

WAS WÄRE, WENN

...

DEIN LEBEN PLÖTZLICH AUF

PAUSE

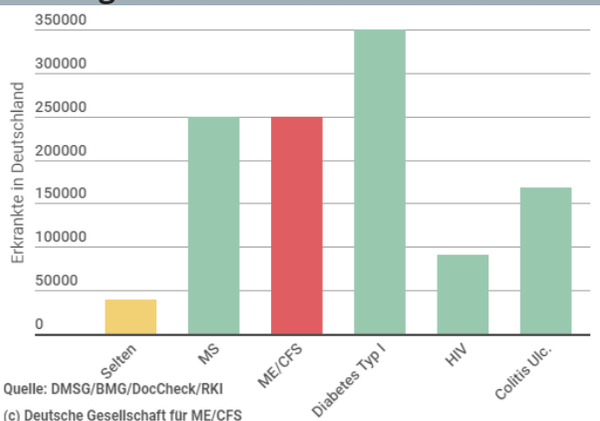
STEHT?



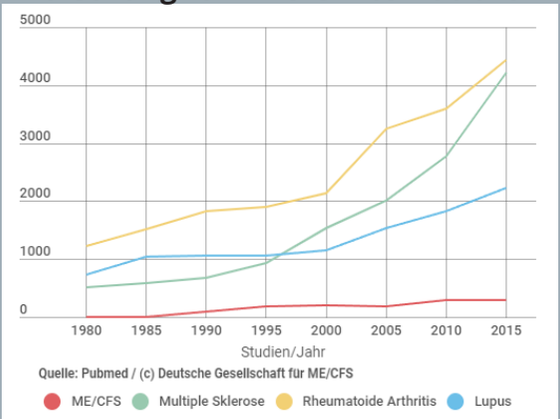
ME/CFS: Die vernachlässigte Krankheit

In Deutschland sind ca. 250.000 Menschen an ME/CFS erkrankt. Damit ist ME/CFS (wie oft fälschlicherweise angenommen) keine seltene Erkrankung. Es ist in etwa so häufig wie Multiple Sklerose und fast dreimal so häufig wie HIV.

Häufigkeit von ME/CFS in Deutschland



Forschung zu ME/CFS international



Trotz der Häufigkeit und Schwere gibt es kaum Forschung zu ME/CFS. Diese Vernachlässigung und die fehlende ärztliche Versorgung führen dazu, dass bis heute keine wirksamen Behandlungsansätze existieren. Für die Betroffenen bedeutet das, von jahrzehntelanger Krankheit bis zu ihrem Tod ausgehen zu müssen. Diese Perspektivlosigkeit und das sekundäre Leid sind auch Gründe für eine hohe Suizidrate. Damit diese Forschung in Gang kommt, bitten wir den Bundestag nun um die Finanzierung krankheitsspezifischer Forschungsförderung für ME/CFS, deren Umfang die Versäumnisse der vergangenen Jahrzehnte berücksichtigen muss.

Mitmachen per Post - So geht's!

Du möchtest die Petition mit deiner Unterschrift unterstützen? Super! Trenne einfach diesen Teil ab, packe ihn in einen Umschlag und schicke ihn an die folgende Adresse:

Deutscher
Sekretariat des Petitionsausschusses
Platz
der
Republik 1
11011 Berlin

Bitte achte darauf, dass die Karte vor dem 09.11.2021 im Bundestag ankommen muss - plane also am Besten etwas Puffer für den Versand ein, dann kann nichts mehr schief gehen. Eine Einsendung per E-Mail ist leider nicht möglich!

