



Stichting OSCAR Nederland Sikkelcelziekte en Thalassemie

Beleidsplan 2020-2025

Inhoudsopgave

Voorwoord

1. Inleiding

2. Missie, visie en doelstellingen Stichting Oscar Nederland

3. Doelstellingen

4. Werkzaamheden van Stichting OSCAR

5. Algemene gegevens

Voorwoord

Op 24 november 1987 richtte Soroya Beacher de Stichting OSCAR Nederland op. Zij was sikkelcelpatiënte en had in Engeland gewoond waar ze als verpleegkundige gewerkt had voordat zij zich in Nederland vestigde. Zij had zeer goede ervaringen met de Engelse patiëntenvereniging “Organisation for Sickle Cell Anemia Relief” en merkte dat er in Nederland weinig kennis en ervaring was rond deze erfelijke en zeldzame bloedziekte. De naam OSCAR is afgeleid van deze engelse terminologie. Al spoedig kwam zij in contact met patiënten die een andere zeldzame erfelijke bloedziekte hadden, nl. thalassemie. Zij kampen met veelal dezelfde problemen. De Stichting OSCAR Nederland kreeg vanaf 2002 een bredere doelstelling. In 2018 zijn de statuten opnieuw gewijzigd en de volledige naam is nu “Stichting OSCAR Nederland Sikkelcelziekte en Thalassemie”.

Helaas was er een droevige aanleiding om de statuten te herzien. Onze oprichter en voorzitter gedurende al die jaren, Soroya Beacher, is in juni 2018 overleden aan de gevolgen van Ssikkelcelziekte. Zij heeft zo ontzettend veel in beweging gekregen in het medische veld en bij patiënten en dragers, dat valt nauwelijks te beschrijven. De bloei van de organisatie en haar betekenis daarin is eigenlijk haar standbeeld. Het huidige bestuur wil blijven vechten voor de belangen van de mensen waarvoor Soroya zich zoveel jaren met hart en ziel heeft ingezet.

OSCAR Nederland heeft vanaf 2012 de ANBI status. Deze status heeft als voordeel dat organisaties en particulieren hun giften onder bepaalde omstandigheden kunnen aftrekken van de belasting en dat de stichting wordt gevrijwaard van het betalen van belasting over giften en schenkingen. Voor het verkrijgen en behouden van de ANBI status is het van belang een beleidsplan te hebben. Het vorige plan betrof de periode van 2014-2019. Het bestuur heeft zich beraden op een nieuw plan dat geldig zal zijn van 2020-2025.

Dit plan geeft inzicht in:

- Missie, visie en doelstellingen van de stichting
- Activiteiten van de stichting
- Algemene gegevens

Beleidsplan Stichting OSCAR Nederland Sikkelcelziekte en Thalassemie 2020-2025

Inleiding

Stichting OSCAR Nederland Sikkelcelziekte en Thalassemie is een multi-etnische organisatie voor patiënten en dragers. Het bestuur maakt met dit beleidsplan duidelijk hoe het naar de toekomst kijkt en welke activiteiten zij wil ontplooien om als Stichting OSCAR Nederland landelijk bekend en actief te zijn om daarmee haar doelstellingen waar te maken.

Stichting OSCAR Nederland is ontstaan omdat in 1987 in Nederland weinig bekend bleek te zijn over de twee ziektebeelden sikkelcelziekte en thalassemie. Deze hemoglobinoopathiën zijn erfelijk bepaald. Er waren veel problemen voor zowel kinderen als volwassenen. Door gebrek aan kennis bij artsen en verpleegkundigen in Nederland was zowel diagnostiek als behandeling zeer problematisch, m.n. ook pijnbestrijding. Ook patiënten zelf wisten in het algemeen weinig over hun ziektebeeld.

Beide ziektebeelden zijn bekend in landen waarbij vroeger malaria heerste, zoals het Middellandse Zeegebied, het Midden-Oosten en grote delen van Afrika en Zuidoost Azië. Door wereldwijde migratie is het verspreidingsgebied groter geworden en komen deze ziekten nu ook voor in de Amerika's (o.a. Suriname, het Caribisch gebied) en in Europa. In Groot-Brittannië was er al meer bekendheid met sikkelcelziekte en thalassemie opgebouwd door migratie van mensen uit de koloniën. In overleg met de Engelse sikkelcelpatiëntenorganisatie is besloten om in Nederland het initiatief te nemen een organisatie op te richten om onder artsen en patiënten kennis te verspreiden en zo de behandeling te verbeteren.

