

Jaarverslag en financieel jaarrapport 2020

(zoals vastgesteld tijdens de algemene ledenvergadering van de ME/cvs Vereniging op zaterdag 17 april 2021)

Jaarverslag 2020

ME/cvs Vereniging

Aantal leden per 31-12-2020 was 574 leden, dat zijn er 59 meer dan het jaar ervoor.

Bestuur

Ramon Kemperman werd in 2020 verwelkomd als algemeen bestuurslid. Een oproep om meer bestuursleden heeft weer een aantal enthousiaste mensen opgeleverd die hun steentje willen bijdragen aan de vereniging als bestuurslid of als vrijwilliger.

Vrijwilligers

Aantal vrijwilligers: variërend tussen de 30 en 35.

Voor veel werkzaamheden zijn wij nog steeds op zoek naar vrijwilligers.

Algemene Ledenvergadering

Aanvankelijk werd deze gepland in maart, maar al gauw bleek dat deze moest worden verzet in verband met de corona crisis. De ALV werd vervolgens op 27 juni geheel online gehouden via Zoom.

Jubileum

2020 was ons jubileumjaar, de ME/cvs Vereniging vierde het 15-jarig bestaan! Aanvankelijk wilden we een congres organiseren, maar dit bleek niet haalbaar in verband met de coronacrisis. We wilden toch graag aandacht besteden aan dit jubileum, en hebben daarom besloten een jubileumuitgave te maken voor alle leden. Deze uitgave is aan het eind van het jaar verstuurd naar alle leden.

Website

In 2020 werd de laatste hand gelegd aan de website zelf, en aan de conceptteksten, in 2021 moet de website helemaal online komen.

Enquête commissie

In 2020 is er geen enquête uitgezet van de ME/cvs Vereniging zelf, maar wel een enquête onder kinderen en jongeren (OPaZ), waar wij intensief aan meegewerkt hebben.

Vertaalteam

We hebben zelf artikelen vertaald maar ook gedeeld, o.a. van ME-Gids.

Bedgebonden ernstig zieken

Er is in 2020 een voorzichtige start gemaakt, echter blijft het knelpunt het vinden van voldoende vrijwilligers. Inmiddels zijn er twee vrijwilligers die zich hiermee bezig willen gaan houden. We zoeken nog meer vrijwilligers.

Sociale Media

We zijn begonnen met het regelmatig delen van onze standpunten als ME/cvs Vereniging, om te laten zien wie wij zijn en waar wij voor staan.

Onze sociale media groeien hard, het aantal volgers neemt snel toe en op deze manier bereiken wij steeds meer mensen met informatie.

Facebook op 31-12-2020

4995 volgers (4600 31-12-2019)

Facebookgroep voor ouders 92 leden (74 in februari 2020)

Facebookgroep voor jongeren 61 leden (63 in februari 2020)

We hebben een groot bereik via Facebook. Vragen komen ook binnen via chat op Facebook. Het grootste bereik had een post over de Europese petitie: 8015 keer gelezen (18 juni).

Instagram 385 volgers op 31-12-2020 (94 op 31-12-2019)

Instagram Groep nu 3 kinderen

Instagram Groep nu 8 jongeren

Het aantal volgers op Instagram neemt snel toe. Hiermee bereiken we ook een doelgroep die we via de andere media niet bereikten.

LinkedIn 99 volgers op 31-12-2020

Op LinkedIn delen we gericht het belangrijkste nieuws en wetenschappelijke artikelen.

Twitter 1272 volgers op 31-12-2020 (1190 31-12-2019)

Op dit moment delen we op twitter dezelfde posts als op facebook.

LeesME

In 2020 kwam er opnieuw drie maal een mooie LeesME uit.

Online nieuwsbrieven

In 2020 hebben wij 5 nieuwsbrieven verzonden naar onze leden.

Infolijn en infomail

De infolijn wordt nog steeds veel gebeld en ook via de mail krijgen wij veel vragen binnen.

Folders

In 2020 zijn er extra ICC's en ICP's gedrukt voor verspreiding tijdens de ZonMw workshops.

