



Änderungsantrag

der Abgeordneten **Thomas Kreuzer, Alexander König, Tanja Schorer-Dremel, Prof. Dr. Winfried Bausback, Josef Zellmeier, Bernhard Seidenath, Robert Brannekämper, Harald Kühn, Martin Bachhuber, Barbara Becker, Alfons Brandl, Alex Dorow, Dr. Ute Eiling-Hütig, Karl Freller, Hans Herold, Johannes Hintersberger, Michael Hofmann, Dr. Gerhard Hopp, Andreas Lorenz, Dr. Beate Merk, Martin Mittag, Dr. Stephan Oetzinger, Franz Josef Pschierer, Helmut Radlmeier, Andreas Schalk, Steffen Vogel, Ernst Weidenbusch, Georg Winter CSU,**

Florian Streibl, Dr. Fabian Mehring, Bernhard Pohl, Prof. (Univ. Lima) Dr. Peter Bauer, Manfred Eibl, Susann Enders, Dr. Hubert Faltermeier, Hans Friedl, Tobias Gotthardt, Eva Gottstein, Wolfgang Hauber, Johann Häusler, Dr. Leopold Herz, Alexander Hold, Nikolaus Kraus, Rainer Ludwig, Gerald Pittner, Kerstin Radler, Robert Riedl, Gabi Schmidt, Jutta Widmann, Benno Zierer und Fraktion (FREIE WÄHLER)

Haushaltsplan 2022;

**hier: Studie zur Wirkung des Medikaments BC 007 bei der Bekämpfung von ME/CFS
(Kap. 14 05 Tit. 526 81)**

Der Landtag wolle beschließen:

Im Entwurf des Haushaltsplans 2022 wird folgende Änderung vorgenommen:

In Kap. 14 05 wird der Ansatz im Tit. 526 81 (Kosten für Untersuchungen, Gutachten, Studien und Forschungsaufträge) um 800,0 Tsd. Euro von 617,4 Tsd. Euro auf 1.417,4 Tsd. Euro erhöht.

Die Deckung erfolgt aus Kap. 13 03 Tit. 893 06.

Begründung:

Von der Myalgischen Enzephalomyelitis/vom Chronischen Fatigue-Syndrom (ME/CFS) sind bayernweit rund 35 000 Menschen – und damit auch deren Familien – betroffen. Die Lebensqualität von Menschen, die an ME/CFS erkrankt sind, ist stark eingeschränkt. Bislang gibt es keine Therapiemöglichkeiten. Allerdings gibt es Hoffnung, die der vorliegende Antrag nähren möchte:

Am Universitätsklinikum Erlangen gibt es Forschungsprojekte zum Einsatz von BC 007 zur Bekämpfung von Long-COVID. Glaukom-Patienten haben bestimmte Autoantikörper (GPCR) in ihrem Blut, die auch bei Long-COVID vorhanden sein können. BC 007 ist ein in der Entwicklung befindliches Medikament der Berlin Cures GmbH. BC 007 führt zur Neutralisation der Autoantikörper, die gegen G-Protein-gekoppelte Rezeptoren (GPCR) gerichtet sind. Die Familie der G-Protein-gekoppelten Rezeptoren stellt mit mehr als 1 000 verschiedenen Mitgliedern die größte Proteinsuperfamilie dar. Es ist deshalb nicht verwunderlich, dass eine Autoimmunreaktion gegen sie vielfältige Auswirkungen auf den Patienten hat.

Es steht die Vermutung im Raum, dass auch ME/CFS-Patientinnen und -Patienten von BC 007 profitieren könnten.