



DIENSTVERLENING UWV / INTERVIEW

Vraag 't UWV: hoe beoordeelt UWV mensen met fibromyalgie

Natalie hoorde van veel fibromyalgiepatiënten negatieve ervaringen met UWV. Daarom wil ze weten: hoe beoordeelt UWV mensen met fibromyalgie? Een gesprek volgt.

2967 keer gelezen

27

Natalie Kramer heeft fibromyalgie, een aandoening die haar veel pijn bezorgt. Het raakt haar dat zoveel fibromyalgiepatiënten negatieve ervaringen hebben met UWV. Dat moet anders, en beter. Daarom wil ze weten: Hoe gaat UWV te werk in de beoordeling van mensen met fibromyalgie?

Mensen hebben het gevoel dat UWV hun situatie niet begrijpt

Op haar 14e deden de eerste symptomen zich voor. Medicijnen of behandelingen speciaal gericht op fibromyalgie zijn er niet, al kwam Natalie wel uit bij een algemene methode die dry needling heet. Dan prikken ze met naalden op bepaalde punten in je spieren. Dat brengt haar verlichting en vermindert de ergste klachten. Zo kan ze min of meer normaal functioneren. Natalie werkt zelfs, 3 dagen in de week. Anderen reddend dat niet, weet ze. En er zijn veel anderen.

ONRECHT

In Nederland hebben ongeveer 340.000 mensen fibromyalgie. Overwegend vrouwen. Hun klachten lopen uiteen van pijn, vermoeidheid en prikkelbare darmen tot slaap-, geheugen- en concentratieproblemen. Vaak hebben patiënten meerdere klachten tegelijk. Klachten die mensen in hun omgeving niet zien, maar die de patient het leven behoorlijk zuur maken.

Voor de Wereldgezondheidsorganisatie (WHO) zijn de symptomen serieus genoeg om fibromyalgie op haar lijst van erkende ziekten te zetten. Maar op de lijst van chronische aandoeningen die de Nederlandse overheid samenstelt, is het vergeefs zoeken. Een onrecht, vindt Natalie. Want zonder erkenning krijg je geen begrip van mensen om je heen en komt er geen specifieke behandeling. Ook krijg je vanuit het basispakket geen vergoeding voor algemene behandelingen, zoals dry needling.

2 KANTEN

Natalie wil dit daarom veranderen. Vandaar dus haar site, erken-fibromyalgie.nl. Vandaar ook haar pagina's op Facebook, Twitter en Instagram. Natalie geeft voorlichting en verzamelt handtekeningen. Haar doel is om ten minste 40.000 handtekeningen te verzamelen, waarmee ze een debat in de Tweede Kamer kan aanvragen. Uiteindelijk hoopt ze fibromyalgie zo op de lijst van chronische aandoeningen te krijgen in Nederland. Ze moet er nu nog zo'n 6.400.

Steeds als Natalie op sociale media de naam van UWV noemt, volgen er veel negatieve reacties. UWV staat er bij fibromyalgiepatiënten slecht op. Mensen hebben het gevoel dat UWV hun situatie niet begrijpt, hun arbeidsvermogen overschat en in veel gevallen dus niet of te weinig uitkeert. Natalie begrijpt de emoties, maar ziet de reacties onder haar berichten ook als een kant van het verhaal. Daarom benadert ze UWV voor een gesprek, want ze is benieuwd naar die andere kant.

WETTELIJK VOORGESCHREVEN

Via Facebook stuurt ze UWV een bericht, een afspraak is snel gemaakt. Naast een verzekeringarts schuift ook een arbeidsdeskundige aan. Natalieervaart het als een fijn gesprek, waar ruim de tijd voor wordt uitgezonderd.

De verzekeringarts en arbeidsdeskundige vertellen haar dat UWV volgens de wet niet alleen mag kijken naar iemands gezondheidsklachten. Bij de Wajong gaat het erom wat iemand ondanks die klachten nog kan. Bij de WIA wordt naast die zogeheten functionele mogelijkheden iemands laatst verdiende inkomen meegenomen. Ga je er in een nieuwe functie qua verdiensten minder dan 35% op achteruit, dan krijg je geen uitkering.

FUNCTIONELE MOGELIJKHEDEN

Natalie hoort over systemen voor claimbeoordeling en borging, en een lijst met functionele mogelijkheden (FML) die daar onderdeel van is. De arbeidsdeskundige legt haar uit dat dit een lijst is die een arbeidsdeskundige met de klant bespreekt. Kan hij of zij een bepaald gewicht tillen, een bepaald aantal keer hurken? Onder de streep levert dat een rijtje functies op die de betreffende klant kan uitvoeren, eventueel ondersteund door bepaalde hulpmiddelen of vormen van begeleiding die een werkgever kan aanvragen.

DUIDELIJK

Na het gesprek is een en ander een stuk duidelijker. Mensen met fibromyalgie worden behandeld als alle anderen. De ziekte wordt niet bekeken vanuit gezondheidsklachten, maar vanuit mogelijkheden. Dat moet zo volgens de wetgeving, die UWV uitvoert. Dit legt Natalie sindsdien ook uit aan mensen die hun negatieve ervaringen delen op Natalies Facebook-, Twitter- of Instagrampagina's.

GEEF NIET OP

Strijdvaardig blijft ze, dat wel. Want liever zou ze hebben dat UWV op een andere manier naar iemands gezondheidsklachten kijkt. Die petitie blijft belangrijk en heeft ze nodig om mee naar de Tweede Kamer te stappen. Zodat de overheid de ziekte fibromyalgie erkent, de aanpak van mcr bcgrp toont en de medische wereld een passende behandeling ontwikkelt die vanuit het basispakket wordt vergoed. Natalie houdt de mouwen dus opgestroopt, haar blik gericht op de petitie. Ze gaat haar doel halen, hoelang het ook duurt!



DEEL OOK JE VERHAAL

Geïnspireerd door de verhalen op de site? Blog of vlog mee. Of geef je op voor een artikel.

[GEEF JE OP! →](#)


AANMELDEN NIEUWSBRIEF

Kies welke nieuwsbrief van UWV Perspectief je elke maand wil ontvangen.

[MELD JE AAN →](#)