

HOME PAGINA

Veer(le)kracht

"Vous avez mis de l'argent de côté pour mes études, non ? Je veux que vous en fassiez don au Centre Máxima, pour aider aussi d'autres enfants atteints d'un cancer du cerveau"

- Veerle, le 28 janvier 2022, peu après son diagnostic.

Début 2022, Veerle (12 ans) a reçu un diagnostic de gliome diffus de la ligne médiane (DMG), une forme rare et agressive de cancer du cerveau, avec un taux de survie très faible jusqu'à présent.

Veerle, joyeuse, positive et résiliente, n'a pour autant pas abandonné. Elle a lancé avec sa famille et ses amis l'initiative Veer(le)kracht (La résilience de Veerle), avec laquelle elle souhaite collecter des fonds pour la recherche sur le DMG chez les enfants aux Pays-Bas et, peut être, offrir aux enfants avec un DMG, comme Veerle, de meilleures chances de survie.

Hors d'Europe plusieurs essais médicaux prometteurs dans le domaine du DMG ont déjà été lancés. Les médecins du Centre Prinses Máxima (Centre de recherche et de traitement des cancers pédiatriques) souhaitent maintenant amener ces essais aux Pays-Bas. Les frais de démarrage du premier essai, prévu pour l'automne 2022, s'élèvent à 200 000 euros. La collecte de cette somme était le premier objectif concret de la Fondation Veer(le)kracht. Et cet objectif a été atteint en très peu de temps ! Nous sommes infiniment redevables à tous les généreux donateurs et aux nombreuses grandes actions qui ont été lancées depuis notre fondation. Maintenant, ne serait-il pas formidable que Veerle puisse également participer à cet essai!

Notre mission se poursuit, car nous n'y sommes pas (encore). Ce n'est qu'en poursuivant les recherches que l'on peut espérer un avenir meilleur pour les enfants atteints de DMG. Et pour cela, il faut beaucoup plus de moyens, car ces recherches ne peuvent malheureusement pas être financées par les budgets santé existants. Stichting Veer(le)kracht continuera donc à se consacrer au (co)financement de recherches plus avancées sur la DMG chez les enfants. Soutenez notre mission !

L'initiative Veer(le)kracht a été possible grâce à la création d'une fondation par plusieurs membres de la famille et amis de Veerle. La fondation travaille en collaboration avec le Centre Prinses Máxima.

VOUS VOULEZ AIDER VEERLE?

C'est possible!

Participez à la collecte de fonds en faisant un don!

À propos de Veerle

Veerle a 12 ans et vit avec ses parents Hanneke et Jan-Willem, sa soeur Laurine et son frère Hidde dans la province du Brabant. Elle est actuellement en 8^{ème} classe. Après les vacances d'été, elle entrera en première année de gymnasium dans un lycée de Tilburg.

Veerle aime la vie et a une vie sociale bien remplie. Vous ne pouvez pas la rendre plus heureuse qu'avec des apéritifs conviviaux, des dîners ou des fêtes entre amis et en famille. Pour vous donner un exemple, elle a récemment fêté ses 12 ans en grand, avec de nombreux invités (petits et grands), de bons petits plats et un karaoké jusqu'au petit matin.

Veerle passe beaucoup de temps avec ses amis, pour se détendre, discuter ou faire du shopping. Elle est aussi très sportive. Elle joue au hockey dans la D1 du club de hockey local et est la capitaine de son équipe. Elle aime aussi le ski, le tennis et la natation. Elle a également participé à plusieurs reprises à un camp de voile en Frise, bien que l'on soupçonne Veerle de se préoccuper plus du programme social que de la voile...

Veerle est joyeuse, positive, curieuse, intelligente, drôle, entreprenante, sociale, sportive et forte, que nous aimons tous de tout notre coeur.

Au début de cette année, Veerle a appris qu'elle avait une tumeur au cerveau (une DMG) très difficile à soigner. Évidemment ce triste diagnostic a complètement bouleversé la vie de Veerle (et de tous ceux qui l'entourent). Mais ce qui caractérise Veerle, c'est que, même en ces temps incertains et difficiles, elle est capable de continuer à profiter des belles choses de la vie avec humour et optimisme.

