

Al sinds de jaren tachtig heeft de Stomavereniging een actieve jongerenafdeling, die lange tijd werd aangeduid als de jongerencommissie. In 2013 werd de naam veranderd in StomaJONG. We organiseren bijeenkomsten en activiteiten-dagen, en onze Facebookgroep is een groot succes. Dat er op die manier hechte vriendschappen zijn ontstaan, lees je op deze pagina's.

Anna (30), Carlijn (37) en Wendy (28):

'We vertellen elkaar ALLES'

We gaan geregeld uit eten, plannen een dagje strand of een leuk feestje. We vertellen elkaar alles. Ja ALLES. De hoogt punten en de dieptepunten, zoals het afgelopen jaar een echtscheiding en ontslag. Maar dat betekent niet dat we geen plezier hebben. Ook in moeilijke tijden lachen we met elkaar en geven onze ontmoetingen energie.



Anita (35) en Antje (41):

'Altijd extra stoma-materiaal'

Wij leerden elkaar kennen doordat Anita met een prijsvraag een boek van Antje won, die schrijfster is. We spraken af in het ziekenhuis en het

voelde direct alsof we elkaar al jaren kenden. Anita heeft een colostoma, vanwege de ziekte van Crohn. Antje heeft een ileostoma door de ziekte CIIP, een bewegingsstoornis van het maag-darmkanaal. Nog een voordeel van onze vriendschap: je hebt altijd extra stomamateriaal bij je als je samen op pad bent...

Vriendschap & stoma



Ron (46) en Esther (30):

'Chatten tot diep in de nacht'

We kennen elkaar via de Facebookgroep van StomaJONG. We chatten vaak tot diep in de nacht. Wat onze vriendschap bijzonder maakt, kunnen we niet echt uitleggen. Het is een gevoel dat we alles kunnen vertellen en samen lol hebben. Omdat we dicht bij elkaar wonen, is het makkelijk iets af te spreken. Esther heeft een ileostoma doordat haar colostoma niet werkte vanwege slow transit constipation. Haar colostoma kreeg ze naar aanleiding van onbehandelbare fistels en abcessen. Ron kreeg al jong kanker en heeft daaraan een colostoma overgehouden.



Isabella (30) en Linda (29):

'We spreken elkaar dagelijks'

Bij een uitje van StomaJONG kwamen we erachter dat we dicht bij elkaar wonen. Sindsdien spreken we elkaar dagelijks. Een arts zei ooit dat lotgenotencontact niet altijd goed is, omdat je dan de hele dag over je ziekte praat. Maar dat is bij ons juist niet het geval, al hebben we een ileostoma vanwege CIIP (Linda) en de ziekte van Crohn (Isabella).

Janille en Mariska (beiden 18):

'Aan één woord genoeg'

Wij hebben een ileostoma als gevolg van slow transit constipation. Op 1 januari 2016, net na 0.00 uur, leerden we elkaar kennen in het ziekenhuis. Onze band is inmiddels de meest bijzondere ooit. Aan een gewone vriendin moet je vaak dingen uitleggen. Als er bij ons iets speelt, hebben we aan één woord genoeg.



Elza (36) en Tamara (42):

'Het voelt als zussen'

Tamara heeft een colostoma, onder meer vanwege de ziekte van Crohn. Elza heeft een ileostoma door FAP, een erfelijke aandoening met vele poliepen in de dikke darm. We zien elkaar ongeveer twee keer per jaar. Dit voelt als een vriendschap voor het leven. Ook al zien we elkaar niet veel, tussendoor hebben we regelmatig app- en belcontact. Ook al hebben we een totaal ander ziektebeeld, we begrijpen elkaar altijd. We zien elkaar als zussen!