Kinderen en jongeren

- Door de facebookgroep voor ouders en de groepjes op Instagram voor kinderen en jongeren blijven we goed op de hoogte van wat er speelt. Het wordt nu tijd om de opgedane kennis om te zetten in informatie en actie.

- De OPaZ enquête gaf een goed beeld van wat er speelt bij gezinnen met een kind met ME. OPaZ heeft aanbevelingen gedaan om de positie van kinderen en jongeren met ME te verbeteren, deze acties lopen in 2021 nog door.

(Online) Lotgenoten- en Informatiebijeenkomsten

- We zijn in 2020 gestart met online bijeenkomsten voor leden.

- Ook onze Algemene Ledenvergadering was in juni noodgedwongen alleen online via Zoom te

volgen.

- Aan het eind van het stuurgroeptraject bij ZonMw gaf Lou Corsius in een online informatiebijeenkomst voor onze leden toelichting op het traject en op de onderzoeksagenda ME/CVS.
- Wij zijn gestart met de eerste online lotgenotenbijeenkomst in november, waarvoor we de hulp kregen van een nieuwe vrijwilliger.
- Ook heeft één van onze vrijwilligers online voorlichting gegeven aan tweedejaars geneeskunde studenten.
- Inloopmiddagen en huiskamerbijeenkomsten waren door de coronacrisis in 2020 niet mogelijk.

VoorMEkaartjes

Onze coördinator is gestopt, inmiddels hebben we weer een vrijwilliger gevonden die dit op zich wil nemen.

De Kerst Voor-ME-kaartjes: 71 mensen deden mee, 264 kaartjes zijn verstuurd naar 48 lotgenoten.

Marketing/PR

- Doelstelling was om meer leden te werven, zodat we meer financiële armslag hebben en meer invloed kunnen uitoefenen. We zijn blij dat het ledenaantal dit jaar opnieuw zo is toegenomen!

Internationale Consensus Primer

- Nadat de crowdfundingactie in december 2019 was gestart, kreeg deze een vervolg in 2020. Er is weer een zending Internationale Consensus Primers verstuurd naar huisartsen in Nederland. Vanwege de coronacrisis lag dit even stil, maar we hebben na de zomer de actie weer opgepakt. We brachten er zelfs een persbericht over uit in september: Artsenopleidingen onvolledig, patiëntenvereniging springt in gat.
- In het totaal hebben we er 1208 verstuurd. Intussen is er ook een vrijwilliger gevonden die de huisartsen belt en hen een korte vragenlijst mailt.

Congres

Een goed plan blijft een goed plan, ook al kwam het er in 2020 niet van door corona. Vanwege de onzekerheid rond de coronamaatregelen zal het congres ook in 2021 waarschijnlijk niet kunnen worden georganiseerd. Voor de voorbereiding is minimaal 6–9 maanden nodig.

Samenwerking

- Zorgkaart Nederland (beoordelen van je zorgverlener)
- ME organisaties in Nederland: Steungroep ME en Arbeidsongeschiktheid, ME/CVS Stichting en Groep ME Den Haag
- IederIn (En via Iederin ook de Patiënten Federatie Nederland)
- PGO Support: Als patiëntenorganisatie maken wij (al jaren) gebruik van informatie, advies en cursusaanbod van PGO Support
- ZonMw ten behoeve van de biomedische wetenschapsagenda
- Zorginstituut Nederland ten behoeve van een nieuwe of vernieuwde richtlijn ME/CVS. ME/CVS is op de meerjarenagenda geplaatst.
- Ministerie van VWS
- OPaZ
- UWV

