

Stichting NETNEckanker

Jaarverslag 2024



Stichting NETNEckanker

info@netneckanker.nl

www.netneckanker.nl

Bilderdijkstraat 59

2941 GG Lekkerkerk

Inhoud

Voorwoord.....	3
Samenvatting.....	4
Profiel	5
Missie.....	5
Visie	5
Doelen	5
Strategie	5
Bestuur en medewerkers	8
Werkmethodes en successen	10
Financieel overzicht	11
Waarderingsgrondslagen.....	11
Algemene grondslagen	11
Grondslagen van waardering van de balans.....	11
Vlottende activa.....	11
Eigen vermogen	11
Overlopende passiva	11
Grondslagen van de staat van baten en lasten.....	11
Werknemersbestand	11
Financieel overzicht	12
JAAROVERZICHT 2023 en 2024.....	12
TOELICHTING OP DE BALANS.....	13
TOELICHTING OP DE STAAT VAN BATEN EN LASTEN	14
TOELICHTING OP DE STAAT VAN BATEN EN LASTEN	15
Vooruitblik	17
Bronnen	18
Bijlagen	19
Bijlage 1. Evaluatie na de patiëntendag op 9 mei 2024.....	19

Voorwoord

Voor u ligt het derde jaarverslag van Stichting NETNECKanker. Onze Stichting bestaat in mei 2025 alweer vier jaar en ondanks onze ervaringen leren wij nog dagelijks door bijeenkomsten bij te wonen, aan te sluiten bij wetenschappelijk onderzoek waarbij de patiënt voorop staat en deel te nemen aan conferenties.

Er waren een aantal mooie momenten: uiteraard de lotgenotenbijeenkomsten in de kenniscentra, de patiëntendag op zaterdag 9 november in het Amsterdam UMC, het ENETS-congres (ENETS conference, 2024) in Wenen, waar weer veel informatie werd verteld over de ziekten, de INCA bijeenkomst in Segovia, Spanje (INCA, sd), waar we weer ideeën uit konden wisselen met andere patiëntorganisaties vanuit allerlei landen.

Verder hebben we weer bijgedragen aan wetenschappelijk onderzoek, actief bewustwording gecreëerd door bijvoorbeeld in een tijdschrift te staan en een online campagne te hebben gevoerd in de aanloop naar 10 november (internationale NETNECdag) en gesproken op diverse congressen.

Onze dank gaat, ook dit jaar, weer uit naar een ieder die ons gesteund heeft: de NET-groep, de kenniscentra met al die bevlogen specialisten, onze samenwerkingspartners zoals INCA, de vrijwilligers, de naasten van patiënten en uiteraard de patiënten zelf.

In dit financieel jaarverslag kunt u lezen wat we hebben gedaan en wat er nog gaat gebeuren. Uiteraard staan wij altijd open voor suggesties.

Het bestuur van NETNECKanker,

John van Bussel, voorzitter

Michaëla Germing, penningmeester

Faye Tukker-Wijntjes, secretaris

Samenvatting

Dit financieel jaarverslag van Stichting NETNEckanker is opgedeeld in verschillende onderdelen om een helder overzicht te bieden van de koers die de Stichting in het afgelopen jaar heeft gevaren. Het verslag geeft inzicht in de missie en visie van de Stichting, het bestuur en de medewerkers, de uitgevoerde werkmethoden en behaalde successen, de financiën, en de vooruitzichten voor het komende jaar.

Bij 'profiel' staat beschreven waar de Stichting NETNEckanker voor staat. Wat de visie en missie is vanuit waar de Stichting werkt en voor de patiënten en naasten waarvan ze de belangen behartigt. Ook de doelen die de Stichting nastreeft staan omschreven.

Bij 'bestuur en medewerkers' wordt het bestuur voorgesteld en uitgelegd hoe de Stichting tot stand is gekomen. Ook wordt toegelicht welke keuzes zijn gemaakt in de totstandkoming van de Stichting. Tot slot wordt ook toegelicht door wie de Stichting wordt ondersteund. Er is naast het bestuur namelijk een grote groep mensen die de Stichting steunt in het werk.

