.380 bezoekers voor het eerst naar onze website voor informatie. 30% van de bezoekers zijn terugkomende bezoekers.



Onze website wordt continue voorzien van up to date en actuele informatie, zowel door de webmaster als het bestuur en de werkgroep PR, Communicatie & Marketing. Uit de analysetool (Google Analytics) kunnen we verder opmaken dat het grootste deel van onze bezoekers rechtstreeks naar onze website surft of binnenkomt via een gerichte zoekterm bij een zoekmachine (meestal Google). Social Media is ook een van de grotere aanbieders waarvandaan bezoekers op onze website komen.

Forum

Het forum dat wij op de website beschikbaar stellen wordt gecoördineerd door gastvrouwen (ervaringsdeskundige vrijwilligers) en is enkel toegankelijk voor donateurs en niet openbaar. Lotgenoten kunnen op het forum bij elkaar terecht voor ondersteuning en zelf besluiten wat ze willen delen of aan welke online-gesprekken ze willen deelnemen. Onze gastvrouwen zorgen dat alles goed verloopt. Van het forum wordt gebruik gemaakt, maar het aantal actief zichtbare gebruikers stijgt nog niet voldoende. De ervaring leert dat het forum beter wordt bezocht en gebruikt, dan de chat-avonden. Het forum werd in 2014 3 keer meer bezocht dan in 2013. Hiervan zijn bepaalde gesprekstema's natuurlijk meer en andere minder bezocht.

Het forum wordt sinds de intrede van Facebook veel als naslag werk gebruikt. Er worden nog steeds „gespreken” gevoerd maar we zien ook een verschuiving naar de algemene facebookgroepen die niet door ons beheerd worden. We hebben op het forum maandthema's ingevoerd en het forum frequenter aandacht gegeven via onze nieuwsberichten en onze social mediakanalen.

Donateurs van onze stichting willen we nog steeds een online veilige omgeving bieden. Een omgeving waarin je ervan verzekerd bent dat er zich enkel donateurs en medewerkers van de stichting bevinden.

Endometriose Chatbox

De Endometriose Chatbox, de chatfunctie op onze website, is openbaar, voor iedereen toegankelijk. Tweemaal per week zijn onze gastvrouwen (ervaringsdeskundige vrijwilligers) aanwezig om de chatgesprekken in goede banen te leiden. Ook kan er zonder gastvrouwen gechat worden. Onze chatbox biedt de mogelijkheid om onder een pseudoniem te chatten. Het chatgebruik loopt in dit jaar enorm terug en in oktober zijn we gestopt met het aanbieden van deze dienst. Het grootste deel van onze achterban ontmoet elkaar tegenwoordig vaak via Facebook en gaat via Facebook of met gebruik van Facebook met elkaar in gesprek.

SOCIALE MEDIA

Onze Facebookpagina en het Twitter account, die beide eind 2010 werden geïntroduceerd, leveren ons nog steeds goede resultaten. Een interactieve vorm van lotgenotencontact en platvormen voor informatie, nieuws, events en allerlei andere relevante hot items. Ook specialisten weten ons steeds beter te vinden!

Facebook

Al onze inspanningen leiden ook op Facebook tot mooie resultaten. Op 31 december 2013 hadden we 1277 volgers! Op 31 december 2014 hebben we 1911 volgers.



In 2014 is 95% vrouw en 5% man de meeste vrouwen zijn tussen de 25 en 44 jaar oud.

Het meest vertoonde bericht verstuurden we op 10 september, de link naar onze blog over leven met een chronische ziekte, en werd maar liefst 6.936 keer vertoont, het leverde 72 reacties op.

Facebook zetten we onder andere in om onze achterban snel van actuele informatie te voorzien, campagnes te voeren, evenementen aan te kondigen en adequaat te reageren op actuele ontwikkelingen. Aan de verdere opbouw van een nieuwe Facebook-werkgroep van ervaren vrijwilligers wordt de komende jaren gewerkt.

Inmiddels zijn er vrijwilligers die Facebook gaan monitoren en plannen (voor verschillende content) te coördineren. De vrijheid die social media geeft om mee te praten en alles te delen wat men maar wil, blijft een uitdaging. Social media huisregels voor Facebook en Twitter zullen we nog moeten gaan invoeren en nastreven en -leven.

Vooralsnog is het een bewuste keus om Facebook in te zetten als een podium om in eerste instantie aandacht voor onze missie en inspanningen te vergroten. Ook zetten we Facebook in om allerlei endometriose gerelateerde informatie te delen, onze evenementen onder de aandacht te brengen et cetera.

Twitter

Ook Twitter zetten wij veelvuldig in, voornamelijk via ingeplande berichten per Hootsuite of doorgeknipte berichten van Facebook. We hebben tot nu toe 1718 tweets verstuurd aan onze 941 volgers.

