



Prof. Jonas Bergquist im wissenschaftlichen Beirat der OMF: November Newsletter

Wir begrüßen Dr. Jonas Bergquist ganz herzlich als neues Mitglied im [wissenschaftlichen Beirat](#) der Open Medicine Foundation. Dr. Bergquist ist Professor der Analytischen Chemie und Neurochemie an der Universität Uppsala, Schweden, Lehrbeauftragter für Pathologie an der Universität Utah, USA und Ehrenprofessor der Präzisionsmedizin an der Binzhou Universität in Yantai, China.



Seine Arbeitsgruppe entwickelt Methoden, um Biomarker für Krankheiten aufzudecken. Dr. Bergquist erforscht verschiedene Krankheiten, darunter neurodegenerative Erkrankungen. Seine Forschung über ME/CFS konzentriert sich auf die neuroimmunologischen Aspekte der Krankheit. Er nutzt Proteomik und Metabolomik und hat besonderes Interesse an der Testung von Gehirn-Rückenmarks-Flüssigkeit und Autoantikörpern.

#TRIPLETUESDAYOMF

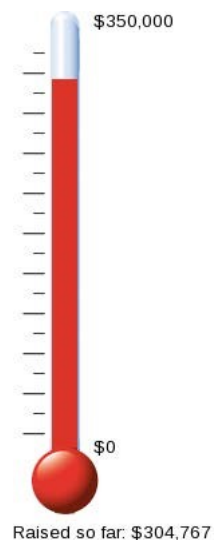


Ihre Spende wird zur Zeit verdreifacht.

Der [Triple Giving Tuesday OMF](#) (dt. Dreifacher Spenden-Dienstag) hilft dabei, die Forschung voranzubringen. Im Rahmen der Kampagne wurden bisher **304.767 Dollar** gesammelt um unser End ME/CFS Projekt weiterzuführen.

Wir veröffentlichen in Kürze, welche Forschung Ihre Triple Giving Tuesday Spende konkret unterstützt.

Vielen Dank an alle, die bereits gespendet haben. Unser Dank gilt auch der Familie Cosgrove und vier anonymen Spendern (zwei Eltern und zwei Patienten), die diese Verdreifachungsaktion möglich gemacht haben. **Lassen Sie uns gemeinsam das Ziel von 350.000 Dollar erreichen!**

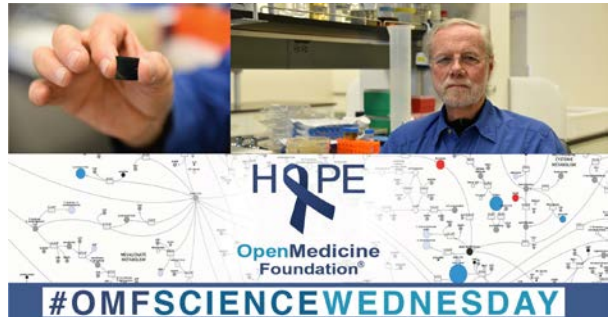


Bitte [spenden](#) auch Sie und teilen Sie die Kampagne mit Familie und Freunden. Ihre Spende ermöglicht die Forschung, die nötig ist, um Antworten für Millionen Menschen weltweit zu geben. Auf den sozialen Medien können Sie unsere Hashtags nutzen, um die Kampagne und die damit verbundene Hoffnung zu teilen.

#TripleTuesdayOMF #EndMECFS

Science Wednesday

Ab jetzt gibt es den OMF Science Wednesday (dt. Wissenschafts-Mittwoch)! Jeden Mittwoch erklären wir die von der OMF unterstützte Forschung, geben Hintergrundinformationen, halten Sie über aktuelle Forschungsergebnisse auf dem Laufenden und beleuchten Themen rund um ME/CFS. Dr. Raeka Aiyar von der Universität Stanford postet die Beiträge mittwochs auf unserer Facebook-Seite.



Sie werden über neue #OMFScienceWednesday Posts benachrichtigt, wenn Sie uns auf [Facebook@openmedicinefoundation](#) oder auf [Twitter@op<nmedf](#) folgen.

Die bisherigen Science Wednesday Beiträge können auf den sozialen Medien unter dem Hashtag [#OMFScienceWednesday](#) oder auf unserer [Website](#) gelesen werden.

