

Råd och stöd

Vi kan ge råd och stöd i stort och smått. Det kan gälla allt från vilken hjälp du har rätt till, som t.ex. vårdbidrag och assistans, till praktiska tips om hjälpmedel, anpassning och mycket annat.



På nätet

Vår hemsida **www.nocsverige.se** innehåller mer information om oss och hur du blir medlem. Möjlighet att bli stödmedlem finns också.

På Facebook finns även den öppna sidan NOC samt en stängd grupp för medlemmar.

Vid frågor kan du kontakta oss på:
nocsverige@gmail.com

*Ni är inte ensamma,
NOC ger er en möjlighet att
hitta värme, kunskap och
gemenskap.*

Vid frågor om medlemskap, föreläsningar
och mer information, kontakta oss gärna på:

 www.nocsverige.se

 nocsverige@gmail.com

 Nocsverige

Nätverket för ovanliga kromosomavvikelser



www.nocsverige.se

Nätverket för ovanliga kromosomavvikelser



www.nocsverige.se



**En unik förening
för unika familjer**

När livet inte blev som man tänkt sig

Det kan kännas ensamt när man får ett barn med en ovanlig kromosomavvikelse. Det kanske inte finns någon annan med samma diagnos, det är brist på information och en känsla av ovisshet infinner sig.

Då finns NOC.

Vi finns här för dig och din familj och vi har tillsammans stora kunskaper och erfarenheter som kan underlätta för er.

Att få känna samhörighet är viktigt.

Hos oss är det ovanliga vår gemensamma nämnare. Även om vi har olika diagnoser stöter vi många gånger på samma utmaningar inom flera olika områden.



Vad är NOC?

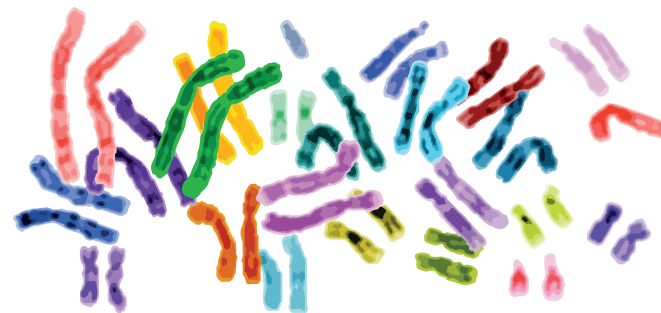
Nätverket bildades år 2000 av föräldrar till barn med ovanliga kromosomavvikelser.

NOC är en förening där alla med ovanliga kromosomavvikelser och deras anhöriga kan finna en samhörighet.

I nätverket finns barn i alla åldrar, familjer som upplevt mycket och som delar liknande erfarenheter. Vi är en extra unik förening då de flesta av våra huvudmedlemmar är ensamma om sin avvikelse. I Sverige räknas en diagnos som ovanlig om den finns hos högst 1 på 10 000.

Som förening arbetar vi för att nå ut till fler så att färre familjer ska känna sig ensamma. Med fler medlemmar ökar också chanserna att hitta någon med samma eller liknande avvikelse eller diagnos.

NOC är en förening som samarbetar med FUB, Riksförbundet för barn, unga och vuxna med utvecklingsstörning.



Familjeträffar

Varje år i början av juli anordnas en familjeträff på en folkhögskola någonstans i Sverige där vi träffas, lyssnar på inbjudna föreläsare, har gruppdiskussioner och utbyter erfarenheter med varandra. Parallellt har barngrupperna sina egna program (ihop med barnvakter och assistenter) med olika aktiviteter anpassat för ålder och funktion. Till kvällen tänds grillen för gemensamt samkväm och nya vänskaper knyts.

En givande helg där ingenting är konstigt och alla får vara precis som de är.

