

Fra: [REDACTED]
Sendt: mandag 4. mai 2026 09:53:52
Til: "Postmottak (Ekstern post til arkivet)" <f-arkivar@helsedir.no>
Emne: Saksnummer 24/13487

You don't often get email from [REDACTED] [Learn why this is important](#)

Retningslinjene for ME er blandet sammen med en rekke andre tilstander. ME med PEM må få sine egne retningslinjer.

WHO har hatt en klar oppfatning av sykdommen i over 50 år noe som Norge nekter for. FAFO har kommet med en rapport som viser hvordan pasientenes mangel på hjelp påvirker dem.

All troverdig forskning viser tydelige fysiologiske endringer veldig mange steder i kroppen. Dette fører til et ukjent antall diagnoser totalt. For å nevne noen vanskelig å sove, søvn og hvile gir ikke restitusjon, migrene, fibromyalgi, hjerteproblemer, svimmelhet, mage/ tarmproblemer, kroppen tar ikke opp nok næringsstoffer, fedme pga inaktivitet, virus /feberlignende følelse, tåler ikke lyder, tåler ikke lys, hjerne tåke, urinveisproblemer, null energi osv.

Som igjen fører til psykiske problemer pga en tapt helse, et tapt liv og ingen menneske verd.

Har noen av de andre med forskjellige Fatigue problemer noe i nærheten av samme problemer?

Sammenblanding av diagnoser er etter min oppfatning kun skammelig for å si det pent.

Nå må faktisk disse pasientene få den hjelpen de har rett på. Loven om rett på helsehjelp brytes hver dag. Antar også brudd på menneskerettighetene.

Det er trist at pasientene er for syke til å klare å stå på for sine rettigheter. De trækkes ned og feies under teppe. Virkelig en stor skam for norsk helsevesen og samfunnet ellers.

Håper derfor de nye retningslinjer gir disse pasientene klar og tydelig rett på den hjelp de har krav på.

[REDACTED]