



LAPSEN HARVINAINEN GEENIPOIKKEAMA

Tiedollinen vertaisiltapäivä läheisille 4.10.2018 klo 14.00-18.00
Norio-keskuksessa Helsingissä (Kornetintie 8)

Lämpimästi tervetuloa Norio-keskuksen järjestämään iltapäivään kuulemaan lapsen harvinaisista geenipoikkeamista sekä tuen ja vertaistuen mahdollisuuksista. Iltapäivä tarjoaa tilaisuuden kuulla, kysyä, ihmetellä ja kertoa sekä tavata muita samassa tilanteessa olevia. Lämminhenkinen iltapäivä on suunnattu vanhemmille ja muille läheisille, joiden lapsella on harvinainen geenipoikkeama, vaikkapa sellainen, ettei toista samanlaista ole vielä Suomesta löytynyt. Tilaisuudessa ei ole lastenhoitoa.

Osallistua voi myös verkon välityksellä. Tällöin yhteiseen keskusteluun osallistuminen onnistuu chatin kautta. Myös verkossa seuraavien on ilmoittauduttava tilaisuuteen. Linkki tilaisuuden seuraamiseen lähetetään muutama päivä ennen tilaisuutta.

Ohjelma:

- | | |
|-------------|--|
| 14.00-14.30 | Tervetuloa! Tutustumiskierros ja päiväkahvit |
| 14.30-16.00 | Mitä ovat harvinaiset geenipoikkeamat ja miten niitä tutkitaan?
<i>Professori Helena Kääriäinen</i> |
| 16.00-16.15 | Tauko |
| 16.15-17.00 | Mistä tukea ja neuvoja arjen haasteisiin ja tunteiden myllerrykseen?
<i>Periytyvyysneuvoja Ulla Parisaari, Norio-keskus</i> |
| 17.00-18.00 | Vertaistuen mahdollisuudet ja yhteistä keskustelua
<i>Vertaistoiminnan koordinaattori Sanna Kalmari, Norio-keskus</i> |
| 18.00-18.30 | Suolaista purtavaa ja vapaata jutustelua paikanpäällä olijoiden kesken |

Ilmoittautumiset 28.9. mennessä osoitteessa <https://www.norio-keskus.fi/tapahtumakalenteri/lapsen-harvinainen-geenipoikkeama>

Iltapäivä on maksuton.

Lisätietoja: Sanna Kalmari, sanna.kalmari@rinnekoti.fi, 044 7700146