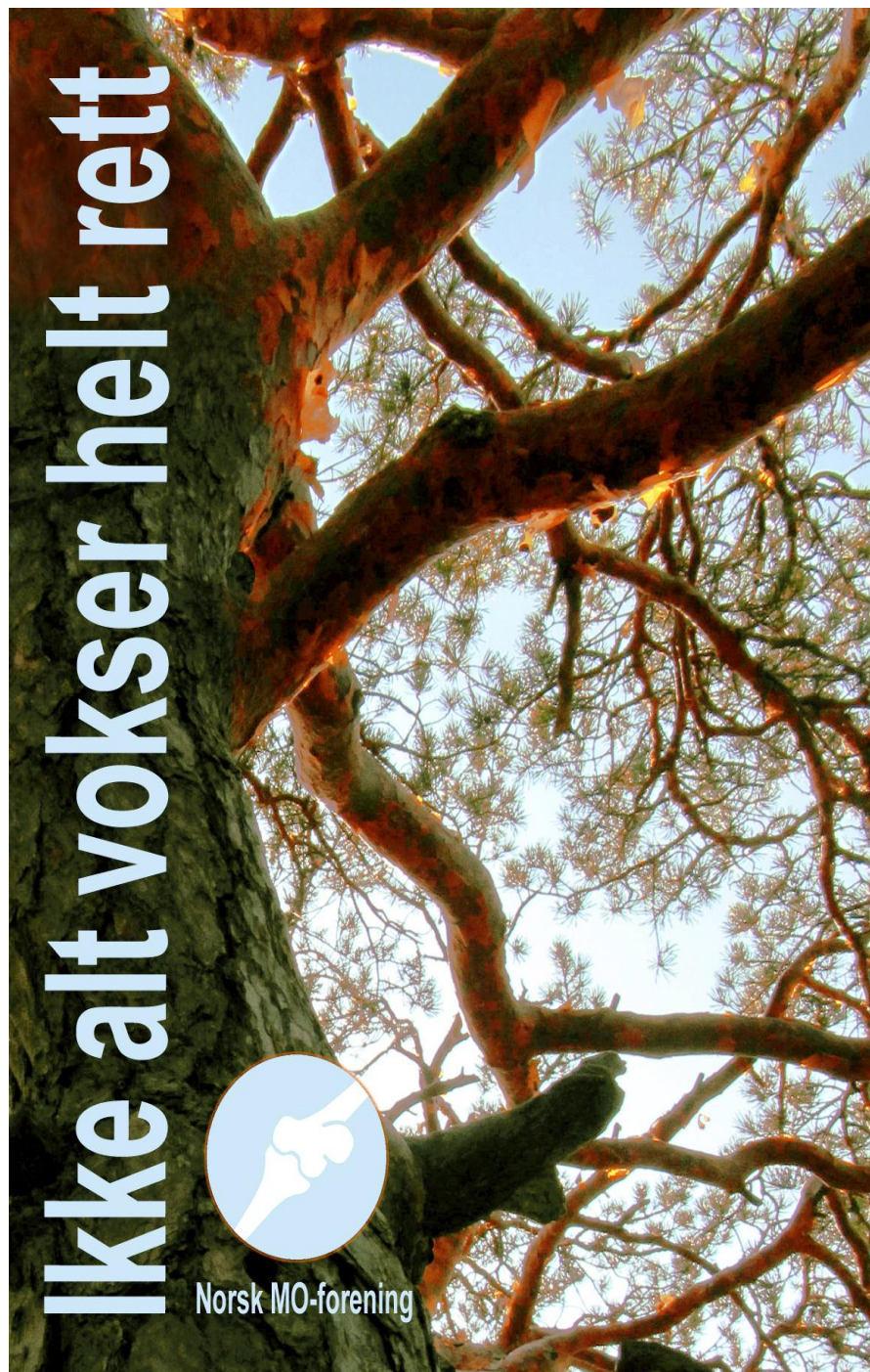


Du kan lese mer om oss på [norskmoforening.no](http://norskmoforening.no) eller på Facebook - der søker du på Norsk MO-forening, så finner du oss. Hvis du vil melde deg inn, gjør du det via våre nettsider.

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

Har du MO, eller kjenner du noen med diagnosen, vil vi gjerne høre fra deg.

Norsk MO-forening er en støttegruppe for alle som har multiple osteokondromer (MO)



# Norsk MO-forening

## - en støttegruppe for alle med multiple osteokondromer

---

Nei, det er ikke alt som vokser helt rett. I naturen fins det mye som er både kulete og skakt, men som er flott allikevel.

Vi som har multiple osteokondromer (MO) har et skjelett som er litt kulete, og noen deler av det kan være litt skakt også. Vi har utvekster på skjelettet.

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, brus, sener, nerver eller muskler.

Ellers er MO-pasienter som folk flest: Vi lever stort sett helt vanlige liv.

MO er en sjelden diagnose. For å bidra til økt kompetanse og kunnskap om diagnosen i Norge, og for å informere MO-pasienter og pårørende om sykdommen, fins det en MO-forening. Vi er en støtteforening for alle som har multiple osteokondromer og deres pårørende.

Vi ønsker å gi veiledning til hvordan du best mulig kan leve med MO, 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.

Vår kontaktinformasjon finner du på baksiden. Meld deg gjerne inn i foreningen - det gjør du via våre nettsider ([norskmoforening.no](http://norskmoforening.no))

---