Social Blog

www.endometriosestichting.wordpress.com

We hebben een social blog beschikbaar gesteld via Wordpress. We zijn nog zoekende naar een werkproces dat eraan bijdraagt dat de schrijvers zelf meer regie hebben over de aanlevering voor review/redigeren en plaatsing van het blog en de organisatie nog slechts een controlerende rol op de inhoud hoeft te hanteren. Helaas is dit nog niet gelukt wat er ook toe heeft geleid dat er in 2014 minder bezoekers op dit medium hebben gereageerd.



Nu we zelf wat meer inside van deze manier van communiceren krijgen kunnen we er ook meer gebruik van gaan maken.

LANDELIJKE ENDOMETRIOSE DAG 2014 IN UTRECHT.

Zaterdag 8 maart vond de jaarlijkse endometriose dag plaats in het Academiegebouw van de Universiteit Utrecht

De locatie van de Landelijke Endometriose Dag 2014 kon bijna geen groter contrast vormen met de HighTech Campus van vorig jaar! Beide gebouwen doen in hun uitstraling hun naam echt eer aan. De lichte, zakelijke openheid van de HighTech Campus paste prima bij het thema van vorig jaar, waarin specifiek gekozen was om de reguliere en de complementaire methoden te belichten. Dit keer worden de sprekers in de klassieke Senaatzaal kritisch aanschouwd door tientallen portretten van doctoren en professoren, en vormt het gebouw met zijn vele kleinere zalen een karakteristieke, sfeervolle locatie voor de hoeveelheid workshops en mini-lezingen die in het middagprogramma gepland staan.



Start van de dag

In de Senaatzaal ontvangen we de 64 bezoekers voor de opening van de dag. Na een wat rommelig begin en dus een te late start, vormde het filmpje 'Wie van de Acht'* de inleiding van het welkomstwoord. Daarna was het de beurt aan verschillende artsen voor drie uiteenlopende lezingen en een paneldiscussie.

Tijdens het ochtendprogramma was een grote groep vrijwilligers in de rest van het

gebouw in de weer met het inrichten van de kleinere zalen voor de workshops en mini-lezingen, zodat deze op tijd klaarstonden voor het middagprogramma.

Het exposantenplein

De lunch werd geserveerd op het exposantenplein, waar verschillende disciplines, verenigingen, stichtingen en bedrijven zich presenteerden. Van ZIVAA tot Freya, van kunstig handwerk tot natuurlijke heelkunde, van krachtige sieraden tot fysiotherapie. Onder het genot van een broodje werden artsen geconsulteerd en kwamen de gesprekken op gang, al gauw bleek dat men zich moest haasten naar het eerste onderdeel van de middag.

Een gevarieerd middagprogramma

Het middagprogramma was zeer divers. Er konden lezingen van diverse artsen gevolgd worden, inhoudelijk variërend van meer specifieke informatie over het ontstaan en de behandeling van endometriose tot het presenteren van nieuwe operatietechnieken. Het team van Endometriose in Balans, het gespecialiseerde behandelcentrum van het Bronovo in Den Haag presenteerde zich, er

waren kookworkshops met recepten volgens het endometriose dieet, twee jongeren presenteerden hun profielwerkstuk over endometriose, zelfmanagement en complementaire geneeskunde werden belicht en uiteraard waren er georganiseerde lotgenotencontacten in de vorm van Endo Lounges met verschillende onderwerpen.



Tussen dit alles door, was er de hele middag de mogelijkheid om je verhaal of je statement op film vast te laten leggen. In een rustige, ietwat afgelegen kamer, kon er volledig in eigen woorden en aan de hand van eigen ervaringen op film worden vastgelegd waarom het belangrijk is dat er meer

bekendheid komt voor de ziekte endometriose.

Afbeelding 4 Endometriose in Balans

ENDOLOUNGE

Samen met vrijwilligers hebben we het afgelopen jaar negen avonden voor belangstellenden georganiseerd, waarvan het aantal aanwezigen varieerde van 10 tot 35! aanwezigen. Tijdens deze avonden is er soms een gynaecoloog aanwezig die werkzaam is in het desbetreffende ziekenhuis. De avonden zijn bedoeld voor zowel lotgenotencontact als voorlichting. Je kunt in gesprek met een gynaecoloog maar ook met ervaringsdeskundige medepatienten. Leren van elkaar het vinden van herkenning zijn keywords waar het deze avonden om draait. Onze endolounge gastvrouwen begeleiden deze avonden altijd met veel enthousiasme.



VERKOOP ERVARINGSVERHALENBOEKJES

Endometriose, het verhaal van de mens achter de patiënt deel 1 en 2
Op dit moment verkopen we 2 delen van het boekje Endometriose, het verhaal van de mens achter de patiënt. We verkochten deze boekjes als combinatie dit jaar 10 keer, deel 1 werd 1 keer verkocht. Tevens worden deze boekjes op beurzen gratis mee te geven om zo de voorraad op te maken alvorens er een herduk in een andere vorm plaats gaat vinden.

VERKOOP VOORLICHTINGSBOEKEN:

Endometriose

In dit boekje wordt uitgelegd wat endometriose inhoudt. Daarbij worden reguliere en alternatieve geneeswijzen toegelicht. Een belangrijk thema is de persoonlijke inbreng van de vrouw met endometriose en de wijze waarop zij deze aandoening kan (leren) hanteren. Het boek is enkel via de stichting te koop.

