



*'...Het is geen wondermiddel, maar er gebeuren wel heel veel wonderlijke dingen...'*

### **Deze kans willen we Koen ook bieden, helpen jullie mee?**

Koen is geboren op 08 oktober 2009 en is het jongere broertje van Jasper. De eerste weken van zijn leven verliepen zonder al teveel bijzonderheden.

Daarna werd het steeds duidelijker dat er iets flink fout zat. Hij huilde en krijsde veel en sliep nauwelijks. Nog voor zijn drie maanden werd Koen in het ziekenhuis opgenomen.

Dit was het begin van een lange reeks ziekenhuisbezoeken, opnames, onderzoeken en operaties die Koen heeft gehad.

Koen was veel ziek, had continue last van infecties, gewichtsverlies door overgeven, benauwdheid, uitslag, etc. Slapen ging zeer moeizaam, Koen sliep 's-nachts nog geen twee uur

achter elkaar. Zijn ontwikkeling verliep langzaam.

Het bijna continue ziek zijn duurde ongeveer tot Koen anderhalf jaar oud was. Koen kreeg ondertussen naast allerlei medicatie standaard antibiotica. Het ziek zijn werd minder, maar de ontwikkeling bleef achter.

Al die tijd hebben we gedacht en gehoopt dat de ontwikkeling zou komen als het beter ging met hem.

Helaas was dit niet het geval. De onderzoeken en ziekenhuisbezoeken, opnames en operaties gingen gewoon door.

Artsen dachten in het begin aan verschillende syndromen, de één nog ernstiger dan de ander en aan een mogelijke stofwisselingsziekte. Gelukkig is dat er niet uitgekomen. Toch blijft die onzekerheid, "Wat is er dan met Koen aan de hand en wat gaat de toekomst brengen?"

Ondanks dat we nu iets meer duidelijkheid hebben, weten we het antwoord op deze vraag nog steeds niet.

Koen heeft een achterstand op alle gebieden van de ontwikkeling, autisme en epilepsie. Dit in combinatie met forse gedragsproblemen, eetproblemen en slaapproblemen. Ook met Jasper zijn we jaren aan het zoeken geweest. Het ging niet goed met Jasper, begreep (en begrijpt nog steeds niet altijd) de wereld niet en ook hij kreeg de diagnose autisme.

Koen is nu 5 jaar en heeft al heel wat in zijn leventje moeten meemaken. Ondanks dit alles is hij een vrolijke jongen die zeker van het leven kan genieten. Koen is helemaal weg van de iPad, waarmee hij zich in zijn eigen wereldje kan terugtrekken, maar ook de tv en Efteling zijn favoriet. Hij geniet op zijn eigen manier.

Koen heeft hiervoor wel speciale begeleiding en verzorging nodig en altijd de nabijheid van een vertrouwd persoon.

Zijn wereld moet voorspelbaar en overzichtelijk zijn. Dit gebeurt door middel van visualisering met pictogrammen.

We hebben het gevoel vast te lopen in de medische wereld. Ondanks alle goede zorgen vanuit diverse instanties die betrokken zijn bij de behandeling van Koen en de vele medicatie die hij elke dag krijgt, komen we niet verder.

Al zoekende kwamen we steeds weer uit bij dolfijntherapie. Diverse stichtingen in Nederland zamelen geld in voor deze therapie, maar er is zoveel vraag naar dat er een stop zit op de wachtlijsten.

De therapie in combinatie met de dolfijnen zorgt voor grote successen, zoals opvallende vooruitgang in: • fijne en grove motorische vaardigheden • spraak en taalbeheersing • cognitieve ontwikkeling • sociale en functionele vaardigheden.

Dit kan concreet leiden tot fysieke ontwikkeling, betere communicatie, meer zelfvertrouwen en meer ontspanning. Helaas wordt deze therapie niet vergoed door zorgverzekeraars, terwijl de behandelende artsen hier duidelijk achter staan. De therapie is niet alleen goed voor Koen, heel het gezin wordt er nauw bij betrokken. Zo zal Jasper ook een speciaal programma aangeboden krijgen en zijn er voor de ouders workshops, gesprekken, etc.

We hopen dat Koen op bovengenoemde punten vooruitgang zal boeken, maar bovenaan ons lijstje staat dat hij beter in zijn vel komt te zitten, beter gaat slapen (Koen slaapt erg slecht door de hevige buikpijnen en het teveel aan prikkels overdag), weer "gewoon" kan eten (i.p.v. sondevoeding en elke dag weer de strijd met eten), minder last heeft van prikkels in zijn eigen lichaam en vanuit de omgeving (het zijn prikkels die wij niet eens opmerken) en (zelfstandig) kan gaan (leren)spelen (dat moet Koen echt leren, gaat niet vanzelf). We willen graag dat die vrolijke jongen, die vaak verschuild zit achter al zijn beperkingen, naar voren komt en dat hij samen met ons als gezin kan genieten van het leven dat ook veel moois kan geven.

Namens Koen vragen wij uw steun om deze therapie mogelijk te maken door een donatie in deze bus te doen, of via een gift op

rekeningnummer: **NL60 RABO 1338.7873.49 t.n.v. Dolfijn voor Koen.**

We streven ernaar om binnen anderhalf jaar af te kunnen reizen naar Curaçao.

**Alvast heel hartelijk dank !!!**

Voor informatie kunt u terecht bij:



Jenny Adriaanse: 0640226700



Dolfijn voor Koen



E-mail: [info@dolfijnvoorkoen.nl](mailto:info@dolfijnvoorkoen.nl)



[www.curacaodolphintherapy.com](http://www.curacaodolphintherapy.com)