Sikkelcelziekte en thalassemie vallen in Nederland onder de "zeldzame ziekten". Er wordt geschat dat er iets van 1800 sikkelcelpatiënten zijn en 300 thalassemiepatiënten.

Daarnaast zijn er ongeveer 120.000 dragers van hemoglobinoopathiën (medische term voor bloedziekten, waaronder sikkelcelziekte en thalassemie).

Stichting OSCAR Nederland is een landelijke organisatie en richt zich op volwassenen en kinderen. De dragers zijn ook belangrijk in dit verhaal, want als de overerving niet voldoende bekend is, dan is de kans om steeds meer patiënten met deze aangeboren ziekten te krijgen hoog. Ook is het zo dat er in de medische wereld vanuit gegaan wordt dat i.h.a. dragers geen klachten hebben, maar in de praktijk er toch gevallen zijn waarbij klachten van dragers toch aan de ziekten kunnen worden toegeschreven.

Missie, visie en doelstellingen van de Stichting OSCAR Nederland

Missie

Alle patiënten met een zeldzame ziekte hebben recht op een goede zorg en een goede toekomst.

OSCAR Nederland zet zich in voor patiënten met en dragers van sikkelcelziekte en thalassemie. Zij bevordert kennis bij medici en paramedici en patiënten door het zoeken naar sterke onderlinge verbanden en kennisoverdracht. Ook bevordert zij de algemene kennis van en begrip voor beide ziektebeelden in de samenleving.

OSCAR Nederland is een onafhankelijke, multi-etnische organisatie met een eigen identiteit en wordt gezien als de erkende patiëntenorganisatie die Nederland kan vertegenwoordigen in nationale en internationale verbanden op haar werkterrein.

Visie

OSCAR Nederland is er van overtuigd dat deze missie haalbaar is, en zal zich onverminderd blijven inzetten voor haar achterban. Patiënten en dragers worden gestimuleerd in hun kennis van hun ziektebeeld en de omgang met de problemen daaromtrent, zowel medisch als maatschappelijk. De zorg moet kwalitatief op hoog niveau zijn en bijdragen aan kwaliteit van leven.

Algemene Doelstellingen

Centraal staat het behartigen van belangen in brede zin door steun te bieden aan patiënten met en dragers van sikkelcelziekte en thalassemie. Wij doen dit door het ontplooiën van activiteiten op het terrein van:

- I. Bevorderen van lotgenotencontact
- II. Verstrekken van informatie aan patiënten en dragers van sikkelcelziekte en thalassemie
- III. Samenwerking met medici en paramedici en bevorderen van een multidisciplinaire aanpak van de ziektebeelden
- IV. Verbeteren van de sociale en maatschappelijke positie van patiënten met sikkelcelziekte en thalassemie

Subdoelen

- Ad I. * Inzet van vrijwilligers/lotgenoten bij het werk van OSCAR Nederland.
* Lotgenotenbijeenkomsten organiseren
* Informatie en begeleiding geven op patiëtniveau
- Ad II. * Bevorderen van voorlichting aan lotgenoten
* Bevorderen van voorlichting aan risicoparen (dragers)
* Voorlichting bij pijnproblematiek bij sikkelcelziekte
* Multi-etnische aanpak door inwinnen van informatie bij andere landen en culturen en de informatie in verschillende talen ter beschikking te stellen
- Ad III. * Deelnemen aan wetenschappelijk onderzoek
* Informatie verstrekking aan opleidingen (artsen en verpleegkundigen)
* Nauwe samenwerking met artsen die sikkelcelziekte en thalassemie behandelen
- Ad IV. * Empowerment en zelfmanagement bevorderen
* Informatieverstrekking met betrekking tot sociale en maatschappelijke problematiek
* Deelname aan nationale en internationale verbanden

I. Bevorderen van lotgenotencontact

Het bevorderen van onderling contact is buitengewoon belangrijk omdat men juist elkaar tot grote steun kan zijn.

Vrijwilligers.

Essentieel is dat de organisatie mede gedragen wordt door actieve en deskundige vrijwilligers – veelal zelf patiënt of drager – en zelf dus lotgenoot.

