



Onze eisen



Voor personen met myalgische encefalomyelitis/chronisch vermoeidheidssyndroom (ME/CVS)

1

Gespecialiseerde poliklinieken waar patiënten met ME/CVS en ernstige Long Covid terecht kunnen bij arts-specialisten die ervaring hebben met hun ziektebeeld en waar lichamelijke klachten langdurig opgevolgd worden.



2

Hulp voor patiënten met ernstige ME/CVS die te ziek zijn om voor zichzelf te zorgen en op consultatie naar het ziekenhuis te gaan. Zij worden veelal verzorgd door familieleden en verdienen meer ondersteuning.

3

Financiering van biomedisch onderzoek naar ME/CVS. In Nederland en Duitsland, Canada, Australië en de Verenigde Staten werden fondsen vrijgemaakt om onderzoek naar ME/CVS te stimuleren. Wij willen dat Vlaanderen zich bij deze internationale ontwikkelingen aansluit.



Meer info nodig?

Bezoek onze website www.12me.be
Of scan de QR-code





Onze eisen



Voor personen met myalgische encefalomyelitis/chronisch vermoeidheidssyndroom (ME/CVS)

4

Betere opleiding voor zorgverleners: het aantal uren dat aan ME/CVS wordt besteed in opleidingen verpleeg-en geneeskunde moet worden verhoogd en de inhoud van het opleidingsmateriaal is aan een update toe. Een richtlijn kan verzekeringsartsen een leidraad bieden bij de arbeidsbeoordeling van personen met ME/CVS en Long Covid.



5



Bewustmaking zonder stigma en vooroordelen. De idee dat ME/CVS door stress, perfectionisme, te weinig beweging of foutieve gedachten wordt veroorzaakt was lange tijd populair maar is onvoldoende wetenschappelijk onderbouwd en stigmatiserend. Wij willen een neutrale, evidence-based aanpak, zonder vooroordelen of victim blaming.

6

Betrokkenheid van ME/CVS-patiëntenverenigingen bij bovenstaande actiepunten: 'nothing about us without us'.



Meer info nodig?

Bezoek onze website www.12me.be
Of scan de QR-code