Nous sommes tous très impressionnés par son attitude positive face à la vie et sa grande Résilience !

Qu'est-ce qu'un DMG ?

Une tumeur cérébrale

Un gliome est un cancer qui se développe dans les cellules du tissu du cerveau (cellules gliales). Ces cellules ont normalement un rôle protecteur mais parfois les choses tournent mal. L'une de ces cellules prend une vie propre, se divise et forme une tumeur. Lorsque cette tumeur se propage dans le cerveau de telle manière qu'il n'y a plus de séparation nette entre le tissu tumoral et le tissu cérébral (sain), on parle de gliome « diffus ». Par conséquent, la chirurgie n'est pas une option et la guérison dépend d'autres moyens. Malheureusement, aucune thérapie curative n'a encore été trouvée. Un gliome diffus situé dans le tronc cérébral est aussi appelé gliome de la ligne médiane, ou « **DMG** ».

Pas de pire diagnostic

Un DMG est l'un des pires diagnostics auxquels une famille puisse être confrontée. Les chances de guérison sont actuellement pratiquement nulles et la plupart des enfants meurent dans les 9 à 15 mois suivant le diagnostic. Dans de nombreux autres cancers qui surviennent chez les enfants, les taux de survie se sont considérablement améliorés au cours des dernières décennies. Par exemple, les chances de survie dans la leucémie infantile ont augmenté d'environ 90 % ces dernières années, grâce à de nombreuses études internationales à grande échelle. Cependant, pour certaines tumeurs cérébrales, l'augmentation du taux de survie est significativement à la traîne, le DMG en est un exemple criant.

Encore peu de recherches cliniques

Ces dernières années, les médecins en ont lentement appris davantage sur les DMG. Par exemple, à quoi ressemble l'ADN de la tumeur (pourquoi elle se développe) et pourquoi un DMG est si difficile à traiter. Malheureusement, ces connaissances n'ont pas encore conduit à un meilleur traitement. Des études cliniques innovantes (essais) sont nécessaires pour franchir de très grandes étapes. Un certain nombre d'essais de ce type ont récemment été lancés en Amérique. Ils n'ont pas encore abouti à un traitement curatif, mais ces essais donnent des premiers résultats prudemment optimistes. Malheureusement, ils sont aussi presque inaccessibles aux enfants des Pays-Bas (et du reste de l'Europe), en raison de l'éloignement et de leur coût élevé (non pris en charge par les assurances). Il est important à plusieurs titres que ces études puissent être menées aux Pays-Bas (et donc en Europe). Bien sûr pour que les enfants en Europe (et aux Pays-Bas) aient également accès à de tels essais, mais aussi parce que l'efficacité de certains traitements peut alors être étudiée chez plus de patients et ainsi générer plus de connaissances scientifiques pour permettre de développer la meilleure thérapie.

Une lueur d'espoir

Le Centre Prinses Máxima (Centre de recherche et de traitement des cancers pédiatriques) a récemment - en tant que premier hôpital de l'UE - rejoint un prestigieux consortium international dans le domaine de la recherche sur le cancer du cerveau chez les enfants ; le Consortium de neuro-oncologie pédiatrique (PNOC). Ce consortium a pu mettre en œuvre

de nombreuses études pour les enfants atteints d'une tumeur cérébrales, y compris les DMG, en un temps relativement court. En tant que membre du PNOC, le Centre Princess Máxima a désormais la possibilité de mener des essais similaires pour des enfants aux Pays-Bas. Cependant, cela demande de l'argent, beaucoup d'argent. C'est la mission de Veer(le)kracht de récolter cet argent en organisant diverses activités. Pour Veerle et pour tous les autres enfants qui connaissent ou connaîtront le DMG.

L'objectif

Centre Prinses Máxima et DMG-ACT

Le Centre Prinses Máxima (Centre de recherche et de traitement des cancers pédiatriques) a récemment - en tant que premier hôpital de l'UE - rejoint un prestigieux consortium international dans le domaine de la recherche sur le cancer du cerveau chez les enfants ; le Consortium de neuro-oncologie pédiatrique (PNOC).

