

The background of the entire cover is a photograph of a night sky. A person's silhouette is visible in the lower center, standing on a dark horizon and looking up at the sky. The Milky Way galaxy is visible, stretching diagonally across the frame from the bottom left towards the top right. The sky is filled with numerous stars, and the galaxy itself has a reddish-pinkish hue.

BERT SLOOTS

WANNEER HET LEVEN STILSTAAT

Dagboek van de ziekte GPA/Wegener

Eind juli 2014 veranderde mijn leven.

Na een aantal slopende maanden werd uiteindelijk de ziekte GPA/Wegener gediagnosticeerd.

Bij de start van de behandeling werd gezegd dat ik een 'zware periode' in zou gaan. Ik heb toen besloten om alles vast te leggen. Er gebeuren zoveel dingen die in eerste instantie verwarrend zijn, dat ik behoefte had om hier structuur in aan te brengen en dat heb ik gedaan via een dagboek op mijn website:

<https://www.bertsloots.nl>.

De ziekte GPA/Wegener een zeldzame ziekte (1:8000) en heb ik gemerkt dat er onder lotgenoten de behoefte aanwezig is om ervaringen uit te wisselen. Via de website ontvang ik veel reacties.

Omdat het dagboek de afgelopen jaren erg lang is geworden heb ik van de periode 2014-2018 een boek gemaakt, die gedownload kan worden. Het is de bedoeling om per jaar het boek aan te vullen met nieuwe informatie.

Verder is de tekst hier en daar wat aangepast en zijn er (zoveel mogelijk) schrijffouten verbeterd.

Wanneer het leven stilstaat
2014-2019

© Bert Sloots

De voorgeschiedenis en de diagnose GPA/ziekte van Wegener

3 juli 2014

‘Bert, wat is er met je oog?’

Collega Theo kijkt me aandachtig aan.

‘Uh niks, ja het trekt wat’.

Dan stuur het gesprek naar een ander onderwerp.

Ik heb inderdaad last van mijn rechteroog, het doet pijn, veel pijn.

Morgen naar de KNO-arts, eens vragen wat hij er van vindt.

4 juli 2014

‘Ja, daarvoor moet je naar de oogarts, ik heb geen verstand van ogen’.

‘Goed dokter, ik zal maandag naar de huisarts gaan om een afspraak te maken.’

Intussen kijkt dr. Koning even snel in mijn neus.

‘Och, het ziet er eigenlijk wel goed uit.’

‘Mijn neus begint ook te vergroeien.’

Behalve wat gemompel geen reactie.

Terug aan tafel: ‘Blijf de Nasonex gebruiken en veel, heel veel blijven spoelen’. O ja, er is er al een CT-scan gemaakt van de holtes?’

‘Nee’.

Dr. Koning geeft me een verwijsbrief voor een CT-scan, waar ik me direct kan melden.

We maken een vervolgafspraken op donderdag 10 juli a.s.

Terug in de tijd

Augustus 2013

Schoonmoeder is op 10 augustus 2013 overleden op 88-jarige leeftijd overleden.

Na een periode van langzaam afnemende gezondheid en toenemende dementie kreeg ze in december 2012 een kamer toegewezen in zorginstelling

Maarsheerd in Stadskanaal. Dat ging uiteraard niet zonder slag of stoot. 'Oude bomen moet je niet verplanten' is een gezegde en schoonmoeder was een 'oude boom' en zelf vond ze ook dat je die niet moet verplanten. Ze kreeg maximaal thuiszorg en mijn vrouw ging er elke dag langs om van alles te regelen. Verder waren mijn zwager en schoonzus er ook erg druk mee. De zorg voor schoonmoeder bepaalde ons leven, op zich niet erg, maar de grens was voor ons allemaal bereikt. We hadden de kamer bekeken in de zorginstelling. Het was een geweldige kamer met keuken en badkamer met een aparte slaapkamer. We hadden 2 weken bedenktijd.

Maar schoonma wilde niet verhuizen. Tot op een ochtend:

'Ach kind', zie schoonma tegen mijn vrouw Esther.

'Ik heb het hier toch goed, ik kan hier wel 100 worden'.

'Maar ma, als jij hier blijft wonen word ik geen 60.

Je zag haar denken. Het duurde even maar toen:

'Dan moet het maar'.

We richten de kamer mooi in en de zorg in Maarsheerd was werkelijk uitstekend. Net toen ze haar draai had gevonden viel ze in mei 2013. Gebroken heup. Met pennen is de breuk hersteld. De eerste 2 weken is schoonmoeder verschillende keren met spoed naar het ziekenhuis gebracht omdat het erg slecht ging, maar daarna krabbelde ze toch weer op. Begin augustus ging het toch weer langzaam slechter en op 10 augustus is ze in het bijzijn van de kinderen om 12.00 uur 's middags overleden. Na de drukke crematie op 15 augustus zijn we met de familie nog met elkaar uit eten geweest op kosten van schoonma, zo zou het hebben gewild. Daarna de woning leeggehaald en toen was het op.

Esther en ik kregen beiden de griep. Weekje op bed en rondhangen in huis. Esther knapte weer snel op, in het begin wat onwennig omdat ze nu meer tijd, maar ze pakte de draad weer snel op. Dat is Esther.

September 2013

Naar de huisarts omdat ik verkoudheidsklachten blijf houden. Tranige ogen, veel niezen, loopneus etc. Krijg een middel tegen hooikoorts en oogdruppels.

Oktober 2013

De klachten blijven aanhouden. Ik ga me ook steeds slechter voelen, ga vaak na mijn werk op bed. Ben erg moe, ja gewoon doodop.

Fibromyalgie.

Die moeheid heb ik al jaren. Verder erg veel last van pijnlijke spieren en gewrichten. Omdat ik deze klachten al jaren heb, ben ik uiteindelijk bij de reumatoloog terechtgekomen die, omdat het niks anders kon zijn, de diagnose 'fibromyalgie' heeft gegeven. De oorzaak van fibromyalgie is tot nu onbekend, er zijn geen medicijnen voor, behalve pijnstillers en een aangepast leven.

Ik heb zaterdag 's ochtends meerdere malen jankend van de moeheid aan tafel gezeten omdat die zaterdag vol gepland was met allerlei activiteiten en klusjes, maar dat het écht niet ging.

Oktober 2013

Terug naar de huisarts. Hij kijkt in mijn neus en zegt dat de neusslijmvliezen rood en opgezwollen zijn en verwijst me naar de KNO-arts in het Refaja ziekenhuis in Stadskanaal.

Ik krijg een afspraak voor begin december.

Esther vindt dat allemaal wel erg lang duren en omdat ze ziet dat ik door de moeheid het allemaal over me heen laat komen, neemt ze het heft in handen en belt met de zorgverzekering. Die komt in actie en heeft een week later een afspraak weten te regelen bij een KNO-arts in een ziekenhuis in Drenthe.

Dr. Koning (niet zijn echte naam) is een erg vriendelijke man en onderzoekt grondig mijn neus.

Hij constateert ernstig ontstoken neusslijmvliezen en korstvorming en krijg een antibioticakuur van een week en een cortisonen neusspray (Nasonex). Verder moet ik beginnen met neusspoelen, 5 á 6x per dag.

Bij de apotheek heb ik een neusdouche Rhinicur gekocht.

De eerste keer neusspoelen is een uitdaging. Water in je neus associeer je met 'verdrinken', maar dat valt heel erg mee.

Op internet zijn veel instructiefilmpjes te zien. Meestal wordt gesteld dat je via één neusgat je het zoute water erin laat lopen en dat het dan via het andere neusgat er weer uitloopt. Dat lukt bij mij niet. Er kwam niks uit de neus lopen. De enige juiste techniek voor mij is als volgt:

Doe een afgestreken theelepeltje zout in de tank, lauwwarm water erbij, tuitje stevig op één neusgat, andere neusgat dichtdrukken, water opsnuiven zodat het in de keel terechtkomt en uit het andere neusgat stroomt. Dit zolang herhalen dat er geen troep meer uit de neus komt.

En er kwam een troep uit de neus!

November 2014

De antibioticakuur lijkt geholpen te hebben, er komt wat minder troep uit de neus en het neusslijmvlies ziet er wat beter uit, wel veel korstvorming volgens, moet van dr. Koning blijven spoelen en de Nasonex neusspray blijven gebruiken.

December 2014

Krijg nu ook last van mijn rechteroor. De neus herstelt zich niet verder, de ene week komt er tijdens het spoelen soms wat minder troep uit de week daarop weer meer. Voel me nog steeds erg moe en lig veel op bed, vooral in het weekend om 'bij te tanken'. Wordt wat doof en krijg een vol gevoel in mijn oor.

Dr. Koning ziet een middenoorontsteking en wil een buisje plaatsen. Daar zie ik tegenaan en vraag om een prednisolonkuur, die krijg ik, met de afspraak dat als het niet helpt in januari een buisje wordt geplaatst.

De prednisolon helpt niet. Ik word aan het rechtoor steeds doover. Omdat onze vakantie in juni 2013 is geannuleerd i.v.m. de zorgwekkende toestand van schoonmoeder, zijn Esther en ik een weekje op vakantie gegaan in Noorwijkerhout. Mooie week, fijn langs en strand en in de duinen gewandeld, al was dat erg vermoeiend, want dat wordt een steeds groter probleem, de vermoeidheid. En maar blijven spoelen.....en de troep komt nog steeds, soms enorme brokken..... krijg ook vaker bloedneuzen.

Januari 2014

Op 7 januari wordt door dr. Koning poliklinisch een buisje geplaatst. Hij verdoofde het oor door een injectie die even gevoelig was, maar daarna werd heel vlot en pijnloos een sneetje gemaakt in het trommelvlies, het vocht weggezogen en het buisje geplaatst, al met al 10 minuten werk. Wat en genot ik kon weer goed horen!

Februari 2014

Krijg nu ook gehoorproblemen aan het linkeroor, ook daar vormt zich vocht achter het trommelvlies. Ook het rechteroor, met het buisje, functioneert niet goed. Ik hoor gewoon niet goed. Als voorzitter van de Ondernemingsraad moet ik me tijdens vergaderingen heel goed concentreren om alles mee te krijgen. Verder neemt ook de algehele malaise toe. Moet steeds vaker en langer 'bijslapen'. Esther begint te mopperen dat het allemaal niet helpt, ze heeft gelijk maar ik heb niet de energie om actie te ondernemen.

Maart 2014

Op 11 maart krijg ik een buisje in het linkeroor. Ditmaal gebruikt dr. Koning een spray om het oor te verdoven, dat niet of heel weinig werkte. Erg pijnlijk. Neus is nog steeds een drama, bloedneuzen, veel troep met het spoelen etc. Krijg van dr. Koning nu een antibioticakuur van 4 weken. Ben daar erg ziek (misselijk) van, kan niet werken. Verder krijg ik Bactroban neuszalf. Alle sociale activiteiten zijn op de achtergrond geraakt. Als whisky liefhebber moet ik een proeverij laten schieten. Als muzik liefhebber konden we niet naar een live concert van Status Quo. Het wereldje wordt zo wel erg klein..... Eind maart naar de huisarts omdat ik met het rechteroor waar in januari het eerste buisje is geplaatst, slechter begin te horen. Er zit troep voor het buisje. Krijg daarvoor Bacicoline oordruppels die prima werken.

April 2014

Weer aan het werk. Na de antibioticakuur voel ik me wat beter, heb meer

energie. Voor de neus heeft de kuur niet echt het gewenste resultaat opgeleverd, er blijft troep uit de neus komen. Moet weer Nasonex gebruiken.

Mei 2014

Problemen met het rechteroor waar in januari een buisje is geplaatst. Dr. Koning constateert dat het buisje uit het trommelvlies aan het groeien is en haalt het buisje eruit.....au!

Met Bacicoline druppels weer naar huis.

Het rechteroor gaat direct weer dichtzitten. Mijn gehoor is nu een drama.

Juni 2014

Vakantie! 4 weken de tijd om lekker bij te komen.

Op 2 juni weer een afspraak bij dr. Koning. Vraag aan hem of er een nieuw buisje kan worden geplaatst.

‘Als u dat wilt’, is zijn reactie.

Vreemd, ‘als u dat wilt, ja, er is toch geen alternatief.....

Er wordt een afspraak gemaakt voor de volgende dag om een nieuw buisje te plaatsen. Nu weer met een injectie wordt weer vlot een nieuw buisje geplaatst.

Tijdens de ingreep vielen de woorden ‘als u dat wilt’ op zijn plek. Dr. Koning krijgt een eenmalige vergoeding voor een indicatie en voor alle extra behandelingen krijgt hij geen vergoeding. Dus is de patiënt snel weer gezond dan verdient hij er aan, maar bij patiënten zoals ik zijn voor hem erg duur.....maar hij mopperde niet.

Wij wonen in Musselkanaal en hebben een grote schuur. De schuur is in de jaren '60 van de vorige eeuw gebouwd met balken van dennenhout. Daarin zit houtworm. Elke 5 jaar moeten alle balken ingespoten worden met een houtwormbestrijdingsmiddel. De eerste week van de vakantie ben ik daar druk mee bezig geweest. Omdat houtwormbestrijdingsmiddel giftig is droeg ik een ademmasker. Bij het op- en afzetten van het masker, bemerkte ik dat ik een knobbel op mijn neus kreeg.



Moet dat maar even melden tijdens de komende afspraak bij dr. Koning.

We vertrekken op 7 juni twee weken naar Tsjechië nabij het Lipnomeer. De eerste week van de vakantie was het schitterend weer, we hebben het toen rustig aan gedaan, veel gelezen en rustig aan gedaan. In de tweede week hebben we de omgeving verkent. Ik bemerkte dat mijn energie per dag achteruitging.



Toen we weer thuis waren voelde ik me echt belabberd. Maar ik had nog een week vakantie om weer bij te tanken om weer aan het werk te gaan. Dat moest ook, want mijn collega gaat een week na mijn terugkomst 4 weken met vakantie.

Tijdens de laatste week van de vakantie ben ik 2 maal op het werk geweest om als voorzitter van de Ondernemingsraad deel te nemen aan gesprekken met het Management Team omdat er een reorganisatie is aangekondigd. Omdat ik nog steeds slecht hoor, heb ik veel moeite om alles mee te krijgen.

Juli 2014

Donderdag 3 juli 2014

‘Bert, wat is er met je oog?’

Collega Theo kijkt me aandachtig aan.

‘Uh niks, ja het trekt wat’.

Dan stuur het gesprek naar een ander onderwerp.

Ik heb inderdaad last van mijn rechteroog, het doet pijn, veel pijn.

Morgen naar de KNO-arts, eens vragen wat hij ervan vindt.

Vrijdag 4 juli 2014

‘Ja, daarvoor moet je naar de oogarts, ik heb geen verstand van ogen’.

‘Goed dokter, ik zal maandag naar de huisarts gaan om een afspraak te maken.’

Intussen kijkt dr. Koning even snel in mijn neus.

‘Och, het ziet er eigenlijk wel goed uit.’

‘Ka, maar mijn neusschot vervormt en ik heb ook een knobbel op mijn neus.’

Behalve wat gemompel geen reactie.

Terug aan tafel: ‘Blijf de Nasonex gebruiken en veel, heel veel blijven spoelen’. O ja, er is er al een CT-scan gemaakt van de holtes?’

‘Nee’.

Dr. Koning geeft me een verwijsbrief voor een CT-scan, waar ik me direct kan melden.

We maken en vervolgspraak op donderdag 10 juli a.s.

Achteraf was de knobbel op mijn neus het begin van het ontwikkelen van een zogenaamde ‘zadelneus’, een kenmerk van de ziekte van Wegener. Het zachte kraakbeen in de neus sterft af door de gebrekkige doorbloeding, veroorzaakt door de ontstekingen in de kleine bloedvaten.



Mijn zadelneus(je), ze zijn er erger.....

Zaterdag 5 juli 2014

Veel op bed gelegen. Op bed dacht ik ineens aan de opmerking van collega Theo die een opmerking of er iets met mijn ogen was. Ik ben naar de badkamer gegaan en ja inderdaad het rechteroog bewoog niet meer. Esther zag het nu ook voor het eerst.

Klik voor de video op de link:

<https://www.bertsloots.nl/wp-content/uploads/2015/08/oog.mp4>

Maandag maar naar de huisarts.

Zondag 6 juli 2014

Ik ben slecht aanspreekbaar, erg veel pijn aan mijn oog. Esther maakt zich zorgen en belt de weekendarts. Die komt en ik ziet dat het serieus is. Ze weet niet wat de oorzaak is en belt t met een oogarts en na overleg krijg ik een antibioticakuur (Amoxicilline/Clavulaanzuur Mylan 500/125 mg 3x pd). Met een nat washandje op het oog verder de dag en de nacht doorgekomen.

Maandag 7 juli 2014

Esther is ziek, een Ménière aanval. Daar is ze erg ziek van, kan maar in één houding in bed liggen en moet voortdurend overgeven. Lagen we daar beide ziek op bed.....

Een Ménière aanval duurt bij Esther gewoonlijk 12 á 14 uur.

Dinsdag 8 juli 2014

In de nacht van maandag op dinsdag trok de Ménière aanval weg en was ze gelukkig zo fit dat ze de huisarts heeft gebeld. Die middag naar de huisarts. Er werd nog een collega bijgehaald, want dit hadden ze nog nooit gezien. Er werd gedacht aan de gevolgen van een tekenbeet. Maar ik moest direct naar de neuroloog in het Refaja ziekenhuis in Stadskanaal. Ik moest me melden bij de afdeling Spoed Eisende Hulp (SEH). Daar was het erg druk en we moesten wachten. Toen we aan de beurt waren, eerst bloedprikken en daarna werd er een MRI-scan gemaakt van het hoofd.

Vervolgens naar de oogarts om het oog te laten controleren. Daar werd gesproken over een 'bevroren oog' dat waarschijnlijk wordt veroorzaakt door een ontsteking van de oogzenuw.

Later werd de diagnose door de neuroloog overgenomen. Er moest nog een MR- scan gemaakt worden, maar omdat het al laat was, kon dat niet meer. Ik moest worden opgenomen, zodat de volgende dag zo snel mogelijk een MRI kon worden gemaakt. Dat overviel me, ik had niks bij me en we spraken af dat ik me de volgende dag om 8.00 uur zou melden voor een opname.

Verder werd direct met de medicatie begonnen 1x p.d. 30 mg Prednisolon. Bij het afscheid van de vriendelijke neuroloog zei ze dat ze met vakantie ging maar dat ze haar collega mijn case zou overnemen. Het begin van 3 zeer hectische dagen.....

Woensdag 9 juli 2014

Daar lag ik dan in het ziekenhuis, de laatste keer was 40 jaar geleden, maar het verplegend personeel op de afdeling Neurologie was zeer vriendelijk en de sfeer was ontspannen.

De MRI-scan werd gemaakt.

Omdat de enige KNO-arts in het Refaja ziekenhuis met vakantie was, bleef ik onder behandeling van de neuroloog.

Later op de dag kwam de vervangende neuroloog even langs met een korte mededeling 'je hebt een ontsteking in de holte achter de oogkas en dat moet

met spoed geopereerd worden, maar dat kan niet hier want dat is en complexe operatie, mijn voorkeur gaat uit dat het in het UMCG in Groningen gaat gebeuren’.

Later in de middag kwam er weer een andere arts langs, de derde binnen 12 uur. Even snel: ‘Ik neem nog even contact op met je eigen KNO-arts dr. Koning waar we de operatie gaan uitvoeren. Maar het zal wel het UMCG worden.’ En weg was hij. Vertwijfeld bleef ik achter. Een complexe operatie.....achter de oogkas, maar omdat ik me al zo ellendig voelde, liet ik het maar gaan.

Het was die avond de halve finale van het WK-voetbal en een groot deel van de afdeling ging (soms met bed en als) naar de dagruimte om naar de (verloren) wedstrijd te kijken. Er waren hapjes en drankjes. De wedstrijd was spannend maar erg gezellig.

Donderdag 10 juli 2014

In de ochtend kwam de neuroloog weer even langs ‘fladderen’.

‘Je gaat naar dr. Koning, hij gaat je opereren de operatiekamer staat klaar!’

Een uur later lag ik in de ambulance richting dr. Koning. De map met alle papieren inclusief de CD van de MRI-scan kregen we mee.

Aangekomen in het ziekenhuis in Drenthe werd ik opgenomen.

De afdeling was een stuk minder ‘gezellig’ dan in het Refaja. Maar daarvoor lig je er niet.

Een uurtje later kwam een verpleegkundige met de mededeling dat de oogarts me wilde zien. Dr. Koning kon zich niet voorstellen dat het probleem met het rechteroog in verband kon staan met de geplande operatie.

Bij mijn vrouw begonnen direct de alarmbellen te rinkelen.

‘Hier gaat iets niet goed’.

De verpleegkundige bemerkte de verwarring en ging mee naar de oogarts. Bij de oogarts aangekomen uitte mijn vrouw weer haar twijfels of de geplande operatie wel de juiste operatie was. De oogarts werd onvriendelijk en verwijtend.

‘Ja, dr. Koning heeft me gevraagd naar het oog te kijken, want de problemen met het oog heeft niks te maken met de problemen die meneer heeft’.

De oogarts controleerde het rechteroog en zag inderdaad dat het oog niet meer bewoog.

Intussen had ze de map met de papieren die we hadden meegekregen van het Refaja ziekenhuis geopend en toen las ze, dat er op de MRI-scan een ontsteking zichtbaar was achter de oogkas.

Toen bond ze in.

Wat bleek, dr. Koning had op de CT-scan die de vrijdag ervoor was gemaakt, een ontstoken kaakholtte onder de linkeroogkas gezien. Daar wilde hij gaan opereren. Niet achter de oogkas.

Er was dus iets misgegaan in de communicatie tussen de neuroloog van het Refaja en dr. Koning.

Terug naar de afdeling.

Weer een uur later kwam de verpleegkundige met de mededeling: 'je moet naar de röntgenafdeling'. Daar aangekomen bleek dat ze weer een MRI-scan wilden maken. Na wat protesten in de trant van: 'Ja, maar dat is in het Refaja ziekenhuis ook al gedaan', ben ik uiteindelijk toch maar gegaan. Er werd een uitgebreide MRI-scan gemaakt, al met al zo'n 3 kwartier. Nu heeft iedere MRI een spiegel zodat naar 'buiten kunt kijken'. Door de spiegel had ik zicht op de controlekamer. Waar intussen naast de radioloog ook dr. Koning was aangeschoven. Tijdens de MRI-scan werd er druk gewezen en zorgelijk gekeken. Ik kan je vertellen dat dit geen prettige ervaring is, die onzekerheid van wat zien ze nu precies.

Het was intussen al avond geworden en de polikliniek was verlaten.

Intussen was mijn jongste zoon Timon ook gearriveerd en samen zaten we te wachten in de wachtkamer van de röntgenafdeling. Dr. Koning schoof wat timide aan. Hij erkende dat er iets niet goed was gegaan in de mondelinge communicatie met het Refaja ziekenhuis. Hij was in de veronderstelling dat de kaakholtte het probleem was en de kaakholtte kon niks te maken hebben met de problemen met het rechteroog. Maar er zat inderdaad ook een ontsteking achter de oogkas en dat moest met spoed geopereerd worden om de oogzenuw te sparen. Hij had contact gehad met prof. dr. v.d. Laan, hoofd van de KNO-afdeling van het UMC in Groningen (UMCG).

'Morgenvroeg ga je naar Groningen en daar word je geopereerd'.

Vrijdag 11 juli 2014

De dag begon zonder ontbijt, ik moest i.v.m. de operatie nuchter blijven.

Ik stond nog onder de douche of er werd geklopt op de deur dat de ambulance er was om mij naar Groningen te brengen.

Op de brancard gesespt en naar Groningen.

Via de Spoed Eisende Hulp werd ik direct doorgestuurd naar de KNO-polikliniek, waar ik in een behandelkamer werd geïnstalleerd.

Intussen was mijn vrouw en Timon ook aangekomen.

Na even wachten kwam een jonge vrouwelijke arts de behandelkamer binnen.

Noot: Omdat Het UMCG een opleidingsinstituut is, heb ik tientallen verschillende artsen, artsen in opleiding, coassistenten aan mijn bed gehad, ik ga ze in het vervolg van het verhaal allemaal arts of dokter noemen.

De dokter had zich goed ingelezen in het dossier en wist vanaf het begin van mijn klachten alles op een rijtje te zetten. Nu wist ik dat het goed zou komen.

Hier was ik op mijn plek.

De horrordagen waren voorbij.

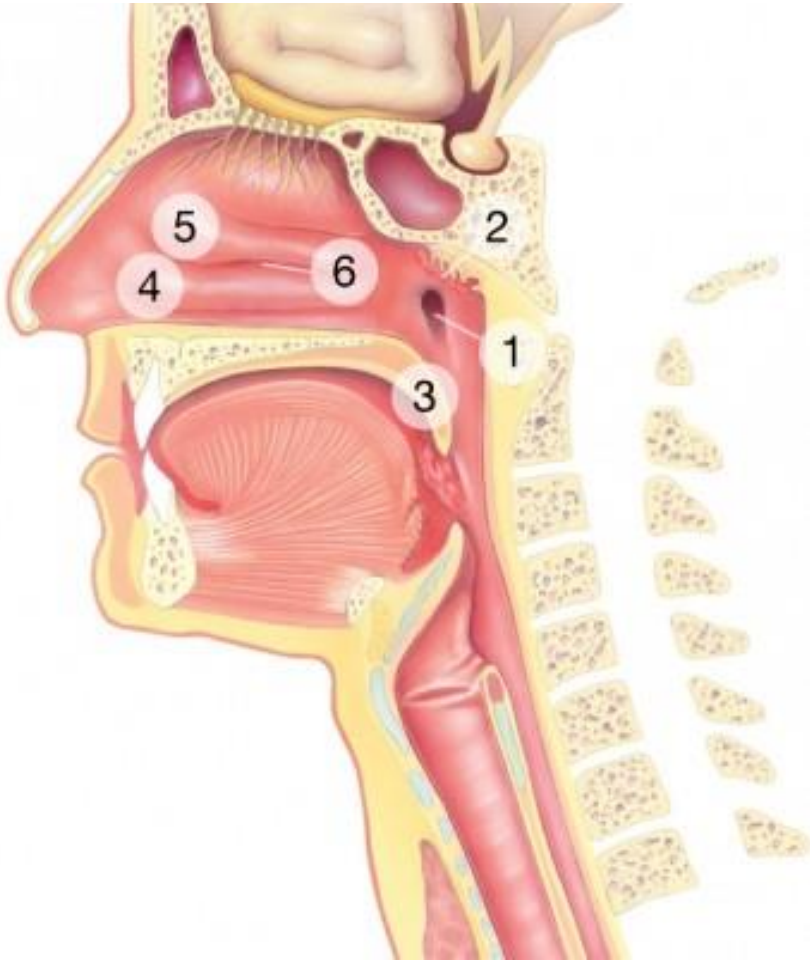
De dokter start met een neusendoscopie, om de beginsituatie vast te leggen.

Hiervoor worden er gaasjes gedrenkt in een slijmvlies slinkend middel

(xylometazoline) en een verdovende vloeistof (lidocaïne, tetracaïne) in de neus gebracht, twee per neusgat, tussen de neusschelpen (zie tekening 1).

