

## HOMEPAGE

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

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

Début 2022, Veerle - alors âgée de presque 12 ans - a été diagnostiquée avec un gliome diffus de la ligne médiane (DMG), une forme rare et agressive de cancer du cerveau, avec un taux de survie extrêmement faible. Veerle est décédée de cette maladie le 8 mars 2023.

Veerle, joyeuse, positive et résiliente, ne s'est pas laissée abattre par le diagnostic. Avec sa famille et ses amis, elle a lancé l'initiative Veer(le)kracht (Le mot 'veerkracht' signifie résilience en néerlandais). Son but avec cette initiative est de collecter des fonds pour la recherche innovante et nécessaire sur les DMG infantiles aux Pays-Bas, afin d'offrir aux enfants atteints de DMG, comme Veerle, une meilleure chance de survie.

Hors d'Europe, plusieurs essais médicaux prometteurs ont débuté dans le domaine des DMG. Les médecins du Centre Princesse Máxima pour l'Oncologie Pédiatrique ("PMC") souhaitent amener ces essais aux Pays-Bas. Le premier objectif concret de la Fondation Veer(le)kracht était de récolter la somme de 200 000 € nécessaire pour initier le premier essai (avec le médicament ONC201). Cet objectif initial a été atteint en très peu de temps, et ainsi, le Dr. Jasper van der Lugt et son équipe du PMC ont pu commencer cet essai en novembre 2022.

Les premiers patients ont déjà été inscrits dans cet essai. Il y a également un intérêt international considérable à participer à cet essai et aux essais suivants ; plusieurs familles ont déjà exprimé leur intérêt. L'essai est désormais également disponible pour les enfants qui doivent encore subir une radiothérapie (juste après le diagnostic), ainsi que pour les enfants présentant une récurrence de la maladie.

À tous les soutiens de Veer(le)kracht, grands et petits : merci mille fois ! Sans vos dons et les nombreuses campagnes fantastiques que vous avez lancées depuis notre création, cela n'aurait tout simplement pas été possible !

Soutenez notre mission !

## À PROPOS DE VEERLE

Veerle nous a quittés le 8 mars 2023, à l'âge de 13 ans. Mais qui était Veerle ?

Veerle était une véritable épicurienne et avait une vie sociale bien remplie. Rien ne la rendait plus heureuse que de profiter des rassemblements sociaux, des dîners ou des fêtes avec ses amis et sa famille.

Tout à fait dans son style, elle a célébré son 13e anniversaire en grande pompe, un mois plus tôt que prévu, avec toutes les amies qui lui étaient chères. Lors d'un dîner élégant, ses meilleures amies ont prononcé des discours et, bien sûr, ont trinqué à la vie avec du Cassis !

Aussi sociale qu'elle était, Veerle passait beaucoup de temps avec ses amis, que ce soit pour traîner, discuter ou faire du shopping. En plus d'être très sociable, Veerle était aussi assez sportive. Elle jouait au hockey avec le numéro 5 sur son maillot pour l'équipe C1 de son club de hockey local et appréciait aussi le ski, le tennis et la natation. Elle était également allée plusieurs fois en camp de voile en Frise, bien qu'en secret, elle était plus intéressée par les activités sociales (du soir) que par la voile elle-même.

Veerle était une fille joyeuse, positive, curieuse, intelligente, drôle, entreprenante, sociable, sportive et forte que tout le monde adorait. Elle vivait dans le Brabant avec ses parents Hanneke et Jan Willem, sa petite sœur Laurine et son petit frère Hidde. Elle était en classe de sixième au lycée de Tilburg.

Début 2022, Veerle a été diagnostiquée avec une tumeur cérébrale (un DMG), qui s'est avérée très difficile à traiter. Ce diagnostic déchirant a complètement bouleversé la vie de Veerle, ainsi que celle de tous ceux qui l'entouraient. Mais ce qui caractérisait Veerle, c'est que, même durant ces périodes incertaines et difficiles, elle a pu continuer à apprécier les belles choses de la vie avec humour et optimisme. Cette attitude résiliente de Veerle est l'inspiration derrière le nom de sa fondation : Stichting Veer(le)kracht!

## 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

## **LE BUT : ESSAI(S) NÉERLANDAIS ET PLUS DE RECHERCHE SUR LES DMGS**

### *Centre Princesse Máxima et DMG-ACT*

Le Centre Princesse Máxima a récemment rejoint - en tant que premier hôpital au sein de l'UE - un prestigieux consortium international dans le domaine de la recherche sur le cancer du cerveau chez l'enfant, le Pediatric Neuro-Oncology Consortium (PNO). Ce consortium a lancé le programme DMG-Adaptive and Combinatorial Trial (DMGACT). Dans le cadre de ce programme, huit laboratoires de recherche de plusieurs pays collaborent à de nouvelles études et méthodes de traitement des DMG. Ils ont mis au point une plateforme commune qui leur permet d'échanger et de valider des résultats de recherche beaucoup plus rapidement et efficacement. Le type de recherche va des études en laboratoire et sur les animaux aux essais médicaux réels (un "essai" est un traitement potentiellement nouveau dont les médecins étudient l'efficacité et les résultats chez les patients). Les essais finaux seront déployés dans de nombreux autres centres.