Ce consortium a lancé le programme DMG-Adaptive and Combinatorial Trial (DMG-ACT). Dans le cadre de ce programme, huit laboratoires de recherche de différents pays travaillent ensemble sur de nouvelles méthodes de recherche et de traitement des DMG. Ils ont développé une plateforme commune avec laquelle ils peuvent échanger et valider les résultats de recherche beaucoup plus rapidement et plus efficacement. Le type de recherche varie des études en laboratoire et sur les animaux aux essais médicaux réels (un «essai» est un nouveau traitement possible dont les médecins étudient les effets et les résultats chez les patients). Les essais finaux seront déployés dans de nombreux autres centres.

Une expérience unique

Les enfants aux Pays-Bas (et dans le reste de l'Europe) ont jusqu'à présent eu un accès très limité aux essais dans le domaine des DMG. Grâce à son affiliation au PNOC et à son accès au programme DMG-ACT, le Centre Princess Máxima peut changer cela.

De plus, la conception des essais dans le cadre du programme DMG-ACT est unique, car ils conviennent aux enfants atteints de DMG à chaque phase de leur maladie. À la fois pour les enfants avec DMG nouvellement diagnostiqué et pour les enfants qui ont terminé la radiothérapie et dont la maladie est réapparue. Tous ces enfants sont potentiellement éligibles. Cela les différencie de nombreux autres essais dans lesquels la maladie doit d'abord être à un stade plus avancé ou dans lesquels les enfants ne doivent pas encore avoir subi de radiothérapie.

ONC201

L'application de l'agent ONC201 est actuellement à l'étude dans le cadre du programme DMG-ACT. Les essais cliniques montrent des résultats que l'on peut qualifier de positifs. Il est donc prévu d'utiliser le médicament ONC201 dans le premier essai néerlandais, en association avec des médicaments qui ont montré des résultats prometteurs dans la recherche préclinique, comme le Paxalisib.

Fonds de lancement et des premières études de suivi

Les coûts de démarrage, d'exécution et de poursuite du premier essai s'élèvent à un minimum de 200 000 €, que le Centre Prinses Máxima ne peut pas financer avec les budgets de santé existants. Réunir ce montant était le premier objectif concret de la Fondation Veer(le)kracht afin que la recherche/l'essai puisse commencer à l'automne. Grâce aux nombreux dons et aux actions mises en place, cet objectif a été atteint en un mois !

Maintenant, plus de moyens sont nécessaires, pour financer de nouvelles études et de nouveaux essais indispensables à l'amélioration du traitement des enfants atteints de DMG. Le Centre Prinses Máxima est pleinement engagé dans la concrétisation de ces nouvelles recherches et essais associés. Une thérapie combinée, dans laquelle l'administration d'ONC201 est associée à un virus (dit) oncolytique qui est injecté directement dans la tumeur, est l'essai de suivi le plus avancé (possible). Le Centre Prinses Máxima jouera aussi un rôle essentiel dans la poursuite du développement et du déploiement du traitement au sein du réseau PNOG. Bien sûr, cela implique à nouveau des coûts importants, mais cela rapprochera un peu plus le meilleur traitement possible aujourd'hui des enfants avec un DMG.

C'est pourquoi la Fondation Veer(le)kracht veut continuer à soutenir le Centre Prinses Máxima en (continuant à) s'engager à financer les études (de suivi) essentielles sur le traitement des enfants atteints de DMG. De cette façon, le souhait de Veerle d'aider d'autres enfants atteints de DMG à l'avenir peut également être réalisé. Ce serait formidable si une solution/méthode efficace pouvait être trouvée aux Pays-Bas, en partie grâce à Veer(le)kracht, pour traiter les enfants atteints de DMG.

La fondation Veer(le)kracht

Objectif

La Fondation Veer(le)kracht a pour objectif statutaire l'acquisition de ressources pour financer et soutenir la recherche innovante sur la tumeur Diffuse Midline Glioma (DMG) chez les enfants ainsi que pour soutenir la vie des enfants aux Pays-Bas atteints d'un DMG (ou d'une autre forme de cancer) ainsi que celle de leurs.