Omdat mijn slijmvliezen al bijna een jaar ontstoken waren, was dat een iets minder prettige ervaring.

Zie volgende pagina voor de tekening.



1. uitgang van de buis van Eustachius;
2. neusamandel;
3. huig;
4. onderste neusschelp;
5. middelste neusschelp;
6. middelste neusgang met de afvoergangen van de neusbijholten.

Tekening 1.

Na een half uur wachten werd met een endoscoop foto's gemaakt en dat zag er niet geweldig uit. De neus was van binnen een ravage. Zwaar ontstoken slijmvlies en bloedkorsten.

Na de endoscopie werd ik naar de afdeling KNO gebracht en opgenomen. Het was 11.00 uur.

Vrij snel daarna kwam een arts de kamer binnen die zich voorstelde en vertelde dat hij de operatie zou gaan uitvoeren. De holte achter de oogkas zou d.m.v. microchirurgie via de neus open gemaakt worden en worden gespoeld. Aan de operatie kleefden enige risico's die eerlijk werden opgesomd. Het operatiegebied bevond zich vlak onder het dunne schedeldak en er liepen in de buurt een paar grote bloedvaten. Verder zou de kaakholtte onder het linkeroog worden geopend en gespoeld worden.

Alles werd rustig uitgelegd en er was ruim de tijd om vragen te stellen. De operatie zou zo snel mogelijk worden ingepland, waarschijnlijk in de loop van de middag. Het enige wat voor vertraging zou kunnen zorgen waren spoedoperaties die met de traumahelikopter binnenkwamen.

's Middags kwam de anesthesioloog langs, die mij hetzelfde geruststellende gevoel gaf als de chirurg.

Die dag vloog de traumahelikopter af en aan.....

Om 19.30 uur werd ik gehaald. In de ruimte waar de voorbereidingen van de operatie zouden plaatsvinden kreeg ik een hand van een andere anesthesioloog dan ik die middag aan het bed gehad. Maar al snel werd ik gerustgesteld, door de vriendelijk en professionele houding, het hele team communiceerde uitstekend met elkaar en met mij, zodat de onrust snel verdween.

Om 20.00 uur werd ik de operatiekamer ingereden. Ook hier een andere chirurg, dr. Hofman.

Dr. Hofman is de enige arts die ik dit boek bij name noem, omdat hij later in het verhaal een belangrijke rol nog heeft gespeeld bij de ontdekking van de ziekte van Wegener (GPA).

Maar ook hier weer dezelfde geruststellende houding van het hele operatieteam.

'Meneer Sloots, bent u er weer?'

5 voor 10.

Het was bijna 22.00 uur op de recoverruimte en ik voel me kiplekker, geen pijn én ik heb honger.

Totaal geen last van de narcose.

Om 23.00 uur kon ik weer naar de afdeling.

Een uurtje later naar de WC en toen eindelijk wat te eten, heerlijk!

Zaterdag 12 juni 2014

De familie komt op bezoek, een prima dag. Krijg antibiotica toegediend via het infuus.

Zondag 13 juli 2014

Het wat slechter. Wordt wakker met een stevige hoofdpijn, voel me beroerd. Krijg om de 4 uur 2 paracetamols en dat helpt. Maar voel me bij lange na niet top.

Maandag 14 juli 2014

Het gaat het weer wat beter. Krijg standaard paracetamol om de 4 uur.

Dinsdag 15 juli 2015

Wordt weer wakker met een stevige hoofdpijn. Ontbijten lukt niet. Krijg Diclofenac, maar het helpt niet en ik word erg misselijk. Twee uur later krijg ik Tramadol en dat helpt. De hoofdpijn trekt weg en ik kan weer eten. Maar voel me verre van goed.

Woensdag 16 juli 2014

Het redelijk goed. Maak met Esther 's avonds een wandelingetje door het ziekenhuis en eet ik in het restaurant een lekkere eierbal, een Groningse specialiteit.

Donderdag 17 juli 2014

Krijg ik te horen dat ik in principe de dag erop naar huis mag.

Vrijdag 18 juli naar huis!

Met een flinke antibioticakuur (Ciprofloxacin 750 mg 2x p.d.) zou de ontsteking achter de oogkas verder gaan genezen en het rechteroog zou zich weer gaan herstellen.

Fijn om weer thuis te zijn, maar eigenlijk voel ik me niet goed. Ik ga ervan uit dat het van de operatie komt. Het moet zijn tijd hebben.

In die periode is het schitterend warm weer in Nederland.

Esther en ik wonen in een verbouwde boerderij en slapen direct onder het dak, wat inhoudt dat bij langdurig warm weer het erg warm wordt in de slaapkamer. In de kamer is het koeler en Esther heeft een matras op de grond gelegd waar ik af en toe even kan gaan liggen.

Maar dat af en toe even liggen weer steeds frequenter.

Zaterdag 19 juli 2014

Zaterdags lag ik het grootste deel van de dag op het matras. Krijg weer hoofdpijn en ook het oog gaat weer pijn doen. De weekendarts gebeld, dat toevallig die zaterdag onze eigen huisarts is. Ik vraag om Tramadol en dat verlicht de pijn.



Zondag 20 juli 2014

De zondag erop ben ik er niet meer van het matras af gekomen alleen om wat te eten en te drinken. Verder was ik maar amper aanspreekbaar. Esther vroeg wat ik wilde eten. Had eigenlijk helemaal geen trek maar zei:

‘Stamppot rode kool’

‘Stamppot rode kool met dit warme weer?’

‘Ja, stamppot rode kool’

Er werd stamppot rode kool gemaakt met een rundersaucijs, buiten was het 30 graden.

Een uurtje later zaten we aan tafel en ik zat wat in de stamppot te roeren.

‘Het gaat niet goed, hé’, zei Esther.

Ik schudde van nee, het ging helemaal niet goed.

‘Ik ga weer bellen’.

Later aan tafel met de weekendarts werd al snel duidelijk dat ik weer naar het UMCG moest. Hij wilde een ambulance bellen, maar zelf wilde ik liever met de auto gaan. Onze oudste zoon Mark ging met ons mee naar het UMCG.

Een uur later lag ik op de Spoed Eisende Hulp.

Er kwam een neurologisch arts die me grondig onderzocht en uiteindelijk tot de conclusie kwam dat de ontsteking achter de oogkas misschien weer was gaan opspelen. Het was intussen al nacht aan het worden, maar er moest die nacht nog een MRI-scan worden gemaakt. Daarvoor moest een radioloog uit bed worden gebeld en moest uit Slochteren komen.

Om 2.30 uur lag ik in de MRI, ziek en misselijk, geen prettige ervaring en dat 45 minuten lang.

Maandag 21 juli 2014

De dag erop lag ik weer op de afd. KNO, nu een mooie eenpersoonskamer met uitzicht op het Hanzeplein.

’s Ochtends bij de visite van een hele stoet artsen en gevolg, werd de conclusie getrokken dat de operatie achter de oogkas weliswaar was gelukt, de holte was open gemaakt en gespoeld, maar de ontsteking zat ook in het bot en de afvoer van de ontstekingsstroep wordt geblokkeerd door de slechte staat van mijn neusslijmvlies. Met name de middelste neusgang met de afvoergangen van de neusholtes zat verstopt (zie tekening 1, bladzijde x). En die moest open gemaakt worden, d.m.v. neusendoscopie en het wegzuigen van troep in de neus. Dat moest 2x per dag gebeuren.

Dus eerst gaasjes in de neus, daarna half uur wachten en dan maar ‘peuren’.

Vooraf de eerste keren waren zeer onaangenaam.

De eerste keer ben ik ook nog flauwgevallen.

Verder was de ene arts er handiger in dan de andere. De ene was voorzichtiger dan de andere.

Verder moest ik 5 á 6 x per dag blijven spoelen met zoutoplossing.

Dinsdag 22 juli 2014

S'ochtends ben ik bij de oogarts geweest.

Vanwege de ontsteking van de oogzenuw bewoog het rechteroog nog steeds niet. Hiervoor kreeg ik naast antibiotica via het infuus, 30 mg Prednisolon per dag.

Naast dat het oog maar amper bewoog, werd ook RAPD geconstateerd, een afwijkende pupilreflex van het rechteroog. Wanneer er met een lichtbron in één van de ogen wordt geschenen, dan verkleinen de pupillen van beide ogen. Bij RAPD wordt de pupil eerst groter en dan pas kleiner. Dat was het geval met het rechteroog.

Verder is er een oogechografie gemaakt, waarbij onder verdoving met men een soort vingerhoesje over de oogbol wrijft. Daar zag men in het linkeroog een mogelijke afwijking die zou kunnen wijzen op een verhoogde druk van het hersenvocht.

‘En wat betekent dat?’, vroeg ik aan de oogarts.

‘Een verhoogde hersendruk kan ook de oorzaak zijn van uw klachten, dat moeten uitsluiten. We gaan een lumbaalpunctie doen.’

Een ruggenprik, ook dat nog.

Op dinsdagmiddag kwam dr. Hofman de behandelkamer binnen en wilde ook eens kijken in de neus. Tijdens de behandeling, waar hij voorzichtig te werk ging en alles uitlegde wat hij ging doen, merkte hij op de bij de minste of geringste aanraking van het neusslijmvlies het begon te bloeden.

‘Misschien moeten we eens kijken of er niet meer aan de hand is, misschien een auto-immuunziekte, laten we het bloed op anca's controleren’.

Donderdag 24 juli 2014

Donderdagmiddag moest het gebeuren, de ruggenprik. En het viel mee! Krom op bed gaan liggen met de armen om de knieën.

Verder ontspannen.

Voordat je het weet zit de naald in de rug.

Pijnlijk? Och, niet meer dan bloedprikken, althans zo heb ik het ervaren.

De hersendruk werd gemeten dat was goed.

Het uithalen van de naald gaf dezelfde pijscheut, maar dat was direct voorbij en al met al is het me erg meegevallen.

De 2 dagelijkse neusendoscopie (NAS) werd steeds door dr. Hofman uitgevoerd, niet prettig, maar door de prettige manier van communiceren goed vol te houden.

Wel helemaal kapot na zo'n NAS-sessie, terug op de kamer slapen, slapen, slapen.

Omdat ik standaard 3x daags Tramadol kreeg was de pijn uit te houden. Verder nog steeds gehele malaise. Ook tijdens het bezoek, veel geslapen.

En de verpleging in het UMCG?

Waar in het Refaja ziekenhuis in Stadskanaal de verpleging erg meelevend en de sfeer gemoedelijk is, is de verpleging in het UMCG erg professioneel. Er is weinig sociaal contact maar met de problemen die ik had, vond ik dat absoluut niet erg. Men werkte vlot en accuraat. De verblijfsduur op de afd. KNO is gemiddeld 3 dagen is. Later toen ik uiteindelijk 4 weken op de afdeling heb doorgebracht werd men wat 'socialer'. Vooral de ondersteunende verpleegkundigen, waar ik Pieter met name wil noemen. Zonder de anderen te kort te doen, zal ik Pieter nooit vergeten. Altijd opgewekt, altijd een praatje maken. Altijd bezig, ondanks mijn misselijkheid, om te kijken waar ik wel zin in had. Een eitje? Een salade? En altijd dubbele porties vlees. Dubbel beleg op het knäckebröd. En mannen moeten vlees eten! Geweldige kerel.

Vrijdag 25 juli 2014 14.15 uur

Dr. Hofman komt de behandelkamer binnen.

'We weten wat je mankeert'. Je hebt de ziekte van Wegener, een auto-immuunziekte. In je bloed zijn de Anca's gevonden die daarop wijzen.

Klik op de volgende link voor meer informatie:

http://www.vasculitis.nl/ANCAtesten_nl.html

Hij en ik zijn opgelucht. We weten wat het is.

'We gaan direct beginnen met de behandeling, maar eerst moet je een long- en een hartfoto laten maken. In de loop van de middag krijg je bezoek van de Nefroloog, een internist speciaal voor dit soort ziektes'.

Hij gaf me een hand.

‘Ik ga met vakantie, mijn collega’s nemen het van me over’.

Ik heb dr. Hofman hartelijk bedankt. Hij was het toch maar die vond dat er iets niet klopte en actie ondernam.

De foto’s waren binnen een uur gemaakt.

Een uur later begonnen met de ‘standaardbehandeling’ voor de ziekte van Wegener (GPA):

- 60 mg Prednisolon 1x p.d.
- 200 mg Cyclofosfamide (chemo: Endoxan) 1x p.d.

Omdat Prednisolon en Cyclofosfamide veel bijwerkingen hebben kreeg ik verder nog:

- Calci Chew D3 (tegen botontkalking) 1000 mg 1x p.d.
- Alendronine (tegen botontkalking) 70 mg 1x p.w.
- Ondansetron (tegen misselijkheid) 4 mg 3x p.d.
- Fungizone (tegen schimmelinfecties) 100mg/l 4x p.d.
- Esomepraz (maagbeschermer) 40 mg 1x p.d.
- Co-trimoxazol (tegen longontsteking) 960 mg 1x p.d.



De Nefroloog kwam langs en vertelde wat de ziekte van Wegener inhield. In het kort: Het is ongeneeslijk maar goed te behandelen.

Bij gezonde mensen zorgen de witte bloedcellen ervoor dat virussen en bacteriën worden vernietigd. Nu vallen de witte bloedcellen het eigen lichaam aan. De witte bloedcellen veroorzaken bij de ziekte van Wegener ontstekingen aan de binnenzijde van de klein bloedvaten. Omdat er dat geen bloed meer doorheen kan komen, sterft het omringende weefsel af. Dat is gebeurd in mijn neus, een kenmerkende plek voor de ziekte van Wegener. Verder lopen met name de longen de nieren gevaar voor afsterving van weefsel.

De Prednisolon zorgt ervoor dat de ontstekingen in de bloedvaten genezen en de Cyclofosfamide moet de witte bloedcellen op een zodanig (laag) niveau brengen dat er geen ontstekingen meer ontstaan.

Al met al kan de behandeling 1 á 2 jaar duren. Daarna komt er een stabiliteitsfase (remissie) en zou je weer 'normaal' kunnen functioneren. De Nefroloog waarschuwde dat vooral het eerste jaar 'zwaar' zou kunnen worden. Daar moest ik rekening mee houden.

Klik op de link voor een film over 2 patiënten met de ziekte GPA/Wegener:

<https://www.youtube.com/watch?v=fs1zxO7zHo>

Maar toch voelde ik me opgelucht dat we weten wat het is en dat het behandelbaar was. Ik belde mijn vrouw met 'het heugelijke nieuws'.

Het gevoel van opluchting verdween de dagen erop. De NAS-behandelingen waren zwaar. Steeds een andere arts. De één wilde wat verder gaan dan de ander.

'Ja, u doet het goed hoor, nog even volhouden'

Ik lag na de behandelingen iedere keer in bed te janken van ellende. Natuurlijk deden ze het om me te helpen, maar de grens was bereikt, ik kon het niet meer.

Maandag 27 juli 2014

Die maandagochtend erop heb ik dat duidelijk aangegeven en als compromis is afgesproken dat steeds dezelfde (zaal)arts de NAS-behandelingen zou uitvoeren maar met grote zorgvuldigheid.

Dat ging de week erop goed. De behandelingen waren verre van prettig, maar wel vol te houden.

Ik werd misselijk van de chemo, erg misselijk.

's Ochtends 'duwde' ik twee stuks knäckebröd met kaas en appelstroop naar binnen en karnemelk, veel karnemelk. Dat was het enige drinken wat ik erdoor kreeg. Omdat ik dagelijks 2 liter vocht moest drinken was karnemelk de oplossing. 's Middags weer twee stuks knäckebröd. Het avondeten werd minimaal aangeraakt. Het smaakte me niet. De kilo's vlogen er hierdoor af.

De bezoeken van familie, vrienden, collega's en kennissen is de beste afleiding, vooral mijn 'grootste vrienden':



Ook de vele kaarten geven 'de burger moet'.

Op de longfoto waren afwijkingen te zien. Omdat ik 20 jaar geleden een longontsteking heb gehad, werd getracht die gegevens nog te achterhalen, omdat de afwijking het gevolg kon zijn van een longontsteking. Maar uiteindelijk waren volgens de radioloog de afwijkingen (een soort bolletjes)

kenmerkend voor de ziekte van Wegener, zodat er van een longpunctie werd afgezien. Wel moest er een longfunctietest worden gedaan. Het resultaat was dat er eigenlijk geen afwijkingen waren in de longfunctie. Een geruststelling.

Maar de behandeling op zich sloeg aan.

Nog steeds misselijk, vaak erg duizelig en zweverig, maar ik begon me toch beter te voelen.

Verder bevelen de artsen de website www.vasculitus.nl aan, waar heel veel informatie staat over de ziekte van Wegener (GPA). Zo ben je goed voorbereid op de dingen die gaan komen, en die kwamen.

Maandag 4 augustus 2014

Naar huis!

's Ochtend werd het infuus afgekoppeld. Na 4 weken aan het infuus gelegen te hebben was dat een enorme 'bevrijding'. Niet overal het infuus mee naar toe slepen.

Nog één keer en NAS-behandeling en daarna 1x per week terugkomen op de poli.

Verder een wekelijkse afspraak met de Nefroloog.

Om 12.00 uur op weg naar huis.

Heerlijk om weer thuis te zijn.

Je eigen gang weer kunnen gaan.

Ik kon voelen dat de behandeling van de ziekte van Wegener begon aan te slaan, het rechteroog begon langzamerhand meer te bewegen, de neus werd wat rustiger, er kwam minder troep uit tijdens het spoelen.

De bijwerkingen van de prednisolon en cyclofosfamide worden heftiger.

Nog steeds erg misselijk.

5 Augustus 2014

We hebben een intakegesprek met prof. dr. Gallaird op de afd. Nefrologie.

Alles werd duidelijk en helder uitgelegd.

We moesten alles per week bekijken.

Elke week wordt er bloed geprikt en moest ik 24-uurs urine inleveren.

Aan de hand van de bloed- en urinewaarden kon de medicatie worden aangepast.

Als dat het geval was zou er worden gebeld.

Omdat ik nog steeds misselijk was werd besloten de cyclofosfamide van 200 mg terg te brengen naar 150 mg.

De prednisolon moest ik vanaf de start op 25 juli minimaal 6 weken op 60 mg per dag.

Verder werd besloten de Tramadol en als het kon de paracetamol af te bouwen.

De Co-trimoxazol gaat naar 3x per week.

12 aug. 2014

Controlebezoek bij prof. dr. Gallaird.

De misselijkheid is verdwenen!

Gebruik geen Tramadol en van de paracetamol meer.

19 aug. 2014

Controlebezoek bij prof. dr. Stegeman.

‘Heeft hij ook een kort lontje’, vraagt dr. Stegeman aan mijn vrouw.

‘Hij heeft helemaal geen lontje’, zegt ze.

Door de hoge dosis prednisolon word ik erg druk en ‘boos’ in mijn hoofd. Bij alles wat misgaat en er gaat heel wat mis, zit ik te schelden, meestal in mijn hoofd, soms ook in woord.....

Gelukkig is het tot nu niet tot een uitbarsting gekomen en we zien er de humor er ook van in.

Maar wees gewaarschuwd, de hoge dosis prednisolon kan je relatie onder druk zetten.

26 aug. 2014

Controlebezoek bij dr. Stegeman.

De cyclofosfamide kan van 150 mg naar 125 mg omdat de witte bloedcellen naar wens dalen.

De prednisolon kan van 60 mg naar 50 mg.

De bijwerkingen van de prednisolon zorgen toch wel voor problemen.

Naast het opgejaagde gevoel, slaap ik heel slecht. Ik moet ’s nacht om het uur plassen, verder heb ik veel last van krampen in de onderbenen en voeten, vooral de 2e helft van de nacht. Ik mis de diepe slaap en meestal zit ik voor 6.00 uur ’s ochtend al beneden in de kamer. Soms al om 4.30 uur, dan duren

de dagen lang.....

Overdag ook veel last van kramp in de handen.

Eten.

Zoals op de website van de Vasculitis Stichting (<https://www.vasculitis.nl>) duidelijk wordt vermeld ligt gewichtstoename op de loer als gevolg van het gebruiken van hoge dosis prednisolon. Ik was in een jaar tijd 10 á 12 kilo afgevallen. Omdat ik altijd al last had van wat overgewicht vond ik dat niet zo erg. Nu wilde ik graag op dit gewicht blijven en besloot me elke dag te wegen. Je figuur veranderd door de prednisolon. Je spieren worden dunner wat bij mij resulteerde in dunne bovenbenen. Verder kreeg ik een dikke kop en een bolle maag. Prednisolon slaat vet op deze specifieke plaatsen. In de spiegel zag ik een Michelinmannetje.....

Dus ik was gewaarschuwd, weinig vet eten!

Verder had ik een enorme trek, ik had overal zin in. Toch besepte ik terdege dat dar ook het gevaar loerde om dan onbeperkt te gaan groeien en dat wilde ik niet.

Gelukkig draaide mijn spijsvertering ook op volle toeren. Toiletbezoek was geen enkel probleem.

Omdat ik toch al de gewoonte had om dagelijks 2 stuks fruit te eten, heb ik me op het fruit eten gestort wanneer de trek kwam, en die kwam heel vaak. Kilo's druiven, appels, sinaasappels, peren en nectarines heb ik verorbert. En mijn gewicht bleef praktisch stabiel.

De enige zonde die ik me dagelijks permitteerde was chocolade. Vooral de Merci's zijn en redelijke hoeveelheden erdoor gegaan. Dozen vol heb ik gekregen tijdens de ziekenbezoeken. Dagelijks 2 stuks mocht van me.

September 2014

4 sept. 2014

Vanaf 4 sept. word ik verwezen naar de afd. systeemziekten, waar ik wekelijks op controle moet komen bij de Nefroloog-Internist, eerst bij dr. Franssen, daarna steeds bij dr. Özyilmaz.

Tijdens de controle bezoeken lever je 24-uurs urine in, er wordt bloed afgenomen, je wordt gewogen, de longen en het hart worden beluisterd en

uiteraard wordt er gesproken hoe het de afgelopen periode is gegaan. Dr. Özyilmaz ruimt daar alle tijd voor in en beantwoord geduldig alle vragen.

11 sept. 2014

De witte bloedlichaampjes en bloedplaatjes dalen (te) snel, de cyclofosfamide (chemo) van 125 mg naar 100 mg p.d.

Prednisolon van 50 mg naar 40 mg.

Vanaf 11 sept. heeft de vermindering van de prednisolon duidelijk effect.

Het opgejaagde gevoel verdwijnt met de dag, en ik begin beter en dieper te slapen. Verder verdwijnen de krampen. Wat een opluchting. Daarvoor in de plaats komt de moeheid. Overdag moet ik regelmatig een dutje doen, ook 's avonds zit ik knikkebollend voor de buis en ga soms vroeg op bed. Maar dit heb ik liever dan dat opgejaagde gevoel.

Het zweverige gevoel is nog wel aanwezig, maar ook daar leer je mee omgaan.

Ik had al langer last van een jeukerige huid, maar In het weekend van 13 september word ik wakker met forse roodachtige huiduitslag op de benen en armen.

18 sept. 2014

Controlebezoek dr. Özyilmaz.

Co-trimoxazol laten staan i.v.m. de allergische reactie van de huid. In plaats daarvan krijg ik Pentamidine (Pentacrinat 300 mg). Dit medicijn wordt 1x per maand via verneveling (rechtstreeks in de longen) toegediend in het UMCG.

De eerste afspraak is op 29 september.

De PR3-ANCA's zijn voor het eerst niet meer in het bloed te vinden!

22 sept. 2014

Het weekend blijktbaar teveel gedaan en/of te veel onder de mensen geweest.

Voel ik me slecht, tranige ogen, grieperig gevoel, maar geen koorts. Veel geslapen.

23 sept. 2014

Diarree. Voel me slecht.

24 sept. 2014

Gaat het gelukkig weer stukken beter.

De verdeling van je energie is steeds weer een terugkomend issue.

Mijn leven staat stil!

In augustus en september 2014 stond mijn leven stil, althans zo heb ik het ervaren.

Je dagelijkse routine bestaat enkel uit het rustig aan doen. In augustus, toen ik door de hoge dosis prednisolon slecht sliep, waren de dagen erg lang. Een beetje lezen, een beetje tv kijken, even naar buiten voor een frisse neus en om wat conditie opdoen, af en toe koken, de vaatwasser in-en uitruimen. Even een familiebezoekje brengen, maar niet al te lang want dat trek je niet. Maar het voelt allemaal zo doelloos. En later in september piekeren, veel piekeren, hoe ziet de toekomst eruit. Kan ik straks wel weer 100% werken, zo niet, hoe zit dat dan financieel?

25 sept. 2014

Prednisolon van 40 mg naar 30 mg p.d.

Er brak vandaag een stuk van een kies af, botontkalking?

Later die middag bij de tandarts, 'kalk verdwijnt niet uit tanden en kiezen, wel uit het kaakbot'. De kies werd weer vakkundig gerepareerd.

Pentamidine verneveling

Omdat ik overgevoelig werd van de co-trimoxazol moest ik me op maandag 29 september om 9.00 uur melden bij de poli van het UMCG voor de eerste pentamidine verneveling. Het medicijn moest ik zelf van tevoren ophalen bij de apotheek.

Ik kwam in een hokje zitten, waar ik via een vernevelaar het middel toegediend kreeg. In het begin voelde de nevel wat 'branderig' in de keel, maar als een paar keer slikt en daarna rustig door ademt wen je daar snel aan. Na 15 minuten was het klaar.

Dit moet elke maand een keer gebeuren.

30 sept. 2014

Naar de KNO poli (dr. Feijen). Voor de eerste keer geen NAS behandeling nodig! Fijn! Er zat veel littekenweefsel in de neus, maar door het neusspoelen is de neus 'onder controle'. Over 2 maanden terugkomen.

Op de terugweg een kop koffie gedronken met mijn collega's op mijn werk.

Oktober 2014

De huiduitslag is verdwenen en het slapen gaat steeds beter. Regelmatig dat

ik doorslaap tot 7.00 uur, heerlijk!

Ik begin me steeds beter te voelen, omdat je steeds beter leert hoe je met je energie moet omgaan.

Waar ik moeite mee heb is drukte. Visite bijvoorbeeld vreet energie.

Weer aan het werk!

Op maandag 6 oktober weer 2,5 uur aan het werk geweest en dat voelde goed!

Nu zijn mijn werkzaamheden fysiek niet zwaar. Of ik nu achter mijn bureau op het werk zit, of thuis aan de keukentafel. Ik bemerkte dat ik steeds somberder werd door dat thuis zitten. Geen doel, geen perspectief.

Benieuwd of er een terugslag komt.

Dat viel mee, 's nachts goed geslapen en de dag erop had ik steeds weer de drang om aan het werk te gaan. Heb blijkbaar energie gekregen weer iets 'nuttigs' te doen.

Woensdag 8 oktober gewerkt van 10.00-14.00 uur.

Wel moet opgemerkt worden dat Dr. Özyilmaz wat twijfels had of ik niet te vroeg weer aan het werk ging. Hij waarschuwde voor een terugval wanneer de prednisolon verder wordt afgebouwd. In hoge dosis maskeert Prednisolon de bijwerking vermoeidheid van het dagelijks slikken van de chemo.

