

## Välkommen till Föreningen 22q11

Den 6 maj 2000 startades den rikstäckande Föreningen 22q11.

Vi har som mål att (Ur § 1 i stadgarna):

- \* utöva en rådgivande, upplysande och hjälpande verksamhet till alla föreningsmedlemmar och deras familjer.
- \* sprida information och kunskap om 22q11-deletionssyndrom till sjukvården, socialtjänsten, skolor, förskolor, kuratorer samt alla som medverkar i utredningar, rådgivning och vägledning om personer med 22q11-deletionssyndrom.
- \* arbeta för att beslutande myndigheter skall få kännedom om diagnosgruppens speciella behov.
- \* medverka till en aktiv forskning kring 22q11-deletionssyndrom.
- \* samverka med föreningar för diagnosgruppen 22q11-deletionssyndrom i andra länder i syfte att utbyta information.

Skicka nedanstående uppgifter till  
Föreningen 22q11  
c/o RoseMarie Larsson  
Norgårdsvägen 17  
457 31 Öckerö

Betala in **300 kronor** i årsavgift till  
**Postg nr: 1360951-6**  
Glöm inte att fylla i ditt namn och adress,  
samt vilket medlemskap som önskas

**OBS!** Medlemskap sker först efter att **både avgift och registrering** är gjord!

### Medgivande till medlemsregistrering

Namn: \_\_\_\_\_

Adress: \_\_\_\_\_

Post nr/Ort \_\_\_\_\_

Tel nr: \_\_\_\_\_ Mob nr: \_\_\_\_\_ E-mail: \_\_\_\_\_

Barn (el anhörig) med 22q11: \_\_\_\_\_ Födelseår: \_\_\_\_\_

Barn (syskon): \_\_\_\_\_ Födelseår: \_\_\_\_\_

Barn (syskon): \_\_\_\_\_ Födelseår: \_\_\_\_\_

Barn (syskon): \_\_\_\_\_ Födelseår: \_\_\_\_\_

Stödmedlem:  Enskild medlem:  Familjemedlem:

Andra frivilliga uppgifter jag vill lämna, t ex önskan om kontakt med andra.

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Föreningen 22q11 för personregister över medlemmarna enligt Personuppgiftslagen (1998:204). Ändamålet med registret är underlag för utsändning av information från föreningen till olika medlemmar och förmedling av kontakt mellan föräldrar vars barn har liknande symtom. Uppgifter ur registret lämnas ut inom ramen för den verksamhet med kontaktfamiljer som ingår i föreningens arbete. Kontaktfamiljen har skriftligen undertecknat en förbindelse att inte lämna ut uppgifter om den nye medlemmen i annat syfte än att skapa kontakt. Borttagandet av uppgiften görs efter hand då medlemmar går ur föreningen samt vid budgetårets slut om medlemsavgift ej erlagts. Borttagning görs också på uppmaning av medlemmen själv. För att föräldrar till myndig med 22q11-deletionssyndrom skall få lämna dessa uppgifter till Föreningen 22q11, krävs dennes medgivande och nammunderskrift.

Datum: \_\_\_\_\_ Ort: \_\_\_\_\_

Namnsteckning: \_\_\_\_\_



## Välkommen till Föreningen 22q11

Den 6 maj 2000 startades den rikstäckande Föreningen 22q11.  
Vi har som mål att (Ur § 1 i stadgarna):

- \* utöva en rådgivande, upplysande och hjälpande verksamhet till alla föreningsmedlemmar och deras familjer.
- \* sprida information och kunskap om 22q11-deletionssyndrom till sjukvården, socialtjänsten, skolor, förskolor, kuratorer samt alla som medverkar i utredningar, rådgivning och vägledning om personer med 22q11-deletionssyndrom.
- \* arbeta för att beslutande myndigheter skall få kännedom om diagnosgruppens speciella behov.
- \* medverka till en aktiv forskning kring 22q11-deletionssyndrom.
- \* samverka med föreningar för diagnosgruppen 22q11-deletionssyndrom i andra länder i syfte att utbyta information.

Skicka nedanstående uppgifter till  
Föreningen 22q11  
c/o RoseMarie Larsson  
Norgårdsvägen 17  
457 31 Öckerö

Betala in **300 kronor** i årsavgift till  
**Postg nr: 1360951-6**  
Glöm inte att fylla i ditt namn och adress,  
samt vilket medlemskap som önskas

**OBS!** Medlemskap sker först efter att **både avgift och registrering** är gjord!

### Medgivande till medlemsregistrering

Namn: \_\_\_\_\_

Adress: \_\_\_\_\_

Post nr/Ort \_\_\_\_\_

Tel nr: \_\_\_\_\_ Mob nr: \_\_\_\_\_ E-mail: \_\_\_\_\_

Barn (el anhörig) med 22q11: \_\_\_\_\_ Födelseår: \_\_\_\_\_

Barn (syskon): \_\_\_\_\_ Födelseår: \_\_\_\_\_

Barn (syskon): \_\_\_\_\_ Födelseår: \_\_\_\_\_

Barn (syskon): \_\_\_\_\_ Födelseår: \_\_\_\_\_

Stödmedlem:  Enskild medlem:  Familjemedlem:

Andra frivilliga uppgifter jag vill lämna, t ex önskan om kontakt med andra.

