



## OMF: Poszerzanie Partnerstwa By Wspomóc Badania Newsletter Październikowy

### Zbliża się Wtorek Potrójnych Darowizn

Bardzo się cieszymy, że możemy ogłosić ponowne nadejście #GivingTuesday (#WtorekDarowizn), który będziemy obchodzić jako Wtorek Potrójnych Darowizn. Jack i Dilla Cosgrove wraz z ich rodziną hojnie zaofiarowali aż 100.000\$, aby potroić wasze wsparcie dla naszego projektu.



Jeśli wpłacisz darowiznę wysokości 250\$, rodzina Cosgrove zapłaci 750\$ i Twój podarunek będzie wart aż 1000\$! WOW!

Jesteśmy niewyobrażalnie wdzięczni rodzinie Cosgrove i z całego serca zachęcamy was do złożenia darowizn w czasie Wtorku Darowizn. Akcja rozpocznie się we wtorek 17 października i potrwa aż do wtorku 28 listopada. (Photo Jack Cosgrove, Dilla Cosgrove, Jill Von Ebers, Chris Quinn, Linda Tannenbaum)

Międzynarodowy Wtorek Darowizn stał się największym wydarzeniem charytatywnym na całym świecie. OMF będzie ponownie celebrować to wydarzenie używając hashtagów #TripleTuesdayOMF (#PotrójnyWtorekOMF) #GivingMEday (#DzieńDarowiznNaME) #UnselfieME.

# #GIVINGTUESDAY™

## OMF Wzmacnia Nasze Międzynarodowe Kontakty

Międzynarodowa trasa Koniec z ME/CFS doprowadziła do stworzenia wielu nowych międzynarodowych sojuszy. Bardzo się cieszymy, że możemy ogłosić, że dzięki pomocy zespołu ponad 35 tłumaczy OMF będzie niedługo dzielić się wiadomościami i newsletterami w następujących językach:

- Bengalski
- Chorwacki
- Czeski
- Francuski
- Hiszpański
- Japoński
- Niemiecki
- Niderlandzki
- Norweski
- Polski
- Portugalski
- Serbski
- Włoski
- Polish
- Portuguese
- Szwedzki



Dodaliśmy [nową sekcję tłumaczeń](#) na naszej stronie, aby ułatwić znalezienie i dzielenie się tymi tekstami. Zachęcamy was, abyście podzielili się nimi z przyjaciółmi i rodziną z całego świata.

## Światowa Trasa ‘Koniec z ME/CFS’ Wraz Z Nowymi Partnerami

Linda Tannenbaum była zagorzałą sojuzniczką Jennifer Brea odkąd tylko założyła ona tę niesamowitą społeczność #MEAction i zaczęła działać na rzecz znalezienia lekarstwa na ME. Z radością ogłaszamy, że jeszcze bardziej rozwinęliśmy nasze partnerstwo.

OMF jest teraz oficjalnym partnerem [Czasu na Niepokój](#) (Time for Unrest) światowej kampanii, która stara się zwiększyć świadomość, ilość badań, edukację oraz finansowanie związane z leczeniem ME. Kampanii towarzyszy obsypany nagrodami dokument [Niepokój](#) (Unrest), nakręcony przez Jennifer Brea. Odkąd dołączyliśmy do Jen podczas jej debiutu filmowego na Sundance Film Festival, towarzyszyliśmy jej podczas wielu pokazów filmu. Niezmiernie cieszymy się, że będziemy mogli wyświetlić dla was Niepokój (Unrest) w trakcie niektórych wydarzeń na naszej Światowej Trasie. (\*Te wydarzenia obejmują pokaz Niepokój (Unrest) \*\*Q&A (Pytania&Odpowiedzi) z Dr. Ronem Davisem, Dr. Janet Dafoe oraz Ashley Haugen po pokazie filmu Niepokój (Unrest))

Aby zapoznać się z pełnym terminarzem pokazów Niepokoju (Unrest), proszę odwiedź [stronę filmu](#), aby zapoznać się z pełnym terminarzem naszej Światowej Trasy, odwiedź naszą [stronę](#).