Cliquez ici pour plus d'informations sur la mission de la Fondation Veer(le)kracht.

Mission

La Fondation Veer(le)kracht a une mission. En termes généraux, cette mission comprend la clarification de l'objectif de la Fondation Veer(le)kracht, du contexte médical dans lequel il se place, des activités de la fondation pour y parvenir ainsi que la gestion des actifs de la fondation, sa gouvernance et son modèle de gouvernance. Vous pouvez télécharger le plan de politique complet ici.

Bureau

Le conseil d'administration actuel de la Fondation Veer(le)kracht se compose actuellement des trois personnes suivantes :

Yvo Kortmann (président)
Jellienke Stamhuis (trésorière)
Inge von Burg (secrétaire)

Les membres du conseil d'administration de la Fondation Veer(le)kracht ne reçoivent aucune rémunération pour leur travail.

Activités

Le patrimoine de la fondation sera constitué par : dons, donations, subventions, apports de mécènes, héritages, legs et autres. Diverses activités seront lancées par la Fondation Veer(le)kracht, qui visent toutes à collecter des ressources financières pour les besoins des statuts. Les activités seront partagées autant que possible via le site internet.

Justification financière

La Fondation Veer(le)kracht vise le bien commun et n'a aucun but lucratif. Aucune distribution n'est faite au(x) fondateur(s) ou à ceux qui sont membres des organes de la fondation. Toutes les ressources collectées par la fondation Veer(le)kracht seront versées à cet effet. Seule une petite partie du fonds de roulement sera détenue dans la fondation. Les revenus et dépenses seront conservés sous la responsabilité du trésorier et seront publiés dans la mesure du possible sur le site internet. Le bilan et l'état des recettes et des dépenses seront préparés annuellement.

Statut ANBI

La Fondation Veer(le)kracht a obtenu le statut ANBI. Un statut ANBI offre un certain nombre d'avantages. Pour vous en tant que donateur et pour nous en tant que fondation. Sur le site Web des autorités fiscales, vous pouvez lire quelles conditions un ANBI doit remplir, quels avantages (fiscaux) un ANBI a et dans quelles circonstances les dons à un ANBI sont déductibles. Si nécessaire, vous pouvez obtenir des conseils supplémentaires auprès d'un conseiller fiscal.

Contribuer?

Vous pouvez aider Veer(le)kracht à collecter des fonds et à atteindre nos objectifs de plusieurs manières :

1. Faites un don (cliquez ici)
2. Achetez un bracelet « Veer(le)kracht » (cliquez ici)
3. Proposez ici votre propre initiative !

Ne pas abandonner mais faire quelque chose pour donner aux enfants avec un DMG de meilleures chances de survie, c'est ce que signifie Veer(le)kracht. Et c'est contagieux.

Plusieurs personnes ont depuis le début de cette initiative pris des mesures pour collecter des fonds pour la recherche et un meilleur traitement des DMG chez les enfants. Nous les appelons fièrement les « Hercules de Veer(le) » !

Vous voulez aussi devenir un « Hercule »? Contactez-nous si vous avez imaginé ou souhaitez lancer votre propre action. Chaque petit geste compte et nous sommes également reconnaissants pour chacun. Vous trouverez ici un aperçu de toutes les actions déjà lancées pour Veer(le)kracht.

1. Faites un don

Vous pouvez faire un don directement ici en scannant ou en cliquant sur le code QR ci-dessous. Une demande de paiement sera alors créée dans laquelle vous pourrez saisir vous-même le montant souhaité.

Vous pouvez également transférer un montant sur le compte numéro NL85 RABO 0190 6049 80 au nom de. Fondation Veer(le)kracht à Oisterwijk. Faites-vous un don en tant qu'entreprise? Écrivez-nous ici pour une facture.

Nous vous serons infiniment reconnaissant pour votre don !

Si vous souhaitez avoir plus d'idées sur la façon de contribuer à Veer(le)kracht, cliquez ici. Questions? N'hésitez pas à nous contacter via info@veerlekracht.nl.