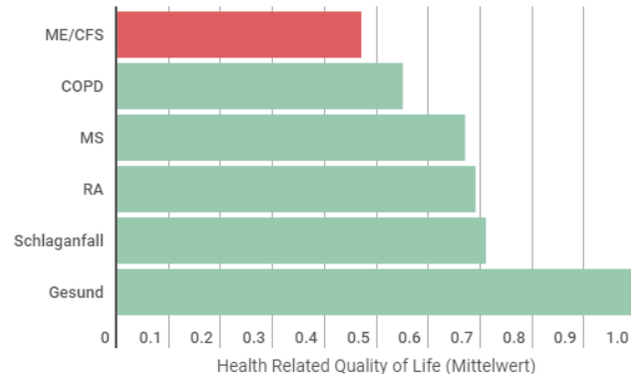


Zusätzlich würden wir uns bei Einsendung einer oder mehrerer Listen(n) auf dem Postweg oder per Fax sehr darüber freuen, wenn wir eine kurze Nachricht über die Anzahl der eingesendeten Unterschriften per E-Mail an info@signformecfs.de erhalten. Dies ist aber selbstverständlich freiwillig und insbesondere keine Voraussetzung für die Wirksamkeit der Mitzeichnung unserer Petition. Alle an uns eingesendeten Daten werden vertraulich behandelt, nur für den Zweck verwendet, uns einen statistischen Überblick über den Stand der Mitzeichnungen zu verschaffen und werden spätestens sechs Monate nach Zusendung gelöscht.

Weitere Informationen zu ME/CFS

Das breite Symptombild von ME/CFS führt dazu, dass zwei Drittel der Betroffenen dauerhaft arbeitsunfähig sind, ein Viertel sogar Haus oder Bett nicht mehr verlassen können und die gesundheitsbedingte Lebensqualität der Erkrankten nach Studien im Durchschnitt noch unter der weit aus bekannterer Krankheitsbilder (wie z. B. Lungenkrebs, Schlaganfall, MS) liegt. Dennoch werden oftmals die von ME/CFS ausgelösten Beschwerden fälschlich als mild, imaginär oder psychosomatischer und überwindbarer Natur eingeordnet. Als Folge erhalten die Kranken weder medizinisch noch sozialrechtlich angemessene Versorgung. Zudem werden sie oft noch immer schädlichen Therapieversuchen ausgesetzt.

ME/CFS - Lebensqualität



Quelle: Hvidberg et al. 2015 doi:10.1371/journal.pone.0132421

(c) Deutsche Gesellschaft für ME/CFS



www.SIGNforMECFS.de

Impressum: Sonja Kohl | Schmelenheide 60 | 47551 Bedburg-Hau

SO GEHT ES IN DEUTSCHLAND 250.000 MENSCHEN, DIE AN ME/CFS ERKRANKT SIND.

Was ist ME/CFS?

Bei ME/CFS (lang: Myalgische Enzephalomyelitis/Chronisches Fatigue-Syndrom) handelt es sich um eine schwere und gegenwärtig unheilbare Erkrankung, von der in Deutschland ca. 250.000 Menschen betroffen sind, darunter ca. 40.000 Kinder und Jugendliche. Für die Betroffenen gibt es derzeit keine Forschung, keine Therapie, keine ärztliche Versorgung und auch sonst keine Hilfe. Diese Krankheit bricht meistens nach Virusinfektionen aus und kann vermutlich jeden treffen.

Und was kann man dagegen tun?

Eine Gruppe Betroffener hat eine an den Deutschen Bundestag gerichtete Petition gestartet. Wenn es bis zum **09.11.2021** gelingt, 50.000 Unterschriften zu sammeln, gewährt der Petitionsausschuss des Deutschen Bundestages eine öffentliche Anhörung. Das wäre eine einmalige Gelegenheit, auf die verzweifelte Lage aufmerksam zu machen und endlich eine Verbesserung der Situation herbeizuführen. Aber auch sonst trägt jede einzelne Stimme dazu bei, diesen wichtigen Anliegen Gehör zu verschaffen.

Du kannst ganz einfach helfen: **Unterschreibe in der Liste auf der Rückseite und überzeuge am besten andere Menschen, dasselbe zu tun! Liste in einen Umschlag und ab die Post: So leicht kann Unterstützung sein!**



ONLINE
UNTERSCHREIBEN

Petitions-ID: 122600 | Hauptpetent: Daniel Loy | Forderung an den Deutschen Bundestag: Versorgung, Forschung und politische Unterstützung für ME/CFS-Betroffene!

#	Name, Bitte in Druckschrift ausfüllen	Wohnadresse Straße Hausnummer PLZ Wohnort	Datum	Eigenhändige Unterschrift
1		2021	
2		2021	
3		2021	
4		2021	
5		2021	
6		2021	
7		2021	

Durch Eintragung in die Liste wird die Unterstützung der oben bezeichneten Petition an den Deutschen Bundestag zum Ausdruck gebracht.
weitere Informationen: www.SIGNforMECFS.de