

Kwakkelzomer



Beste mensen,

Terugkijkend op de afgelopen maanden komt maar één woord op: Wat een kwakkelzomer! Het zou de 'Summer of Love' worden, de beperkende coronamaatregelen zouden versoepeld worden, de mondkapjes af, we zouden weer onbevangen de wereld in kunnen trekken. Maar alles ging mis, er was weinig zon en heel veel regen met dramatische overstromingen. We zagen de politiek die zich van haar slechtste kant liet zien en een formatie die zich voortsleept. Valt er nog iets plezierigs te melden?

Jazeker, allereerst het heugelijke feit dat in de bestuursvergadering van 4 september jl. twee nieuwe leden in het bestuur zijn geïnstalleerd. De functie van vicevoorzitter was na het vertrek van Mireille Goudwaard al enige tijd vacant en we zijn blij dat Saskia Blonk deze functie gaat vervullen. Zij zal de FOP Stichting gaan vertegenwoordigen in de IPC, de International Presidents Council. Bestuursleden van 23 nationale FOP patiëntenorganisaties wereldwijd vormen tezamen deze Council die kan opereren onder de vlag van de IFOPA.

Met enige weemoed nemen we afscheid van onze penningmeester pur sang Peter

Philips. Op onnavolgbare wijze heeft hij 6 jaar lang op de "clubkas" gepast en het bestuur langs alle klippen en valkuilen van subsidieland geleid. Wij zijn hem daarvoor heel erg dankbaar.

Gelukkig heeft het bestuur een waardige opvolger gevonden en stelt in deze nieuwsbrief de nieuwe penningmeester Willem Meijburg zich voor.

In juli ontvingen wij het vreselijke bericht van het plotselinge overlijden van Eric Dwerpe, vader van Astrid. In deze nieuwsbrief gedenken wij hem met veel respect en grote dankbaarheid.

Verder in deze nieuwsbrief een update over het onderzoek van Ton Schoenmakers en Joy Zwaak. Daarnaast vertellen Stefan Piekosz, Richard Piekosz en Marco van As over de laatste ontwikkelingen met betrekking tot het vernieuwen van onze website.

Namens het bestuur wens ik iedereen veel leesplezier,

Elinor Bouvy-Berends, voorzitter

Staat het al in de agenda?

Zaterdag 30 oktober 2021

Het 2021 FOP symposium in het vernieuwde congrescentrum in het Van der Valk Hotel in Haarlem. Binnenkort volgt de uitnodiging en het voorlopige programma!

Vrijdag 19 - zondag 21 november 2021

2021 FOP Family Gathering - IFOPA - International Fibrodysplasia Ossificans Progressiva Association .



Wisseling van de wacht binnen het bestuur

Het afgelopen jaar is de FOP Stichting hard bezig geweest om het nieuwe beleidsprogramma te vertalen naar de praktijk. Daarbij hoort ook een wisseling van de wacht binnen het bestuur. Zo nemen we afscheid van onze zeer gewaardeerde penningmeester Peter Philips die na ruim zes jaar afzwaait. Daarnaast verwelkomen we twee nieuwe bestuursleden.



Philips vervulde al sinds 2015 met verve de rol van penningmeester in het bestuur. "Twee jaar eerder, in 2013, werd ik voor het eerst door de FOP Stichting benaderd. Via PGO kreeg ik de vraag de jaarverslagen in orde te maken zodat de subsidie behouden zou blijven. Dat moest toen binnen één maand gebeuren. Ik vond het direct een leuk clubje, zo gedreven", weet hij nog. Wanneer in 2015 het nieuwe bestuur aantreedt, is het de bedoeling dat Philips tijdelijk penningmeester wordt. "Toen wilde ik voorkomen dat de stichting zou stoppen. Maar ik ben nooit meer weggegaan."

Hoewel Philips als fiscalist voor legio patiëntenverenigingen en stichtingen de administratie verzorgde met zijn backoffice bureau APN, was de FOP Stichting één van de weinigen voor wie hij zo'n zwak had. Hij kijkt dan ook met een goed gevoel terug op zijn jaren in het bestuur. "Ik heb er nooit spijt van gehad. De congressen vond ik altijd heel interessant en ik heb veel leuke mensen kennen", stelt hij. "Het is heel dankbaar werk, ik was altijd blij als alles weer in orde was; je bent toch verantwoordelijk dus ik hield het scherp in de gaten. Bovendien heb ik altijd heel leuk samengewerkt met Elinor, wij draaiden perfect samen", blikt Philips terug. "Maar

het is ook goed om op mijn leeftijd alles over te dragen", stelt hij tot slot.

