

God dag for MCS-sagen

Sundhedsordfører Liselott Blixt (DF) viste oprigtig interesse for MCS-sagen, da MCS Foreningen mødte hende

Af formand Anker L. Warncke

Fredag d. 13. marts havde MCS Foreningen (undertegnede +MCSinfos redaktør Joan Grønning) sammen med forsker, læge Jesper Elberling, Videncenter for Duft- og Kemikalieoverfølsomhed møde hos sundhedsordfører Liselott Blixt (DF) på Christiansborg.

Og trods den noget 'uheldige' dato, så udviklede det sig til et godt og positivt møde.

Samarbejde med Videncenteret

På vegne af Videncenteret redegjorde Jesper Elberling godt og professionelt for den skete forskning, den aktuelle situation for Videncenteret og den bekymring, der knytter sig til en fremtid uden bevillinger, der strækker sig ud over 2009.

Jeg fortalte herefter lidt om MCS Foreningens historie, daglige arbejde og ikke mindst foreningens prioriteringer – både med hensyn til at støtte medlemmerne i deres hverdag via tilbud om lokalgrupper, omfattende medlemsblad, www og ikke mindst vores telefonlinjer.

Jeg fortalte også, at selvom nuværende MCS'ere er vores primære målgruppe, så arbejder vi også meget på forebyggelsessiden med oplysning til ikke-MCS'ere og ikke mindst et omfattende pressearbejde, hvor det er lykkedes os at få mange artikler om MCS i mediernes.

Sidst, men ikke mindst understregede jeg, at MCS Foreningen bygger på et videnskabeligt grundlag, og at foreningen ikke har rabiate eller urealistiske holdninger eller forventninger – hverken hvad angår politikernes muligheder for at hjælpe her-og-nu, eller hvad angår krav til Videncenterets forskning.

Jeg understregede også, at der naturligvis ikke skal herske tvivl om, at vores mål er en 100% parfume- og kemikaliefri verden – men at det nok er urealistisk i det 20. århundrede. Det handler om 'det lange seje træk', hvor vi først informerer og arbejder for at fjerne unødvendige kemikalier i hverdagen, inden vi på sigt forhåbentlig en dag kan tage det sidste skridt.

Forskning er afgørende

Først og fremmest handler MCS-problematikken om at få fakta på bordet – altså forskning. Uden fakta og forskning kan vi lige så godt pakke sammen. Uden den bliver MCS'ere aldrig taget alvorligt – tværtimod, så ender vi som en undergrundsklub i stil med UFO-venner og lignende.

Jesper Elberling og jeg understregede derfor på mødet, at det allervigtigste var at skaffe bevillinger, der kan sikre Videncenterets forskning mindst 4 år frem i tiden. Uden bevillinger til forskning kan vi aldrig få en diagnosemetode og dermed anerkendelse af MCS som sygdom – og uden disse er der intet håb for os MCS'ere om at opnå accept i samfundet for lidelsen.

Politiker-tips

Liselott Blixt gav os en række tips til lobbyarbejde og ville tale Videncenterets og vores sag i sundhedsudvalget og i miljøudvalget, hvor hun også er medlem.

Generelt gør Liselott Blixt en stor og særlig indsats for flere mindre foreninger – bl.a. "Sjældne Diagnoser" – og nu altså også os.

Det var altså i sandhed en god dag for MCS Foreningen og dermed for MCS-sagen.