

# Long Covid Schweiz (LCS) & Long Covid Kids Schweiz Aktivitätsbericht 2024

## Aktivitäten während des Jahres:

- Der Verein LCS informiert die Öffentlichkeit über Long Covid via die Webseite [www.long-covid-info.ch](http://www.long-covid-info.ch). Verschiedene Kantone, das BAG und Spitäler verlinken auf die Webseite von LCS.
- LCS informiert die Öffentlichkeit via unterschiedliche Medienberichte über Langzeitfolgen einer Covid-Infektion (siehe Medienspiegel).
- LCS informiert die Öffentlichkeit via unterschiedliche Kanäle der sozialen Medien wie Facebook, Twitter/X (bis Oktober 2024), LinkedIn, Instagram, BlueSky über Langzeitfolgen einer Covid-Infektion und ist vernetzt mit unterschiedlichen Stakeholdern.
- LCS arbeitet eng mit dem Unispital in Genf an einer Informationsplattform Rafael für Betroffene und Interessierte. LCS ist ein offizieller Partner für das Projekt. [A propos : plateforme RAFAEL Covid long](#)
- LCS bringt die Sicht von Patient:innen in einer Begleitgruppe des BAGs ein.
- LCS ist ein aktives Mitglied der Arbeitsgruppe Patienten- und Konsumentenorganisationen von Swissmedic.
- LCS tauscht sich regelmässig aus mit Expert:innen des Inselspitals zur Versorgung von Betroffenen mit Long Covid und myalgische Enzephalomyelitis
- Mitarbeit an Ausbildung von Medizinstudierenden an der Universität Fribourg, Medizingeschichte, Medizinethik
- LCS arbeitet eng mit Forschenden (Immunologen und IT-Spezialisten) der Universität Zürich an einer App für Long Covid. Es ist geplant, die App weiterzuentwickeln und allen Menschen mit Belastungsintoleranz zur Verfügung zu stellen.

- LCS arbeitet gemeinsam mit der IV-Stelle Genf (OCAS) an Lösungen für die Unterstützung und Betreuung auf administrativer und medizinischer Ebene.
- Arbeitet als Partnerin mit der Fachhochschule im Tessin (SUPSI) an einem Forschungsprojekt zu Ergotherapie bei Long Covid. [Energy management education for people living with Long COVID - SUPSI](#)
- Unterhalt von Online-Diskussionsgruppen via Facebook. Vorstandsmitglieder von LCS moderieren die Diskussionen der Gruppen, die allen Betroffenen, Angehörigen und Interessierten als Forum zur Verfügung stehen.

### Highlights:

**19. Januar 2024:** Referat Nursing Science Symposium, Universität Zürich über Einbezug von Patient:innen mit chronischen Erkrankungen.

**Januar 2024:** Unterstützung und Beratung für ein Forschungsprojekt der Universität Zürich.

**15. März 2024:** LCS Präsidentin Chantal Britt gewinnt den Viktor Award als herausragendste Persönlichkeit im Schweizer Gesundheitswesen.

**April 2024:** Chair von Session über postinfektiöse Erkrankungen an European Congress for Clinical Microbiology and Infectious Diseases (ECCMID) in Barcelona.

**April 2024:** Beginn des SNF-finanzierten Forschungsprojekts EMERGE mit SUPSI-Forschenden über Ergotherapie als Forschungspartner.

**1. Mai 2024:** Gespräch mit Rehaklinik Heiligenschwendi über Angebote für Betroffene.

**25. Mai 2024:** Keynote-Referat Schweizer Ergotherapie-Kongress in Fribourg.

**14. Juni 2024:** Keynote-Referat an Veranstaltung für Pflegende CareART am Universitätsspital in Basel.

**9. Juli 2024:** Vortrag an der Internationalen Konferenz für Shared Decision-Making in Lausanne.

**30. August 2024:** Patientenorganisationen organisieren gemeinsam einen Runden Tisch, der auch von BAG und FMH unterstützt wurde, um gemeinsam Lösungen für die Situation von Betroffenen zu diskutieren.

**5. September 2024:** Teilnahme Podium über Spitzenmedizin in Zürich.

**18. September 2024:** Fach-Referat CFAI-Weiterbildung von IV-Angestellten in Zusammenarbeit mit IV-Stellen in der Romandie in Solothurn.

**30. September 2024:** Teilnahme Podium, ZHAW Law in Winterthur.

**30. Oktober 2024:** Das Bundesamt für Gesundheit publiziert Faktenblatt zu Long Covid bei Kindern und Jugendlichen, welches von einer interdisziplinären Expertengruppe insbesondere für die Schweizer Schulen erarbeitet wurde. Vertreterinnen von Long Covid Kids Schweiz waren in der Gruppe vertreten.

**24. November 2024:** LCS Präsidentin Chantal Britt wird mit Prix Courage ausgezeichnet. Die ehemalige Bundesrätin und Jury-Präsidentin Eveline Widmer-Schlumpf unterstrich die Bedeutung von Long Covid Schweiz für die Sensibilisierung für verschiedene unsichtbare Krankheiten, von denen oft Frauen betroffen sind und forderte mehr Verständnis, Anerkennung und auch Erforschung dieser Erkrankungen.

**25. November 2024:** Keynote-Referat an einer Session an der internationalen Konferenz Demystify Long Covid in Barcelona, Spanien. Information von Forschenden, Öffentlichkeit und Politik.

**4. Dezember 2024:** LCS veröffentlicht gemeinsam mit Patientenorganisationen ME/CFS Schweiz und der Schweizerischen Gesellschaft für ME (SGME) Bericht über Rehabilitation und Physiotherapie bei Erkrankungen mit Belastungsintoleranz und Post-Exertional Malaise (PEM).

**1. Dezember 2024:** Beginn SNF-finanziertes partizipatives Forschungsprojekt der Berner Fachhochschule über Fatigue mit LCS als Forschungspartnerin.