

**Con tu donativo,
por pequeño que sea,
hacemos mucho**

Con tu donativo queremos poner en marcha proyectos de investigación y divulgación de la patología. Es mucho lo que queda aún por hacer.

Si aún no nos conoces, visita nuestra web, llama y pregúntanos: estaremos encantados de poder hablar contigo y contarte todo lo que desees saber sobre la osteogénesis imperfecta y sobre nuestra Fundación AHUCE.

Puedes hacer tu donativo a través de nuestra cuenta en CAIXABANK, S.A.:

Titular: Fundación AHUCE
Número de Cuenta I.B.A.N:
ES52 2100 5518
7321 0013 0228

Entidad colaboradora



Para más información sobre la Fundación Ahuce consulte nuestra página web en <http://fundacion.ahuce.org/>

 www.facebook.com/FundacionAhuce

 @FundaciónAhuce

Entidad miembro de



FUNDACIÓN
AHUCE
Osteogenesis imperfecta

C/ En Sanz nº 5,
puerta 1, Despacho 5
46001 Valencia
Tel.: 663 299 955
Email: info.fundacion@ahuce.org



QUIÉNES SOMOS

La Fundación Ahuce es una entidad sin ánimo de lucro, constituida legalmente en 2011, que trabaja para mejorar la calidad de vida de las personas con osteogénesis imperfecta.

El patronato de la Fundación Ahuce se encarga de gestionar las siguientes actividades:

- ✓ Preparación de documentación y publicaciones informativas sobre OI
- ✓ Convocatoria de becas y ayudas de formación para personal sociosanitario en el ámbito de la OI
- ✓ Colaboración con entidades nacionales e internacionales en proyectos de cooperación sobre OI
- ✓ Recaudación de fondos para la puesta en marcha de proyectos de investigación sobre OI
- ✓ Organización de jornadas médicas, formativas y de divulgación sobre OI

Nuestros objetivos

Promover la investigación sanitaria de la osteogénesis imperfecta (OI).

Fomentar una mejor adaptación e integración social.

Realizar actividades que contribuyan al desarrollo de las personas con OI.

Eliminar barreras arquitectónicas o humanas.

Colaborar con organizaciones internacionales de las personas con OI.

Promover actividades que favorezcan la calidad de vida de las personas con OI.

Gestionar programas que redunden en beneficio de las personas con OI.

Promover iniciativas que contribuyan a la sensibilización de la sociedad con la OI.

Vigilar la difusión de información médica sobre la patología.

