



Fundacja OMF wita dr n. med. Jonasa Bergquista w naszej naukowej radzie konsultacyjnej: Newsletter listopad

OMF z entuzjazmem wita dr Jonasa Bergquista w naszej [naukowej radzie konsultacyjnej](#). Dr Bergquist jest profesorem zwyczajnym w dziedzinie chemii analitycznej i neurochemii na Wydziale Chemii Uniwersytetu w Uppsali w Szwecji, adiunktem do spraw patologii na University of Utah School of Medicine oraz renomowanym profesorem medycyny precyzyjnej na Uniwersytecie Medycznym w Binzhou w Yantai w Chinach.



Jego grupa opracowuje narzędzia do badań przesiewowych i odkrywania biomarkerów różnych chorób. Dr Bergquist bada liczne stany, w tym zaburzenia neurodegeneracyjne. Jego badania nad ME / CFS koncentrują się na scharakteryzowaniu neuroimmunologicznych aspektów choroby za pomocą proteomiki i metabolomiki, ze szczególnym uwzględnieniem badań płynu mózgowo-rdzeniowego i autopreciwić.

#TRIPLIETUESDAYOMF

HELP END ME/CFS

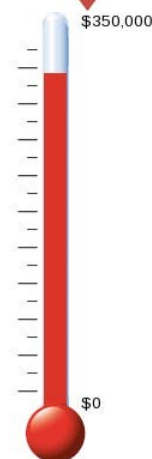
[Donate Now](#)

Działaj potrójnie nad znalezieniem lekarstwa.

Teraz jest ten czas.

[Potrójny wtorek darowizn](#) przyspiesza badania! Na dzień dzisiejszy zebraliśmy niespotykaną kwotę **304.767 USD** aby nadal kontynuować nasz rewolucyjny projekt Koniec z ME / CFS. Pomogliście nam osiągnąć nasz cel: 300 000 \$! Dzięki Waszemu wsparciu, Potrójny wtorek darowizn możemy zapamiętać na długo.

W najbliższych dniach OMF ogłosi konkretne projekty badawcze, które będą wspierane przez darowizny z akcji Potrójny wtorek darowizn. Niedługo dostaniecie e-mail z informacją o nich na swoją skrzynkę.



Raised so far: \$304,767

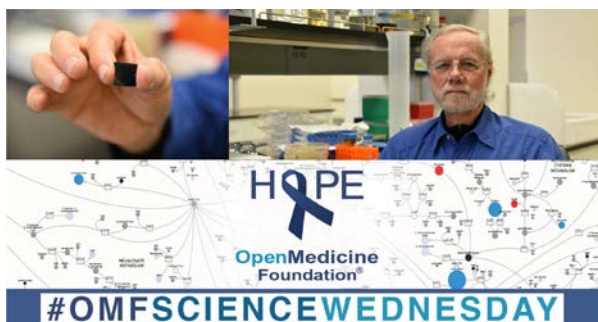
Dziękuję wszystkim, którzy przekazali darowiznę i naszym hojnym darczyńcom, rodzinie Cosgrove i czterem anonimowym dawcom (dwoje rodziców i dwóch pacjentów). **Osiągniemy nasz nowy cel 350 000 \$!**

[Przełącz darowiznę](#), zaprosz rodzinę i przyjaciół, aby również przekazali darowiznę na naszą Fundację. Finansujesz przełomowe badania i odpowiedzi na które czekają miliony ludzi na całym świecie. Podziel się hashtagami i rozpowszechniaj nasze przesłanie nadziei.

#TripleTuesdayOMF #EndMECFS

Naukowa Środa

Ogłaszamy Naukowe Środy OMF! Środy poświęcimy na opisywanie rewolucyjnych badań, które wspiera OMF, przedstawianie kluczowych zagadnień, aktualizację najnowszych badań i wyjaśnienia tematów istotnych dla ME / CFS. W każdą środę nasz doktor naukowy Raeka Aiyar z Uniwersytetu Stanforda opublikuje o wybranym temacie naukowym na Facebooku.



Śledź nas na #OMFScienceWednesday, polub nas na [Facebook@openmedicinefoundation](#) lub śledź na [Twitter@openmedf](#).

Pamiętaj, aby odwiedzić nas w środę ale i każdego dnia tygodnia, aby zobaczyć poprzednie posty, które zamieszczamy. Aby przeczytać poprzednie posty, wyszukaj #OMFScienceWednesday lub odwiedź [naszą stronę](#).

