

Artikler før 2023 i sundhedsfaglige og landsdækkende medier:

9.12.2022 Dagens Medicin

[ME/CFS: Kendt og beskrevet i årtier, men årsagen er fortsat ukendt](#)

Der findes fortsat ingen test eller biomarkør, som kan bruges til at diagnosticere ME/CFS. Den kommercielle interesse for at skyde penge i forskningsprojekter er der ikke, lyder det fra professor i biokemi, Ivan Brandslund, Syddansk Universitet.

9.12.2022 Dagens Medicin

[Overlæge med fuld fart på karrieren sengebundet døgnet rundt](#)

29.10.22 BT

[Henrik kører desperate patienter til Köln – de får ingen hjælp i Danmark](#)

22.10.2022 BT

[Ny forskning bekræfter danske patienters grædende opråb: ‘Kan ikke beskrives som noget andet end overgreb’](#)

“Danske patienter blevet invalideret, stigmatiseret og ikke lyttet til i mødet med det danske sundhedsvæsen, hvor de er blevet behandlet ud fra at have en funktionel lidelse – i stedet for en neurologisk kronisk sygdom.”

22.10.2022 Information – kronik

[I andre lande involveres ME-patienter i deres behandling. Men i Danmark lytter ingen til os](#)
Sygdommen ME er stadig voldsomt underudforsket. Så meget desto vigtigere er det at involvere patienternes egne erfaringer i behandlingen, sådan som man gør i andre lande. Det nægter Sundhedsstyrelsen imidlertid, skriver cand. scient.soc. og ME-patient Madelleine Müller i kronikken i Information i dag.

18.10.2022 i HELSE magasinet s.58-61

[Seks år som fange i egen krop, interview med ME-patient Marie Louise Gustavussen \(side 59\)](#)

Der synes at være tale om et helt systemsvigt. Interview med professor Peter la Cour (side 58)
Vi nyder de dage, hvor Pia har det godt og stråler lidt. (side 60-61)

2.10.2022 i BT

[Bendt gik fra overlæge til svigtet patient](#)

1.10.2022 i BT

[Forældre svigtes i sundhedsvæsenet: de tror ikke på vores børns sygdom](#)

30.9.2022 Radio 24/7 – STIGMA

[Nannas ME](#)

24.september 2022 i BT

[Sundhedsstyrelsen afviser patienters oplevelse: ‘Det er simpelthen ikke rigtigt’](#)

23. september 2022 i BT

[Fra smilende gymnast til kronisk syg](#)

19. september 2022 i BT

[Politiker raser over Magnus Heunicke: 'Der er intet sket og patienterne lider'](#)

Patienter drukner i det danske sundhedssystem, mens de råber efter hjælp.

18. september 2022 i BT

[Eline fik trist bivirkning af sygdom: "Spærret inde i ensomhed"](#)

11. september 2022 i BT

[Professor med hård kritik: 'De bliver svigtet af systemet'](#)

10. september 2022 BT

[Pia har ME som senfølge efter corona](#)

"En rigtig slem influenza blandet med slemme tømmermænd og med følger af en svær hjernerystelse. Hvis du ganger det med 20, ved du, hvordan en svært ramt ME-patient har det."

9. september 2022 BT

[Marie Louise Ligger i sengen 24 timer – man nægter at lytte til patienterne](#)

Marie Louise Ilsøe Gustavussens værelse ligger i den ene ende af familiens hus. Fængslet, kalder hun det.

5. september 2022 BT

[Syge patienter "tager deres eget liv"- alligevel trodser sundhedsstyrelsen politisk beslutning](#)

Frustration, håbløshed og sågar selvmord. Konsekvenserne for patienter med ME kan være enorme.

2. september BT

[Nanna lider af sjældnen sygdom: 'Det eneste jeg vil, er at flyve med mine venner'](#)

Nanna Viffeldt Smistrup har en god dag, hvis hun kan komme ud af sengen.

