

Beste [naam],

Graag wil ik uw aandacht vestigen op een onderwerp dat mij nauw aan het hart ligt.

Naar schatting 2 miljoen mensen in Europa lijden aan myalgische encefalomyelitis/chronischevermoeidheidssyndroom (ME/CVS), een chronische ziekte die sterk lijkt op Long Covid en ernstig wordt onderschat. ME/CVS kan iedereen op elke leeftijd treffen en veroorzaakt extreme uitputting, cognitieve stoornissen en meerdere andere symptomen. Veel ME/CVS-patiënten blijven tientallen jaren ziek en naar schatting 25 procent van de ME/CVS-patiënten is op een bepaald moment tijdens hun ziekte aan huis of bed gebonden.

Ik ben [Mijn familie is] ook getroffen door ME/CVS en het veranderde mijn leven [ons leven] grondig.

[OPTIONEEL: voeg een heel kort stukje toe over uzelf en hoe ME/CVS uw leven of dat van uw dierbaren heeft beïnvloed].

Er zijn geen goedgekeurde behandelingen voor ME/CVS en er zijn maar heel weinig artsen die de nodige expertise in de aandoening hebben.

In 2020 nam het Europees Parlement een resolutie aan over ME/CVS (Resolutie 2020/2580(RSP)) waarin het ME/CVS beschreef als een 'verborgen gezondheidsprobleem in de EU'. De resolutie riep op tot verschillende maatregelen, waaronder bewustwordingscampagnes en meer biomedisch onderzoek naar de aandoening.

Helaas heeft de Europese Commissie de afgelopen 4 jaar nauwelijks actie ondernomen naar aanleiding van deze doelen. Daarom wil ik u graag vragen om de Europese Commissie verantwoordelijk te houden voor de toezeggingen die zijn gedaan in Resolutie 2020/2580(RSP). U kunt dit doen door '[The ME/CFS pledge](#)' te steunen, georganiseerd door de European ME Coalition, die al is ondertekend door meerdere parlementsleden en kandidaten in de komende verkiezingen.

Ik hoop van harte dat we op uw steun kunnen rekenen.

Vriendelijke groeten,

[Uw naam]

PLEDGE STATEMENT:

Upon my election to the European Parliament, I pledge to support people affected by ME/CFS by ensuring that the EU/European Commission follows the commitments laid out in Resolution 2020/2580(RSP). This includes taking action to:

- Raise awareness and advocate for better recognition of ME/CFS as a legitimate health condition and the need for EU-level actions commensurate with its high human and socio-economic burdens.

- Ensure the European Commission allocates additional funding and promotes cooperation for biomedical research into ME/CFS at the EU level, prioritizing calls in this (specific) area through initiatives such as Horizon Europe.
- Promote EU-level measures and funding for awareness campaigns about ME/CFS, medical education and training for health and social care professionals, and the exchange of ME/CFS-related best practices across member states.