

Oslo 8. november 2017

## Velkommen til brukersamling ved Senter for sjeldne diagnoser

Sted: **Scandic Oslo Airport, Gardermoen**

Dato: **9. – 10. mars 2018**

Senter for sjeldne diagnoser og Senterrådet inviterer til brukersamling fredag 9. mars, og lørdag 10. mars 2018. 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**.

### Brukersamlingen 2018 går over to dager.

**Fredag 9. 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 10. 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 [anita.kjersheim@norpost.net](mailto:anita.kjersheim@norpost.net) innen 20. februar 2018.

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 15.12.2017.** Se eget påmeldingsskjema som er vedlagt.

## 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](mailto: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

Olve Moldestad  
Senterleder