29.8 Ugeskrift for læger

[En god, grundig og klinisk anvendelig bog om det hyppige fænomen vedvarende uforklarede fysiske symptomer](#)

«Læge Anders Beich – tidligere formand for DSAM – anmelder i Ugeskrift for læger prof. Peter La Cours bog om vedvarende fysiske symptomer: "La Cour argumenterer velunderbygget for, hvorfor vi nok før eller siden bliver nødt til at gentænke »funktionel lidelse« som entitet," og "evidensen (for funktionelle lidelser, red) er tynd grænsende til 0"

19.8.2022 Sundhedspolitisk Tidsskrift

[Svære senfølger efter covid kan ses i blodet og kan minde om kronisk træthedssyndrom](#)

18.8. Rapport om de mest syge danske ME-patienter

[Professor Peter la Cours rapport](#)

3.8.2022

[Sengeliggende ME-patient skal i jobtræning](#)

10. juli 2022 TV2 NORD

[The gratitude concert – kronisk sygdom og ME](#)

Dansk musiker Martin Byriels kæreste har svær ME. Martin laver koncert for strygere ud fra kroniske patienters sygehistorier.

[Artikel om projektet i TV2 Nord](#)

8. juli 2022 Dagens Medicin

[Danmarks syn på ME bør smides på historiens losseplads](#)

Det britiske National Institutes of Health og Care Excellence (NICE) har i deres nye retningslinjer for ME placeret psykiater Per Finks forældede syn på ME på historiens losseplads, skriver norsk professor og dansk praktiserende læge.

14.6.2022 Politiken

[Som ung kroniker har jeg fuldstændig mistet tilliden til vores velfærdssystem](#)

27. maj 2022 – Propatienter

[Sundhedsstyrelsen er ligeglad med nye engelske anbefalinger](#)

De danske guidelines for behandling af ME/CFS bliver ikke ændret, selvom det engelske prioriteringsinstitut, NICE, i efteråret kom med nye, markante ændringer.

26. maj – Neurologisk Tidsskrift

[Sundhedsministeriet: Ingen grund til at ændre danske ME/CFS anbefalinger](#)

De danske guidelines for behandling af ME/CFS bliver ikke ændret, selvom det engelske prioriteringsinstitut, NICE, i efteråret kom med nye, markante ændringer. Det fremgår af en ny vurdering fra Sundhedsstyrelsen sendt til Sundhedsministeriet.

26. maj 2022 – Sundhedspolitisk Tidsskrift

[Sundhedsministeriet: Ingen grund til at ændre danske ME/CFS-anbefalinger](#)

13. maj 2022 – Femina

[Lægerne kunne ikke finde ud af, hvad Vanjas mand fejlede. Så genkendte en af hendes følgere symptomerne](#)

Influencer og iværksætter Vanja Wikström liv blev ændret, da hendes partner Niklas fik sygdommen ME. Nogle dage kan han ikke stå op, og hele familien afhænger af Vanja. Men for et år siden sagde hendes krop også nej.

21. april 2022 – Ligeher.nu

[En dag med fokus på ME-syge og andre med usynlige sygdomme](#)

14. april blev der afholdt ME-seminar hos billedkunstner Marit Benthe Norheim i Nordjylland. Hun stiller spørgsmålet, om kunst kan være en del af helingsprocessen for ME-syge.

7. april 2022 – Propatienter.dk

Mor har ME, mor skal sove

Portræt af en ME-patient. Selv om Stella Frost Orland nogle dage kun har 30 procent energi af, hvad hun havde, før hun fik ME, vil hun gerne plante et håb hos andre ME-patienter: Det er muligt indimellem at finde lindring og få livet til at hænge sammen. Med sovepauser._

3. april 2022 – Jyllandsposten

Er det danske sundhedsvæsen sygt, eller er det bare ramt af funktionel lidelse?

Jyllandsposten bringer en debatartikel om sygdommen ME contra funktionelle lidelser. Skrevet af product manager Mette Gerber, der stiller skarpt på dagens sundhedsvæsen set fra borgerens vinkel.

23. marts 2022 – videnskab.dk

Hvad sker der i kroppen på mennesker med kronisk træthedssyndrom?

Sygdommen kronisk træthedssyndrom (ME) er fortsat et mysterium. Her ser vi nærmere på, hvad forskningen indtil videre har afdækket.