Maar ik wilde het toch proberen, thuis kwamen de spreekwoordelijke 'muren op me af'.

9 okt. 2014

Terug naar 25 mg prednisolon p.d.

20 okt. 2014

Sinds week verkouden, tijdens het spoelen komt er gele troep uit de neus. Ik werk nu 16 uur p.w. en dat gaat goed.

23 okt. 2014

Terug naar 20 mg prednisolon p.d.

November 2014

Ik ben vanaf dat ik begin augustus thuis kwam uit het ziekenhuis, serieus bezig om aan mijn conditie te werken.

Was in het begin een stukje in de tuin lopen al erg vermoeiend, door steeds een beetje meer te doen wordt je conditie heel langzaam steeds iets beter.

Op 2 nov. kon ik zonder veel problemen een boswandeling (wel af en toe even op een bankje onderweg uitrusten) maken van 4 km.

6 nov. 2014

Terug naar 15 mg prednison p.d.

Vanaf maandag 6 oktober langzaam uren opgebouwd op mijn werk. Medio november werkte ik 20 uur per week en dat gaat goed. Het geeft me energie, weer nuttig te zijn.

Op 11 nov. met de bedrijfsarts afgesproken dat ikzelf bepaal hoe snel de opbouw gaat. Voor mezelf ingepland dat ik eind december 30 uur ga werken.

13 nov. 2014

Stoppen met Cyclofosfamide en over op azathioprine. Starten met 100 mg p.d., op termijn opbouwen 200 mg (2 mg per kilo gewicht).

Dan krijg de eerste tekenen van een terugval. Mijn energieniveau is laag, ben erg moe, maar het werken gaat goed, 20 uur p.w.

Als je bezig bent gaat het goed, maar in het weekend 'kak' ik helemaal in en ben niet vooruit te branden. Voel me net als een oude diesel, moeilijk op gang komen, maar eenmaal op gang dan gaat het prima.

Heb het idee dat het 'denken' ook minder gaat. Moeite met concentreren etc.

Blijf verkouden.

25 nov. 2014

Ondertussen werk ik 24 uur p.w.

Afspraak met bedrijfsarts (afspraak stond voor 9/12, maar is 2 weken vervroegd).

Afspraak: vanaf 15 dec. 30 uur werken en per 1 jan. 2015: 35 uur.

Die 30 uur zie ik wel zitten, maar 35 uur.....ben erg moe.....

27 nov. 2014

Controle bezoek bij Dr. Özyilmaz.

De bloedwaarden zijn goed.

Verkoudheid is 'geen probleem' zolang er geen koorts bijkomt.

Vanaf 28 nov. 10 mg Prednisolon en vanaf 04 dec. om de dag 100/150 mg azathioprine.

28 nov. 2014

Terug naar 10 mg Prednisolon p.d.

Dr. Özyilmaz belt dat de verhoging van 100/150 mg azathioprine niet kan omdat de bloedwaarden (witte en rode bloedcellen) aan het dalen waren. 100 mg blijven gebruiken.

December 2014**06 dec. 2014**

Vreselijk moe, 's middags op bed.

07 dec. 2014

Idem als 6 dec.

08 dec. 2014

Kan niet werken. Ziek gemeld.

Polikliniek Systeemziekten gebeld voor advies.

Dr. Özyilmaz is door de balie gemaild. Die dag geen reactie (dr. Özyilmaz bleek die dag niet aanwezig te zijn).

09 dec. 2014

Controle bezoek bij dr. Feijen (KNO), neus licht ontstoken, maar dat is normaal bij ziektebeeld van Wegener en kan lang duren en waarschijnlijk zit ik daar de rest van mij leven mee. Ook de gevoeligheid voor verkoudheid past bij GPA/Wegener. Spoelen is en blijft belangrijk. Over 4 maanden pas terugkomen. Prima!

Aangezien we toch in het UMCG waren, bij de balie van Systeemziekten gevraagd of dr. Özyilmaz een reactie kon geven op de gestuurde mail van gisteren. Er is met hem gebeld en ik moest bloedprikken. 2 uur later, we

waren weer thuis, belde dr. Özyilmaz dat de bloedwaarden op zich niet slecht waren, de rode bloedcellen waren gedaald, maar dat zou niet de extreme vermoeidheid verklaren. Misschien afwijking aan de schildklier of een virus. Dat moet onderzocht worden. Ook kan de verlaging van de prednisolon de oorzaak zijn. Prednisolon maskeert de (eventuele) vermoeidheid veroorzaakt door de chemo (azathioprine). Prednisolon direct verhogen van 10 mg naar 20 mg. a.s. donderdag (11 dec.) weer melden op de poli.

09 dec. 2014

Ophogen naar 20 mg prednisolon p.d.

11 dec. 2014

Geen afwijkingen gevonden aan de schildklier en geen (belangrijke) virussen in het bloedonderzoek gevonden.

Volgens dr. Özyilmaz blijft over een verkoudheidsvirus, de azathioprine in combinatie met de verlaging van de prednisolon.

Prednisolon afbouwen naar 17,5 mg. Volgende afspraak is op 23 dec.

Moeheid is niet afgenomen.

12 dec. 2014

Krijg erg veel pijn in de onderbenen en voeten. Branderig gevoel en stekende pijn.

Verder op beide scheenbenen een rode bult, die pijnlijk is wanneer er op wordt gedrukt.

Vooraf 's nachts is het erg, bij het naar de wc gaan.

In rust geen pijn.

Overdag valt het ook mee, 's avonds wordt de pijn weer erger.

15 dec. 2014

Tijdens het neusspoelen, bloedkorsten en bloedneus.

Ook last van 'ploppende' oren.

16 dec. 2014

Polikliniek systeemziekten gebeld. Pijn in onderbenen en voeten is afgelopen nacht verergerd. Bulten zijn er nog steeds. Ook de moeheid.

Dr. Özyilmaz belde uur later terug. Azathioprine direct laten staan en 17 dec. op de poli komen.

17 dec. 2014

Na onderzoek zijn er volgens dr. Özyilmaz kunnen er 2 mogelijkheden t.a.v. de pijn in de onderbenen en voeten. Of de ziekte is teruggekomen of de problemen worden veroorzaakt door de azathioprine die ik sinds 13 nov. slik. Daarna is de grote vermoeidheid ook gekomen.

Opnieuw bloed geprikt.

Gevoel in de benen (aantasting zenuwen door Wegener) laten controleren door Neuroloog, krijg nog een afspraak.

Azathioprine laten staan, prednisolon ophogen naar 30 mg p.d.

18 dec. 2014

Stoppen met azathioprine en prednisolon opgehoogd naar 30 mg p.d.

19 dec. 2014

Vannacht minder last gehad van de onderbenen en voeten.

21 dec. 2014

Pijn in de benen en voeten verdwenen, blijvend moe. Troep uit de neus wordt minder.

Heb de strijd met de kilo's verloren. Ben in 1 week 3 kilo aangekomen. Die rottige prednisolon.....

23 dec. 2014

Controlebezoek bij dr. Özyilmaz.

Discussie over 'Re-Challenging' azathioprine. Dr. Özyilmaz stelt voor om nog een keer de azathioprine te proberen om de problemen met de onderbenen en voeten uit te sluiten. Gaat het dan weer fout, direct stoppen en overgaan op CellCept (mycofenolaat mofetil). Recept voor CellCept mee gekregen.

Verder stevig gesprek gehad over de 'moeheid'. Dr. Özyilmaz heeft de terugval in oktober reeds voorspeld. De hoge dosis prednisolon maskeert de moeheid die veroorzaakt wordt door de chemo. Nu de prednisolon wordt afgebouwd komt de moeheid naar voren. De moeheid kan nog wel enkele maanden duren. Ook door de afbraak van spiermassa door de prednisolon speelt een belangrijke rol bij de moeheid. Je lichaam wil eigenlijk alleen rusten, maar je moet juist gaan bewegen om weer spiermassa op te bouwen.

Dat moet volgens dr. Özyilmaz de komende tijd ook het doel zijn, proberen veel te bewegen om weer sterker te worden. Dan verdwijnt op termijn ook voor een deel de moeheid. Verder adviseert hij om voorlopig niet te gaan werken. Ook achter de pc zitten vergt (te) veel energie, ik moet me concentreren op gezond leven, rusten en bewegen.

27 dec. 2014

Opnieuw gestart met azathioprine 100 mg p.d.

28 dec. 2014

3 km gewandeld in het Valtherbos, ging goed.

31 dec. 2014

Gezellig gegourmet met familie.

De draad weer oppakken

Januari 2015

1 jan. 2015

Voel me goed. We gaan lekker wandelen. Uiteindelijk 6 km gewandeld in het Valtherbos, de route was oorspronkelijk 3 km, maar klopte niet, zodoende (te) lang moeten lopen.

2 jan. 2015

Verkouden, hoesten, last van de keel.

Verder compleet 'kapot', waarschijnlijk van de (te) lange wandeling.

3 jan. 2015

Verkouden. Voel me minder 'kapot'.

Verder nog steeds last van 'ploppende' oren.

's avonds visite, erg gezellig, werd wel wat laat.....

4 jan. 2015

Moet erg hoesten, erg pijnlijke keel (geen keelontsteking), geen koorts.

Ben compleet 'gevloerd', blijkbaar afgelopen week (weer) over 'de grens' gegaan.....

5, 6 en 7 jan. 2015

Hoest nog steeds erg, voel me miserabel.

6 jan. 2015

Bij de bedrijfsarts geweest. Had begrip voor de situatie en hoeft de komende weken niet werken. Begin februari terugkomen.

8 jan. 2015

Telefonisch spreekuur met Dr. Özyilmaz.

Moet goed opletten hoe de verkoudheid zich ontwikkelt. Letten op koorts, ophoesten slijm moet 'helder' blijven. Geen contact met mensen die verkouden of anderszins ziek zijn.

De 'Re-Challenging' van azathioprine (gestart op 27 dec.) gaat vooralsnog

goed, geen pijn in de onderbenen en voeten. Prednisolon terug naar 20 mg p.d.

9 jan. 2015

Prednisolon van 30 mg naar 20 mg.

13 jan. 2015

Hoesten wordt minder, voel me ook beter. Gaat de goede kant op!
Vanochtend weer gewogen, gewicht stabiliseert, ben niet aangekomen.

19 jan. 2015

Voel me redelijk goed. Verkoudheid is praktisch verdwenen.
Energieniveau is nog erg fragiel. Bij de minste of geringste inspanning 'buiten adem'. 's Morgens douchen? Dan eerst half uurtje bijkomen.
Wat me al eerder is opgevallen, als ik onder de mensen kom krijg ik een 'opgejaagd gevoel', dat me uitput. Gesprekken voeren vergt veel energie.
Begin dan te zweten. Maar ja, je gaat ook niet als een kluizenaar in een hoekje zitten. Hopelijk wordt dat beter.

21 jan. 2015

Met meer energie opgestaan.
Direct maar aan mijn conditie gewerkt.
3 km gewandeld in boswachterij Sleenerzand. Ging goed! Moe, maar voldaan.



22 jan. 2015

's Middags naar het UMCG.

Om 15.00 uur inhalatie pentamidine (zie 25 sept.).

Ik heb een selfie gemaakt.....komt die 'bolle kop' van de prednisolon mooi op uit.....en dat 'flodderig bossie haar' ook (bijkomstigheid van de chemo). Volgende week maar naar de kapper.



Pentamidine verneveling

Om 15.50 uur op controle bezoek bij dr. Özyilmaz.

Bloedwaardes (gepikt op 23 dec.) zijn over het algemeen goed.

Prednisolon verder afbouwen, nu 20 mg, in 6 weken terug naar 12,5 mg.

Als de bloedwaardes goed zijn moet ik meer gaan chemo (azathioprine) slikken om te voorkomen dat de ziekte terugkomt. Slik nu 100 mg azathioprine, maar het protocol is 200 mg per dag, 2 mg per kilo gewicht (weet je ook direct hoeveel ik nu weeg.....).

Ben bij het bloedprikken direct aan de beurt.

23 jan. 2015

Dr. Özyilmaz heeft gebeld, bloedwaardes zijn redelijk goed. Witte bloedcellen zijn weliswaar gedaald van 9,6 naar 7,9 maar de daling kan ook komen door de verhoging van de prednisolon op 18 dec. jl.

Vanaf 12 feb. om de dag 100/150 mg azathioprine.

Als ik klachten krijg bellen voor een afspraak, anders op 5 maart terugkomen.

28 jan. 2015

Het gaat een beetje op-en-neer. De ene dag gaat het beter dan de andere dag.

Esther moest afgelopen zaterdag werken en heb ik gestoft en stof gezogen, dat heeft me flink opgebroken.....maar over het algemeen gaat het allemaal wat beter. Wel wat problemen met het rechteroor. Een 'vol' gevoel in het oor en ik hoor slechter. Problemen met het buisje dat in mei 2014 is geplaatst? Ik kijk het nog even aan.

Februari 2015

1 feb. 2015

Vandaag is het een mistige sombere dag. Ook een beetje 'depri'. Het duurt me allemaal veel te lang. Verkoudheid is weliswaar weg, de neus is rustig, maar nu dat oor weer. Ben aan het rechteroor praktisch doof, verder een 'vol' gevoel en het oor 'suist' erg. Morgen de KNO-poli bellen.

Goed gesprek gehad met Esther, ze laat me goed relativeren. Conditie gaat goed vooruit, maar kan slecht over te veel gedoe aan mijn hoofd. Visites putten me uit. Gesprekken voeren met meer dan één-op-één vallen me zwaar. Kan me maar op één ding concentreren.

Samen met Esther de wandelschoenen weer aangetrokken. Bijna 4 km gewandeld, ging goed! Voelde me daarna moe, maar voldaan!



2 feb. 2015

Heb de KNO-poli gebeld en de situatie uitgelegd. Kan om 14.00 komen.

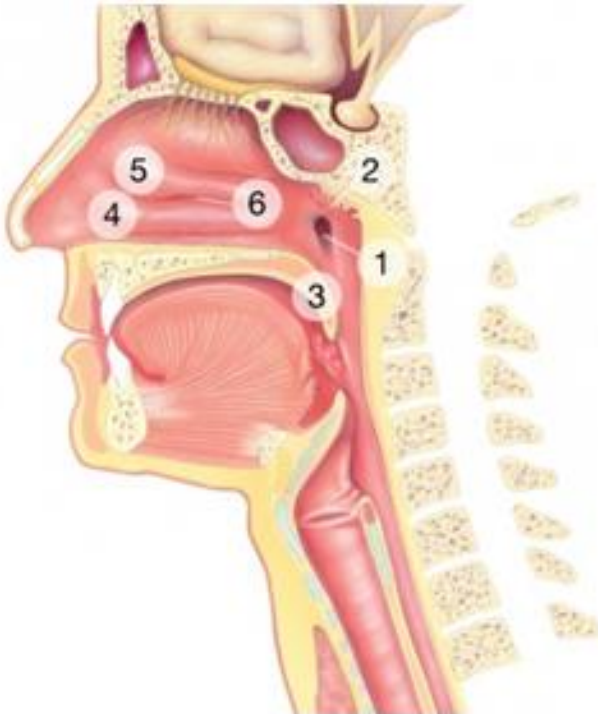
Afspraak met Dr. Hofman, de arts die me heeft geopereerd (11 juli 2014) en de ziekte GPA/Wegener bij me heeft ontdekt (25 juli 2014).

Was om 14.00 uur direct aan de beurt.

Bij een onderzoek aan het oor, wordt een metalen kegel in de gehoorgang gebracht (pijnloos) die de gehoorgang verder opent. Met een microscoop bekijkt de arts de gehoorgang en het trommelvlies. Zittend op de stoel kon ik op de monitor alles goed zien en volgen. Je moet dit maar willen, maar ik vind het reuze interessant en wil het altijd graag zien. Meteen zag ik dat het trommelvlies 'zwart' was. Ik had dit bij dr. X ook al gezien, wat duidt op vocht achter het trommelvlies. Ik zag ook het buisje die er wat vreemd bij hing. Het buisje zat niet meer in het trommelvlies maar plakte met wat geelachtige troep aan het trommelvlies. Met een 'tang' (die er op de monitor heel groot uit zag...) trok dr. Hofman het buisje los (even au....). Verder zat er nog wat troep in de gehoorgang wat voorzichtig en pijnloos werd verwijderd. Dr. Hofman keek ook nog even in de neus naar de staat van de slijmvliezen. Die zagen er naar de omstandigheden goed uit.

Terug aan tafel merkte ik op dat ik had gehoopt dat door de medicatie de oren ook tot rust zouden komen en dat ik geen buisjes in de oren meer nodig zou hebben.

Dr. Hofman legde uit dat de GPA/Wegener bij mij in het gebied zit waar zich ook de buis van Eustachius bevindt (nr. 1 op de tekening, zie volgende pagina). De buis van Eustachius is aangetast door de GPA/Wegener en het kan nog 1 á 2 jaar duren voordat dit hersteld is. Dus zit ik voorlopig nog aan de buisjes.....Binnen 2 á 3 weken krijg ik een oproep voor het plaatsen van een nieuw buisje in het rechteroor.



1. *uitgang van de buis van Eustachius;*
2. *neusamandel;*
3. *huig;*
4. *onderste neusschelp;*
5. *middelste neusschelp;*
6. *middelste neusgang met de afvoergangen van de neusbijholten.*

3 feb. 2015

Vanochtend bij de bedrijfsarts geweest. Goed gesprek gehad.

Komende maand nog niet werken, maar verder werken aan mijn herstel en afwachten hoe het gaat met het afbouwen van de prednisolon en het opbouwen van de azathioprine (chemo).

5 feb. 2015

Prednisolon van 17,5 mg naar 15 mg.

13 feb. 2015

Het gaat de laatste dagen redelijk goed.

Vanochtend begonnen met verhogen van de azathioprine (chemo), zoals afgesproken met dr. Özyilmaz op 23 jan. jl. Om de dag 100 mg/150 mg.

Met een (veel) betere conditie dan eind november 2014 en een langzamere afbouw van de prednisolon moet dit nu goed gaan.

Nog geen oproep gekregen voor het plaatsen van een nieuw buisje in het oor, dat is dan weer wat minder.....rechteroor is praktisch compleet doof.

14 feb. 2015

Heerlijk weer!

Wandeling gemaakt nabij Ter Borg in het mooie Westerwolde (Oost-Groningen).



Bij terugkomst ligt er een oproep in de bus voor het plaatsen van het buisje, vrijdag 20 feb. in het UMCG.

19 feb. 2015

Prednison van 15 mg naar 12,5 mg.

20 feb. 2015

Buisje in rechteroor geplaatst in het UMCG.

Een totaal andere ervaring dan in het Drentse ziekenhuis (zie 7 jan. 2014).

In het Drentse ziekenhuis meldde je bij de balie, werd even later opgehaald en kon je je met kleren en al, de schoenen nog aan gaan liggen. 2 injecties in het oor, even wachten, sneetje in het trommelvlies, vocht wegzuigen achter het trommelvlies en hoppa het buisje erin. Nog geen 10 minuten werk. 5 minuten later zat je weer in de auto.

Hoe anders gaat het in het UMCG.

Om 14.00 uur werd ik verwacht op de dagbehandeling. En jawel om 14.00 uur hoorde ik mijn naam afroepen. Maar het was allemaal wat uitgelopen en ik moest nog even geduld hebben. Om 15.00 uur werd ik opgehaald. Nou, dat valt nog mee dacht ik, over 15 minuten zit ik weer in de auto. Maar, ik werd naar een omkleedruimte gebracht, waar ik alle kleren, behalve mijn ondergoed, uit moest doen en een operatiehemd moest aantrekken, haarnet op, en hoezen om de (blote) voeten, daarover een badjas. Daarna kon ik plaats nemen in een wachtruimte. Ik mocht lezen en wachten, wachten en wachten. Op een geven moment dacht ik, ze zijn me vergeten.....maar om 16.15 uur werd ik gehaald. Excuses, het was allemaal wat uitgelopen. Ik werd naar een operatiekamer, waar ik op de operatietafel mocht gaan liggen. De arts die me zou gaan helpen herkende ik nog van de weken dat ik in het UMCG heb gelegen. De herkenning was wederzijds en hij informeerde naar het verloop van mijn ziekte. Verder legde hij prima uit wat hij ging doen. Een aantal prikken in de gehoorgang, een sneetje in het trommelvlies, vocht wegzuigen achter het trommelvlies en daarna werd het buisje geplaatst. Praktisch pijnloos. Na de ingreep wilde ik hup van de tafel af, maar nee, ik werd in een rolstoel geholpen en werd naar ruimte gereden waar dagbehandelingspatiënten konden bijkomen. Ik mocht overstappen in een makkelijke stoel, kreeg een kop koffie met koek om even rustig bijkomen.

Daarna kon ik mijn eigen kleren aantrekken en me afmelden bij de balie. Om 17.15 uur stapte ik in de auto.....

Het gaat in het UMCG allemaal wat professioneler.

Later zal ik nog een opvallend verschil met streekziekenhuizen delen.

Ik hoor weer goed, maar heb nog wel last van oorsuizen, hoop dat dit nog weggaat.

De ophoging van de chemo geeft eigenlijk geen problemen. Voel me iets meer vermoeid, maar als dat het enige is.....blijkbaar helpt het dat ik nu een betere conditie heb dan begin december 2014.

28 feb. 2015

Het gaat naar omstandigheden goed!

De afgelopen week een paar flinke wandelingen gemaakt en zondag met vrienden uit eten geweest.

Periodes van vermoeidheid komen minder vaak en zijn korter, kortom het gaat de goede kant op.

Minpuntje, het oorsuizen. Ook heb ik de indruk dat mijn gehoor over het algemeen verslechterd, of komt dat door de leeftijd..... (59).

Komende week afspraak met de bedrijfsarts (dinsdag) en dr. Özyilmaz (donderdag).

Maart 2015

6 maart 2015

Het gaat nog steeds goed.

De afgelopen week weer gewerkt aan de conditie.

Zondagmiddag met P. naar FC Groningen - ADO Den Haag geweest. Ben door P. van huis opgehaald, vanaf het parkeerterrein van de Makro in Groningen per bus naar het stadion en mooi plek in het stadion, kortom een mooie middag. Alleen schoot ADO in de laatste seconde nog gelijk.....



Wel moe na afloop, maar het herstel gaat vlotter dan een paar weken geleden, dus alle reden om tevreden te zijn.

Afgelopen dinsdag naar de bedrijfsarts geweest. Goed gesprek gehad. Samen zijn we tot de conclusie gekomen dat ik op 31 maart weer voorzichtig ga beginnen met werken. Heb er zin in.

Dr. Özyilmaz waar ik donderdag ben geweest kan zich erin vinden. Mijn conditie is goed, de ophoging van de azathioprine gaat naar wens en verder heb ik behalve de vermoeidheid geen klachten. Ook heb ik leergeld getrokken uit het te snel weer aan het werk te gaan in oktober 2014, dat gaat me niet weer gebeuren. We gaan het rustiger opbouwen. Eerst 2 dagen van 4 uur per week.

Minpuntje is nog steeds het oorsuizen en het slechter horen, met name het rechteroor waarin een nieuw buisje is geplaatst.

Volgens Dr. Özyilmaz komt dit veel voor met GPA/Wegener patiënten met een KNO verleden. De ziekte is in het KNO-gebied niet meer actief, maar er is littekenweefsel gevormd en er is geen prognose te stellen of dit blijvend is of dat er op termijn verbetering optreedt.

Prednisolon van 12,5 naar 10 mg p.d.

Als de bloedwaardes het toelaten azathioprine ophogen van 125 mg naar 150 mg. Dr. Özyilmaz neemt contact op of het kan.

Maar het gaat vanaf morgen voorjaar worden. Lekker naar buiten.

Kortom we zijn tevreden!

13 maart 2015

Afgelopen week genoten van het mooie weer!

Lekker gewandeld, conditie wordt steeds beter.

Verder wat klusjes gedaan in huis.

Toch blijft de vermoeidheid op de loer liggen.

Zondagmiddag met Esther geshopt in Groningen, de maandag erop doodop.....veel op de bank gelegen en vroeg naar bed.

Blijft vreemd, 4 km wandelen gaat prima, maar winkelen, lange visites etc. blijft vermoeiend.

Dr. Özyilmaz heeft maandag gebeld. De bloedwaardes laten nog niet toe direct de chemo (azathioprine) te verhogen.

Afgesproken om 3 weken (26 maart) voor het volgende bezoek te beginnen met 150 mg azathioprine p.d.

Donderdag bezoek gehad van 2 collega's, Theo en Joachim, lekkere fruitmand gekregen en bijgepraat. Leuk!

Het begint toch weer te kriebelen om aan de slag te gaan.

24 maart 2015

Druk gehad de afgelopen periode!

Kleinzoon L. is te logeren geweest, erg gezellig, veel gedaan.....



Afgelopen weekend, naar Dordrecht waar zoon T. een huis heeft gekocht, waarin nog veel geklust moet worden. Dordrecht is een mooie gezellige stad. Zaterdagavond heerlijk uit eten geweest bij sushi restaurant Shabu Shabu.



Zondags heeft Esther een slaapkamer behangen, natuurlijk meegeholpen. Een goede test hoe het met de conditie is.....en dat valt nog niet altijd mee, de vermoeidheid blijft op de loer liggen. Je moet steeds een keuze maken of je iets wilt doen of niet, wetende dat dit een dag 'bijkomen' betekent.

In het UMCG is Grunnegs goud

Flater Broeder

GRONINGEN De bethous voor de Streektaaleweek in het UMCG en in Beatrixoord zijn roofofgoed. De hele week kinnen medewerkers en staggen. In wordt voor patiënten is een ongespoging sludebelle wie welke streektaal aperekt of verstaat.

Tot en met vinding wordt het petasoul (aan hufersmedewerker sit ge-evalueret directet) postmoneerd mensentitide (eigen streektaal) toete spreken.

„In het ziekenhuis doen we et alles aan om mensen uit verschebelle te-gie's te weel sugebelle op hien gemaak te stellen“, merkt lantreke Kruse van het UMCG. „Dere arte post perfect.“

Kruse: „Mensen kunnen kinnen ut Grutrogs is goud. Tegen mij kuf Dertse practen en inset maar Frysk.“

Ziekenhuismedewerke, patiēns en bezochers kinnen dit naar hartepast in eigen taal met elkaar praten. Kruse: „Je moetstaal is een weerdik onderdeel van wie je bent. Vast weel mensen is de stap naar het ziekenhuis heel groot. Als je in je streektaal weest aangepraetd weel dat het iets vertroswien, er weest een driespel gesocht.“

De Streektaaleweek is het stard gekinnen in samenwerking met het Huis van de Gruninger Cultuur, het Huis van de Taal mit Dertelle en Afrik uit Frisland. „Het gaat mers

Artsen en verplegers week aan te spreken in eigen streektaal

akel“, zegt Wink Scholte, consultant van het Huis van de Gruninger Cultuur. „Ik heb sludeend hufersmedewerker drokden. Te rin al weg. Het is stard goed. Ik heb et direct metra hufers laten maken. We had dat gedacht.“

Scholte: „Nienig jaar hadden we de postmoneerd et de wettensstelling Postmoneerd kint self een gedacht achterpven in het Gruninger, Dertse, Stellingwerch, Fries of Nederlands. Dat heet heel goed. Als er in Groningen wett taakaptrum is dan is dat weel het UMCG met personeel uit binnen- en buitenland. Waar kinnen de mensen hier vandezen? Omdat het ziekenhuis et vooral is voor de patiēns uit het Noorden, huferschien we om met de te vervolgactie te kinnen. Het is nog nooit verhoend. Minschien kinnen we et een jaarbelle traditie van maken.“

planet.dertse@kch.nl

N.a.v. bovenstaande foto kom ik nog even terug op het verschil tussen streekziekenhuizen en het UMCG.

