



Voorjaar!

De dagen worden langer, het licht wordt zachter en overall om ons heen begint iets nieuws te groeien. Het voorjaar nodigt uit tot een frisse start — en ook bij [Platform MS](#) zitten we niet stil.

In deze nieuwsbrief delen we updates over ons team, onze website en mooie momenten van verbinding binnen onze community. Samen blijven we bouwen aan een plek van herkenning, steun en hoop.

We wensen je een voorjaar vol lichtpuntjes.

Babet, Lotte, Manon, Tara, Annebel & Nick

In deze nieuwsbrief

- Uitnodiging live MS Café
- Uitbreiding van ons team
- The May 50K
- Take Over
- Ervaringsverhalen
- De website
- Steun Platform MS

Uitnodiging live MS Café

Het volgende live Platform MS Café is op zaterdag 30 mei in Arnhem van 11.00 tot 15.00 uur.

Graag nodigen we je uit voor een gezellig samen zijn met een hapje en een drankje.

Uiteraard ben je ook een gedeelte van de dag welkom.



Voor deze bijeenkomst vragen we een eigen bijdrage van 5 euro.

Deze kan voldaan worden via een donatie. Kijk [hier](#) voor meer info!

Aanmelden

Doneer

Uitbreiding van ons team

Vanaf eind maart is ons team versterkt met twee nieuwe ambassadeurs. Ze stellen zich graag even aan je voor!

Nick



Het was begin 2023 toen ik de diagnose PPMS kreeg. Ik ben getrouwd met Dominique en samen hebben we een zoon: Jason. Ik probeer me niet druk te maken over wat ik kan gaan mankeren, wel ervaar ik een voortdurend rouwproces om mijn fysieke verlies. Mijn ervaringen deel ik bewust om anderen te inspireren en om zelf grip te houden op mijn situatie.

Meer weten over Nick? [Lees hier verder!](#)

Annebel



Toen ik weer was begonnen na de geboorte van ons 2e kindje met werken veranderde ons gezinsleven. Ik kreeg de diagnose MS. Hoe moesten wij dit doen als gezin met 2 jonge kinderen? De diagnose heeft me gebroken, maar ook gemaakt tot wie ik nu ben. Ik wil met social media zorgen voor awareness rondom het ziek zijn. Daarom deel ik mijn creativiteit op mijn social media en ook op Platform MS.

Meer lezen over Annebel? [Lees hier verder!](#)

The May 50K

Met ons team Platform MS Heroes doen wij mee aan The May 50K.

Voor een beter leven mét MS maar nog beter, een wereld zónder MS. Niet alleen als platform... maar ook omdat MS onderdeel is van ons eigen leven. Daarom halen wij geld op voor Stichting MS Research door als team mee te doen aan The May 50K.

En jij kunt helpen:

- 👉 Sluit je aan bij ons [team](#) en loop, ren of rol ook mee met [Platform MS Heroes](#)
- 👉 Sponsor ons of één van onze teamleden

Helemaal blij worden wij trouwens ook van donaties aan ons, Platform MS 🍷

Omdat we een stichting zijn, helpen alle kleine beetjes. Daarmee help je ons om onze lotgenoten te helpen!

Alles helpt. Echt.



Take Over



De Take Overs op [@platformms.nl](https://platformms.nl) zijn voor ons van grote waarde. Ze laten het echte leven zien, in al zijn eerlijkheid en diversiteit.

Tegelijk merken we dat het soms lastig is om iemand te vinden die een Take Over wil doen. Ook merken we minder reacties op de berichten, reels en stories.

Daarom denken we na over hoe we hiermee verdergaan.

- 👉 Lijkt het je mooi om een Take Over te doen?
- 👉 Of heb je ideeën om verhalen te delen?
- 👉 Heb je ideeën over de toekomst van de Take Overs?

Stuur ons gerust een [bericht](#), we horen je graag van je!

Verhalen

Na een pauze van ruim een jaar zijn we eind november weer gestart met het delen van [verhalen](#) op onze website — terug naar de kern van Platform MS.

Wat begon met de hoop om wekelijks een verhaal te publiceren, bleek al snel méér dan haalbaar. De inzendingen bleven binnenstromen. Een prachtige bevestiging dat de behoefte aan herkenning en verbinding groot is.

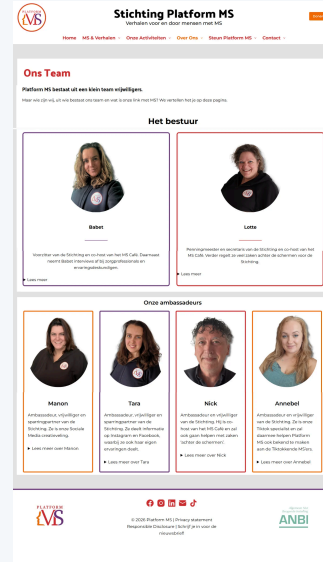
Sinds januari publiceren we daarom twee keer per week een verhaal. We ontvangen graag mooie, aangrijpende en hoopgevende verhalen.

Heb jij ook een verhaal dat je wilt delen? Groot of klein, licht of rauw — jouw ervaring kan voor een ander van grote waarde zijn. We nodigen je van harte uit om jouw verhaal met ons te delen.



De website

Al lang is er de wens geweest om onze [website](#) te vernieuwen. Door een mooie donatie hebben we nu de mogelijkheid gehad om die wens (gedeeltelijk) in vervulling te laten gaan. Achter de schermen wordt daar al een tijdje aan gewerkt. Omdat we het moeten doen met een beperkt budget, kost het wel even tijd en zal er ook voor de schermen in de komende weken het een en ander aangepast worden op de website. Wil je ons steunen? Dan kan!



- [Doneer](#) zodat we gebruik kunnen maken van betaalde plugins en de website nog beter kunnen maken.
- Mis je iets? Is er iets niet logisch of duidelijk? Geef ons [feedback](#) over de huidige website en straks over de nieuwe website.
- Deel je kennis over WordPress, Plugins of vormgeving met ons, mail ons: story@platformms.nl

Steun Platform MS

Doneer

Met jouw donatie help je ons het om mensen met MS hun verhaal te kunnen blijven vertellen, erkenning en herkenning te krijgen. Om in contact te komen met lotgenoten. Dankzij jouw bijdrage kunnen we ervaringen van patiënten, naasten en professionals blijven delen via onze Take Overs, het online en live MS Café, onze besloten Facebookgroep en onze website.

Er zijn nog meer manieren waarmee je Stichting Platform MS kan steunen. Wil je ons helpen? We kunnen de steun en hulp goed gebruiken!

- Zet je eigen fondsenwervingsevenement op om geld in te zamelen en bekendheid te geven aan Platform MS. Doneer

bijvoorbeeld een percentage van je Koningsdag rommelmark verkoop. Promotie materiaal nodig? QR Code nodig? Mail ons!

- Help ons om onze flyers te verspreiden op de plekken waar MS patiënten komen.
- Deel je ideeën en feedback met ons!



Alle hulp is meer dan welkom, elke donatie is meer dan welkom.

Wil je ons steunen? Wat fijn! Scan de QR code, klik op de doneerknop of mail naar story@platformms.nl.



[Platform MS](#)

Foutje gezien? Een vraag? Opmerkingen? Ideeën? Laat het ons weten!
Je ontvangt deze e-mail omdat je je hiervoor ingeschreven hebt of omdat je een Take Over hebt gedaan.

[Uitschrijven](#)