17. marts 2022 – Propatienter.dk

Janus havde otte år med smerter, før diagnosen blev stillet

Allerede i januar 2014 mistænkte læger, at Janus Berg måske havde ME (kronisk træthedssyndrom), men først i efteråret 2021 blev han diagnosticeret med sygdommen. I de mellemliggende år gennemgik han diverse udredninger hos læger og på hospitaler, som ikke kunne placere hans symptomer og smerter.

16. februar 2022 – Propatienter.dk

Omdiskuteret sygdom forandrede Rasmus' liv

Efter fem år med sygdommen myalgisk encephalomyelitis (ME) – i Danmark ofte kaldet kronisk træthedssyndrom (CFS) – er Rasmus Løkke Nielsen ikke længere den mand, han var en gang. Fra at have været fysisk stærk og brugt sin styrke i sit arbejde må han nu planlægge sine dage efter, hvornår han skal have et hvil, før eller efter han foretager sig noget.

11. februar 2022 – Kr. Dagblad

Psykolog og forsker: Sundhedsstyrelsen svigter personer med kronisk træthedssyndrom

Selvom Folketinget i 2019 har vedtaget, at den såkaldte ME-diagnose skal adskilles fra betegnelsen funktionel lidelse, følger Sundhedsstyrelsen ikke den beslutning. Der er tale om en regulær og vaskeægte sundhedsskandale, skriver ph.d. og aut. sundhedsspsykolog Peter la Cour og fmd for European ME Clinicians Council. Desværre bag betalingsmur.

7. januar 2022 – Avisen.nu

Mystiske symptomer ramte datteren pludseligt

Artikel om Amalie, som oplever enorm træthed efter kysesyge. Hendes læger er skeptiske over for diagnosen ME, men trætheden er så invaliderende, at hun har været nødt til at tage orlov fra gymnasiet.

Artikler før 2022 i sundhedsfaglige og landsdækkende medier

23. december 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[Tilbage til livet på trods](#)

Afgående chefredaktør Erik Haldan Ugeavisen Esbjerg skriver om den kamp familien Gustavussen fra Fanø har haft for at få hjælp til deres alvorligt syge datter Marie Louise, der lider af ME. Hun er nu kommet ud af mørket. Langt fra rask, men dog så stærk, at hun er i stand til at skrive og tage ordet om sin egen ulykkelige situation.

23. december 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[Beretning om et svigt – Marie Louises egen beretning](#)

Marie Louise Ilsøe Gustavussen sætter ord på fem års mareridt i mørke. Fem år har det taget hende at sætte ord på den indlæggelse, som var et regulært overgreb på hende, fordi læger ikke ville anerkende, at hun var syg af ME. Men hun ser også lys. “Jeg er langsomt på vej tilbage til livet,” skriver hun i Ugeavisen.

23. december 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[Syg i et sundhedsvæsen på vildspor](#)

Der er et internationalt pres på Danmark for at ændre kurs i forhold til sygdommen ME. Esben og Vibeke Ilsøe Gustavussen fra Fanø har kæmpet en lang kamp for deres ME-syge datter Marie Louise og andre ME-patienter.

20. december 2021 – Dagens Medicin

[Forperson for selskab for funktionelle lidelser er uenig i ME-guidelines fra NICE](#)

Speciallæge Marianne Rosendal, forperson for Dansk Selskab for Funktionelle Lidelser (DASEFU), mener ikke, at de nye guidelines fra NICE vedrørende behandling af personer med ME er helt inden for skiven. Hun er heller ikke enig i ME Foreningens kritik af den nuværende måde at behandle patienter med ME i Danmark.

16. december – Fysioterapeuten på LinkedIn

[Nye guidelines for ME-patienter fra NICE](#)

Fysioterapeutenrs fagblad Fysioterapeuten omtaler de nye ME-guidelines fra den internationalt anerkendte britiske sundhedsmyndighed NICE, der fraråder gradueret genoptræning og kognitiv terapi som behandling til ME-patienter. Budskabet er videregivet på

LinkedIn: "I de nye anbefalinger fra NICE lyder det, at patienter i stedet bør holde sig inden for deres begrænsede energibudget."

