

Du kan lese mer om oss på [norskmoforening.no](http://norskmoforening.no) eller på Facebook - der søker du på Norsk MO-forening, så finner du oss. Hvis du vil melde deg inn, gjør du det via våre nettsider.

Du kan gjerne sende oss en mail, adressen er [norskmoforening@gmail.com](mailto:norskmoforening@gmail.com)

Har du en av diagnosene vi jobber for, eller kjenner du som har det, vil vi gjerne høre fra deg.

TRS Sunnaas sykehus er kompetansesenter for våre diagnoser, de har telefonnr. 66 96 90 00.

Norsk MO-forening er en pasient- og støtteforening for alle som har Multiple Osteokondromer (MO), også kalt Multiple Hereditære Exostoser (MHE), Olliers sykdom (Enkondromatose), Maffuccis syndrom og Metakondromatose.



Norsk  
MO-forening

En pasient- og støtteforening for oss som har utvekster/svulster på brusk, bein og bløtvev

# Norsk MO-forening

## - en pasient- og støtteforening

Norsk MO-forening er en pasient- og støtteforening for personer som har Multiple Osteokondromer (MO), også kalt Multiple Hereditære Exostoser (MHE), Olliers sykdom (Enkondromatose), Maffuccis syndrom og Metakondromatose, og deres pårørende.

Dette er sjeldne sykdommer som gir svulster/utvekster på brusk, bein og/eller bløtvev.

Det kan være irriterende, plagsomt og vondt. Utvekstene kan ha varierende størrelse, fra veldig små til ganske store. Mange må operere bort flere av kulene, fordi de kan sitte slik til at de skader ledd, brusk, sener, nerver eller muskler

*På neste side ser du våre likepersoner - fra venstre Hilde Anette (tlf 909 37 819), Lene (tlf. 911 18 147), Heidi (tlf 979 51 793), Ingunn (tlf 402 35 436 og Lars (tlf 974 10 100)*

Vi ønsker å gi veiledning om hvordan du best mulig kan leve med disse diagnosene, og om hvilke rettigheter du har i helsevesenet og i samfunnet forøvrig.

Vi samarbeider med helsevesenet og med andre aktuelle instanser, vi kan formidle kontakt med andre med samme diagnose og ønsker å skape arenaer der vi kan møtes og støtte hverandre.

Hvis du ønsker noen å snakke med, har vi likepersoner du kan ringe til. En likeperson er først og fremst et medmenneske som vet hvordan det er å ha en av disse sjeldne diagnosene - noen å prate fortrolig med og få god veiledning hos.