Peter Philips geeft het stokje door aan Willem Meijburg. "Ik heb vorig jaar op een terras in Westerhoven voor het eerst over FOP gehoord, toen ik Richard Piekosz en zijn moeder Marguerite leerde kennen", weet hij nog. Er ontstaat een warm contact en na verloop van tijd oppert Marguerite dat de stichting op zoek is naar nieuwe bestuursleden. "In eerste instantie overviel me dat wel een beetje. Maar ik ben toen gaan kijken op de website en werd toch gepakt door de informatie over de bijzondere aandoening. Vlak daarna kreeg ik ook het jubileumboekje met daarin allerlei interviews te lezen en toen ging het voor mij echt leven."

Wanneer voorzitter Elinor op datzelfde terras een drankje met het drietal nuttigt, is het al snel beklonken; de stichting heeft in Willem haar ideale penningmeester gevonden. Niet alleen vanwege Willem zijn professionele achtergrond in de accountancy, maar ook om zijn ruime ervaring in vrijwilligerswerk. "Ik heb van alles gedaan. Ik was al eerder penningmeester voor een stichting in de gehandicaptenzorg maar heb ook vijftien jaar lang computerles gegeven op scholen in Afrika. Toen ik naar Westerhoven verhuisde was ik op zoek naar iets nieuws en kwam de FOP Stichting op mijn pad", licht hij toe. "De medische en sociale nood maken dat ik graag iets wil bijdragen. Bovendien vind ik het leuk dat het een klein clubje is, iedereen kent iedereen. Dat spreekt me erg aan." Willem kijkt dan ook enorm uit naar 11 september: "Ik wil



dan graag de FOP families en alle andere betrokkenen ontmoeten”, aldus de nieuwe penningmeester.

Het tweede nieuwe bestuurslid is al lange tijd een bekende binnen de FOP-community: Saskia Blonk. Als moeder van Yorick, haar zoon met FOP, sloot zij zich zo'n 14 jaar geleden aan bij de stichting. “Ik heb naast FOP Stichting Nederland ook altijd veel



internationale contacten gehad, bijvoorbeeld met de IFOPA”, aldus Saskia. Dat brengt Elinor bij Saskia wanneer zij iemand zoekt om haar plaats in de International President's Council over te nemen. Dit is een netwerk van FOP-bestuursleden van over de hele wereld onder de vlag van de IFOPA. “Dat leek me direct heel interessant. Maar om dat goed te kunnen doen is het handig om toe treden tot het bestuur”, verklaart Saskia. Dat doet ze in de rol van vice-voorzitter. “Ik heb goede gesprekken gehad met Elinor en met Kees Kleingeld die vorig jaar het beleidsprogramma heeft opgesteld. Die visie sluit goed aan bij hoe ik er ook over denk, met meer nadruk op familie en het dagelijks leven in plaats van de medische kant waar de afgelopen jaren de focus lag. Wat dat betreft ligt er dus een mooi startpakket klaar”, vertelt Saskia bevlogen. Ook internationaal ziet Saskia kansen. “We zijn nu vooral op ons eigen land gericht. Ik denk dat er internationaal meer mogelijkheden zijn dan er nu worden benut”, besluit ze.

Samen kijken naar wat we bereiken: Reflectiedag in De Werelt op 11 september

Een jaar geleden is het nieuwe beleidsprogramma voor de toekomst van de FOP Stichting vastgesteld. Om de eerste resultaten te bekijken organiseren we 11 september een reflectiedag in congrescentrum De Werelt. Voor deze discussiedag is een groep nauw betrokkenen van binnen- en buiten de stichting uitgenodigd. Het doel is verbeteringen en zo mogelijk versnelling aan te brengen. Dit doen we samen met betrokken ervaringsdeskundigen, familie, donateurs, professionals en een aantal gastsprekers die 'de wereld van buiten' naar binnen zullen brengen. Zo hopen we een actuele bijsturing van het beleidsprogramma te realiseren en komen we tot een profiel voor het bestuur en bestuursfuncties. Bezoekers hebben zich reeds per mail aangemeld.

