



COCKAYNE SYNDROOM SUPPORT NEDERLAND

IBAN: NL77 RABO 0130 7367 24 (t.n.v. St. Amy and Friends NL) | **www.amyandfriends.nl**

JAARVERSLAG 2022

Opdrachtgever: bestuur van de Stichting Amy en Friends, Nederland
Datum: 09-01-2023
Versie: 1.0

Vastgesteld door het bestuur van de Stichting Amy en Friends, Nederland op 23 Maart 2023

Inhoudsopgave

1.	Voorwoord	3
2.	De oprichting	3
3.	Wat hebben we gedaan in 2022?	4
4.	Welke andere activiteiten zijn in 2022 ondernomen?	8
5.	Financieel jaarverslag/jaarrekening	9
6.	Conclusie en aanbevelingen	10
7.	Geaccordeerde jaarrekening	11

1. Voorwoord

Voor u ligt het jaarverslag 2022, inclusief de jaarrekening. Amy and Friends, Nederland streeft een transparante werkwijze na voor al haar handelingen. Daarom hebben wij een jaarverslag opgesteld. Dit jaarverslag bevat ook de jaarrekening zodat ook wij ook financieel verantwoording afleggen aan onze donateurs en andere belanghebbenden en belangstellenden.

2. De oprichting

Amy and Friends, Nederland is een geregistreerde stichting. Wij zijn opgericht op 5 februari 2013. Het doel of de missie van onze stichting is:

Kinderen met het Cockayne Syndroom (CS) en het gerelateerde Trichothiodystrofie (TTD) en hun familieleden / verzorgers bijstaan waar mogelijk en voor hen medische, praktische, emotionele en financiële ondersteuning verzorgen.

Vanwege de onbekendheid van het CS en TTD, het belang van een tijdige diagnose voor de kinderen en hun familieleden /verzorgers en vooral om hun bij te staan en te ondersteunen, is onze stichting opgericht.

Wat is het Cockayne Syndroom?

Cockayne Syndroom is een zeldzame, erfelijke aandoening, waarvoor nog geen behandeling of genezing bestaat. Er is sprake van een defect in het DNA reparatiemechanisme. Lichaamscellen bij patiënten met CS vernieuwen zich niet op een normale manier, wat leidt tot een vroegtijdig en versneld verouderingsproces. Patiënten met CS overlijden hierdoor op jonge leeftijd. Kinderen met de ernstigste variant overlijden meestal al voor hun 7e levensjaar. De gemiddelde levensverwachting voor kinderen met CS is 12 jaar. Maar er zijn ook enkele patiënten bekend die 30 jaar zijn geworden. Doordat CS bij veel artsen helaas nog vrij onbekend is, herkent men de symptomen vaak laat, of helemaal niet. Het geven van een juiste diagnose wordt vaak bemoeilijkt, doordat verschillende varianten van CS zijn. Niet bij alle kinderen met CS zijn de symptomen meteen bij de geboorte aanwezig. Bij sommige kinderen ontstaan deze later. CS is een zeer progressieve aandoening. Dit betekent dat de gezondheid van de kinderen in een relatief korte tijd achteruit gaat. De snelheid van deze achteruitgang en de ernst van CS, is per kind verschillend.

Wat is Trichthiodystrofie?

Trichothiodystrofie (TTD) maakt onderdeel uit van een groep verouderingsziekten, waar ook het Cockayne Syndroom onder valt. Trichothiodystrofie is de benaming voor een tekort aan zwavelrijke eiwitten in haren en nagels. Hoofdkenmerk van deze aandoening is dan ook het hebben van extreem broos en droog haar, waardoor deze bijzonder breekbaar zijn.

Het spectrum van symptomen waargenomen bij TTD patiënten is zeer breed en strekt zich uit van een zeer milde vorm van de ziekte—gekaracteriseerd door normale ontwikkeling en slechts broos haar en ichthyosis—tot zeer ernstige gevallen die worden gekarakteriseerd door een hoge sterfte op jonge leeftijd in combinatie met ernstige ontwikkelingsstoornissen.