### *Unique en son genre*

Jusqu'à présent, les enfants des Pays-Bas (et du reste de l'Europe) ont eu un accès très limité aux essais sur les DMG. Grâce à son affiliation au PNO et à son accès au programme DMG-ACT, le Centre Princesse Máxima peut changer cette situation. De plus, la conception des essais dans le cadre du programme DMG-ACT est unique dans la mesure où ils sont adaptés aux enfants atteints de DMG à n'importe quel stade de leur maladie. Tant pour les enfants atteints de DMG nouvellement diagnostiqués que pour les enfants qui ont suivi une radiothérapie et dont la maladie est revenue. Tous ces enfants sont potentiellement éligibles. Cela contraste avec de nombreux autres essais où la maladie doit d'abord être à un stade plus avancé ou où les enfants peuvent ne pas avoir encore subi de radiothérapie.

### *Lancement de l'essai ONC201*

Le programme DMG-ACT étudie actuellement l'application du médicament ONC201. Grâce notamment aux efforts de la Fondation Veer(le)kracht, qui a réussi à réunir en peu de temps les 200 000 euros de frais de démarrage nécessaires, le Dr Jasper van der Lugt du Centre d'oncologie pédiatrique Princesse Máxima a ouvert ce premier essai en novembre 2022, et les 20 premiers enfants atteints de DMG ont depuis reçu le médicament ONC201. D'autres parties de ce procès devraient être ouvertes dans les mois à venir. Avec l'ouverture de ce premier essai, le premier objectif concret de la Fondation Veer(le)kracht a également été atteint, et ce, bien sûr, grâce aux nombreux dons généreux et aux grandes campagnes.

### *Essais de suivi*

Mais il faut encore beaucoup d'argent, car de nouvelles recherches et de nouveaux essais sont et restent désespérément nécessaires pour améliorer le traitement des enfants atteints de DMG. Le Centre Princesse Máxima s'engage pleinement à concrétiser les nouvelles recherches et les essais connexes. C'est pourquoi la Fondation Veer(le)kracht continue de soutenir le Centre Princesse Máxima en s'engageant (encore) à financer la recherche très importante sur le traitement des enfants atteints de DMG. Et tout cela grâce à la force de Veerle, qui souhaite tellement aider d'autres enfants atteints de DMG à avoir de meilleures perspectives. Comme il serait merveilleux si, en partie grâce à Veer(le)kracht, une solution/méthode efficace pour traiter les enfants atteints de DMG était trouvée aux Pays-Bas !

## **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. 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 cidessous. 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](mailto: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.

## **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 conseils 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**

9 novembre 2023:

Mare, Bente et Manou, anciens camarades de classe de Veerle, ont collecté 90 euros pour la Fondation Veer(le)kracht grâce à leur action Young Impact à l'école en vendant des biscuits. Nous sommes très heureux de cette contribution. Merci beaucoup, les filles, c'est super gentil !

90 EURO !

2 novembre 2023:

Aujourd'hui, une délégation de la Fondation Veer(le)kracht a présenté des exposés aux 1600 élèves du 2College Durendael. Les actions de Noël et de printemps de cette école (qui permettent de collecter des fonds pour une bonne cause) sont notamment consacrées à Veer(le)kracht. Merci à tous pour cette journée pleine d'énergie et pour votre intérêt sincère. Nous sommes impatients de découvrir vos actions !

13 octobre 2023 :

Pour remonter le moral de la famille de Veerle, ses amis, cousins, nièces et neveux, l'employé de Efteling, Joep Koolen, a assuré qu'ils puissent profiter d'une soirée gratuite à Efteling dans le cadre de l'initiative annuelle "NOUS en tant qu'Ambassadeurs". Mille mercis, Joep, et à tous vos aimables collègues, pour une soirée inoubliable !

3 octobre 2023 :

Le Club de Pétanque d'Oisterwijk (PCO) a collecté une somme importante pour la Fondation Veer(le)kracht lors de leur tournoi du jeudi après-midi. Nous sommes immensément reconnaissants au PCO pour ce merveilleux don et espérons que le PCO continuera à "faire rouler la boule" pour des causes caritatives !

275 EURO !

2 octobre 2023 :

Dimanche dernier, Roos von Burg a couru les Dix Miles de Tilburg pour la 2e année consécutive. Comme l'année dernière, elle a couru pour Veer(le)kracht et a collecté une somme fantastique ! Merci encore, Roos !