Bezoekers zijn vanaf 09.30 uur welkom, om 10.00 uur start het ochtendprogramma. Hierin worden korte presentaties gegeven door o.a. Cor Oosterwijk, directeur van de VSOP. Thema's als ontwikkelingen in de wereld van patiëntenorganisaties en het voortbestaan van de FOP Stichting passeren de revue. Ook van een goede 'buur' kunnen we veel

leren. Daarom geeft een bestuurslid van de vereniging Fibreuze Dysplasie een korte presentatie en vertelt een vertegenwoordiger van de Nederlandse Cystic Fibrose Stichting over het belang van Fondsenwerving. De ochtend wordt afgesloten met een paneldiscussie waarna er een smakelijke lunch wordt geserveerd.

In de middag worden de eerste interne resultaten gepresenteerd, waaronder de vernieuwde website en de stand van zaken rondom de actiepunten uit het beleidsprogramma. Vervolgens is er een vooruitblik naar het komende jaar en wordt het bestuur besproken.

Aan het einde van de middag vertelt voorzitter Elinor over het TIN Soldiers project met daarbij een korte film. Tot slot kan er worden nagepraat onder het genot van non-alcoholische drankjes.

**Locatie: Congrescentrum 'De Werelt',
Westhofflaan 2, 6741 KH Lunteren
Inloop 09.30, programma van 10.00 - 16.00 uur.**



FAMILIEBERICHTEN

In Memoriam Eric Dewerpe, 1946-2021

Het is eind juni als Astrid ons laat weten dat haar papa Eric in het ziekenhuis ligt. Er is een tumor gevonden op de pancreas, er wordt een biopt gemaakt en iedereen houdt zijn hart vast. Heel snel daarna, op 14 juli 2021 bereikt ons het trieste bericht van zijn overlijden.

Samen met zijn vrouw Christine was hij altijd aanwezig bij de symposia en activiteiten van de FOP stichting in Nederland, steeds in de buurt van dochter Astrid. Hij was haar onvoorwaardelijke steun en toeverlaat.

Tijdens de afscheidsceremonie op 24 juli 2021 in het crematorium Daelhof, even boven Brussel, is zijn leven herdacht met lieve, poëtische woorden van Christine. In een lange reeks van foto's werd het leven getoond van een prachtig mens, vol liefde voor 'sa petite femme', zijn dochters en zijn familie. En kennelijk werd alles gevierd met heerlijk eten en drinken.

Ooit droomde hij van een leven in de Koopvaardij, de afbeelding van een schip op zijn overlijdens-annonce verwijst hiernaar. Uiteindelijk koos hij voor




de studie economie. Maar altijd stonden zijn gezin en Astrid op de eerste plaats. Zo hebben wij Eric Dewerpe gekend, steeds op zoek naar mogelijkheden om het leven van zijn dochter te verlichten.

Hoe bijzonder was het dat de genodigden is gevraagd in plaats van bloemen een donatie over te maken aan de Stichting Vrienden van FOP: "Dat is wat papa had gewild."

In Eric Dewerpe is een bijzonder mens van ons heen gegaan. Wij gedenken hem met veel respect en met grote dankbaarheid.



Een groot wonder
Een zoontje, lief en klein
Maakt dat wij voortaan
Met z'n drieën zijn



07-08-2021
06.14 uur
4092 GRAM

Op 7 augustus is onze prachtige zoon geboren

SVEN
Thomas Lagerwey

Wij zijn nog nooit zo blij geweest!