- Richtlijn CVS en kinderrichtlijn overleg: Wij zetten ons in om de eerst aanbevolen behandeling van CGT en GET uit de richtlijn te krijgen, aangezien deze behandelingen niet effectief blijken en zelfs schade kunnen toebrengen.
- NSPOH: wij zetten ons in om de juiste informatie over ME binnen de opleidingen voor artsen en verschillende zorgprofessionals te brengen.
- ME-Gids.net voor vertalingen naar het Nederlands van relevante artikelen.
- EDS Fonds, stichting Amy's Battle en het LUMC: Samenwerkingsverband om onderzoek en behandeling van CCI bij EDS en ME-patiënten mogelijk te maken in Nederland.
- Belangenvereniging Intensieve Kindzorg (BVIKZ) in het kader van de inschakeling van Veilig Thuis.
- Met andere patiëntenorganisaties zullen wij indien gewenst samenwerken of een activiteit organiseren.
- European ME Alliance (EMEA): in 2020 werden wij lid van EMEA en nemen deel aan de vergaderingen. Via EMEA zijn wij ook lid van EFNA

Europa

- In 2020 kwam er beweging op Europees ME-gebied. Evelien van den Brink sprak het Europees Parlement toe over de noodzaak van meer Europese financiering voor wetenschappelijk onderzoek naar ME. Er werd een petitie opgesteld en ingediend, die door vele wetenschappers en ook door ons werd ondersteund. De petitie had succes, de EU stemde voor meer geld voor wetenschappelijk onderzoek naar ME.
- Wij werden op 30 september lid van EMEA, een Europese organisatie van patiëntenorganisaties op het gebied van ME.
- In november werd de nieuwe concept richtlijn van NICE in het VK gepubliceerd. Deze richtlijn zal, als deze definitief is, een grote rol gaan spelen in de nieuwe richtlijn voor ME/ CVS in Nederland.

Nekstudie

In februari werd het officieel, wij gingen samen met het EDS-Fonds en de stichting Amy's Battle deelnemen aan de Nederlandse studie naar nekproblemen bij ME en EDS, in samenwerking met Professor Peul in het Leids Universitair Medisch Centrum. De studie loopt helaas veel vertraging op door de corona crisis.

Wel werden we genomineerd voor de PGO Impactprijs, al leidde dat niet tot een prijs.

OPaZ kinderenquête

- In 2019 spraken we de wens uit een enquête te houden onder (gezinnen met) kinderen en jongeren met ME, om zo hun situatie beter in beeld te brengen.
- Zo kwamen we in contact met OPaZ (Programma Ondersteuning Passend Zorgaanbod).
- Zij konden voor onze doelgroep een enquête verzorgen. Deze werd uitgezet en verwerkt door het bureau Pluut en Partners.
- In juli kwam het tussentijds rapport "Onbegrepen Ziek" uit met daarin de resultaten van de enquête. Er werden acties uitgezet om alle betrokken partijen bij elkaar te brengen, daarbij

werden de verschillende invalshoeken en visies naast elkaar gezet en er werden aanbevelingen gedaan.

- Intussen is ook het definitieve rapport gepubliceerd en zijn er nog een aantal acties uitgezet, deze zullen in 2021 een vervolg hebben.

Onderzoeksagenda ME/CVS, ZonMw, Richtlijn, UWV en politiek

In 2020 is er heel veel gebeurd en hard gewerkt en samengewerkt in het vervolg op het advies van de Gezondheidsraad inzake ME/CVS, en de opdracht van de minister voor Medische Zorg en Sport aan ZonMw om een biomedische onderzoeksagenda te ontwikkelen.

Januari

- *Stuurgroep onderzoeksagenda ME/CVS bij ZonMw geïnstalleerd.* Lou Corsius vertegenwoordigt hier de ME/cvs Vereniging. In de stuurgroep hebben wetenschappers en de patiëntenorganisaties plaats. ZonMw draagt zorg voor de voortgang en ondersteuning van het proces.

Februari

- *Tweede bijeenkomst stuurgroep:* Veel aandacht besteed aan een vragenlijst die aan een aantal buitenlandse ME/CVS-onderzoekers wordt voorgelegd, een zogenaamde veldraadpleging. De bedoeling van deze vragen is aanknopingspunten te vinden waarop biomedisch onderzoek in Nederland zich, samenwerkend met buitenlandse onderzoekers, het beste kan richten.

