



Detailansicht des Registereintrags

Deutsche Gesellschaft für ME/CFS

Aktuell seit 14.11.2025 17:47:36

Eingetragener Verein (e. V.)

| | |
|-------------------------------------|--|
| Registernummer: | R002363 |
| Ersteintrag: | 28.02.2022 |
| Letzte Änderung: | 14.11.2025 |
| Letzte Jahresaktualisierung: | 29.06.2025 |
| Tätigkeitskategorie: | Privatrechtliche Organisation mit Anerkennung der Gemeinnützigkeit nach Abgabenordnung |
| Kontaktdaten: | Adresse: Bornstr. 10 20146 Hamburg Deutschland Telefonnummer: +4940468995940 E-Mail-Adressen: info@dg.mecfs.de Webseiten: www.mecfs.de |

Hauptfinanzierungsquellen (in absteigender Reihenfolge):

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

Mitgliedsbeiträge, Schenkungen und sonstige lebzeitige Zuwendungen

Jährliche finanzielle Aufwendungen im Bereich der Interessenvertretung:

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

1 bis 10.000 Euro

Vollzeitäquivalent der im Bereich der Interessenvertretung beschäftigten Personen:

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

0,00

Vertretungsberechtigte Person(en):**1. Dr. Sarah Müller**

Funktion: Vorsitzende

2. Sebastian Musch

Funktion: Vorsitzender

3. Jacob Roggon

Funktion: Stellvertretender Vorsitzender

Tätigkeit:

Referent

im Bundesministerium der Justiz und für Verbraucherschutz (BMJV) oder dessen Geschäftsbereich

Betraute Personen, die Interessenvertretung unmittelbar ausüben (5):**1. Prof. Dr. Carmen Scheibenbogen****2. Prof. Dr. Uta Behrends****3. Dr. Marie Witt**

Tätigkeit bis 12/24:

Wissenschaftliche Referentin

Max-Delbrück-Centrum für Molekulare Medizin in der Helmholtz-Gemeinschaft (MDC)

4. Dr. Sarah Müller**5. Sebastian Musch****Gesamtzahl der Mitglieder:**

1.788 Mitglieder am 31.12.2024, davon:

1.787 natürliche Personen

1 juristische Person, Personengesellschaft oder sonstige Organisation

Beschreibung der Tätigkeit sowie Benennung der Interessen- und Vorhabenbereiche

Interessen- und Vorhabenbereiche (10):

Rechte von Menschen mit Behinderung; Arzneimittel; Gesundheitsförderung; Gesundheitsversorgung; Pflege; Sonstiges im Bereich "Gesundheit"; Krankenversicherung; Pflegeversicherung; Rente/Alterssicherung; Wissenschaft, Forschung und Technologie

Die Interessenvertretung wird ausschließlich in eigenem Interesse selbst wahrgenommen.

Beschreibung der Tätigkeit:

Die Deutsche Gesellschaft für ME/CFS e.V. ist eine Anfang 2016 gegründete Organisation, die für die Rechte und Bedürfnisse von Personen eintritt, die an der Myalgischen Enzephalomyelitis/dem

Chronischen Fatigue-Syndrom (ME/CFS) erkrankt sind. Sie engagiert sich dafür, dass Betroffene adäquat medizinisch versorgt und sozial abgesichert werden. Die Deutsche Gesellschaft für ME /CFS e.V. macht auf die schwierige Situation der Betroffenen aufmerksam, klärt wissenschaftlich auf, wirbt für vermehrte Forschung und setzt sich für die Anerkennung von ME/CFS als schwere Krankheit mit organischer Ursache ein.

Konkrete Regelungsvorhaben (1)

1. Aufnahme von ME/CFS in das ASV-Programm nach § 116b SGB V

Beschreibung:

ME/CFS soll in das Programm der ambulanten spezialfachärztlichen Versorgung (ASV) nach § 116b SGB V aufgenommen werden, um die Versorgung strukturell deutschlandweit zu stärken

Betroffenes geltendes Recht:

SGB 5 [alle RV hierzu]

Interessenbereiche:

Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]; Krankenversicherung [alle RV hierzu]

Stellungnahmen/Gutachten (1):

1. SG2506240032 (PDF - 4 Seiten)

Adressatenkreis:

Versendet am 25.02.2025 an:

Bundestag

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]

Angaben zu Aufträgen (0)

Die Interessenvertretung wird nicht im Auftrag ausgeübt.

Zuwendungen oder Zuschüsse der öffentlichen Hand

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

Keine Zuwendungen oder Zuschüsse über 10.000 Euro erhalten.

Schenkungen und sonstige lebzeitige Zuwendungen

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

Gesamtsumme:

170.001 bis 180.000 Euro

Mitgliedsbeiträge

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

Gesamtsumme:

50.001 bis 60.000 Euro

Jahresabschluss/Rechenschaftsbericht

Geschäftsjahr: 01/24 bis 12/24

[250618-Jahresabschluss-2024_LobbyReg.pdf](#)