



Jan en Marjo

Stichting MS Research

Jan gunt anderen het herstel wat hij zijn Marjo toewenste

stichting  research

Zij staat hier nog stralend op de foto, maar is inmiddels overleden. Marjo de Wolf. Moeder van dochter Roos en zoon Jelle én MS-patiënte nadat zij op 42-jarige leeftijd de diagnose kreeg. Ze overleed 35 jaar later. Waar ze de ziekte - die de zenuwen in de hersenen en het ruggenmerg aantast – lang ontkende, koos ze toen het haar uiteindelijk te zwaar werd met volle overtuiging voor euthanasie. Haar man Jan respecteert haar keuze, maar mist haar ontzettend.

Hij is niet alleen de man van Marjo. Hij was ook onvermoeibaar haar toegewijde mantelzorger. Vanaf de eerste dag dat ze wist dat ze ziek was tot ze overleed. Zestig jaar samen geweest, in lief en helaas ook leed. Alsof háár ziekte nog geen zwaar lot voor hen samen was, kreeg ook hun volwassen dochter Roos de diagnose MS. Niet vreemd dus dat Jan zich verdiept in erfelijkheid van de ziekte.

Hij volgt alle nieuwe ontwikkelingen en doorbraken in MS-onderzoek met grote belangstelling. Jan hoopt uiteraard dat de finale oplossing op een dag gevonden zal worden, al zal dat moment voor zijn dierbaren te laat komen. In ieder geval voor zijn Marjo. Z'n grootste doel in zijn leven was goed voor haar zorgen. Dat heeft hij gedaan. Met liefde.

Jan is altijd groot voorstander geweest van MS-onderzoek. Hij vindt iedereen die zo onvermoeibaar energie in onderzoek investeert geweldig. Vanuit die dankbaarheid is hij al jarenlang trouwe donateur van Stichting MS Research. En heeft hij besloten ook na zijn overlijden door middel van een legaat MS-onderzoek te blijven steunen.

Onze Stichting is sinds 1980 een gevestigd instituut en (financieel) fundament voor wetenschappelijk onderzoek naar multiple sclerose. Inmiddels hebben wij ruim 450 programma's en projecten gefinancierd. Alle onderzoeksvoorstellen die wetenschappers indienen worden kritisch getoetst door de Wetenschappelijke Raad of internationale auditcommissie en op relevantie beoordeeld door een ervaringsdeskundigen-panel. Mede dankzij alle onderzoeken is de diagnose sterk verbeterd, zijn ontstaan en beloop beter in kaart gebracht en is de behandeling van MS en kwaliteit van de zorg toegenomen.

Belangrijk te vermelden is dat dit uitsluitend dankzij donateurs mogelijk wordt gemaakt. Zij steunen in vele vormen. Particulier, met hun bedrijf of stichting, via een (geormerkte) gift of nalatenschap. De betrokkenheid is groot. Ook van ons kleine, toegewijde team, waardoor van iedere geef-euro 85 cent (!) naar onderzoek, voorlichting en zorg gaat.

*“MS is zenuwslopend, letterlijk en figuurlijk.
Het treft vooral jonge mensen in de bloei
van hun leven en invalideert daarbij ernstig.
MS-onderzoek kan hen hun leven teruggeven.”*

Contact informatie

Jan heeft Stichting MS Research opgenomen in zijn testament. Zo steunt hij ook na zijn leven het MS-onderzoek. Denkt u aan nalaten, een periodieke schenking of een (geormerkte) gift bij leven en heeft u vragen? Neem gerust contact met ons op via d.roos@msresearch.nl

Stichting MS Research

Schoolstraat 174

2252 CN Voorschoten

071-5600500

msresearch.nl
