

32 620

**Beleidsdoelstellingen op het gebied van
Volksgezondheid, Welzijn en Sport**

Nr.

INBRENG VERSLAG VAN EEN SCHRIFTELIJK OVERLEG

Vastgesteld.....2026

In de vaste commissie voor Volksgezondheid, Welzijn en Sport bestond bij enkele fracties behoefte een aantal vragen en opmerkingen voor te leggen aan de minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport over de brief d.d. 13 mei 2026 inzake Reactie op verzoek commissie inzake zeldzame erfelijke aandoeningen en bezuinigingen op zorg (Kamerstuk 32 620, nr. 315).

De vragen en opmerkingen zijn op 29 juni 2026 aan de minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport voorgelegd. Bij brief van.....zijn de vragen beantwoord.

De voorzitter van de commissie, Mohandis

Adjunct-griffier van de commissie, Sjerp

I. Vragen en opmerkingen vanuit de fracties

Vragen en opmerkingen van de leden van de D66-fractie Vragen en opmerkingen van de leden van de VVD-fractie Vragen en opmerkingen van de leden van de PRO-fractie Vragen en opmerkingen van de leden van de PVV-fractie Vragen en opmerkingen van de leden van de CDA-fractie Vragen en opmerkingen van de leden van de BBB-fractie Vragen en opmerkingen van de leden van de Groep Markuszower

II. Reactie van de minister**I. Vragen en opmerkingen vanuit de fracties****Vragen en opmerkingen van de leden van de D66-fractie**

De leden van de D66-fractie hebben kennisgenomen van de reactie van de minister op het verzoek van de commissie inzake zeldzame erfelijke aandoeningen en bezuinigingen.

Voor mensen met een zeldzame aandoening is onder andere tijdige toegang tot effectieve behandelingen en geneesmiddelen van groot belang. Tegelijkertijd is het van belang dat deze toegang zo wordt ingericht dat deze ook bijdraagt aan de toekomstbestendigheid van de zorg. Daarbij speelt ook de vergoeding van weesgeneesmiddelen een belangrijke rol. De Kamer heeft onlangs de motie-Vervuurt aangenomen, waarin de regering wordt verzocht relevante veldpartijen actief en structureel te betrekken bij de ontwikkeling van een effectieve route voor gecontroleerde toegang van weesgeneesmiddelen, inclusief dynamische beprijzing, en de Kamer hierover te informeren.

De leden van de D66-fractie vragen de minister hoe zij voornemens is uitvoering te geven aan deze motie. Welke stappen gaat zij op korte termijn zetten, welke partijen zullen daarbij worden betrokken en wanneer verwacht zij de Kamer over de voortgang en de resultaten hiervan te informeren? Indien er meer tijd nodig is voor deze planvorming, vragen deze leden of de minister de Kamer hierover uiterlijk voor het einde van 2026 kan informeren.

Vragen en opmerkingen van de leden van de VVD-fractie

De leden van de VVD-fractie hebben kennisgenomen van de brief over de zorg voor mensen met zeldzame erfelijke aandoeningen. Zij danken de minister voor haar reactie en hebben op dit moment geen verdere vragen.

Vragen en opmerkingen van de leden van de PRO-fractie

De leden van de PRO-fractie hebben kennisgenomen van de brief over de zorg voor mensen met zeldzame erfelijke aandoeningen

De leden van de PRO-fractie stellen vast dat de kwestie slaat op een aandoening (Terminal Osseous Dyplasia) die voor zover bekend slechts twee inwoners van Nederland treft.

Genoemde leden vragen de minister te verduidelijken of dit klopt, dan wel hoeveel andere mensen in Nederland ook aan deze aandoening lijden.

De leden van de PRO-fractie stellen vast dat de hier besproken kwestie gaat over een 6-wekelijks bezoek aan de pedicure, aangezien een persoon met Terminal Osseous Dyplasia niet in staat is de eigen teennagels te knippen, wat nodig is om in de schoenen te blijven passen. De leden vragen de minister hoeveel het de staat zou kosten indien we toch beslissen een dergelijke behandeling van 8 à 9 sessies per persoon per jaar collectief te vergoeden.