Zoals ik al eerder beschreven heb (zie eind juli 2014) was de verpleging in de streekziekenhuizen cq. het UMCG verschillend. Waar in het Refaja ziekenhuis in Stads kanaal er veel tijd en energie gestoken wordt met het op het gemak stellen van de patiënt, was dat in het UMCG minder het geval, hier werd meer aandacht besteedt aan de behandeling op zich. En dat werd professioneel volgens strakke protocollen gedaan. De tijd in het Refaja was tijdens het WK voetbal. Op de avond van de halve finale werd iedereen uitgenodigd om gezamenlijk naar de wedstrijd te kijken. Mocht je niet van bed af? Geen probleem, je werd met bed en al het dagverblijf ingeschoven. Drinken en lekkere hapjes, aan alles was gedacht. Een topavond, ware het niet dat Oranje de wedstrijd verloor.....

Refaja heeft een informele sfeer, het UMCG een formele, uitzondering daar gelaten (Pieter!).

Dat komt ook tot uiting in de verhouding patiënt/arts.

Waar je in het Refaja al heel snel begint met jij en jou, blijft het in het UMCG steevast 'u' en 'meneer Sloots'.

Vorige week stond er een stukje in het Dagblad van het Noorden, dat medewerkers van het UMCG middels een button konden aangeven dat ze de streektaal machtig waren. Een typisch UMCG actie. Weer via een procedure.....

Maar niks negatiefs over het UMCG. Alles mag dan formeel zijn, de behandeling is erg professioneel, de benadering is uiterst vriendelijk en ze doen alle moeite om het je zo gemakkelijk mogelijk te maken.

Kortom ik ben blij met het UMCG. Anders had ik dit niet meer kunnen schrijven.....

26 maart 2015

Ophoging azathioprine (chemo) van 125 mg naar 150 mg per dag, zoals op 13 maart is afgesproken met dr. Özyilmaz.

30 maart 2015

Het gaat niet zo geweldig, voel me niet ziek maar ben erg moe. Komt waarschijnlijk door de verlaging van de prednisolon in combinatie met de ophoging van de azathioprine.

Had graag naar de Landelijke dag Vasculitis gewild afgelopen zaterdag in Ede.

Achteraf maar goed dat ik me niet heb aangemeld, Esther moest werken en alleen daarnaartoe gaan was te vermoeiend geweest. Jammer, het schijnt een mooie dag te zijn geweest.

Ga morgen toch beginnen met re-integreren op mijn werk, het zijn maar 2x 4 uurtjes per week (dinsdag en donderdag van 10.00 - 14.00 uur) en ik wil gewoon ervaren hoe dit uitpakt, misschien is wat afleiding wel goed.



April 2015

17 april 2015

Moeizame periode achter de rug.

Heb 3 dagen gewerkt, wat op zich goed ging. Nog niet zoveel gedaan, veel met collega's bijgepraat. Goed om weer aan de slag te zijn. Na Pasen kreeg ik buikgriep, veel op bed gelegen. Dit heeft ongeveer een week geduurd.

Donderdag 16 april 'dagje UMCG'. Op controle geweest bij de KNO-arts. De neus is stabiel. Het nieuwe buisje in het rechteroor doet het goed. Inhalatie gehad en bij dr. Özyilmaz geweest. De moeheid besproken. Waarschijnlijk toch de combinatie verlaging prednisolon en verhoging azathioprine. Dr. Özyilmaz legt voor eventueel over te gaan op een andere chemo. Echter azathioprine heeft de voorkeur en het andere middel (Mycofenolaat Mofetil) zal waarschijnlijk dezelfde bijwerkingen hebben. Besloten om de moeheid maar te 'accepteren' en zo door te gaan. Wel wordt de prednisolon in 4 weken afgebouwd. De komende 2 weken 5 mg p.d., daarna 2 weken 2,5 mg

p.d. en dan stoppen.

Vandaag weer aan het werk.

Ondanks alles hebben we een vakantie besproken, we gaan 2 weken heerlijk naar de Dordogne in Frankrijk. We doen het rustig aan, met een hotelletje op de heen- en terugweg. Verder gaan we met mijn moeder, de kinderen en de kleinkinderen een weekend weg omdat we dit jaar 40 jaar zijn getrouwd.

Als ik eraan denk krijg ik alweer meer energie!

30 april 2015

Van 5 mg prednisolon naar 2,5 mg p.d.

Mei 2015

6 mei 2015

Het (nog steeds) redelijk goed.

Het is het 'oude verhaal', de ene dag gaat het wat beter dan de andere.

Momenteel werk ik 16 uur per week, 4 dagen van 4 uur, wat best wel goed gaat.

Ben van de azathioprine licht misselijk, bepaalde dingen smaken me niet, vooral geen bittere dingen, zoals bier.....en dat terwijl ik anderhalf jaar geleden met een nieuwe hobby ben begonnen nl. bierbrouwen.....

Maar al met al kan is het wel vol te houden.

14 mei 2015

Na 11 maanden gestopt met Prednisolon.

Verder gaat alles zijn gangetje.

Wel het vermelden waard is het aantal bezoekers op deze blog, ruim 900 per maand!

Verder krijg ik wekelijks reacties en vragen via de mail.

Mooi dat ik op deze manier anderen kan helpen.

Juni 2015

8 juni 2015

Terug van 2 weken vakantie in de Dordogne.

Schitterende omgeving, veel gezien.



De eerste week ging prima, maar tijdens de tweede week ging het allemaal wat moeizamer, weinig energie, veel pijn in de voeten en de knieën. Maar al met al geen spijt!

30 juni 2015

Even weer een update.

Zoals ik bij 8 juni jl. heb gemeld, ging het in de 2e week tijdens de vakantie allemaal wat moeizamer. Eigenlijk kwam ik compleet gesloopt terug van vakantie.

De weken erna ging het niet echt beter. Pijnlijke knieën, voeten en moe heel erg moe. Op een gegeven moment had ik zelfs moeite om thuis de trap op te komen naar de slaapkamer. Daar aangekomen ging het slapen ook moeilijk, ik wist niet hoe ik moest liggen, na 2 á 3 uren draaien en woelen viel ik dan eindelijk in slaap.

Gelukkig hoef ik op mijn werk pas om 10.00 uur te beginnen, dus kon ik 'uitslapen'.

Heb het maar even volgehouden tot de afspraak met de nefroloog dr.

Özyilmaz op donderdag 25 juni.

Bij dr. Özyilmaz uitgebreid mijn problemen besproken ('hier mag je klagen')

en besloten weer 10 mg prednisolon per dag te gaan gebruiken. Toen ik op 10 mg prednisolon stond (maart jl.), had ik geen problemen met de voeten en knieën en was ik veel minder moe.

Daarna weer bloedprikken.

De dag erop belde dr. Özyilmaz dat de bloedwaardes gedaald waren en dat het afweersysteem te weinig actief was. De azathioprine (chemo) moest terug van 150 mg naar 100 mg per dag. Misschien zei hij, dat ik me dan ook wat beter zou gaan voelen. Over 4 weken weer bloedprikken.

En warempel ik voel me een stuk beter!

Juli 2015

8 juli 2015

Het gaat nog steeds redelijk goed. Pijn in de benen en voeten is praktisch verdwenen. Slapen gaat weer goed en ben minder moe. Voel me dus al met al veel beter dan 2 weken geleden.

In overleg met de Arboarts werk ik tot eind augustus 25 uur per week (5 dagen van 5 uur) en dat gaat goed.

Afgelopen zondag met een grote groep vrienden naar het Concertgebouw in Amsterdam geweest. Dit doen we elk jaar, maar door mijn ziekte heb ik het vorig jaar helaas moeten missen. Maar dit jaar weer volop genoten. Eerst in Elburg gezellig een natje en een droogje (bedankt P. en B.!), daarna in optocht naar Amsterdam. Op het programma stond het 1e vioolconcert van Bruch en de 5e symfonie van Mahler. De dag erna vrij genomen, maar dat moet ik er momenteel voor over hebben. Het was al met al zeker de moeite waard. Bedankt R. en M.!

24 juli 2015

Vandaag van 10 mg prednisolon naar 7,5 mg per dag, zoals afgesproken met dr. Özyilmaz.

De 10 mg prednisolon heeft me goed gedaan, meer energie en minder tot geen pijn.

Ben benieuwd of het met 7,5 mg net zo goed gaat.

Toch blijft het schipperen met de energie.

Afgelopen zondag met Esther een dagje op-en-neer naar zoon Timon.

Boot gehuurd en heerlijk met T.'s vrouw M. en de kinderen een dagje gevaren in de Biesbosch.

Fantastische dag gehad, waar ik toch wel enige dagen van heb moeten herstellen.

Maar al met al is het momenteel redelijk vol te houden.

Gisteren bloed geprikt, zodat bij het volgende bezoek aan dr. Özyilmaz op 5 aug. de laatste bloedwaardes bekend zijn.

Augustus 2015

6 aug. 2015

Gisteren bij dr. Özyilmaz geweest.

De bloedwaardes geprikt op 23 juli waren goed.

Omdat nu bij 3 pogingen de verhoging van de azathioprine (qua gewicht zou ik 200 mg moeten slikken) is gebleken dat mijn bloedwaarden te veel dalen (met name witte bloedcellen en bloedplaatjes), is besloten met 100 mg door te gaan.

Dat moet voldoende zijn.

Ik moet de azathioprine slikken tot medio november en daarna 25 mg per 2 weken minderen, zodat ik eind van dit jaar er van af ben.

Omdat ik me met 7,5 mg prednisolon me goed voel, moet ik dat blijven slikken tot het volgende consult op 15 oktober a.s.

Voel me redelijk goed. Het lijkt zich allemaal nu wat te stabiliseren met de huidige dosis medicatie.....da's fijn!

25 aug. 2015

Het gaat nog steeds goed.

Omdat ik nu geen last meer heb van het dan-weer-ophogen-dan-weer-verlagen van de medicatie, kan ik nu goed mijn energie verdelen (die nog lang niet optimaal is).

Het afgelopen jaar was het 'leven bij de dag', omdat het altijd maar weer afwachten hoe gesteld was met de energie. Maar het is fijn dat je nu ook weer een beetje plannen kunt maken.

Vanochtend bij de huisarts geweest met een verdacht plekje op mijn arm. Bij het slikken van azathioprine (chemo) ben je wat gevoeliger voor huidkanker en aangezien ik een gevoelige huid heb, toch maar even controleren.

De huisarts vond het plekje ook verdacht en heeft het direct maar ruim weggesneden en opgestuurd voor controle. Over 3 weken de uitslag.



September 2015

16 sept. 2015

Vorige week zijn de hechtingen verwijderd en de uitslag van 'het plekje' was positief, geen huidkanker maar een ontsteking.

Het gaat steeds beter.

Daar moet ik wel een kanttekening bij zetten.....ik heb mezelf 'getrakteerd' op 2,5 mg prednisolon extra, dus slik ik nu 10 mg p.d. (de azathioprine (chemo) slik ik tot medio november 100 mg. p.d. en daarna afbouwen).

Op 6 aug. jl. heb ik gemeld dat het met 7,5 mg prednisolon ook goed ging, maar dat was niet helemaal waar. In het gesprek met dr. Özyilmaz heb ik aangegeven dat ik me wel goed voelde, maar dat ik me met 10 mg nog beter voelde. In het weekend van 22 aug. was onze jongste zoon T. met zijn vrouw te logeren. Die zaterdagmiddag in een meubelzaak in Gieten (Dr.) kwam plotseling 'de man met de hamer', ineens was alle energie weg. Ik plofte daar op een bank neer en dat was het. Toen heb ik besloten weer

terug te gaan naar 10 mg. Ik was het helemaal zat.

En nu bijna 4 weken later gaat het echt goed. Esther en ik zijn het afgelopen vrijdag uit eten geweest en hebben daarna een theatervoorstelling bezocht. De dag erna gewinkeld in Groningen, zondagmiddag nog 10 km gefietst en dat ging allemaal goed!

Eigenlijk heb ik me in geen jaren zo goed gevoeld.....

Sinds eind augustus werk ik 6 uur p.d. en dat gaat goed. Verder heb ik het aanbod gekregen om 1 dag in de week thuis te werken en dat doe ik inmiddels op donderdag. Blij met zo'n werkgever!

Nog even iets over deze blog.

Maandelijks zijn er ongeveer 1000 bezoekers en wekelijks krijg ik mailtjes van lotgenoten.

Fijn dat we op deze manier elkaar kunnen helpen.

Oktober 2015

14 okt. 2015

Het gaat nog steeds goed.

A.s. maandag ga ik fulltime werken. Op donderdag werk ik thuis. Als ik regelmatig mijn rust pak is het goed te doen. Dat laatste blijft belangrijk. Dit betekent wel dat ik alles heel gedoseerd moet doen, dat heb ik moeten leren, maar het levert me veel op. Ik had nl. vanaf mijn 18e last van hoge bloeddruk.....

In 1974 kreeg ik hoofdpijnlachten en had last van duizeligheid. De huisarts constateerde een veel te hoge bloeddruk. Omdat ik nog te jong was om aan de medicatie te gaan, moest ik zoutarm eten. Dat hielp niet. Naar de internist, verschillende onderzoeken waar niets bijzonders uit naar voren kwam.

Uiteindelijk belande ik 2 weken in het ziekenhuis waar verdere onderzoeken werden gedaan, zonder resultaat. Eindconclusie was dat het in de familie zat en er maar mee moest leren leven.

De jaren erop ging het periodes goed en slecht met de bloeddruk.

In 1986 kreeg ik om de 3 weken migraineaanvallen, waarna 1 week uit de roulatie was en niet kon werken. Dat was niet te doen. In 1987 kwam ik terecht bij een internist van het Academisch ziekenhuis in Groningen (het huidige UMCG), die stress gerelateerde hoge bloeddruk (essentiële hypertensie) vaststelde. Dus stress voorkomen.....en ik moest propranolol gaan slikken, een bètablokker.

En het hielp, van de propranolol werd ik veel rustiger. De migraineaanvallen kwamen minder vaak terug en na een paar jaar verdwenen ze helemaal. Af en toe een terugslag, zoals in 2001 waar ik een 'burn-out light' heb gehad. Door een te hoge werkdruk op het werk was de bloeddruk weer te hoog en ben ik 6 weken uit de roulatie geweest. In die 6 weken ben ik begonnen met het schrijven van een boek, dat in 2003 is uitgegeven ([klik hier](#)).

Tijdens mijn herstelperiode van GPA/Wegener, vanaf eind juli 2014, begon mijn bloeddruk te zakken. Op een gegeven moment stelde dr. Özyilmaz voor om de propranolol te verminderen en dat ging goed. Nu ben ik na 28 jaar slikken van propranolol sinds een half jaar er helemaal van af.

En nu ervoor zorgen dat de hoge bloeddruk niet terugkomt omdat ik langzamerhand weer meer ga doen. Ik denk dat me dat gaat lukken omdat ik de afgelopen periode heb geleerd wat belangrijk is en wat niet!

November 2015

2 nov. 2015

Domper(tje).....

Ben vorige week bij dr. Özyilmaz geweest en wat ik 6 aug. jl. schreef dat de azathioprine (chemo) half november afgebouwd zou worden, klopt niet. Ik heb het blijkaar verkeerd begrepen.

Eerst moet de prednisolon afgebouwd worden en daarna pas de azathioprine.

Prednisolon is een corticosteroïd (een bijnierschorshormoon). Ons eigen lichaam maakt dit hormoon aan in de bijnieren. Als je langere tijd prednisolon slikt maken de bijnieren geen corticosteroïden meer aan. Vanaf 10 mg naar 0 mg moet heel langzaam gebeuren zodat de bijnieren weer corticosteroïden gaan aanmaken. Omdat ik me bij 7,5 mg prednisolon slechter voel dan bij 10 mg, moet de prednisolon (heel) langzaam afgebouwd worden. In november 7,5 mg per dag, in december om de dag 7,5/5 mg, januari 5 mg, februari om de dag 5/2,5 mg en in maart 2,5 mg. Zoals het nu lijkt in april 2016 beginnen met afbouwen van de azathioprine.

De bloedwaardes zijn verder goed.

Ik werk nu sinds 2 weken weer fulltime, 40 uur per week. Gelukkig heb ik geen fysiek zwaar werk.

Het is vermoeiend maar met de nodige rustmomenten goed te doen. Ik heb

ondervonden dat gedoseerd actief bezig zijn beter is dan niks doen. De hele toestand dreigt dan tussen 'de oren te gaan zitten'.

5 nov. 2015

Zag dat vanaf gisteren de server uit de lucht was, heel veel bezoekers gehad.

Excuses voor het ongemak.

Er is nu meer capaciteit op de server vrijgemaakt dus we zijn weer in de lucht.

23 nov. 2015

Een dipje.....

Ben erg moe en heb geen energie.

Lig veel op bed.

Ik denk dat de verlaging van de prednisolon de oorzaak is en dat een paar dagen rust me weer aan de gang brengt.

Kijk het nog een paar dagen aan anders dr. Özyilmaz maar weer bellen.....

30 nov. 2015

Weer aan het werk.

Voel me stukken beter!

Vanaf morgen om de dag 7,5/5 mg prednisolon.....afwachten hoe dat gaat.

Een opvlamming, de ziekte komt terug!

Januari 2016

13 jan. 2016

Even weer een update.

Vanaf 1 jan. 5 mg prednisolon per dag. Verder 100 mg azathioprine (chemo), 20 mg omeprazol (maagbeschermer) en Calci Chew (kalkpil), Fungizone (tegen schimmelinfecties) en 1x per maand naar het UMC Groningen voor Pentamidine verneveling (bescherming tegen longontsteking).

Het gaat allemaal redelijk goed. Energie doseren is en blijft moeilijk.

Regelmatig een dip(je), maar na een paar dagen rustig aan trekt het weer bij.

Vorige week had ik een weekje vakantie. Het ijzelde 3 dagen in het Noorden.

Dus verplicht rustig aan.....



Ben nog steeds fulltime aan het werk en dat gaat goed.

De conditie is goed, in het weekend gaan we minimaal 5 km wandelen in de bossen van Westerwolde of Drenthe.

Zaterdag a.s. gaan we naar de info middag van de [Vasculitis Stichting](#) in het ziekenhuis Gelderse Vallei in Ede.

29 jan. 2016

Balen!

Sinds een paar dagen gaat het (weer) wat slechter, erg moe en spierpijn.

Teveel gedaan? Een virus? Geen idee.

Het rechteroor zit dicht. Misschien dat het buisje eruit is gegroeid.

Volgende week woensdag naar de KNO-arts en de dag erop naar dr.

Özyilmaz.

De informatiebijeenkomst van de Vasculitis Stichting was erg goed georganiseerd en informatief.

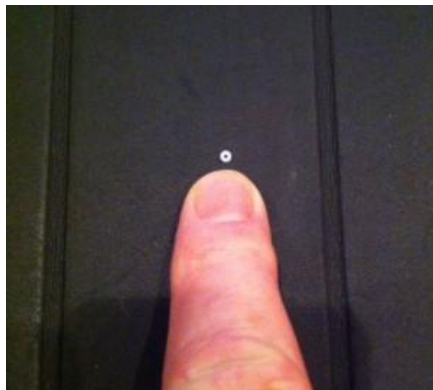
Februari 2016

8 feb. 2016

Heb me vorige week woensdag ziek gemeld, het ging niet meer. Algehele malaise.....geen energie, spierpijn en een uitgeput gevoel.

Vorige week donderdag naar dr. Özyilmaz. De medicatie is wat aangepast, maar dr. Özyilmaz benadrukte dat de afbouw van prednisolon de meest waarschijnlijke oorzaak is. Ophogen van de prednisolon, zodat ik me beter ga voelen is geen optie, ik moet er toch van af. Nu nog langzamer afbouwen. Per 1 feb. om de dag 5 mg en 2,5 mg. Per 1 maart elke dag 2,5 mg en per 1 april om de dag 2,5 mg. Rest van de medicatie blijft gelijk.

Vorige week woensdag is bij de KNO-arts het oude buisje in het rechteroor eruit gehaald. Er zat vocht achter het trommelvlies dus een middenoorontsteking. Komende woensdag weer naar de KNO-arts.



Buisje.....

Het is momenteel niet anders.....

17 feb. 2016

Er is een nieuw buisje geplaatst in het rechteroor.

Dit keer ging het totaal anders dan een jaar geleden (zie 20 feb.2015).

Nu was het plaatsen van het buisje vergelijkbaar met mijn ervaring in het 'Drentse ziekenhuis'. Nu werd er een verdovingsvloeistof in het oor gegoten. Dat moest 20 min. inwerken. Daarna een sneetje in het trommelvlies en werd het buisje geplaatst. Al met al een half uur.

Waarom zo'n verschil met de 'operatie' van 20 feb. 2015 zal ik nog eens een keer vragen.

Momenteel weer aan het werk, voor 6 uur per dag. Het gaat maar toch 's avonds erg moe. Maar 'het is momenteel niet anders'.

29 feb. 2016

Alweer een week ziek thuis.....zelfde verhaal, hondsmoe.....

Maart 2016

15 maart 2016

Sinds vorige week weer (voorzichtig) begonnen met werken.

In overleg met de Arbodienst 12 uur per week.

Gaat nog niet veel beter, maar dat thuis zitten.....

31 maart 2016

Esther en ik zouden vandaag met een 4-daagse groepsreis naar Londen, o.a. bezoek aan British Museum. Vorig jaar juni al gereserveerd. Toen dachten we dat we dat ik van de medicatie af zou zijn, dus niet. Gelukkig krijgen we de reissom terug van de annuleringsverzekering.

Dingen plannen voorlopig dus maar even niet, pluk de dag.....

April 2016

4 april 2016

Weer ziekgemeld.....zie 29 feb.....meer is er niet over te zeggen.....

6 april 2016

Goed gesprek gehad met de bedrijfsarts. 'Moet' nu 3 weken thuisblijven en daarna weer voorzichtig beginnen met werken. Vanaf 25 april is het de bedoeling op maandag t/m woensdag halve dagen te aan werken.

12 april

Bij de KNO-arts geweest. Het was de zaalarts, die mij eerder herkende dan ik haar.....die mij tijdens de ziekenhuisperiode goed heeft geholpen bij de (toen) ellendige neusendoscopie (NAS) behandelingen, zie 18 juli 2014.

Neusendoscopie gehad, maar dat viel mee.

De neus zag er naar omstandigheden goed uit.

Positief was verder dat het buisje uit het linkeroor was gegroeid en dat er weinig vocht achter het trommelvlies zat. Misschien dat dus er geen nieuw buisje in hoeft.

27 april

Maandag en dinsdag 4 uur gewerkt.

Fijn weer om wat te doen, maar het blijft vermoeiend.

Vandaag maar weer bijtanken.

Mei 2016

1 mei

Gestopt met prednisolon. Verder slik ik per dag 100 mg azathioprine (chemo), 20 mg omeprazol (maagbeschermer) en Calci Chew (kalkpil), Fungizone (tegen schimmelinfecties) en 1x per maand naar het UMC Groningen voor Pentamidine verneveling (bescherming tegen longontsteking).

Soms last van hartkloppingen, ook in rust. Soms word ik 's nachts wakker met een hartslag van 100. Verder veel last van de voeten, met name de voetzolen. 's Morgens bij het opstaan kan ik amper op mijn voeten staan. Wel kan ik door de pijn heen lopen en langzamerhand verdwijnt dan ook grotendeels de pijn. Ook als ik een uurtje gezeten heb, moet ik echt op gang komen, door de pijn heen lopen en na een paar meter verdwijnt de pijn dan weer.

Maar de moeheid en het gebrek aan energie begint zo langzamerhand mijn dagelijks leven te beheersen.

16 mei

Hoe goed ik mijn best ook doe om alles nog positief te blijven zien en hoe goed mijn omgeving dat ook probeert te doen, het lukt maar ten dele. Ik vind het fijn 3 halve dagen in de week te werken, het geeft afleiding en je voelt je nuttig. Maar die 3 halve dagen is het maximale wat ik kan doen momenteel.

Afgelopen donderdag had ik na 3 maanden weer een afspraak met dr. Özyilmaz, mijn internist/nefroloog. Mijn vrouw is meegegaan, want 2 horen meer dan 1.

De problemen met de vermoeidheid, de energie en de pijn in de voeten besproken.

Dr. Özyilmaz begon hoopvol allerlei medicijnen te schrappen, alles.....behalve de azathioprine.....volgens mij de veroorzaker van de moeheid, het gebrek aan energie en de pijn in de voeten. Dr. Özyilmaz wil nog een jaar doorgaan met de azathioprine, om de opvlamming van de GPA/Wegener te voorkomen.

Dr. Özyilmaz zag dat ik daarvan baalde. Maar hij kon me ervan overtuigen dat als de GPA/Wegener nu, door het stoppen met de chemo terugkomt, er een groter probleem is dan 'alleen de vermoeidheid'. En daar heeft hij natuurlijk een punt.

Om andere veroorzakers van de moeheid uit te sluiten is een (nog) uitgebreider bloedonderzoek gedaan dan normaal. Verder is er een hartfilmpje gemaakt i.v.m. de hartkloppingen.

De dag erna zijn we met de kinderen en de kleinkinderen een dagje naar het nieuwe Wildlands geweest in Emmen. Deze dag lag al weken in de planning en ik wilde het niet afzeggen. We hebben een topdag gehad en gelukkig heeft het park veel bankjes en terrasjes waar ik vaak gebruik van heb gemaakt. Ook werd ik flink ondersteund.....



Wildlands – Emmen

Aan het einde van de dag belde Dr. Özyilmaz om te melden dat het bloedonderzoek, voor zover bekend, geen afwijkingen vertoonde. Ook het hartfilmpje gaf geen afwijkingen al was dat natuurlijk maar een momentopname. Dr. Özyilmaz adviseerde om als de klachten niet erger worden zo door te gaan.

Tja, op dit moment weet ik het even niet meer. Nog een jaar die moeheid.....maar de GPA/Wegener moet ook niet terugkomen.....

Juni 2016

23 juni

Het is even geleden, maar nu weer een update.

We zijn 2 weken met vakantie geweest o.a. in het geweldige Veere.



Aangezien we tijdens onze vakanties erg actief zijn en veel willen zien, is het gelukt om alles rondom mijn energieniveau zodanig te plannen, dat ik 'maar' 2 dagen een terugval had.

Het energieniveau blijft zeer laag en dat vind ik nog steeds erg frustrerend. Ondanks alle goedbedoelde reacties op mijn blog (waar ik erg erkentelijk voor ben) lukt het me nog steeds niet om het volledig te accepteren. ik werk momenteel 3 dagen van 4 uur in de week en dat is dan ook.

Juli 2016

7 juli

Afgelopen maandag weer ziekgemeld, het gaat gewoon niet.....

De afgelopen dagen is het linkeroor toch weer dicht gaan zitten (zie ook 12 april).

