

Gentile signore/a,

Vorrei richiamare la sua attenzione su un argomento che mi sta molto a cuore.

Si stima che circa 2 milioni di persone in Europa soffrano di encefalomielite mialgica/sindrome da fatica cronica (ME/CFS), una malattia cronica simile al Long-Covid e gravemente sottovalutata. La ME/CFS può colpire qualsiasi persona a qualsiasi età e provoca estremo affaticamento, disfunzioni cognitive e numerosi altri sintomi. Molti pazienti affetti da ME/CFS rimangono malati per decenni e si stima che il 25% dei pazienti affetti da ME/CFS sia costretto a casa o a letto a un certo punto della malattia.

Anche la mia famiglia è stata colpita dalla ME/CFS e questo ha cambiato profondamente le nostre vite.

[... FACOLTATIVO: aggiungete una brevissima sezione su di voi e su come la ME/CFS ha impattato la vostra vita o quella dei vostri cari].

Non esistono trattamenti approvati per la ME/CFS e pochissimi medici hanno le competenze necessarie su questa patologia.

Nel 2020, il Parlamento europeo ha adottato una risoluzione sulla ME/CFS (Risoluzione 2020/2580(RSP)) in cui descrive la ME/CFS come un “problema sanitario nascosto nell'UE”. La risoluzione chiedeva diverse misure, tra cui campagne di sensibilizzazione e maggiore ricerca biomedica sulla patologia.

Purtroppo, negli ultimi 4 anni la Commissione europea ha agito a stento in base a questi obiettivi. Vorrei quindi chiedervi di impegnarvi a far sì che la Commissione Europea si adoperi per rispettare gli impegni previsti dalla Risoluzione 2020/2580 (RSP). Potete farlo sostenendo “L'impegno per la ME/CFS” organizzato dalla European ME Coalition (Coalizione Europea per la ME), che è già stato firmato da numerosi eurodeputati e candidati alle prossime elezioni (LINK: <https://europeanmecoalition.com/the-me-cfs-pledge-for-the-european-elections/>).

Spero vivamente di poter contare sul suo sostegno.

Distinti saluti,

Firma

DICHIARAZIONE DI IMPEGNO

Dopo la mia elezione al Parlamento europeo, mi impegno a sostenere le persone affette da ME/CFS assicurandomi che l'UE/Commissione europea segua gli impegni stabiliti nella Risoluzione 2020/2580 (RSP). Ciò include azioni per:

- Sensibilizzare e sostenere un migliore riconoscimento della ME/CFS come condizione di salute legittima e la necessità di azioni a livello europeo commisurate al suo elevato “burden di malattia” umano e socio-economico.

- Assicurarsi che la Commissione europea stanzi ulteriori fondi e promuova la cooperazione per la ricerca biomedica sulla ME/CFS a livello europeo, dando priorità ai bandi in quest'area (specificata) attraverso iniziative come Horizon Europe.
- Promuovere misure e finanziamenti a livello europeo per campagne di sensibilizzazione sulla ME/CFS, per l'educazione medica e la formazione degli operatori sanitari e sociali e per lo scambio di best practice relative alla ME/CFS tra gli Stati membri.