

Barn med sjeldne diagnoser i skolen

Invitasjon til e-læringskurs om **kraniofaciale diagnoser** for deg som er lærer, assistent, helsesykepleier, ansatt i PPT eller SFO/AKS, eller annen fagperson



Senter for sjeldne diagnoser
www.sjeldnediagnoser.no

Påmelding

Hvis det ikke er avklart hvem som deltar fra deres skole, kan dere melde på skolen og komme tilbake med navn på personer.

Fyll ut [påmeldingsskjemaet](#) før 3. april, så får du tilsendt lenke til kurset på e-post.

Du finner påmeldingsskjemaet i venstremenyen på vår nettside www.sjeldnediagnoser.no / **Kurs / Kurs for skolepersonell**

Kursinformasjon

Vi ønsker å tilrettelegge for at barn med en sjelden diagnose skal føle seg trygge og ivaretatte når de begynner/går på skolen. Derfor inviterer vi skolepersonell til kurs om diagnosen som eleven ved din skole har.

Vi har arrangert kurs for skolepersonell flere år på rad. De fleste som har evaluert kurset sier at det har endret deres måte å forholde seg til eleven på og at det bidro til godt samarbeid med foresatte. De sier at de har blitt tryggere i sitt arbeid og at de vil anbefale kurset til andre.

Målgruppe

Du som jobber med barn i 1. eller 2. klasse, f.eks. som førskolelærer, lærer, assistent, SFO/AKS-ansatt, helsesykepleier, PPT-rådgiver eller annet.

Program

E-lærings kurset vil gi deg kunnskap om de utfordringene barn med sjeldne diagnoser møter i skolehverdagen. Ta gjerne kurset sammen eller samtidig med dine kolleger, så kan dere diskutere hvordan dere vil tilrettelegge best mulig.

Temaer:

- Diagnosekunnskap – hva vil det si å ha en **kraniofaciale diagnose**
- Praktisk tilrettelegging

Tid og sted

Dette er et e-læringskurs som du kan ta på pc, nettbrett eller smarttelefon når det passer deg best.

Kursavgift

Det er gratis å delta.

Påmelding

Se side 2.

Kontakt oss dersom noe er uklart.

Se baksiden for kontaktopplysninger

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 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

- del av Nasjonal kompetanstjeneste
for sjeldne diagnoser

Besøksadresse: Børrestuveien 3,
inngang Øst