Het bestuurlijk draagvlak wordt versterkt door goed geschoolde/ondersteunende (lotgenoten) vrijwilligers. Alleen zo kunnen we de gehele achterban op een patiëntvriendelijke manier benaderen en ondersteunen.

In de afgelopen jaren is er veel bereikt op dit terrein en we zetten dit beleid met kracht voort.

- Vrijwilligers sluiten een vrijwilligerscontract met OSCAR Nederland.
- Minimaal twee keer per jaar wordt er een vrijwilligersbijeenkomst

georganiseerd, waar alle vrijwilligers voor worden uitgenodigd. De jaarplanning wordt besproken, activiteiten die geweest zijn worden geëvalueerd en nieuwe zaken worden besproken. Er worden kleine werkgroepen gevormd die specifieke activiteiten voorbereiden. Deze input is van belang als ondersteuning van het bestuur.

- We hebben in de afgelopen jaren regelmatig een cursus “empowerment/zelfmanagement” aangeboden aan diverse vrijwilligers. Hiermee worden zij gesteund in hun ontwikkeling en mogelijkheden om een actieve en deskundige rol te spelen. Omdat wij nu een sterk team vrijwilligers hebben richten wij ons in de toekomst meer op directe begeleiding van nieuwe vrijwilligers en intervisie. Ook bestaat er behoefte aan een specifiek op ons terrein toegesneden praktijkcursus Engels, omdat er veel internationale contacten zijn.

Lotgenotenbijeenkomsten.

Jaarlijks worden er diverse **bijeenkomsten** georganiseerd voor lotgenoten:

- Belangrijk is de **Ouder-Kind dag**, bedoeld voor gezinnen met kinderen tot en met 12 jaar. We zoeken altijd naar een plek in Nederland waar de kinderen vrijuit met elkaar kunnen spelen en zo elkaar leren kennen; de ouders worden ruim in de gelegenheid gesteld om met elkaar te praten. De Dierentuin Amersfoort is jarenlang het trefpunt geweest; Oud-Valkeveen is in 2019 de ontmoetingsplek geweest die zeer goed is bevallen. Wij houden de Ouder-Kind dag de komende jaren in ere!
- Er zijn verspreid door het jaar speciale (internationale) dagen voor “Sikkelcelziekte”(19 juni) en “Thalassemie” (8 mei) waarop wij een activiteit voor patiënten en dragers willen organiseren. Participatie aan de “Zeldzame Ziekte dag”(28 februari) hoort daar ook bij.
- In de komende jaren willen wij extra aandacht besteden aan de **jongeren** onder ons.
- Via het telefonische spreekuur, de zgn. “**bereikbaarheidsdienst**”, waarin vrijwilligers van onze organisatie telefoondienst vervullen, is het voor patiënten mogelijk snel contact te leggen met iemand van OSCAR Nederland. De vrijwilligers die beschikbaar zijn voor de bereikbaarheidsdiensten worden getraind op het voeren van een goed gesprek en het beantwoorden van allerlei vragen. Wij hebben met onze backoffice APN een goede samenwerking gerealiseerd t.b.v. deze vorm van contact, vooralsnog voor vier dagen per week. Continuering en verbetering van deze service blijft een doel voor de volgende vijf jaar.

- Contactdagen i.s.m. met ziekenhuizen verspreid over Nederland.
- Er zijn specifieke groepen die wij in de komende jaren beter willen bereiken:
 - * patiënten en dragers die in Asielzoekerscentra (AZC's) verblijven dan wel statushouders. Dit betekent ook goed contact met huisartsen die met asielzoekers werken.
 - * In Amsterdam Zuidoost wonen o.a. vrij veel mensen vanuit West-Afrika, vooral Ghanezen, met wie het moeilijk is om in contact te komen, zij vormen een gesloten gemeenschap. Het is belangrijk hen wel te bereiken omdat er veel onwetendheid en misvattingen omtrent de ziekten en erfelijkheid bestaan.

II. Bevorderen van voorlichting aan lotgenoten

Verstrekken van informatie aan patiënten en dragers van sikkelcelziekte en thalassemie.

