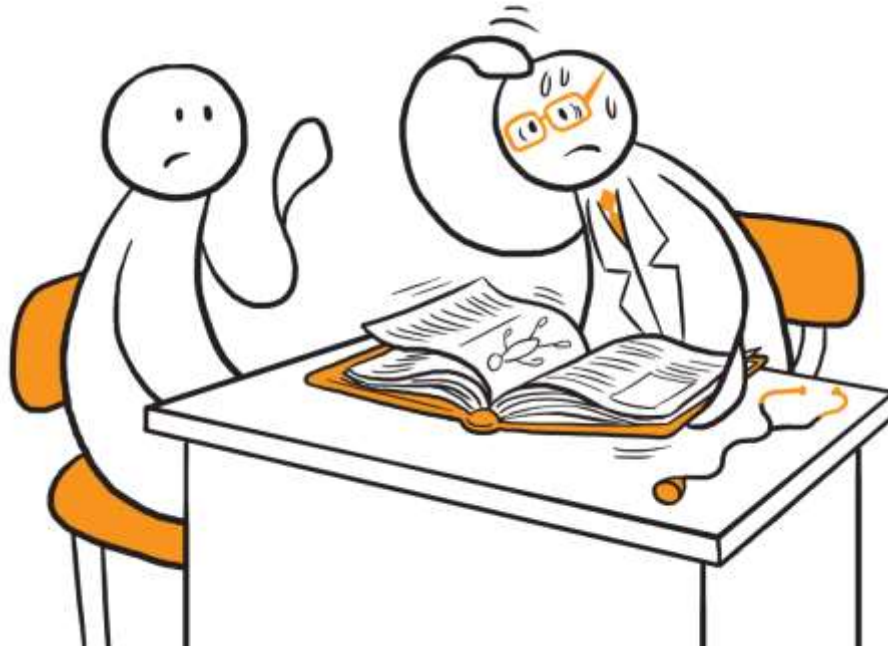
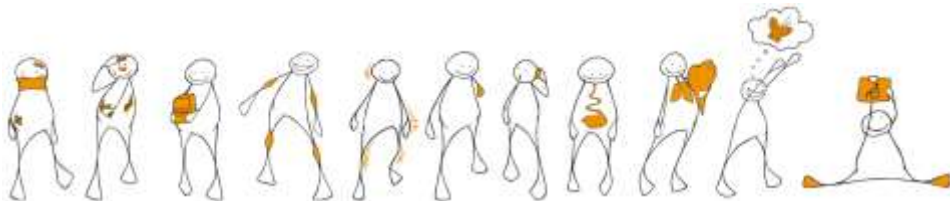


Sjeldne møter

Ung
funksjonshemmede



Ungdom med sjeldne diagnoser sine møter
med helsevesenet



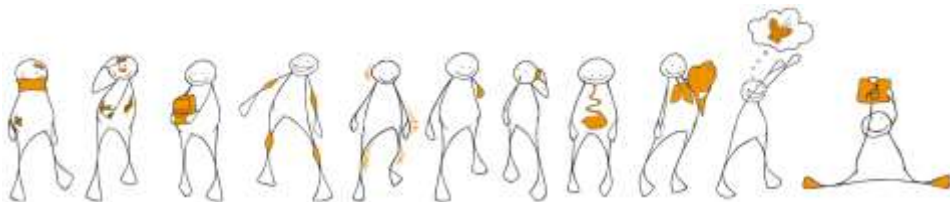
Prosjektet

Unge
funksjonshemmede

- Erfaringer fra møter med helsevesenet
- Vi vil ha mer kunnskap om dette - forprosjekt

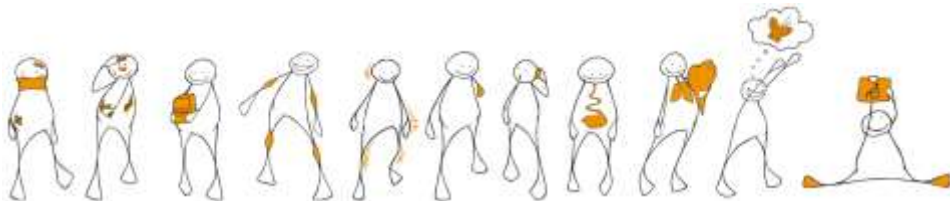
(...)når jeg tar kontakt med helsevesenet, så synes jeg det er litt ekkelt...siden jeg er ung og alene

Karina, 24 år



Hovedpunkter

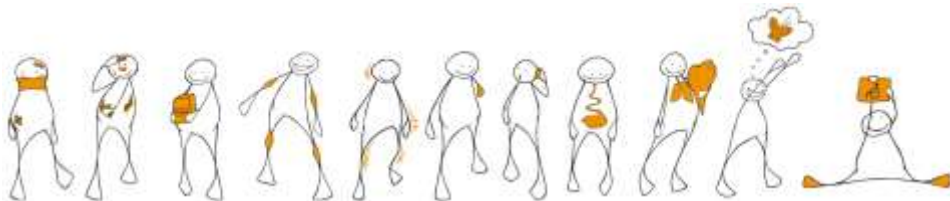
- Å være sin egen «spesialist»
- Høyere terskel for å oppsøke helsehjelp
- Ungdom har mye kunnskap om egen diagnose
- Forskjell på de som har vokst opp med en diagnose og de som har fått den senere



Kompetansesenter

Unge
funksjonshemmede

- Ingen av de vi snakket med har mye kontakt
- Hvorfor?
- Aldri vært der – en barriere
- Foreldrene som hadde kontakt
- Nyttig å komme til et sted med samlet kompetanse
- Kan bli bedre på det psykiske/sosiale



Vil vite mer!

- Hvordan er det å ha en sjelden diagnose som ungdom?

Du kan egentlig ikke tillate deg å flytte og bytte lege, da får du ikke den oppfølgingen du burde hatt.

Sigrid, 26 år

- Søknad til prosjekt sendt Bufdir forrige uke!

