

## Örebro läns landsting klarar inte av sitt uppdrag

I mitt liv drabbades jag av kognitiva svårigheter och av att bli sämre i dagar efter mycket begränsad mental eller fysisk aktivitet, tillsammans med flera andra symtom.

Jag beskrev detta för mina läkare, minst 8 stycken, men ingen misstänkte Myalgisk Encefalomyelit (ME), trots att sjukdomen är så vanlig att 1 på 250 personer beräknas ha den.

Jag fick själv lära mig hur jag bäst skulle hantera min sjukdom. Jag gjorde dyrköpta erfarenheter då jag gjorde saker som jag fick permanenta försämringar av. Jag trodde jag var ensam i världen med sjukdomen.

En dag stötte jag på information om ME och då insåg jag att jag led av en sjukdom som är livligt beskriven sedan 50-talet och finns på WHO:s lista av sjukdomar sedan 1969.

Jag har försökt förstå hur sjukvården kunnat missa min sjukdom. Efter kontakter med Örebro läns landsting (ÖLL) med bland annat två medborgarförslag där jag ger förslag på hur man skall fånga upp ME-patienter och att de skall ha tillgång till ME-kunniga läkare, har jag kommit fram till att landstingssjukvården är oförmögen att göra en enkel informationsinhämtning.

ÖLL har valt att helt bortse från material från vetenskapliga konferenser, artiklar och läkare. Istället låter man sig missledas av läkaren Lars-Gunnar Gunnarsson som lägger ut dimbankar då han envisas med att referera till psykosomatiska konferenser och kliniker där läkare med fanatisk övertygelse anser att ME beror på psykiska orsaker och likt strutsen förnekar innehållet i över 3000 vetenskapliga artiklar som gör det omöjligt att vidmakthålla den psykiatriska hypotesen.

Mitt filantropiska bidrag till samhället har blivit att sammanställa information om ME på en hemsida ([me-cfs.se](http://me-cfs.se)).

/Kasper Ezelius, Örebro