Periode boekje

Dit boekje werd in 2009 ontwikkeld, en wordt tijdens acties, informatieavonden, op beurzen en bij lotgenotencontacten vaak gratis verstrekt. Daarnaast werd het boekje in 2014 ook via de webshop verkocht.

Te jong voor de overgang

Het verhaal van drie jonge vrouwen die jaren door de medische en psychologische molen gingen voordat zij de diagnose hoorden: in de overgang. Begrijpelijk dat artsen daar niet onmiddellijk aan denken bij een vrouw van in de twintig met menstruatie- en vruchtbaarheidsstoornissen. Toch komt één op de honderd vrouwen veel te vroeg in de overgang. Bij vrouwen die hun kinderwens uitstellen kan dit leiden tot definitieve kinderloosheid.

Vrouwen die endometriose hebben, krijgen medicatie en/of hun baarmoeder en eierstokken worden op relatief jonge leeftijd verwijderd, waardoor ze in de overgang komen.

Dit jaar verkochten we 3 exemplaar van dit boek. Te jong voor de overgang is ook via de boekhandels te koop.

VERSPREIDING VAN FOLDERS

Menstratiepijn? Altijd moe? Darmklachten?

Deze folder bestaat uit 2 exemplaren, een voor jongeren en een voor volwassenen. De folder wordt niet alleen door geïnteresseerde mogelijke patiënten aangevraagd maar ook door patiëntencommunicatiebureaus van ziekenhuizen en natuurlijk door de afdeling gynaecologie. Van deze folder gaat een voorlichtende en opsporende functie uit..

Leven met endometriose

Deze folder, geproduceerd door Abbott en opgesteld door Dr. P.G.A. Hompes (lid van onze medische adviesraad), is in samenwerking met de Endometriose Stichting in 2008 herdrukt. Dit boekje wordt vaak door patiënten bij ons aangevraagd maar ook ziekenhuizen bestellen dit steeds vaker.

NIEUWSBRIEVEN

“de Buikspreker”

De Buikspreker verscheen in 2014 twee keer, naast de vaste items als aandacht voor lifestyle, voeding, ervaringsverhalen is er ook aandacht voor alternatieve geneeskunde en onze reis naar het wereld endometriose congres in Brazilië. De oplage van het blad bedraagt 1.500 stuks per editie.

“Endoflits”

Met “De Buikspreker” kunnen we onze donateurs niet snel voorzien van actuele informatie, reden waarom we eind 2008 onze digitale nieuwsbrief de “Endoflits” in het leven hebben geroepen.

In de huidige tijd is het steeds belangrijker om snel te kunnen ageren bij nieuwe ontwikkelingen en actueel nieuws, en naast de sociale media (Facebook en Twitter) biedt de “Endoflits” hiertoe de mogelijkheid. Een vaste verschijningsdatum heeft de Endoflits niet wel is er naast het actuele karakter ook een frequent terugkerend karakter, In 2014 zijn er negen Endoflitsen verzonden.

VAKBEURZEN, SYMPOSIA EN CONGRESSEN

Ook in 2013 was de Endometriose Stichting vertegenwoordigd op een aantal beurzen en congressen, te weten:

- **LOVAH congres** in Noordwijk, voor huisartsen in opleiding. Hier heeft de nieuwe generatie huisartsen kennis kunnen maken met de stichting, maar uiteraard hebben we hier ook veel informatie verstrekt over endometriose en de mogelijke gevolgen.
- **Gezondheidsbeurs** in de Jaarbeurs in Utrecht. Hier hebben we door de goede locatie van onze stand veel mensen bereikt. Vele gesprekken met jonge vrouwen en/of hun moeders waren het resultaat, over het al dan niet normaal zijn van menstruatieklasten.
- **Huisartsenbeurs** in Utrecht, de beurs waar de huisartsen elkaar ontmoeten, nieuwe kennis kunnen opdoen, workshops kunnen volgen en deze keer dus ook bijgepraat werden wat wij zoal als stichting voor hen kunnen betekenen.
- **NHG-congres in de Rai in Amsterdam**, Op dit congres komen de leden van het nationale huisarts genootschap bij elkaar om bij gepraat te worden over de verschillende onderwerpen. Wij staan hier met een stand en de huisartsen kunnen bij ons terecht voor informatie over endometriose. We voeren leerzame gesprekken en voorzien hen van informatie materiaal.

PERSVOORLICHTING

Door het jaar heen maar met name rondom de Endometriosedag worden er verschillende persberichten verstuurd. We merken dat er tegenwoordig steeds meer aandacht komt van journalisten die contact met ons zoeken op eigen initiatief.

SLOTWOORD

Het bestuur dankt iedereen die in de verslagperiode voor de stichting werkzaam is geweest.

Sittard,
Endometriose Stichting

Het bestuur:

B.L.F. De Bie, voorzitter

J. Van Veelen, secretaris