Bij 'werkmethoden en successen' wordt toegelicht welke activiteiten er zijn ondernomen in 2024 met een evaluatie erbij.

Dan volgt het financieel jaarverslag waarin beschreven staat waar de Stichting zijn inkomsten vandaan krijgt en welke uitgaven er zijn gedaan. De Stichting is namelijk helemaal afhankelijk van donaties. Gelukkig heeft NETNEckanker een ANBI-keurmerk waardoor donaties aftrekbaar zijn bij de Belastingdienst.

Tot slot volgt een vooruitblik naar 2025, waar al mee gestart is, en welke activiteiten er doorgaan en welke activiteiten erbij komen.

Profiel

Missie

Stichting NETNEckanker heeft als missie om de belangen te behartigen van alle patiënten in Nederland die een neuro-endocriene tumor (NET) of neuro-endocriene carcinoom (NEC) hebben en hun naasten. Dit doet Stichting NETNEckanker door onderling contact tussen patiënten, naasten en professionals te stimuleren, activiteiten te organiseren rondom de ziekten, zodat de patiënt op de hoogte is van actuele ontwikkelingen rondom de ziekten, bijeenkomsten bijwonen met als doel de patiënt op de hoogte te houden van actuele ontwikkelingen rondom de ziekte, vragen te beantwoorden die patiënten en naasten hebben rondom de ziekte en voorlichting te geven rondom de ziekten.

Visie

Stichting NETNEckanker wil zorgen dat het contact tussen patiënt, naasten en zorg eenvoudiger en toegankelijker wordt. Ook hoopt de stichting met zijn activiteiten dat de diagnose eerder gesteld zal worden, zodat de kans op (langere) overleving vergroot wordt.

Doelen

Stichting NETNEckanker heeft zichzelf de volgende doelen gesteld:

-  De stichting zet zich in voor de belangenbehartiging van patiënten en naasten, bijvoorbeeld door te ondersteunen bij gesprekken met de arts, inzichtelijk maken van wetenschappelijk onderzoek en goede samenwerking met de vijf kenniscentra in Nederland;
-  De stichting stimuleert onderling contact tussen patiënten, naasten en professionals, bijvoorbeeld door lotgenotenbijeenkomsten, patiëntendagen en het beantwoorden van medische vragen door de medisch-wetenschappelijke adviesraad van de stichting, bestaande uit specialisten uit de vijf kenniscentra en een GZ-psycholoog;
-  De stichting organiseert activiteiten rondom de ziekte, met als doel de patiënt en naaste op de hoogte te houden van de actuele ontwikkelingen rondom de ziekte, zoals de patiëntendag die heeft plaats gevonden op 9 november 2024;
-  De stichting woont activiteiten bij omtrent de ziekte met als doel de patiënt op de hoogte te houden van de actuele ontwikkelingen rondom de ziekte, bijvoorbeeld overleggen vanuit de kenniscentra, het ENETS-congres en bijwonen van overleggen rondom wetenschappelijk onderzoek dat zal worden uitgevoerd, of uitgevoerd gaat worden.

Strategie

In 2024 hebben wij diverse activiteiten georganiseerd.

Onze grootste activiteit is lotgenotencontact in diverse vormen. De vraag hierom was hier ook het grootst. In 2024 wordt onderzoek gedaan naar een online variant. In 2024 hebben we wederom diverse lotgenotenbijeenkomsten georganiseerd in de kenniscentra. Met een maximum van 20 patiënten wordt op een zaterdagochtend koffie/thee en wat lekkers gedronken. Er is geen programma vanuit het ziekenhuis of stichting, wel zijn beiden vertegenwoordigd. Ook in 2024 bleek dit weer succesvol en wordt dit initiatief ook in 2025 voortgezet.