15. december 2021 – Neurologiske Tidsskrift

[Regionale centre til behandling af ME på vej](#)

Der er fortsat planer om at oprette særlige enheder i regionerne, hvor de mest syge patienter med myalgisk encephalomyelitis (ME) – i Danmark også kaldet kronisk træthedssyndrom (CFS) – kan modtage tværfaglig behandling.

9. december – Neurologisk Tidsskrift

[Sundhedspsykolog om nye NICE-anbefalinger: Kæmpestort for ME-patienter](#)

ME/CFS er en kompleks lidelse, hvor gradueret genoptræning og kognitiv terapi ikke anbefales som behandling, slår det britiske prioriteringsinstitut NICE opsigtsvækkende fast i sine nye anbefalinger. Beslutningen vækker glæde hos sundhedspsykolog Peter la Cour, der håber, det kan bane vej for ændringer herhjemme.

9. december – Neurologisk Tidsskrift

[Professor: Foruroligende beslutning af NICE](#)

Det britiske prioriteringsinstitut fraråder brugen af gradueret genoptræning og kognitiv adfærdsterapi som behandling til ME-patienter. En overraskende ændring, som ikke er på linje med god lægevidenskab, mener Per Fink, professor og overlæge på Afdeling for Funktionelle Lidelser på Aarhus Universitet.

9. december – Neurologisk Tidsskrift

[Omstridt ME-behandling forkastes i nye NICE-anbefalinger](#)

Gradueret genoptræning og kognitiv adfærdsterapi er en saga blot, når det kommer til behandling af myalgisk encephalomyelitis (ME).

19. november – Best Practice Nordic

[Sådan spotter du patienter med ME – kronisk træthedssyndrom i almen praksis](#)

Patienter med senfølger efter COVID19 kan risikere at få ME. I denne video fortæller kommunikationskonsulent Else Marie Andersen om nogle af de symptomer, læger skal være opmærksomme på.

18. november 2021 – Dagens Medicin

[Patientforening: Danmark halter bagud på ME](#)

De britiske sundhedsmyndigheder har netop udsendt nye guidelines, der fastslår, at ME ikke er en funktionel lidelse, men er en særskilt biomedicinsk lidelse.

11. november 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[Det kan forandre alt](#)

Nye retningslinjer for sygdommen ME er en sejr for alle dem, der har forsøgt at gøre det klart, at det danske sundhedsvæsen i årevis har været på gale veje.

4. november 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[ME-diagnose og behandling er nu mejslet i sten](#)

NICE anbefaler tidlig diagnosticering og specialiseret behandling af ME. FT-politiker Anders Kronborg (A), valgt i Fanø-Esbjerg-området, stiller spørgsmål til Nordisk Ministerråd om den uens behandling af ME i Norden.

4. november 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[Selv verdens bedste kan blive klogere](#)

Chefredaktør Erik Haldan skriver, at presset på Sundhedsstyrelsen tager til, efter at NICE har udgivet nye retningslinjer for ME og pga forespørgsel om ME i Nordisk Ministerråd.

3. november 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[ME-diagnose og behandling er nu mejslet i sten](#)

Nu bør det være slut med at fejldiagnosticere og fejlbehandle ME-patienter i det danske sundhedsvæsen, mener ME Foreningen. Helt nye internationale retningslinjer fra engelsk sundhedsmyndighed anbefaler nemlig en mere præcis diagnosticering og specialiseret behandling af ME-patienter, end den Sundhedsstyrelsen herhjemme praktiserer.

29. oktober 2021 – Sundhedspolitisk Tidsskrift

[ME-patienter verden over har fået en kæmpesejr i dag](#)

“Med de nye retningslinjer (fra NICE) sættes der endegyldigt punktum for de stigmatiserende myter om, at ME er psykosomatisk, og at patienterne kan trænes raske,” siger ME foreningens formand Cathrine Engsig herhjemme.

29. oktober 2021 – Politiken

[Slut med træning til kronisk trætte: Ny retningslinje kan sætte en stopper for udskældt behandling af patienter](#)

Patienter med kronisk træthedssyndrom/ME skal ikke presses til fysisk aktivitet, har toneangivende engelsk sundhedsmyndighed (NICE) netop fastslået efter flere år. Patienter jubler. Sundhedsstyrelsen vil nu læse ny retningslinje.

