



PREMIUM

▲ Eind september vorig jaar sprak Natalie Kramer de Tweede Kamer al toe. © JOS VAN LEEUWEN

Needse Natalie Kramer na Tweede Kamer nu klaar voor haar woordje bij de Gezondheidsraad

NEEDE - Haar burgerinitiatief om fibromyalgie erkend te krijgen bracht haar vorig jaar september al eens in de Tweede Kamer. Over twee weken maakt de Needse Natalie Kramer haar opwachting bij de Gezondheidsraad.

Peter Zandee 22-06-22, 09:00



Na [haar optreden in de Tweede Kamer](#), nu een hoorzitting over fibromyalgie bij de Gezondheidsraad. Natalie Kramer: „Hartstikke goed natuurlijk dat er een vervolg komt. Dat het wordt opgepakt. We zijn er nog niet, maar het gaat de goede kant op.”

Natalie Kramer (27) kreeg als tiener pijn in haar pols, belandde bij de reumatoloog en daar luidde de diagnose fibromyalgie: een aandoening in de categorie wekedelenreuma. Géén reuma, wel pijnlijk. Chronische pijn. Kramer: „Wie lijdt aan fibromyalgie kan eigenlijk geen fulltimebaan hebben. Heeft dan ook over het algemeen geen heel riant inkomen. Tegelijk is het dan extra wrang als je fysiotherapiebehandelingen die je meer nodig hebt dan de gemiddelde Nederlander niet vergoed krijgt. Terwijl je klachten erger worden.”

Sinds 2013 vecht de Needse voor erkenning van fibromyalgie. Via onder meer [Erken-fibromyalgie.nl](#) riep Natalie collega-fibromyalgiepatiënten en mensen in hun omgeving op om een burgerinitiatief te ondersteunen om fibromyalgie in Den Haag op de politieke agenda te krijgen. Aanvankelijk had dat in 2020 tot vervolgstappen moeten leiden, maar door corona werd dat uiteindelijk een jaar later.



Wetgeving verdient in mijn ogen prioriteit

- Natalie Kramer

Kramer: „Naar aanleiding van het burgerinitiatief zijn in het parlement inmiddels zes moties ingediend. Van Maarten Hijink van de SP onder meer, die wil dat de Gezondheidsraad fibromyalgie nader onderzoekt. En van Lisa Westerveld van GroenLinks en Attje Kuiken van de PvdA, over fibromyalgie als genderspecifieke aandoening. Er hebben namelijk veel meer vrouwen last van dan mannen.”

In vervolg op Hijinks Kamermotie heeft minister Ernst Kuipers de Gezondheidsraad gevraagd om advies ten aanzien van de wetenschappelijke visie op fibromyalgie. Daartoe wordt op 5 juli in Utrecht een hoorzitting gehouden. Fibromyalgiepatiënten zijn er op verschillende manieren vertegenwoordigd: van organisaties als Fibromyalgie en Samenleving (FES), Fibrocentrum, Centrum Chronisch Ziek en Werk, maar ook ReumaNederland én de Needse initiatiefneemster achter het burgerinitiatief.

Kramer: „Uiteindelijk telt hoe instanties als het UWV met mensen met fibromyalgie omgaan. En hoe behandeling gewoon wordt vergoed en hoe in Nederland behandeling zal worden geboden. Maar wetgeving verdient in mijn ogen prioriteit. Dus ik ben blij dat via de Gezondheidsraad de minister van Volksgezondheid er meer aandacht voor krijgt.”