700 EURO !

4 septembre 2023 :

Avec le soleil qui brillait sur le magnifique paysage du Brabant, l'équipe Veer(le)kracht a participé à Brabants Mooiste hier ! Ce fut une excellente journée avec un résultat fantastique pour la fondation !

1.350 EURO !

29 août 2023 :

Sky News britannique a diffusé une histoire poignante sur Jasmine Freeman, une petite fille de 7 ans du Royaume-Uni atteinte d'une tumeur cérébrale incurable. Grâce à tous les donateurs de la Fondation Veer(le)kracht, la courageuse et vive Jasmine peut participer à un essai au PMC !

27 juillet 2023 :

Pendant la Tilburgse Kermis, en présence d'une délégation de la municipalité de Tilburg, la Fondation Veer(le)kracht a reçu un chèque de 1200 euros de la part de Tiny Paashuis Hollandse Gabakskraam ! Un grand merci !

1.200 EURO !

13 juillet 2023 :

La classe 4 du collège Van Haestrecht à Kaatsheuvel a organisé une boutique éphémère pour Veer(le)kracht, collectant une somme importante. Un grand merci à tous les enseignants et étudiants !

2.700 EURO !

19 juin 2023 :

Le Centre Princess Máxima fête son 5e anniversaire. À cause de ce jalon, le programme Op1 du 14 juillet était consacré au PMC. Regardez l'épisode complet, y compris une explication claire du Dr. Van der Lugt (le médecin de Veerle) sur les tumeurs cérébrales, via ce lien. ICI .

5 juin 2023 :

Le grand-père de Veerle a écrit de nombreux contes de fées sur Kabouter Ker, que Veerle adorait. Récemment, il a écrit un nouveau beau conte de fées sur ce gnome (et Veerle). Plus de 120 livrets ont déjà été vendus !

1.500 EURO !

4 mai 2023 :

"La rue la plus douce de Gouda" a présenté un généreux chèque aux grands-parents de Veerle. Pour commémorer sa vie et continuer à soutenir sa mission. Merci, chers habitants de Burgvlietkade-Gravin Jacobastraat !

829 EURO !

Mercredi 8 mars 2023 :

Le matin du mercredi 8 mars 2023, alors que d'épais flocons de neige tombaient, notre belle, gentille, forte et positive Veerle a tranquillement commencé son dernier voyage à l'âge de 13 ans.

Au cours des dernières semaines, malheureusement, l'état de Veerle s'est rapidement détérioré. Cependant, nous sommes reconnaissants que sa période de maladie ait été relativement courte.

La tristesse de sa famille, de ses proches et de ses êtres chers est immense. En même temps, la fierté prévaut. Dans sa vie beaucoup trop courte, Veerle, avec son caractère fort et joyeux, a inspiré de nombreuses personnes. En tant que fondatrice et inspiration derrière la Fondation Veer(le)kracht, elle a transformé son triste destin en quelque chose de durablement significatif pour ses semblables.

Veerle continue d'être une source d'inspiration significative pour nous tous. En son nom et en son esprit, nous continuons la mission de Veerle avec autant de "Veerlekracht" que possible. La famille reçoit et éprouve beaucoup de soutien et utilisera la force de Veerle pour faire face à cette grande perte.

Un grand merci à tout le personnel du Centre Princess Maxima pour l'Oncologie Pédiatrique, et spécifiquement à Lisethe Meijer, la médecin fantastique qui était disponible jour et nuit pour Veerle

et sa famille. Leur dévouement et leur professionnalisme ont apporté un certain soulagement à Veerle et à sa famille pendant une période incroyablement difficile.

14 février 2023 :

Spécialement pour la Saint-Valentin, ce gentil jeune chef a vendu des biscuits pour Veer(le)kracht pour 400 EUR ! Merci, Frederique !

400 EURO !

9 février 2023 :

Ingmar avait collecté de l'argent en ramassant des bouteilles vides. En surprise, il a remis la somme à l'un des cousins de Veerle. Un véritable Veerlekrachtpatser ! Merci, Ingmar !

90 EURO !

20 janvier 2023 :

Le marché de Noël de l'école primaire KBS Laurentius à Breda s'est concentré sur la Fondation Veer(le)kracht cette année scolaire. Une somme énorme a été collectée grâce à la vente de divers articles ! Un grand merci à l'école, et surtout à tous les enfants qui ont aidé !

5.895 EURO !

12 janvier 2023 :

Le magasin pour bébés Liefz de l'hôpital Elisabeth-TweeSteden de Tilburg a récolté 405 euros pour Veer(le)kracht grâce à son pot à pourboires dans le magasin !

