



Vi finns
över hela Sverige
– bli en av oss!

Kontakta oss

Kraniofaciala föreningen

Hemsida www.kraniofaciala.se

E-post info@kraniofaciala.se

Bankgiro 5742-2230

Ordförande

Thomas Wolf

Telefon 0302-310 20

E-post ordforande@kraniofaciala.se

Besök www.kraniofaciala.se

På vår hemsida får du möjlighet att bland annat söka medlemskap och titta på bilder från våra träffar. Du kan också läsa vår verksamhetsplan och du får tips på användbara länkar.



Vi kraniofaciala, se oss!

Vi stöder varandra

www.kraniofaciala.se

Kraniofaciala Föreningen i Sverige är en förening som vänder sig till personer med kraniofaciala diagnoser och deras familjer.

Vi vill kunna hjälpa till med de frågor och praktiska svårigheter som kan uppstå när man lever med en sådan diagnos. Föreningen ska också vara en naturlig träffpunkt för att kunna utbyta erfarenheter med andra i liknande situation. Att leva med ett annorlunda utseende är en stor utmaning. Dessutom är kunskapen om kraniofaciala diagnoser begränsad, både bland allmänheten och bland vårdgivare. Av den anledningen hoppas vi kunna göra en viktig insats när det gäller att sprida kunskap och kännedom om livssituationen, t.ex. till olika vårdinstanser eller andra platser i samhället

Föreningens främsta uppgift är att finnas till hands i den livssituation som människor med en kraniofacial diagnos eller deras närstående lever i. Vi vill visa för människor som lever med en kraniofacial diagnos att de inte är ensamma. Vi önskar därför alla som har någon anknytning till kraniofaciala missbildning, eller tidigt förvärvade sådana skador, välkomna. Ju fler medlemmar vi har, desto starkare är vi.

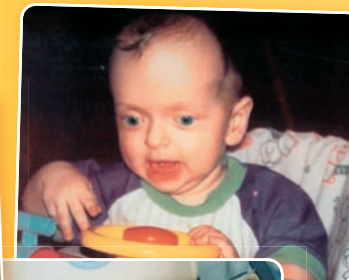
En av föreningens viktigaste uppgifter är att ordna sociala arrangemang, både för barn, föräldrar och övriga medlemmar.

Diagnoser i Kraniofaciala Föreningen idag:

- ♥ Apert syndrom
- ♥ Frontonasal dysplasi
- ♥ Goldenhar syndrom
- ♥ Hypertelorism
- ♥ Mohr syndrom
- ♥ Crouzon syndrom
- ♥ Neurofibromatos
- ♥ Saetre-Schozen syndrom
- ♥ Treacher Collins syndrom

Det finns fler sällsynta kraniofaciala diagnoser än de i listan som passar in hos oss.

Föreningen önskar alla som har någon anknytning till kraniofaciala diagnoser välkomna som medlemmar. Ju fler medlemmar vi har, desto starkare är vi. Du kan bli medlem på tre sätt; som diagnosbärare, som familjemedlem eller som stödmedlem.



Information

Socialstyrelsen

106 30 Stockholm

Hemsida www.socialstyrelsen.se

Telefon 08-555 530 00

Sällsynta diagnoser

Box 1386

172 27 Sundbyberg

Hemsida www.sallsyntadiagnoser.nu

Telefon 08-764 49 99

Smågruppscentrum vid Sahlgrenska akademien

Box 400

405 30 Göteborg

Hemsida www.sahlgrenska.gu.se/sgc

Telefon 031-773 5590

Mun-H-Center Odontologen

Medicinaregatan 12 A

413 90 GÖTEBORG

Hemsida www.mun-h-center.se

Telefon 031 750 92 50

Mun-H-Center Ågrenska

Lilla Amundön

Box 2046

436 02 HOVÅS

Telefon 031 750 92 00

Oralmotoriskt centrum Danderyds sjukhus

Danderyds Sjukhus AB

182 88 STOCKHOLM

Hemsida www.ds.se

Telefon 08-655 50 00