Sommige patiënten vinden het praten over hun ziekte te confronterend in een groep, dus er zijn ook patiënten die contact hebben gezocht om individueel contact te zoeken. Vragen daarbij zijn bijvoorbeeld: 'Hoe wordt PRRT ervaren?', 'Hoe combineer ik de ziekte met een gezin?', 'Hoe pak ik het dagelijks leven weer op?', 'Hoe pak ik werk aan?' en 'Hoe vertel ik het mijn naasten?' Bij medische vragen verwijzen we naar de behandelend specialist, de website of het Anti-kankerfonds (Anti Kanker Fonds, sd). Als patiënten twifelen aan wat een arts gezegd heeft, kunnen we nog een beroep doen op onze Medisch-Wetenschappelijke AdviesRaad (NETNEckanker MWAR, sd), dit zijn diverse specialisten uit de kenniscentra (endocrinologen, oncologen, verpleegkundig specialisten, diëtisten en GGZ-psychologen).



Eén keer per jaar organiseren wij een patiëntendag (NETNEckanker PD '24, sd). Op 9 november 2024, realiseerden we de patiëntendag in het VUMC Amsterdam. Daarbij kregen we hulp van (verpleegkundig) specialisten en een team vanuit dit kenniscentrum. Met behulp van (verpleegkundig) specialisten en een team vanuit het Amsterdam UMC hebben we een mooi programma samen kunnen stellen. De organisatie van een dergelijk evenement vraagt

veel tijd van betrokkenen, maar het levert ook veel op. Vanuit alle kenniscentra hebben we hulp gehad bij het vullen van het programma van deze dag. Dat is altijd lastig omdat het om twee ziekten gaat die in zoveel varianten voorkomen. We hebben deze dag met succes af kunnen sluiten en kijken er naar uit om de volgende te organiseren.

Door het hele jaar doen we ook mee aan activiteiten achter de schermen, zoals deelnemen aan diverse wetenschappelijke onderzoeken naar de ziekten. Bij de start zijn deze onderzoeken vertrouwelijk en voor 75% wordt uiteindelijk ook geen financiering gegeven, want er gaat minder geld naar zeldzame ziekten, dan naar veel voorkomende ziekten, maar degene die wel doorgaan en waar wij achter staan, komen bij ons op de website. We nemen ook deel aan bijeenkomsten om mee te denken over het onderzoek, de informatie die naar patiënten gaat en het welzijn van de patiënten in deze onderzoeken. Kwaliteit van leven staat bij ons bovenaan. Daarbij proberen we ook een vertaalslag te maken naar de patiënten toe, zodat het onderzoek ook begrijpelijker is voor hen.

Verder doen we veel rondom bewustwording. In november hebben we een grote online campagne gehouden om bewustwording te creëren vanuit (INCA NCD, 2024), ook hebben we in een tijdschrift (Uitgelicht, vakblad O2, 2024) gestaan om fysiotherapeuten met een specialisatie in oncologie bewust te maken van de ziekten en ons bestaan. We creëren ook bewustwording door op congressen te spreken over het werk wat we doen. Op het DBNETS-congres, het congres over NET en NEC voor en door de Nederlandse en Belgische kenniscentra, hebben de Belgische en Nederlandse patiëntenorganisatie verteld over ThinkNEN's: een online programma van INCA die huisartsen kunnen volgen, voor accreditatiepunten, om meer te weten komen over NET en NEC kanker (ThinkNENs, sd). Ook op de jaarlijkse bijeenkomst van INCA, in Segovia in 2024, hebben we verteld over onze rol in het FORCE-project (FORCE, sd).

Om ons werk goed te kunnen doen, hebben we veel contact met patiëntenorganisaties in andere landen. Deze contacten hebben we verkregen door onze lidmaatschap van INCA. Zo kwam afgelopen jaar iemand van het bestuur van de patiëntenorganisatie van Taiwan in Nederland en was onze secretaris in Athene en heeft daar iemand uit het bestuur van de patiëntenorganisatie aldaar ontmoet.

