

1966
2026

 muco.be

MUCO CONTACT

maart 2026

Driemaandelijks tijdschrift

P509705 - Afgiftekantoor Brussel X



Onze 60ste verjaardag willen we vieren met iedereen die ons in al die jaren heeft bijgestaan.

DANKUWEL voor uw steun de voorbije 60 jaar!

In 2026 blikken we terug op elke strijd en elke overwinning van onze Vereniging in de afgelopen 60 jaar. We bedanken iedereen die ons heeft gesteund en het vertrouwen gaf om op te komen voor mensen met muco. Tegelijkertijd staan we stil bij al diegenen waarvan we, vaak veel te vroeg, afscheid moesten nemen. Met hen in gedachten werken we verder aan een hoopvolle toekomst.

Ter gelegenheid van onze 60ste verjaardag, stelden we enkele vragen aan Pascal Borrey, Voorzitter van de Mucovereniging.

Waarom bent u in de Raad van Bestuur van de Mucovereniging gestapt?

Bij de geboorte van onze dochter Maelle, meer dan 29 jaar geleden, werden we geconfronteerd met een ziekte die we niet kenden. Tijdens het zoeken naar informatie en hulp vonden we een luisterend oor en steun bij de Vereniging. Dat heeft enorm veel betekend voor ons. Ik wou hetzelfde doen voor andere gezinnen die ook te maken krijgen met deze zware ziekte.

Hoe ziet de toekomst eruit?

Hoewel er vandaag vooruitgang wordt geboekt op vlak van wetenschappelijk onderzoek, blijft mucoviscidose een onzichtbare ziekte en is er nog steeds geen genezing gevonden. De ziekte blijft als een zwaard van Damocles boven het hoofd van elke patiënt hangen. Hoewel het nieuwe medicijn Kaftrio momenteel

uitstekende resultaten oplevert, moeten de effecten op lange termijn nog bevestigd worden en hebben niet alle patiënten toegang tot het medicijn.

Wat is uw boodschap aan onze sympathisanten?

Het ultieme doel van de Vereniging is om haar deuren te sluiten, want dat zou betekenen dat ze erin geslaagd is om de ziekte te genezen. 'Een wereld zonder mucoviscidose' is niet langer een utopie. De vooruitgang geboekt in de voorbije 60 jaar is groot maar nog niet voldoende. De Mucovereniging zal zich tot het einde blijven inzetten. Uw steun is van onmisbare waarde om onze activiteiten te kunnen voortzetten.

Hartelijk dank.

Pascal Borrey
Voorzitter Mucovereniging



Benieuwd naar wat we met uw gift deden in 2025 en welke uitdagingen ons te wachten staan in 2026? Neem snel een kijkje op de volgende pagina.





De ouders van Neffèli (3 jaar) zijn blij dat hun dochter Kaftrio kan nemen.

Uw steun maakte echt het verschil voor mensen met muco in 2025 !

Ziehier zijn enkele voorbeelden van wat we concreet hebben gedaan met uw gift:

Anneke onderging een longtransplantatie

« Het was een spannende tijd. Ik was bijzonder zwak en moest me zo goed mogelijk voorbereiden voor de zware ingreep. Gelukkig kon ik me focussen op mijn gezondheid. De Mucovereniging nam de niet-terugbetaalde kosten voor haar rekening. Dat ik me geen zorgen hoefde maken om de financiële kant was een pak van mijn hart. Bedankt! »

Anneke, 23 jaar, student in de rechten

Lars vroeg advies aan de medewerkers van de Mucovereniging

« Leven met muco betekent dat je met heel wat uitdagingen te maken krijgt. Na een periode van ziekte wou ik graag terug aan het werk. Ik had veel twijfels. Zal ik het kunnen, zal het financieel haalbaar zijn? Stap voor stap hielp een medewerker van de Mucovereniging mij om de juiste beslissing te nemen.

Wij maakten samen een simulatie van de kosten en de inkomsten. We namen contact met specifieke diensten van de overheid en bekeken samen waar ik recht op had. Vandaag ben ik aan het werk. »

Lars, 34 jaar,
grafisch ontwerper in een architectenbureau

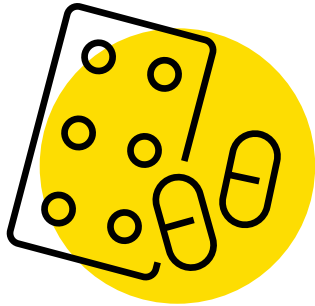
Neffèli neemt Kaftrio, haar ouders kijken hoopvol naar de toekomst

« Het is zo belangrijk dat Neffèli al op jonge leeftijd met Kaftrio kan beginnen. We dromen hardop dat ze net zo oud kan worden als wij en dezelfde kansen krijgt als alle andere kinderen. » vertrouwde **Koen, de papa van Neffèli**, aan Het Laatste Nieuws begin 2025.

