

Landsforeningen for Marfan Syndrom

LANDSINDSAMLING 1. OKTOBER – 31. DECEMBER 2025

Forestil dig at leve med en sygdom, som påvirker hjertet, synes og hele kroppen – uden at nogen omkring dig kender til den, og ikke kan se den. Sådan er hverdagen for mennesker med Marfan Syndrom og Loeys Dietz Syndrom.

**Marfan og Loeys Dietz syndromer, er sjældne genetiske bindevævssygdomme, som kan føre til livstruende komplikationer, hvis de ikke opdages i tide.
Nogle går i årevis uden en diagnose. Det vil vi gerne ændre.**

HJÆLP OS MED AT REDDE LIV

- Marfan Syndrom og Loeys Dietz er sjældne, arvelige sygdomme, der påvirker kroppens bindevæv
 - Uden tidlig diagnose kan sygdommen være livstruende.
 - Flere lever i uvished – og uden den hjælp de har brug for.

Landsforeningen for Marfan Syndrom kæmper for:

- Mere oplysning
- Bedre behandling
- Støtte til familierne
- Øget forskning

Støt vores landsindsamling – hver en krone tæller!!!



Reg.nr. 9570 – konto nr. 13958653 **HUSK NAVN OG CPR-NR**

Foreningens fortsatte drift og mulighed for at lave kurser, møder og andre arrangementer er afhængige af tilskud fra offentlige puljer og private donationer.

Foreningen er godkendt efter ligningslovens § 8a, hvilket betyder at alle bidrag er fradragsberettigede. Foreningen indberetter til Skat. (Forudsat navn, adresse og cpr.nr. oplyses)

For at opretholde § 8a godkendelsen, skal vi hvert år dokumentere, at en bred kreds af privatpersoner/firmaer støtter vores forening med mindst 200 kr.
(min. 100 personer/virksomheder med cpr.nr eller SE.nr)
Nogle offentlige puljer kan foreningen kun ansøge, hvis vi har ovennævnte godkendelse.

Bidrag af enhver størrelse, modtages med **STORT tak**.
Mvh Bestyrelsen

Foreningens hjemmeside: www.marfan.dk

SE 2007 8634

Mail: formand@marfan.dk

Landsforeningen for Marfan Syndrom