



Ron Davis erhält stehende Ovationen!

Sehr selten bei wissenschaftlichen Präsentationen!

Der 12. August war dank des OMF `s *Gemeinschaftssymposium über die molekulare Grundlagen von ME/CFS an der Universität Stanford* ein großartiger Tag. Der Saal war erfüllt von positiver Energie! Die Präsentationen waren unglaublich und gaben einen einmaligen Einblick in die Erkrankung. Es waren renommierte Wissenschaftler aus der ganzen Welt anwesend und sie brachten neue aufschlussreiche Erkenntnisse aus der ME/CFS-Forschung mit. Patienten, Pfleger, Ärzte und weitere Forscher tauschten sich während der Pausen, des Mittagessens und dem Abendempfang mit den Wissenschaftlern des Symposiums aus. Der gesamte Tag war geprägt von Optimismus und spannender Erwartung.

Hier sind ein paar Highlights dieses einmaligen Treffens (es werden noch weitere folgen):

- Zusätzliche umfassende Beweise dafür, dass **ME/CFS eine molekulare (und damit physiologische) Erkrankung** ist, wurden präsentiert. (Noch ein weiterer Nagel im PACE-Sarg!)
- Experten bezüglich Stoffwechsel, Immunologie, Genetik, Neurophysiologie, Elektrotechnik und Biotechnologie trugen ihre Daten vor.
- Wir lernten **innovative Wege kennen um neue Schmerzmittel zu finden und sahen Beweise, die einen klaren Zusammenhang zwischen dem Immunsystem und Gehirn herstellen.**
- Die Forscher beschlossen eine „**Arbeitsgruppe**“ zu gründen und entwickeln bereits vielfältige neue Möglichkeiten um gemeinsam den wissenschaftlichen Fortschritt zu erleichtern und zu beschleunigen.
- **Nobelpreisträger Mario Capecchi** merkte an, wie wichtig die Patientenpartizipation ist, wenn es um die Erforschung von Krankheiten geht. **Er war beeindruckt von der großen Beteiligung der ME/CFS-Patienten.**
- Ron Davis erklärte in seiner abschließenden Rede, dass es einzig an ausreichender Finanzierung mangelt. Er beschrieb ME/CFS als eine „**furchtbar unterfinanzierte Krankheit**“. Ungeachtet der begrenzten Ressourcen ist der Forschungsfortschritt beeindruckend. Dennoch ist unmissverständlich, dass mehr Finanzierung notwendig ist, um das Rätsel der Krankheit zu lösen und schnell eine geeignete Behandlungen zu finden.

Wir brauchen Sie um das Tempo zu beschleunigen! Jede Spende jeglicher Größe bringt uns einen Schritt näher der Heilung!

Um ME/CFS zu beenden zählt die Welt auf brillante Wissenschaftler und deren Zusammenarbeit. Wenn sie jemals daran gedacht haben unser ME/CFS-Projekt zu unterstützen, **dann ist jetzt der richtige Zeitpunkt gekommen!**

Wir müssen die entstandene Dynamik beibehalten und das wachsende Interesse nutzen um endlich eine Heilung dieser Krankheit zu ermöglichen.

Danke für das was [Sie uns geben können!](#)



Aufrichtig,



Linda Tannenbaum
CEO/Vorsitzende

PS – Bitte leiten Sie diese E-Mail an Ihre Familie und Freunde weiter. Ermutigen Sie diese dabei, Sie bei Ihrer Unterstützung des OMF zu begleiten. Weitere Informationen finden Sie auf www.omf.ngo. Kontaktieren Sie uns unter info@omf.ngo. Registrieren Sie sich für unsere [newsletter](#). Folgen Sie uns auf [Twitter](#). Liken Sie uns auf [Facebook](#).

Danke an Clara für die Übersetzung.