Als Mucovereniging willen we er voor zorgen dat elke persoon toegang heeft tot de best mogelijke behandeling. Dat was een prioriteit in 2025 en blijft het ook in de toekomst.

Schrijft u samen met ons mooie verhalen in 2026?

Met uw gift ondersteunt u mensen met muco en helpt u het onderzoek naar de ziekte vooruit. Ziehier drie voorbeelden van ons werk in 2026.



We zullen druk blijven uitoefenen op de regering om **bestaande geneesmiddelen voor alle mensen met muco toegankelijk te maken**. Want niemand verdient het om te lijden als er een geneesmiddel bestaat dat de ziekte verlicht. We laten niemand aan de kant staan.



We zullen onze steun voortzetten aan het **wetenschappelijk onderzoek** naar de ziekte. Zo brengen we de **ultieme remedie tegen muco** weer dichterbij. In 2026 zal de Mucovereniging opnieuw 150.000 euro investeren in onderzoek.



We zullen ook mensen met muco financieel blijven steunen. Want **mucoviscidose is een dure ziekte**, en **toegang tot medische zorg is essentieel** om hun levenskwaliteit en overlevingskansen te verhogen.



Professor Cédric Govaerts, onderzoeksdirecteur bij het FNRS (Fonds de la Recherche Scientifique) en professor aan de ULB (Université Libre de Bruxelles), behoort tot de begunstigden van de financiële steun die de Mucovereniging aan wetenschappelijk onderzoek besteedt.

Om deze verschillende uitdagingen het hoofd te bieden, blijft de Mucovereniging financiële steun nodig hebben. Bedankt voor uw gift!

IBAN BE62 5230 8010 1261

Voor elke gift van 40 euro of meer hebt u recht op een belastingvermindering, waardoor u 30% van uw giften terugkrijgt*.



Online schenken?
Scan deze
QR code.

***Waarom verandert de belastingvermindering voor giften in België?** Op 11 december 2025 keurde de Arizona-meerderheid in de Kamer het wetsvoorstel goed om de belastingvermindering voor giften vanaf 40 eur te verlagen van 45% naar 30%. De maatregel geldt met terugwerkende kracht voor alle giften vanaf 1 januari 2025. Jammer, maar jouw impact blijft dezelfde. Jouw gift is meer dan ooit nodig om de strijd tegen mucoviscidose verder te kunnen zetten. Dank hiervoor.

Noah wil **GROOT** zijn

En als uw legaat mucoviscidose kon verslaan?

Een wereld zonder muco is mogelijk. Neem de Mucovereniging op in uw testament!

Door alle beslissingen te nemen terwijl u nog leeft, zorgt u ervoor dat uw nalatenschap een bestemming krijgt die perfect past bij de waarden die u wilt doorgeven.

Een legaat nalaten aan de Mucovereniging opent de deur naar nieuwe behandelingen, een betere levenskwaliteit voor mensen met muco en uiteindelijk, naar een wereld zonder muco.

Voor meer informatie of om een afspraak te maken, kan u in alle discretie contact opnemen met onze juriste en legatenverantwoordelijke Karine van Baren op 02/663 39 08 of karine@muco.be.



Ontdek hoe uw testament een belangrijke rol kan spelen in de strijd tegen mucoviscidose

Vul dit formulier in en stuur het terug in bijgevoegde envelop naar de Mucovereniging t.a.v. Karine van Baren Driebruggenstraat 124, 1160 Brussel

Ja, stuur me de gratis legatengids

Naam & Voornaam

Straat

Nr Postcode

Plaats

Telefoon

Email

Voor al uw vragen rond giften, uw fiscaal attest, uw domiciliëring:



Carine Beersaerts
Relaties Leden
& Schenkers

carine@muco.be
02 663 39 05



Belgische Vereniging voor Strijd
tegen Mucoviscidose vzw

Driebruggenstraat 124, 1160 Brussel
www.muco.be | info@muco.be | 02 675 57 69
RPR Brussel | BE0408938142