

NUMMER **3**



Van Huisarts tot dermatoloog **3**



Casus 61 - geef uw diagnose **5**



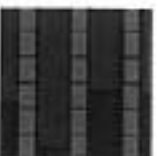
Ijzerstapeling, een sluipend gevaar **6**



De ijzerstatus **9**



Ergotherapie bij reumatische klachten **11**



Ledenraadpleging **13**

Uit de bestuurskamer	2
Van huisarts tot dermatoloog	3
Contactdag Breda	4
Bloedafname bij hemochromatose	4
Oproep patiëntenverhalen	4
Casus 61 - Geef uw diagnose	5
Heeft u bijvoorbeeld al eens gekeken of er ijzer is toegevoegd aan uw medicijnen	5
Ijzerstapeling, een sluipend gevaar	6
Mijn verhaal	8
PreCare 2005	8
De ijzerstatus	9
Brochure: 'Solliciteren en gezondheid: Beter zwijgen of verstandig spreken?'	10
Gietijzeren pan medicijn tegen bloedarmoede	10
Mijn verhaal met hemochromatose	11
Ergotherapie bij reumatische klachten	11
Ledenraadpleging	13
Colofon	15
Antwoordkaart	16

"Wegwijs in het land van hemochromatose" zo zou dit artikelje kunnen heten. Niet dat ik u nu even kan vertellen wat je allemaal zou moeten weten over uw aandoening. Dat zou te ver gaan. Waar ik wel over wil schrijven zijn enkele bijzondere dingen die je dan opvallen. B.v. de ledenraadpleging: 36 % weet niet welk genotype men heeft en 7% geeft aan heterozygoot te zijn, terwijl zij wel het volledige traject afleggen met aderlatingen en ook nog klachten ontwikkelen. Heterozygoten hebben één defect gen en ontwikkelen meestal geen klachten.

Bij de vele gesprekken die ik met patiënten had, kwam bijna nooit ter sprake dat men aan libidoverlies leidt, terwijl 22% opgeeft hier wel aan te lijden.

14% is niet tevreden over de behandelende arts, terwijl 19% vindt dat de arts onvoldoende op de hoogte is van primaire hemochromatose. Waarom krijgen wij dan niet meer verzoeken om de artsen een informatiepakket toe te sturen. Van een arts die niet alles weet over de aandoening mag je toch verwachten dat hij zich zal verdiepen in de literatuur. Meer over de ledenraadpleging kunt u lezen in een artikel van Philip de Sterke.

Voor uzelf hebben wij op Internet de mogelijkheid gemaakt uw gegevens bij te houden in het Digitaal Ervaren Dossier. Indien u hiermee problemen, van welke aard dan ook, ondervindt horen wij dat graag van u.

Graag wil ik u ook informeren over de volgende zaken, weliswaar niet direct met uw aandoening verband houdend, maar wel belangrijk voor de vereniging.

De inname van lege inkt- en tonercartridges was de laatste tijd wat in het slop geraakt. De afspraak nu is dat Karina Brooshooft de inname gaat verzorgen. Dus met alle vragen en aanbiedingen kunt u met haar contact opnemen. Telefoon 070 352 32 32

Helaas ontkomen wij er niet meer aan de jaarlijkse bijdrage voor onze leden te verhogen. Het minimum adviesbedrag zoals door het Fonds P.G.O. is vastgesteld bedraagt € 28,= per jaar.

In de bestuursvergadering van 7 september 2004 is besloten voor 2005 de bijdrage te verhogen naar € 20,= voor het algemeen lidmaatschap en de minimum bijdrage voor donateurs. Voor het gezinslidmaatschap is de bijdrage vastgesteld op € 25,=. Indien u ernstige bezwaren tegen deze verhoging heeft, kunt u dat kenbaar maken bij het secretariaat. Als er leden zijn die, om welke reden dan ook, hun jaarlijkse bijdrage niet kunnen voldoen, kunnen zij bij het secretariaat vragen een regeling hiervoor te treffen.

In oktober zullen we alle Nederlandse huisartsen informeren over de aandoening hemochromatose. Zij ontvangen een informatiepakket. Op 18 en 19 september stond de HVN met een stand op de "Gezondheidsbeurs" in Antwerpen. Een kort verslag daarvan in de volgende IJZERWIJZER.

Cor van Tilborg, secretaris





De volledige uitgave is niet online beschikbaar

Van dit magazine tonen wij online alleen het omslag en de inhoudsopgave.

Wilt u een artikel of het complete nummer inzien? Neem contact op met de vereniging; wij sturen u de uitgave graag digitaal toe.