

Oslo, november 2018

Senter for sjeldne diagnoser inviterer til brukersamling 2019

Sted: **Scandic Oslo Airport (Ravinevegen 15, Gardermoen)**

Dato: **8.–9. mars 2019**

Senter for sjeldne diagnoser og Senterrådet inviterer til brukersamling fredag 8. mars og lørdag 9. mars 2019. Invitasjonen gjelder to representanter fra alle brukerforeningene eller kontaktpersoner for diagnoser uten brukerforening knyttet til senteret. I tråd med tidligere år ber vi om at den ene representanten er en ung **bruker** mellom **18 og 26 år**.

Brukersamling 2019 går over to dager

Fredag 8. mars samles representantene fra brukerforeningene og ansatte fra Senter for sjeldne diagnoser for å diskutere dagens tjenester og utviklingen av senteret. Vi legger opp til plenumsdiskusjoner og gruppearbeid. Diskusjonene vil være et aktivt bidrag til brukermedvirkning i senterets oppgaver.

Lørdag 9. mars er brukerforeningenes egen dag. I tillegg til valg på representanter til Senterrådet, har vi satt opp tema som vi tror kan engasjere alle. Har din forening forslag til tema som bør diskuteres på dag 2, så kan du sende en e-post til senterrådets leder Anita Kjersheim an-benkj@online.no innen 23. januar 2019.

For at Senter for sjeldne diagnoser og Senterrådet skal få tydelige og gode råd fra brukerforeningene, ber vi om at representantene kommer godt forberedt, og bringer med seg synspunkter og saker fra foreningene sine.

Husk svarfristen

Det er et stort arbeid og mange avtaler som skal til for å få alle detaljer på plass til brukersamlingen.

Det vil være til stor hjelp om dere overholder svarfristen som er mandag

17.12.2018.

Påmeldingsskjema

Påmelding skjer ved å fylle ut påmeldingsskjemaet og å sende det inn.

For mer informasjon, se skjemaet.

Har du meldt deg på, men kan likevel ikke delta?

- gi oss beskjed på telefon 23 07 53 40 snarest mulig.

Gruppearbeid

I god tid før brukersamlingen vil deltakerne motta program og eventuell bakgrunnsinformasjon for de ulike diskusjonstemaene.

Vi ser fram til god erfaringsutveksling og diskusjon, og håper dere tar med dere innspill fra foreningene som kan dekke både barn, ungdom, voksne, pårørende osv.

Til slutt ønsker vi at arbeidet munner ut i konkrete tiltak som dere tenker at Senter for sjeldne diagnoser kan ta inn i sitt arbeid, til beste for brukere, pårørende og fagpersoner.

Har du spørsmål eller synes noe er uklart, så håper vi du tar kontakt med senteret på e-post sjeldnediagnoser@ous-hf.no eller telefon 23 07 53 40.

Vi gleder oss til en spennende brukersamling, og ønsker alle brukerrepresentantene hjertelig velkommen!

Anita Kjersheim
Senterrådsleder

Birgitte Bjerkely
Konstituert seksjonsleder, SSD