Het bestuur en de vrijwilligers

In 2022 was het bestuur als volgt samengesteld:

Voorzitter	Daniëlle Soontiëns
Secretaris	Claudia van Ham
Penningmeester	Mark Veron

De dagelijkse werkzaamheden werden in 2022 uitgevoerd door Daniëlle Soontiëns. Daarnaast hebben nog diverse andere vrijwilligers bijgedragen aan de activiteiten en ondersteuning van de stichting.

3. Wat hebben we gedaan in 2022?

3.1 ANBI-status

Goede doelen die aangemerkt zijn als algemeen nut beogende instellingen (ANBI's) en hun donateurs genieten belastingvoordeel (zie <http://anbi.nl/belastingvoordeel/>). Om meer inzicht te krijgen in goede doelen sector is de publiekelijke verstrekking van informatie door ANBI's een wettelijke voorwaarde. Ook in 2022 zijn wij aangemerkt als ANBI en voldoen hiermee aan de wettelijke voorwaarden van de Belastingdienst.

3.2 Beleidsplan 2022-2025

Om onze werkzaamheden, missie en doelen direct goed te structureren, hebben wij het Beleidsplan 2022-2025 opgesteld. In de vergadering van het bestuur op 13 Januari 2022 is dit beleidsplan vastgesteld. Het plan is opgesteld is bedoeld als richtinggevend document. De volgende zeven doelen, die ook staan in de notariële acte van de oprichting van de stichting, zijn in het beleidsplan uitgewerkt:

	Doel
1	Geven van bekendheid aan het Cockayne Syndroom en Trichothiodystrofie in met name heel Nederland.
2	Geven van bekendheid aan het Cockayne Syndroom en Trichothiodystrofie bij artsen en wetenschappers in met name Nederland.
3	Organiseren en verzorgen van bijeenkomsten en activiteiten voor Cockayne Syndroom en Trichothiodystrofie, hun familie, betrokken artsen en wetenschappers
4	Bieden van emotionele en praktische steun aan Cockayne Syndroom- en Trichothiodystrofie-families in de zorg voor hun kind en hen begeleiden in alle fasen die het aftakelingsproces met zich meebrengt.
5	Financiële steun bieden aan gezinnen bij het verkrijgen van de nodige medische en praktische hulpmiddelen, die niet door zorgverzekeraars, gemeenten en dergelijke worden verstrekt, om zo de kwaliteit van leven voor de kinderen zolang mogelijk te laten zijn.
6	Verzorgen/organiseren van activiteiten en bijeenkomsten om geld in te zamelen
7	Andere wettelijke middelen aanwenden die een bijdrage kunnen leveren aan de verwezenlijking van de hiervoor vermelde doelen.

De stand van zaken met betrekking tot onze missie en doelen, komen hierna aan de orde.

3.3.1 Geven van bekendheid aan het Cockayne Syndroom in met name Nederland.

Beschrijving van het doel

Sinds 2017 biedt onze stichting ook emotionele, praktische en medische steun aan de groep patiënten met de aan CS gerelateerde vorm van TTD.

We doen dit o.a. door werven van meer bekendheid voor beide aandoeningen in heel Nederland, via onze website, social media, interviews, flyers, artikelen in (vak)bladen en ook door het organiseren van openbare, publiekelijke activiteiten.

Wat hebben we bereikt?

In 2022 hebben we op de website en op Facebook en Twitter steeds alle laatste ontwikkelingen en nieuwsfeiten van de stichting beschreven. Deze middelen dragen goed bij aan het verwerven van bekendheid van onze stichting. Hierdoor hebben het afgelopen jaar nieuwe families contact met ons opgenomen. Ondanks dat we normaal gesproken elk jaar, m.n. in het voorjaar bekendheid- en fondsenwervende activiteiten organiseren, werden we door de onzekerheden rondom Corona hierin nog flink beperkt en hebben we middels dit soort activiteiten minder bekendheid kunnen werven voor de stichting (CS / TTD) dan gebruikelijk.