Dinsdag naar de KNO-arts geweest, die wederom een oorontsteking constateerde. Ze willen nu een zogenaamd T-buisje gaan plaatsen, die zou langer blijven zitten. Dat buisje wordt woensdag 13 juli poliklinisch geplaatst. Vanochtend contact gehad met dr. Özyilmaz. Begin volgende week wordt een afspraak gepland. Naast de reguliere onderzoeken wordt er ook een afspraak gemaakt met de cardioloog i.v.m. mijn hartkloppingen, die steeds frequenter

voorkomen. Verder worden de longen onderzocht, omdat daar 2 jaar geleden ook een begin van GPA/Wegener is geconstateerd.

23 juli

I.v.m. het zomerse weer had ik even geen zin om te updaten, maar vanmiddag toch achter de laptop gekropen om verslag te doen wat er de afgelopen tijd is gebeurd.

Op woensdag 13 juli een drukke dag gehad in het UMCG. Mijn vrouw is die dag meegegaan.

's Morgens om 9.30 uur had ik een afspraak voor een gehooronderzoek voorafgaand aan het plaatsen van het buisje in het linkeroor. Tijdens het onderzoek bemerkte ik niet zoveel verschil tussen het linker- en het rechteroor. Daar komt bij, dat ik de dagen vooraf bemerkte dat de druk in het linkeroor ook afgenomen was. Toen ik een uurtje later bij de KNO-arts zat werd dat ook geconstateerd dat het linkeroor er eigenlijk goed uitzag en we hebben toen besloten om geen buisje te plaatsten en het nog even aan te zien. En dat gaat nog steeds goed. Blijkbaar werkt de buis van Eustachius weer.....(zie 2 feb. 2015).

Om 12.00 uur hadden we een afspraak met dr. Özyilmaz. Uitgebreid alles nog eens doorgenomen. De vermoeidheid en het gebrek aan energie bepaald momenteel mijn leven. Er blijven nog 3 mogelijke oorzaken over, de ziekte, de azathioprine en de hartritmestoornissen. Er moet nog een afspraak worden gemaakt met de cardioloog, maar uiteindelijk hebben we besloten om ook de azathioprine (chemo) langzaam af te bouwen. Waar tijdens het vorige bezoek nog werd gesteld dat de azathioprine tot mei 2016 geslikt moest worden, werden nu alle voors en tegens tegen elkaar afgewogen en vond dr. Özyilmaz dat het risico om nu al met het afbouwen van de azathioprine verantwoord was. Zo kon het ook niet langer. En mocht er een opvlaming komen van de ziekte, dan zijn we er snel bij.

Al met al ben ik blij met deze keuze want ik was er helemaal klaar mee.

's Middags nog een longfoto gemaakt en bloed geprikt.

De dag erna belde dr. Özyilmaz. Op de longfoto was niets te zien en alle bloedwaardes waren goed. De azathioprine de komende weken van 100 mg naar 75 mg per dag. Medio september weer terugkomen.

In overleg met de bedrijfsarts werk ik 4 uur per week en gaan we dit langzaam weer opbouwen.

A.s. dinsdag krijg ik een zgn. holter, een 'kastje' die je 24 uur je hart

registreert.

Op 8 aug. afspraak met de cardioloog, al moet ik zeggen dat ook de ritmestoornissen minder frequent voorkomen.

Augustus 2016

24 augustus

Op 8 aug. jl. bij de cardioloog geweest. Mijn hart slaat gemiddeld 180x per dag over, maar dat is niet ernstig. Uitgebreid alles besproken en er is nog een echo van het hart gemaakt. Conclusie is dat waarschijnlijk de klachten komen van het langdurig gebruik van de prednisolon in combinatie met een lage energie.

Ik hoefde me geen zorgen te maken en kreeg het advies om rustig weer de conditie te gaan opbouwen. Dat doe ik nu dan ook door (bijna) dagelijks te fietsen en te wandelen. Al met al moet ik zeggen dat heel langzaam de energie weer terugkomt.

De hartritmestoornissen zijn ook praktisch verdwenen.

Wel zit mijn linkeroor weer dicht, zodat ik morgen voor de 54e keer in de afgelopen 2 jaar weer naar het UMCG ga. Op naar het 6e buisje.

Wat heeft alles de afgelopen 2 jaar nu gekost (we zijn toch Nederlanders....en ik houd alles bij.....):

54 polibezoeken, 6048 km gereden.

In 2014, 4 weken in ziekenhuis gelegen, bezoek van mijn vrouw, 2809 km.

Parkeergeld zo'n € 150,-

Totaal 8857 km á € 0,19 = € 1682,83

In 2015 heb ik zo'n € 300 teruggekregen van de belasting.

Tsja, het mag wat kosten. Maar dat zal de zorgverzekering ook wel denken.....

25 augustus

Er is nu een zogenaamd T-buisje geplaatst. Een T-buisje zou langer moeten blijven zitten dan een 'gewoon' buisje. Een T-buisje heeft 'weerhaken' die achter het trommelvlies 'haken'. Het plaatsen van een T-buisje is moeilijker dan een gewoon buisje. Er is dus meer verdoving nodig. Ik kon kiezen tussen een vloeistof die in het oor wordt gegoten (zie 17 feb. 2016) of injecties. Met de verdovingsvloeistof was het de laatste keer plaatsen van een buisje toch wel pijnlijk en ik had goede ervaringen met de verdovingsinjecties. Toch viel

het niet mee. Zowel de injecties als het plaatsen van het buisje was erg pijnlijk.

September 2016

15 september

Controlebezoek bij dr. Özyilmaz. Na 2 jaar afwezigheid is er nu in het bloed dat op 24 juli is afgenomen een minieme hoeveelheid Anca's in het bloed aangetroffen (40). Voel me niet geweldig, weinig energie, pijn in de knieën en voeten. Ook de neus wordt meer onrustig, meer bloed in het 'snot'. Medio oktober azathioprine naar 50 mg p.d. Dr. Özyilmaz hoopt dat met de vermindering van de azathioprine de pijn in de knieën en voeten verdwijnt.

Oktober 2016

20 oktober

Vandaag bij de nefroloog geweest. Het gaat de laatste weken achteruit. Wel werk ik ondertussen weer halve dagen. Dat gaat op zich goed, wat afleiding, maar ik ga na het werk toch wel een aantal keren per week 1 á 2 uurtjes plat, anders is het niet vol te houden. Verder wordt de neus steeds onrustiger. Bij het neus spoelen komt er veel (zwart) bloed en korsten mee. Nog steeds pijn in de voeten, knieën en nu ook in de schouders. Slik dagelijks paracetamol. Voel me gewoon ziek.

Omdat dr. Özyilmaz met vakantie was, nu bij dr. Franssen geweest. In september waren de Anca's wederom 40, dus laag. Verder was het bloedbeeld goed, geen hoge ontstekingswaarden. Toch zouden mijn klachten kunnen wijzen op een opvlamming. Het bepalen van de Anca's van vandaag duurt 5 dagen voordat er een uitslag is. Ook moet de KNO-arts kijken via een neusendoscopie of er sprake is van aantasting door Wegener of dat het toch een 'normale' ontsteking is. Er is een longfoto gemaakt, maar daarop waren geen afwijkingen te zien.

Volgende week moet ik terugkomen. Dan is het Anca niveau bekend. Bij een opvlamming moet ik weer aan een hoge dosis prednisolon en chemo dus we moeten zeker weten of er sprake is van een opvlamming.

November 2016

4 november

De ziekte is weer actief.

Maandag 24 oktober bij de KNO-arts geweest. Tijdens de neusendoscopie werd al duidelijk dat er tekenen waren dat de Wegener weer actief is. Er is ook een neusbipt genomen.

Donderdag 27 oktober naar dr. Özyilmaz. De uitslag van het bipt was nog niet binnen, wel waren de Anca's weer 40. We hebben even gekeken hoe hoog de Anca's 2 jaar geleden waren toen ik erg ziek was van de GPA/Wegener. Ook toen lagen de Anca's rond de 40. Dr. Özyilmaz wilde nog even wachten op de uitslag van de neusbipt, maar moet alvast 30 mg prednisolon gaan slikken ter bestrijding van de ontstekingen in de neus. De dagen erna begon ik me beter te voelen (pred. is een echt pepmiddel ben onderhand achtergekomen), de pijn in de spieren en gewrichten zijn duidelijk afgenomen. De neus blijft onrustig al komen er minder zwarte korsten uit de neus bij het spoelen.

Gisteren 3 november bij dr. Franssen de uitslag gekregen dat de ziekte weer actief is, ondanks dat ik nog steeds 50 mg azathioprine slik.

Mede daarom krijg ik nu een andere chemo, nl. Mycofenolaat mofetil ([MMF-CellCept](#)). De werking van MMF ligt tussen cyclofosfamide (Edoxan) en azathioprine (Immunan).

Verder is de dosis prednisolon opgehoogd naar 60 mg p.d. en moet ik voor de bijwerkingen weer slikken:

- Calci Chew D3 (tegen botontkalking) 1000 mg 1x p.d.
- Alendroninezuur (tegen botontkalking) 70 mg 1x p.w.
- Fungizone (tegen schimmelinfecties) 100mg/l 4x p.d.
- Emeprazol (maagbeschermer) 40 mg 1x p.d.
- Pentamidine verneveling 1x per maand.

Kortom het voelt of we 'weer bij af zijn'.....

10 november

We zijn weer bij af.

De komende 4-6 weken 60 mg prednisolon. De effecten van de pred. zijn alweer merkbaar, kort slapen, om 6 uur 's ochtend al aan de keukentafel, 'hamster' wangen, een opgefokt gevoel, 'moodswings' en een honger.....

De komende weken moet duidelijk worden of de MMF-CellCept aanslaat. Is dat het geval dan de komende 2 jaar MMF slikken. Als de MMF niet

voldoende aanslaat, dan gaan we over op [Retuximab](#) via een infuus. Positief is, dat de pijn in de voeten en knieën helemaal weg is. De verklaring hiervoor is nu dat de GPA/Wegener ook in de benen actief was, maar door de hoge dosis prednisolon is gestopt. We kunnen nu concluderen dat de azathioprine geen voldoende effect heeft gehad om de ziekte in remissie te krijgen. Omdat ik maar de helft van de dosis die nodig was kon verdragen (100 mg i.p.v. 200 mg), heeft de ziekte blijkbaar steeds tegen een opvlamming 'aangehikt', zoals dr. Özyilmaz concludeerde. De MMF verlaagd in principe alleen de lymfocyten (bepaald type witte bloedcellen) die de ontstekingen in de kleine aders veroorzaken. De rode bloedcellen en de bloedplaatjes moeten op orde blijven. Althans dat is de theorie achter MMF. Bij veel patiënten werkt het zo, maar niet bij alle. Afwachten dus. Toch wel even een domper. De afgelopen 3 jaren in de lappenmand gezeten, met enkele goede en veel slechte periodes. Nu maar hopen dat het met MMF beter gaat. Het blijft moeilijk om de focus positief te houden. Als ik in de klaagstand sta dan zie ik een wereld die klein is geworden en een leven vol beperkingen. Gisteren belde mijn jongste zoon T. die me op het hart drukte dat ook een beperkt leven de moeite waard is om te leven. Dat deed me goed.....

Verder kreeg ik een mailtje van een oud-collega die reageerde op mijn blog, ook weer leuk.....

26 november

Donderdag jl. weer bij dr. Özyilmaz geweest. Anca's nog steeds actief. Lymfocyten nog niet gedaald. Verder geen bijzonderheden, de komende 2 weken doorgaan met de huidige medicatie. De neus gaat wel steeds vooruit. Steeds minder troep uit de neus. Wel begint de hoge dosis prednisolon zijn tol te eisen. Kort slapen (zo'n 5 á 6 uur) en nachtelijke spierkrampen.

Verder ben soms ik erg 'druk' in mijn hoofd (moodswings). In zo'n drukke fase kun je nog geen 5 minuten stilzitten, maar er zijn ook periodes dat je compleet down bent. Ook dr. Özyilmaz kende de ervaringen van medepatiënten dat bij dergelijk hoge dosis prednisolon de ervaring is 'dat men niet meer zichzelf is.' Dat heb ik ook, kan soms erg boze en agressieve gedachten hebben en als je iets doet, een klusje bijvoorbeeld, dan raak je helemaal opgefokt, je gaat op een gegeven moment zelf met dingen gooien en smijten, terwijl ik zo helemaal niet ben.....

Het volgende voorbeeld spreekt boekdelen en ik schaam me er haast voor om het op te schrijven.

Wij hebben kippen (gehad). De laatste weken hadden we nog maar één kip, die een beetje troosteloos in het hok rondscharrelde. Op een gegeven moment kreeg ik het idee 'die kip moet dood!' Nu heb ik een vriend die mijn kippen altijd slacht wanneer ze daaraantoe zijn, maar vriend heeft soms problemen met zijn hart, dus kreeg ik het idee dat ik het maar zelf moest doen. Maar ik heb nog nooit een kip geslacht. Toch ging de gedachte 'die kip moet dood!' met me op de loop. Ik moest een bijl hebben om de kop er af te slaan en als ik nu een regenpak aantrek dan bescherm ik me daarmee tegen het rond spattend bloed.....een regenpak heb ik maar geen bijl.....de dag erna heeft vriend de kip maar geslacht.

December 2016

9 december

Gisteren bij dr. Özyilmaz geweest.

Beginnen met afbouw van prednisolon, 10 mg per 2 weken, dus nu de komende 2 weken 50 mg p.d.

Maar goed ook, want ik ben 'compleet gesloopt'. 5 uurtjes slapen op een nacht, dat breekt je op een gegeven moment op. Omdat ik daarnaast erg 'druk in het hoofd' ben kun je moeilijk ontspannen. Sta zo stak als een snaar.....dus die afbouw komt als geroepen.

Verder is er qua bloedbeeld niet veel veranderd. De Anca's zijn nog steeds in het bloed. 22 december terugkomen.

Verder heb ik (telefonisch) nog een gesprek gehad met de bedrijfsarts.

Afgesproken dat we op 10 januari 2017 weer contact hebben. Dan zit ik op 30 mg prednisolon en verwacht ik dat ik me een stuk beter te voelen en wil ik weer proberen een paar uurtjes te gaan werken.

Gisteravond bezoek gehad van 2 collega's, Theo en Joachim, dat heeft me goed gedaan. Ze namen een leuk gevulde "Grunneger" mand mee en een kaart met handtekeningen van collega's, TOP!



23 december

Gisteren op controlebezoek bij dr. Özyilmaz. Anca's nog steeds op (laag) niveau 40, maar verder is het bloedbeeld goed. Ook met de nieren zijn geen problemen. Verder gaan met afbouwen prednisolon. Vanaf vandaag 40 mg p.d., over 2 weken 30 mg p.d., dan over 2 weken 25 mg en dan 20 mg. Verder blijft de medicatie gelijk.

Op 2 februari terugkomen mits er klachten zijn. Op mijn vraag wanneer we kunnen zien of de nieuwe 'chemo' aanslaat was de conclusie dat wanneer de klachten (neusproblemen en pijn in de voeten ect.) wegblijven dat de MMF zijn werk doet, maar dat momenteel met een dergelijke hoge dosis prednisolon daar nog niet veel over te zeggen is.

Voel me nu de pred. wordt afgebouwd iets beter. Slaap beter, 6 tot 7 uur per nacht en dat merk je direct. Ook de 'drukte' in mijn hoofd neemt af. Al met al is de 'zwaarste' periode achter de rug en kunnen we weer vooruitkijken.

Niet meer kunnen werken, de weg naar arbeidsongeschiktheid

Januari 2017

6 januari

Het nieuwe jaar slecht begonnen.....ben erg verkouden, keelpijn, hoofdpijn, enorme veel troep uit de neus, voel me gewoon miserabel. Gelukkig geen koorts. Bij meer dan 38 graden koorts moet ik aan de bel trekken. Gisteren terug naar 30 mg prednisolon en dat voelt goed. Het klinkt raar maar ik begin weer een beetje mezelf te worden.

16 januari

De verkoudheid is op zijn retour.

Al met al gaat het wat beter, hoewel het energieniveau laag is.

Vorige week dinsdag een gesprek gehad met de bedrijfsarts. Omdat ik begin februari a.s. een jaar in de ziektewet zit (niet fulltime gewerkt) kom ik in het traject terecht voor een WIA-uitkering, de vroegere WAO. De bedrijfsarts sprak de verwachting uit dat ik waarschijnlijk niet meer fulltime zou kunnen werken, gezien de afgelopen 2,5 jaar waar geen langere periode was waar de ziekte stabiel onder controle was. Afsproken dat ik weer voorzichtig ga werken, voorlopig 2 dagen van 3 uurtjes per week. Afgelopen donderdag sinds 10 weken weer 3 uurtjes gewerkt en dat ging wel goed, moe maar voldaan.

Februari 2017

3 februari

Gisteren bij dr. Özyilmaz geweest voor controle.

De laatste bloedmeting was van 22 december en die zag er goed uit. Ook de Anca's waren niet meer aanwezig! Tot nu toe verdraag ik de MMF beter dan de azathioprine (zie december 2014). Verder de prednisolon afbouwen, nu zit ik op 20 mg per dag. Als alles volgens plan gaat ben ik medio mei van de prednisolon af.

Na het bezoek aan dr. Özyilmaz had ik een afspraak met een onderzoeker van het UMCG. Ik ben gevraagd mee te doen aan een studie: 'Onderzoek naar het

effect van prednisolon op spierkracht en mobiliteit'. Ik heb verschillende vragenlijsten ingevuld en er zijn diverse tests gedaan om mijn spierkracht te bepalen. Momenteel draag ik een bewegingsmeter gedurende een week en moet ik een dagboek bijhouden van de dagelijkse activiteiten. Ben benieuwd wat er uit het onderzoek komt.



Ik probeer serieus mijn conditie op peil te houden door een paar keer per week een stevige wandeling te maken. Het 'rondje' wat ik maak is 4,5 km en daar doe ik ongeveer 50 minuten over. Het lukt me op dit moment 3 á 4 keer per week. Op de dinsdag en de donderdag lukt het me niet, dan werk ik 4 uurtjes en bij thuiskomst is de puf eruit.

Verder worstel ik met het verdelen van de energie, die (nog) beperkt is. Zo ben ik vorige week zaterdagavond naar de bioscoop geweest:



Geweldige film. De zondagavond daarop met vrienden uit eten geweest in Groningen. Ook een mooie avond gehad. Maar daar moet ik dan wel 2 dagen van bijkomen. En dat is steeds het dilemma. Je wilt een beetje een sociaal leven hebben en niet overal 'Nee' tegen zeggen, maar dat betekent wel dat je daarna 2 dagen helemaal 'uitgeblust' bent.

Al met al ben ik voorzichtig positief.

Het belangrijkste: de ziekte lijkt onder controle, nu nog een beetje meer energie.....

22 februari

Het lukt nog niet met de energie.

Na overleg met de bedrijfsarts weer thuis. Ook 2x 4 uurtjes werken per week gaat moeizaam. Beide waren we het erover eens dat dit geen zin heeft.

Ben nu een jaar in de ziektewet en de bedrijfsarts start het WIA-traject (de vroegere WAO), waarbij in de loop van dit jaar duidelijk wordt hoeveel ik de komende jaren nog kan werken. Ben 61 dus ik moet nog een paar jaar.

Hopen dat de energie weer terugkomt.....

Maart 2017

8 maart

De energie is nog steeds wisselend.

De laatste dagen niet vooruit te branden.....het blijft sappelen.....

Gisteren bij de bedrijfsarts geweest en samen een zogenaamde 'Actuele Mogelijkheden Lijst (AML) ingevuld, eigenlijk de start van het WIA-traject. In die lijst staan mijn beperkingen vermeld. In eerste instantie is de AML bedoeld als handvat voor re-integratie. Omdat de vooruitzichten zijn dat ik maar beperkt meer kan werken gaat een arbeidsdeskundige onderzoeken welk werk en waar ik dat het beste kan doen. Dat kan op mijn eigen werkplek zijn, ergens anders in de onderneming of zelf buiten de onderneming. Blijf voorlopig thuis. Dinsdag 18 april weer naar de bedrijfsarts.

30 maart

Vandaag bij dr. Özyilmaz geweest. Tot nu toe gaat de behandeling van de ziekte naar wens. Nog bezig met afbouwen van de prednisolon. Vanaf vandaag 7,5 mg p.d., over 2 weken 5 mg daarna over 2 weken 2,5 mg. Medio mei ben ik dan van de prednisolon af. Het slikken van MMF (CellCept) gaat zonder grote problemen. Grootste probleem blijft wel het tekort aan energie.

Maar daar is weinig aan te doen. Deels wordt de vermoeidheid veroorzaakt door de ziekte en deels door de MMF.

Ook ben ik vaak verkouden. Ik hoef maar in de buurt te komen bij een 'snotteraar' en gegarandeerd dat ik een paar dagen 'mieterig' ben (zo zeggen we dat in Groningen).

Verder begint mijn rechteroor weer 'vol te lopen', daar zal binnenkort een nieuw buisje in moeten, de 7e.....

Positief is dat het voorjaar er aan komt. Kunnen we meer naar buiten.

April 2017

19 april

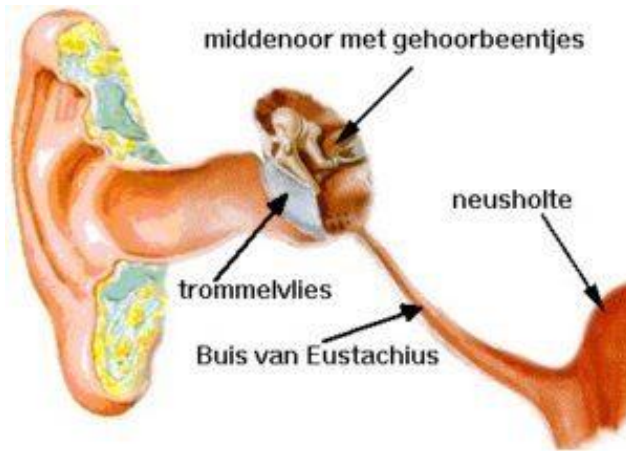
Tijd voor een update.

Op zaterdag 8 april was er een Landelijke Vasculitis dag in de Reehorst in Ede. Er waren zo'n 300 patiënten met aanhang. Een erg goed georganiseerde dag. Mijn vrouw en ik hebben het als zeer informatief ervaren, niet alleen de informatie via de workshops maar ook door contacten met lotgenoten. Nog gesproken met een aantal volgers van deze blog. Leuk om te horen dat mijn blog wordt gewaardeerd.

Vorige week bij de KNO-arts geweest, dr. Plaat, omdat mijn rechteroor weer 'vol' zit en ik slechter hoor. Na inspectie bleek dat het buisje dat in februari 2016 was geplaatst uit het trommelvlies was gegroeid en in de gehoorgang lag. Met een tangetje is het buisje (pijnloos) uit het oor gehaald.

Bij het laatste bezoek aan dr. Özyilmaz had ik gevraagd of bekend is wanneer de buis van Eustachius is aangetast door GPA, dit in de toekomst weer kan herstellen, waarop het simpele antwoord was: nee.....Dus de rest van mijn leven gemiddeld 2x per jaar buisjes plaatsen.

De buis van Eustachius is een verbinding tussen het middenoor en de neusholte/keel:



Wanneer je slikt gaat de buis van Eustachius even open en zorgt ervoor dat de druk in de neusholte/keel en het middenoor gelijk blijft. Ook wordt bij openen van de buis eventueel vocht afgevoerd naar de neusholte/keel. Werkt de buis van Eustachius niet meer dan komt er naar verloop van tijd vocht achter het trommelvlies = oorontsteking. Buisjes in het trommelvlies zorgen ervoor, dat de druk gelijk blijft en eventueel vocht door het buisje naar buiten kan.

Het voorstel van dr. Plaat was om verder te gaan met T-buisjes en wel onder narcose. T-buisjes blijken in de praktijk langer te blijven zitten.

Dat er nu een T-buisje onder narcose wordt geplaatst ben ik erg blij mee, gezien de ervaring van 25 augustus vorig jaar, waar het plaatsen van een T-buisje in het linkeroor een pijnlijke aangelegenheid was. Volgende week woensdag naar de Anesthesioloog en dan wachten op een oproep.

Op onderstaande foto zie je rechts een 'normaal' buisje en links een T-buisje:



Gisteren had ik weer een afspraak met de bedrijfsarts. 2 weken geleden heb ik een gesprek gehad met een arbeidsdeskundige. Een arbeidsdeskundige wordt ingeschakeld door de arbodienst wanneer de re-integratie stagneert. Er wordt gekeken welk werk nog passend is, of er aanpassingen gedaan kunnen worden en wat mijn belastbaarheid nog is. Het was een zeer intensief gesprek waar alles op tafel komt, mijn opleiding, cursussen die ik heb gevolgd, mijn functie(s), hobby's etc, etc. Na het gesprek zouden we nog naar mijn werkplek gaan. Daar zijn we niet aan toegekomen. Na anderhalf uur kwam de arbeidsdeskundige tot de conclusie dat het eigenlijk geen zin meer heeft om nog energie te steken in re-integratie. Hij schrok van het enorme verschil van activiteit van wat ik allemaal deed voor mijn ziekte en wat er nu nog van over is.

Hij deed het voorstel om een vervroegde WIA-IVA aan te vragen bij het UWV, dus me laten keuren met het doel 80-100% afkeur, dus nooit meer werken.....ik moest daar maar eens over nadenken.

Verdoofd ben ik naar huis gereden. Hoewel ik in mijn achterhoofd wel rekening had gehouden dat ik nooit meer fulltime aan het werk zou komen kwam dit toch wel rauw op mijn dak. Misschien heb ik al die tijd in een soort ontkenningfase gezeten, terwijl bijna iedereen om mij heen, de plantmanager, collega's, dr. Özyilmaz, de bedrijfsarts en lotgenoten mij er regelmatig op aandrongen eerst aan mijn gezondheid te denken en dan pas weer te gaan nadenken over verder te re-integreren.

Ik heb echt een paar dagen in het zogenaamde 'zwarte gat' gezeten, maar daarna ging de knop om, ben ik eruit geklommen en heb me erbij neergelegd. Gisteren bij de bedrijfsarts samen tot de conclusie gekomen dat het alleszins gerechtvaardigd is om een vervroegde WIA-IVA aan te vragen.

WIA-IVA is 80-100% afkeur zonder of met geringe kans op herstel. Daarnaast kun je nog WIA-WGA afgekeurd worden waarbij er nog een reële kans is op (gedeeltelijk) herstel. Later zal ik daar nog wel een keer op terugkomen, want het is (vind ik) een zeer complexe materie. Gelukkig heb ik veel steun aan de vakbond (VHP2) waar ik lid van ben.

Nu moet ikzelf via de website van het UWV de WIA aanvragen en wel voor 23 mei.

Na de bedrijfsarts nog even met mijn directe collega's op het laboratorium een kop koffie gedronken en verteld hoe de vlag erbij hangt. Zij hadden er

alle begrip voor. Nog wat privé spullen meegenomen en voorlopig afscheid genomen.





QSIL Nederland B.V. – Winschoten

Thuis gekomen nog een bak koffie en met mijn vrouw gepraat, het is goed zo.....

