

Kurs om blødersykdom for besteforeldre og nære omsorgspersoner 2.–4. mars 2020 på Frambu



Senter for sjeldne diagnoser
www.sjeldnediagnoser.no



I forbindelse med at Senter for sjeldne diagnoser arrangerer familiekurs om alvorlig og moderat blødersykdom, inviterer vi **besteforeldre** og andre **nære omsorgspersoner** til å delta på kursets tre første dager.

Tid

Ankomst: mandag 2. mars før kl. 11.30

Avreise: onsdag 4. mars kl. 15.30

Sted

Frambu senter for sjeldne diagnoser som ligger like utenfor Oslo

Adr: Sandbakkveien 18, 1404 Siggerud

Program

Programmet settes opp over disse temaene:

- Om barnets følelser og tanker
- Hvordan snakke med barn
- Medisinsk informasjon

Før du søker på kurset anbefaler vi at du ser to presentasjoner på egen datamaskin, nettbrett eller smart-telefon. Send inn spørsmål samtidig med søknaden.

Vi svarer på dem på samlingen.



➡ Gå til www.sjeldnediagnoser.no og velg "Familiekurs om blødersykdom".

eller

➡ Bruk QR-koden



Der finner du lenkene:

- Presentasjon om blodstansing og blodlevring
- Presentasjon om blødersykdom
- Lydfil om genetisk veiledning (primært for foreldrene)

Søknadsskjema

Kurs om blødersykdom 2.–4. mars 2020

Søknadsfrist: 08.12.19

OBS - BRUK STORE BOKSTAVERI

Navn:

Adresse:

Postnr. og -sted: Tlf:

Familieforhold/relasjon til barnet:

Navn:

Adresse:

Postnr. og -sted: Tlf:

Familieforhold/relasjon til barnet:

Barnets:

Hva lurer du/dere på etter å ha sett og hørt på sjeldnediagnoser.no?

1. Spørsmål til presentasjonen "blodstansing (hemostase) og blodlevring (koagulasjon)"

.....

.....

2. Spørsmål til presentasjonen "Blødersykdom"

.....

.....

Andre spørsmål?

.....

.....

Sendes til:
Senter for sjeldne diagnoser,
Oslo universitetssykehus HF, Rikshospitalet,
Postboks 4950 Nydalen
0424 Oslo
Gjelder kurs

Når du/dere har sett presentasjonene er det fint om du/dere svarer på spørsmålene på neste side.

➡ Se www.sjeldnediagnoser.no og velg "Kurs om blødersykdom",

➡ eller skann QR-koden.



Der finner du lenkene:

- Blodstansing (hemostase) og blodlevring (koagulasjon)
- Blødersykdom
- Genetisk veiledning

Økonomi

Kurset og oppholdet er gratis.

Reiseutgifter avklares med Pasientreiser på forhånd.

I januar sender vi ut mer informasjon til dere som søker på kurset.

Søknadsskjemaet sendes, før 8. desember 2019, til:

Senter for sjeldne diagnoser

Oslo universitetssykehus HF, Rikshospitalet

Postboks 4950 Nydalen

0424 Oslo

Merk konvolutten med *"Gjelder kurs"*

Spørsmål

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



Senter for sjeldne diagnoser - et landsdekkende kompetansesenter

Råd og veiledning

Vi sprer kunnskap og gir råd til personer med sjeldne diagnoser, pårørende, helsepersonell og andre fagfolk på telefon, i møter, på konferanser og kurs og på videooverførte møter.

Informasjonsmateriell

Vi utformer informasjonsmateriell i form av brosjyrer, trykksaker, artikler, nettsider og film.

Forskning

Vi forsker for å vite mer om hvordan det er å leve med en sjelden diagnose, og formidler resultatene til pasienter, pårørende og fagpersoner.

Alle kan ta kontakt

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

Se www.sjeldnediagnoser.no for mer informasjon.

Senter for sjeldne diagnoser

- en del av Nasjonal kompetansetjeneste
for sjeldne diagnoser

Besøksadresse: Børrestuveien 3, inngang Øst

Foto: shutterstock