3.3.2 Geven van bekendheid aan het Cockayne Syndroom en Trichothiodystrofie bij artsen en wetenschappers in met name Nederland.

Beschrijving van het doel

Door op alle mogelijke manieren meer bekendheid te geven aan CS en TTD bij medici en wetenschappers in Nederland kunnen we mogelijk meer kinderen met CS en TTD vinden die nu geen, of een verkeerde diagnose hebben.

Wat hebben we bereikt?

Dit doel is voor de stichting heel belangrijk. Al sinds ons bestaan staan we in nauw contact met een team van artsen en wetenschappers die gespecialiseerd zijn in Cockayne syndroom en TTD. Sinds 2017 is Dr. Y. van Ierland van het Erasmus MC, Rotterdam ons medisch aanspreekpunt. In 2017 zijn we in samenwerking met Dr. v. Ierland en de afdeling Moleculaire Genetica van het Erasmus MC in Rotterdam bezig gegaan met de opzet van een polikliniek/ expertisecentrum voor DNA reparatiestoornissen. Het doel is, om kennis en ervaringen op één plek te bundelen en hiermee (toekomstige) patiënten, hun ouders en specialisten van andere ziekenhuizen nog beter te kunnen ondersteunen. Voor de oprichting van dit expertisecentrum is het van essentieel belang dat een patiëntenorganisatie betrokken is.

Wij zijn er dan ook trots op dat eind 2021 de polikliniek door De Nederlandse Federatie van Universitair Medische Centra officieel erkent werd als expertisecentrum voor DNA reparatiestoornissen.

In januari 2022 vond de eerste polikliniek dag voor patiënten plaats. Helaas konden wij daar als stichting vanwege de coronamaatregelen nog niet bij aanwezig zijn.

Tijdens de tweede polikliniek dag op 2 december 2022 waren we wel aanwezig, met als doel om, tussen de afspraken met de verschillende specialisten door, desgewenst ouders praktisch en/of emotioneel te ondersteunen en om hun te informeren over de activiteiten van onze stichting.

In 2022 is de fondsenaanvraag voor een groot internationaal onderzoek geleid door J. Hoeijmakers goed gekeurd. Het onderzoek draagt de naam: 'EJP RD - JTC2020' en wordt mede mogelijk gemaakt door de financiële bijdrage vanuit Inserm. Het onderzoek richt zich op de invloed van voeding, op de lengte en kwaliteit van leven bij de patiënten. Ook voor deze aanvraag was het van essentieel belang dat er een patiëntenorganisatie betrokken was bij het onderzoeksplan. Ook in 2022 liep dit onderzoek door. In het ontvangen onderzoeksbudget is ook een bedrag van €5000 gereserveerd voor stichting Amy and Friends Nederland, voor de organisatie van activiteiten met als doel de verbinding te stimuleren tussen patiënten, ouders en de betrokken specialisten. Op 12 november 2022, hebben wij een themadag 'Verbinding' georganiseerd.

3.3.3 Organiseren en verzorgen van bijeenkomsten en activiteiten voor patiënten met Cockayne Syndroom en Trichothiodystrofie, hun familie en betrokken artsen en wetenschappers

Beschrijving van het doel

Een persoonlijke benadering is voor veel families van groot belang. Daarom heeft dit onderwerp actief een plaats in de werkzaamheden van de stichting. Families en specialisten kunnen met elkaar in contact worden gebracht via e-mail, telefoon, social media en via lotgenotenbijeenkomsten.

Wat hebben we bereikt?