Maart

- *Achterbanraadpleging:* Welk onderzoek heeft de hoogste prioriteit? Onderzoek naar medicijnen en behandelingen voor ME/cvs (1) en naar de oorzaak van ME/cvs (2) hebben prioriteit. Deze resultaten zijn ingebracht bij de stuurgroep.

- *Veldraadpleging:* Vragenlijst wordt verstuurd naar internationale wetenschappers op het gebied van ME, 23 vragenlijsten worden ingevuld teruggestuurd.

- *Stuurgroepvergadering* eind maart: eerste conclusies uit veldraadpleging en de minister van VWS informeren over de voorlopige richting van de onderzoeksagenda.

- *Tweede Kamer:* uitvoering van de motie Raemakers, waarin onder meer gevraagd werd om een onderzoek naar de toegevoegde waarde van het opzetten van een expertise- en voorlichtingscentrum voor ME/cvs.

- *Minister:* erkend expertisecentrum voor ME/cvs is niet aan de orde is en de motie kan als afgedaan beschouwd worden.

- *Reactie* van patiëntenorganisaties aan de kamerleden met een dringend verzoek dit onderwerp niet van de agenda af te halen, zienswijze gegeven over de toegevoegde waarde van een expertise- en voorlichtingscentrum, herziening van de Richtlijn CVS uit 2013, de noodzaak van een voorlichtingscampagne en herbeoordelingen door het UWV

- De Tweede Kamer heeft daarop de minister een groot aantal vragen gesteld.

- Oproep om *database* aan te leggen met namen van patiënten die in de toekomst mogelijk mee willen doen aan biomedisch onderzoek naar ME, om zo startklaar te zijn als het onderzoek in de toekomst kan starten.

- In de *kinderrichtlijn SOLK* is ook ME/CVS opgenomen, volgens de richtlijn SOLK. Wij willen dat ME/CVS ook bij kinderen uit deze richtlijn wordt gehaald.

April

- Stuurgroep bespreekt de *hoofdpijnen* voor de onderzoeksagenda ME/CVS.

- *Conclusie*: immunologie, neurologie, cardiologie en celbiologie zijn de belangrijkste onderzoeksgebieden. Dit sluit aan bij de uitkomst van de veldraadpleging van internationale experts.

- De stuurgroep is ervan overtuigd dat het noodzakelijk is om een goed geselecteerd Nederlands *patiëntencohort* op te bouwen.

Mei

- *Voortgangsbrief van ZonMw* van 28 mei: stand van zaken onderzoeksagenda, opbouw van een onderzoeksinfrastructuur en een Nederlands patiëntencohort. Verder worden daarin de voorlopige onderzoeklijnen en de prioriteiten voor de komende 4 jaar geschetst.

Juni

- *Brief van de minister* wordt gepubliceerd met de antwoorden op de vragen die de tweede kamerfracties hebben gesteld (naar aanleiding van de motie Raemakers over onderzoek naar de toegevoegde waarde van een expertise- en voorlichtingscentrum)

- ME komt kort aan de orde in een overleg van de *Kamercommissie voor VWS* op 29 juni, bij de bespreking van de reactie van de minister op het rapport 'Zorg voor betere behandeling bij ME' van de ME/cvs Vereniging.

- *Stuurgroep* voor de vierde keer bijeen. Er is vooral gesproken over het communicatieplan, de opzet van de werksessies en de programmadag. Wat betreft de onderzoeklijnen en fasering kregen onze voorstellen voor voldoende ruimte voor klinisch onderzoek en het niet vergeten van de microbiologie de nodige bijval. Het communicatieplan is bedoeld om onderzoekers enthousiast te maken voor ME/CVS-onderzoek. De belangrijkste doelgroepen uit het plan zijn dan ook Nederlandse onderzoekers en academische instellingen. ZonMw wil zich richten op zowel jonge als gevestigde onderzoekers die betrokken zijn bij ME/CVS – bijvoorbeeld omdat ze iemand met de ziekte kennen of zich bezighouden met disciplines zoals immunologie, neurologie, microbiologie, cardiologie en celbiologie. De stuurgroep pleit voor het betrekken van behandelaren bij programmadag en werksessies. Hen betrekken is belangrijk voor het draagvlak en voor het opstellen van een patiëntencohort en een onderzoeksinfrastructuur