En très peu de temps, plus de 98 000 EURO ont déjà été reversés à Stichting Veer(le)kracht ! Nous en sommes très contents ! Mais nous n'en sommes pas encore à notre objectif, donc votre contribution reste la bienvenue. N'attendez plus et faites un don maintenant !

La Fondation Veer(le)kracht vise le bien commun et n'a aucun but lucratif. Cela est inscrit dans nos statuts et notre plan d'action. C'est pourquoi nous avons demandé le statut d'Organisme d'Utilité Publique (ANBI) auprès des Autorités Fiscales. Cette demande est toujours en attente.

Un statut ANBI offre un certain nombre d'avantages. Pour vous en tant que donateur et pour nous en tant que fondation. Sur le site Web des autorités fiscales, vous pouvez lire quelles conditions un ANBI doit remplir, quels avantages (fiscaux) un ANBI a et dans quelles circonstances les dons à un ANBI sont déductibles. Si nécessaire, vous pouvez obtenir des conseils supplémentaires auprès d'un conseiller fiscal. Comme nous remplissons toutes les conditions, nous nous attendons à ce que la Fondation Veer(le)kracht obtienne prochainement le statut ANBI – avec effet rétroactif.

2. Achetez un bracelet Veer(le)kracht

Lorsque l'idée de Veer(le)kracht est née, les neveux et nièces de Veerle n'ont pas hésité une seconde : ils ont voulu aider ! Pour collecter de l'argent pour Veer(le)kracht, ils fabriquent des bracelets tendance noués à la main avec un pendentif en forme de plume. 100% dans le style Veer(le)kracht !

Avec un si beau bracelet, vous portez la force de Veerle avec vous à chaque instant. Souhaitez-vous également soutenir notre mission en même temps ? Les Bracelets Résilience sont en vente au prix de 7,50 EUR chacun (+ 1 EUR de frais de port par commande aux Pays-Bas et + 2 EUR de frais de port par commande en dehors des Pays-Bas).

Ils sont disponibles en rouge, rose, bleu clair, bleu cobalt, violet, vert, blanc, noir et marron avec un choix de plumes dorées, argentées ou bronze. La commande est facile. Suivez simplement ces étapes :

1. Envoyez un message Whatsapp au 06-29338795 avec (i) nom et adresse (ii) le nombre de bracelets que vous souhaitez commander et (iii) la couleur souhaitée des lanières et des plumes ;

Remarque : ce numéro ne peut être appelé.

2. Payez les bracelets via la demande de paiement que vous recevez de notre part ;

Après réception du paiement, la commande vous parviendra automatiquement !

Conseil consultatif Kidz

La Fondation Veer(le)kracht s'adresse aux enfants, mais aime aussi s'inspirer des enfants. Parce que les enfants débordent de bonnes idées et sont plus qu'heureux de donner leur avis. C'est quelque chose que nous ne voulons pas manquer. C'est pourquoi le Veer(le)kracht Kidz Advisory Council a été créé, un conseil consultatif dirigé par Veerle, qui accueille également sa sœur Laurine et un certain nombre de ses amis, nièces et neveux. Le Kidz Advisory Council fournit au conseil d'administration des conseils sollicités et non sollicités sur les grandes et petites décisions de la Fondation Veer(le)kracht. Et bien sûr, nous prenons ces conseil à cœur. Par exemple, les enfants ont donné à leur organe consultatif le nom de Kidz Adviesraad et ils ont eu le vote décisif dans le choix du magnifique logo.

Veillez trouver ci-dessous la traduction française de la page du site Web "NEWS, AGENDA & ACTIONS" de VEERLEKRACHT. Vous trouverez les photos/films correspondants sur le site Web de VEERLEKRACHT, en version néerlandaise et anglaise!

"NOUVELLES, AGENDA ET ACTIONS"

Les 35 actions

Vendredi 23 septembre 2022:

L'un des crackers de la vente aux enchères du tournoi de hockey de bienfaisance au MHC Berkel Enschoot le 26 mai dernier, était un dîner à domicile de pas moins de 9 plats (pour 10 personnes), fourni par le Top Chef Willem-Jan Goosen du Bistro St. Sjaak à Tilburg. C'était une grande soirée!

