



OMF verwelkomt Jonas Bergquist, MD, PhD binnen onze wetenschappelijke adviesraad: nieuwsbrief november

OMF verwelkomt vol enthousiasme Dr. Jonas Bergquist binnen zijn [wetenschappelijke adviesraad](#). Dr. Bergquist is een fulltime hoogleraar analytische scheikunde en neurochemie bij de scheikunde-faculteit van de universiteit van Uppsala, Zweden, adjunct hoogleraar pathologie bij de medische faculteit van de universiteit van Utah en onderscheiden hoogleraar precisiemedicatie aan de Binzhou medische universiteit van Yantai, China.



Zijn team ontwikkelt hulpmiddelen om biomarkers van verschillende ziektes te testen en te ontdekken. Dr. Bergquist doet onderzoek naar talloze aandoeningen, waaronder neurodegeneratieve. Zijn ME/ CVS research concentreert zich op het in kaart brengen van de neuroimmunologische aspecten van de ziekte, waarbij hij gebruik maakt van proteomica en metabolica en met name geïnteresseerd is in studies van ruggermergvocht en auto-antilichamen.

#TRIPLLETUESDAYOMF

HELP END ME/CFS

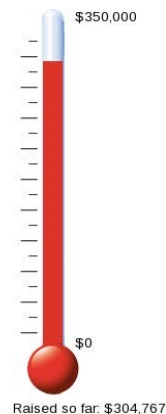
[Donate Now](#)

Verdrievoudig de impact die jij hebt voor genezing. Nu is de tijd aangebroken.

[Driedubbele donatie dinsdag OMF](#) versnelt onderzoek! Vanaf vandaag hebben we een ongekende **\$304.767** opgehaald, zodat we door kunnen blijven gaan in onze revolutionaire Stop ME/ CVS project.

U heeft geholpen ons doel van \$300.000 te halen!

Met uw steun, kunnen we deze driedubbele donatie dinsdag er eentje maken om nooit te vergeten.



In de komende dagen zal het OMF de specifieke onderzoeksprojecten, die door uw driedubbele donatie dinsdag- donaties worden gesteund, aankondigen. Houdt uw email inbox in de gaten.

Dank aan allen, die al hebben gedoneerd en aan onze gulle donoren die de donaties passend verdubbelen, de familie Cosgrove en vier anonieme dokters (twee ouders en twee patiënten). Laten we ons nieuwe doel van \$350.000 ook halen!

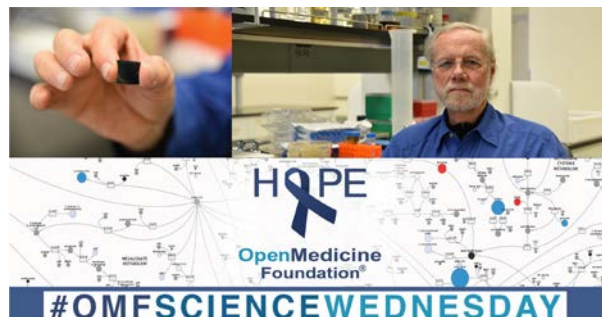
[Doneert](#) u alstublieft royaal en nodig uw familie en vrienden uit om ook te doneren. U steunt essentieel

onderzoek dat duidelijkheid zal brengen aan miljoenen mensen wereldwijd. Deel onze hashtags en daarmee onze boodschap van hoop. #TripleTuesdayOMF #EndMECFS

Wetenschap op woensdag

Aankondiging OMF's Wetenschap op woensdag!

De woensdagen zullen plek bieden aan de beschrijving van de revolutionaire research die de OMF steunt, zoals achtergronden van kerngebieden, updates van de nieuwste research en uitleg van onderwerpen die met ME/CVS te maken hebben. Elke woensdag zal PhD Raeka Aiyar, onze research-contactpersoon van de universiteit van Stanford, een specifiek wetenschappelijk onderwerp op facebook posten.



LIKE ons om #OMFScienceWednesday te volgen op [Facebook@openmedicinefoundation](#) of VOLG ons op [Twitter@openmedf](#). Zorg dat je ons woensdag en elke andere dag bezoekt om het nieuws te zien dat we delen. Voor het lezen van eerdere posten zoek je op [#OMFScienceWednesday](#) of bezoek je onze [website](#).

