



OMF: Partnerschaften Um Forschung Zu Unterstützen

Oktober Newsletter

Spendenaktion zum Giving Tuesday

Wir freuen uns sehr anzukündigen, dass wir den diesjährigen #GivingTuesday (Spenden-Dienstag, int. Tag des Gebens) dreifach feiern können. Jack and Dilla Cosgrove und ihre Familie verdreifachen großzügig jede Spende mit insgesamt bis zu 100.000 US-Dollar.



Wenn Sie beispielsweise 250 Euro spenden, gibt Familie Cosgrove 750 Euro dazu und Ihre Spende beträgt insgesamt 1.000 Euro. Wow!

Wir sind Familie Cosgrove überaus dankbar und möchten Sie ermutigen, bei unserer Verdreifachungsaktion zum diesjährigen Giving Tuesday mitzumachen. Die Aktion beginnt Dienstag, den 17. Oktober und läuft bis Dienstag, den 28. Oktober.

(Foto: Jack Cosgrove, Dilla Cosgrove, Jill Von Ebers, Chris Quinn, Linda Tannenbaum)

Der internationale Giving Tuesday ist der weltweit bekannteste Tag der Philanthropie. An diesem Tag dreht sich alles darum, zu geben und Gutes zu tun. OMF wird die internationale Bewegung in den sozialen Medien mit den Hashtags (Schlagworte mit vorangestellter Raute) #TripleTuesdayOMF #GivingMEDay #UnselfieME begleiten.

#GIVINGTUESDAY™

OMF baut internationale Verbindungen aus

Die weltweite End ME/CFS (Beende ME/CFS) Tour hat viele neue internationale Allianzen geschaffen. Wir freuen uns, dass wir unsere Neuigkeiten mit Hilfe eines Teams von 35 freiwilligen Übersetzern ab jetzt in folgenden Sprachen teilen können:

- Bengalisch
- Deutsch
- Französisch
- Italienisch
- Japanisch
- Kroatisch
- Niederländisch
- Norwegisch
- Polnisch
- Portugiesisch
- Serbisch
- Spanisch
- Schwedisch
- Tschechisch



Auf unserer Homepage haben wir [eine neue Rubrik](#) für alle Übersetzungen eingerichtet, damit Sie diese einfach finden können. Wir laden Sie ein, die Übersetzungen auch mit Familie und Freunden weltweit zu teilen.

Weltweite End ME/CFS Tour mit neuem Partner

Linda Tannenbaum unterstützt die Aufklärungsarbeit von Jennifer Brea bereits seit der Gründung von #MEAction (ME Aktion). Wir freuen uns anzukündigen, dass wir diese Zusammenarbeit weiter ausbauen.

OMF ist ab jetzt offizieller Partner der globalen [Time for Unrest](#) (Zeit für Unrest/Unruhe) Kampagne mit dem Ziel von mehr Anerkennung, Forschung, Aufklärung und Geldern für ME. Die Kampagne begleitet den preisgekrönten Dokumentarfilm [Unrest](#) (Unruhe) von Jennifer Brea. Seit wir Jen zu der Premiere von Unrest auf das Sundance Film Festival begleitet haben, haben wir mehrere Vorführungen gemeinsam organisiert. Wir freuen uns sehr, Unrest zukünftig auch auf unserer weltweiten End ME/CFS (Beende

ME/CFS) Tour zu zeigen. (*Diese Events zeigen Unrest. **Q&A (Fragen und Antworten) mit Dr. Ron Davis, Dr. Janet Dafoe und Ashley Haugen nach dem Film.)

2. Oktober** - Menlo Park, CA

2. Oktober* - Santa Monica, CA (Panel Diskussion mit Jen Brea)

15. Oktober* - Dana Point, CA

1. November - New York, NY

4. November - Boston, MA

1. November - Fullerton, CA

11. Februar - Los Angeles, CA



Bitte besuchen Sie die [Unrest](#) Webseite für den internationalen Spielplan (wird kontinuierlich aktualisiert). Auf unserer [Website](#) finden Sie weitere Termine unserer weltweiten End ME/CFS Tour, an denen wir Unrest zeigen.

Coins For A Cure

Vielen Dank an alle, die an der [Coins For A Cure](#) (Münzen für ein Heilmittel) Kampagne teilnehmen. Wir freuen uns sehr über [Ihren Beitrag](#). Werden auch Sie Teil des Teams OMF mit Ihren eigenen kreativen Fundraising-Ideen. Wir sind dankbar für Spenden in jeder Größenordnung – jeder Beitrag hilft, die Forschung voranzubringen.



Neues Schuljahr – Verhelfen Sie Kindern zum Erfolg

[Neue Unterlagen](#) sind erhältlich, um Eltern und Kindern zu helfen, Herausforderungen rund um den Schulbesuch zu meistern. Lassen Sie uns dieses Schuljahr ein besseres für Kinder mit ME/CFS machen. Vielen Dank noch einmal an [Dr. Faith Newton](#) von der Delaware State Universität für das Erstellen dieser praktischen Hilfestellung für Kinder.



An alle Eltern: Wir schlagen vor, diese hilfreichen Unterlagen durchzugehen, auszudrucken und an die Schule weiterzureichen.

Ein Wort von unserer Vorsitzenden



Ein wichtiger Fokus der OMF liegt darauf, Patienten miteinzubeziehen und über die aktuelle Forschung zu informieren. Unser kürzlich abgehaltenes Symposium war ein perfektes Beispiel dafür. Wir haben mehrere tausend Menschen über den Livestream und die Youtube Videos zusammengebracht und informiert. Wir werden weiterhin Symposien organisieren um Sie auf dem Laufenden halten.

Wenn wir als Gemeinschaft zusammenarbeiten, sind wir stärker.

Wir freuen uns darauf, unsere Forschungsanstrengungen auszubauen - mit Ihnen allen als unseren Partnern.

Mit Hoffnung für alle,

Linda Tannenbaum

CEO/Vorsitzende

Linda@omf.ngo



Unsere Ziele:

- Die revolutionäre und schnelle Erforschung von ME/CFS und verwandten chronischen komplexen Krankheiten.
- Unterstützung der wissenschaftlichen Zusammenarbeit bei der Erforschung molekularer Ursachen, bei der Suche nach wirksamen Behandlungsmethoden, diagnostischen Markern, Präventionsansätzen und Heilverfahren.
- Mit den Patienten zu kommunizieren, sie einzubeziehen und zu informieren.
- Die globale Zusammenarbeit voranzutreiben und zu unterstützen.

Falls Sie unsere deutschen OMF Nachrichten direkt per E-Mail zugesendet bekommen möchten, nutzen Sie bitte dieses [Onlineformular](#) und achten Sie darauf, Ihr Land anzugeben. Sie finden außerdem alle deutschen Übersetzungen auf unserer [Webseite](#). Falls Sie mit uns in Kontakt treten möchten, schreiben Sie bitte auf Englisch.

Weitere Informationen finden Sie auf www.omf.ngo.
Kontaktieren Sie uns unter info@omf.ngo.
Registrieren Sie sich für unseren [Newsletter](#).
Folgen Sie uns auf [Twitter](#). Liken Sie uns auf [Facebook](#).
[Spenden](#) Sie, um Forschung zu unterstützen.

OMF dankt Johanne für die deutsche Übersetzung.