- Op vragen van kamerlid Ramakers, mede namens Ploumen, heeft de *minister* in de Tweede Kamer toegezegd dat hij er bij ZonMW op zal aandringen om bij de ontwikkeling van een onderzoeksagenda toe te werken naar de vorming van een expertisenetwerk waarin zorgverleners, wetenschappers en patiënten samenwerken

- De minister antwoordt op de vraag van Raemakers werk te maken van herziening van de richtlijn CVS uit 2013. In de richtlijn worden CGT en GET aangeboden, die de klachten van de patiënt vaak

erger maken. Hij antwoordt dat hij dit punt apart onder de aandacht van ZonMW zal brengen. Hij vindt dat ZonMW moet bekijken in hoeverre het beoogde onderzoeksprogramma, en met name de vorming van een patiëntcohort in het kader daarvan, een rol kan spelen bij de verdere richtlijnontwikkeling.

- De minister ziet vooralsnog geen initiërende rol voor de samenwerkende universitaire medische centra (NFU).

- De minister antwoordt vervolgens schriftelijk op vragen van de Tweede Kamerfracties van VVD, CDA, D66, SP en PvdA over de uitvoering van de motie Raemakers over ME/CVS. Daarbij baseerde hij zich voor een belangrijk deel op informatie van de Nederlandse Federatie van Universitaire Medische Centra (NFU). Belangrijkste onderwerpen in de brief zijn de richtlijn CVS, het biomedisch onderzoek, een ME/CVS-expertisecentrum en herkeuringen door het UWV. De brief geeft helaas een te rooskleurig en onjuist beeld van de stand van zaken en de nodige concrete toezeggingen en stappen ontbreken. Daarom hebben we aan Kamerleden gevraagd om dit onderwerp opnieuw op de agenda te zetten van de procedurevergadering van de Commissie VWS op woensdag 9 september.

Juli

- Patiëntenorganisaties vragen aan het Zorginstituut om de *herziening van de richtlijn CVS (dus een nieuwe richtlijn ME/CVS) op te nemen in de meerjarenagenda voor 2021*. Daarna heeft ook het ministerie van VWS dit gevraagd.

- De Tweede Kamer heeft in de motie Raemakers gevraagd om de NFU te vragen om onderzoek te laten doen naar de meerwaarde voor ME/CVS-patiënten van zo'n centrum. De NFU heeft patiënten niet bij dat onderzoek betrokken. In zijn brief van 29 juni komt de minister niet met een heldere conclusie. Wel deed hij op 2 juli aan de Tweede Kamer de toezegging *dat hij er bij ZonMW op zal aandringen om bij de ontwikkeling van een onderzoeksagenda toe te werken naar de vorming van een expertisenetwerk, waarin zorgverleners wetenschappers en patiënten samenwerken*.

augustus

- Eind augustus vindt de eerste *werksessie* plaats in Rotterdam. Een groep onderzoekers gaat in gesprek met elkaar over de concept onderzoeksagenda en over toekomstig onderzoek naar ME/CVS.

September

- Op 15 september vergadert de *stuurgroep* weer en kijkt terug op de werksessie in Rotterdam en vooruit naar de komende 3 werksessies en de te organiseren Programmadag.

Oktober

- *persbericht*, waarin de visie van de patiëntenorganisaties op de opzet van een Kenniscentrum ME/CVS wordt geschetst. Dit omdat de gevraagde actie van de overheid achterblijft. Het kenniscentrum moet toegang geven tot de meest actuele kennis over (internationale) onderzoeksresultaten en expertise op het gebied van diagnostiek en behandeling van deze ernstige chronische multisysteemziekte. Op dit moment is kennis over ME/CVS in Nederland zeer schaars aanwezig. De behandeling is veelal nog gebaseerd op achterhaalde inzichten. Patiënten blijven vaak verstoken van de nodige medische hulp. De minister heeft na een motie van de Tweede Kamer wel het belang van het Kenniscentrum voor ME/CVS onderschreven maar hiervoor nog geen verdere actie ondernomen. De patiëntenorganisaties doen in een brief een beroep op minister van Ark voor Volksgezondheid en op de Tweede Kamer om het voorgestelde kenniscentrum op de kortst mogelijke termijn te realiseren en structureel te financieren.

