



Ron Davis reçoit une standing ovation!

Chose rare lors d'une présentation scientifique!

Le 12 août fut une journée extraordinaire au Symposium Communautaire d'OMF sur les Bases Moléculaires de l'EM/SFC à l'université de Stanford. La salle bourdonnait d'ondes positives. Les présentations des chercheurs étaient incroyables et exposaient d'importantes nouvelles compréhensions sur la maladie. On comptait de nombreux scientifiques venus du monde entier, et de différents domaines reliés révélant de nouvelles idées intéressantes dans la recherche sur l'EM/SFC. Les patients, soignants, cliniciens et autres chercheurs participants ont pu interagir avec ces scientifiques durant les pauses, le déjeuner et la réception du soir, et la salle transpirait l'optimisme.

Voici plusieurs points forts de cette rencontre incroyable:

- Des données additionnelles suggérant que **l'EM/SFC est une maladie moléculaire** ont été présentées (enfonçant le PACE encore un peu plus!)
- Des experts dans le métabolisme, l'immunologie, la génomique, la neurophysiologie, l'ingénierie électrique et la bioinformatique ont présenté des données.
- Nous avons découvert **des manières innovantes d'identifier des traitements contre la douleur et on nous a élégamment présenté une connexion claire entre le système immunitaire et le cerveau.**
- Les scientifiques ont décidé de continuer leurs travaux dans le cadre d'un "**Groupe de travail**", et étudient d'ores et déjà de nouvelles manières de travailler ensemble pour faciliter et accélérer le progrès.
- **Le prix Nobel Mario Capecchi** a noté l'importance de la participation des patients dans l'étude de n'importe quelle maladie, et **à quel point il était impressionné par la participation des patients atteints d'EM/SFC.**
- Lors du discours de clôture de Ron Davis, il a noté qu'il était clair pour lui que ce qui manque est le financement. Il a décrit l'EM/SFC comme une "**maladie terriblement sous-financée**". Les progrès ont été impressionnants malgré les ressources limités, mais il est clair que d'avantages de financements seront nécessaires pour résoudre le mystère de cette maladie et identifier des traitements rapidement.

Nous avons besoin de vous pour accélérer le rythme! **Chaque don quelle que soit sa taille nous rapproche d'un traitement efficace.** Pour mettre fin à l'EM/SFC, le monde compte sur la participation collaborative de brillants chercheurs.

Si vous avez déjà songé à faire un don au projet End ME/CFS, C'EST LE MOMENT! Nous devons continuer sur notre lancée et profiter de l'intérêt croissant dans la recherche d'un traitement.

Merci de [donner ce que vous pouvez dès aujourd'hui.](#)



Sincèrement,



Linda Tannenbaum
Présidente

PS - Merci de partager ce message à vos amis et votre famille. Encouragez-les à vous rejoindre dans votre soutien au projet de recherche de traitements d'OMF. Pour plus d'informations: www.omf.ngo.

Traduction par Nicolas L.