

Was ist ME/CFS?

Myalgische Enzephalomyelitis/Chronisches Fatigue Syndrom ist eine kaum erforschte, schwere neuroimmunologische Multisystemerkrankung, für die es bis heute keine zugelassene kurative Behandlung oder Heilung gibt und zu einem oft lebenslangen und hohen Grad an körperlicher Behinderung führt.

In Deutschland hat die Kassenärztliche Bundesvereinigung (KBV) bereits 2021 von 500.000 betroffenen Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern berichtet. Durch die Pandemie wird von einer zunehmenden Zahl von ME/CFS- Erkrankten ausgegangen.

Die Erkrankten leiden unter einer ausgeprägten Zustandsverschlechterung ihrer Symptome nach geringer körperlicher und geistiger Belastung (sogenannte Post- Exertional- Malaise).

Dazu gehören eine schwere Fatigue, kognitive Störungen, ausgeprägte Schmerzen, die Überempfindlichkeit auf Sinnesreize und die Störung des Immunsystems sowie autonomen Nervensystems.

Auslöser der Erkrankung

ME/CFS wird unter Anderem verursacht durch: Viren (z.B. EBV, Corona, Influenza), Impfungen, Flourchinolone, Borreliose, Traumata, Instabile Halswirbelsäule, uvm.



Wir fordern:
ANERKENNUNG
statt Missachtung
VERSORGUNG
statt Isolation
FORSCHUNG
statt Ignoranz

ME/CFS, DIE VERGESSENE KRANKHEIT!

Initiative #LIEGENDDEMO

Organisatorin der #LiegendDemo vor dem deutschen Bundestag und des #Trauerganges in verschiedenen Städten.



Kontakt

liegenddemo.mecfs@gmail.com

Social Media

@LiegendDemo

Instagram
X
Facebook
Bluesky

Impressum

IMPRESSUM:
Initiative LiegendDemo
Liegenddemo.mecfs@gmail.com
TEL. 015172038889
10315 Berlin
Marie-Curie-Allee 80



ME/CFS verursacht durch: Epstein Barr Virus-Impfungen-Flourchinolone-COVID u. Influenza Virus-Borreliose-Traumata-Instabile Halswirbelsäule.

Unsere Aktionen

Die Initiative #LiegendDemo organisiert den #Trauergang und die #LiegendDemo, um auf die desaströse Situation von ME/CFS betroffenen Menschen aufmerksam zu machen.

Mit der Liegeaktion symbolisieren wir die Erkrankten, die nicht selbst auf die Straße gehen können, sondern durch Ihre Erkrankung an Ihre Betten gefesselt sind. Mit dem Trauergang drücken wir unsere Trauer über die vielen schlimmen Aspekte der Erkrankung aus.

Am 11.05.2024 findet die **große #LiegendDemo** in Berlin, vor dem Bundestag statt.

Der #Trauergang findet statt in:

Hamburg/Stuttgart am 13.01.24

Düsseldorf am 27.01.24

Frankfurt a.M./München am 24.02.24

Leipzig/Dresden am 09.03.24

Wiesbaden/Bielefeld/Ulm am 23.03.24

Wien am 06.04.24

Heidelberg/Münster am 21.04.24



Über die Initiative- #LiegendDemo

Wir, die Initiative-#LiegendDemo, das sind ME/CFS Betroffene, Angehörige und andere Helfende, haben uns im Juli 2022 zusammengefunden, um anlässlich des ME/CFS Awareness-Day, die #LiegendDemo vor dem deutschen Bundestag ins Leben zu rufen.

Mit dieser Demonstration wollten wir die Erkrankung ME/CFS ins Licht der Öffentlichkeit rücken.

Wir haben hier u.A. 300 ME/CFS betroffenen Menschen die Möglichkeit gegeben, auf der großen Leinwand per Zoom dabei zu sein. Auf unserer Bühne waren Redner und Rednerinnen aus Politik, Medizin, Patient*Innenorganisationen sowie Angehörige zu hören. Das Team organisiert sich aus ganz Deutschland und Österreich von zu Hause aus, denn viele der betroffenen Team-Mitglieder können nur aus ihrem Betten heraus agieren.

Aus der LiegendDemo vor dem Bundestag entstanden, ist die Aktion "Trauergang", die mittlerweile in verschiedenen deutschen Städten stattgefunden hat.

Die Planung für das Jahr 2024 geht weiter, so wie die Planung einer weiteren großem Demo vor dem Deutschen Bundestag am 11.Mai 2024.

Crowdfunding

Für die Umsetzung der Liegenddemo 2024 haben wir eine Spendenkampagne ins Leben gerufen. Gerne nehmen wir Spenden über PayPal über liegenddemo.mecfs@gmail.com entgegen.

Unsere Forderungen

Wir fordern:

- die Anerkennung von ME/CFS als schwere, körperliche Erkrankung
- die sachgerechte Aufklärung der Öffentlichkeit, Mediziner und Fachverbände auf der Grundlage aktuellster Studienlage, sowie über die Situation der Betroffenen und ihrer Angehörigen
- den erleichterten Zugang zu Gesundheits- und Sozialsystemen für Betroffene
- die Möglichkeit schulischer und beruflicher Teilhabe auch für schwer Erkrankte
- den Aufbau von Kompetenzzentren und interdisziplinären Ambulanzen für ME/CFS
- den verstärkten Ausbau der biomedizinischen und klinischen Forschung

Du willst dabei sein und etwas bewegen!

Melde Dich gerne bei uns und komm in unser Team!
liegenddemo.mecfs@gmail.com



