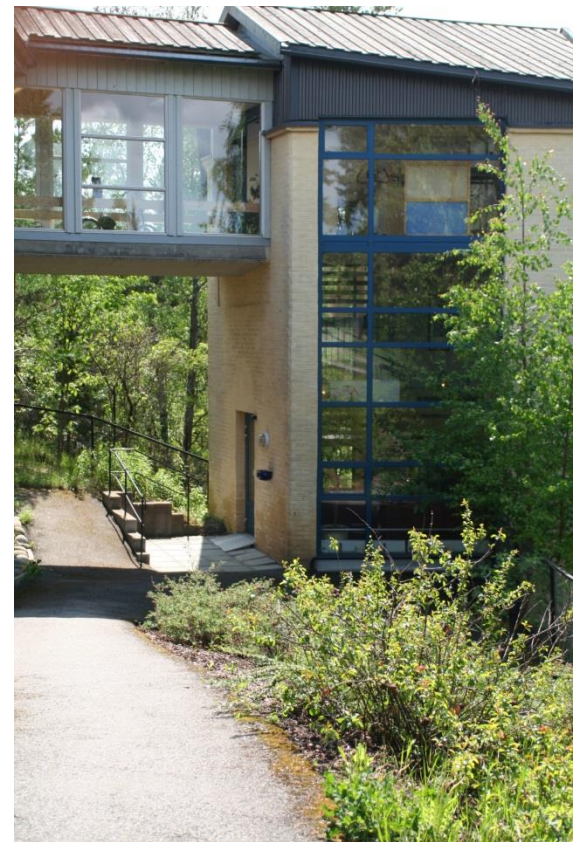
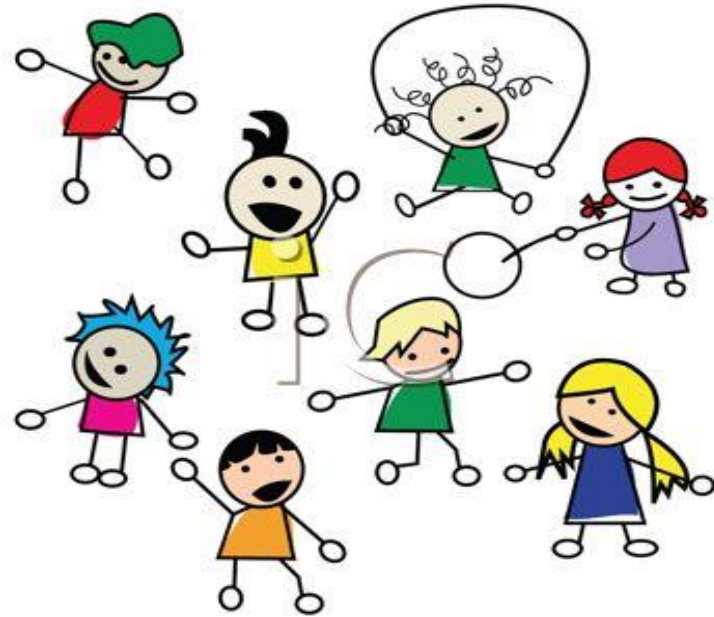


Velkommen til kurs på TRS



***Kurs for foreldre til
barn med dysmeli
0-2 år
11.-13. september 2018***





TRS kompetansesenter for sjeldne diagnoser er en del av



Nasjonal kompetansetjeneste for **SJELDNE DIAGNOSER**

<https://Helsenorge.no/Sjeldnediagnoser>

- Frambu kompetansesenter for sjeldne diagnoser
- Nasjonalt kompetansesenter for porfyrisykdommer
- Nasjonalt kompetansesenter for sjeldne epilepsirelaterte diagnoser
- NevSom - Nasjonalt kompetansesenter for nevroutviklingsforstyrrelser og hypersomnier
- Nevromuskulært kompetansesenter
- Norsk senter for cystisk fibrose
- Senter for sjeldne diagnoser
- TAKO-senteret - Nasjonalt kompetansesenter for oral helse ved sjeldne diagnoser
- TRS kompetansesenter for sjeldne diagnoser
- Enhet for medfødte og arvelige nevromuskulære tilstander



Hva gjør vi på TRS?

- Innhenter kunnskap
- Bygger opp kunnskap
 - i møte med brukere, pårørende og fagpersoner
- Formidler kunnskap



TRS har ikke ansvar for behandling og oppfølging - det har det ordinære hjelpeapparatet i kommune og spesialisthelsetjeneste

TRS samarbeider med disse for å utvikle gode tjenester på individ og systemnivå

[Les mer om tilbudet på TRS](#)

Hvem er vi? Diagnosteam 2

Diagnosteam 2 har ansvar for kunnskapsutvikling, formidling og rådgiving i forhold til dysmeli og to andre diagnosegrupper

Tverrfaglig sammensatt



Teamkoordinator
Kerstin Lundberg Larsen

Fysioterapeut: Kerstin Lundberg Larsen

Lege: Marie Hoff

Sosionom: Trond Haagensen*

Ergoterapeut: Trine Bathen*

Psykolog: Eirik Wahl Seeberg*

Idrettspedagog: Wenche Wilhelmsen*

Sykepleiere: Pål-Erik Plaum, Anne-Stine Bergquist Røberg

* jobber også i andre team

Hvordan kan dere bruke oss?

- **Vi svarer på spørsmål/ kan gi råd**

- For eksempel hvis dere/fagpersoner trenger råd om diagnosen; oppfølging og behandling, gode løsninger for å leve med diagnosen.

Bare ring oss! Spør etter diagnoseteam 2, dysmeliteamet

- Telefon: 66969000, telefontid 10 – 12 og 13 – 14.00

Eller send en sikker e-post, hvis dere har MinHelse konto (se neste lysbilde)

Finn informasjon på vår nettside:

www.sunnaas.no/trs

Eller

Nasjonal kompetansetjeneste for sjeldne diagnoser:

<https://helsenorge.no/sjeldne-diagnoser>

MinHelse

- Webbasert tilgang til barnets TRS journal
- Du kan sende og få svar på e-post på sikker måte
- Du kan lese det TRS ansatte skriver i barnets journal

Noen tekniske ting:

- Er laget for PC, ikke alle dokumenter kan åpnes på nettbrett og smarttelefon
- Kan ikke brukes med nyeste MAC (åpner ikke internett explorer)