Voir photos sur le site Web

Mercredi 14 septembre 2022:

La Fondation Veer(le)kracht a rencontré le Dr Sabine Mueller, neuro-oncologue. Elle est co-directrice du projet PNOC (Pacific Pediatric Neuro-Oncology). L'argent versé à la Fondation Veer(le)kracht par nos merveilleux donateurs est destiné à aider les enfants atteints de gliome diffus de la ligne médiane (DMG), comme Veerle, grâce à des traitements nouveaux et innovants. Le docteur Mueller, ainsi que l'équipe du Centre Princesse Máxima (PMC), composée du docteur Jasper van der Lugt et du docteur Lisette Meijer, ont expliqué les essais. Dans ceux-ci, les chercheurs précliniques et cliniques vont travailler ensemble pour faire passer le plus rapidement possible les nouvelles formes et combinaisons thérapeutiques du laboratoire au chevet du patient. L'essai spécifique, qui pourrait également être ouvert à Veerle, devrait débuter dans les prochains mois. La Fondation Veer(le)kracht continuera à soutenir cette approche audacieuse, innovante et collaborative du PNOC et du PMC d'oncologie pédiatrique. *Voir photo sur le site Web*

#demonthofchildhoodcancer #veerlekracht #goodgoal #childcancer #volgons

#togetherstrong #helpme #👍❤️

Dimanche 4 septembre 2022:

Quelle journée ! Brabants Mooiste était vraiment Brabants Mooiste dans tous les sens du terme! Un grand merci à tous ceux qui ont participé, encouragé et soutenu la Fondation Veer(le)kracht. 1 600 euro! *Voir photo sur le site Web*

Jedi 1er septembre 2022:

Bouwcenter sait en effet comment cela fonctionne! Les entreprises membres de Bouwcenter Netherlands sont toutes des entreprises familiales néerlandaises qui accordent une grande importance à l'engagement régional et personnel. Ensemble, elles ont récolté pas moins de 1 5000 € pour Veer(le)kracht! 15 000 euro! *Voir photo sur le site Web*

Août 2022:

Quels mois pour la Fondation Veer(le)kracht! Notre premier objectif a été atteint en un temps record: 200 000 Euro. Et le compteur a maintenant atteint plus de 272.000 Euro! (position en août 22) D'innombrables personnes (petites et grandes) ont fait des dons,

partagé leurs bons mots ou apporté leur attention et leur soutien à Veerle et à notre Fondation Veer(le)kracht de quelque manière que ce soit. Cette attention positive fait chaud au cœur et donne tellement d'énergie et de force. A l'approche des vacances d'été, nous tenons à vous remercier tous (!) énormément pour cela. Mille mercis! *(Voir la carte de remerciement sur le site Web)*

Mercredi, 1 septembre '22

À Maastricht, Mara, Arianna et Bram ouvrent le "Café Ramakeroni" où ils vendent des gâteaux faits maison, des biscuits, d'autres produits de boulangerie, du café, de la limonade et de la glace à l'eau. L'intégralité des recettes est destinée à Veer(le)kracht! 50 Euro! *(Voir photo sur le site Web)*

Dimanche 4 septembre '22:

La Fondation Veer(le)kracht s'associe à Brabants Mooiste, la randonnée cycliste annuelle qui part d'Oisterwijk et traverse la campagne brabançonne. Nous sommes représentés par un stand au départ et à l'arrivée, et nous montons également sur nos vélos avec une équipe. Venez visiter notre stand et nous soutenir! *(Voir le site Web))*

Jeudi 21 juillet '22:

L'école de Veerle, l'école Caecilia, a organisé une course de parrainage et un bazar. Veerle a ouvert elle-même cette action par un simple discours! Au final, une somme incroyable a été récoltée! Plus de 16000 Euro! *(Voir photo sur le site Web)*

Mercredi 20 juillet '22:

Silver Shoe. Tournoi de hockey au CHM Hoco sous le signe du Veer(le)power! 1 000 Euro! *(Voir des photos sur le site Web)*