Bestuur en medewerkers

Neuroendocriene tumoren en carcinomen komen niet veel voor in Nederland. In 2024 zijn er 978 nieuwe patiënten bij gekomen voor NET kanker en 209 nieuwe patiënten voor merkelcel carcinoom (voor NEC is het op het moment van schrijven niet op te vragen, in 2023 waren het 15 nieuwe patiënten). Ter vergelijking: voor longkanker zijn er in 2024 meer dan 14413 nieuwe patiënten bij gekomen. In totaal zijn er meer dan 4200 NET en merkelcelcarcinoom kankerpatiënten in Nederland (IKNL, 2025).

Dit betekent dat onze organisatie ook niet zo heel groot is. Er is bewust gekozen voor een Stichting. Bij een vereniging wordt er verwacht dat er een ledenbestand is en dat er lidmaatschapsgeld wordt geïnd. De mening van het bestuur is dat de ziekte op zich al duur genoeg is. Er zijn vijf goede kenniscentra (NETNEckanker kenniscentra, sd) in Nederland. Met de hoeveelheid patiënten die er zijn, moet een kenniscentrum ook een flink aantal patiënten in huis hebben, wil een kenniscentrum zich kenniscentrum noemen, maar dat betekent soms wel flink reistijd- en kosten voor patiënten. Een patiëntenvereniging die ook nog kosten vraagt voor belangenbehartiging en deelname aan activiteiten vonden we niet passend. Stichting NETNEckanker wil er zijn voor iedereen. Ook het hebben van een ledenbestand is, in het kader van de privacywetgeving, niet verstandig. Er worden geen mailadressen of andere gegevens van patiënten bewaard. Ook na een bijeenkomst met patiënten worden de contactgegevens verwijderd.

Per 1 januari 2024 bestond het bestuur uit vier bestuursleden die zich inzetten voor de stichting NETNEckanker. Alle vier deden zij dit op vrijwillige basis en met veel passie om het beste voor de patiënt en naasten te bewerkstelligen. Helaas heeft de penningmeester in september 2024 laten weten het werk toch te zwaar te vinden. Het is mooi om werk te doen voor zoveel patiënten, maar omdat het bestuur ook persoonlijk te maken heeft met de ziekte kan het werk ook enorm zwaar en confronterend zijn. We maken mooie momenten mee, maar ook verhalen van patiënten die het zwaar hebben, bijvoorbeeld een bepaalde behandeling niet krijgen, soms zelfs boos op ons worden, omdat we niet kunnen helpen of niet snel genoeg reageren en uiteindelijk ook patiënten die overlijden. Patiënten die inmiddels dicht bij ons staan. En zo zijn we in 2024 ook weer mensen verloren door deze oneerlijke ziekte.

In 2024 bestond ons bestuur uit:

Functie	Naam
Voorzitter	John van Bussel
Penningmeester	Ton van Elen (tot september) Michaëla Germing (vanaf september)
Secretaris	Faye Tukker
Algemeen lid	Michaëla Germing (tot september)

Ons motto is 'voor en door patiënten en naasten'. Wij worden dan ook ondersteund door onze Raad van Advies. Inmiddels zijn daar 30 patiënten en naasten bij aangesloten. Zij ontvangen vier keer per jaar een nieuwsbrief met onze activiteiten en onze ideeën. Zij mogen daar actief in meedenken. Ook wordt soms gevraagd om ons te ondersteunen, in bijvoorbeeld het opnemen van een voorlichtingsvideo of helpende handen bij een activiteit. Uiteraard is niets verplicht, we zijn ons er van bewust dat we veelal te maken hebben met patiënten. Meer informatie hierover is [hier](#) te vinden.

We worden ook ondersteund door onze medisch-wetenschappelijke adviesraad (MAR). Hierin zitten vertegenwoordigers uit alle vijf de kenniscentra in Nederland. Soms krijgen we medische vragen van patiënten. Aangezien het bestuur niet medisch onderlegd is, worden deze vragen voorgelegd aan de MAR. De antwoorden die hierop komen, worden teruggekoppeld aan de patiënt. Meer informatie hierover is [hier](#) te vinden.

