



Gorlin syndrom

Kurs på Gardermoen
23. - 24. november 2017

SENTER FOR SJELDNE DIAGNOSER
www.sjeldnediagnoser.no

Søknadsskjema

Kurs om Gorlin syndrom

Søknadsfrist 18.09.17



BRUK STORE BOKSTAVER!

Navn på den/de som skal delta:

.....

Adresse:

Postnr og -sted:

Tlf:

Fødselsdato (hvis du har Gorlin syndrom):

Deltar du på vegne av et barn med Gorlin syndrom? Hvem er det i så fall?

Navn på barnet:..... Født:

Vi ønsker at du skriver ned noe av det du vil ha svar på i løpet av kurset her:

Hva

Senter for sjeldne diagnoser inviterer til kurs om Gorlin syndrom. Der vil du lære mer om diagnosen, og høre på forelesere med god kunnskap om diagnosen. I tillegg møter du andre som har Gorlin syndrom, eller er forelder til et barn med diagnosen. Dette gir mulighet for utveksling av kunnskap og erfaring.

På kurset lærer du mer om:

- Gorlin syndrom – behandling/oppfølging - forskning
- Å leve med Gorlin syndrom / psykososiale aspekter
- Erfaring fra Gorlin teamet
- Gruppesamtaler

Hvem

Velkommen til deg som er foresatt til barn med Gorlin syndrom eller som har diagnosen selv (fra 16 år), og som ikke har vært på kurs tidligere.

Fagpersoner

Fredag blir fagpersoner invitert. Det kan for eksempel være fastlege, hudlege eller tannlege. Gi vedlagte invitasjon til dem du ønsker skal søke på kurset.

Hvor

Kurset holdes på Scandic Oslo Airport, Gardermoen
www.scandichotels.no

Når

Ankomst: Torsdag 23. november 2017 før kl. 11.30
Avreise: Fredag 24. november kl. 16.00

Økonomi

Kurset og oppholdet er gratis og reiseutgifter dekkes. Foreldre får opplæringspenger. Du som har Gorlin syndrom kan be fastlegen vurdere sykmelding. Du får mer informasjon om dette hvis du kommer med på kurset.

Søknadskjemaet sendes før 18.september til:

Senter for sjeldne diagnoser, Oslo universitetssykehus HF, Rikshospitalet, Kurssøknad, Postboks 4950 Nydalen, 0424 Oslo
Du får beskjed om du har kommet med på kurset før 3. oktober.

Spørsmål

Kontakt oss dersom du lurer på noe. Se kontaktinformasjon på baksiden!

Senter for sjeldne diagnoser er et tverrfaglig landsdekkende kompetansesenter, som tilbyr informasjon, rådgivning og kurs om sjeldne diagnoser.

Tjenesten er rettet mot brukere, pårørende og fagpersoner som enten har eller arbeider med sjeldne diagnoser.

Forsknings- og utviklingsarbeid er også en del av senterets virksomhet.

Alle kan ta direkte kontakt med senteret uten henvisning eller spesielle avtaler.

Se nettsadressen under for mer informasjon.

Senter for sjeldne diagnoser

Oslo universitetssykehus HF, Rikshospitalet
Postboks 4950 Nydalen
0424 Oslo

tlf: 23 07 53 40
telefaks 23 07 53 50

sjeldnediagnoser@oslo-universitetssykehus.no

www.sjeldnediagnoser.no