Kindern beim Schulbesuch helfen

Beispiel für einen Arztbrief



Dr. Faith Newton, Mitglied in unserem Komitee für Bildung, hat [Informationsblätter](#) verfasst, wie der Schulbesuch für Kinder mit ME/CFS erleichtert werden kann. Als zusätzliche Unterstützung für Eltern und Kinder hat Dr. Newton ein Beispiel für einen Arztbrief an die Schule erstellt. Der detaillierte Brief kann dem behandelnden Arzt als Vorlage dienen, um die Schule über die Krankheit zu informieren und Vorschläge zu machen, wie der Schulbesuch ermöglicht werden könnte. Das Schreiben ist auf unserer [Webseite](#) erhältlich. Es kann ausgedruckt oder per E-Mail an den behandelnden Arzt weitergegeben werden.

Weltweite End ME/CFS Tour verbreitet Hoffnung

Linda Tannenbaum hat in den letzten Wochen mehrere Vorträge über die Forschung der OMF gehalten – zweimal in Kalifornien, sowie in New York City (gemeinsam mit [ME Action](#)) und in Massachusetts (gemeinsam mit der [Mass CFIDs ME & Fibromyalgia Association](#)). Unter den Zuhörern waren Eltern, Patienten, Familienmitglieder, Pfleger und auch Leute, die zum ersten Mal von ME/CFS gehört haben. Das Publikum verließ die Veranstaltungen mit der begründeten Hoffnung auf eine bessere Zukunft für

die Betroffenen. Die Präsentation in NYC wurde gefilmt und ist bald auf unserem [YouTube-Kanal](#) verfügbar.

Auf einigen unserer Veranstaltungen haben wir zusätzlich den Film Unrest vorgeführt, beispielsweise vor 150 Zuschauern in Dana Point, Kalifornien. Wir freuen uns, offizieller Partner der [Time for Unrest](#) Kampagne zu sein, die aufklärt und Hoffnung macht.

Zuletzt organisierte die OMF vor wenigen Tagen eine Vorführung von Unrest an der California State University Fullerton (CSUF), gefolgt von einem Update über die aktuell stattfindende Forschung. Die Veranstaltung wurde mit CFSME Orange County, Fibromyalgia & Chronic Pain Center CSUF und Eta Sigma Gamma CSUF ausgerichtet.



Die nächste Veranstaltung der weltweiten End ME/CFS Tour findet am 11. Februar 2018 in Los Angeles statt.

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

Ein Wort von unserer Vorsitzenden



Vielen Dank an die vielen Spender, die uns geholfen haben, den diesjährigen Triple Giving Tuesday schon jetzt zu einem Erfolg zu machen. Ihre großzügigen Spenden helfen unsere Forschung voranzutreiben. Falls Sie noch nicht teilgenommen haben – bis zum 28. November wird Ihre Spende verdreifacht. Jeder Euro zählt, um uns näher an Antworten zu bringen.

Wir sind stärker, wenn wir alle zusammenarbeiten. Wir bedanken uns für die Unterstützung, Hingabe und den Enthusiasmus der ME/CFS Community und anderen Gemeinschaften mit verwandten chronischen Krankheiten. Wir freuen uns darauf, unsere Forschungsanstrengungen auszubauen. Unser Ziel ist, gemeinsam Antworten, Behandlungsmethoden und letztendlich ein Heilmittel zu finden.

Hoffnungsvolle Grüße,

Linda Tannenbaum
CEO/Vorsitzende
Linda@omf.ngo

Werden Sie Teil des TEAM OMF.

Die Arbeit der OMF ist ausschließlich durch große und kleine Spenden von Menschen wie Ihnen möglich.



Um die deutsche Übersetzung unseres Newsletters zu erhalten, geben Sie bei der [Anmeldung](#) bitte Ihr Land an. Sie finden alle deutschen Übersetzungen auch auf unserer [Webseite](#). Falls Sie uns kontaktieren möchten, schreiben Sie bitte auf Englisch.

Weitere Informationen: www.omf.ngo. Kontakt: info@omf.ngo. Abonnieren Sie unseren [Newsletter](#). Folgen Sie uns auf [Twitter](#) und [Facebook](#). [Spenden](#) Sie, um unsere Forschung zu unterstützen.

OMF dankt Johanne für die deutsche Übersetzung.