Gezien de vermoedelijk lage kost, vragen deze leden de minister de aanname te heroverwegen dat een dergelijke collectieve vergoeding de financiële haalbaarheid van het zorgsysteem enigszins in het gedrang

zou brengen. Genoemde leden merken voorts op dat, gezien het om pedicure gaat, bij deze behandeling bezorgdheden over de personele houdbaarheid van de gezondheidszorg niet gerechtvaardigd zijn.

De leden van de PRO-fractie vragen de minister gezien de bovengemelde feiten om te bekijken of er met de verzekeraars afspraken gemaakt kunnen worden om preventieve voetzorg geheel of gedeeltelijk uit de basisverzekering te vergoeden voor mensen met Terminal Osseous Dysplasia. Gezien het zeer geringe aantal mensen die aan deze aandoening lijden, valt het immers niet te verwachten dat het premieverhogend werkt.

De leden van de PRO-fractie stellen vast dat de minister wijst op de mogelijkheid een klacht in te dienen bij de Stichting Klachten en Geschillen Zorgverzekeringen. Een uitspraak van de Geschillencommissie Zorgverzekeringen kost echter € 37. Hoe gaat de minister garanderen dat mensen met een kleine portemonnee hierdoor niet afgeschrikt worden, waardoor ze de facto hun rechten niet kunnen opeisen? Daarbij is het irrelevant dat mensen het geld terugkrijgen wanneer ze (deels) in het gelijk worden gesteld. Mensen zijn immers niet zeker van de uitkomst van een geschillenprocedure en voor mensen met een kleine portemonnee is het dan een groot financieel risico om zo'n geschillenprocedure op te starten. Kan de minister overwegen om in functie van het inkomen van mensen deze kosten te verlagen of kwijt te schelden?

Vragen en opmerkingen van de leden van de PVV-fractie

De leden van de PVV-fractie hebben kennisgenomen van de reactie van de minister op de zorgen over zeldzame erfelijke aandoeningen en bezuinigingen op zorg.

Deze leden vinden de reactie van de minister te afstandelijk. De oorspronkelijke brief gaat over iemand met een uiterst zeldzame erfelijke aandoening, Terminal Osseous Dysplasia, die ondanks zware beperkingen en vele operaties gewoon werkt en meedraait in de samenleving. Juist zulke mensen moeten niet vastlopen op bureaucratie, zorgverzekeraars of onduidelijke vergoedingsregels.

De leden van de PVV-fractie vragen of de minister begrijpt dat het wrang is wanneer iemand door een zeldzame aandoening zelf de teennagels niet kan knippen, aangepaste schoenen nodig heeft en vervolgens zelf de pedicure moet betalen, terwijl die zorg nodig is om normaal te kunnen functioneren en te blijven werken.

De minister verwijst naar de zorgverzekeraar en eventueel naar de SKGZ. De leden van de PVV-fractie vinden dat te makkelijk. Is de minister het ermee eens dat mensen met een zeer zeldzame aandoening niet telkens zelf door bezwaarprocedures heen moeten om noodzakelijke zorg vergoed te krijgen?

Preventieve voetzorg kan volgens de minister onder voorwaarden worden vergoed, ook bij andere aandoeningen dan diabetes. Waarom leidt dat in deze praktijk dan kennelijk niet tot vergoeding? Is de minister bereid met het Zorginstituut en zorgverzekeraars te bekijken of de regels voor mensen met zeer zeldzame aandoeningen duidelijk genoeg zijn?

De leden van de PVV-fractie vragen daarnaast of de minister kan garanderen dat mensen met zeldzame erfelijke aandoeningen niet de dupe worden van bezuinigingen op noodzakelijke hulpmiddelen en zorg, zoals gehoorapparaten, aangepaste schoenen, stoma's en preventieve voetzorg.

Tot slot vragen deze leden of de minister bereid is om bij toekomstige pakketmaatregelen apart in kaart te brengen wat de gevolgen zijn voor mensen met zeldzame erfelijke aandoeningen, zodat juist deze kleine en kwetsbare groep niet tussen wal en schip valt.

Vragen en opmerkingen van de leden van de CDA-fractie

De leden van de CDA-fractie hebben kennisgenomen van de brief over de zorg voor mensen met zeldzame erfelijke aandoeningen. Zij danken de minister voor haar reactie en hebben op dit moment geen verdere vragen.