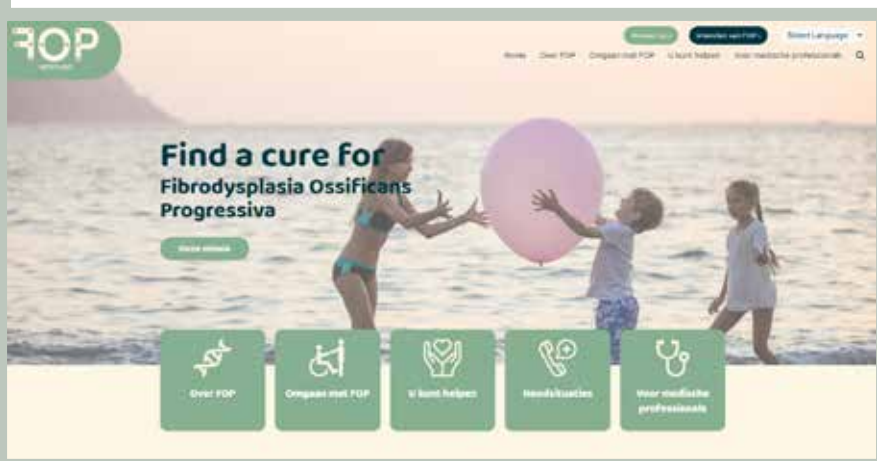
Menno en Esmée Lagerwey



Een nieuwe routekaart voor de vernieuwde website

Momenteel wordt er hard gewerkt aan een nieuwe website voor de FOP stichting. En hoewel de site nog volop in ontwikkeling is, geven we graag een blik achter de schermen. Want wie dacht dat een nieuwe site enkel over nieuwe kleuren en lettertypes gaat, heeft het mis...

De afgelopen maanden zijn we met een enthousiast team van diverse betrokkenen online samengekomen om te brainstormen over de te nemen verbeteringen. Dit gebeurde onder begeleiding van mediabedrijf MEO dat eveneens de uitvoer van onze plannen voor haar rekening neemt. Een belangrijk onderdeel om tot de vernieuwde website te komen is de indeling. Want hoe zorg je er nu voor dat mensen die de website bezoeken ook daadwerkelijk vinden waar ze naar op zoek zijn? Dankzij de expertise van Stefan Piekosz, Richard Piekosz en Marco van As komt straks elke bezoeker bij de juiste info terecht!



Waarom is het hard nodig dat de indeling van de site verandert?

“Laat het me uitleggen aan de hand van een anekdote”, steekt Marco van wal. “Een tijdje geleden zat ik met Richard op het terras en zei ik ook wel te willen doneren aan de FOP Stichting. Via mijn telefoon ging ik naar de website en zocht naar een mogelijkheid geld te geven. Niet te vinden! Uiteindelijk kwam ik er wel, via omslachtige omwegen, maar veel mensen zijn dan natuurlijk allang afgehaakt.” Dat beaamt Stefan: “Op de website stond leuke info voor mij als ouder. Maar toen ik tijdens het laatste symposium hoorde dat geen van de

mensen met FOP de site gebruikt, was ik geschokt. Voor wie was de website dan bedoeld?”

Hebben jullie antwoord op die vraag gevonden?

Marco: “Bezoekers van de site hebben verschillende perspectieven en behoeften. Zo ontstond het gesprek welke mensen willen we nu helpen om gemakkelijk te kunnen vinden wat ze zoeken wanneer ze op de site belanden? Stefan heeft daar vanuit zijn achtergrond in de marketing handen aan voeten aan gegeven.” Stefan verdeelde de verschillende bezoekers in een aantal categorieën: “Voor familie, vrienden en bekenden, voor medisch professionals, voor donateurs, voor pers”, somt hij op. “Voor iedereen is iets anders interessant. Ze moeten daarom snel op de juiste plek terecht komen.”

Wat zijn de belangrijkste verbeteringen die bezoekers straks gaan ervaren?

Richard: “We hopen dat de website straks uitnodigt om verder te kijken. Dat mensen nieuwsgierig worden en meer over FOP te weten willen komen. Ook moeten de symbolen het de gebruiker makkelijker maken om door de site heen te gaan. Een lange lap tekst slaan mensen makkelijk over maar afbeeldingen zorgen ervoor dat het snel duidelijk is waar het over gaat.

Marco: “het vertrekpunt is niet meer ‘wat willen we vertellen’ maar ‘wat wil de bezoeker graag zien of lezen’.

Hopelijk komen bezoekers straks bij de informatie die ze zoeken. Het uiteindelijke doel is natuurlijk dat een betere website ook zijn weerslag heeft op de echte wereld. Dat zorgverleners mensen met FOP beter kunnen helpen bijvoorbeeld.”