Themadag 'Verbinding' Nederland:

Op 12 november vond de themadag 'Verbinding' plaats in Reeuwijk voor Nederlandse en Belgische ouders van (overleden) CS/TTD patiënten en voor alle bij onze stichting betrokken medisch en wetenschappelijk specialisten. Het doel was om de ervaringen, mogelijkheden en kwetsbaarheden van zowel ouders, als die van de specialisten te bespreken. Om van elkaar te leren, elkaar beter te begrijpen, waarop patiënten en hun ouders nu en in de toekomst medisch, praktisch en/of emotioneel nog beter ondersteund kunnen worden. Veel ervaringen en emoties werden respectvol uitgewisseld. Uit de reacties is gebleken dat iedereen deze dag als heel waardevol en leerzaam heeft ervaren. Meerdere ouders spraken hun waardering en dankbaarheid uit voor het bestaan van Stg. Amy and Friends. Ze geven aan dat ze vaak meer informatie vinden via de diverse kanalen binnen de stichting dan via de specialisten die zij met hun kind bezoeken.

Internationale conferentie Engeland:

Voor het eerst sinds de Coronatijd kon de internationale conferentie in de Uk weer op de gebruikelijke manier doorgaan. Deze vond plaats van 24 t/m 26 oktober. De groep deelnemers bestond uit ruim 80 families en 22 specialisten van over de hele wereld. Het hele weekend is goed verlopen. Voor de specialisten was er weer een medisch-wetenschappelijke conferentie georganiseerd. Een samenvatting werd op 25 oktober aan alle ouders gepresenteerd, waarna zij nog vragen konden stellen.

Anders dan voorgaande jaren waren er dit jaar verschillende workshops georganiseerd in kleinere groepen. De workshops hadden verschillende thema's, zoals motorische problemen, voedingsproblemen en rouwverwerking. Ouders/verzorgers konden zich hiervoor inschrijven. Veel ouders ervoeren het als prettig om in een kleine groep te praten met lotgenoten over de verschillende onderwerpen. Naar gelang het onderwerp zat er één specialist bij om eventuele vragen te beantwoorden.

3.3.4 Bieden van emotionele en praktische steun aan Cockayne Syndroom families in de zorg voor hun kind en hen begeleiden in alle fasen die het verouderingsproces met zich meebrengt.

Beschrijving van het doel

Ouders praktisch en emotioneel begeleiden door hen een luisterend oor te bieden en hen naar de juiste informatie en specialisten verwijzen wanneer zij de diagnose, of de verdenking van de diagnose 'Cockayne Syndroom' hebben ontvangen voor hun kind(eren). De beschikbare kennis binnen de stichting delen met ouders / verzorgers en hun, indien gewenst, met de juiste ouders en/of specialist in contact te brengen om kennis te delen en ervaringen uit te wisselen.

Wat hebben we bereikt?

Er vond regelmatig contact plaats met de ouders/verzorgers via telefoon, whatsapp en email. Door Corona werden we in het begin van het jaar helaas nog beperkt in het contact via persoonlijk contact. Ouders wisten ons desalniettemin te vinden met al hun vragen, waarbij we daar waar nodig, hen in contact brachten met de bij onze stichting betrokken specialisten of andere ouders. Twee nieuwe families hebben contact met ons opgenomen voor meer informatie over het syndroom en over de stichting. De families spraken hun waardering en dankbaarheid uit voor het bestaan van Stg. Amy and Friends. Ze geven aan dat ze vaak meer informatie vinden via de diverse kanalen binnen de stichting, dan via de specialisten die zij met hun kind bezoeken.

Helaas hebben we in 2022 van meerdere kinderen afscheid moeten nemen zowel nationaal als internationaal. Desgewenst zorgt Amy and Friends voor een bloemstuk of een andere vorm van uiting van ons medeleven, zoals bijv. een fotoboek, of een fotokaars.

De patiënten uit Nederland en België ontvangen op hun verjaardag een kaartje van de stichting.

