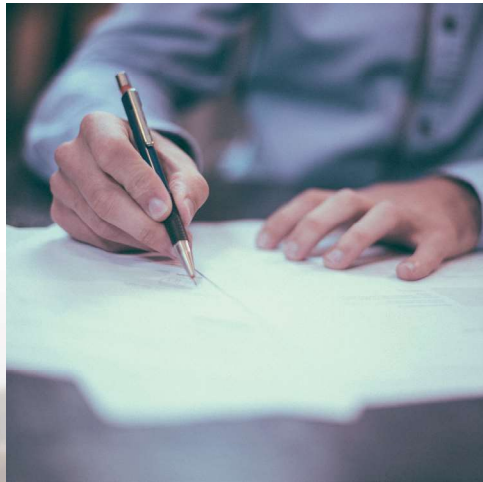


NALATEN



Ook straks
kun jij
het verschil
maken

Begrippen

Testament

Document waarin men de laatste wilsbeschikking vast kan leggen. Wordt door de notaris opgemaakt en vastgelegd.

Executeur

Uitvoerder van de nalatenschap. Betaalt nog openstaande rekeningen, verdeelt de nalatenschap volgens het testament, en verzorgt de aangifte van eventueel verschuldigde erfbelasting. Is vaak een van de erfgenamen, een familielid of vertrouweling, of de notaris.

Erfbelasting

Belasting over de nalatenschap die erfgenamen moeten voldoen. Goede doelen met ANBI-rangschikking betalen geen erfbelasting.

ANBI

Algemeen Nut Beogende Instellingen. Wordt vastgesteld door de belastingdienst. Giften aan ANBI-instellingen vallen onder een belastingvriendelijke regeling. Nalatenschappen aan een ANBI-instelling zijn vrijgesteld van erfbelasting. Ook MS Vereniging Nederland heeft de ANBI-status.

“Omdat mijn vrouw MS had, maakte ik alle ups en downs van nabij mee. Zij kikkerde altijd weer op van een bijeenkomst met lotgenoten. Daar ben ik nu nog dankbaar voor. Vandaar dat ik MS Vereniging Nederland in mijn testament heb opgenomen.”



Inhoudsopgave

Begrippen	2
Voorwoord	4
MS Vereniging Nederland	7
Een testament in 6 stappen	10
In gesprek met de notaris	12
Meer informatie	15



Ook straks kun jij het verschil maken



Het is geen onderwerp waar we dagelijks over praten. Sommige mensen denken er zelfs nooit over na. 'Mijn testament, dat komt nog weleens.' Of: 'Ik heb geen familie dus het maakt me niet uit wat er met mijn nalatenschap gebeurt.' Of: 'Mijn kinderen erven toch alles.'

Alsof een nalatenschap niet belangrijk is. Voor jezelf, als laatste wens. Maar ook voor mensen of organisaties die niet automatisch van jou erven. Denk aan goede doelen, zoals MS Vereniging Nederland. Voor ons kan je nalatenschap veel verschil maken.

Jij weet als geen ander wat het is om MS te hebben. Of om iemand die dicht bij je staat met MS te hebben. Wat dat voor het dagelijks leven betekent, voor wat je wel en niet kunt, voor je beeld van de toekomst.

MS Vereniging Nederland wil haar leden dolgraag beter kunnen helpen. Nu en straks. We willen meer voorlichting over MS geven. Meer lotgenotencontact mogelijk maken. Nog beter de belangen van mensen met MS behartigen.

Iedere vorm van steun helpt daarbij. Ook uit nalatenschappen. Voor de huidige generatie mensen met MS. Én voor volgende generaties.

Wil je daarom eens nadenken over nalaten aan MS Vereniging Nederland? Deze brochure helpt daarbij. We laten mensen aan het woord die de afweging al hebben gemaakt. En we leggen stapsgewijs uit wat er bij het opstellen van een testament komt kijken.
Bedankt alvast voor het lezen!



Jan van Amstel
Voorzitter MS Vereniging Nederland




“Mijn kind had al een tijdje rare klachten. Zij voelde steeds tintelingen en was altijd moe. Op een gegeven moment werd het te gek en kwamen we in het ziekenhuis terecht. Ik vergeet nooit de blik van de specialist toen hij vertelde dat mijn kind MS had. Wij wisten nauwelijks waar we aan toe waren. Gelukkig wees de arts ons op MS Vereniging Nederland. De informatie van MS Vereniging Nederland heeft ons echt door die begintijd heen geloodst. Wilden we meer weten, dan konden we altijd bellen. Ik gun andere patiënten en hun naasten hetzelfde. Ik steun MS Vereniging Nederland daarom waar en hoe ik maar kan. Sinds kort ook via mijn testament. Dat vind ik een mooie gedachte.”