Werkmethodes en successen

De grootste activiteiten voor patiënten en waar patiënten mee te maken hebben zijn de lotgenotenbijeenkomsten en de patiëntendag.

Lotgenotenbijeenkomsten zijn bijeenkomsten voor maximaal 20 patiënten en naasten in de diverse kenniscentra. In 2024 waren deze in het Erasmus MC (2 maart), Amsterdam UMC (13 april), UMC Groningen (15 juni) en Maxima MC (12 oktober). Het Antoni van Leeuwenhoek had, samen met het UMC Utrecht, een eigen patiëntendag voor zeldzame kankers.

Onze eigen lotgenotenbijeenkomsten zijn eenvoudig van opzet, maar wellicht daardoor succesvol. De patiënten en naasten komen van 10.00 tot 12.00 uur bij elkaar voor een bak koffie of thee, met wat lekkers erbij en kunnen gewoon lekker kletsen. Het gaat dan over de ziekte, maar ook andere zaken in het dagelijks leven en hoe daar een weg in te vinden. Inmiddels hebben we al een vaste kliek mensen die naar de bijeenkomsten komen en zijn er mensen die voor het eerst komen en zich vaak erg welkom voelen en achteraf blij zijn geweest te zijn. Vaak wordt de herkenning genoemd als gemene deler, omdat praten met andere kankerpatiënten toch anders is door het meestal andere verloop van de ziekte en de, veelal, andere behandeling dan andere kankers. Voor een enkeling is gebleken dat het toch te confronterend is. Bovenal speelt enthousiasme de boventoon en zijn er al veel contacten gelegd, via deze bijeenkomsten.

Op 9 november is onze jaarlijkse patiëntendag geweest in het Amsterdam UMC in Amsterdam. We hebben geprobeerd wat erin te verwerken van de meest voorkomende typen NET en NEC en geprobeerd aan alle behoeften te voorzien. Toch blijft het lastig met zoveel verschillende varianten. Het eerste gedeelte proberen we algemeen te houden. Hierin werd wat verteld over chirurgie, pathologie en voeding. Daarna heeft elk kenniscentrum een onderzoek mogen pitchen dat nu gaande is naar de ziekte. Na een lunch is er doorgedaan met lotgenotencontact op thema. Aan elke thema stonden specialisten, maar konden lotgenoten ook met elkaar in gesprek over het thema. Hoewel er altijd verbeterpunten zijn, kregen we gemiddeld een 4,5 (op een schaal van 5) van alle bezoekers en daar zijn we heel trots op. De verdere evaluatie staat in [bijlage 1](#).

Zoals eerder genoemd, zijn er meer dan 4200 patiënten in Nederland. Het bestuur van de Stichting is erg trots dat we via social media ruim 2500 volgers hebben. Dit zijn uiteraard niet allemaal patiënten, maar het geeft wel aan dat er een redelijk groot bereik is en dat we veel patiënten en naasten op de hoogte kunnen houden van nieuwe ontwikkelingen.

Financieel overzicht

Waarderingsgrondslagen

Algemene grondslagen

De jaarrekening is opgesteld met inachtneming van in Nederland aanvaarde waarderingsgrondslagen. Alle in de jaarrekening vermelde bedragen luiden in euro's.

De jaarrekening is opgemaakt op basis van historische kostprijs. De waardering van activa en passiva geschiedt, voor zover niet anders is vermeld, tegen nominale waarde.

De Stichting is in mei 2021 opgericht.

Grondslagen van waardering van de balans

Vlottende activa

Overlopende activa worden, voor zover niet anders vermeld, gewaardeerd tegen nominale waarde.

Eigen vermogen

Het Stichtingsvermogen bestaat uit het gecumuleerde exploitatiesaldo van de Stichting. Er worden op grond van bestuursbesluiten bedragen onttrokken ten behoeve van projecten.

Overlopende passiva

Overlopende passiva zijn, voor zover niet anders vermeld, gewaardeerd tegen nominale waarde.