Vragen en opmerkingen van de leden van de BBB-fractie

De leden van de BBB-fractie hebben de reactie op verzoek commissie inzake zeldzame erfelijke aandoeningen en bezuinigingen op zorg gelezen en zij hebben daarover vooralsnog geen vragen of opmerkingen.

Vragen en opmerkingen van de leden van de Groep Markuszower

De leden van de Groep Markuszower hebben met interesse kennisgenomen van de voorliggende stukken en wachten de beantwoording van de minister met belangstelling af.

II. Reactie van de minister

Vragen en opmerkingen van de leden van de D66-fractie

De leden van de D66-fractie hebben kennisgenomen van de reactie van de minister op het verzoek van de commissie inzake zeldzame erfelijke aandoeningen en bezuinigingen.

Voor mensen met een zeldzame aandoening is onder andere tijdige toegang tot effectieve behandelingen en geneesmiddelen van groot belang. Tegelijkertijd is het van belang dat deze toegang zo wordt ingericht dat deze ook bijdraagt aan de toekomstbestendigheid van de zorg. Daarbij speelt ook de vergoeding van weesgeneesmiddelen een belangrijke rol. De Kamer heeft onlangs de motie-Vervuurt aangenomen, waarin de regering wordt verzocht relevante veldpartijen actief en structureel te betrekken bij de ontwikkeling van een effectieve route voor gecontroleerde toegang van weesgeneesmiddelen, inclusief dynamische beprijzing, en de Kamer hierover te informeren.

De leden van de D66-fractie vragen de minister hoe zij voornemens is uitvoering te geven aan deze motie. Welke stappen gaat zij op korte termijn zetten, welke partijen zullen daarbij worden betrokken en wanneer verwacht zij de Kamer over de voortgang en de resultaten hiervan te informeren? Indien er meer tijd nodig is voor deze planvorming, vragen deze leden of de minister de Kamer hierover uiterlijk voor het einde van 2026 kan informeren.

De uitwerking van de motie-Vervuurt loopt mee in het traject voor het Toekomstbestendig Stelsel Geneesmiddelen. Binnen dit traject is aandacht voor weesgeneesmiddelen en worden ook de ervaringen van het Orphan Drug Access Protocol meegenomen. Alle relevante veldpartijen zijn actief betrokken. Het gaat hierbij om de koepelorganisaties van patiënten, artsen, apothekers, ziekenhuizen, zorgverzekeraars, en de farmaceutische industrie. Met deze partijen is maandelijks overleg.

In de Kamerbrief over het Toekomstbestendig Stelsel Geneesmiddelen van 28 mei 2026¹ heeft het kabinet toegezegd om de Kamer in Q1 2027 te informeren over de voortgang. Hierin zal het kabinet ook ingaan op de uitwerking van de motie-Vervuurt.

Vragen en opmerkingen van de leden van de PRO-fractie

De leden van de PRO-fractie stellen vast dat de kwestie slaat op een aandoening (Terminal Osseous Dysplasia) die voor zover bekend slechts twee inwoners van Nederland treft. Genoemde leden vragen de minister te verduidelijken of dit klopt, dan wel hoeveel andere mensen in Nederland ook aan deze aandoening lijden.

Er zijn bij het kabinet geen gegevens bekend over hoeveel inwoners van Nederland de aandoening *terminal osseous dysplasia* hebben. Ook in de wetenschap zijn er geen betrouwbare gegevens over de prevalentie beschikbaar.

De leden van de PRO-fractie stellen vast dat de hier besproken kwestie gaat over een 6-wekelijks bezoek aan de

¹ Kamerstukken II 2025/26, 29477, nr. 974.

pedicure, aangezien een persoon met Terminal Osseous Dyplasia niet in staat is de eigen teennagels te knippen, wat nodig is om in de schoenen te blijven passen. De leden vragen de minister hoeveel het de staat zou kosten indien we toch beslissen een dergelijke behandeling van 8 à 9 sessies per persoon per jaar collectief te vergoeden. Gezien de vermoedelijk lage kost, vragen deze leden de minister de aannahme te heroverwegen dat een dergelijke collectieve vergoeding de financiële haalbaarheid van het zorgsysteem enigszins in het gedrang zou brengen. Genoemde leden merken voorts op dat, gezien het om pedicure gaat, bij deze behandeling bezorgdheden over de personele houdbaarheid van de gezondheidszorg niet gerechtvaardigd zijn.