- Het tijdschrift OSCAR Nieuws continueren met twee uitgaven per jaar. Alle relevante informatie over nieuwe ontwikkelingen op medisch- en maatschappelijk gebied dat relevant is voor onze achterban en voor een bredere groep geïnteresseerden komt daarin aan bod. Over de activiteiten wordt verslag gedaan door deelnemers; er is ruimte voor persoonlijke verhalen.
- Het afgelopen jaar is onze website geheel vernieuwd: **www.oscarnederland.nl** en daarmee zeer toegankelijk geworden. Regelmatig onderhoud en vernieuwing van de website blijft geboden. Wij werken o.a. aan kleine animatiefilmpjes om bepaalde informatie te verduidelijken.
- Wij hebben veel informatie- en voorlichtingsmaterialen ontwikkeld, die wij ook in de volgende vijf jaar zullen verspreiden. Het is van belang de tekst en samenstelling regelmatig te toetsen op actualiteit en zo nodig te herzien en te herdrukken. Onze internationale contacten leiden ook tot uitwisseling van materiaal, hetgeen weer nieuwe mogelijkheden zal bieden.
- Gezien onze multi-etnische achterban, waarvan niet iedereen het Nederlands vloeiend machtig is, is het van groot belang de beschikbare folders in vele talen te blijven drukken en beschikbaar stellen.
- De herziening van de voorlichtingsboekjes over sikkelcelziekte en thalassemie heeft hoge prioriteit.
- Uitgave van de kinderbrochure over thalassemie en informatie voor scholen en opleidingen up-to-date maken.

- Overzicht over de zorg: preventie-diagnostiek-behandeling-nazorg. Hierin is de **waaiër** voor zowel sikkelcel- als thalassemiepatiënten beschikbaar: deze biedt in kort bestek en in een handzaam formaat heel veel informatie ter ondersteuning van het handelen van de patiënt en blijkt aan een grote behoefte te voldoen. Het is te zien als een vorm van empowerment. Deze zullen eveneens aangepast gaan worden.
- Bevorderen van voorlichting aan dragers en aan potentiële risicoparen. Er zijn voortdurend nieuwe ontwikkelingen op het gebied van voortplanting. Hierover is een nieuw boekje in voorbereiding.
- Om de twee jaar wordt een **symposium** georganiseerd waarin de jongste ontwikkelingen worden besproken en onderlinge uitwisseling rond bepaalde thema's mogelijk wordt gemaakt.

III. Samenwerking met medici en het bevorderen van een multidisciplinaire aanpak van de ziektebeelden.

- Naast het goed informeren van de patiënten en dragers en hun familie, is het duidelijk van groot belang de kennis van zaken bij artsen, verpleegkundigen, GGD, scholen en werkgevers en bij medewerkers van vluchtelingen hulp te bevorderen. Ook samenwerking met de farmaceuten is van belang waarbij steeds het belang van het patiënt centraal staat.
- Een multidisciplinaire behandeling van zowel sikkelcelziekte als thalassemie is van levensbelang, omdat bij beide ziektebeelden op den duur orgaanschade ontstaat. Regelmatig bloedonderzoek en monitoring van organen en weefsels is daarom erg belangrijk. Momenteel zijn er drie officiële expertisecentra (Erasmus MC Rotterdam, UMC Amsterdam/AMC en LUMC Leiden) en vier kenniscentra (UMCG Groningen, Haga ziekenhuis Den Haag, Radboud Umc Nijmegen en UMCU Utrecht) waar patiënten met sikkelcelziekte en thalassemie terecht kunnen voor een goede behandeling en zorg.
- Wij willen onderzoeken of we kunnen bijdragen aan de totstandkoming van een "Soroya Beacher Award" waarmee we studenten willen eren die een interessante bijdrage hebben geleverd in onderzoek of aan patiëntenzorg.
- OSCAR Nederland is onder voorwaarden bereid medewerking te verlenen aan **wetenschappelijk onderzoek.**