Grondslagen van de staat van baten en lasten

Het resultaat wordt bepaald als het verschil tussen de baten en de lasten van het verslagjaar met inachtneming van de hiervoor vermelde waarderingsgrondslagen.

Werknemersbestand

In 2024 waren er geen werknemers in dienst.

Financieel overzicht

JAAROVERZICHT 2023 en 2024

Overzicht vermogen 31 december 2023

	<u>31-12- 2024</u>	<u>31-12- 2023</u>
	€	€
Overlopende activa	1.207	1.472
Liquide middelen	38.365	36.935
Totaal	<u>39.572</u>	<u>38.407</u>

Stichtingsvermogen	39.543	35.090
Overlopende Passiva	29	3.317
Totaal	<u>39.572</u>	<u>38.407</u>

Verlies en winst

	<u>2024</u>	<u>2023</u>
	€	€
Opbrengsten	15.428	28.763
Personeels- en reiskosten	5.873	2.943
Kantoorbenodigdheden	1.776	894
Bankkosten	365	265
Kosten Patiëntendag	2.422	4.582
Kosten aankoop sponsormateriaal	<u>539</u>	<u>476</u>
	10.975	9.160
	<u> </u>	<u> </u>
Resultaat	<u><u>4.453</u></u>	<u><u>19.603</u></u>

Vastgesteld door (volgt)

d.d.

te

TOELICHTING OP DE BALANS

2024
€

ACTIVA

Overlopende activa

1.207

Liquide middelen

Rabobank betaalrekening

38.365

PASSIVA

Stichtingsvermogen

39.572

Overlopende passiva

29

TOELICHTING OP DE STAAT VAN BATEN EN LASTEN

2024
€

BATEN

Eigenfondswerving

Donaties particulieren e.d.

Donaties en giften particulieren en verkoop eigen producten

5.694

Donaties/Sponsoring bedrijven

Van Bussel BV

7.500

Donatie Thijmroos

1.500

14.694

Totaal baten uit eigen fondswerving	14.694
--	---------------

Overige baten

Inkomsten participatie onderzoek	<u>734</u>
----------------------------------	------------

SOM DER BATEN	15.428
----------------------	---------------

TOELICHTING OP DE STAAT VAN BATEN EN LASTEN

2024

€

LASTEN

Reiskosten en vrijwilligersvergoeding	5.873
--	-------

Kantoorbenodigdheden	1.776
-----------------------------	-------

Bankkosten	365
-------------------	-----

Kosten Patiëntendag

Overige kosten patiëntendag	2.422
-----------------------------	-------

Kosten aankoop sponsormateriaal	<u>539</u>
--	------------

Som der lasten	10.975
-----------------------	---------------

FINANCIËLE BATEN EN LASTEN

Bankkosten	<u>365</u>
Saldo financiële baten en lasten	365

Toelichting beloning bestuur

Vrijwilligers vergoeding

John van Bussel, voorzitter	0
Faye Wijntjes, secretaris	2.100
Michaëla Germing	0

Vooruitblik

In 2025 gaat de Stichting NETNEckanker verder met de successen van 2024.

Allereerst zijn de lotgenotenbijeenkomsten voortgezet. In 2025 zijn de bijeenkomsten gepland over het hele jaar. Fijn is dat de kenniscentra duidelijk aangeven dat iedereen welkom is, ook patiënten die niet onder behandeling zijn van het kenniscentrum. Komend jaar organiseren we ook een lotgenotenbijeenkomst in het Rijnstate in Arnhem. Zij zijn geen kenniscentrum voor NET en NEC, maar fungeren als satellietlocatie van het Erasmus MC. Zij hebben aangeboden een lotgenotenbijeenkomst te hosten. Geografisch gezien is dat voor onze patiënten heel fijn. Meer informatie over de lotgenotenbijeenkomsten en andere activiteiten zijn op onze [website](#) terug te vinden.