Stefan: “Hopelijk bespaart de nieuwe indeling medisch professionals tijd doordat zij snel de juiste informatie te zien krijgen. En het zou ook mooi zijn als de drempel voor de sociale omgeving lager wordt om te helpen. Sommige mensen vinden dat ongemakkelijk of gaan dat uit de weg. Wie weet wordt die omgang met hulp van de juiste informatie ook leuker.”

Update onderzoek naar invloed van Activine-A op osteoclasten

In het najaar van 2020 heeft de Stichting Vrienden van FOP een grant uitgelooft aan het veelbelovende onderzoek van Ton Schoenmaker. De afgelopen maanden deed hij, samen met masterstudente Joy Zwaak, onderzoek naar de invloed van Activine-A op osteoclasten. De eerste onderzoeksresultaten bieden relevante inzichten voor de wetenschap.

Ton is onderzoeker bij zowel het Academisch Centrum voor Tandheelkunde Amsterdam (ACTA) als het FOP-expertise centrum van het VUmc. Zwaak werkt mee aan het onderzoek in het kader van haar Master Human Movement Sciences (Research). Dit onderzoek onderscheidt zich van eerdere onderzoeken vanwege de nieuwe invalshoek. Normaal gesproken heeft een mens botcellen die bot opbouwen (osteoblasten) en botcellen die bot afbreken (osteoclasten). Zo wordt het botweefsel steeds vernieuwd. In tegenstelling tot eerdere onderzoeken richt Schoenmaker zich niet op de osteoblasten, die bij mensen met FOP door een mutatie anders reageren op het eiwit Activine-A. Hij kijkt nu naar de reactie van osteoclasten op Activine-A. "Het lichaam zou eigenlijk moeten reageren op het teveel aan bot dat bij mensen met FOP wordt aangemaakt. Toch wordt dat niet door de osteoclasten opgeruimd. Wij vragen ons heel erg af waar dat aan ligt", vertelde Schoenmaker in het najaar van 2020.

Uit eerder onderzoek was al gebleken dat de osteoclasten van mensen met FOP niet verschillen met die van mensen zonder FOP. "Daarom hebben we verder onderzoek gedaan met behulp van RNA Sequencing, waarbij de genexpressie van cellen wordt geanalyseerd", aldus Joy. Elke cel bevat DNA codes voor eiwitten waardoor bepaald wordt wat de functie van de cellen is in ons lichaam. Die DNA codes heten genen, maar niet alle genen in een cel staan altijd 'aan' en als ze aan staan kunnen ze harder of zachter aan staan. Met RNA Sequencing kunnen alle genen die aan staan in kaart worden gebracht. "Het duurde even voor we alle data hadden, maar toen het er eenmaal was hebben we ons er als een pitbull in vastgebeten", vervolgt Zwaak. Het analyseren van de data is een tijdrovende klus:

"De uitkomst was een gigantisch Excell-bestand met 15.000 rijen en 6 kolommen", vertelt Ton met een grijns. "Dat is

ook wel het voordeel van RNA Sequencing; je kijkt heel breed en legt niet vooraf al een bepaalde focus. Je kijkt gewoon wat er gebeurt en probeert dan een verklaring te vinden", legt hij uit. Een opvallende uitkomst was dat er ontzettend veel genen reageerden op Activine-A. "En die genen gingen ook niet een beetje 'aan' of 'uit', het leverde grote verschillen op. Dat maakt het rete-significant", benadrukt Joy. Wat dat betekent is nog moeilijk te zeggen.

Ook is duidelijk dat osteoclasten van zowel de mensen met FOP als de controlegroep reageren op het eiwit Activine-A. "Het zorgt voor minder osteoclasten in aantal, maar de osteoclasten die er zijn, zijn groter én actiever", meent Ton. "De vervolgvraag is nu dus: hoe komt dat? Welke genen gaan er hierbij precies 'aan' of 'uit' en wat is hun rol in dit proces. Als we dat weten kunnen we er misschien ook iets aan doen", vervolgt Ton.