November

- Op 9 november vergaderde de *stuurgroep* weer.
- Op 19 november vond de *programmaday* van ZonMW over de onderzoeksagenda ME/ CVS plaats. Meer dan 100 mensen namen deel: wetenschappers, patiënten, zorgverleners en anderen.

December

- *UWV* geeft aan de motie Raemakers over herbeoordeling ME/ CVS-patiënten uit te gaan voeren. Een aantal mensen met ME/ CVS komt in aanmerking voor een herbeoordeling van hun arbeidsongeschiktheid op basis van de motie Raemakers. Het gaat om ME- en CVS-patiënten bij wie de verzekeringsarts van het UWV heeft aangenomen dat zij (nog) niet voldoende hebben gedaan aan hun herstel omdat ze geen cognitieve gedragstherapie (CGT) of graded exercise therapy (GET) hebben gevolgd en die daarvan bij de beoordeling van hun arbeidsongeschiktheid nadeel hebben ondervonden. Dit nadeel kan bijvoorbeeld inhouden dat ze geen WIA-, IVA- of Wajong-uitkering hebben gekregen.
- *Zorginstituut Nederland* besluit dat er een nieuwe medische Richtlijn ME/ CVS moet komen, ter vervanging van de achterhaalde richtlijn CVS uit 2013. Ook het ministerie van VWS had hierom gevraagd. Het Zorginstituut was ingeschakeld omdat uiteindelijk geen van de artsenorganisaties die bij de richtlijn CVS betrokken waren het voortouw wilden nemen bij de herziening van de richtlijn CVS. Dit terwijl zij al in 2017 hadden moeten toetsen of deze richtlijn nog wel up-to-date was.
- *National Institute for Health and Care Excellence (NICE)*, de nationale organisatie voor gezondheidszorg-richtlijnen voor Engeland en Wales, publiceert het concept voor een nieuwe richtlijn over ME/ CVS. Daarin wordt GET voor ME/ CVS-patiënten dringend afgeraden. Ook CGT ter behandeling of genezing van ME/ CVS wordt in het NICE-concept afgewezen. Het Zorginstituut vindt dat gekeken moet worden wat deze NICE-richtlijn kan betekenen voor de Nederlandse situatie en stelt dat een nieuwe richtlijn ME/ CVS duidelijkheid kan bieden over de actuele stand van de wetenschap en bij kan dragen aan meer bewustzijn en kennis van ME/ CVS bij zorgverleners. Dit stimuleert en vergroot volgens het instituut de mogelijkheden voor patiënten en zorgverleners om samen te beslissen over de beste behandeling voor verlichting van klachten en symptomen, met als doel een betere kwaliteit van leven.
- *Zorginstituut* neemt de nieuwe richtlijn ME/ CVS op in zijn '*Meerjarenagenda Kwaliteit*', een overzicht van richtlijnen (kwaliteitsstandaarden genoemd) die met voorrang moeten worden ontwikkeld. Het Zorginstituut zal de bij de richtlijn betrokken partijen (artsenorganisaties, zorgverzekeraars en patiëntenorganisaties) ondersteunen en verwacht van hen uiterlijk 1 oktober 2021 een resultaat. Als zij niet slagen zal het Zorginstituut zijn wettelijke 'doorzettingsmacht' gebruiken om zo toch tot een nieuwe richtlijn te komen.
- Op 7 december is de *laatste stuurgroepvergadering* ter afronding. De definitieve Onderzoeksagenda ME/ CVS is klaar en wordt door ZonMW verzonden aan de minister van VWS. De minister stuurt deze onderzoeksagenda vervolgens door naar de Tweede Kamer. Behandeling hiervan vindt begin 2021 plaats.
- Lou Corsius doet tijdens een *online informatiebijeenkomst* verslag aan onze achterban van het hele ZonMW traject en beantwoordt vragen.