3.3.5 Financiële steun bieden aan gezinnen bij het verkrijgen van de nodige medische en praktische hulpmiddelen, die niet door zorgverzekeraars, gemeenten en dergelijke worden verstrekt, om zo de kwaliteit van leven voor Cockayne Syndroom kinderen zolang mogelijk te laten zijn.

Beschrijving van het doel

De financiële situatie en de leefomstandigheden van families met kinderen met het CS / TTD kan enorm verschillen. Zorgverzekeraars vergoeden niet altijd alle noodzakelijke voorzieningen. De stichting Amy en Friends, Nederland, zal zo mogelijk en zo nodig hoogstnoodzakelijke financiële steun bieden aan de families bij het verkrijgen van de nodige medische en praktische hulpmiddelen. Afhankelijk van de behoefte zullen hiervoor door of namens het bestuur richtlijnen worden opgesteld.

Wat hebben we bereikt?

- In 2022 zijn er geen verzoeken gekomen voor financiële steun of hulpmiddelen.

3.3.6 Verzorgen/organiseren van activiteiten en bijeenkomsten om geld in te zamelen

Beschrijving van het doel

Zonder financiële middelen is het niet mogelijk de doelen te verwezenlijken. Werving van fondsen is daarom noodzakelijk. De stichting moet activiteiten organiseren om geld in te zamelen of subsidies werven om de doelen te realiseren.

Wat hebben we bereikt?

Door Corona en door persoonlijke omstandigheden van de voorzitter, hebben we helaas geen fondsenwervende activiteiten kunnen organiseren. Onze financiële positie, mede door de bijdrage vanuit het EJP RD - JTC2020 onderzoek (o.l.v. Prof. J. Hoeijmakers), liet het toe om een pauze in te lassen.

Dit neemt niet weg, dat we voor 2023 wél weer een paar fondsenwervende activiteiten op het programma hebben staan.

3.3.7 Andere wettelijke middelen aanwenden die een bijdrage kunnen leveren aan de verwezenlijking van de hiervoor vermelde doelen.

Beschrijving van het doel

Diverse activiteiten en de aanwending van middelen, anders dan hierboven beschreven, die genomen kunnen worden om de gestelde doelen te verwezenlijken. Ideeën van een ieder kunnen aan het bestuur kenbaar worden gemaakt. Het bestuur zal deze toetsen aan onze missie. Gedacht kan worden aan, niet limitatief: donaties, niet in de vorm van financiën, maar in de vorm van goederen (zoals hulpmiddelen), subsidies en andere bijdragen.

Wat hebben we bereikt?

Zoals u kunt lezen in dit verslag, heeft Corona ons (net zoals zoveel goede doelen) in 2022 ook ons nog in het eerste kwartaal van 2022 beperkt in het behalen van onze verschillende doelen. Desondanks hebben we niet stil gestaan, en toch weer een waardevolle themadag georganiseerd daarnaast hebben we onze werkzaamheden met het team van het expertisecentrum van het Erasmus MC weer op kunnen pakken. En ondertussen staan er ook weer een aantal mooie activiteiten op het programma voor 2023.

4. Welke andere activiteiten zijn in 2022 ondernomen?

Alle ondernomen activiteiten staan beschreven in het bovenstaande.

Wij zijn onze vrijwilligers en donateurs enorm dankbaar. Zonder hun inzet en giften kan de stichting niet bestaan!

Voorzitter:

Daniëlle Veron,
namens het bestuur van Stg. Amy and Friends, Nederland

Datum : 09-01-2023

5. Financieel jaarverslag/jaarrekening

Onderstaand de samengevatte jaarrekening 2022, bestaande uit de samengevatte balans per 31 december 2022 de samengevatte staat van baten en lasten over 2022, een mutatie-overzicht van het eigen vermogen. Deze cijfers zijn ontleend aan de jaarrekening van 2022 van de stichting. Een uitgebreid overzicht is desgewenst op te vragen via het volgende e-mail adres:

mark@amyandfriends.nl. Een toelichting op de inkomsten en op de uitgaven posten vind u op pagina 10.

