



## La OMF dà il benvenuto al dottor Jonas Bergquist, PhD, nel nostro Consiglio di Consulenza Scientifica

La OMF dà il benvenuto con entusiasmo al dott. Jonas Bergquist nel nostro [Consiglio di Consulenza Scientifica](#). Il dott. Bergquist è professore con cattedra in Chimica Analitica e in Neurochimica nel Dipartimento di Chimica della Uppsala University, in Svezia, Professore Associato in Patologia alla University of Utah School of Medicine, e *Distinguished Professor* in Medicina di Precisione alla Binzhou Medical University a Yantai, in China.



Il suo gruppo ha sviluppato degli strumenti per lo screening e la scoperta di biomarcatori di diverse malattie. Il dott. Bergquist studia numerose patologie, inclusi i disordini neurodegenerativi. La sua ricerca sulla ME/CFS si focalizza nel caratterizzare gli aspetti neuroimmunologici della malattia usando la proteomica e la metabolomica, con un interesse specifico per gli studi sul fluido cerebrospinale e sugli autoanticorpi.

# #TRIPLLETUESDAYOMF

HELP END ME/CFS

[Donate Now](#)

Triplica il tuo impatto per una cura. Ora è il momento.

[Triple Giving Tuesday OMF](#) (il Martedì della Donazione Tripla della OMF) sta accelerando la ricerca! A oggi, abbiamo raccolto la cifra senza precedenti di **\$304,767** per continuare ad accelerare il nostro rivoluzionario progetto di mettere fine alla ME/CFS, l'End ME/CFS project. Ci avete aiutato a superare il nostro obiettivo ideale di \$300,000! Con il vostro sostegno, possiamo far sì che questo sia il Martedì della Donazione Tripla da ricordare.

Nei prossimi giorni, la OMF annuncerà gli specifici progetti di ricerca che le vostre donazioni del Triple Giving Tuesday sosterranno. Controllate la vostra casella di posta per un annuncio che è prossimo.



Raised so far: \$304,767

Grazie a tutti coloro che hanno già donato e ai nostri generosi donatori che si sono impegnati a dare tanto quanto è stato donato, la famiglia Cosgrove e quattro donatori anonimi (due genitori e due

pazienti). **Superiamo il nostro nuovo obiettivo di \$350,000!**

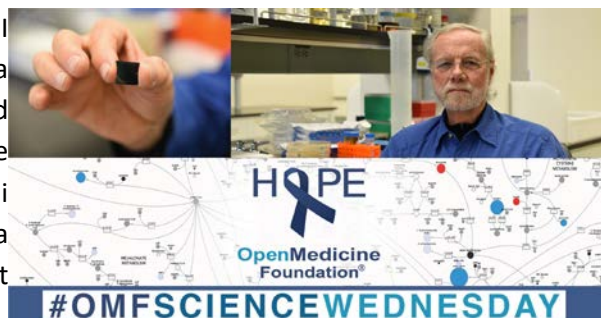
Per piacere, [donate](#) generosamente e invitate anche i vostri familiari e amici a donare. State finanziando ricerca critica che fornirà risposte a milioni di persone nel mondo. Condividete i nostri hashtag e diffondete i nostri messaggi di speranza.

#TripleTuesdayOMF #EndMECFS

---

## Il Mercoledì della Scienza

Annunciamo i Mercoledì della Scienza della OMF! I mercoledì saranno dedicati a descrivere la ricerca rivoluzionaria che la OMF sostiene, incluso il background in aree chiave, aggiornamenti sulle ricerche più recenti e spiegazioni su argomenti rilevanti per la ME/CFS. Ogni mercoledì, la nostra Intermediaria per la Ricerca, Raeka Aiyar, PhD, della Stanford University pubblicherà un post su Facebook su un selezionato argomento scientifico.



Per seguire gli #OMFScienceWednesday, mettete MI PIACE su [Facebook @openmedicinefoundation](#) o SEGUI su [Twitter @openmedf](#).

Accertatevi di farci visita il mercoledì e ogni giorno per vedere le notizie che condividiamo. Per leggere post passati, cercate con [#OMFScienceWednesday](#) o visitate il nostro [sito web](#).