Financiële verantwoording 2020 en begroting 2021

Jaarrekening boekjaar 2020 Opgemaakt d.d. 9 februari 2021

Inkomsten		Begroot 2020	Begroot 2021
Contributies 2020	€ 13.032,30	€ 12.000,00	€ 13.000,00
Giften	€ 1.165,00	€ 1.000,00	€ 1.000,00
Rente op spaarrekening	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00
Webwinkel	€ 185,85	€ 150,00	€ 200,00
Actie ICP naar huisarts	€ 1.443,12	€ 1.500,00	€ 100,00
Giften voor David Tuller	€ 678,75		
Giften voor de OMF	€ 825,00		
Uit reserve		€ 2.783,46	
Totaal	€ 17.330,02	€ 17.433,46	€ 14.300,00
Uitgaven		begroot 2020	Begroot 2021
Website hosting en ontwikkelin	€ 1.412,60	€ 1.500,00	€ 1.100,00
Beheerskosten	€ 628,52	€ 950,00	€ 900,00
Bestuurskosten	€ 394,74	€ 1.600,00	€ 750,00
LeesME	€ 4.461,67	€ 4.200,00	€ 5.000,00
Nieuwsbulletin	€ 158,21	€ 300,00	€ 250,00
Kaarten	€ 511,80	€ 450,00	€ 500,00
PR en acties	€ 968,00	€ 3.000,00	€ 3.000,00
Actie ICP naar huisartsen	€ 4.283,41	€ 4.283,46	€ 100,00
Folders/brochures	€ 469,79	€ 600,00	€ 1.200,00
infolijn telefoonkosten	€ 92,40	€ 90,00	€ 250,00
Webwinkel	€ 59,87		€ 70,00
Diversen	€ 636,48	€ 460,00	€ 750,00
Onvoorzien	€ 2.880,89		€ 330,00
Overgemaakt aan David Tuller	€ 733,62		
Overgemaakt aan de OMF	€ 875,00		
Contributie EMEA			€ 100,00
	€ 18.567,00	€ 17.433,46	€ 14.300,00

Een toelichting op bovenstaand schema:

- Kosten website: Website hosting € 200,- en ledenomgeving op nieuwe website € 900,-
- Beheerskosten zijn o.a. bankkosten en kosten ledenadministratie.
- Bestuurskosten zijn o.a. vergaderkosten, reiskosten en kantoorartikelen. Door de Corona hebben wij alles online moeten doen, dus geen reiskosten en praktisch geen vergaderkosten.
- De post 'PR en acties' omvat alle acties en uitingen om ME onder de aandacht te brengen. De €968,- betreft de kosten voor het ANP abonnement voor persberichten.
- De actie om de ICP (=Internationale consensus handleiding voor artsen) te verspreiden onder huisartsen is ook een actie, maar omdat er apart voor geïncasseerd is staat het apart in het overzicht. De totale in en uitgaven voor deze actie t/m 31 december 2020 zie je hier:

De ICP naar huisarts actie	in	uit
2019	€ 2.783,46	€ 9,18
2020	€ 1.443,12	€ 4.283,41
Totaal	€ 4.226,58	€ 4.292,59

Het totale vermogen van de ME/cvs Vereniging is in 2020 met € 1236,98 afgenomen.

De banksaldo's op 31-12-2020 waren:

Betaalrekening	€ 11.506,98
Spaarrekening	€ 45.264,30
Totaal	€ 56.771,28

Balans

Balans per 31 december 2020 in €			
ACTIVA		PASSIVA	
VLOTTENDE ACTIVA		EIGEN VERMOGEN	
Voorraad	787,00	Algemene reserve	49.999,28
Vorderingen en overlopende activa	0,00		
LIQUIDE ACTIVA		KORT VREEMD VERMOGEN	
	56.771,28	Vooruit ontvangen contributies	6.425,00
		Nog te betalen aan leveranciers	1.134,00
TOTAAL ACTIVA	57.558,28	TOTAAL PASSIVA	57.558,28