



Informatiefolder rechten van cliënten bij Abrona

2025

1. Wat doen wij voor jou?

Wat wij voor je gaan doen, hangt af van wat je nodig hebt. Wat dat precies is, bespreek je met je persoonlijk begeleider. Tijdens dat gesprek gaat het bijvoorbeeld over:

- de manier waarop jij wilt leven en hoe we je daarbij kunnen helpen;
- welke doelen we willen bereiken en hoe we dat proberen te doen;
- welke zorgverleners daaraan een bijdrage kunnen leveren;
- of je familieleden of vrienden en kennissen daarbij kunnen helpen.

De afspraken over al deze dingen schrijven we op in je ondersteuningsplan.

Je persoonlijk begeleider bespreekt regelmatig met je of je ondersteuningsplan aangepast moet worden.

Je kan iemand meenemen naar het gesprek over het ondersteuningsplan. Dat kan bijvoorbeeld een familielid of een vriend zijn. Maar ook een professional, zoals een cliëntondersteuner. Als je wilt, kan je met je persoonlijk begeleider bespreken wie met je meegaat naar het gesprek.

2. Je dossier en je privacy

Wat we voor je doen en hoe het met je gaat, schrijven we op in een dossier. Wat in dit dossier staat, lezen alleen medewerkers die jou zorg of ondersteuning bieden.

Wij gebruiken je dossier ook om de kwaliteit van ons werk te bewaken en om onze werkzaamheden te kunnen declareren. Als er iets is misgegaan tijdens ons werk voor jou, gebruiken we het dossier om te onderzoeken wat er precies is gebeurd.

Als je dat wilt, mag je zelf lezen wat in je dossier staat. We kunnen je ook een kopie van het dossier geven. Je vertegenwoordiger kan je dossier inzien als dat nodig is om een beslissing voor jou te nemen.

Wij zijn soms verplicht om instanties inzage in je dossier te geven. Wij geven alleen inzage in je dossier als je daar toestemming voor hebt gegeven. Wij hebben dus ook jouw toestemming nodig als we informatie over jou willen delen met andere zorgverleners, zoals bijvoorbeeld het ziekenhuis, de huisarts en de apotheek.

Wij bewaren je dossier zolang we je zorg en ondersteuning bieden. Wij zijn verplicht het dossier daarna nog twintig jaar te bewaren. Na die twintig jaar vernietigen we het dossier.

Op jouw verzoek herstellen we fouten in je dossier en vernietigen wij je dossier of gedeelten daarvan. Je kan dit schriftelijk of in een e-mail aan ons vragen. Wij zullen dan met je bespreken of we je verzoek kunnen uitvoeren. Normaal gesproken laten we je binnen een maand weten of we je verzoek uitvoeren.

[Klik hier voor meer informatie.](#)

3. Wat wij van jou willen weten

Van jou verwachten wij dat je ons vertelt wat nodig is om jou goede zorg en ondersteuning te geven.

Ook is belangrijk dat wij weten wie voor jou beslissingen kan nemen als je dat zelf niet kunt. Deze persoon is je vertegenwoordiger.

4. Medezeggenschap

Abrona wil niet voor cliënten en familie beslissen, maar zoveel mogelijk samen doen. We vinden het belangrijk om rekening te houden met elkaars wensen en ideeën. Dat doen we dagelijks, en in medezeggenschapsraden. Je kunt deelnemen aan de Centrale Cliëntenraad van Abrona en/of meedoen in de gemeente waar je woont.

De centrale familieraad (CFA) is voor alle ouders, familie en betrokkenen van cliënten. De familieraad heeft regelmatig overleg met de raad van bestuur van Abrona. Zij praten samen over de kwaliteit van de zorg voor cliënten.

[Klik hier voor meer informatie.](#)

5. Niet tevreden?

Onze medewerkers doen hun best voor je. Als je tevreden bent, horen we dat graag. Maar ook als je niet tevreden bent, vinden we het belangrijk dat je ons dat vertelt. Vind je het lastig om een medewerker te vertellen wat je dwars zit, dan kan je iemand vragen om je daarbij te helpen. Dat kan bijvoorbeeld een familielid zijn. Je kan het ook met de cliëntvertrouwenspersoon bespreken. Hij of zij probeert samen met jou een oplossing te vinden.

Iedereen die te maken heeft met onvrijwillige zorg heeft recht op advies en bijstand van de clientvertrouwenspersoon Wet zorg en dwang. Deze persoon werkt niet bij Abrona. De clientvertrouwenspersoon luistert naar je verhaal en geeft antwoord op je vragen over de onvrijwillige zorg. Hij of zij legt uit hoe de Wet zorg en dwang werkt en wat je rechten zijn. Als je een probleem of klacht hebt, zoekt deze persoon samen met jou naar een oplossing.

[Klik hier voor meer informatie.](#)

6. Einde van onze zorg en ondersteuning

Je kan altijd besluiten om geen gebruik meer te maken van onze diensten. Je kunt ons dit laten weten in een e-mail of een brief.

Onze zorgverlening stopt ook als je geen zorg meer nodig hebt. En als we hebben afgesproken dat we je in een bepaalde periode zorg verlenen, dan eindigt de zorgverlening als die periode is afgelopen.

In hele bijzondere situaties kunnen we ook besluiten om je geen zorg meer te verlenen, terwijl je die nog wel nodig hebt. In zo'n geval doen we altijd ons best om ervoor te zorgen dat je bij een andere zorgorganisatie terecht kunt.

7. Vragen

Heb je toch nog vragen, dan kun je deze bespreken met je persoonlijke begeleider of vertegenwoordiger.

Zij staan je bij en zullen je de hulp geven die je nodig hebt. Praat daarom ook altijd met hen over je wensen en zorgen.