In de (medische) pedicure gelden vrije tarieven. Een pedicure bepaalt de tarieven dus zelf. Hierdoor zijn er geen betrouwbare gegevens beschikbaar over de kosten per sessie. Ook variëren de kosten naar duur en inhoud van de sessie en is het afhankelijk van of het reguliere pedicure betreft of medische pedicure. Grofweg lijken de kosten per sessie tussen de € 25 en € 60 te liggen. Uitgaande van een frequentie van acht tot negen sessies per jaar komt dit neer op circa € 200 tot € 540 per persoon per jaar.

Gezien het een zeer zeldzame erfelijke aandoening betreft, zal een collectieve vergoeding de financiële haalbaarheid van het zorgsysteem vermoedelijk niet in het gedrang brengen. Dit betekent niet dat het een collectieve vergoeding ook rechtvaardigt. Dat is afhankelijk van meerdere aspecten, zoals of het knippen van teennagels van iemand met *terminal osseous dysplasia* wel geneeskundige zorg in de zin van artikel 2.4 van het Besluit zorgverzekering betreft. Zorginstituut Nederland heeft in 2010 geduid dat algemene nagelverzorging, zoals het recht afknippen van nagels om ingroeien te voorkomen, niet als geneeskundige zorg wordt gezien maar als persoonlijke verzorging².

Voor persoonlijke verzorging, zoals het knippen van de (teen)nagels, kunnen mensen in sommige gevallen hulp krijgen. Deze hulp kan soms onderdeel zijn van de basisverzekerde wijkverpleging of vallen onder de Wet maatschappelijke ondersteuning 2015 (Wmo 2015).

Vanuit de Zorgverzekeringswet (Zvw) kan persoonlijke verzorging, zoals het knippen van de nagels, in bepaalde situaties worden vergoed vanuit de aanspraak wijkverpleging. Dit kan in de situatie dat er sprake is van een handeling die in een geneeskundige context³ plaatsvindt, als onderdeel van benodigde zorg in het kader van Algemene Dagelijkse Levensverrichtingen (ADL-zorg). Het gaat hierbij om een handeling die door een (wijk)verpleegkundige/verzorgende wordt uitgevoerd en vergelijkbaar is met het aantrekken van een schoen, een haarklip in het haar doen of een borstel door het haar halen. Het is aan de zorgverlener en zorgverzekeraar van de verzekerde om te beoordelen of hier sprake van is.

Persoonlijke verzorging kan onder de Wmo 2015 vallen wanneer de behoefte hieraan samenhangt met de behoefte aan begeleiding. Als daar sprake van is, dan kan het knippen van nagels meegenomen worden met andere benodigde ADL-zorg. Dit is aan de gemeente om te beoordelen.

De leden van de PRO-fractie vragen de minister gezien de bovengemelde feiten om te bekijken of er met de verzekeraars afspraken gemaakt kunnen worden om preventieve voetzorg geheel of gedeeltelijk uit de basisverzekering te vergoeden voor mensen met Terminal Osseous Dyplasia. Gezien het zeer geringe aantal mensen die aan deze aandoening lijden, valt het immers niet te verwachten dat het premieverhogend werkt.

Preventieve voetzorg kan al vergoed worden uit de basisverzekering als er een verhoogd risico op voetulcera of amputaties is. Dat geldt dus ook voor mensen met *terminal osseous dysplasia*. Algemene nagelverzorging is geen onderdeel van preventieve voetzorg, maar betreft persoonlijke verzorging.

De leden van de PRO-fractie stellen vast dat de minister wijst op de mogelijkheid een klacht in te dienen bij de Stichting Klachten en Geschillen Zorgverzekeringen. Een uitspraak van de Geschillencommissie Zorgverzekeringen kost echter € 37. Hoe gaat de minister garanderen dat mensen met een kleine portemonnee hierdoor niet afgeschrikt worden, waardoor ze de facto hun rechten niet kunnen opeisen? Daarbij is het irrelevant dat mensen het geld terugkrijgen wanneer ze (deels) in het gelijk worden gesteld. Mensen zijn immers niet zeker van de uitkomst van een geschillenprocedure en voor mensen met een kleine portemonnee is het dan een groot financieel

² <https://www.zorginstituutnederland.nl/documenten/2010/01/28/standpunt-voetzorg-bij-diabetes-mellitus>

³ Hiermee wordt bedoeld de zorg zoals verpleegkundigen die plegen te bieden (artikel 2.10 van het Besluit zorgverzekering) en dit in verband staat met behoefte aan geneeskundige zorg of hoog risico daarop.

risico om zo'n geschillenprocedure op te starten. Kan de minister overwegen om in functie van het inkomen van mensen deze kosten te verlagen of kwijt te schelden?

