

## Hereditær hemoragisk telangiectasi (HHT) Oslers sykdom

Kurs for fastleger onsdag 15. mars 2017 kl. 14.00 - 16.00

**Har du en pasient med neseblødning, anemi og telangiectasier?  
Da kan det være HHT / Oslers sykdom.**

Senter for sjeldne diagnoser erfarer at pasienter med HHT ser på fastlegen som en viktig støtteperson i sykdomsforløpet. Pasienten har forståelse for at HHT kan være lite kjent, men ser på det som svært positivt når legen viser interesse for å sette seg inn i hva diagnosen innebærer og hvordan den skal behandles.

### Tid

Onsdag 15. mars 2017 kl. 14.00 - 16.00

### Sted

Kurset holdes som videokonferanse.

Du kan bruke vanlig videokonferanseutstyr eller Lync / Skype for business, eller Acano fra Norsk Helsenett. Ta kontakt hvis du trenger hjelp.

Du kan også delta fra Senter for sjeldne diagnoser lokaler i Forskningsveien 3B.

### Målgruppe

Du som er fastlege til en pasient med hereditær hemoragisk teleangiectasi (HHT) / Oslers sykdom. Andre leger/fagpersoner kan også delta.

### Gratis

Kurset er gratis.

### Program

Hensikten med kurset er å gi deg oppdatert kunnskap om HHT:

- Symptomer
- Diagnostisering
- Behandling
- Komplikasjoner

Legespesialister fra Oslo universitetssykehus vil forelese.

### Påmelding før 1. mars

Fyll ut [påmeldingsskjemaet](#). Du kan hente det fra vår nettside [www.sjeldnediagnoser.no](http://www.sjeldnediagnoser.no)

### Teste oppkopling

Vi sender ut informasjon om oppkopling når vi mottar påmelding. Du kan teste oppkopling til vårt virtuelle møterom disse tidspunktene:

- Mandag 27. februar kl. 16.00 - 17.00
- Tirsdag 28. februar kl. 09.00 - 10.00
- Onsdag 8. mars kl. 09.00 - 10.00



23 07 53 40



[sjeldnediagnoser@ous-hf.no](mailto:sjeldnediagnoser@ous-hf.no)



[www.sjeldnediagnoser.no](http://www.sjeldnediagnoser.no)

Følg oss på sosiale medier!