Inkomsten	Begroting		Resultaat		Begroting	
	2022		2022		2023	
In kas bij aanvang boekjaar:	€	15.711,70	€	15.711,70	€	0,00
Sponsoring	€	5.000,00	€	50,00	€	0,00
Actie	€	0,00	€	0,00	€	0,00
Diverse	€	25,00	€	1,28	€	0,00
Donatie	€	600,00	€	540,00	€	0,00
Totale inkomsten:	€	5.625,00	€	591,28	€	0,00
Uitgaven	Begroting		Resultaat		Begroting	
	2022		2022		2023	
Aanschaf materialen	€	100,00	€	0,00	€	0,00
Website	€	300,00	€	291,52	€	0,00
Bestuurs-kosten	€	0,00	€	0,00	€	0,00
Promotie materiaal	€	500,00	€	69,90	€	0,00
Reiskosten vergoeding	€	500,00	€	119,41	€	0,00
Bankkosten	€	140,00	€	28,30	€	0,00
Alg. kosten	€	250,00	€	28,30	€	0,00
Lotgenoten contact (NL)	€	3.800,00	€	4.012,22	€	0,00
Lotgenoten contact (UK)	€	0,00	€	0,00	€	0,00
Vierdaagse	€		€	0,00		
Totale uitgaven:	€	5.590,00	€	4.544,45		
Eindsaldo Liq. Middelen:	€	15.746,70	€	-977,95	€	0,00
<i>Controle:</i>			€	3.566,50	€	0,00
STAND REKENINGEN PER 31-12-2020:						
VERENIGINGS REKENING:			€	658,87		
SPAAR REKENING:			€	11.042,11		
KAS:			€	57,55		

Belangrijkste inkomsten 2022:

- Maandelijksse donaties: € 540,--

Hieronder treft u van een aantal uitgaven posten een nadere toelichting:

- **Aanschaf materialen:**
 - Geen uitgaves
- **Promotie materiaal:**
 - Promotie banner
- **Reiskosten vergoeding:**
 - Gemaakte reiskosten door bestuursleden en/of vrijwilligers.
- **Bankkosten:**
 - In rekening gebrachte jaarlijkse kosten en transactie kosten.
- **Algemene kosten:**
 - Kaartjes;
- **Lotgenoten contact:**
 - Nederlandse lotgenoten dag;
Waarvan € 1.037 die betrekking hebben op lotgenoten dag 2023. Het betreft hier de overnachtingen die bij boeking voldaan diende te worden.

6. Conclusie en aanbevelingen

In de voorgaande hoofdstukken hebben wij in hoofdlijn een inzicht gegeven in activiteiten en ontwikkelingen van de stichting Amy and Friends, Nederland. Wij concluderen dat de stichting een uitzonderlijk jaar heeft gehad, wat veroorzaakt werd door de COVID pandemie. Dit heeft er voor gezorgd dat de inzet van de vrijwilligers en andere betrokken tot een minimum beperkt is gebleven. De inkomsten waren vanwege het niet plaats kunnen vinden van fonds wervende activiteiten minimaal. Uitgaven daarentegen waren om diezelfde reden ook zeer beperkt. Wel blijft het ieder jaar lastiger worden om voldoende inkomsten te genereren. Om de stichting in Nederland de komende jaren financieel gezond te houden. Er is daarom besloten om alleen maar activiteiten te organiseren indien de financiële middelen dit toelaten.

De constatering zijn ook aanleiding om een aanbevelingen te doen.