Mei 2017

22 mei

Dinsdag 16 mei samen met Esther bij het UWV in Groningen geweest voor een afspraak met de verzekeringsarts i.v.m. een aanvraag voor een vervroegde WIA-uitkering.

Zoals ik in mijn vorige update heb geschreven is die hele WIA een erg complexe toestand. Ik heb me er een beetje in verdiept.

De WIA kent 3 categorieën:

A. werknemers die volledig (80-100%) arbeidsongeschikt zijn

B. werknemers die 35% tot 80% arbeidsongeschikt zijn

C. werknemers die minder dan 35% arbeidsongeschikt zijn

Bij C heb je geen recht op een uitkering vanuit de WIA.

Bij B bestaat er echt op een uitkering vanuit de WIA-WGA. WGA betekent: Werkhervattingsregeling Gedeeltelijk Arbeidsgeschikten.

Wanneer je 35-80% arbeidsongeschikt bent krijg je een deel van je inkomen uitgekeerd vanuit de WGA, een deel betaalt je werkgever (als de werkgever hiervoor verzekerd is) en een deel moet jezelf verdienen. De uitkering vanuit de WGA is weer afhankelijk hoelang je hebt gewerkt, vergelijkbaar met een WW-uitkering.

De **WGA** geldt ook bij 80-100% arbeidsongeschiktheid als er **meer dan een geringe kans** is op herstel (A). De uitkering is dan 70% van je laatstverdiende salaris, rekening houdend met het maximum dagloon (in 2017 is dat € 205,77).

Als er een **geringe kans** is op herstel dan kom je in aanmerking voor de **WIA-IVA**. IVA betekent: Inkomensverzekering voor Volledig en Duurzaam Arbeidsongeschikten (ook A). De uitkering is dan 75% van je laatstverdiende salaris, rekening houdend met het maximum dagloon (in 2017 is dat € 205,77).

Al met al is het een forse aanslag op je inkomen.....

Je vraagt een WIA-uitkering aan een paar weken voordat je 2 jaar ziek bent.

Ik zou ergens eind oktober 2017 een WIA-uitkering moeten aanvragen.

Op advies van de bedrijfsarts en de arbeidsdeskundige heb ik nu een vervroegde WIA-IVA-aanvraag gedaan, omdat zij van mening zijn dat mijn kans op herstel gering is. Voordeel voor de werkgever is bij toekenning van een vervroegde IVA, dat zij de uitkering ontvangen van het UWV en dit verrekenen met het salaris dat ik krijg zolang ik 2 jaar in de ziekwet zit. Daarna mogen ze me ontslaan en krijg ik alleen de uitkering. Op 3-2-2018 zit ik 2 jaar in de ziekwet.

Dus op 16 mei jl. moest ik voor de verzekeringsarts van het UWV verschijnen. Het gesprek duurde amper een half uur. De arts was vriendelijk en correct, maar de conclusie was ook helder en duidelijk: Nu geen IVA, maar als de situatie over een half jaar, wanneer ik weer een aanvraag moet doen, het wel toegekend gaan worden.

In principe veranderd er voor mij nu niks. Blijf ziek thuis en eind oktober vraag ik nogmaals een WIA-uitkering aan.

Afgelopen vrijdag zou ik een T-buisje in het rechteroor krijgen. Moest nuchter komen om 12.45 uur. Om 14.15 uur werd gemeld dat de operatie niet door kon gaan omdat er complicaties waren opgetreden bij een operatie voor mij aan en dat kon nog wel ven duren, dus ze moesten alle operaties voor de rest van die dag afzeggen.....Vanochtend nieuwe afspraak gemaakt op vrijdag 2 juni a.s.

Verder kan ik melden dat ik me niet erg tof voel. Nu ik bijna 2 weken van de prednisolon af ben krijg ik afkickverschijnselen: moe, spier-en gewrichtspijn. Op de Landelijke Vasculitis Dag op 8 april jl. werd gemeld dit 6-8 weken zou kunnen duren.....niet blij mee.....maar zoals ze hier zeggen: tis nait aans.....

Juni 2017

6 juni

Het is weer tijd voor een update.

Vorige week ging het zo 'slecht' dat ik dr. Özyilmaz maar heb gebeld. Ik was bekaf, totaal geen energie en erg veel last van de spieren en gewrichten, met name de knieën, onderbenen, voeten en mijn bovenrug was verkrampt. Wat ik ook probeerde aan oefeningen etc. het werd steeds erger. Verder kon ik 's nacht van de pijn niet meer slapen en greep dan maar naar de Tramadol of probeerde het met 2 borrels Berenburg, dit kon zo niet langer.

De dag erop (donderdag) kon ik komen.

Bij de altijd begripvolle dr. Özyilmaz alles uitgelegd, ben onderzocht en daarna nog een uitgebreid bloedonderzoek. Omdat er geen verschijnselen zijn dat de ziekte weer actief is, zoals een onrustige neus, is de conclusie dat het waarschijnlijk de afkickverschijnselen zijn van de prednisolon die ik sinds een paar weken niet meer gebruik. Omdat we binnenkort onze vakantie hebben gepland vond dr. Özyilmaz het gerechtvaardigd om weer prednisolon te gaan gebruiken 'want je moet toch ook een keer op vakantie kunnen gaan'. Ik ben gestart met 15 mg per dag en bouw dat af naar 7,5 mg wanneer ik op 6 juli a.s. weer terug moet komen. Daarna zien we wel weer.....eerst met vakantie.

En warempel sinds zaterdag voel ik me stukken beter. Geen last meer van de spieren en gewrichten en de rug is ook stukken beter. Fantastisch spul dat prednisolon.....je zou er haast verslaafd aan raken.

Afgelopen vrijdag onder narcose in het UMCG een speciaal T-buisje in het rechteroor gekregen.



Dat ging allemaal erg vlot. Om 9.00 uur moesten we er zijn, om 10.30 uur ging ik naar de operatiekamer, om 11.05 uur deed ik de ogen weer open en om 14.30 uur waren we weer thuis. Mijn gehoor is bijna weer normaal. Na al dat gerommel met plaatselijke (soms heel pijnlijke) verdovingen, was dit een verademing. En zo'n T-buisje kan 4 tot 7 jaar blijven zitten in tegenstelling tot een 'normaal' buisje die gemiddeld maar een jaar blijft zitten.

Blijkbaar voldoet deze blog nog steeds aan een behoefte. Maandelijks wordt de blog 1000-1200 keer bezocht, door ongeveer 450 unieke bezoekers.

Regelmatig krijg ik ook mailtjes van lotgenoten die iets willen delen. Dat is mooi.

De volgende update is na onze vakantie, tot dan!

Juli 2017

10 juli

We zijn weer terug van vakantie, 2 heerlijke weken in Zeeland doorgebracht en de eerste week was het perfect strandweer.



Het is allemaal gelukt omdat ik weer prednisolon mocht slikken. Ik had voldoende energie om alles te doen waar we zin in hadden. Slik nu 7,5 mg, maar bij 10 mg voelde ik me net iets beter. Bij 7,5 mg toch weer langzamerhand wat last van spierpijntjes, stijfheid en minder energie. Afgelopen donderdag weer naar dr. Özyilmaz en verteld dat ik me naar omstandigheden goed voel. Voldoende energie om redelijk normaal die dingen te doen die het leven zinvol te maken. Ik kan een stukje fietsen, een wandeling maken, wat rommelen in de tuin etc. etc. Dat kon ik zonder prednisolon niet.

Gelukkig kan ik voorlopig prednisolon blijven gebruiken. Ook mag ik als ik dat nodig vind de 7,5 mg opschalen naar 10 mg.

Verder was het bloedbeeld goed, geen afwijkingen. Blijkbaar verdraag ik de nieuwe 'chemo' MMF/CellCept beter dan de Azathioprine.

Over 8 weken terugkomen.

Nu ga ik grasmaaien.....

Augustus 2017

8 aug.

Er is weinig nieuws te melden.

Ik gebruik 7,5 mg prednisolon. Dat geeft me nét die energie die nodig is om

een klusje in en om het huis te doen en wat aan de conditie te werken. Kortom om een beetje normaal te kunnen leven. De meest vervelende bijwerking is dat ik erg op mijn gewicht moet letten.

13 juli jl. bij de bedrijfsarts geweest. Omdat ik ergens in oktober/november weer voor de keuring moet, heb ik een brief meegekregen voor dr. Özyilmaz voor het laatste medisch verslag die nog bij de papieren moet t.b.v. de keuring.

Op 14 sept. is de volgende afspraak bij dr. Özyilmaz en ik hoef pas op 3 okt. bij de bedrijfsarts terug te komen.

Momenteel slik ik per dag:

2000 mg CellCept/MMF (afweer verlagend middel, zodat de ziekte onderdrukt blijft)

7,5 mg Prednisolon

40 mg Omeprazol (maagbeschermer)

Wordt vervolgd.....

September 2017

4 sept.

Het gaat met 7,5 mg prednisolon nog steeds redelijk goed. Als ik bijvoorbeeld een druk weekend voor de boeg heb, dan slik ik 2 dagen ervoor 10 mg, dan is 7,5 mg te weinig om het weekend door te komen. Maar ik heb voor het eerst sinds de ziekte nu een langere periode, ongeveer vanaf begin juni, dat ik redelijk stabiel ben qua energie en dat is erg prettig.....voor mij én mijn omgeving.

De vermoeidheid en het gebrek aan energie kwam op de laatste landelijke dag van de Vasculitis Stichting tijdens de workshop van prof. dr. Stegeman ook ter sprake. Het merendeel van de GPA-lotgenoten heeft in meer of mindere mate vermoeidheidsklachten.

Nu wordt er een onderzoek gestart aan de universiteit van Alberta-Canada om de oorzaak van die vermoeidheid te onderzoeken bij GPA/Wegener patiënten [Klik hier](#)

16 sept.

Afgelopen donderdag weer bij dr. Özyilmaz geweest. Ik kom al 3 jaar bij hem en het voelt altijd vertrouwd als ik bij hem spreekkamer 21 van het UMCG binnenstap. Hier krijg ik een luisterend oor. Omdat ik me qua energie met 7,5

mg prednisolon redelijk kan handhaven mag ik dat voorlopig blijven doorslikken. Om botontkalking tegen te gaan door het gebruik van prednisolon moet ik Calci Cew D3 erbij gaan slikken.

Nu ik in beide oren T-buisjes heb is het gehoor ook stabiel. Bij de eerdere 'knoopjes' in het trommelvlies, die gemiddeld een jaar bleven zitten, was er altijd wel een buisje dat eruit aan het groeien was. Dat uitgroeien duurt een paar weken. Intussen krijg je gehoorklachten, druk in het oor en daarna doofheid. Maar nu gaat het prima. De T-buisjes kunnen 4-7 jaar blijven zitten. Wat wel lastig is zijn de ogen. Ik heb 4 brillen onder handbereik. 2 leesbrillen met verschillende sterktes, een computerbril, die heb ik nu op, en een varifocusbril voor veraf zien (autorijden en tv kijken). Met die varifocusbril kan ik niet goed lezen. Volgens dr. Özyilmaz is bekend dat door prednisolon gebruik de druk in de oogbol kan variëren waardoor je wisselend goed en minder goed kunt zien en lezen. Daar is eigenlijk niets aan te doen. Ik neem het maar voor lief want ik wil (voorlopig) niet van de prednisolon af. Het geeft me net dat beetje dat je nog wat lol in het leven hebt.

Verder gaat alles naar wens. De neus (hier openbaart de ziekte bij mij als eerste) is al maanden rustig, ik spoel nog maar 1x per dag ('s morgens). Ook ben ik 2 kilo afgevallen, wat positief is gezien het prednisolon gebruik. Nu moet ik wel erg letten op wat ik eet. Niet steeds toegeven aan de altijd aanwezige (vr)eeftlust.....

Tot slot had ik een schriftelijk verzoek bij me van de bedrijfsarts met de vraag aan dr. Özyilmaz voor een medisch verslag t.b.v. van het dossier dat volgende maand naar het UWV moet voor de arbeidsongeschiktheidskeuring.

Over 2 maanden terugkomen.

Ondanks de 7,5 mg prednisolon is mijn energieniveau, ik verval in herhaling, verre van optimaal. Toch krijg ik regelmatig complimentjes dat ik er 'zo goed uit zie', terwijl je je vaak precies het tegenovergestelde voelt. Ik weet dat het optisch bedrog is omdat het door de prednisolon komt. In het begin zei ik steevast 'ja, maar dat komt door de prednisolon'. Dat doe ik niet meer. Ik reageer nu met 'dank je' en begin direct over iets anders om niet voortdurend een gesprek te moeten beginnen met het uitleggen hoe het nu gaat. Ook als mensen vragen 'hoe gaat het nu met je?', antwoord ik dat het 'momenteel wel redelijk goed gaat'. Mensen die echt geïnteresseerd zijn die vragen het op een gegeven moment toch wel en dan ga ik het uiteraard uitleggen.

Verder moet ik mezelf wel steeds 'een schop onder de kont geven'. Met enige regelmaat zijn er dagen dat ik niet vooruit te branden ben. Dan heeft het voor mijn gevoel allemaal geen zin meer en verzwelg ik in zelfmedelijden. Dan sta ik de onderbroeken en handdoeken op te vouwen die net uit de droger komen en gaan de gedachten terug naar de tijd dat je nog volop in het leven stond. En ik stond volop in het leven. Met die rotziekte wordt je wereld erg klein. Gelukkig duren die dagen nooit lang en ik heb een vrouw die erg positief in het leven staat, dat geluk heb ik dan ook wel weer. Verder heb ik een leuk huis, een mooie tuin, fijne kinderen- en kleinkinderen, dus wat ik te zeuren.....maar het voelt soms niet zo.....

Een probaat middel is verder om afspraken te maken, je moet dan. Zo moest ik afgelopen woensdag naar het 25-jarig jubileum van een collega met wie ik 20 jaar nauw heb samengewerkt. Ze had verschillende andere collega's uitgenodigd. Lekker gegeten, leuk gepraat, herinneringen opgehaald, ik ging als eerste weg maar het was erg gezellig.

Momenteel slik ik per dag:

2000 mg CellCept/MMF (afweer verlagend middel, zodat de ziekte onderdrukt blijft)

7,5 mg Prednisolon

500 mg Calci Chew D3 (tegen botontkalking)

40 mg Omeprazol (maagbeschermer)

Oktober 2017

5 okt.

Gisteren voor de laatste keer bij de bedrijfsarts geweest. Er was niet zoveel meer te bespreken. Alles staat nu in het teken om de WIA aan te vragen, de tweede helft van oktober. Ik krijg van hem het complete dossier opgestuurd die ik nodig heb om de WIA aan te vragen. Hij verwacht dat het een IVA-arbeidsongeschiktheid wordt (zie 22 mei 2017). Ook dr. Özyilmaz heeft een medisch verslag gemaakt die ik bij het dossier kan toevoegen. Ik ben er nu wel klaar mee, wil het nu ook wel achter de rug hebben, er een dikke vette streep onder zetten.

Ik heb de bedrijfsarts oprecht bedankt voor de prima ondersteuning de afgelopen 4 jaren. Ik heb nooit het gevoel gehad dat ik onder druk werd gezet. Ze hebben me, achteraf terecht, eerder afgeremd dan gepusht om weer aan het werk te gaan of de werkzaamheden sneller op te bouwen. In

tegenstelling tot wat ik wel eens hoor of lees ben ik prima begeleid.

24 okt.

Brief gekregen van het UWV om een WIA-IVA-uitkering aan te vragen. Ik zit rond de 88e week in de ziektewet (vanaf 3-2-16) en dan krijg je deze brief van het UWV.

Je vult de [aanvraag online](#) in via de website van het UWV.

Daarna moet het UWV de volgende documenten hebben:

Probleemanalyse

Plan van aanpak

(Eerstejaars)evaluatie

Actueel oordeel bedrijfsarts of arbodienst

Eindevaluatie

Medische informatie

De werkgever kan deze documenten digitaal opsturen. Als je niet zeker bent of je werkgever het heeft opgestuurd kun je dat zelf ook doen.

Let op!

Het opsturen van deze documenten is erg belangrijk. Zijn alle documenten er niet, dan wordt de aanvraag niet gehonoreerd.

Het is vanaf het begin van je ziekte erg belangrijk alles goed met je bedrijfsarts te overleggen en ook zelf goed in de gaten te houden wat je moet doen.

Ik ben in juli 2014 ziek geworden, een jaar later was ik nog steeds niet fulltime aan het werk, dus nog (gedeeltelijk) in de ziektewet. Na één jaar ziektewet moet je werkgever een 'Eerstejaarsevaluatie' maken en opsturen naar het UWV. Dat heeft mijn werkgever in overleg met mij toen niet gedaan omdat we dachten dat ik uiteindelijk wel weer volledig zou kunnen gaan werken. Van oktober 2015 tot januari 2016 heb ik inderdaad (met hangen en wurgen) nog een aantal weken volledig gewerkt. Op 3 februari 2016 heb ik me ziekgemeld. Daarna heb ik vanaf maart geprobeerd te re-integreren. Op 5 april 2016 is er een 'Probleemanalyse' gemaakt door de bedrijfsarts. Op 13 april 2016 is er door mij en mijn leidinggevende een 'Plan van aanpak' gemaakt op welke wijze ik zou gaan re-integreren. Zo lukte het om (weer met moeite) uiteindelijk halve dagen te werken totdat ik in oktober 2016 de GPA/Wegener weer terugkwam. Op 10 januari 2017 ben ik weer een paar uurtjes gaan werken, waarna ik me op 30 januari weer ziek heb gemeld. Op

14 februari ben ik toch weer een paar uurtjes gaan werken. In overleg met mijn plantmanager en de bedrijfsarts ben ik op 21 februari 2017 gestopt met werken omdat we wel inzagen dat het geen zin meer had. Op 23 februari is door de bedrijfsarts en mijn werkgever een 'Eerstejaarevaluatie' gemaakt. Op 20 oktober 2017 zijn door de bedrijfsarts de documenten 'Actueel oordeel bedrijfsarts of arbodienst' en 'Medische informatie' gemaakt en op 27 oktober is door mijn werkgever en mij het document 'Eindevaluatie' gemaakt.

Deze hele papierenwinkel is écht nodig wil je een WIA-IVA-uitkering kunnen aanvragen. Voor de duidelijkheid, bij een IVA-uitkering word je definitief afgekeurd en krijg je tot je pensioen 75% van je inkomen. Bij een WGA-uitkering is het allemaal veel ingewikkelder. Je bent niet definitief afgekeurd, moet blijven zoeken naar gepast werk, je krijgt een bepaalde periode, afhankelijk van je arbeidsverleden, 70% van je inkomen en als alles tegenzit kun je uiteindelijk in de bijstand terechtkomen.

Daarom mijn advies: let goed op dat je alle stappen naar een WIA-uitkering goed volgt.

Zie ook: [Stappen plan bij ziekte](#)

Mijn werkgever heeft alle genoemde documenten digitaal opgestuurd. Zelf heb ik het medisch dossier die ik van de bedrijfsarts heb gekregen opgestuurd en het laatste medisch verslag van dr. Özyilmaz. Voor mijn gevoel is nu alles goed gedocumenteerd.

Het wachten is nu op een uitnodiging voor de WIA-keuring.

Voor de rest gaat alles zijn gangetje.

Momenteel voel ik me wat slechter. Minder energie en wat lamlendig.

Waarschijnlijk komt dat door een (voor mijn doen) drukke tijd de afgelopen weken. Mijn vrouw is tijdens een onderzoek (duizeligheidsklachten) in het ziekenhuis niet goed geworden en moest een nacht blijven. Daarna voelde ze zich een 2-tal weken niet erg geweldig, de nasleep van het onderzoek en een blaasontsteking. Nu gaat alles gelukkig weer wat beter. Verder zijn we een paar dagen naar mijn jongste zoon en zijn vrouw in Dordrecht geweest, waar we het schitterde museum 'Huis van Gijn' hebben bezocht en op de warmste 16e oktober ooit zijn we lekker aan het strand van Rockanje geweest. Kortom een drukke periode, moet daar even van bijkomen.....



Op de foto's zijn (weer) duidelijk de bijwerkingen van de prednisolon te zien.....

November 2017
25 nov.



Na een korte ochtendwandeling rond het vriespunt, tijd voor een update.

Hoe het gaat?

Matig, daar is het mee gezegd.

Hoe dat komt?

Na de laatste update te weinig tijd genomen of gehad om bij te komen.

Vrienden van ons waren 40 jaar getrouwd dus tijd voor een feestje en afgelopen weekend zijn we met vrienden een weekend naar Londen geweest met een excursiereis. We zijn in Canterbury geweest, hebben het British Museum bezocht, de Tower Bridge en Greenwich, waar we met het ene been in het westelijk en het andere in het oostelijk halfrond hebben gestaan.



Greenwich

Geweldige reis, maar toen er in de bus flink werd gekucht en gehoest, dacht ik als dat maar goed gaat....., terwijl dr. Özyilmaz me toch verschillende keren heeft gewaarschuwd om met mijn lage weerstand op te passen met grote groepen omdat er altijd wel één verkouden of griepig is. En dan zit je in een (dubbeldekker)bus met 80 personen.

Geweldige reis, genoten, maar sinds dinsdag snotverkouden en lamlendig. Gelukkig geen koorts, want boven de 38 graden moet ik aan de bel trekken. Daar ben ik trouwens afgelopen donderdag geweest voor controle. Hij begreep het risico dat ik genomen had door naar Londen te gaan, want 'je moet toch ook af en toe leuke dingen doen'.

Daar hebben donderdag verder over gesproken, over het nemen van risico's. Dr. Özyilmaz is heel openhartig over alle risico's i.v.m. de behandeling van de ziekte.

Zo is het gebruik de 7,5/10 mg prednisolon, dat ik nu slik om op de been te blijven, mogelijk op langere termijn een risico gezien de bijwerkingen. Voor de botontkalking krijg ik nu weer alendrolinezuur pillen. Ook schrijft het protocol voor dat ik eigenlijk weer 1x per maand aan de pentamidine verneveling moet, een bescherming tegen een bepaalde bacterie die ernstige longontsteking veroorzaakt. Daarvoor moet ik naar het UMC Groningen. Daar

had ik niet veel zin in. Dr. Özyilmaz zag het als een klein risico om het niet te doen en ik heb dat kleine risico aanvaard. Toch mooi dat je op deze manier samen tot een oplossing komt waar zowel de arts als de patiënt zich in kunnen vinden.

Verder gaat alles naar wens, het bloed- en urinebeeld is goed en (heel belangrijk) geen Anca's. Over 3 á 4 maanden terugkomen. In die periode ga ik nogmaals proberen om de prednisolon te minderen. We hebben afgesproken dat begin 2018 te doen.

2 weken geleden kreeg ik een telefoontje van het UWV i.v.m. met de WIA-keuring. Ik had een heel aardige dame aan de lijn die arbeidsdeskundige bleek te zijn. Ze had het dossier gelezen en was tot de conclusie gekomen dat ik niet meer kan werken. Ze zou dat ook adviseren aan de verzekeringsarts. Ze was verder belangstellend hoe het met me ging. In tegenstelling tot wat ik lees en hoor over de negatieve ervaringen met het UWV, zijn die van mij alleen maar positief.

Op 6 december moet ik me melden bij de verzekeringsarts in Groningen.

December 2017

20 dec.

De 'kogel is door de kerk'.

100% arbeidsongeschikt en per 31 jan. 2018 krijg ik een WIA-IVA-uitkering. Esther en ik zijn op 6 dec. bij de verzekeringsarts van het UWV in Groningen. De verzekeringsarts was dezelfde waar ik een half jaar geleden een afspraak mee heb gehad en waar hij toentertijd liet doorschemeren dat als de situatie over een half jaar niet was veranderd ik definitief afgekeurd zou worden. Hij vond, van wat hij had gelezen in het dossier, dat de situatie niet was veranderd. De enige vraag die hij stelde i.v.m. de keuring of ik dat ook vond, en dat vond ik. Hij zou de arbeidsdeskundige adviseren dat ik volledig arbeidsongeschikt was. Daarna was hij alleen maar geïnteresseerd in hoe het nu met mij ging en hoe ik dagelijks met de ziekte omging. Na een kwartier stonden we weer buiten.

Op 12 dec. jl. kreeg ik een telefoontje van de arbeidsdeskundige van het UWV. Dezelfde vriendelijke mevrouw die me ook vorige maand had gebeld. Ze deelde mee dat ik volledig arbeidsongeschikt was. Ik kon nog een afspraak met haar maken, maar zowel zij als ik zagen daar de noodzaak niet van in. Toen bleek dat zowel het advies van de verzekeringsarts als de

arbeidsdeskundige nog in een commissie moet worden beoordeeld. Ik was in ieder geval volledig afgekeurd maar deze commissie bepaald of je een 70% (WGA) of een 75% IVA-uitkering zal krijgen.

Voor zowel de verzekeringsarts en de arbeidsdeskundige was het een duidelijke zaak, maar uiteindelijk beslist de commissie. Dat er nog een commissie bestaat die uiteindelijk over WIA-aanvraag beslist wist ik niet en het staat ook niet vermeld op de website van het UWV. Als alles afgerond is zal ik daar nog eens een 'balletje over opgooien'.

Maar vandaag dus het bericht gekregen dat ik WIA-IVA ben afgekeurd en recht heb op 75% van mijn salaris.

En daar zit nog een 'addertje onder het gras'.

Als je van tevoren wilt uitrekenen wat je als uitkering krijgt is dat nog een hele puzzel. Uitkeringen zijn namelijk gebonden aan een maximum, het zogenaamd maximaal dagloon. Dat is voor 2018 € 209,26. Per maand moet je dat vermenigvuldigen met 21,76, zodat het maximaal maandloon voor 2018 € 4551,41 bedraagt. Dus als je meer verdiend dan dat is dat pech.

Als je bent aangesloten bij een pensioenfonds krijg je meestal een arbeidsongeschiktheidspensioen, ook weer een maximum gebonden. Al met al een forse daling van je inkomen.

Blij dat die hele toestand met de WIA tot een goed einde is gekomen, maar om het nieuwe jaar te beginnen met een uitkering, is toch even slikken.....

Het leven na de arbeidsongeschiktheid

Januari 2018

19 jan.

Het is weer tijd voor een update.

Na alle WIA-perikelen even over mijn gezondheid, dat houdt niet over.

Ben na het weekend in Londen wekenlang verkouden geweest. De verkoudheid is een 3-tal weken weggeweest, maar sinds vorige week ben ik weer verkouden. Met al die verkoudheid en griep rondom ons heen kan dat haast ook niet anders. Verder heb ik problemen met het linkeroor. Daar zit (of zat) een T-buisje in die op 25 aug. 2016 is geplaatst. Eind december zat het oor helemaal dicht en dacht ik dat het buisje eruit was, maar na nieuwjaar ging het oor toch weer open. Nu zit het oor soms dicht en soms weer open. Dus nog even afwachten.

Verder heb ik erg weinig energie en heb veel last van pijn in de spieren en gewrichten met name in de benen. Omdat de Anca's in het bloed van 23 nov. 2017 niet waren verhoogd denk ik niet dat de ziekte terug is.