29. oktober – Sundhedspolitisk Tidsskrift

[Han stikker snuden i et hvepsebo med bog om funktionelle lidelser](#)

Mens verden venter på det engelske prioriteringsinstitut NICE's afgørelse om behandling af myalgisk encephalomyelitis (ME) og danske patienter og læger på en tilsvarende mulig ny dansk behandlingsstrategi for, kan det være en ide at bruge tid på sundhedspsykolog Peter La Cours nylige og meget grundige bog om ME og andre vedvarende uforklarede fysiske symptomer.

20. oktober – Ugeavisen Esbjerg

[Fanø-families kamp bliver nordisk](#)

FT-politiker Anders Kronborg stiller spørgsmål til Nordisk Ministerråd om den uens praksis over for ME i Norden. “Vi har brug for mere fælles viden og handling i forhold til sygdommen Myalgisk Encephalomyelitis,” siger han til Ugeavisen.

22. september 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[Hårdt ramt familie donerer 100.000 til kamp for de sygeste.](#)

Pengene skal gå til et forsøg med udgående medicinske teams, der kan besøge de værst ramte ME-patienter i eget hjem og tage sig af dem der.

20. september 2021 – Videnskab.dk

[Norsk forskning: Kan kronisk træthedssyndrom kobles til svigt i cellernes energiforsyning?](#)

Blodprøver fra ME-patienter viser, at noget ikke er, som det skal være – over 300 forskellige værdier er anderledes end hos raske mennesker.” Forskere har længe vidst at man finder signifikante ændringer i specifikke blodprøver fra ME-patienter. Disse ændringer viser at deres energiproduktion er betydeligt nedsat” 83 patienter indgår i studiet og patientgruppen er veldefineret ud fra Canada Kriterierne.

Prof. Ola Saugstad fra Norge: “Det er en myte at man ikke finder noget i ME-patienters blod”.

14. september 2021 – Videnskab.dk

[Forskere spekulerer: Er corona-senfølger og kronisk træthedssyndrom \(ME\) det samme?](#)

Selv om mange af symptomerne er ens, ved vi stadig ikke, hvad der er galt med patienterne, eller om det er det samme, der er galt, siger dansk forsker

14. september 2021 – Information

[Som ME-patient skal jeg både udholde lidelsen ved sygdommen og mistænkeliggøres af lægestanden](#)

Alvorligt syge ME-patient Madelleine Müller skriver et debatindlæg om lægers mistænkeliggørelse, som ME-patienter bliver mødt af i sundhedsvæsenet.

8. september 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[Kamp for ME-syge udløser fornem pris](#)

Vibeke og Esben Gustavussen modtager en pris på 100.000 kr for deres utrættelige kamp for at få hjælp til deres alvorligt syge datter med ME.

26. august 2021 – Radio Louds serie “De Kronisk Syge”

“Det er bare noget du finder på”

20-årige Nanna fortæller om sit ungdomsliv med kroniske smerter og ME. Sundhedspsykolog Peter la Cour forklarer om symptomerne på ME.

20. august 2021 – Dagens Medicin

[Sådan får ME-patienter tillid til sundhedssystemet](#)

Debatindlæg af Jesper Vind, ph.d., molekylærbiolog og pårørende til ME-patient.

18. august 2021 – Sundhedspolitisk Tidsskrift

[Kæmpe skuffelse for ME-patienter verden over: Stridigheder sætter nye anbefalinger på pause på ubestemt tid](#)

Formand for ME Foreningen Cathrine Engsig udtaler sig i slutningen af artiklen.

18. august 2021 – Sundhedspolitisk Tidsskrift

[Sundhedspsykolog om udsættelse af anbefalinger: Patienter bliver ladet i stikken](#)

Interview med sundhedspsykolog Peter la Cour.

18. august 2021 – Sundhedspolitisk Tidsskrift

[Professor: Chokerende at se NICE bevæge sig ud på et skråplan](#)

Interview med psykiater Per Fink.