Dimanche 17 juillet '22

Quelle journée incroyable ! Les hockeyeuses néerlandaises sont devenues championnes du monde, et l'entraîneur Jamilon Mulders a expliqué après la finale comment l'équipe s'est inspirée de Veerle et de son Veer(le)kracht! *(Voir video sur le site Web)*

Samedi, 16 juillet '22:

"Elle ne s'arrête pas, nous ne nous arrêtons pas non plus. L'entraîneur national Jamison Mulders de l'équipe néerlandaise de hockey féminin motive les dames avant le début de la demi-finale en faisant référence à Veerle! *(Voir video sur le site Web)*

Vendredi 8 juillet '22:

Tom et Jan, neveux de Veerle, organisent à nouveau une action à leur école, le Carrousel, pour Veer(le)kracht! 270 euros! *(Voir photo sur le site Web)*

Vendredi 8 juillet '22:

Dans le Brabants Dagblad et Gelderlander un article sur la façon dont Veerle et sa Fondation ont récolté en un temps record plus de 200.00 Euro! *(Voir l'article de journal sur le site Web)*

Mercredi 6 juillet '22:

Aujourd'hui, Veerle a remis un chèque de 200 000 euros au CMP, montant destiné au premier essai si important, premier objectif de la Fondation Veer(le)kracht. *(Voir des photos sur le site Web)*

Samedi 25 juin '22:

Tim et Koen, neveux de Veerle, ont vendu avec leurs amis, des bracelets pour Veer(le)kracht! *(Voir des photos sur le site Web)*

Jeudi 23 juin '22:

L'équipe de hockey Breda MC2 en action pour Veer(le)kracht! *(Voir photo d'Instagram sur le site Web)*

Lundi 20 juin '22:

L'accord entre la fondation Veer(le)kracht et la fondation Princesse Máxima est officiellement signé par Veerle en personne! Un moment merveilleux, d'autant plus que le premier objectif de la Fondation, à savoir 200 000 euros, a été atteint en un temps record! *(Voir photo sur le site Web)*

Dimanche 19 juin '22

Sophie a récolté 950 € pour Veer(le)kracht avec son propre programme d'action! 950 euros! *(Voir photo sur le site Web)*

15-18 juin '22:

Action Veer(le)kracht sur la vente d'été de bols et de plats.
5 000 euros! *(Voir photos sur le site Web)*

Samedi 18 juin '22:

Soirée disco pour Veer(le)kracht, Arbie's Beachhouse, Berkel Enschoot. Plus de 12 800 euros! *(Voir photos sur le site Web)*

Samedi 18 juin '22:

Lors de la fête de clôture de l'école Prinses Juliana à Bruxelles, où Veerle a également été scolarisée pendant plusieurs années, des bracelets ont été vendus au profit de Veer(le)kracht. Plus de 1 400 euros! *(Voir photos sur le site Web)*

Samedi 18 juin '22:

L'ancienne équipe de hockey de Verles à Bruxelles en action pour le Veer(le)kracht! *(Voir photos sur le site Web)*

Samedi, 18 juin '22:

Les mamans en équilibre. Tilburg a organisé une course de parrainage pour Veer(le)kracht. 500 euros! *(Voir photo sur le site Web)*

Vendredi 17 juin '22:

Le "Raak Elkaar Fonds" de Van Raak Staal en action pour Veer(le)kracht. 500 euros! *(Voir photo sur le site Web)*

Mardi 14 juin '22:

Clinique du CHM Berkel- Enschoot Dames 1 (hockey). Plus de 1 300 euros! *(Voir photos sur le site Web)*

Lundi 13 juin '22:

Fondation Aniek Hendriksz -Second to None en action pour Veer(le)kracht. 2 500 euros!
(Voir photos sur le site Web)

Dimanche 12 juin '22:

L'équipe MD1 du MHC Berkel- Enschoot (hockey) lave les voitures pour Veer(le)kracht. Plus de 1 250 euros! *(Voir photos sur le site Web)*

Dimanche 12 juin '22:

Des anciens camarades de classe de Veerle à Bruxelles ont vendu des trucs. 1 000 euros!
(Voir photos sur le site Web)

Vendredi 10 juin '22:

Le Ladies' Circle de Leest vend du vin au profit de Veer(le)kracht et de la Fondation Taai!
(Voir photo sur le site Web)

