

Svage knogler kræver en stærk forening

Dansk Forening for 
OSTEOGENESIS IMPERFECTA

Dansk Forening for Osteogenesis Imperfecta (DFOI) er en landsdækkende organisation for personer, børn og voksne, med den sjældne diagnose osteogenesis imperfecta (OI), også kaldet medfødt knogleskørhed.

Der skønnes at være ca. 300 personer med OI i Danmark.

DFOI's formål er bl.a. at yde rådgivning til personer med OI og deres familier og udbrede kendskabet om diagnosen til læger og andre fagpersoner, behandlingsinstitutioner, samt offentlige myndigheder og sagsbehandlere.

For at skabe sociale netværk afholder DFOI hvert år kurser og sommerlejre for medlemmerne, med både fagligt og socialt indhold. Desuden udgives medlemsbladet OI-Magasinet tre gange årligt.

DFOI har brug for din støtte til opretholdelse af det fortsatte rådgivnings- og aktivitetsniveau. Du kan donere et beløb til foreningens landsindsamling på konto: 9325 - 7881738

På forhånd tak for din støtte.

Dansk Forening for 
OSTEOGENESIS IMPERFECTA

Yderlig information om foreningen kan fås på:

Tlf. 70 20 70 85 • formand@dfoi.dk • www.dfoi.dk