Sinds juni 2017 slik ik 7,5 mg prednisolon en wanneer ik bv. een druk weekend voor de boeg heb mag ik 10 mg slikken. Een paar dagen voor het weekend in Londen ben ik dus weer 10 mg gaan slikken. Omdat ik me daarna niet goed voelde ben ik 10 mg blijven slikken. Zo rond 10 dec. jl. kreeg ik veel last van spierkrampen in de benen, met name 's nachts. Ik was daar zo klaar mee dat ik (op eigen houtje.....) vanaf 21 dec. 15 mg prednisolon ben gaan slikken. De krampen verdwenen en de pijn in spieren en gewrichten werd wat minder, maar verdween niet.

Maar ja, ik had dr. Özyilmaz beloofd nogmaals te proberen van de prednisolon af te komen. Toen ben vanaf 2 januari maar weer gaan afbouwen. Een week 12,5 mg, daarna een week 10 mg, vorige week wisselend per dag 10 en 7,5 mg. Vanaf vandaag slik ik een week lang 7,5 mg per dag. De pijn in spieren en gewrichten is de afgelopen weken weer toegenomen en concentreert zich voornamelijk in het rechterbeen. Regelmatig slik ik paracetamol en als ik er helemaal zat van ben gooi ik er ibuprofen in, dat helpt het beste. Toch ga ik proberen verder af te bouwen.

Ondanks de pijn proberen ik wel regelmatig te bewegen. Met het miserabele weer van de afgelopen weken lukt het jammer genoeg maar zo'n 2x per week, meestal een rondje van 2,5 á 3 km.



p.s. Voordat er tips binnenkomen over wat je kunt doen tegen spierkrampen. Ik heb ruim een jaar lang Magnesiumcitraat geslikt. Daar ben ik toen de spierkrampen in december terugkwamen maar mee gestopt. het helpt (bij mij) niet.

Nu hoor ik weer goede berichten over CBD olie.....

Maart 2018

19 maart

Voor de vaste lezers, geen paniek, ik ben er nog!

De laatste tijd werkte ik deze blog elke maand bij, maar er is de laatste weken zoveel gebeurt dat ik het een keer heb overgeslagen.

Begin februari kreeg mijn vrouw zware griep en een week later was ik aan de beurt, met 39,4 graden koorts. Bij koorts boven de 38 graden moet ik het

UMCG bellen. Bij GPA/Wegener zijn ze erg bang voor een bepaald type longontsteking. Wanneer je hoge dosis prednisolon slikt moet je ter voorkoming van longontsteking co-trimoxazol slikken, maar omdat ik daar allergisch voor ben (zie sept. 2014) heb ik lange tijd 1x per maand pentamidine geïnhaleerd. Maar bij een prednisolon dosis beneden de 10 mg is het risico zo klein dat je daar mee kunt stoppen. Maar goed, toch altijd bellen. Omdat, na intern overleg in het UMCG, het hoogstwaarschijnlijk om een griepvirus ging hoefde ik niet te komen. Wel moest de koorts goed in de gaten worden gehouden. Gelukkig zakte de koorts nog dezelfde dag naar 38 graden en na 3 dagen was ik koortsvrij.

Verder hebben we momenteel veel zorgen om mijn 88-jarige moeder. Ze heeft tumoren in de keel en hals die de laatste weken erg zijn gegroeid en zich ontwikkeld hebben tot een kwaadaardige variant. Na onderzoeken in het UMCG hebben we te horen gekregen dat er, gezien haar hoge leeftijd en fysieke conditie, niets meer voor haar kunnen doen. Ze woont nog thuis en daar wil ze ook blijven. Samen met moeder, mijn broer, de huisarts en de thuiszorg hebben we geregeld dat haar einde zo humaan mogelijk zal zijn. Hoelang het nog duurt weten we niet, maar momenteel bepaald dat grotendeels onze dagelijkse bezigheden.

Het laatste bericht van 19 jan. heb ik afgesloten dat ik bezig was de prednisolon af te bouwen.

Dat ging (zoals verwacht) moeizaam, heel moeizaam, zo moeizaam dat dr. Özyilmaz en ik afgelopen donderdag bij een controleafspraak de knoop hebben doorgehakt. Omdat het voor de 3e keer zo moeizaam is gegaan, is de afbouw gestopt en gaan gewoon weer dagelijks 7,5 á 10 mg prednisolon slikken, de dosis waar ik me redelijk goed bij voel is. Vorige week donderdag zat ik in de afbouw op om de dag 5 en 2,5 mg prednisolon. De afgelopen weken had ik erg veel pijn in de benen met name het rechterbeen. En de pijn in het rechterbeen concentreerde zich weer met name in de heupstreek. Verder daalde mijn energie 1 op 1 met de afbouw van de prednisolon. Over de pijn in de heup maakte ik me nogal wat zorgen, het zal toch geen versleten heup zijn, artrose als gevolg van het langdurig slikken van prednisolon? Vanochtend heb ik een röntgenfoto van de heup laten maken. Deze week krijg ik daarover nog de uitslag. Spannend.

Positief is dat met de ophoging van de prednisolon de energie ook weer terugkomt.

28 maart

Vanochtend uitslag van de röntgenfoto van de heup gekregen. Inderdaad is een behoorlijke slijtage zichtbaar en ook een losgeraakt stukje kraakbeen. Geen verhoging van de Anca's, dus de pijn in het rechterbeen moet wel veroorzaakt worden door de slijtage. Slijtage (artrose) zou veroorzaakt kunnen zijn door het langdurig slikken van prednisolon. Met dr. Özyilmaz afgesproken dat verder onderzoek en een eventuele operatie niet in het UMCG wordt gedaan maar dichterbij huis namelijk in het Refaja Ziekenhuis in Stadskanaal. Daar is het plaatsen van nieuwe heupen en knieën zo'n beetje dagelijks werk.

Even slikken en weer door.....

April 2018

7 april

Gisteren was er een bijeenkomst van GPA/MPA Patiënten in het UMC Groningen georganiseerd door de Vasculitis Stichting. Zoals altijd was de middag zeer informatief. Prima initiatief van de Stichting om zo te worden geïnformeerd en met lotgenoten in contact te komen.



9 april

Even een tussendoortje, ter lering en vermaak.

Als je GPA/Wegener hebt word je soms geconfronteerd met dingen waar je in eerste instantie geen rekening mee houdt.

Zo heb ik in 2007, bij de koop van onze huidige woning, een overlijdensrisicoverzekering afgesloten. De jaarlijkse premie was de afgelopen jaren behoorlijk gestegen. 2 Jaar geleden heb ik eens gekeken op internet wat zo'n verzekering bij de concurrent kost. Tot mijn schrik was dat veel en veel goedkoper dan wat ik nu aan premie betaalde, zeker 60%! Ik aankloppen bij mijn verzekering. Ja hoor ik kon overstappen naar een goedkopere overlijdensrisicoverzekering. Maar.....dan moest ik opnieuw medisch gekeurd worden en met GPA/Wegener zou ik niet goedgekeurd worden.

Totdat de verzekeringsmaatschappij (waar ik overigens al jaren tevreden mee ben) me bijna wekelijks een mailtje stuurde dat ik kon overstappen op een goedkopere verzekering. Dat was natuurlijk een algemeen mailtje voor iedereen die een overlijdensrisicoverzekering had, maar omdat ik nu een WIA-uitkering heb wil je toch op 'de kleintjes letten' en dacht ik, gewoon proberen.

Ik heb begin januari via de website van de maatschappij een aanvraag gedaan en alle gegevens naar waarheid ingevuld, wat nog een hele klus was. Al snel kreeg ik bericht dat ik niet zomaar verzekerd kon worden. Medio januari kreeg ik bericht dat ze mijn arts (dr. Özyilmaz) een paar vragen wilden stellen over mijn gezondheid en of ik dat goed vond. Uiteraard vond ik dat goed. Op 20 maart kreeg bericht dat ze de informatie die ze van dr. Özyilmaz hadden gekregen gingen bestuderen.

En tot mijn verbazing kreeg ik op 30 maart dit bericht:

'U heeft GPA. Doorgaans moet ik een aanvraag afwijzen met een dergelijk risico. Positief is dat uw nieren niet zijn aangetast. Na overleg met de medische staf hebben wij besloten dat wij u een offerte voor een levensverzekering kunnen aanbieden'.

Dat was goed nieuws. Ik moest een iets hogere premie betalen, maar toch ben ik de helft goedkoper uit dat wat ik nu betaal. De moraal van dit verhaal is dus, ook al denk je dat het niet gaat lukken 'niet geschoten is altijd mis'.

O ja, maandag 16 april naar de orthopeed voor mijn heup.

Wordt vervolgd.

Mei 2018

1 mei

Ik krijg een nieuwe heup.

De rechterheup is zodanig versleten dat ik op de lijst sta voor een nieuwe heup.

Wat ik in eerste instantie dacht, dat de slijtage veroorzaakt wordt door het langdurig gebruik van prednisolon, klopt niet. De orthofoon vond dat ik sterke dikke botten had en dat er geen sprake was van osteoporose (botontkalking). Prednisolon heeft als bijwerking botontkalking. Bij mij is dus sprake van artrose (slijtage), hoewel ik nooit zware arbeid heb verricht, maar dat kan volgens de orthofoon dus ook. Heeft iets te maken met aanleg. Minder is dat we onze geplande vakantie hebben moeten annuleren, de operatie zal net voor op tijdens onze vakantie vallen.

Positief is dat het met de GPA/Wegener redelijk goed gaat, de ziekte is rustig en ik heb weer wat energie om wat dagelijkse dingetjes te doen. Het gaat in ieder geval beter dan de afgelopen winter. Dat is dus positief, nu die heup nog.

Tot gauw.

Juni 2018

5 juni

Tis even stil geweest.

Op 3 mei jl. is mijn moeder overleden op 88-jarige leeftijd. 19 maart jl. had ik al geschreven dat het niet goed met haar ging. De begrafenis, alle regelzaken daarna, de woning opruimen en leeghalen hebben een groot deel van onze tijd opgeslokt.

Nu keert langzamerhand de rust terug.

Wacht nog steeds op een oproep voor een nieuwe heup.

Wordt vervolgd.

20 juni

De nieuwe heup krijg ik (pas) in juli, de exacte datum is nog niet bekend.

Aangezien ik veel pijn aan de heup heb, doe/kan ik niet zoveel.

Daarom tijd gevonden om via animatie een vereenvoudigde uitleg te maken over hoe GPA/Wegener ontstaat, Het resultaat is te vinden op de

pagina [Uitleg GPA/Wegener](#)

Juli 2018

11 juli

Op 5 juli jl. op controlebezoek geweest bij dr. Özyilmaz. Eigenlijk geen bijzonderheden. Alleen de vermoeidheid en het gebrek aan energie blijft. Vooral heb ik moeite met interacteren. Waar ik vroeger geen enkele moeite had om op mijn werk mensen aan te sturen, lang te vergaderen en te multitasken lukt me dat nu niet meer. Daar heb ik lang moeite mee gehad maar heb het nu een plek gegeven, al vliegt het me af en toe nog wel eens aan dat ik zo beperkt ben.

Hoe ziet mijn dagelijks leven er nu uit.

Eigenlijk ben ik na het opstaan, ontbijten, wassen en aankleden al (weer) moe.....dan ga ik eerst een uurtje de krant lezen en daarna doe ik klusje van een half uur (in de tuin, boodschappen doen, huishoudelijk klusje etc.). 's Middags doe ik ook een klusje van een half uur. Regelmatig vervang ik het klusje in een wandeling om een beetje in conditie te blijven. De ervaring heeft me de afgelopen jaren geleerd dat ik na een half uur moet stoppen. Soms ga ik bewust of onbewust 'over die grens', maar dan moet ik dat de dagen erna bekopen en moet ik 's middags op bed om bij te komen. Na een paar dagen gaat het dan wel weer.

Maar ik verveel me niet. Lees en 'studeer' veel, maak af en toe een puzzeltje (Filippine!) en heb mijn oude hobby's fotografie/video, [schrijven](#) en websites bouwen en onderhouden (zoals deze) weer nieuw leven ingeblazen. Van jongs af aan heb ik interesse in het weer en heb me een professioneel weerstation gekocht en ben lid geworden van de [Vereniging voor Weerkunde en Klimatologie](#).



Weestation

Voor het lokale weer in mijn regio heb ik een [website](#) gemaakt en ben te volgen op [Twitter](#).

Ondertussen, zoals het bij het bijwerken van deze blog, luister ik naar muziek..... Zo kom ik de dag wel door.....



De bloedsuitslagen van 5 juli waren goed.

Sinds eind 2017 worden de ANCA's in het UMCG op een andere manier gemeten. Eerst werd het gedaan via een zogenaamde ELISA test, waar met behulp van een microscoop de ANCA's worden bepaald die zich gebonden hebben aan de Neutrofielen, de zogenaamde Indirecte ImmuunFluorecentietest (IIF).

Deze test duurt enkele dagen voordat de resultaten beschikbaar zijn.

Nu gaat het via de Fluor Enzym ImmunoAssay methode (FEIA), waarbij de PR-3 antigenen/enzymen worden gemeten. Deze methode is veel sneller dan de IIF-methode.

De FEIA waardes worden als volgt gerapporteerd:

< 2 geen activiteit

2-3 verdacht

> 3 activiteit = GPA/Wegener

Mijn ANCA waarde van 5 juli was 1,6 dus geen activiteit.

Nu nog wachten op de nieuwe heup, die op 17 juli in het Refaja ziekenhuis wordt geplaatst.

Wordt vervolgd.

23 juli

Ik ben gereviseerd!

Ik tik dit stukje met een litteken van 25 cm die met 30 krammen bij elkaar wordt gehouden.

Maar de operatie is voorspoedig verlopen.

Voor de geïnteresseerden, ik heb een achterste benadering gehad met een zogenaamd ongecementeerde prothese, die in het bot groeit. Er zijn 3 benaderingen om de heup te openen om een prothese te plaatsen, de voorste- de zijwaartse- en de achterste benadering. De voorste benadering is de meeste gangbare. Met deze operatie ben je het snelst weer herstelt. De achterste benadering is de meest omvangrijke, maar mijn orthopedisch chirurg heeft hiervoor gekozen omdat ik een grote prothese moest hebben, de (grote) prothese op deze manier het nauwkeurigst geplaatst kan worden, zodat de prothese langer meegaat. Verder kan een ongecementeerde prothese makkelijker verwijderd worden als er toch een nieuwe geplaatst moet worden. Dit allemaal omdat ik nog relatief jong (...) ben voor een prothese (62 jaar). Een heupprothese gaat ongeveer 15 jaar mee.

Eind juli gaan de krammen eruit, daarna spierkracht opbouwen en eind augustus weer lopen als een haas!

Augustus 2018

31 aug.

Vanochtend naar de orthopedisch chirurg geweest en alles ziet er prima uit. Ter lering en vermaak hieronder 2 foto's voor en na de operatie.

In de rode cirkels is 'wildgroei' te zien van botweefsel, bij de pijl is een witte rand zichtbaar wat betekent dat het kraakbeen daar verdwenen is en ook daar "wild" botweefsel is gaan groeien. E.e.a. is me uitgelegd door de orthopeed, anders had ik het ook niet gezien.....





Thuis nu zonder krukken lopen en spierkracht opbouwen met verschillende oefeningen.

De GPA/Wegener is stabiel en rustig. Begin november pas weer terugkomen bij de internist/nefroloog.

September 2018

28 sept.

Met de nieuwe heup gaat het top!

Vorige week een wandeling gemaakt van 4 km op het schitterende Westersche Veld nabij Rolde (Drenthe).



Met af en toe even een pauze.....niet voor de heup maar voor de GPA/Wegener.....



Daar word je dan wel weer mee geconfronteerd.

De dagen na de wandeling niet vooruit te branden.

Eerst denk je dat het komt door de weken van (bijna) inactiviteit, maar na een paar weken kom je er toch weer achter dat er gewoon niet meer inzit. Voor de heupoperatie heb ik me een hometrainer aangeschaft en daar 'fiets' ik nu (bijna) dagelijks op. In overleg met de fysiotherapeut, van 2x 5 min. naar nu 2x een kwartier. Dat 2x 15 min. doe ik nu zo'n 3 weken, maar meer zit er gewoon niet in.

Het is een levensstijl geworden 's morgens en 's middags een half uurtje wat doen, een klusje in huis of in de tuin, meer zit er gewoon niet in (zie 11 juli 2018).

Dan moet ik in m'n hoofd de boel even weer resetten, dat dit het is.....

Positief is dat ik heb geleerd te genieten van de 'kleine dingen des levens'.

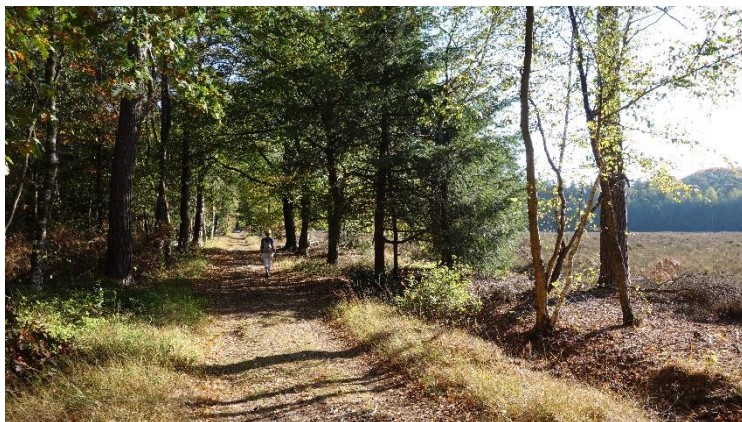
November 2018

14 nov.

Het is alweer een tijdje geleden maar is weer wat om over schrijven.

Na mijn laatste bericht van 28 sept. j.l. ging het met de heup als 'een speer'.

We zijn een weekendje weg weggeweest in de buurt van Ruurlo. Het was het weekend waar de temperatuur nog boven de 25°C kwam en hebben heerlijk gewandeld in de bossen en genoten van de schitterende natuur in de Achterhoek.



Boswachterij Ruurlo

En hebben genoten van de heerlijk spijzen en dranken.



Kasteel Ruurlo

Een week later kreeg ik last van de heup die geopereerd was.....balen. Na een paar dagen was het zo erg dat ik weer met krukken moest gaan lopen. Op 23 okt. naar het ziekenhuis waar een foto is gemaakt van de nieuwe heup. Alles was goed, er was niks verontrustends te zien. Met elkaar dachten we aan overbelasting en dat kon wel kloppen.....want tja, als het allemaal zo voorspoedig gaat doe en durf je wat meer.....maar blijkbaar was dat toch teveel in combinatie met mijn waardeloze energie. Ik moest Ibuprofen slikken tegen de pijn en als het na een week niet beter ging moest ik naar de huisarts.

Een week later liep ik nog steeds op krukken en was er geen verbetering, dus naar de huisarts. Die dacht aan een slijmbeursontsteking. Met een cortisonen-injectie zou de pijn snel overgaan, maar met een nieuwe heup is het gevaar van infectie aanwezig dus ze verwees me naar de orthopedisch chirurg die moest beslissen of een injectie wel of niet kon.

Maandag 5 nov. naar de orthopedisch chirurg, maar die wilde geen risico nemen. Hij dacht aan ischias en verwees me door naar de fysiotherapeut waar ik de volgende dag al terecht kon. De fysio dacht dat ik verkeerd ben gaan lopen nadat ik de nieuwe heup heb gekregen.

Zo heb je 3 diagnoses in 3 weken tijd.....maar zelf denk ik dat ze alle 3 wel gelijk hebben.

Langzamerhand gaat het beter met de heup en loop ik sinds 2 dagen weer zonder krukken, het is nog wel allemaal gevoelig maar het gaat de goede kant op. Klein probleempje met de fysiotherapie is dat ik momenteel bijna al mijn energie daarin moet stoppen. De oefeningen vragen zoveel dat ik daarna compleet 'gevloerd' ben. Maar alla, je moet er wat voor over hebben. Donderdag 8 nov. weer bij dr. Özyilmaz geweest voor controle. Alles gecontroleerd en besproken, qua medicatie blijven we voorlopig zo doorgaan. De bloeduitslagen waren goed, dus met de GPA/Wegener gaat alles naar wens.

Wel is er nog wat bij gekomen. Sinds enkele weken heb ik in de kaak/hals streek een knobbel die tamelijk snel groeit. De extra bloedonderzoeken laten voornamelijk niets bijzonders zien, maar de knobbel moet verder worden onderzocht. Volgende week dus maar weer naar het UMCG.....dat wordt bezoek nr. 81 bij het UMCG sinds de diagnose GPA/Wegener. Zo blijven we bezig.....

December 2018

1 dec.

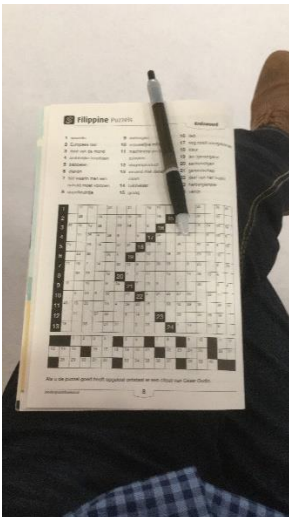
We zijn weer een aantal ziekenhuisbezoeken verder.

Vorige week donderdag is er een echo gemaakt van de knobbel en is er een punctie uitgenomen. Daarna naar dr. Özyilmaz die me nog eens grondig heeft onderzocht, weer bloed geprikt met wat extra metingen. Ook ben ik verwezen naar een dermatoloog omdat ik wat verdachte plekje's op de huid had.

Gisteren om 12.00 uur vertrokken naar het UMCG waar ik om 13.25 me moest melden voor een CT-scan (met contrastvloeistof) van het bovenlichaam. Daar werd me een kan water aangeboden die ik in een uur tijd moest opdrinken, een 'drinkuurtje'.



Om 14.30 naar binnen voor de CT-scan die ongeveer 20 min. in beslag nam. Daarna had ik om 15.45 uur een afspraak met de dermatoloog. Dus moest ik even de tijd opvullen.



De afspraak met de dermatoloog liep wat uit.....3 kwartier later dan gepland kon ik om 16.30 uur naar binnen. Gelukkig kon de dermatoloog met geruststellen, de verdachte plekje waren 'ouderdomsvlekken' of zoals hij diplomatiek verwoorde: 'wijsheidsvlekken.....'

Tijdens mijn bezoek aan de dermatoloog belde dr. Özyilmaz dat er uit de echo en de punctie niets verontrustends is gekomen, dat wilde hij me voor het weekend nog even vertellen.....toch opmerkzaam.

Hij had nu voor mij een afspraak gemaakt met de KNO-arts.

Tis allemaal niet fijn, maar aan de andere kant is het wel geruststellend 'dat men er bovenop zit'.

13 dec.

Vanochtend bij de KNO-oncoloog in het UMCG geweest. Zijn conclusie was na alle onderzoeken dat er sprake is van opgezette, verdikte maar prima werkende speekselklieren. Vooralsnog niets verontrustends. Blijf wel onder controle.

Blij dat er niet gesneden etc., hoeft te worden.

20 dec.

Telefoontje gehad van dr. Özyilmaz. Samen blij dat het niets ernstigs is. Moet 17 januari 2019 terugkomen.

We kunnen weer plannen maken!

Weer een opvlamming

Januari 2019

23 jan.

Nieuwe ronde, nieuwe kansen, wat gaat dit jaar brengen.....

Afgelopen donderdag 17 jan. op controlebezoek geweest bij dr. Özyilmaz.

Het gaat redelijk goed. Heb weinig energie, maar daar kan ik wel mee omgaan. Met voldoende rust doe ik de dagelijkse dingetjes. Als het even kan maken we een wandeling in de Drentse bossen, meestal op zondagmiddag en als het lukt een keer in de week.

Vlak bij ons huis in Musselkanaal is het ook mooi wandelen.



Museum spoorlijn Star – Stadskanaal

Nog even een overzicht van de medicatie waar ik in 2019 ben gestart:

2x p.d.: 1000 mg Cellcept/MMF (afweerverlagend middel, zodat de ziekte onderdrukt blijft)

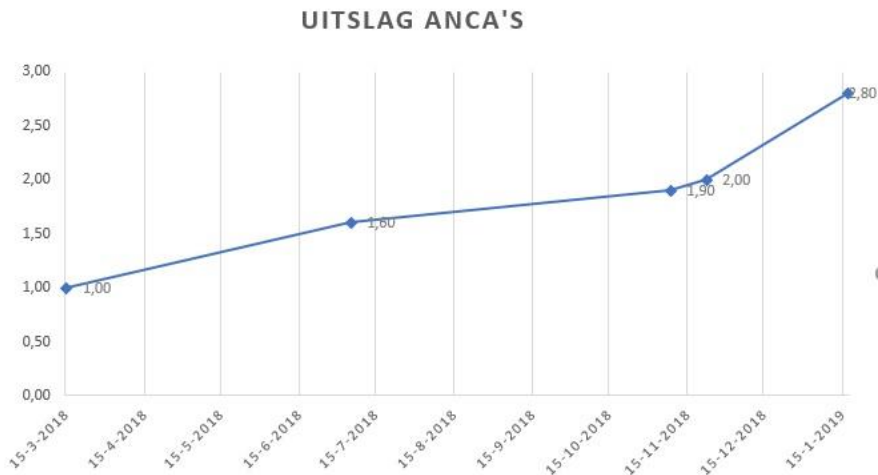
1x p.d.: 7,5 mg Prednisolon (voor een beetje energie)

1x p.d.: Calcium/Vitamine-D3 500mg/440i.e. (tegen botontkalking)

1x p.d.: 40 mg Omeprazol (maagbeschermer)

1x per week: Alendroninezuur 70 mg (tegen botontkalking)

Mijn laatste ANCA-waarde (17/1) was 2,8. Boven de 3,0 is GPA/Wegener actief. In een jaar tijd zijn de ANCA's van 1,0 (lineair) gestegen naar 2,8.



Ben er niet helemaal gerust op, vandaar dat mijn verslag over 2019 is getiteld: 'Wat zal dit brengen?'.

Dr. Özyilmaz maakt zich nog weinig zorgen en de andere bloed- en urine waardes zijn goed.

Verder krijg i.v.m. opgezette speekselklieren in maart nog een echo/punctie. Wordt vervolgd.....

Februari 2019

12 feb.

Even een korte update.

Al met al mag ik niet klagen. 2 weken geleden werd ik verkouden. Met de winter van 2018 nog in gedachten was ik bang dat dit een lange periode van lamelendigheid zou worden, maar na een paar dagen knapte ik weer op. Vanochtend voor het laatst bij mijn werkgever geweest. Ik ben nu 3 jaar thuis. Tot aan mijn afkeuring (dec. 2018) kreeg ik 90% van mijn salaris uitbetaald. Na de afkeuring werd mijn uitkering van het UWV door mijn werkgever ook nog aangevuld tot 90%. Vanochtend heb ik een vaststellingsovereenkomst getekend dat ik per 1 maart 2019 ontslag krijg. Eind van een mooi tijdperk van bijna 40 jaar dienstverband.

Maart 2019

7 maart

Tijd voor een update(je).

Het gaat tamelijk moeilijk, erg moe en geen energie. Positief is dat ik dit ook had tijdens de vorige winter, maar nog veel erger. Toen ben ik wekenlang 'uit de running' geweest. Nu kan ik het redelijk vol houden door 's middags een paar uurtjes te slapen.

