



OMF: Ampliare La Cooperazione Per Sostenere La Ricerca

Notiziario di Ottobre

Il Giving Tuesday sta per Cominciare

Siamo entusiasti di annunciare che celebreremo ancora una volta il #GivingTuesday ("il martedì della donazione") attraverso la triplicazione delle donazioni fatte a favore della OMF. Jack e Dilla Cosgrove e la loro famiglia hanno generosamente messo a disposizione 100,000 dollari per triplicare il tuo contributo a favore della ricerca.



Se doni 250 euro, la famiglia Cosgrove aggiungerà 750 euro, e il tuo contributo sarà di 1000 euro. WOW!

Siamo estremamente grati alla famiglia Cosgrove e ti incoraggiamo a partecipare alla nostra campagna Triple Giving Tuesday. La campagna inizierà martedì 17 ottobre e continuerà fino a martedì 28 novembre. (Foto Jack Cosgrove, Dilla Cosgrove, Jill Von Ebers, Chris Quinn, Linda Tannenbaum)

Il Giving Tuesday è diventata la più grande giornata filantropica del mondo. La Open Medicine Foundation (OMF) celebrerà ancora una volta questo evento internazionale attraverso le iniziative #TripleTuesdayOMF #GivingMEday #UnselfieME.

#GI[♡]INGTUESDAY™

La OMF Rafforza i Suoi Legami Internazionali

Il tour mondiale di End ME/CFS ha posto le basi per molte nuove collaborazioni a livello internazionale. Siamo entusiasti di annunciare che con l'aiuto di una squadra di 35 traduttori volontari, la OMF potrà presto condividere notizie e comunicati nelle seguenti lingue.

- Bengalese
- Croato
- Ceco

- Olandese
- Francese
- Tedesco
- Italiano
- Giapponese
- Norvegese
- Polacco
- Portoghese
- Serbo
- Spagnolo
- Svedese



Abbiamo aggiunto al nostro sito internet una [nuova sezione dedicata alle traduzioni](#) in modo da renderle più facili da consultare. Vi invitiamo a condividerle con i vostri familiari e con gli amici in giro per il mondo.

Il Tour Mondiale di End ME/CFS Continua con Nuove Collaborazioni

Linda Tannenbaum è stata una grande sostenitrice di Jennifer Brea fin da quando lei iniziò la sua straordinaria attività volta a favorire la coesione della comunità di pazienti e a sostenerla, attraverso la costituzione di #MEAAction. E ora siamo felici di annunciare che la nostra collaborazione è ancora più stretta.

La OMF è ora partner ufficiale della campagna di impatto globale [Time for Unrest](#), il cui obiettivo è quello di sensibilizzare, aumentare la ricerca, l'educazione e i finanziamenti a favore della ME. La campagna affianca il pluripremiato documentario [Unrest](#), diretto da Jennifer Brea. Da quando ci unimmo a Jen per il debutto del suo film al Festival Cinematografico Sundance, l'abbiamo affiancata in numerose proiezioni. Siamo lieti di includere *Unrest* in alcune delle prossime tappe del Tour Mondiale. (*Questi eventi comprenderanno la proiezione di *Unrest*. **Domande e risposte con Ron Davis, dr.ssa Janet Dafoe e Ashley Haugen dopo la proiezione di *Unrest*.)

Visitate il sito internet del film [Unrest](#) per consultare il calendario completo delle proiezioni e delle sessioni di domande e risposte, e visitate il nostro [sito internet](#) per scoprire le nuove tappe del Tour Mondiale.

2 ottobre** - Menlo Park, CA

2 ottobre * - Santa Monica, CA (dibattito con Jen Brea)

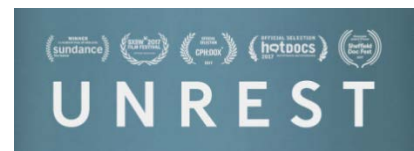
15 ottobre* - Dana Point, CA

1 novembre - New York, NY

4 novembre - Boston, MA

11 novembre* - Fullerton, CA

11 febbraio - Los Angeles, CA





Grazie per aver partecipato alla campagna [Coins For A Cure](#). Non vediamo l'ora di ricevere le vostre [donazioni](#). Unisciti al Team della OMF organizzando degli eventi per la raccolta fondi. Siamo entusiasti di ricevere donazioni di qualunque dimensione. -- Qualunque donazione aiuta ad accelerare la ricerca.

Ritorno a Scuola - Aiutiamo i Nostri Ragazzi a Farcela

Sono disponibili [nuovi strumenti](#) per aiutare genitori e ragazzi a gestire le sfide relative alla scuola. Aiutaci a rendere più facile il rientro a scuola per i bambini affetti dalla ME/CFS. Ringraziamo ancora una volta [Faith Newton, PhD](#), della Università Statale di Delaware, per aver creato strumenti così utili per aiutare i nostri ragazzi.



Genitori: Vi invitiamo a visionare questo materiale, stamparlo e condividerlo nella scuola frequentata dai vostri figli.

Un Messaggio dalla nostra CEO/Presidente



Una delle principali vocazioni della OMF è quella di informare e coinvolgere i pazienti nella ricerca. Il nostro recente Simposio Collettivo è stato un perfetto esempio di questo. Abbiamo riunito e informato migliaia di persone di tutto il mondo attraverso la trasmissione in diretta e il video Youtube. Continueremo a seguire il paradigma del Simposio per mantenervi informati.

Siamo consapevoli che lavorando come una comunità coesa siamo più forti. Siamo ansiosi di perseguire i nostri obiettivi di ricerca avendo voi al nostro fianco.

Uniti nella speranza,

Linda Tannenbaum
CEO/Presidente
Linda@omf.ngo



I nostri obiettivi:

- Accelerare la ricerca più innovativa sulla ME/CFS e su malattie croniche e complesse correlate;
- Supportare la ricerca scientifica collaborativa per scoprire le cause molecolari, individuare trattamenti efficaci, marcatori diagnostici, strategie di prevenzione e di cura.
- Comunicare con i pazienti, coinvolgerli e informarli.
- Aiutare a guidare e sostenere la collaborazione a livello globale.

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. Contattaci: info@omf.ngo. Registrati alla nostra [newsletter](#). Seguici su [Twitter](#). Metti mi piace su [Facebook](#).

[Dona](#) per sostenere la ricerca.

La OMF ringrazia Paolo Maccallini per la presente traduzione in italiano.