



[Symposium om det molekylære grunnlaget for ME/CFS](#)

Sponset av OMF

Lørdag, 12. august 2017 på Stanford University

Bli med og møt dette fantastiske teamet.

Foredragsholdere:

Ronald W. Davis, Stanford University

Bob Naviaux, University of California, San Diego

Chris Armstrong, University of Melbourne

Jonas Bergquist, Uppsala University

Maureen Hanson, Cornell University

Neil McGregor, University of Melbourne

Baldomero Olivera, University of Utah

Mark Davis, Stanford University

Alan Light, University of Utah

Alain Moreau, University of Montreal

Wenzhong Xiao, Massachusetts General Hospital

Begrenset plass. Meld deg på [her](#).

Sommeren gir nye muligheter til å satse på unge ME-forskere

OMF støtter opp om unge forskere som ønsker å jobbe med ME/CFS. I sommer finansierer vi tre praksisplasser.

For tiden har vi to praktikanter ved Stanford Genome Technology Center (SGTC). Jessica Gaines ble nylig uteksaminert fra Hope College i Michigan med en bachelor i elektroteknikk. Hun skal tilbringe tre måneder på SGTC. Jessica har erfaring fra matematikk, informatikk, bioteknikk og elektroteknikk som hun tar med seg i arbeidet hun skal gjøre med dataintegritet og analyser innen metabolisme og genetik.

Vår andre praktikant på SGTC er Jaime Seltzer. Hun startet opp forskningsarbeidet sitt der i januar. OMF har forlenget praksisperioden hennes med et år. Jaime er pasient, aktivist og instruktør. Forskere og mange i ME/CFS-miljøet kjenner henne allerede fra arbeidet hennes i #MEAction.

I laboratoriet utfører Jaime en rekke eksperimenter, tolker resultater og er en verdifull kilde til informasjon om ME/CFS for forskningsteamet ved SGTC. Hun går under tilnavnet "ME-leksikonet".

"Jeg har sett at forskning i praksis er enda mer komplekst enn forskning på papiret, og det sier ikke lite. Jeg er utrolig takknemlig for muligheten til å jobbe med denne sykdommen sammen med Rons team", sier Jaime.

Vår tredje praktikant er del av the Blue Ribbon Foundation Fellowship-programmet. Masood Mohammed er i sitt første studieår i medisin ved Nova Southeastern University's College of Osteopathic Medicine. Han har en master i medisin fra University of South Florida Morsani College of Medicine og en bachelor i biologi fra University of Miami. Masood jobber fulltid denne sommeren med å forske på ME/CFS ved the Institute for Neuro-Immune Medicine (INIM) på Nova Southeastern University. Oppgaven hans er å forske på og analysere neurotransmittere og adrenalin-profiler hos ME/CFS-pasienter for å lete etter mulige mønstre som kan ha sammenheng med sykdomsdebut, varighet og alvorlighetsgrad.

Stopp ME/CFS Jordan rundt-turné - En Europa-turné for håp, og dette er bare begynnelsen

I løpet av fire uker besøkte Linda Tannenbaum nylig seks forskjellige land i Europa. Hun holdt mange foredrag og møtte pasienter, foreldre, myndigheter og leger. Reisen bekreftet behovet for et globalt engasjement for dette globale problemet. Les om Lindas inntrykk på [reisebloggen](#).

Turnéen kommer til å fortsette. Nye [reisemål](#) er allerede bestemt for de kommende månedene i Minnesota og Massachusetts, og andre er i planleggingsfasen. Hvis du er i nærheten, så kom og bli med. Du kan lese mer om turnéen på [hjemmesiden vår](#) og følge den på [Facebook](#), [Twitter](#) og [Instagram](#).

Gi dr. Ron Davis den beste bursdagsgaven

Dr. Ron Davis har bursdag 17. juni. Vi vil gjerne ha dere med på å gi ham en helt spesiell bursdagsgave sammen med OMF.

Gi en donasjon til ære for dr. Davis og vis ham hvor mye vi setter pris på hans utrettelige arbeide. Ifjor ble dr. Davis svært rørt over all støtten han mottok på bursdagen, og han setter stor pris på de personlige meldingene som han har fått. I år ber vi dere nok en gang å vise hvor mye vi setter pris på dr. Davis. Givere får anledning til å skrive under på et internasjonalt gratulasjonskort på nettet som vi har laget for dr. Davis. [Gi en donasjon i dag](#).

Dr. Ron Davis intervjuet på Mendelspod

Dr. Ron Davis ble nylig intervjuet i podcasten Mendelspod. Intervjuet het - [Den siste store sykdommen under lupen? Ja, ifølge Ron Davis fra Stanford](#) - Intervjuet gir en oppdatering på forskningen. Under intervjuet blir Dr. Davis kalt en superhelt. OMF-familien sier seg helt enig!

Du kan lese et sammendrag og utskrift av intervjuet [her](#) og høre på podcasten [her](#).

Våre mål:

- Å fremskynde banebrytende forskning for ME/CFS og lignende kroniske og komplekse sykdommer.
- Å samarbeide om forskning på molekylære årsakssammenhenger, gode behandlinger, biomarkører, forebyggende tiltak og å finne en kur.
- Å kommunisere, engasjere og informere pasienter.
- Å bidra til et internasjonalt samarbeid.

Noen ord fra direktøren

OMF viser vei i forskningen som må til for en verden uten ME/CFS. Vi jobber hver bidige dag med dette målet for øyet og med pasientene som motivasjon. Vi ønsker å finne svar gjennom samarbeid og åpen forskning, slik at pasienter verden over skal kunne vende tilbake igjen til livene sine.

Denne sommeren har vært svært givende for meg personlig. Jeg kjenner meg veldig heldig som i løpet av turnéen til Europa fikk møte hundrevis av pasienter som deler drømmen våre og håpet vårt om en bedre fremtid. I hver eneste by møtte jeg mennesker som inspirerte med den styrken og pågangsmotet de viser overfor denne forferdelige sykdommen. Jeg står fast ved løftet jeg har avgitt at OMF skal jobbe for å endre historien sånn at pasientene skal bli friske og få leve livene sine.

Jeg ser frem til forskningsmøtene og symposiet som kommer. Jeg har tro på at nye og enda bedre ideer vil komme ut av disse møtene og at vi kommer til å ta store steg videre. Jeg vil takke for tilliten og for samarbeidet med dere. Ved å stå sammen og jobbe sammen, kommer vi til å finne svarene.

Med håp for alle,



Linda Tannenbaum
CEO/President
Linda@omf.ngo

Bli med! Følg oss og del videre med venner og familie.

[Lik oss på Facebook](#)

[Følg oss på twitter](#)

Les mer. Besøk vår hjemmeside på
www.omf.ngo

Graciously translated by Astrid Meyer-Knutsen