1. *Vaststellen van beleidsregels of afspraken over het bieden van financiële steun aan families met kinderen met CS.*
Een doel van de stichting is het bieden van financiële steun voor medische en praktische hulpmiddelen. Het wordt aanbevolen bijvoorbeeld jaarlijks een inventarisatie en begroting te maken met kaders voor het bieden van deze steun. Op deze wijze hoeft niet ad hoc gereageerd te worden op mogelijke vragen of wensen van families met kinderen met CS.
2. *Vaststellen van beleidsregels of afspraken voor onkostenvergoedingen voor vrijwilligers en bestuursleden van de stichting.*
Het aantal activiteiten van de stichting zal naar verwachting toenemen. De inzet van vrijwilligers en bestuursleden is hierbij van groot belang. Amy and Friends, Nederland zal kosten voor werkzaamheden niet vergoeden. Een onkostenvergoeding daarentegen voor bijvoorbeeld reis- en verblijfskosten, is aan te bevelen. Het is namelijk ongebruikelijk en ongewenst dat vrijwilligers en bestuursleden persoonlijk financieel nadeel ondervinden van hun inzet voor de stichting.

7. Geaccordeerde jaarrekening

Op 23-03-2023 zijn door de secretaris en de penningmeester van de stichting de jaarrekening gecontroleerd

Stichting Amy and Friends NL

Financieel overzicht 2022



Inkomsten	Begroting 2022	Resultaat 2022	Begroting 2023
In kas bij aanvang boekjaar:	€ 15.711,70	€ 15.711,70	
Sponsoring	€ 5.000,00	€ 50,00	€ 0,00
Actie	€ -	€ 0,00	€ 0,00
Diverse	€ 25,00	€ 1,28	€ 0,00
Donatie	€ 600,00	€ 540,00	€ 0,00
Totale inkomsten 2022:	€ 5.625,00	€ 3.566,50	€ 0,00
Uitgaven	Begroting 2022	Resultaat 2022	Begroting 2023
Aanschaf materialen	€ 100,00	€ 0,00	€ 0,00
Website	€ 300,00	€ 291,52	€ 0,00
Bestuurs-kosten	€ -	€ 0,00	€ 0,00
Promotie materiaal	€ 500,00	€ 69,90	€ 0,00
Reiskosten vergoeding	€ 500,00	€ 23,10	€ 0,00
Bankkosten	€ 140,00	€ 119,41	€ 0,00
Alg. kosten	€ 250,00	€ 28,30	€ 0,00
Lotgenoten contact (NL)	€ 3.800,00	€ 4.012,22	€ 0,00
Lotgenoten contact (UK)	€ -	€ 0,00	€ 0,00
Totale uitgaven 2022:	€ 5.590,00	€ 4.544,45	
Eindsaldo Liq. Middelen:	€ 15.746,70	€ -977,95	
	Controle:	€ 3.566,50	
	Inserm	€ 2.975,22	

Check
Controle rondtelling Alg. Reserve met saldi rek.

€ -
€ 11.758,53

Stand rekeningen:
VERENIGINGS REK. € 658,87
SPAAR REK. € 11.042,11
KAS € 57,55
€ 11.758,53
AFWIJKING € -
KAS TELLING € 57,55
KAS AFWIJKING € -

Voor accoord

Datum: 23-03-2023

Claudia van Ham: (Secretaris)

Mark Veron: (Penningmeester)

Kasgeld	Aantal	Biljet-/muntwaarde	aanwezig kasgeld
		€ -	€ -
	x	€ 200,00	€ -
	x	€ 100,00	€ -
	7	x € 50,00	€ 50,00
		x € 20,00	€ -
		x € 10,00	€ -
	x	€ 5,00	€ -
	x	€ 2,00	€ -
	x	€ 1,00	€ -
	8	x € 0,50	€ 4,00
	14	x € 0,20	€ 2,80
	5	x € 0,10	€ 0,50
	5	x € 0,05	€ 0,25
		x € 0,02	€ -
		x € 0,01	€ -
Totaal kasgeld			€ 57,55

