



## Å være foreldre til barn med PKU

Foreldrekurs på Gardermoen  
5. - 6. november 2012

SENTER FOR SJELDNE DIAGNOSER  
[www.sjeldnediagnoser.no](http://www.sjeldnediagnoser.no)

# Søknadsskjema

Foreldrekurs om PKU

Søknadsfrist 10.09.12



BRUK STORE BOKSTAVER!

**Navn:** .....

Adresse: .....

Postnr og -sted: .....

Tlf: .....

**Navn:** .....

Adresse: .....

Postnr og -sted: .....

Tlf: .....

**Barnets navn og fødselsdato:** .....

**Spørsmål du/dere ønsker å ta opp**

## Hva

Senter for sjeldne diagnoser inviterer til et kurs om PKU. Kurset er en møteplass der dere treffer fagfolk og andre deltakere for å utveksle erfaringer. Målet er å gi dere kunnskap om diagnosen og om å være foreldre til barn som vokser opp med PKU. Kurset blir organisert i plenum og i mindre grupper. I samarbeid med Norsk forening for PKU har vi kommet fram til følgende temaer.

- \* Medisinsk informasjon
- \* Diettbehandling og ernæring
- \* Barnets utvikling
- \* Psykososiale forhold
- \* Utfordringer ved å ha barn med PKU

Fordi vi ønsker å skreddersy kurset mest mulig for dere som søker, oppfordrer vi dere til å sende oss spørsmål dere ønsker å ta opp, se påmeldingsskjemaet.

## Hvem

Foreldre til barn med PKU født 2000 - 2010.

## Hvor

Kurset holdes på Scandic Oslo Airport, Gardermoen  
[www.scandichotels.no](http://www.scandichotels.no)

## Når

Ankomst: mandag 5. november før kl. 11.00  
Avreise: tirsdag 6. november kl. 15.30

## Økonomi

Kurset og oppholdet er gratis og reiseutgifter dekkes. Foreldre får opplæringspen-ger. De som kommer med på kurset får mer informasjon om dette.

## Søknadsskjemaet sendes før 10. september til:

Senter for sjeldne diagnoser,  
Oslo Universitetssykehus HF, Rikshospitalet,  
Postboks 4950 Nydalen, 0424 Oslo  
Telefaks: 23 07 53 50

Dere får beskjed om dere har kommet med på kurset før 26. september.

## 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.

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

Se nettadressen 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](mailto:sjeldnediagnoser@oslo-universitetssykehus.no)

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