Om dat te bekijken, wordt er verder onderzoek gedaan met de genen die als interessante kandidaten uit de RNA Sequencing kwamen. "We hebben een aantal genen geselecteerd die we willen valideren met PCR", licht Joy toe. PCR, sinds de coronapandemie gaat er bij veel mensen een lichtje branden wanneer die term valt. Kortgezegd wordt met deze techniek van een heel klein stukje DNA miljoenen kopieën gemaakt. Door de hoeveelheid op deze manier te vergroten, is het mogelijk de invloed van Activine-A op die specifieke genen te meten. "RNA Sequencing is schieten met hagel, met PCR gaan we een stuk gedetailleerder te werk", aldus Ton. "Uiteindelijk hopen we erachter te komen om welke genen het gaat, zodat we kunnen uitzoeken hoe we die kunnen uitzetten of hoe we met anti-lichamen het effect van deze genen teniet kunnen doen. Maar dat is echt nog toekomstmuziek", stelt Ton tot slot.



Belangenbehartiging van de patiënt in de zorg: een IFOPA webinar vol tips & tools

Belangenbehartiging in de medische wereld is voor veel mensen met FOP en hun naasten niet gemakkelijk. IFOPA, de internationale patiëntenvereniging voor mensen met FOP, maakt deze zomer een serie over dit onderwerp en nodigde Saskia Blonk uit om haar ervaringen te delen. Samen met Carli Henrotay uit de Verenigde Staten en Lara Theoret Canada bespreekt ze tips, tricks en voorbeelden uit de praktijk. Het webinar werd 25 augustus via een livestream uitgezonden maar is [hier](#) nog altijd terug te zien.

Tijdens het webinar vertellen Saskia en Lara van uit hun rol als moeder van hun zoons Yorick (17) en Jackson (12) met FOP. Carli licht toe hoe zij zich als jonge vrouw met FOP staande houdt in de medische wereld. De drie delen de tools die voor hen het verschil maakten en waardoor zij dankzij hun eigen aanpak een nog betere verstandhouding met de medisch professionals kregen.

Veel zelfverzekerder

Carli start met een uitleg over haar medical journal. In verschillende, gestructureerde mappen houdt zij heel nauwkeurig alles wat met haar gezondheid te maken heeft bij. Haar journal laat zich het best omschrijven als een medisch logboek waarin zij elke dag precies noteert welke medicatie ze heeft ingenomen, wat haar klachten zijn en eventueel nog andere bevindingen. "Ik ben hiermee begonnen toen ik in 2016 naast mijn studie in een medical trial zat. Ik verloor het overzicht en vond het moeilijk vragen van artsen te beantwoorden. Vaak had ik geen idee meer wanneer ik was gevallen of een flare-up had ervaren, ik vond het lastig om me zulke dingen te herinneren." Door alles bij te houden voelt Carli zich veel zelfverzekerder in haar doktersafspraken. Ze kan beter aangeven wat er de afgelopen tijd is gebeurd of veranderd en haar arts het verloop indien nodig laten zien. Bovendien kan ze ook haar creativiteit kwijt in de medical journals: Ze voorziet alle tabs van prachtige handlettering.

Goede klik

Saskia onderstreept aan de hand van verschillende persoonlijke voorbeelden het belang van duidelijke communicatie en het stellen van grenzen. "Het is

belangrijk om op je gevoel te vertrouwen. Doordat ik me heb uitgesproken, heb ik kunnen voorkomen dat Yorick werd geopereerd", benadrukt Saskia. Daarnaast onderstreept ze het belang van een goede klik met artsen. Doordat haar zoon ook autisme heeft, is een juiste benadering cruciaal. Stress is een trigger en meerdere afspraken op een dag vaak te belastend. Ze vertelt lovend over artsen die met hem speelden en ondertussen bekeken hoeveel bewegingsvrijheid Yorick heeft. Een andere kinderarts vond het moeilijk zich een houding te geven tegenover Yorick met zijn autisme en haar rol naast een trial. "Ik heb haar daar toen op aangesproken en uitgelegd wat ik miste en nodig had. Ze reageerde heel begripvol en bood haar excuses aan. Nu is het de beste kinderarts die we ooit hebben gehad."