Het helpen van kinderen in het onderwijs

Voorbeeld van een doktersbrief



Dokter Faith Newton, lid van het OMF's onderwijs comité, heeft een aantal [informatie bladen](#) geschreven om het onderwijs resultaat van kinderen met ME/CVS te helpen. Dokter Newton heeft een [voorbeeld van een doktersbrief](#) gedeeld met scholen, om zo de ouders en kinderen van extra steun te voorzien. Deze gedetailleerde brief bevat een voorbeeld voor artsen om hen de mensen op de school van uw kind te helpen onderrichten over de ziekte en zo de kansen voor kinderen met ME/CVS te verhogen.

De brief kunt u terugvinden op onze [website](#). U bent van harte welkom deze te printen of te emailen om zo te delen met de arts van uw kind.

Wereldwijde tour om hoop te verspreiden in de Verenigde Staten

Linda Tannenbaum heeft door middel van research-updates van de OMF een hoopvolle boodschap verspreid in Dana Point, Californië samen met [ME Action](#) in New York city en samen met de [Mass CFIDs ME & Fibromyalgia Association](#).

De presentaties hebben een brede steun gevonden bij ouders, patiënten, zorgverleners, familieleden en mensen die voor het eerst over ME/CVS leren. Over het algemeen, hebben deze evenementen bij de mensen een gevoel van hoop voor een betere toekomst voor patiënten achtergelaten. We zijn blij te kunnen vertellen dat de presentatie in New York opgenomen is en beschikbaar zal zijn in de aankomende weken op onze [YouTube channel](#).

Sommige Wereld wijde Tour evenementen, zoals het evenement in Dana Point, dat gepresenteerd werd door Amelie en Keegan Hicks, en waar meer dan 150 mensen samenkwamen, lieten een screening zien van Unrest. We zijn vereerd om officieel partner te zijn van de [Time for Unrest](#) campagne, een campagne die hoop en bewustzijn verspreid.

De volgende screening van Unrest, die door het OMF georganiseerd wordt en gevolgd zal worden door een onderzoeksupdate, zal zijn op zaterdag 11 november om 13:00h op de California State University Fullerton (CSUF). Dit evenement wordt mede gesponsord door CFSME of Orange County, Fibromyalgia & Chronic Pain Center at CSUF and Eta Sigma Gamma CSUF.

De volgende wereldwijde tour is gepland in Los Angeles op 11 februari 2018.



(foto's: Top: Linda Tannenbaum, Amelie Hicks, Candi Pastorek & Mary Gelpi *Dana Point*; links naar rechts: Linda & Terri Wilder *NYC*; Charmian Proskauer & Linda *Massachusetts*; Harvey Carden & Linda *CSUF*)

Enkele woorden van onze CEO/voorzitter



Dank aan de vele gevers die hebben geholpen van deze Triple Giving Tuesday zo'n succes te maken. Uw gulle donaties zullen bijdragen aan het versnellen van onze research. Heeft u nog niet gedoneerd, doe dat dan alstublieft vóór 28 november. Elke gedoneerde dollar brengt antwoorden op vragen dichterbij.

Samenwerkend met de steun, de inzet en het enthousiasme van de ME/ CVS community en die van aanverwante chronische complexe ziekten staan we sterker. Wij kijken er naar uit onze researchinspanningen verder te laten groeien met jullie als partners om zo antwoorden te ontsluiten, behandelingen te ontdekken en uiteindelijk de genezing.

Met hoop voor iedereen,

Linda Tannenbaum
CEO/President
Linda@omf.ngo

**Sluit je aan bij het OMF TEAM.
Het werk van de OMF rust volledig op grote en kleine giften
van mensen als jij.**

HELP END ME/CFS

Donate Now

Wil je onze Nederlandstalige OMF berichten rechtstreeks in je mailbox ontvangen, [meld je dan hier aan](#) en zorg dat je je eigen land vermeldt. Je kunt al onze Nederlandse vertalingen op onze [website](#) vinden. Neem je rechtstreeks contact op met de OMF, stuur dan alsjeblieft je bericht in het Engels.

Meer informatie: www.omf.ngo. Contact: info@omf.ngo. Meld je aan voor onze [nieuwsbrief](#). Volg ons op [Twitter](#). Like ons op [Facebook](#). [Doneer](#) om research te steunen.

OMF dankt Floor de Lang en Rob Wijbenga voor deze Nederlandse vertaling.