“Ik ben neuroloog en als zodanig nauw betrokken bij het werk van MS Vereniging Nederland. Na mijn pensionering zal ik dat blijven. En daarna? Dan krijgt deze patiëntenvereniging een deel van mijn nalatenschap.”





MS Vereniging Nederland



Zo'n 25 jaar geleden wist bijna niemand nog wat we met MS aan moesten. Patiënten en hun dierbaren stonden er nog grotendeels alleen voor. Dat is gelukkig veranderd. Vandaag de dag staat MS breed op de kaart, terwijl MS Vereniging Nederland zich heeft ontwikkeld tot dé belangenbehartiger en steun en toeverlaat van mensen die dagelijks met de gevolgen van MS te maken hebben. En toch zijn we er nog niet...



MS Vereniging Nederland is de enige patiëntenvereniging in Nederland voor mensen met multiple sclerose (MS) en hun naasten. De vereniging biedt de circa 8.500 aangesloten leden activiteiten en diensten aan die hen ondersteunen bij vragen en problemen.

Wij behartigen de belangen van mensen met MS en hun direct betrokkenen. Daarnaast

bevorderen wij de emancipatie en volwaardige participatie van mensen met MS in de maatschappij. Ook stimuleren wij het tot stand komen en in stand houden van voorzieningen voor mensen met MS. Op die manier kunnen mensen met MS zo zelfstandig mogelijk blijven functioneren in de maatschappij. MS Vereniging Nederland geeft mensen met MS een stem. Onze kerntaken zijn belangenbehartiging, informatievoorziening en lotgenotencontact.

Hoeveel MS Vereniging Nederland ook voor patiënten en hun omgeving betekent, we kunnen onszelf nog lang niet opheffen. MS is immers nog steeds niet te genezen. Onze hulp blijft dus noodzakelijk. En daarbij kunnen we iedere vorm van steun gebruiken. Ook uit nalatenschappen van mensen die weten hoe belangrijk ons werk voor mensen met MS is.

*“Op mijn 48e jaar werd ik getroffen door MS.
Plotseling, zonder aankondiging. Ik was zelfstandig
ondernemer en ben altijd een eigenwijze doorzetter geweest.*

*Die eigenschap kwam nu goed van pas.
Ik kreeg een jaar goede begeleiding maar vond dat wel
betuttelend. Ik wilde niet afhankelijk zijn maar juist
vechten om alles op mijn eigen manier te doen.
Daar kreeg en krijg ik niet altijd begrip voor. Wel van de
mensen van MS Vereniging Nederland trouwens. En zeker
ook van lotgenoten. Die contacten helpen me verder.*

*Zij hebben net als ik een hekel aan goedbedoelde
hulp waar je niet op zit te wachten.*

*Ik ga er vanuit dat ik nog jaren te leven heb
maar ben door mijn ziekte wel over het einde
gaan nadenken. Dus heb ik ook maar een
testament laten opstellen. Met een plekje
voor MS Vereniging Nederland erin.*

*Zij helpen me nu goed,
laat ik hen dan later helpen.”*



Een testament in 6 stappen

In de Nederlandse wet is bepaald wie van jou erft of erven als je daar niets over hebt vastgelegd. Dat zijn in de eerste plaats je wettige partner en kinderen. Heb je die niet, dan vallen je bezittingen automatisch aan je ouders, broers en zussen toe. Zijn er geen verdere familieleden, dan gaat je nalatenschap naar de staat. Wil je invloed hebben op de verdeling van je bezittingen na je overlijden, dat moet je een testament laten opstellen door de notaris. Stapsgewijs gaat dat zo.

Stap 1: bezit in kaart brengen

Waar bestaan je bezittingen uit? Heb je spaarrekeningen of waardepapieren? Kostbare schilderijen, muziekinstrumenten? Een huis? En welke schulden staan daar tegenover (hypotheek, leningen, enzovoorts)?

Stap 2: begunstiging vaststellen

Wie wil je laten meedelen in je nalatenschap? Je kunt kiezen om al je dierbaren een gelijk deel te geven, of juist een groter of kleiner deel. Komt MS Vereniging Nederland in deze lijst voor? Wij hopen natuurlijk van wel.

Stap 3: bezittingen verdelen

Je kunt mensen en organisaties op twee manieren laten erven: via een erfstelling of door een legaat.

