



Senter for sjeldne diagnoser

Nydiagnostisert blødersykdom

Hemofili A og B

Faktor VII-mangel

von Willebrands sykdom

Kurs for foresatte

27. - 29. januar 2010

Kursinformasjon

Senter for sjeldne diagnoser inviterer til kurs om nydiagnostisert blødersykdom.

Målgruppe

Kurset er for foreldre/foresatte til barn med nydiagnostisert alvorlig og moderat blødersykdom.

Det er ønskelig at foreldre deltar uten barn - blir dette vanskelig, ta kontakt med oss.

Tid

Ankomst: Onsdag 27. januar kl.17.00

Hjemreise: Fredag 29. januar kl. 13.15.

Sted

Kurset holdes på Thon Hotel Ski, som ligger syd for Oslo.

Adr: Jernbanevegen 8, 1400 Ski

Temaer

Målsetningen for kurset er å gi en helhetlig innføring i hva blødersykdommen innebærer. Kurset er også en møteplass hvor deltakerne treffer fagfolk samt andre foreldre for å utveksle erfaringer.

Aktuelle temaer:

- Medisinsk informasjon, behandling og oppfølging
- Psykososiale utfordringer
- Hjelp fra det offentlige

Vi tar gjerne i mot flere forslag til temaer, se påmeldingsskjemaet.

Økonomiske forhold

Det er gratis å delta på kurset. Opplæringspenger og reiseutgifter dekkes.

Etter påmelding sendes mer informasjon om dette.

Påmelding

Søknadsskjemaet sendes til:

Senter for sjeldne diagnoser, Rikshospitalet, 0027 Oslo

Telefaks: 23 07 53 50

Søknadsfristen er 27.11.09. Det gis tilbakemelding i uke 49.

Ta gjerne kontakt dersom du lurer på noe.

Tlf: 23 07 53 40, e-post: sjeldnediagnoser@rikshospitalet.no

nettsted: www.rikshospitalet.no/sjeldnediagnoser

Søknadsskjema

Kurs om nydiagnostisert blødersykdom

Søknadsfrist 27.11.09

SKRIV TYDELIG - BRUK BLOKKBOKSTAVER!

Foresatte som ønsker å delta på kurset:

Navn: _____

Adresse: _____

Tlf på dagtid: _____ Mobil: _____

Navn: _____

Adresse: _____


Tlf på dagtid: _____ Mobil: _____

Navn på barnet med blødersykdom: _____

Fødselsdato: _____

Ting dere ønsker skal tas opp på kurset:





Senter for sjeldne diagnoser er et landsdekkende kompetanse-senter som jobber tverrfaglig innen medisinske og psykososiale områder, knyttet til ca 50 sjeldne diagnosegrupper.

Informasjon, rådgivning/veiledning og kurs rettet mot pasienter/brukere i alle aldre er kjerneområder i senterets virksomhet. Pårørende og fagpersoner i brukerens lokalmiljø er også viktige målgrupper.

Alle kan kontakte oss direkte, uten henvisning.

Brukermedvirkning og tett samarbeid med sykehusmiljøene står sentralt i senterets arbeid.

Se nettadressen under for mer informasjon.

Søknadsskjemaet sendes til:

SENTER FOR SJELDNE DIAGNOSER

Rikshospitalet
0027 Oslo

telefon 23 07 53 40
telefaks 23 07 53 50

e-post: sjeldnediagnoser@rikshospitalet.no
internett: www.rikshospitalet.no/sjeldnediagnoser