



Familjevistelser på Ågrenska höstterminen 2025

Under Ågrenskas familjevistelser får familjer som har barn med sällsynta hälsotillstånd/diagnoser en unik möjlighet att mötas, ta del av kunskap och utbyta erfarenheter. Hos oss är hela familjen i fokus – barnet med en sällsynt diagnos, syskonen och föräldrarna.

Familjevistelsen pågår under fem dagar och alla familjer samlas på Lilla Amundön i Göteborg. Boende och måltider ingår. Föräldrar, barn med diagnos och syskon har egna program under veckan. Innehållet planeras utifrån både aktuell diagnos och deltagarnas förutsättningar och behov.

För vårdnadshavare

- Möta andra föräldrar och utbyta erfarenheter
- Föreläsningar om olika aspekter av diagnosen och om syskonrollen
- Information om stöd i samhället
- Aktiviteter

För barnet med diagnos

- Träffa andra barn med samma diagnos
- Information om diagnosen utifrån sina förutsättningar
- Pedagogiskt utformade dagar
- Förskola/skola
- Fritidsaktiviteter

För syskon

- Träffa andra syskon med liknande erfarenheter
- Information om diagnosen utifrån sina förutsättningar
- Förskola/skola
- Fritidsaktiviteter

Familjevistelsen är en hälso- och sjukvårdsinsats som bekostas av hemregionen. Syfte med vistelsen är att stärka hela familjen genom kunskap och erfarenhetsutbyte. Under vistelsen erbjuds även kursdagar för yrkesverksamma och närstående.

Familjeverksamheten, Ågrenska

E-post: familj@agrenska.se

Telefon: 031-750 91 62



Kalender

25–29 augusti

STXBP1 genetisk epilepsi

Ansök senast 18 maj

1–5 september

Ultrasällsynt syndrom, 8-18 år

Ansök senast 25 maj

8–12 september

Charcot-Marie-Tooths sjukdom

Ansök senast 1 juni

15–19 september

Solida tumörer*

Ansök senast 1 juni

29 sep–3 okt

Heterotaxisyndromet

Ansök senast 8 juni

6–10 oktober

Marfans syndrom, Loyes-Dietz syndrom och vaskulär EDS

Ansök senast 8 juni

13–17 oktober

Skelettdysplasier

Ansök senast 8 juni

20–24 oktober

Neurofibromatos typ 1

Ansök senast 10 augusti

3–7 november

Leukemi eller lymfom*

Ansök senast 10 augusti

10–14 november

Cri du chat-syndromet och 4p-deletionssyndromet

Ansök senast 10 augusti

17–21 november

Esofagusatresi

Ansök senast 17 augusti

24–28 november

Markörkromosom 15-syndromet

Ansök senast 31 augusti

1–5 december

Turners syndrom

Ansök senast 7 september

8–12 december

Planering pågår

Ansök senast 14 september

*I samarbete med
Barncancerfonden



Läs mer och
ansök på
agrenska.se