2 Października\*\* - Menlo Park, CA

2 Października\* - Santa Monica, CA (panel dyskusyjny z Jen Brea)

15 Października\* - Dana Point, CA

1 Listopada- Nowy Jork, NY

4 Listopada- Boston, MA

11 Listopada\* - Fullerton, CA

11 Lutego- Los Angeles, CA



Dziękujemy wam za uczestnictwo w akcji [Monety Na Lekarstwa](#). Z radością oczekujemy waszych [darowizn](#). Dołącz do zespołu OMF ze swoim własnym pomysłem na kreatywne zbieranie darowizn. Cieszymy się nawet z najmniejszych darowizn. -- Każda darowizna przyczynia się do przyspieszania badań nad ME.

## Z Powrotem Do Szkoły - Pomóżmy Dzieciom Odnieść Sukces

[Nowe pomoce](#) są od teraz dostępne dla rodziców i dzieci mierzących się z wyzwaniami, jakie niesie nowy rok szkolny. Sprawmy, aby ten rok szkolny był lepszy dla dzieci z ME/CFS. Ponownie dziękujemy [Faith Newton, PhD](#), z Uniwersytetu Delaware za stworzenie tak użytecznych narzędzi do pomagania naszym dzieciom.



Rodzice: Zachęcamy was, abyście przejrzyli te niezwykle pomocne materiały, wydrukowali je i podzielili się nimi w szkołach waszych dzieci.

## Słowo od naszej CEO/Przewodniczącej



Głównym celem OMF jest informowanie pacjentów i angażowanie ich w badania nad ME/CFS. Nasze niedawne Sympozjum Społecznościowe jest idealnym przykładem realizacji tego celu. Sprowadziliśmy i wyedukowaliśmy tysiące ludzi z najróżniejszych zakątków świata poprzez transmisję na żywo i wideo na YouTube. Planujemy kontynuować używanie modelu tego Sympozjum, aby dzielić się z wami informacjami.

Wiemy, że działając razem jako społeczność jesteśmy silniejsi. Z radością patrzymy w przyszłość i oczekujemy, że nasze wysiłki nad polepszeniem sytuacji wszystkich pacjentów przyniosą zamierzony efekt dzięki wspólnemu działaniu nas wszystkich.

Z nadzieją dla wszystkich,

Linda Tannenbaum  
CEO/Przewodnicząca  
[Linda@omf.ngo](mailto:Linda@omf.ngo)

### Nasze Cele:

- Przyspieszenie badań nad ME/CFS i powiązаныmi chronicznymi chorobami
- Wsparcie badań naukowych mających na celu poznanie przyczyn, znalezienie skutecznych metod leczenia i zapobiegania oraz odkrycie markerów diagnostycznych i leków
- Zaangażowanie, informowanie i komunikowanie się ze społecznością pacjentów
- Wsparcie i rozwój globalnej współpracy

***Jeśli chcielibyście otrzymywać nasz polski newsletter OMF bezpośrednio do swojej skrzynki mailowej, proszę [zapiszcie się tu](#) i upewnijcie się, że podaliście swój kraj w formularzu. Wszystkie polskie tłumaczenia są dostępne na naszej [stronie](#).***

Więcej informacji: [www.omf.ngo](http://www.omf.ngo). Skontaktuj się z nami: [info@omf.ngo](mailto:info@omf.ngo). Zapisz się na nasz [newsletter](#). Obserwuj nas na [Twitterze](#). Polub nas na [Facebook'u](#).

[Przełącz darowiznę](#) na wsparcie badań

OMF dziękuję Katarzynie Wasilczuk za polskie tłumaczenie tego newslettera.