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Föreningen 22q11 för personregister över medlemmarna enligt Personuppgiftslagen (1998:204). Ändamålet med registret är underlag för utsändning av information från föreningen till olika medlemmar och förmedling av kontakt mellan föräldrar vars barn har liknande symtom. Uppgifter ur registret lämnas ut inom ramen för den verksamhet med kontaktfamiljer som ingår i föreningens arbete. Kontaktfamiljen har skriftligen undertecknat en förbindelse att inte lämna ut uppgifter om den nye medlemmen i annat syfte än att skapa kontakt. Borttagandet av uppgiften görs efter hand då medlemmar går ur föreningen samt vid budgetårets slut om medlemsavgift ej erlagts. Borttagning görs också på uppmaning av medlemmen själv. För att föräldrar till myndig med 22q11-deletionssyndrom skall få lämna dessa uppgifter till Föreningen 22q11, krävs dennes medgivande och namnunderskrift.

Datum: \_\_\_\_\_ Ort: \_\_\_\_\_

Namnsteckning: \_\_\_\_\_



## Välkommen till Föreningen 22q11

Den 6 maj 2000 startades den rikstäckande Föreningen 22q11.  
Vi har som mål att (Ur § 1 i stadgarna):

- \* utöva en rådgivande, upplysande och hjälpande verksamhet till alla föreningsmedlemmar och deras familjer.
- \* sprida information och kunskap om 22q11-deletionssyndrom till sjukvården, socialtjänsten, skolor, förskolor, kuratorer samt alla som medverkar i utredningar, rådgivning och vägledning om personer med 22q11-deletionssyndrom.
- \* arbeta för att beslutande myndigheter skall få kännedom om diagnosgruppens speciella behov.
- \* medverka till en aktiv forskning kring 22q11-deletionssyndrom.
- \* samverka med föreningar för diagnosgruppen 22q11-deletionssyndrom i andra länder i syfte att utbyta information.

Skicka nedanstående uppgifter till  
Föreningen 22q11  
c/o RoseMarie Larsson  
Norgårdsvägen 17  
457 31 Öckerö

Betala in **300 kronor** i årsavgift till  
**Postg nr: 1360951-6**  
Glöm inte att fylla i ditt namn och adress,  
samt vilket medlemskap som önskas

**OBS!** Medlemskap sker först efter att **både avgift och registrering** är gjord!

### Medgivande till medlemsregistrering

Namn: \_\_\_\_\_

Adress: \_\_\_\_\_

Post nr/Ort \_\_\_\_\_

Tel nr: \_\_\_\_\_ Mob nr: \_\_\_\_\_ E-mail: \_\_\_\_\_

Barn (el anhörig) med 22q11: \_\_\_\_\_ Födelseår: \_\_\_\_\_

Barn (syskon): \_\_\_\_\_ Födelseår: \_\_\_\_\_

Barn (syskon): \_\_\_\_\_ Födelseår: \_\_\_\_\_

Barn (syskon): \_\_\_\_\_ Födelseår: \_\_\_\_\_

Stödmedlem:  Enskild medlem:  Familjemedlem:

Andra frivilliga uppgifter jag vill lämna, t ex önskan om kontakt med andra.

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Föreningen 22q11 för personregister över medlemmarna enligt Personuppgiftslagen (1998:204). Ändamålet med registret är underlag för utsändning av information från föreningen till olika medlemmar och förmedling av kontakt mellan föräldrar vars barn har liknande symtom. Uppgifter ur registret lämnas ut inom ramen för den verksamhet med kontaktfamiljer som ingår i föreningens arbete. Kontaktfamiljen har skriftligen undertecknat en förbindelse att inte lämna ut uppgifter om den nye medlemmen i annat syfte än att skapa kontakt. Borttagandet av uppgiften görs efter hand då medlemmar går ur föreningen samt vid budgetårets slut om medlemsavgift ej erlagts. Borttagning görs också på uppmaning av medlemmen själv. För att föräldrar till myndig med 22q11-deletionssyndrom skall få lämna dessa uppgifter till Föreningen 22q11, krävs dennes medgivande och nammunderskrift.

Datum: \_\_\_\_\_ Ort: \_\_\_\_\_

Namnsteckning: \_\_\_\_\_