



Symposium

over de ziekte van Huntington

Voor meer info:

(T) 033 303 28 00

(E) info@huntington.nl

(URL) www.huntington.nl

SYMPOSIUM

De Vereniging van Huntington organiseert minimaal één maal per jaar een symposium voor professionele hulpverleners. De bijeenkomsten zijn thematisch en met name bedoeld voor specifieke beroepsgroepen.

Doel en doelgroep

Doel van het symposium is om professionele zorgverleners, van alle betrokken disciplines voorlichting te geven over de aard van de ziekte, de gevolgen ervan, de mogelijke behandelmethoden en het omgaan met de ziekte van Huntington. Deze zorgverleners werken o.a. in zorgcentra, GGZ-instellingen en de thuiszorg, maar het betreft ook studenten binnen zorgopleidingen.

Daarnaast biedt de bijeenkomst aan zorgverleners de mogelijkheid om ervaringen en kennis onderling te delen en hun netwerk uit te breiden.

Onderwerpen

De onderwerpen van een symposium zijn uiteenlopend van aard, te weten; verpleging & verzorging, psychologische aspecten, ethiek, gedragsproblematiek, genetica, voeding- en slikproblemen, behandeling etc.

Naast twee of drie presentaties staan er ook workshops op het programma.

Bewijs van deelname

Alle deelnemers aan het symposium ontvangen, indien zij getekend hebben voor aanwezigheid, een bewijs van deelname.

WAT IS DE ZIEKTE VAN HUNTINGTON?

De ziekte van Huntington is een erfelijke ziekte die bepaalde delen van de hersenen aantast. Zij uit zich o.a. in onwillekeurige (choreatische) bewegingen die langzaam verergeren, en een verscheidenheid van psychiatrische symptomen, waaronder persoonlijkheidsveranderingen en verstandelijke achteruitgang.

De eerste symptomen openbaren zich meestal tussen het 35e en 45e levensjaar, maar kunnen ook eerder of later optreden. Na de eerste symptomen is de gemiddelde levensverwachting 16 jaar. Naar schatting zijn er ongeveer 1700 patiënten en 6000 tot 9000 risicodragers in Nederland.

De ziekte van Huntington vraagt om specialistische zorg, omdat het veelal gaat om relatief jonge mensen die gedurende een lange periode te maken krijgen met een enorme toename van functieverlies op lichamelijk, psychisch en sociaal gebied.

VERENIGING VAN HUNTINGTON

De Vereniging van Huntington behartigt zowel de individuele als de collectieve belangen van patiënten met de ziekte van Huntington, partners en andere betrokkenen en bevordert hun sociaal-maatschappelijke activiteiten.

Eén van de belangrijkste activiteiten is het geven van voorlichting.

Naast het organiseren van een jaarlijks symposium geeft de Vereniging ook klinische lessen en verstrekt zij informatiemateriaal.

Antwoordformulier

Ja, ik heb belangstelling voor een symposium over de ziekte van Huntington en wil graag opgenomen worden in het relatiebestand, zodat ik tijdig een aankondiging ontvang.*

Voorletters:.....M/V

(Voor)naam:.....

Achterna(a)m(en):.....

Organisatie:.....

Afdeling:.....

Adresgegevens:.....

Postcode/Plaats:.....

Telefoonnummer:.....

E-mail:.....

Functie:.....

Datum:.....

Sturen naar: * deelname uitsluitend na opgave

VERENIGING VAN HUNTINGTON
STATIONSPLEIN 125
3818 LE Amersfoort
(T) 033 303 28 00
(E) info@huntington.nl

Antwoordformulier

Ja, ik heb belangstelling voor een symposium over de ziekte van Huntington en wil graag opgenomen worden in het relatiebestand, zodat ik tijdig een aankondiging ontvang.*

Voorletters:.....M/V

(Voor)naam:.....

Achterna(a)m(en):.....

Organisatie:.....

Afdeling:.....

Adresgegevens:.....

Postcode/Plaats:.....

Telefoonnummer:.....

E-mail:.....

Functie:.....

Datum:.....

Sturen naar: * deelname uitsluitend na opgave

VERENIGING VAN HUNTINGTON
STATIONSPLEIN 125
3818 LE Amersfoort
(T) 033 303 28 00
(E) info@huntington.nl