Overzichtelijk

Lara laat zien hoe zij met behulp van een 'care map' de zorg en het dagelijks leven van haar zoon Jackson een stuk beter wist te overzien en te organiseren. De 'care map' doet sterk denken aan de bekendere mindmap of woordweb. In het midden staat het gezin en daar omheen verschillende instanties zoals het ziekenhuis of school, maar ook transport, mobiliteit en hobby's. Al die onderwerpen splitsen zich dan weer uit in sub-onderwerpen zoals diëtisten, bijles en rolstoelservice. "Toen ik dit overzicht maakte, zag ik pas hoeveel er speelt en hoeveel interactie er ook tussen de verschillende gebieden is. Juist dat maakt het zo complex. De 'care map' maakte het Lara niet alleen gemakkelijker de lopende zaken te overzien, ze kon ook anderen beter op de hoogte stellen. Zowel leraren als artsen kregen veel meer inzicht in het leven Jackson en hoe ze hem kunnen helpen. Hierdoor mag hij nu ook deelnemen aan een complex care programma." Benieuwd naar het hele webinar? Kijk het dan terug via www.ifopa.org/the_advocacy_series. Hier zijn ook de andere afleveringen van deze podcast en webinar serie te vinden.





Digitale zomerborrel smaakt naar meer

Naar elkaar toe lopen voor een praatje, samen lachen om een gekke hoed of even het podium op klimmen wanneer je voor de groep wil spreken. En dat alles natuurlijk onder het genot van een hapje en een drankje. De online zomerborrel die op 5 juni plaatsvond via getmibo deed ons haast vergeten dat we ons niet in dezelfde ruimte bevonden. Digitaal voelde nog nooit zo dichtbij.

Met Getmibo belandden de bezoekers van de zomerborrel je in een driedimensionale online omgeving waar iedereen met ene eigen avatar doorheen kon wandelen. Dankzij de webcam-functie heeft de avatar wel degelijk het gezicht van de bestuurder. Zo kon je gemakkelijk zien wie je in de verschillende ruimtes tegen het lijf liep.

Genieten in eigen land

Wanneer iedereen zich heeft verzameld voor het podium, is het tijd voor de nodige vakantie inspiratie. In coronatijd vertrekt lang niet iedereen naar het buitenland en dus worden de meeste heerlijke streekproducten uitgelicht om van te genieten in eigen land. Janine Schroots komt uit Dordrecht en vertelt trots over de Dordtse schapenkoppen en de grappige geschiedenis van deze smakelijke koekjes!

Vervolgens zet Sandra Otten een iconische lekkernij uit Volendam in de spotlights: de paling. Ze vertelt over hoe er daar al zes generaties lang paling gerookt wordt én hoe gek ze op dit geliefde streekproduct is. Nathalie Bravenboer is eveneens dol op paling maar dan uit Nieuw-Vennep. Ze vertelt over twee broers die al jarenlang elkaars grootste concurrent zijn. Daarnaast tipt ze de heerlijke asperges, bijzondere kaasautomaten en melktaps

die ze met de fiets bezoekt uit de omgeving. Amsterdammer Bernard Smilde kan haast niet kiezen uit alle streekproducten in zijn stad. Wat hem met name opvalt is het grote aantal bierbrouwerijen in de stad. Dat kan hem zeker bekoren!

Spectaculaire beelden

Na Bernard bestijgt Elinor het podium. De zomerborrel is niet alleen een gezellig moment om bij te praten, we nemen tijdens dit online evenement ook afscheid van een gewaardeerd bestuurslid: Mireille Goudzwaard. Als dank ontving zij niet alleen heerlijke cava om mee te proosten op de mooie jaren bij de FOP Stichting, maar ook een workshop 'High Speed Fotografie'. Fotograferen is haar grootste passie en tijdens deze cursus krijg je de kans om heel bijzondere foto's te maken. Tijdens workshop worden diverse voorwerpen -vaak gevuld met een vloeistof- zoals kerstballen en glazen door middel van een luchtbuks kapot geschoten. Het moment net na de inslag van de kogel wordt dankzij de lange sluitertijd vastgelegd en spectaculaire beelden op!

Mireille spreekt haar dank uit voor de fijne samenwerking en haalt herinneringen op aan de damtot-damloop, de taartjes in Wenen en het grote congres dat ze mede-organiseerde. Ook na haar uitwaaimoment worden er aan de hand van foto's leuke herinneringen uitgewisseld. Vooral het familieweekend komt daarbij ter sprake, waarvan iedereen hoopt dat het volgend jaar weer kan plaatsvinden.

Coen Netelenbos sluit de middag af rond 17.00 uur: "Het was een gezellige borrel in ongedwongen sfeer", stelt hij. "Dat smaakt absoluut naar meer, maar hopelijk in het najaar wel weer fysiek!"