We zijn met onze jongste zoon en zijn vrouw in februari een weekendje weg geweest in Ijhorst (Overijssel). We hadden daar een vakantiewoning midden in de bossen.



Het was schitterend weer met temperaturen van rond de 15 graden en dat in februari. Zondags een bootje gehuurd in Giethoorn en genoten van de schitterende natuur van de Wieden.



De Wieden



Giethoorn

Vandaag naar het UMCG voor een controle-echo i.v.m. de opgezette speekselklieren.

18 maart

Afgelopen donderdag (14 maart) bij dr. Özyilmaz geweest.

De vermoeidheid en het gebrek aan energie besproken. Ook de (naar mijn idee) verhoging van de anca's.

Volgens dr. Özyilmaz is de verhoging van de anca's op zich geen reden om in te grijpen. De ontstekingswaarden moeten dan ook verhoogd zijn én er moeten lichamelijke klachten zijn. De ontstekingswaarden zijn bij mij niet verhoogd en ik heb ook geen verdere klachten. Mijn laatste anca-waarde van afgelopen donderdag wel weer wat hoger nl. 4. Maar er zijn patiënten met veel hogere anca-waardes die nergens last van hebben.

I.v.m. met de vermoeidheid stelt dr. Özyilmaz voor om de dosis MMF te halveren. Dat is ook volgens het protocol, dat na 2 á 3 jaar de 'chemo' afgebouwd kan worden. In okt. 2016 ben ik gestart met MMF, dus dat zou kunnen, maar ik twijfelde of ik dit moet doen. Bij de vorige afbouw (van azathioprine) kreeg ik een paar maanden later een opvlamming. We hebben afgesproken dan maar voorlopig zo door te gaan en over 8 weken bij de volgende controle dit nogmaals te bespreken.

Maar de vermoeidheid speelt me momenteel danig parten. Vanochtend een stukje van 1,5 km gewandeld, daarna compleet 'bekaf'.

Ik heb vanochtend dr. Özyilmaz een mailtje gestuurd dat ik op zijn advies toch maar de MMF ga halveren.

Een uurtje later moest ik bij de KNO-oncoloog zijn voor de uitslag van de echo van de speekselklieren. Hier kreeg ik het geruststellende bericht dat ik me geen zorgen hoefde te maken, er was niets gevonden en ik hoef ook niet terug te komen.

Wordt vervolgd.

22 maart

Dr. Özyilmaz heeft gereageerd op mijn mailtje.

De MMF gaat van 2x daags 1000 mg naar 2x daags 750 mg.

9 mei a.s. terug op controle.

April 2019

6 april

Het gaat allemaal moeizaam. Er zijn dagen bij dat ik totaal geen energie hebt. Zo moe, ik ben dan bijna apathisch volgens mijn vrouw. Er zijn ook goeie dagen, maar het gaat nog steeds niet geweldig.

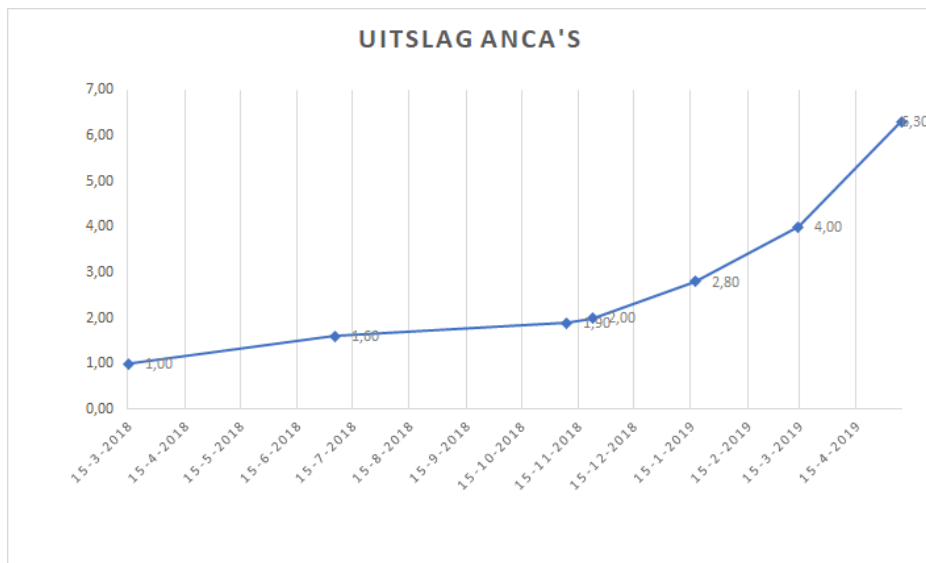
Mei 2019

14 mei

Weer een opvlamming.

Niet geheel onverwacht. Vanaf half februari voel ik me duidelijk slechter. Moe, heel weinig energie. Lig vaak 4x per week 's middags op bed. Het beeld van 2016, toen ik de 1e opvlamming kreeg, kwam langzamerhand weer terug. Stijfheid in spieren en gewrichten. Pijn in schouders, knieën en voeten. Het is alsof ik op watten loop. Verder wordt de neus weer onrustig en sinds een paar dagen ook bloedneuzen.

Vorige week donderdag bij dr. Özyilmaz geweest en alles besproken. De vorige Anca-waarde van maart was 4,0. Niet erg hoog, maar dat waren mijn Anca-waardes ook niet in 2014 toen de ziekte is ontdekt en in 2016 bij de 1e opvlamming. In 2016 waren de CRP-waardes (ontstekingswaardes) evenals nu niet sterk verhoogd. Maar bij een lichte verhoging van de Anca's krijg ik de kenmerkende GPA-klachten. We spraken af dat als de Anca's verder zouden stijgen, er behandeld gaat worden. Vanochtend belde dr. Özyilmaz dat de Anca's gestegen waren naar 6,3. In combinatie met de klachten, de neuropathie verschijnselen in de voeten, een steeds onrustiger wordende neus en het gebrek aan energie, concludeerde dr. Özyilmaz dat de ziekte weer actief is, weliswaar in een lichte vorm, maar reden genoeg om nu in te grijpen.



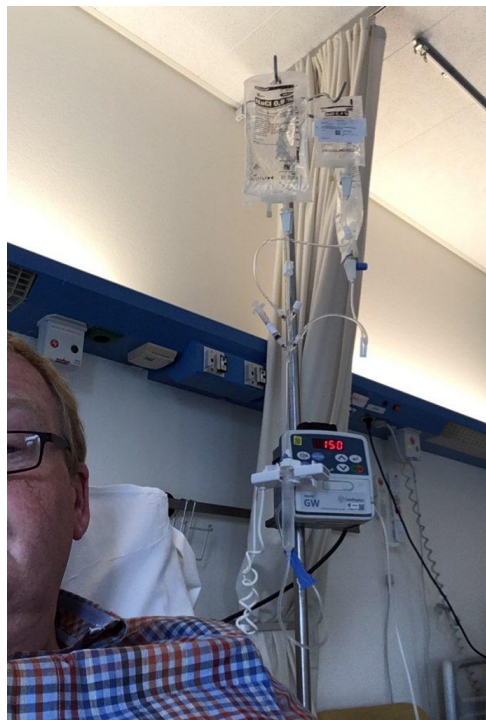
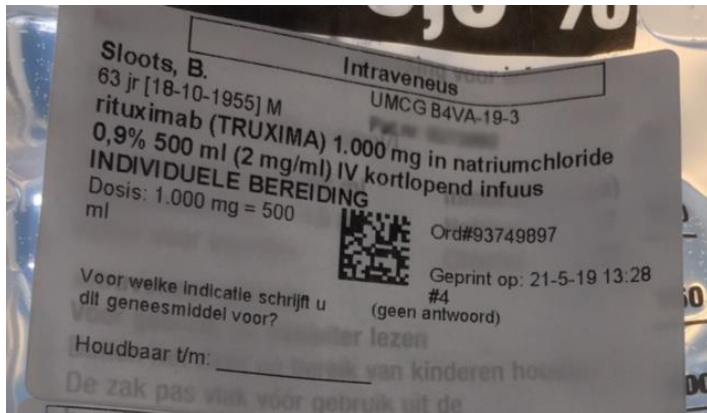
Omdat de ziekte nog in het een beginstadium is hoef ik de komende weken niet 60 mg Prednisolon te slikken, maar 40 mg.

Nu de ziekte voor de 2^e keer is teruggekomen, de Azathioprine en de MMF niet voldoende bescherming hebben geven, krijg ik nu Immunotherapie in de vorm van Rituximab, een middel dat via een infuus wordt gegeven en waar de laatste jaren goede ervaringen mee zijn bereikt, zoals ook te lezen is in het infomagazine Vascuzine van april 2019, blz. 27.

Maar we gaan over 3 weken met vakantie. We hebben onze vakantie in januari geregeld toen was alles nog redelijk goed was en we dachten, we gaan ervoor. We hebben een appartement geboekt op Kreta, maar het is nu de vraag of de reis gaat lukken. Het UMCG gaat er alles aan doen om het zo te organiseren dat wat hun betreft de vakantie door kan gaan. Op dinsdag 23 mei krijg ik het eerste infuus met 1000 mg Rituximab, de tweede op dinsdag 4 juni. Donderdag 6 juni vertrekt ons vliegtuig vanaf Eelde. Wordt vervolgd.....

22 mei

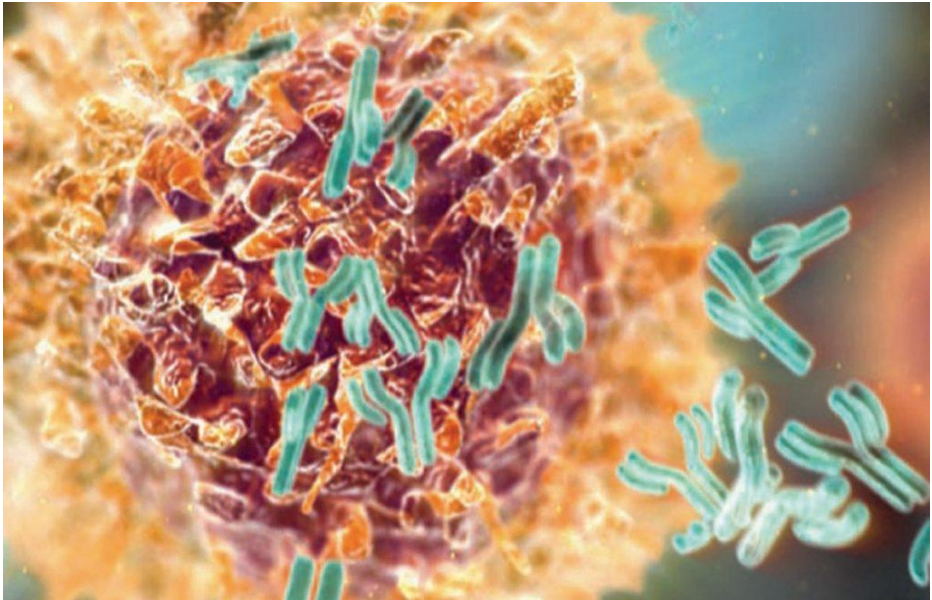
Gisteren in het UMCG het eerste infuus gehad met Rituximab.



Om 12.00 uur moest ik me aanmelden bij het dagbehandelingscentrum van Interne ziekten. Eerst kreeg ik een infuus met een anti-allergiemiddel (antihistaminica) en daarna wordt er 100 mg methylprednisolon bij het infuus ingespoten en kreeg ik 2 paracetamol. Om ongeveer 14.00 uur werd de Rituximab aangesloten, eerst langzaam om te kijken of er reacties of bijwerkingen zijn, daarna werd het wat sneller ingevoerd. Tegen 18.00 uur was de zak leeg. Nog even naspoelen met een zoutoplossing en om 18.30 uur konden we weer richting huis.

Ik heb geen vervelende bijwerkingen gehad. Werde van de anti-allergiemiddel wel slaperig, waarvoor was gewaarschuwd.

Om 19.30 uur waren we thuis, maar ik kon de ogen niet openhouden en ben direct maar tussen de klamme lakens gekropen en heb de klok rondgeslapen. Ik vond op internet nog een mooi foto van Rituximab:



Op de achtergrond een witte bloedcel, een B-cel (Lymfocyt). De 'groene' Y-vormige cellen is de Rituximab, die de B-cellen aanvallen en vernietigen.
Copyright: Roche

Vandaag erg moe, maar niet misselijk. Dus al met al is het erg meegevallen. Dr. Özyilmaz informeerde vandaag ook nog even hoe het gegaan was. Morgen weer op controle en daarna aan de Pentamidine-verneveling i.v.m. de 'hoge' dosis Prednisolon die slik (zie 25 sept. 2014). Gelukkig heb ik minder last van de Prednisolon dan bij de vorige opvlamming. Nu slik ik 40 i.p.v. 60 mg. Wel weer chaos in mijn hoofd, maar niet zo erg als de vorige keer, toch moet mijn arme partner het soms weer ontgelden.....Hoe goed ik ook mijn best doe, af en toe mislukt het.

Juni 2019

5 juni



Controle!

Het 2^e infuus met Rituximab zit erin. Het is allemaal prima verlopen. Om 14.00 uur moest ik me aanmelden en om 19.00 uur konden we weer vertrekken. Een vervanger van dr. Özyilmaz is nog langs geweest en heeft een aantal zaken doorgenomen. De prednisolon blijft voorlopig op 40 mg staan. Goed geslapen vannacht, maar vandaag net als de dag na het eerste infuus erg moe. Maar dat knapte daarna weer snel weer op, dus daar ga ik nu ook vanuit.

De 'chaos' in mijn hoofd door de prednisolon blijft, maar ook daar kan ik steeds beter mee omgaan door me regelmatig terug te trekken in mijn 'Mancave'. Ook het slapen gaat redelijk goed, ongeveer 5 á 6 uur op een nacht.

Morgen start de vakantie! We worden naar het vliegveld gebracht en gehaald en in Kreta staat een huurauto klaar. We zien er erg naar uit.

Wordt weer vervolgd.....

22 juni



Kreta (Margarites)



Kreta (Balos Beach)

Weer terug van Kreta.

We hebben een mooie relaxte vakantie gehad.

De eerste 2 dagen gingen nog wat moeizaam, maar daarna ging het eigenlijk best goed, af en toe een off-dag maar we hebben zeker genoten en geen spijt gehad dat we er zijn gegaan.

Eigenlijk geen last gehad van de Rituximab-infusen, alleen 2 dagen wat meer vermoeid dan 'normaal'.

Momenteel nog steeds aan de 40 mg Prednisolon, met alle bijwerkingen van dien, maar ook daar leer je steeds beter mee omgaan, met af en toe een 'misser', zoals eerder is gerapporteerd.....

De volgende afspraak bij dr. Özyilmaz staat voor 4 juli, benieuwd of de Anca's dan ook aan het zakken zijn.

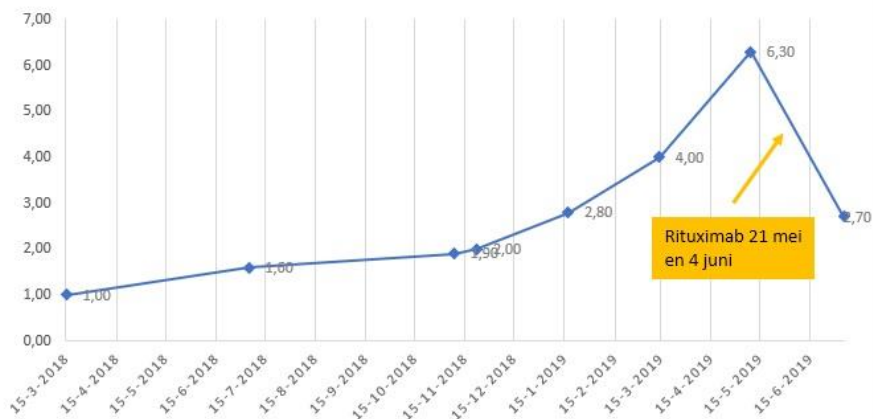
Na 4 juli meld ik me weer.

Juli 2019

9 juli

De Rituximab doet zijn werk, de Anca's zijn gezakt!

UITSLAG ANCA'S



Donderdag 4 juli bij dr. Özyilmaz geweest. Het gaat matig. Erg moe de laatste tijd, waarschijnlijk door de korte nachten. Gemiddeld slaap ik 5 uur op een nacht. Verder heb ik last van 'dove' voetzolen, net alsof je 'slaap' in je voeten hebt. Ik moet dan bij het opstaan goed opletten hoe ik loop omdat het gevoel in de voeten minder is. Volgens dr. Özyilmaz kunnen de zenuwen aangetast zijn. Het is de vraag of dit ooit verbetert. Afwachten dus maar. De pijn in de spieren en gewrichten is weg. Dat is dan weer fijn.

Nu Prednisolon afbouwen. De komende 2 weken naar 30 mg per dag, dan 2 weken 25 mg, dan om de 2 weken 20, 15, 12,5, 10 mg en uiteindelijk naar mijn 'gebruikelijke' 7,5 mg, om nog een beetje energie te hebben. Maar misschien lukt het om daar nu ook eens van af te komen.

Eind augustus moet ik weer terugkomen.

In december weer een onderhoudsinfuus met Rituximab.

Augustus 2019

13 augustus

Even een update.

Het gaat matig. Het slapen gaat nu ik op 20 mg prednisolon zit wel goed, maar de energie houdt niet over. Daarbij krijg ik nu ook last van mijn linkerheup. Die was ook aan slijtage onderhevig, maar daar had ik geen last

van, tot 3 weken geleden, toen tijdens een wandeling om de conditie weer wat op te bouwen het me 'in de lies schoot'. Nu voortdurend een zeurende pijnlijke lies. 20 september naar de Orthopeed voor controle van de vorig jaar geplaatste rechterheup. Ga met hem overleggen of ik zo snel mogelijk in aanmerking kan komen voor een nieuwe linkerheup. Nu kan ik alleen maar korte stukjes lopen en dat gaat dan weer ten koste gaan van het opbouwen van de conditie. Ik ben 63 en wil nog een tijdje mee, maar heb het gevoel dat ik in die 5 jaar steeds minder kan en daar baal ik van. Vanmiddag de hometrainer maar afstoffen, doen we tenminste nog iets.

September 2019

3 september

29 aug. jl. weer voor controle bij dr. Özyilmaz geweest. De Anca's zijn nu gedaald naar 1,3. Dat is goed nieuws!

Verder doorgaan met de afbouw van Prednisolon, momenteel slik ik 12,5 mg per dag. Om de 2 weken gaat er nu 2,5 mg af tot 7,5 mg wat de hoeveelheid is dat ik nog wat energie heb.

Volgens dr. Özyilmaz komt het gebrek aan energie bij veel GPA-patiënten voor. Het is (nog) niet bekend wat de oorzaak daarvan is. Bij mij duurt dit nu meer dan 5 jaar en de verwachting is niet dat dit structureel gaat verbeteren. Nog steeds kan ik 's ochtend en 's middags (maar) een half uurtje iets doen en dat is de 'pijp uit'. Maar ook voor dat 'half uurtje' moet ik me er toe zetten. Na de Rituximab ben ik nog een stapje in energie teruggegaan. Ik kan daar slecht mee om gaan. Waar anderen zich erbij neerleggen en het accepteren, vind ik dat erg moeilijk. Na wat doorpraten liet ik me liet ontvallen dat er toch wel periodes zijn dat ik het niet meer zie zitten. Waar ik vóór mijn ziekte nog volop in het leven stond is mijn wereld nu erg klein geworden en dat vliegt me soms aan en dan hoeft het voor mij niet meer. Gelukkig duren die periodes niet lang en is er volgens mij geen sprake van depressiviteit. Ik kan er met mijn vrouw en kinderen goed over praten en is er begrip, maar ook zij hebben hun dagelijkse bezigheden.

Dr. Özyilmaz deed het voorstel om eens met een psycholoog te gaan praten. Misschien moet ik dat maar eens doen.

Wordt vervolgd.

30 september

Op 20 september ben ik bij de Orthopeed geweest (zie 13 aug.) en toen hij de röntgenfoto bekeek van de pijnlijke linkerheup, was zijn conclusie al vrij snel dat een nieuwe heup noodzakelijk is. Er is een wachtlijst van 6 tot 8 weken. Voor de rest is er niet zoveel te melden. De energie houdt niet over. Ik zit weer op mijn oude vertrouwde prednisolon niveau van 7,5 mg. Als de nieuwe heup er in zit en als de revalidatie naar wens is gegaan, kunnen we misschien tegen het voorjaar weer een nieuwe start maken.

November 2019

11 november

Ik zie dat het weer hoog tijd is voor een update.

Er is echter niet zoveel nieuws te melden.

Ik wacht nog steeds op een oproep voor een nieuwe heup. De wachtlijst zou 6-8 weken zijn. Vanochtend, na 7 weken wachten, maar eens gebeld met de afdeling 'opname planning', blijkt dat het wachten is op een afspraak met de anesthesist....., dat schiet zo dus niet op! Ze zouden de afdeling anesthesie een herinnering sturen.....

Ik krijg de nieuwe heup in een regionaal ziekenhuis, tis dat ik een groot vertrouwen heb in de orthopeed die me gaat opereren, maar anders.....

Intussen heb ik ook een aantal gesprekken gehad met een psycholoog, zoals dr. Özyilmaz heeft voorgesteld. (zie 3 sept.).

Uit die gesprekken bleek dat ik nog steeds ambities heb die niet (meer) realistisch zijn. Uit de gesprekken is het me duidelijk geworden dat ik dat los moet laten en moet genieten van de kleine dingen die het leven leuk maken en ik moet zeggen dat lukt me steeds beter.

Verder een leuk weekend gehad met onze jongste zoon en zijn vrouw in Egmond aan Zee. Lekker uitwaaien!



Egmond aan Zee

23 november

Even een update.

Donderdag jl. op controle geweest bij dr. Özyilmaz in het UMCG.

Geen echte bijzonderheden. Alles gaat naar wens, voor wat betreft het onderdrukken van de ziekte. Met de weinige energie ga ik leren leven. Puntje van aandacht is een licht verhoogde bloeddruk, waar dr. Özyilmaz twijfelde of hij hier medicatie voor zou moeten geven. Daar had ik niet zoveel zin in. Ik worstel al vanaf mijn 18e jaar met een hoge bloeddruk, waar ik decennia lang medicatie voor kreeg. De hoge bloeddruk werd 'essentiële' hoge bloeddruk genoemd, omdat het voornamelijk door stress werd veroorzaakt.

Sinds de Wegener is de bloeddruk normaal, blijkbaar heb ik minder stress.....

Maar de laatste tijd is het weer wat aan de hoge kant.

Dr. Özyilmaz stelde als alternatief voor.....afvallen. Daar ga ik mee aan de slag, ook omdat dr. Özyilmaz zelf ook flink in kilo's is gereduceerd. Ik heb een paar maanden geleden nog tegen hem gezegd, dat als hij het kan ik het toch ook moet kunnen.....dus sinds gisteren aan de slag om af te vallen.

Volgend jaar zijn we 45 jaar getrouwd en al 45 jaar ben ik aan het worstelen met mijn gewicht. Mijn vrouw, die geen last heeft van overgewicht, kan heel lekker koken en beide houden we van een gezellig hapje en drankje.

Bijna alle diëten heb ik al eens geprobeerd. Van alle diëten ben ik afgevallen, alleen heb ik nooit kunnen volhouden. Dat is het probleem van (bijna) iedereen die aan het diëten slaat. Je wilt snel afvallen, dat lukt, maar het is niet vol te houden en aan het einde van het liedje ben je nog zwaarder geworden dan toen je begon aan het dieet. Ik denk dat het enige wat werkt is je eetpatroon zo wijzigen dat het afvallen wat langzamer gaat maar wel vol te houden is. Wanneer ik op de goeie weg ben zal ik eens verslag doen van wat ik heb gedaan. Als stok achter de deur plaats ik een foto waarop mijn huidige gewicht staat. Ik ben 1,85 cm lang en probeer minimaal 10 kilo af te vallen.



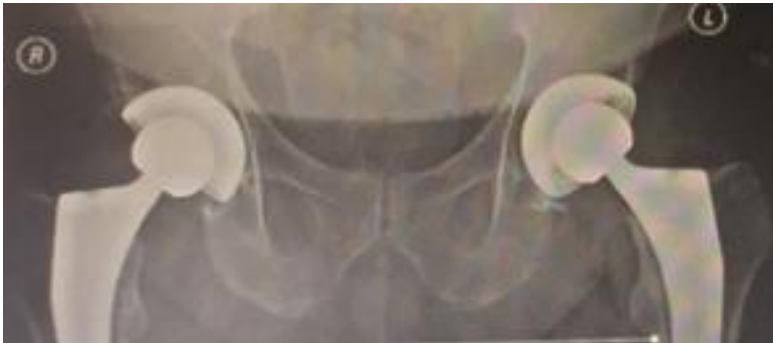
Op 10 dec. krijg ik een nieuwe heup. Daarna 6 weken revalideren en dan hoop ik eind januari weer zodanig fit te zijn zodat we weer kunnen gaan

wandelen en werken aan de conditie. Dat moet ook een gunstig effect hebben op de afvalstrijd.

Als de heupoperatie naar wens verloopt dan krijg ik begin januari in het UMCG een infuus met 500 mg Rituximab, als onderhoud voor het onderdrukken van de GPA/Wegener, wat 2x per jaar moet gebeuren. Als de nieuwe heup er inzit, zal ik me weer melden. Tot dan.

13 dec.

De nieuwe (linker) zit erin, alles is voorspoedig verlopen.

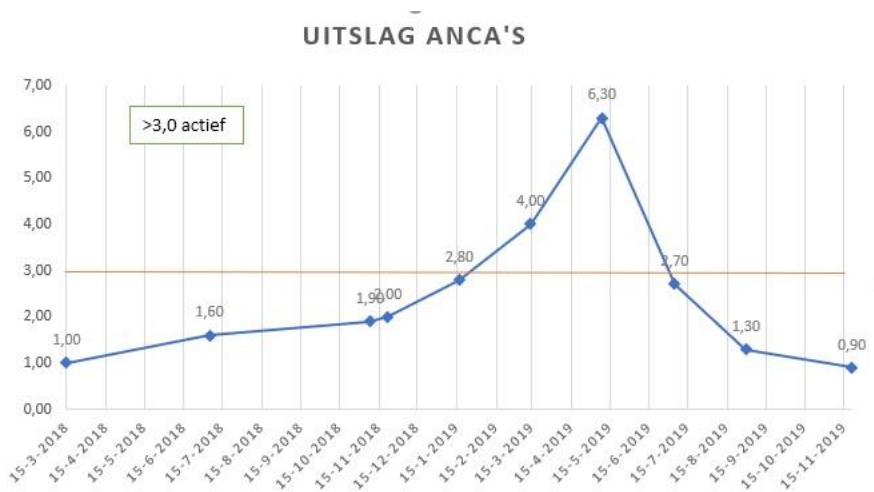


Mooie symmetrie.....



Nu revalideren

Op 4 januari de half-jaarlijkse Rituximab- infuus. Tot nu gaat heeft de Rituximab het gewenste effect, de Anca's zijn erg laag, nl, 0.9



Met het afvallen gaat het niet zo snel als ik had verwacht en nu is er ook nog een kilo prothese bij gekomen.....maar ik zet door, tot 2020!