Een erfstelling is een percentage van je nalatenschap. Degene die je een erfstelling nalaat, worden je erfgenamen genoemd. Zij ontvangen hun aandeel ná aftrek van eventuele schulden en legaten.

Een legaat is een bepaalde vaste som geld of een bepaald goed (een antieke klok, een woning, alles kan).

Vrijgesteld van erfbelasting

Omdat MS Vereniging Nederland is erkend als een algemeen nut beogende instelling (ANBI), hoeven wij geen erfbelasting af te dragen over nalatenschappen. Het volledige bedrag komt dus ten goede aan mensen met MS.

Stap 4: executeur benoemen

Een executeur is degene die je nalatenschap afwikkelt, het contact met de notaris onderhoudt en mogelijk zelfs de uitvaart regelt. Dat kan een familielid zijn, of een vertrouweling. Notarissen treden ook vaak als executeur op.

Stap 5: met de notaris afspreken

Een testament is alleen officieel als het door een notaris is opgesteld. De notaris adviseert je over de gevolgen van je wensen en vertaalt deze in juridische bepalingen.

Stap 6: testament ondertekenen

Ben je het met alle bepalingen in het concepttestament eens? Dan kan 'de akte passeren'. Oftewel: je ondertekent het document waarmee het officieel is geworden. Je notaris schrijft je testament in het Centraal Testamentenregister in. Een eenmaal opgesteld testament kun je overigens te allen tijde wijzigen.

In gesprek met de notaris


We spreken notaris Wesley Harris (NVA Notaris, gevestigd te Amsterdam) over nalaten aan goede doelen en dan specifiek aan MS Vereniging Nederland. Komt dat vaak voor? Waarom doen mensen het? En is het ingewikkeld om te regelen?

Notaris Wesley Harris: 'Om maar meteen op die laatste vraag antwoord te geven: nee, het is niet ingewikkeld. Het opstellen van een testament is voor notarissen dagelijks werk. En het erin opnemen van een patiëntenorganisatie is niet of nauwelijks anders dan het noemen van personen.'



En gebeurt het vaak? 'Ja, steeds vaker', stelt de notaris. 'Ik vind dat ook heel logisch, een patiëntenvereniging betekent heel veel voor mensen. Ze vinden daar vaak de steun die ze nergens anders vinden. Van lotgenoten maar ook van medewerkers. Die begrijpen hen.'

Hij vervolgt: 'Patiënten realiseren zich ook heel goed dat het werk van deze



“Mijn kinderen krijgen na mijn dood het grootste deel van mijn vermogen. Twee goede doelen ontvangen een legaat. Ik laat een vriendin van vroeger een bedrag na. En MS Vereniging Nederland, omdat die zoveel voor mijn vader heeft betekend.”

organisaties geld kost. Ze vinden het dan een prettig idee dat ze daar ook via hun testament wat voor terug kunnen doen. Uit pure dankbaarheid. Dat doen familieleden trouwens vaak om dezelfde reden. Sommigen doen het ook omdat ze willen dat de belangen van patiënten behartigd blijven worden door de vereniging.”

Om wat voor bedragen gaat het? Notaris Wesley Harris: ‘Dat verschilt heel erg. Soms laat iemand zonder directe erfgenamen zijn hele vermogen aan een organisatie na. Maar ook kleinere bedragen komen voor. Mensen moeten daar ook niet te lang over nadenken: een patiëntenvereniging kan echt iedere steun gebruiken, elk bedrag maakt uit.’

Dus, doen? De notaris lacht: “Dat moet iedereen natuurlijk zelf beslissen.”

“Wat een afschuwelijk nieuws toen ik hoorde dat mijn moeder MS had. Ik kon wel door de grond zakken. De informatie en ondersteuning van MS Vereniging Nederland heeft me er de eerste tijd echt doorheen gesleept. Een geweldige club die buitengewoon veel voor patiënten en hun familie doet - en ik daarom graag een legaat nalaat.”





Meer Informatie



Wil je meer informatie over het nalaten? Neem dan contact op met Marja Raats van het landelijk team MS Vereniging Nederland. E-mail naar m.raats@msvereniging.nl. Zij neemt dan zo snel mogelijk contact met je op.

Heb je al besloten MS Vereniging Nederland in je testament op te nemen? Laat ons dat dan weten: we willen je er graag voor bedanken!

MS Vereniging Nederland

Bezoekadres:

Fornheselaan 118, Den Dolder

T: 088 374 8501 (di-do 09.00-15.30 uur)



VERENIGING
ms
NEDERLAND
de stem van mensen met MS

www.msvereniging.nl