



OMF: De Nouveaux Partenariats Pour Soutenir La Recherche

Newsletter Octobre 2017

Le Giving Tuesday (Mardi des Dons) arrive bientôt

Nous sommes heureux d'annoncer que nous allons à nouveau célébrer le #GivingTuesday (Mardi des Dons) avec le triplage des donations faites à OMF. Jack et Dilla Cosgrove et leur famille ont généreusement offert de participer à hauteur de 100 000\$ pour tripler votre soutien à la recherche.



Si vous participez à hauteur de 250\$, la famille Cosgrove ajoutera 750\$ et votre donation atteindra 1000\$. WOW!

Nous sommes reconnaissants envers la famille Cosgrove et nous vous encourageons à donner dans le cadre de la campagne Triple Giving Tuesday. La campagne débutera le mardi 17 octobre et durera jusqu'au mardi 28 novembre. (Photo: Jack Cosgrove, Dilla Cosgrove, Jill Von Ebers, Chris Quinn, Linda Tannenbaum)

Le Mardi des Dons est devenu la plus importante journée philanthropique à travers le monde. OMF est heureux de célébrer à nouveau ce mouvement international #TripleTuesdayOMF #GivingMEday #UnselfieME.

#GIVINGTUESDAY™

OMF renforce ses partenariats internationaux

La tournée mondiale End ME/CFS a établi de nouvelles alliances internationales. Nous sommes heureux d'annoncer qu'avec l'aide d'une équipe de plus de 35 traducteurs bénévoles, OMF sera bientôt en mesure de partager nos actualités et newsletters dans les langues suivantes.

- Bengali
- Croate
- Tchèque
- Néerlandais
- Français
- Allemand
- Italien
- Japonais
- Norvégien
- Polonais
- Portugais
- Serbe
- Espagnol
- Suédois



Nous avons ajouté [une nouvelle section dédiée aux traductions](#) sur notre site internet pour rendre celles-ci plus accessibles et faciles à partager. Nous vous invitons à les partager avec votre famille et vos amis à travers le monde.

La tournée mondiale End ME/CFS continue avec de nouveaux partenariats

Linda Tannenbaum soutient le travail de Jennifer Brea depuis qu'elle a commencé à développer une extraordinaire communauté en ligne et des efforts de sensibilisation en lançant #MEAction. Nous sommes heureux d'annoncer que nous avons renforcé notre partenariat.

OMF est maintenant un partenaire officiel de la campagne internationale [Time for Unrest](#), qui cherche à améliorer la sensibilisation, la recherche, l'éducation et le financement de l'EM/SFC. La campagne s'appuie sur le documentaire [Unrest](#), dirigé par Jennifer Brea. Après avoir rejoint Jen pour la première du film au festival de Sundance, nous l'avons accompagnée lors de plusieurs projections. Nous sommes heureux d'ajouter une projection du film *Unrest* à certains des prochains événements de notre tournée internationale. (*Ces événements comporteront une projection du film *Unrest*. **Une session de question réponses avec Dr. Ron Davis, Dr. Janet Dafoe et Ashley Haugen suivra la projection du film.)

Merci de visiter le site du film [Unrest](#) pour la programmation internationale, et visitez notre [site internet](#) pour en savoir plus sur les prochains événements de la tournée internationale.

2 octobre** - Menlo Park, CA

2 octobre* - Santa Monica, CA (panel discussion with Jen Brea)

15 octobre* - Dana Point, CA

1er novembre - New York, NY

4 novembre - Boston, MA

11 novembre* - Fullerton, CA

11 février - Los Angeles, CA



Nous vous remercions pour votre participation à la campagne [Coins For A Cure](#). Nous attendons vos [dons](#) avec impatience. Rejoignez l'équipe OMF en créant vos propres événements de collecte de fonds. Nous acceptons les dons de toutes tailles. – Chaque donation aide à accélérer la recherche.

C'est la rentrée – Aidons nos enfants

[De nouveaux outils](#) sont maintenant disponibles pour aider les parents et leurs enfants à gérer les difficultés liées à l'école. Faites de cette rentrée un succès pour les enfants atteints d'EM/SFC. Nous remercions encore [Faith Newton, PhD](#), Delaware State University, d'avoir créé ces outils utiles pour nos enfants.

Parents: Nous vous encourageons à jeter un oeil à ces ressources utiles, à les imprimer et à les partager avec vos établissements scolaires locaux.

Le mot de notre présidente



Un des objectifs majeurs à OMF est de tenir les patients informés et impliqués dans la recherche. Notre récent Symposium Communautaire en était un parfait exemple. Nous avons réuni et éduqué des milliers de personnes à travers le monde via une diffusion en direct et une mise en ligne sur YouTube. Nous continuerons à utiliser le modèle du Symposium pour vous tenir informés.

Nous savons qu'en travaillant ensemble dans une communauté unifiée nous sommes plus forts. Nous espérons continuer à grandir nos efforts de recherche avec nos partenaires.

Gardons espoir ensemble,



Linda Tannenbaum

Présidente

Linda@omf.ngo



Nos objectifs:

- Accélérer les recherches révolutionnaires sur l'EM/SFC et les maladies chroniques complexes associées.
- Soutenir la recherche scientifique collaborative pour identifier les causes moléculaires, des traitements efficaces, des marqueurs diagnostiques et des approches de prévention.
- Engager, informer et communiquer avec la communauté des patients.
- Aider à organiser et soutenir la collaboration internationale

Si vous souhaitez recevoir les messages d'OMF en français directement dans votre boîte mail, [inscrivez-vous](#) en précisant votre pays. Toutes nos traductions françaises sont disponibles sur notre [site internet](#). Merci d'utiliser l'anglais pour vos communications directes avec OMF.

Pour plus d'informations: www.omf.ngo. Nous contacter: info@omf.ngo. Abonnez-vous à notre [newsletter](#). Suivez-nous sur [Twitter](#). "Aimez" notre page [Facebook](#).

[Faites un don](#) pour soutenir la recherche.

OMF remercie Nicolas L. pour cette traduction française.