Het kabinet realiseert zich dat € 37 voor mensen met een krap budget een financiële drempel kan vormen. Dit bedrag wordt gerekend in het geval een klacht wordt voorgelegd aan de Geschillencommissie Zorgverzekeringen van de Stichting Klachten en Geschillen Zorgverzekeringen (SKGZ). De SKGZ heeft echter ook de Ombudsman Zorgverzekeringen. Deze is kosteloos voor verzekerden. Van de SKGZ heeft het kabinet begrepen dat meer dan 80 procent van de behandelbare klachten via bemiddeling door de ombudsman opgelost wordt.

Wanneer bemiddeling door de ombudsman niet tot een oplossing leidt, of de verzekerde de stap via de ombudsman bewust overslaat, kan een verzekerde het geschil voorleggen aan de Geschillencommissie Zorgverzekeringen. Gezien deze relatief laagdrempelige vorm van conflictoplossing niet kosteloos is in de uitvoering en niet oneigenlijk belast moet worden, acht het kabinet de € 37 hiervoor als redelijk. Om die reden is het kabinet niet van plan deze kosten te verlagen of kwijt te schelden.

Vragen en opmerkingen van de leden van de PVV-fractie

De leden van de PVV-fractie vragen of de minister begrijpt dat het wrang is wanneer iemand door een zeldzame aandoening zelf de teennagels niet kan knippen, aangepaste schoenen nodig heeft en vervolgens zelf de pedicure moet betalen, terwijl die zorg nodig is om normaal te kunnen functioneren en te blijven werken.

Het kabinet kan begrijpen dat dit wrang over kan komen. Maar niet alle zorg betreft ook geneeskundige zorg in de zin van artikel 2.4 van het Besluit zorgverzekering. In 2010 heeft Zorginstituut Nederland geuid dat algemene nagelverzorging, zoals het recht afknippen van nagels om ingroeien te voorkomen, niet als geneeskundige zorg wordt gezien maar als persoonlijke verzorging⁴.

Persoonlijke verzorging, zoals het knippen van de (teen)nagels, kan in bepaalde situaties worden vergoed vanuit de Zvw vanuit de aanspraak wijkverpleging. Dit kan in de situatie dat er sprake is van een handeling die in een geneeskundige context⁵ plaatsvindt, als onderdeel van benodigde zorg in het kader van ADL-zorg. Het gaat hierbij om een handeling die door een (wijk)verpleegkundige/verzorgende wordt uitgevoerd en vergelijkbaar is met het aantrekken van een schoen, een haarklip in het haar doen of een borstel door het haar halen. Het is aan de zorgverlener en zorgverzekeraar van de verzekerde om te beoordelen of hier sprake van is.

Verder kan persoonlijke verzorging mogelijk onder de Wmo 2015 vallen. De behoefte aan persoonlijke verzorging hangt dan samen met de behoefte aan begeleiding. Als daar sprake van is, dan kan het knippen van nagels meegenomen worden met andere benodigde ADL-zorg. Dit is aan de gemeente om te beoordelen.

De minister verwijst naar de zorgverzekeraar en eventueel naar de SKGZ. De leden van de PVV-fractie vinden dat te makkelijk. Is de minister het ermee eens dat mensen met een zeer zeldzame aandoening niet telkens zelf door bezwaarprocedures heen moeten om noodzakelijke zorg vergoed te krijgen?

Het kabinet begrijpt dat het vervelend is als mensen zich genoodzaakt voelen om via bezwaarprocedures te regelen dat zij de zorg krijgen die zij nodig hebben. Tegelijkertijd is het ook de taak van zorgverzekeraars om vast te stellen welke zorg er wel of niet vergoed moet worden. Het kabinet vindt het daarbij goed dat verzekerden een laagdrempelige mogelijkheid hebben om bezwaar te maken tegen een beslissing van de zorgverzekeraar, in plaats van bijvoorbeeld via de rechter hun recht te moeten halen.

