



Foreningen for hjertesyke barn (FFHB) er en landsomfattende interesseorganisasjon som skal ivareta interessene for barn og unge under 18 år med medfødt, genetisk eller tidlig ervervet hjertefeil, familiene deres og familiene som har mistet sitt hjertesyke barn. Vi jobber over hele landet for å ivareta interessene til barn med medfødt hjertefeil og familiene deres.

Foreningen ble stiftet i 1976 og er partipolitisk uavhengig og livssynsneutrale.

*Ta del i fellesskapet!*



Layout og trykk: Flisa Trykkeri AS, 2019. Oppslag: 5000



Gå inn på [ffhb.no](http://ffhb.no) for å lese mer om oss og melde deg inn.

Familiemedlemskap kr 450,- pr. år

Individuelt medlemskap kr 300,- pr. år

Foreningen for hjertesyke barn  
Postboks 222 Sentrum, 0103 OSLO  
Besøksadresse: Øvre Vollgate 11

Telefon: 23 05 80 00  
E-post: [ffhb@ffhb.no](mailto:ffhb@ffhb.no)  
[www.ffhb.no](http://www.ffhb.no)

VELKOMMEN SOM MEDLEM I

*Foreningen for  
hjertesyke barn*

# Ditt medlemskap og din støtte er viktig!

## Hver dag fødes barn med hjertefeil i Norge

Årlig fødes mellom 500 og 600 barn med hjertefeil i Norge.

I Foreningen for hjertesyke barn (FFHB) finner både barna, foreldrene og søsken et fellesskap i medgang og motgang.

Foreningen bidrar med kunnskap om medfødt, genetisk og tidlig ervervet hjertefeil, og med råd og støtte i alle faser som familiene går igjennom.

Foreningen er også for dem som mister barnet sitt.

Medlemmene gjør vår forening slagkraftig. Vi får offentlig støtte ut i fra medlemstallet. Hvert eneste medlem er viktig - sammen er vi sterke.

Ditt engasjement utgjør en forskjell og din kontigent er verdifull.

Foreningen for hjertesyke barn har to typer medlemskap:

- **Familiemedlemskap** - alle i samme husstand er medlemmer.
- **Individuelt medlemskap** - gjelder for en person.

## Hvorfor bli med i Foreningen for hjertesyke barn?

- **Fellesskap** – vi tilbyr et verdifullt nettverk der du kan møte andre familier med hjertesyke barn, gå på kurs og delta på sosiale samlinger. Foreningen har også egne samlinger og turer for ungdom.
- **Medlemsblad** – magasinet Hjerdebarnet kommer ut fire ganger i året med reportasjer og fagstoff.
- **Hjerterpermen** – informasjonsmateriell til foreldre, barnehage og skole.
- **Hjerteadvokaten** – hjelp til å finne fram i lover og regler for å sikre deg rettighetene dine.
- **Nettsider** – på [ffhb.no](http://ffhb.no) finner du kvalitetssikret informasjon og kommer lett i kontakt med foreningen.
- **Noen å snakke med** - I FFHB  vi likepersoner, noen som har opplevd noe av det samme som deg, og som du kan snakke med ved behov.
- **Spør ekspert** - tjeneste på [www.ffhb.no](http://www.ffhb.no) hvor en barnelege, en jurist og en psykolog svarer på spørsmål.
- **Bidrag** – deler av medlemskontingenten går til forskning og utvikling av nye behandlingsmetoder og nytt utstyr til sykehusene.