- Vrijwilligers vanuit onze organisatie geven **gastlessen** aan de opleiding voor artsen en verpleegkundigen, m.n. in Leiden. Wij zouden dit graag bij veel meer ziekenhuizen willen doen. Er worden ook gastlessen gegeven aan bloeddonorverenigingen.
- Via intensivering van het contact met **Sanquin** (bloedbanken) hopen we ook meer Nederlanders met een buitenlandse achtergrond te motiveren bloeddonor te worden. Patiënten met sikkelcelziekte of thalassemie hebben regelmatig bloedtransfusies nodig; door de vele variaties in menselijk bloed zouden zij zeer gebaat zijn bij een breder scala aan beschikbaar transfusiebloed. Ook steunen we **Matchis** bij het vinden van stamceldonoren met een niet-westerse achtergrond. Bij stamceltransplantaties geldt ook dat de stamcellen beter matchen wanneer de donor en ontvanger dezelfde migratieachtergrond hebben.
- De afgelopen jaren is de Medische Advies Raad (**MAR**) opgericht. Deze Raad speelt met de Landelijke Werkgroep Hemoglobinopathieën (**LWHB**) een zeer belangrijke rol bij de totstandkoming in implementatie van zorgstandaarden die in heel Nederland zouden moeten worden gebruikt bij de behandeling van de ziektebeelden. Voor sikkelcelziekte is er in 2017 een landelijk protocol ingevoerd. Wij hopen dat de zorgstandaard voor thalassemie zo snel mogelijk volgt.
Een paar keer per jaar vindt overleg plaats met de MAR en LWHB, waarin nieuwe ontwikkelingen en mogelijkheden worden besproken. De input van kennis en ervaring vanuit de patiëntenorganisatie is daarbij essentieel.
- OSCAR Nederland is aanwezig bij diverse medische congressen die in Nederland georganiseerd worden o.a. het Hematologie Congres, het Huisartsencongres, waar wij informatie geven en onze brochures ter beschikking stellen.
- Al jaren zijn sikkelcelziekte en thalassemie onderdeel van het **screeningsprogramma** voor baby's (hielprik). Helaas blijkt in de praktijk dat er te weinig kennis bij de huisartsen is over de aanpak en ondersteuning van die gezinnen waar de ziekte of dragerschap wordt gevonden bij de pasgeborene. Er is onvoldoende helderheid over hoe en wie informatie moet doorgeven en toelichten. Met name juiste informatie over dragerschap wordt vaak niet doorgegeven. Ook voorlichting aan risicoparen hoort hierbij, verwijzing naar klinisch-genetische centra blijft vaak achterwege. Inmiddels hebben we een informatiekaart ontwikkeld voor huisartsen waarbij een duidelijke uitleg over de overerving van de ziekte wordt gegeven. OSCAR Nederland is van mening dat voorlichting aan dragers essentieel is om nieuwe patiënten te voorkomen. Op dit moment vindt de discussie plaats of het dragerschap van sikkelcelziekte, dat 'bijvangst' van de screening is, wel met de ouders moet worden gecommuniceerd. Het moment zo vlak na de geboorte is

wellicht niet het juiste moment. Bovendien mogen ouders aangeven of ze het wel of niet willen weten. De taak van de hielprikscreening van het RIVM is om patiënten met ernstige ziekten vroegtijdig op te sporen, niet het dragerschap ervan. OSCAR Nederland is gevraagd om samen met de werkgroep Hielprikscreening en het RIVM mee te denken over hoe we dan de dragers van sikkelcelziekte en thalassemie het beste kunnen opsporen.

IV. Verbeteren van de sociale en maatschappelijke positie van patiënten met sikkelcelziekte en thalassemie

Veel van de stappen die wij op dit terrein willen ondernemen kunnen gezien worden als versterking van de mondigheid van de patiënt via empowerment en zelfmanagement en in een streven naar goede samenwerking met behandelaars. Patiënten hebben vaak nog veel last van labelen als “moeilijke patiënt; te mondig, te opstandig”, en de pijnproblematiek bij pijn aanvallen/crises van sikkelcelpatiënten wordt helaas nog vaak onderschat. Ook de ondersteuning van ouders die met een ziek kind te maken hebben en de kinderen zelf is van groot belang met het oog op de toekomst.

