Düsseldorf, 10. Mai 2024

Blaues Licht der Solidarität: Der Landtag unterstützt den Tag für ME/CFS-Erkrankte

Am Internationalen ME/CFS Awarenessday, dem 12. Mai, macht die deutsche Gesellschaft für ME/CFS auf das Leiden der Betroffenen aufmerksam.

Bei der Aktion "LightUpTheNight4Me" werden weltweit öffentliche Gebäude, Sehenswürdigkeiten und Museen angestrahlt. Der Landtag weist am 12. Mai auf seiner Informationswand am Vorplatz des Parlaments auf den Aktionstag hin.

"Chronische Erschöpfung und Müdigkeit – so stark ausgeprägt, dass ein Alltag nicht bewältigt werden kann. Das Verhängnisvolle: Heilungsmethoden oder Therapien zur Symptomlinderung sind oftmals nicht bekannt. Mit ´Light Up The Night 4 ME´ bringt der Landtag diese Krankheit ins Licht der Aufmerksamkeit", sagt Andre Kuper, Präsident des Landtags.

Seit über 30 Jahren wird mit verschiedenen Aktionen in der Öffentlichkeit auf die Krankheit aufmerksam gemacht. Ein fester Bestandteil der Kampagne ist die Aktion "Light Up The Night 4 ME".

Bis zu 400.000 Menschen in Deutschland leiden an der chronischen und neuroimmunologischen Erkrankung, darunter 40.000 Kinder. 60 Prozent der Betroffenen sind arbeitsunfähig, 25 Prozent bettlägerig. Für die meisten der Betroffenen ist aufgrund von Schmerzen und einem hohen, anhaltenden Erschöpfungsgrad ein normales Leben nicht mehr möglich. Die Krankheit ist aufgrund von kaum vorhandenen Forschungen nur schwer festzustellen. Heilungsmethoden oder Therapien zur Linderung der Symptome sind nicht bekannt.