405 EURO !

23 décembre 2022 :

Veerle à la radio, sur Mission Radio 538 ! Les DJ Bas Menting et Dylan Boet ont demandé à Veerle ce que c'est que de vivre avec une tumeur cérébrale incurable. L'entretien s'est transformé en une interview franche, dans laquelle Veerle a inspiré son histoire claire et puissante #proud !

15 décembre 2022 :

Lors d'un chaleureux verre de Noël, Veer(le)kracht a reçu un beau chèque de l'association de réseau Brabants Goed. Merci !

750 EURO !

12 décembre 2022 :

Veer(le)kracht a reçu un chèque à La Haye de la Fondation 'We & Society', le fonds de charité de Nationale Nederlanden. Quelle incroyable démonstration de soutien !

7.500 EURO !

8 décembre 2022 :

À l'initiative des cousins de Veerle, des fonds pour Veer(le)kracht ont récemment été collectés au magasin Albert Heijn de Gouda en remettant des bouteilles consignées.

PLUS DE 340 EUROS !

6 novembre 2022 :

Ernest Dutilh a couru le marathon de New York pour Veerle et Veer(le)kracht. Il a levé une somme incroyable. Tu es le meilleur Ernest !

PLUS DE 10.000 EUROS!

Fin septembre 2022 :

Kei 013 a vendu un lot de belles pierres et de miel faits maison pour Veer(le)kracht. Quelle belle action !

PLUS DE 500 EUROS!

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!

Mercredi 14 septembre 2022:

La Fondation Veer(le)kracht a rencontré le Dr Sabine Mueller, neuro-oncologue. Elle est co-directrice du projet PNOG (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 débiter dans les prochains mois. La Fondation Veer(le)kracht continuera à soutenir cette approche audacieuse, innovante et collaborative du PNOG et du PMC d'oncologie pédiatrique.

#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!

Jeudi 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 15 000 € pour Veer(le)kracht!

15 000 euro!

Mercredi, 31 août '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! ()

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!

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! ()

Mercredi 20 juillet '22:

Silver Shoe. Tournoi de hockey au CHM Hoco sous le signe du Veer(le)power!

1 000 Euro!

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!

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!

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!

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!

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.

Samedi 25 juin '22:

Tim et Koen, neveux de Veerle, ont vendu avec leurs amis, des bracelets pour Veer(le)kracht!

Jeudi 23 juin '22:

L'équipe de hockey Breda MC2 en action pour Veer(le)kracht!

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!

Dimanche 19 juin '22

Sophie a récolté 950 € pour Veer(le)kracht avec son propre programme d'action!

950 euros!

15-18 juin '22:

Action Veer(le)kracht sur la vente d'été de bols et de plats.

5 000 euros!

Samedi 18 juin '22:

Soirée disco pour Veer(le)kracht, Arbie's Beachhouse, Berkel Enschtot.

Plus de 12 800 euros!

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!

Samedi 18 juin '22:

L'ancienne équipe de hockey de Verles à Bruxelles en action pour le Veer(le)kracht!

Samedi, 18 juin '22:

Les mamans en équilibre. Tilburg a organisé une course de parrainage pour Veer(le)kracht.

500 euros!

Vendredi 17 juin '22:

Le "Raak Elkaar Fonds" de Van Raak Staal en action pour Veer(le)kracht.

500 euros!

Mardi 14 juin '22:

Clinique du CHM Berkel- Enschtot Dames 1 (hockey).

Plus de 1 300 euros!

Lundi 13 juin '22:

Fondation Aniek Hendriksz -Second to None en action pour Veer(le)kracht.

2 500 euros!

Dimanche 12 juin '22:

L'équipe MD1 du MHC Berkel- Enschoot (hockey) lave les voitures pour Veer(le)kracht.

Plus de 1 250 euros!

Dimanche 12 juin '22:

Des anciens camarades de classe de Veerle à Bruxelles ont vendu des trucs.

1 000 euros!

Vendredi 10 juin '22:

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

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!

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!

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!

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!

La gym en action:

À la Sportschool Physique de Moergestel, vous pouvez acheter des bracelets Veer(le)kracht et faire un don!

Mardi, 31 mai '22:

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

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!

Lundi 30 mai '22:

Jaap Stuurwold a donné une conférence à Blenheim Advocaten, qui s'est soldée par un don généreux !

1 000 euros!

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!

Dimanche 29 mai '22:

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

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!

Jeudi 26 mai '22:

Tournoi de hockey bénéfice/retour et vente aux enchères spéciale au profit de Veer(le)kracht au CHM Berkel-Enschot.

Plus de 15 000 euros!

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!

Attention au Veer (le)kracht:

Fedde (13 ans) donne une partie de l'argent de son baby-sitting à Veer(le)kracht !

Plus de 200 euros!

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!

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!

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.