Ook de algemene patiëntendag vanuit Stichting NETNEckanker zal terugkomen. Dit keer in het Groningen UMC. Het zal gaan om een fysieke bijeenkomst op 8 november. Dit is de zaterdag voor 10 november, die bekend staat als de internationale NET en NEC kankerdag. Naar aanleiding van de evaluatie van 2024 proberen we in 2025 een nog beter programma neer te zetten.

In 2025 staan er ook wat nieuwe activiteiten op stapel:

-  De Stichting gaat, op verzoek van de NET-groep, iets aanbieden voor NEC-patiënten en naasten. Vaak zijn NEC-patiënten minder aan bod, omdat er minder onderzoek wordt gedaan naar de ziekte. De Stichting stelt zich ten doel om ook voor deze groep patiënten en naasten iets aan te bieden.
-  In 2025 is het ook de bedoeling om informatiefolders te maken voor op de poli. Een groot aantal van de patiënten is van oudere leeftijd en social media is dan niet altijd een logische vindplaats van de Stichting. Aangezien de Stichting tot doel heeft er voor iedereen te zijn, moet de Stichting dus ook via andere kanalen te vinden zijn. Aangezien er inmiddels een hele fijne samenwerking is met alle kenniscentra wordt er gekeken of het mogelijk is folders neer te gaan leggen op de poli's en in de wachtkamers. Heel concreet zijn we bezig met een folder voor tieners waarvan één van de ouders de diagnose NET hebben. Deze folder wordt ontwikkeld door twee middelbare scholieren die voor hun profielwerkstuk dit op zich hebben genomen;
-  In 2025 gaan we online lotgenotencontact opstarten. Inmiddels hebben we samen met kanker.nl de samenwerking gezocht en gaan we dit na de zomer uitrollen.

Overige activiteiten komen ook tijdens het jaar aan bod. We kijken naar waar de behoefte ligt en gaan hiermee aan de slag.

Bronnen

- Anti Kanker Fonds*. (sd). Opgehaald van <https://www.anticancerfund.org/>
- ENETS conference*. (2024). Opgehaald van <https://enetsconference.org/>
- FORCE*. (sd). Opgehaald van <https://www.ikdoemeemetforce.nl/>
- FORCE*. (sd). Opgehaald van <https://www.ikdoemeemetforce.nl/>
- IKNL*. (2025, mei). <https://iknl.nl/nkr-cijfers>. Opgehaald van NKR cijfers IKNL: <https://iknl.nl/nkr-cijfers>
- INCA*. (sd). Opgehaald van INCA: <https://incalliance.org/?s=summit>
- INCA NCD*. (2024, november). Opgehaald van INCA NCD: <https://incalliance.org/ncd-2024/>
- NETNECKanker kenniscentra*. (sd). Opgehaald van <https://www.netneckanker.nl/kenniscentra-net-nec>
- NETNECKanker MWAR*. (sd). Opgehaald van NETNECKanker.nl: <https://www.netneckanker.nl/stichting-netneckanker/met-wie-wij-werken/medisch-wetenschappelijke-advies-raad>
- NETNECKanker PD '24*. (sd). Opgehaald van NETNECKanker: <https://www.netneckanker.nl/stichting-netneckanker/wat-we-doen/netnecdag/netnecdag-2024>
- Nu.nl*. (2023, september 28). Opgehaald van Nu.nl: <https://www.nu.nl/binnenland/6283033/doden-schietpartijen-zijn-docent-erasmus-mc-en-een-vrouw-en-haar-dochter-14.html?referrer=https%3A%2F%2Fnl.search.yahoo.com%2F>
- ThinkNENs*. (sd). Opgehaald van INCA: <https://incalliance.org/think-nens/>
- Uitgelicht, vakblad O2*. (2024, april). Opgehaald van Stichting NETNECKanker: <https://www.netneckanker.nl/stichting-netneckanker/media>
- WECAN advocate*. (sd). Opgehaald van <https://wecanadvocate.eu/>

Bijlagen

Bijlage 1. Evaluatie na de patiëntendag op 9 mei 2024

Klik op de [link](#). Onderaan de pagina staat de evaluatie.