



Familjevistelser på Ågrenska vårterminen 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



ÅGRENKA

Kalender

13–17 januari

Analatresi

Ansök senast 13 oktober

20–24 januari

Stroke hos barn

Ansök senast 20 oktober

27–31 januari

Fenylketonuri

Ansök senast 27 oktober

3–7 februari

Prader-Willis syndrom

Ansök senast 3 november

17–21 februari

XLH

Ansök senast 17 november

24–28 februari

Angelmans syndrom

Ansök senast 24 november

3–7 mars

Blåsexstrofi

Ansök senast 5 december

10–14 mars

Hjärntumör*

Ansök senast 15 december

24–28 januari

Treacher Collins syndrom och Goldenhar syndrom

Ansök senast 12 januari

31 mars–4 april

Ultrasällsynt syndrom, barn 0-8 år

Ansök senast 19 januari

7–11 april

Solida tumörer, barn under 10 år*

Ansök senast 19 januari

5–9 maj

Medfött diafragmabräck

Ansök senast 16 februari

12–16 maj

Spinal muskeltrofi

Ansök senast 23 februari

19–23 maj

NCL

Ansök senast 23 februari

2–5 juni

Vi som mist vårt barn i en cancersjukdom

Ansök senast 12 mars

*I samarbete med
Barncancerfonden



Läs mer och
ansök på
agrenska.se