Vendredi 10 juin '22

Collecte de bouteilles pour Veer(le)kracht:

Luuk (8 ans) et Max (7 ans) collectent des bouteilles et des caisses vides pour Veer(le)kracht!
(Voir photos sur le site Web)

Bracelets d'amour :

Frédérique (11 ans) fabrique elle-même des bracelets LOVE pour Veer(le)kracht et en a vendu plus de 200 ! Plus de 1.000 euros! *(Voir photo sur le site Web)*

Samedi 4 juin '22 :

Au tournoi de football de VV Trinitas (Oisterwijk) l'équipe du frère de Veerle, Hidde JO9-1 de Jong Brabant (Berkel- Enschoot) a collecté de l'argent pour chaque but, ils ont marqué 23 fois!
1.400 euros! *(Voir photo sur le site Web)*

Juin'22

Des bouteilles pour le Veer(le)powe :

Le neveu Tom (11 ans) collecte des bouteilles vides à son école. Plus de 250 euros! *(Voir photos sur le site Web)*

La gym en action:

À la Sportschool Physique de Moergestel, vous pouvez acheter des bracelets Veer(le)kracht et faire un don! *(Voir photo sur le site Web)*

Mardi, 31 mai '22:

Heleen, nièce de Veerle, donne une leçon de yoga en échange d'un don à Veer(le)kracht!
(Voir photo sur le site Web)

Mardi 31 mai '22:

Pien (joueur de l'équipe de hockey néerlandaise) et Saar Sanders en visite à Veerle ! Pien avait apporté sa médaille d'or des Jeux olympiques et a offert à Veerle un nouveau bâton en cadeau! *(Voir photo sur le site Web)*

Lundi 30 mai '22:

Jaap Stuurwold a donné une conférence à Blenheim Advocaten, qui s'est soldée par un don généreux ! 1 000 euros! *(Voir photo sur le site Web)*

Dimanche 29 mai '22:

La branche de Breda de la Table ronde néerlandaise, Table ronde 21, en action pour Veer(le)kracht! 4 000 euros! *(Voir photo sur le site Web)*

Dimanche 29 mai '22:

La fondation Kans tegen Kanker et le club de football Jodan Boys attirent l'attention sur Veer(le)kracht! *(Voir photo sur le site Web)*

Samedi 2 mai '22:

SGG Gronsveld et CV de Zweitlanceers ont organisé un tournoi événement. Une des équipes juniors a fait don de son prix à Veer(le)kracht! 100 euros! *(Voir photo sur le site Web)*

Jeudi 26 mai '22:

Tournoi de hockey bénéfique/retour et vente aux enchères spéciale au profit de Veer(le)kracht au CHM Berkel-Enschot. Plus de 15 000 euros! *(Voir photos sur le site Web)*

Jeudi 26 mai '22:

L'équipe 'Black Pink' de St. MiGreaseGestel a été sponsorisée lors du tournoi de bienfaisance/retour au CHM Berkel-Enschot. Plus de 500 euros! *(Voir photo sur le site Web)*

Attention au Feather(le)power:

Fedde (13 ans) donne une partie de l'argent de son baby-sitting à Veer(le)kracht ! Plus de 200 euros! *(Voir phot sur le site Web)*

Jeudi 26 mai '22:

Pleun (11 ans) a parcouru 136 km à vélo jusqu'à son Oman pour Veer(le)kracht! Plus de 600 euros! *(Voir photo sur le site Web)*

Dimanche 22 mai '22:

Roos a couru avec sa mère et son frère le Vestingsloop à Den Bosch pour Veer(le)kracht. Plus de 1 000 euros! *(Voir photo sur le site Web)*

Vendredi 27 avril '22:

Loes, Jet, Roef, Lees, Lila, Juna, et Fedde ont vendu des trucs, des limousines et des biscuits le Koningsdag. Nevine a chanté. Tous pour Veer(le)kracht! Plus de 300 euros. *(Voir photos sur le site Web)*

VOUS VOULEZ AIDER VEERLE ?

VOUS POUVEZ !

Faites votre part et donnez