- Verbeteren van **psychologische ondersteuning**. In landen waar sikkelcelziekte en thalassemie meer algemeen bekend is, is er steeds meer aandacht voor psychologische hulp, waarbij de patiënt zijn angsten en zorgen kan uitspreken en waarbij de behandelaar ook meer begrip krijgt voor de psychologische consequenties van de ziekte. De ziekte heeft namelijk veel impact op het dagelijks leven van de patiënt en zijn familie.
- Bevorderen van **“Zorg van A tot Z”**: we willen de aansluiting in de zorg verbeteren door een verbindende schakel en contactpersoon te plaatsen tussen ziekenhuis, huisarts en thuissituatie. Het uiteindelijk streven is om zoveel als mogelijk ziekenhuisopnames terug te dringen en de kwaliteit van leven te verbeteren. We hopen een proef te starten via een of twee ziekenhuizen waar veel patiënten komen.
- Volwassen patiënten hebben vaak problemen op de arbeidsmarkt, kinderen en jongeren met hun opleiding. Ondersteuning bij het realiseren van een volwaardige maatschappelijke positie blijft een belangrijk uitgangspunt.
- We maken deel uit van landelijke koepels van patiëntenorganisaties. We nemen deel aan bijeenkomsten georganiseerd door koepelorganisaties zoals Vtop, Ieder(in) en Patiëntenfederatie Nederland. Ook werken we samen met andere patiëntenorganisaties die zich richten op mensen met zeldzame ziekten, zoals de Stichting Zeldzame Bloedziekten (SZB). We staan open voor nieuwe ontwikkelingen en samenwerking, o.a. met IXL Sikkelcelawareness, het Sikkelcelfonds en Sikkelcel & Friends

- OSCAR Nederland onderhoudt goede contacten met zusterorganisaties in Suriname en Curaçao en met een aantal zusterorganisaties in en buiten Europa.
 - OSCAR Nederland is lid van Thalassaemia International Federation (TIF), die om de twee jaar een congres organiseert. Enkele jaren geleden - vooral ook door de inzet van onze oud-voorzitter Soroya Beacher – heeft ook sikkelcelziekte er een plaats in gekregen. Inmiddels zijn er stappen genomen om dit te versterken en is er een internationale werkgroep voor sikkelcelziekte gestart, vooralsnog onder de vleugels van de TIF. Wij maken daar deel van uit.
-

Algemene gegevens van Stichting OSCAR Nederland

Het bestuur bestaat statutair uit minimaal 3 leden. Voorzitter, secretaris en penningmeester zijn bij het opstellen van de statuten benoemd. Bij bestuursbesluit wordt uitbreiding met meerdere leden vastgesteld. Ervaringsdeskundigen met sikkelcelziekte en thalassemie zijn inmiddels toegetreden tot het bestuur.

Er wordt vier keer per jaar vergaderd over het beleid van OSCAR Nederland. Het bestuur heeft de taak om besluiten te nemen en uit te voeren en maakt daarbij gebruik van een jaarplan. Over ontwikkelingen, prioriteiten en inzet op deelterreinen worden afspraken gemaakt. Jaarlijks wordt de financiële verantwoording besproken.

APN Backoffice B.V. te Tiel ondersteunt het bestuur als administratiekantoor voor o.a. de ledenadministratie, voorraad beheer materialen en boekhoudkundige ondersteuning.

Samenstelling van het bestuur Stichting OSCAR Nederland per 1 januari 2020:

Elmas Citak, voorzitter
Joke Schwencke, secretaris
Marnix van Hesteren, penningmeester
Aschwin Kraal, bestuurslid
Fidan Kafarova, bestuurslid
Rien Ruigrok, bestuurslid
Evelyn Bamfo, bestuurslid
Osman Yildiz, bestuurslid
Gust Kuipers, bestuurslid

Sinds 2002 ontvangt de Stichting OSCAR Nederland een instellingssubsidie van het Ministerie van VWS/Fonds PGO. Het boekjaar loopt van 1 januari tot 31 december.

Jaarlijks wordt er een verslag van de activiteiten en een financieel verslag gemaakt. Deze worden op de website gepubliceerd. Stichting OSCAR Nederland is ambitieus en wil nieuwe projecten ontwikkelen. De nieuwe projecten kunnen niet altijd gefinancierd worden uit onze instellingssubsidie, noch uit eigen middelen. Er moet dan gezocht worden naar andere mogelijkheden, b.v. via specifieke donaties en/of een beroep op fondsen.

Wij voldoen aan het beleidskader voor subsidiering van Patiënten- en gehandicaptenorganisaties (MC-U-3074133)

Stichting OSCAR Nederland is ingeschreven bij de Kamer van Koophandel in Hengelo,

KvK nummer 41207555

Adres: St. OSCAR Nederland. Postbus 91, 4000 AB Tiel

RSIN nummer: 816774547

Bankrekening: IBAN NL10 INGB 0006932624 o.v.v. Stichting OSCAR Nederland

Email: info@oscarnederland.nl

Website: www.oscarnederland.nl.