Pomaganie dzieciom w zdobyciu wykształcenia

Przykładowy list lekarza



Dr. Faith Newton, członkini Komisji Edukacyjnej OMF, opublikowała kilka [arkuszy informacyjnych](#), aby pomóc poprawić wyniki edukacyjne dzieci z ME / CFS. Aby zapewnić dodatkowe wsparcie dla rodziców i dzieci, dr Newton udostępniła [przykładowy list od lekarza do szkoły](#). List ten zawiera przykładowe informacje i zwroty, które lekarze mogą wykorzystać, aby uświadomić osoby w szkole Twojego dziecka o tej chorobie i zwiększyć możliwości edukacyjne dla dzieci z ME / CFS. List jest dostępny na naszej stronie internetowej. Prosimy go wydrukować lub wysłać e-mailem i przekazać go lekarzowi zajmującemu się

Waszym dzieckiem.

Międzynarodowa trasa dająca nadzieję w USA

Linda Tannenbaum rozpowszechnia nadzieję poprzez aktualizacje badań OMF w Dana Point w Kalifornii, w Nowym Jorku, współorganizowanych z ME Action, oraz w Newton w stanie Massachusetts, współorganizowanym przez Mass CFIDs ME & Fibromyalgia Association. Prezentacje cieszyły się szerokim poparciem pośród publiczności: rodziców, pacjentów, opiekunów, członków rodziny czy osób dowiadujących się o ME / CFS po raz pierwszy. Wszyscy opuszczali miejsce wydarzenia z poczuciem nadziei na lepszą przyszłość dla pacjentów. Z przyjemnością informujemy, że prezentacja w Nowym Jorku została nagrana i zostanie udostępniona w nadchodzących tygodniach na naszym [kanale YouTube](#).

Niektóre wydarzenia Międzynarodowej trasy, takie jak wydarzenie w Dana Point prowadzone przez Amelie i Keegana Hicksa, obejmowały pokaz filmu „Niepokój” („Unrest”) na którym zebrało się ponad 150 osób. Jesteśmy zaszczycony, że jesteśmy oficjalnym partnerem kampanii "Czas na Niepokój" szerzących świadomość i nadzieję.

Kolejny pokaz filmu „Niepokój” organizowany przez OMF a następnie przedstawienie najnowszych wyników badań, odbędzie się w sobotę, 11 listopada o godzinie 13.00 na California State University Fullerton (CSUF). Jeśli jesteś w południowej Kalifornii, dołącz do nas. Zarezerwuj swoje miejsce już dziś. To wydarzenie jest współfinansowane przez CFSME z Orange County, Fibromyalgia & Chronic Pain Center w CSUF i Eta Sigma Gamma CSUF.

Kolejne wydarzenie z Międzynarodowej trasy odbędzie się w Los Angeles 11 lutego 2018 roku.



(Zdjęcia: U góry: Linda Tannenbaum, Amelie Hicks, Candi Pastorek i Mary Gelpi Dana Point; od lewej do prawej: Linda i Terri Wilder NYC, Charmian Proskauer i Linda Massachusetts, Harvey Carden i Linda CSUF).

Słowo od Prezesa naszej fundacji



Dziękuję wielu darczyńcom, którzy pomogli nam sprawić, by akcja Potrójny wtorek darwizn zakończyła się sukcesem. Wasze hojne darowizny pomogą nam przyspieszyć badania. Jeśli jeszcze nie przekazałeś darowizny, przekaz ją od 28 listopada. Każdy przekazany dolar pomaga nam zbliżyć się do uzyskania odpowiedzi.

Dzięki wsparciu, zaangażowaniu, entuzjazzmowi i wspólnej pracy społeczności ME / CFS oraz społeczności innych chronicznych i złożonych chorób powiązanych z ME / CFS jesteśmy dużo silniejsi. Z niecierpliwością czekamy razem z Wami na dalsze rezultaty naszych wysiłków badawczych, odpowiedzi na nurtujące nas pytania, sposoby leczenia, a ostatecznie – na lekarstwo.

Z nadzieją dla wszystkich,



Linda Tannenbaum

CEO/President

Linda@omf.ngo

**Dołącz do TEAM OMF.
Praca OMF całkowicie opiera się na dużych i małych darowiznach
od ludzi takich jak ty.**



Jeśli chcesz otrzymywać nasze wiadomości OMF w języku polskim bezpośrednio w swoją skrzynkę pocztową, [zarejestruj się](#) i podaj swój kraj. Będziesz mógł również znaleźć wszystkie nasze tłumaczenia na język polski na naszej stronie internetowej. Jeśli łączysz się bezpośrednio z OMF, wyślij wiadomość w języku angielskim.

Więcej informacji na: www.omf.ngo. Skontaktuj się z nami: info@omf.ngo. Zapisz się aby otrzymywać [newsletter](#). Śledź nas na [Twitter](#). Polub nas na [Facebook](#). [Przekaz darowiznę](#) aby wspomóc badania.

OMF dziękuje Paulinie Bogiel za tłumaczenie na język polski.