

Har DU meninger og ideer når det gjelder kompetansesenteret, og lyst til å være med på en spennende utvikling av et lite kompetansesenter?

Har DU lyst til å bidra med din stemme inn i senterrådet?



Kontaktinformasjon

NASJONALT KOMPETANSESENTER FOR SJELDNE EPILEPSIRELATERTE DIAGNOSER

Besøksadr: G.F. Henriksens vei 23, Sandvika (SSE)

Postadr: Nasjonalt kompetansesenter for sjeldne epilepsirelaterte diagnoser
Spesialsykehuset for epilepsi (SSE)
Oslo universitetssykehus HF
Postboks 4950 Nydalen
0424 Oslo

Tlf: 67 50 11 95/67 50 10 00

E-post: kompetansesenter-sse@ous-hf.no

Internett: www.oslo-universitetssykehus.no/nk-se

Nasjonalt kompetansesenter
for sjeldne epilepsirelaterte
diagnoser inviterer til

Brukersamling

21. og 22. april 2017

Nasjonalt kompetansesenter for
sjeldne epilepsirelaterte diagnoser
- en del av



Nasjonalt kompetansesenter for sjeldne epilepsi-relaterte diagnoser inviterer til brukersamling/ generalforsamling.

Tid: fredag 21. og lørdag 22. april 2017

Sted: Thon Hotel Vettre
Konglungveien 201, 1392 Vettre (Asker)
(se www.thonhotels.no)

Ankomst fredag mellom kl. 10.00 - 10.30.
Samlingen avsluttes med lunsj kl. 12.00 lørdag.

Samlingen er for voksne, enten foreldre/foresatte til barn med diagnose, eller voksne brukere.

Hensikt med samlingen:

- skape en arena for møte mellom brukerforeningene og kompetansesenteret
- informere om senterets aktivitet
- få innspill til virksomhetsplanen for 2018
- valg av nye representanter til senterrådet

Har DU

- lyst til å være med på utviklingen av kompetansesenteret?
- lyst til å bidra med din stemme i senterrådet?

Da må DU

- lese [strategiplan 2017-2021](#) for Nasjonal kompetansetjeneste for sjeldne diagnoser
- tenke gjennom hvordan DU mener senteret best kan møte målene i strategiplanen fremover
- melde deg på årets brukersamling

Ansatte ved kompetansesenteret deltar på samlingen fredag. Lørdag er brukernes dag.

Reise og opphold dekkes av kompetansesenteret og deltagelse er gratis.

VELKOMMEN TIL BRUKERSAMLING 2017!

Med vennlig hilsen

Gunn Elin Johnsen
brukerrepresentant og
leder av senterrådet

Nina Benan
seksjonsleder
Nasjonalt kompetansesenter for
sjeldne epilepsirelaterte diagnoser

Program (med forbehold om endringer)

Fredag 21. april

10.00 - 10.30	Ankomst og registrering
10.30 - 10.45	Velkommen og presentasjon av deltagerne
10.45 - 11.30	Organisasjon – kunnskap og påvirkning <i>Henrik Peersen, generalsekretær i Norsk epilepsiforbund</i>
11.30 - 12.30	Lunsj
12.30 - 14.00	Om brukermedvirkning <i>Vigdis Endal, leder i Samarbeidsforum for funksjonshemmedes organisasjoner (SAFO)</i>
14.00 - 14.30	Pause (inkl. softis)
14.30 - 16.00	Virksomhetsplan 2018 <ul style="list-style-type: none">• brukermedvirkning i kursplanlegging• brukermedvirkning i forskning
16.00 - 16.20	Pause
16.20 - 17.30	Gruppearbeid - innspill til virksomhetsplan 2018
19.00	Middag

Lørdag 22. april

08.00 - 09.00	Frokost
09.00 - 09.30	Oppsummering fra gruppearbeidet fredag
09.30 - 10.00	Presentasjon av kandidater til senterrådet og valg
10.00 - 12.00	Likepersonsarbeid <i>Nils-Roe Fjørtoft, Norsk forening for tuberøs sklerose</i>
12.00 - 13.00	Lunsj
13.00 - 14.00	Senterrådet konstituerer seg og velger leder

Påmelding

Har du/ditt barn en brukerorganisasjon som representerer deg, melder du din interesse dit.
Har du/ditt barn en av diagnosene vi har ansvaret for, men ingen brukerorganisasjon, kan du melde din interesse direkte til kompetansesenteret. E-post: kompetansesenter-sse@ous-hf.no eller tlf. 6750 1195 eller 6750 1350.

Påmeldingsfrist

senest fredag 31. mars 2017. Begrenset antall plasser.

Dersom du har spørsmål, ring eller send oss en e-post.