

Sehr geehrte/r Abgeordnete/r

ich möchte Ihre Aufmerksamkeit auf ein Thema lenken, das mir sehr am Herzen liegt.

Schätzungsweise **2 Millionen Menschen in Europa leiden an Myalgische Enzephalomyelitis/Chronisches Fatigue-Syndrom (ME/CFS)** einer schweren, chronischen Multisystemerkrankung, die je nach Ausprägung zu erheblichen körperlichen und kognitiven Einschränkungen, zum Verlust der Arbeitsfähigkeit bis hin zur Pflegebedürftigkeit einschließlich künstlicher Ernährung und in sehr schweren Fällen sogar zum Tod führen kann.

Auch ich und meine Familie sind von ME/CFS betroffen und es hat unser Leben tiefgreifend verändert.

[**OPTIONAL:** Fügen Sie einen kurzen Abschnitt über sich selbst und darüber, wie ME/CFS Ihr Leben oder das Leben Ihrer Angehörigen beeinflusst hat, hinzu]

Es gibt derzeit keine zugelassenen Behandlungen für ME/CFS, und nur sehr wenige Ärzte verfügen über das nötige Fachwissen über diese Krankheit.

Im Jahr 2020 nahm das Europäische Parlament eine **Entschließung zu ME/CFS (Entschließung 2020/2580(RSP))** an, in der es ME/CFS als ein „verstecktes Gesundheitsproblem in der EU“ bezeichnete. In der Entschließung wurden mehrere Maßnahmen gefordert, darunter Sensibilisierungskampagnen und mehr biomedizinische Forschung.

Leider hat die Europäische Kommission diese Ziele in den letzten 4 Jahren kaum in die Tat umgesetzt. Daher möchte ich Sie bitten, sich dafür einzusetzen, **dass die Europäische Kommission die in der Entschließung 2020/2580(RSP) festgelegten Verpflichtungen einhält.**

Sie können dies tun, indem Sie die von der **European ME Coalition (EMEC) organisierte Selbstverpflichtung zu ME/CFS unterstützen**, die bereits von mehreren Mitgliedern des Europäischen Parlaments und Kandidaten für die kommenden Wahlen unterzeichnet wurde (siehe Text unten und [online](#)).

Verpflichtung zur Unterstützung von Betroffenen von ME/CFS

Nach meiner Wahl ins Europäische Parlament verpflichte ich mich, Betroffene von ME/CFS zu unterstützen, indem ich dafür Sorge, dass die EU/Europäische Kommission die in der Resolution 2020/2580(RSP) festgelegten Verpflichtungen einhält. Dies beinhaltet Maßnahmen zur:

- Sensibilisierung und Eintreten für eine bessere Anerkennung von ME/CFS als Gesundheitsleiden und für die Notwendigkeit von Maßnahmen auf EU-Ebene, die der hohen menschlichen und sozioökonomischen Belastung angemessen sind.
- Sicherstellen, dass die Europäische Kommission zusätzliche Mittel für die biomedizinische Forschung zu ME/CFS auf EU-Ebene bereitstellt und die Zusammenarbeit fördert, indem sie Aufforderungen zur Einreichung von Vorschlägen in diesem (spezifischen) Bereich durch Initiativen wie *Horizon Europe* Vorrang einräumt.
- Förderung von Maßnahmen und Finanzierung für Aufklärungskampagnen über ME/CFS auf EU-Ebene, für medizinische Aus- und Fortbildung für Fachkräfte im Gesundheits- und Sozialwesen und für den Austausch von „best practice“ zwischen den Mitgliedstaaten im Zusammenhang mit ME/CFS.

Die Liste der Unterzeichner der ME/CFS-Verpflichtung finden Sie [hier](#).

Um die **ME/CFS Selbstverpflichtung zu unterzeichnen**, bitten wir, eine **E-Mail an europeanmecoalition@outlook.com zu schicken**. Alternativ leite ich eine Bestätigungsmail auch gerne weiter.

Ich hoffe sehr, dass wir auf Ihre Unterstützung zählen können. Gemeinsam können wir dazu beitragen, das Bewusstsein für ME/CFS auf europäischer Ebene zu schärfen.

Vielen Dank für Ihre Mithilfe!

Mit freundlichen Grüßen