---

## Aiutare i bambini ad avere successo a scuola

### Modello di Lettera del Medico



La dott.ssa Faith Newton, membro del Comitato per l'Istruzione della OMF, ha fornito diverse [Schede con i Fatti](#) per aiutare a migliorare i risultati nell'istruzione dei bambini con la ME/CFS. Per fornire supporto addizionale a genitori e a bambini, la dottoressa

Newton ha condiviso un [modello di lettera del medico](#) alle scuole. Questa lettera dettagliata fornisce dei modelli linguistici per i medici da usare per educare sulla malattia il personale della scuola del vostro bambino e per aumentare le opportunità di apprendimento per i bambini con la ME/CFS. La lettera è disponibile sul nostro [sito web](#). Sentitevi pure liberi di stamparla o di mandarla via email e di condividerla con il medico di vostro figlio.

---

## Il Worldwide Tour (Tour intorno al Mondo) diffonde speranza negli USA

Linda Tannenbaum sta diffondendo il messaggio di speranza con gli aggiornamenti sulla ricerca della OMF a Dana Point, in California, a New York City, a New York in una presentazione insieme a [ME Action](#), e a Newton, in Massachusetts in una presentazione insieme alla [Mass CFIDs ME & Fibromyalgia Association](#). Le presentazioni hanno avuto ampio supporto con un pubblico di genitori, pazienti, caregiver, membri della famiglia e persone che sono venute a sapere della ME/CFS per la prima volta. In generale, le persone hanno lasciato gli eventi con una sensazione di speranza per un futuro migliore per i pazienti. Siamo lieti di comunicare che la presentazione fatta a New York è stata registrata e sarà resa disponibile nelle prossime settimane sul nostro [canale YouTube](#).

Alcuni eventi del Worldwide Tour, come l'evento a Dana Point organizzato da Amelie e Keegan Hicks, hanno incluso la proiezione di *Unrest* per cui si sono riunite oltre 150 persone. Siamo onorati di essere partner ufficiali della campagna [Time for Unrest](#) che diffonde consapevolezza e speranza.



La prossima proiezione di *Unrest* organizzata dalla OMF, seguita da un aggiornamento sulla ricerca, sarà sabato 11 novembre, alle ore 13, alla California State University Fullerton (CSUF). Se vi trovate nel sud della California, unitevi a noi. [Prenotate un posto già oggi](#). Questo evento è co-sponsorizzato dalla CFSME of Orange County, dal Fibromyalgia & Chronic Pain Center alla CSUF e dalla Eta Sigma Gamma CSUF.



La prossima visita del Worldwide Tour è programmata a Los Angeles per l'11 febbraio 2018.

(Foto: In alto: Linda Tannenbaum, Amelie Hicks, Candi Pastorek & Mary Gelpi *Dana Point*; da sinistra a destra: Linda & Terri Wilder *NYC*; Charmian Proskauer & Linda *Massachusetts*; Harvey Carden & Linda *CSUF*)

---

## Una parola dalla nostra CEO/Presidente



Grazie ai molti donatori che ci hanno aiutato a rendere il Triple Giving Tuesday un tale successo. Le vostre generose donazioni ci aiuteranno ad accelerare la ricerca. Se non avete ancora donato, per piacere fatelo fra oggi e il 28 novembre. Ogni dollaro donato ci aiuterà ad avvicinarci alle risposte.

Con il supporto, l'impegno e l'entusiasmo della comunità della ME/CFS e delle complesse malattie croniche collegate che lavorano insieme come una comunità unita, siamo più forti. Non vediamo l'ora di continuare a far crescere il nostro impegno per la ricerca con voi come nostri partner nell'ottenere risposte alle domande, nel trovare trattamenti, e infine, la cura.

Con speranza per tutti,



Linda Tannenbaum

CEO/Presidente

[Linda@omf.ngo](mailto:Linda@omf.ngo)

## Join TEAM OMF.

**The work of OMF completely relies on big and small donations from people like you.**



*Se desideri ricevere i notiziari della OMF in italiano direttamente nella tua casella di posta elettronica, [registrati](#) assicurandoti di includere la tua nazionalità. Troverai comunque tutte le traduzioni in italiano dei notiziari nel nostro [sito internet](#). Se scrivi alla OMF, ti preghiamo di farlo in inglese.*

Per ulteriori informazioni: [www.omf.ngo](http://www.omf.ngo). Contattaci: [info@omf.ngo](mailto:info@omf.ngo). Registrati alla nostra [newsletter](#). Seguici su [Twitter](#). Metti mi piace su [Facebook](#).

[Dona](#) per sostenere la ricerca.

Traduzione di Giada Da Ros