

Til Sundhedsminister Magnus Heunicke samt
alle medlemmer af Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Kære sundhedspolitikere: Husk V82-løfterne til ME-patienterne!

I dag den 12. maj 2020 er det den internationale ME-dag, hvor mange af de millioner af ME-patienter verden over gør opmærksom på deres situation. Danske ME-patienter sender hermed dig og dine kolleger en række personlige hilsner på dette gruppekort: <https://www.kudoboard.com/boards/chn4qRkY>.

Vi håber, at du vil tage dig tiden til at se dem.

Vi ved godt, at I har travlt med COVID-19 pandemien for øjeblikket. Men forskere peger allerede nu på, at antallet af patienter med Myalgisk encephalomyelitis / Postviralt træthedssyndrom G93.3 kan stige efter pandemien. Derfor er det særligt vigtigt, at det danske sundhedsvæsen fremover kan tilbyde korrekt udredning og behandling af ME-patienter, og at der bevilges penge til biomedicinsk forskning i sygdommen.

Fra gruppekortet [Foto fra 12. maj 2018]



**Kære sundhedsminister Magnus Heunicke og alle sundhedspolitikere:
Husk V82-løfterne til ME-patienterne!**

Den 12. maj er den internationale ME-dag. Derfor vil vi gerne gøre opmærksom på, at situationen for danske ME-patienter er uændret - trods Folketingets enstemmige vedtagelse V82 den 14. marts 2019 om at anerkende ME som en fysisk sygdom med

WHO-diagnosekoden G93.3, adskille ME fra samlebetegnelsen funktionelle lidelser, og oprette specialiseret behandling til danske ME-patienter.

Sundhedsstyrelsen efterkommer i sin nye vejledning "Kodning af funktionelle lidelser" fortsat ikke Folketingets vedtagelse V82, idet Sundhedsstyrelsen i vejledningen generelt anbefaler at anvende diagnosekoden "DR688A9B1 Funktionel lidelse, almen/træthed" fremfor diagnosekoden "DG933A Benign myalgisk encephalomyelitis".

Vejledning i kodning af funktionelle lidelser: <https://www.sst.dk/-/media/Udgivelser/2020/Vejledning-til-anvendelse-af-koder-for-funktionelle-lidelser/Kodning-af-funktionelle-ledelser.ashx>

Sundhedsstyrelsen har også fortsat planer om, at ME-patienter skal behandles på centre for funktionelle lidelser, i stedet for at blive behandlet efter biomedicinske metoder på specialiserede ME-centre. Folketingets vedtagelse V82 bliver ikke efterkommet!

Beskrivelse af funktionelle lidelser i specialeplan: <https://me-foreningen.dk/wp-content/uploads/2020/05/BILAG-6-kopi.pdf>. Planen skal godkendes af Det Rådgivende Udvalg for Specialeplanlægning den 18. juni 2020.

Mange ME-patienter lever i social isolation hver eneste dag, fordi de er for syge til at kunne gå udenfor. Der er ingen slutdato på ME-patienternes sociale isolation. Globalt er der millioner af ME-patienter, som venter på biomedicinsk forskning og behandling af deres sygdom. De er de **#MillionsMissing**.

Som sundhedspolitikere har I muligheden for at hjælpe de ca. 14.000 ME-patienter i Danmark med at få korrekte diagnosticerings- og behandlingsmuligheder.

På forhånd tak!

Med venlig hilsen

Cand.hort. Helle Rasmussen

ME-patient siden 1995

Adm. for #MillionsMissingDenmark

<https://facebook.com/millionsmissingdenmark>

Email: millionsmissingdk@gmail.com