12. august 2021 – Sundhedspolitisk Tidsskrift

[Kontroversiel behandling udskudt efter 4000 høringssvar](#)

De nye anbefalinger for diagnosticering, behandling og opfølgning af sygdommen ME skulle være udkommet 1. april 2021, men én dag før publiceringsdatoen udskød det uvildige sundhedsvidenskabelige organ NICE tidspunktet til den 18. august 2021 efter en storm af høringssvar. Fire medlemmer forladt komiteen.

17. juni 2021 – læserbrev i Berlingske

[Følg udviklingen i andre lande](#) (scroll ned til overskriften)

Skrevet af Jørgen Michelsen, far til ME-ramt søn.

12. juni 2021 – Sjællandske Nyheder

[Ønsker sig en elkørestol: Rasmus har ventet et år på kommunens svar](#)

17-årige Rasmus Duedahl Vind er syg med ME. Han har haft et par ubehagelige oplevelser, hvor hans kræfter slap op under eller efter gåture, så han kollapsede. Derfor har han søgt om en el-kørestol.

14. maj 2021 – Sundhedspolitisk Tidsskrift

[Blixt truer Heunicke med mistillidsvotum i sagen om sygdommen ME](#)

Folketingets beslutning fra 2019 (V82) om at ændre lægers diagnosticering og behandling af myalgisk encephalopati (ME) og trække sygdommen ud af Sundhedsstyrelsens vejledninger for funktionelle lidelser, har ikke skabt politisk ro om sygdommen.

5. maj 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[ME-sagen: Esbjerg er blevet et forbillede](#)

Interview med læge Jesper Mehlsen.

28. april 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[Folketingspolitiker efter samråd: Jeg ved ikke, om jeg skal tude, grine eller bare tænke, kæft det er langt ude](#)

Interview med sundhedsordfører MF, Liselott Blixt (DF) efter samråd i Folketinget 22. 4. 2021.

28. april 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[Minister vil se efter penge til forskning](#)

Sundhedsminister Magnus Heunicke (A) siger på et samråd i foråret, at han vil prøve at finde penge til forskning i ME.

26. april – Weekendavisen

[Er det bare psykisk?](#)

Hvordan bør vi håndtere de såkaldte 'funktionelle lidelser', som er kendetegnet ved

uforklarlige fysiske symptomer? Podcast, hvor videnskabsjournalist Lone Frank stiller 24 spørgsmål til professoren. Interview med sundhedspsykolog Peter la Cour.

22. april 2021 – Altinget

[DF, Frie Grønne og ME Foreningen: Sundhedsminister skal forklare brudte løfter til ME-patienter](#)

Debatindlæg af medlemmer af Folketinget, sundhedsordførerne Liselott Blixt (DF) og Susanne Zimmer (De Grønne) samt Cathrine Engsig, formand for ME Foreningen.

15. marts 2021 – Weekendavisen

[Ryd op i skraldespandsdiagnosen](#)

Kronik af ph.d. og specialist i sundhedspsykologi Peter la Cour.

10. marts 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[To år efter – en ulykkelig situation](#)

Den 12. marts er det to år siden, at et enigt Folketing besluttede at ændre den danske tilgang til sygdommen ME. Siden er meget lidt sket, mener flere, mens Sundhedsstyrelsen fastslår, den er i gang. Covid-19 har dog forsinket arbejdet, lyder det.

10. marts 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[Det hele ser ud til at gå i stå igen](#)

Ægteparret Vibeke og Esben Ilsøe Gustavussen og sønnen Hjalthe har kæmpet for en bedre behandling af deres syge datter og søster samt mere hjælp og indsigt fra både det danske sundhedsvæsen og Fanø Kommune. To år efter en af familiens største sejre, må de erkende, at hele krigen ikke er vundet endnu.

10. marts 2021 – Ugeavisen Esbjerg

[Avisens elektroniske avis, klik på linket og bladr til side 2, 4 og 6 for at læse:](#)

Leder: Et to år gammelt hængeparti må løses – side 2

Nøglepunkter i ME-sagen – side 4

Folketingspolitikker om manglende handling: Mistillid til sundhedsministeren kan blive enden af det – side 6

Oversigt over artikler og TV-indslag, bragt i 2019 og 2020, primært i danske medier

Marts 2014 Information

[10 patientforeninger stemples som psykisk syge](#)