Preventieve voetzorg kan volgens de minister onder voorwaarden worden vergoed, ook bij andere aandoeningen dan diabetes. Waarom leidt dat in deze praktijk dan kennelijk niet tot vergoeding? Is de minister bereid met het Zorginstituut en zorgverzekeraars te bekijken of de regels voor mensen met zeer zeldzame aandoeningen duidelijk

⁴ <https://www.zorginstituutnederland.nl/documenten/2010/01/28/standpunt-voetzorg-bij-diabetes-mellitus>

⁵ Hiermee wordt bedoeld de zorg zoals verpleegkundigen die plegen te bieden (artikel 2.10 van het Besluit zorgverzekering) en dit in verband staat met behoefte aan geneeskundige zorg of hoog risico daarop.

genoeg zijn?

De regels voor de vergoeding van preventieve voetzorg voor mensen met zeer zeldzame aandoeningen zijn hetzelfde voor mensen zonder zeer zeldzame aandoeningen. In 2022 heeft Zorginstituut Nederland deze regels verduidelijkt⁶. Daaruit blijkt dat preventieve voetzorg die in het basispakket is opgenomen, gericht is op het voorkomen van voetulcera en amputaties. Dit houdt het volgende in:

- Een periodieke controle of onderzoek van de voeten voor de vaststelling van het risico op het krijgen van een voetulcus.
- Behandeling van problemen aan de voeten die een risico geven op een voetulcus, zoals huid- of nagelproblemen en voetvorm- of standsafwijkingen.
- Voorlichting over het verzorgen van de voeten om te voorkomen dat verzekerden wondjes of ontstekingen krijgen.
- Advies over schoenen.

Deze preventieve voetzorg kan worden vergoed uit het basispakket in een van de volgende situaties:

- Voor verzekerden met diabetes mellitus.
- Voor verzekerden met een inactieve Charcot-voet.
- Voor verzekerden met een voorgeschiedenis van een voetulcus of amputatie.
- Voor verzekerden met eindstadium nierfalen of nierdialyse krijgen.
- Voor verzekerden met een ziekte waardoor het gevoel in de voeten verminderd is, de doorbloeding ernstig verminderd is en er sprake is van een kwetsbare huid door ernstige druk.
- Voor verzekerden die een medische behandeling krijgen waardoor het gevoel in de voeten verminderd is, de doorbloeding ernstig verminderd is en er sprake is van een kwetsbare huid door ernstige druk.

Er zijn bij het kabinet geen signalen bekend dat deze regels onduidelijk zijn voor zorgverzekeraars en ziet dan ook geen aanleiding om hierover met zorgverzekeraars in gesprek te gaan.

De leden van de PVV-fractie vragen daarnaast of de minister kan garanderen dat mensen met zeldzame erfelijke aandoeningen niet de dupe worden van bezuinigingen op noodzakelijke hulpmiddelen en zorg, zoals gehoorapparaten, aangepaste schoenen, stoma's en preventieve voetzorg.

Het uitgangspunt van het kabinet is dat iedereen, waaronder mensen met een zeldzame erfelijke aandoening, toegang heeft tot passende noodzakelijke (hulpmiddelen)zorg. Daar zal het kabinet zich voor blijven inzetten. Er zijn momenteel ook geen plannen om de aanspraak op gehoorapparaten, aangepaste schoenen, stoma's en preventieve voetzorg te wijzigen.

Tot slot vragen deze leden of de minister bereid is om bij toekomstige pakketmaatregelen apart in kaart te brengen wat de gevolgen zijn voor mensen met zeldzame erfelijke aandoeningen, zodat juist deze kleine en kwetsbare groep niet tussen wal en schip valt.

Bij pakketmaatregelen houdt het kabinet altijd rekening met hoe deze zullen uitpakken voor bepaalde groepen in onze samenleving, ook voor mensen met zeldzame erfelijke aandoeningen. En dat zal het kabinet blijven doen.

⁶ <https://www.zorginstituutnederland.nl/documenten/2022/06/02/notitie-verduidelijking-standpunt-voetzorg-voor-mensen-met-diabetes-mellitus>