



Melding fra Linda: “Erfaringer fra Europa-reisen min for håp”

Kjære ME/CFS-venner,

Jeg har akkurat kommet hjem igjen etter Europa-reisen min for håp. I løpet av den siste måneden har jeg reist til seks europeiske land og hatt dusinvis med foredrag og møter med pasienter, foreldre, myndigheter og leger. Jeg har lært mye og kjenner ærbødighet overfor den svært viktige oppgaven OMF tydeligvis har. I tillegg har jeg opplevd mye varme, slektskap og pågangsmot hos våre europeiske venner. Jeg kommer aldri til å glemme disse inntrykkene.



Det er gledelig å høre fra tilbakemeldinger vi har fått, hvor glade og takknemlige folk har vært over å kunne treffes ansikt til ansikt, få førstehånds oppdatering fra forskning, se fremgangen vår og [få svar på spørsmål](#). Det ga **håp** og **fremtidstro** i stedet for desperasjon. Budskapet vårt om håp, frem-skyndet forskning, behandlinger og en kur ble godt mottatt. Vi kommer snart til å legge ut en film med innleggene mine.



Jeg ser frem til å **fortsette** vår [Stopp ME/CFS Verdensomspennende reise for håp](#) i USA til høsten. Vi kommer også til å **fortsette** med [bloggposter](#) fra september av med ukentlige oppdateringer og informasjon til våre følgere.



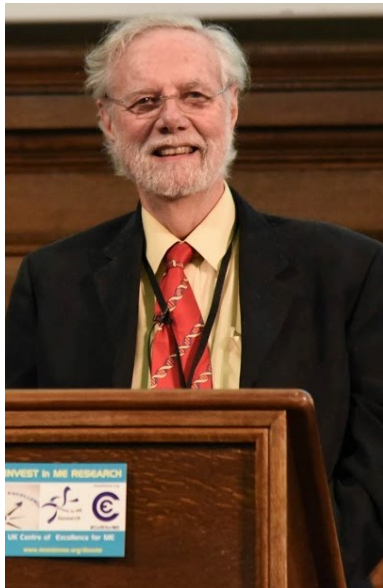
Vi er også utrolig glade for det **store steget fremover** med forbedret tilbud for ME/CFS-pasienter som ble annonsert etter besøket mitt til the [Isle of Man](#) og [Nord-Irland](#). Slik fremgang understreker hvor kraftfull aktivisme kan være.

Apropos kraftfull, det var virkelig inspirerende å høre om alt [det gode arbeidet til nasjonale ME/CFS/FM-organisasjoner og lokale støttegrupper i Europa](#). Ikke bare er de utrolig verdifulle i form av å være del av et lokalsamfunn og støtte til pasienter, men de er også en flott måte å dele nyttig informasjon om sykdom. Jeg vil oppfordre alle pasienter og pårørende i Europa og andre steder til å melde seg inn i sin lokalgruppe. Vi har ikke mange slike grupper i USA enda, men jeg håper det kommer til å forandre seg.

Jeg vil gjerne oppmuntre våre Team OMF-støttespillere til å dele videre saker fra oss på sosiale media og til å sende oss informasjon som dere vil at vi skal dele. **Vår internasjonale medarbeider**

Sara (sara@omf.ngo) vil gjerne samarbeide med dere. Fra nå av kommer vi til å ha en fransk utgave av [nyhetsbrevet](#) vårt og andre språk vil komme etterhvert. [Meld deg på](#) nå!

Noe av det som kommer til å skje fremover er møtet vi er i gang å forberede med Dr. Ron Davis' team på Stanford University i august. Først ut er et **to-dagers vitenskapelig samarbeidsmøte med over 30 eksperter** fra hele verden. Deretter ønsker vi alle velkommen til vårt [Symposium](#) på Stanford Campus 12. august, som vil være åpent for alle som ønsker å møte forskerne våre, bli oppdatert på siste forskning og fremgang og høre om planene videre. Dette arrangementet blir streamet live.



17. juli feires bursdagen til Dr. Ron Davis. Vi håper folk vil benytte anledningen til å gi en [donasjon](#) til ære for ham. Alle donasjoner til bursdagen går til det vitenskapelige samarbeidsmøtet og Symposiumet.

Vi lover å fortsette å dele spennende nyheter og håp til resten av verden. Vi skal gjøre vårt ytterste for å stoppe ME/CFS. Jeg håper Team OMF vil fortsette å vokse slik at vi kan nå vårt felles mål. Sammen er vi mye sterkere.

Til sist vil mannen min Don og jeg, sammen med våre OMF-kolleger, gi en takk til de europeiske organisasjonene for den varme velkomsten og alt arbeidet deres, og til våre europeiske venner for alle støttende e-poster. Jeg takker av hele mitt hjerte. Jeg vet hva oppgaven min er og jeg vet at **vi jobber for deg. Jeg lover å fortsette kampen til en kur er funnet.**

Med håp for alle,

A handwritten signature in blue ink, which appears to read "Ron Davis".

Graciously translated for OMF by Astrid Meyer-Knutsen