

Ågrenskas familjeverksamhet

Familjeverksamheten vänder sig till hela familjen eftersom ett barns funktionsnedsättning påverkar och berör alla familjemedlemmarna. Till Ågrenska kommer familjer som har barn med sällsynta diagnoser. Familjeverksamheten erbjuder en unik möjlighet för dessa familjer att träffas och utbyta erfarenheter. De får aktuell medicinsk kunskap och information som belyser konsekvenserna av diagnosen eller funktionsnedsättningen i vardagssituationer. Föreläsningarna sammanfattas i Ågrenskas nyhetsbrev, där det också ingår en fallbeskrivning med ett barn med den aktuella diagnosen.

Personal från hemorten kan under två dagar lyssna till samma föreläsningar som föräldrarna.

Barnens program innehåller speciellt anpassad förskole-, skol- och fritidsverksamhet. Många gånger har barnen och deras syskon aldrig träffat andra med samma sällsynta diagnos. På Ågrenska får de ett unikt tillfälle att mötas, samtala och få information och kunskap. Familjevistelsen på Ågrenska utgör ett viktigt komplement till barnens habilitering.

Har du frågor ring oss gärna:

Jenny Ranfors, koordinator

031 - 750 91 41

Maria Svensson, sekreterare

031 - 750 91 46

AnnCatrin Røjvik, planeringsansvarig

031 - 750 91 70

Ingrid Fabo, sekreterare

031 - 750 91 62

Marianne Alexanderson, utbildningsansvarig

031 - 750 91 69

Familjeverksamheten

Ågrenska, Box 2058, 436 02 Hovås.

Telefon: 031-750 91 00, Fax: 031- 91 19 79

e-post: agrenska@agrenska.se, www.agrenska.se



FAMILJEVERKSAMHETEN

Inbjudan

Familjevistelse för familjer som har barn med tuberös skleros

Ågrenska, 13 - 17 december 2010



Ågrenska — ett nationellt kompetenscentrum för sällsynta diagnoser

Inbjudan vänder sig till:

Familjer som har barn med tuberös skleros. Hela familjen välkomnas då ett barns funktionsnedsättning påverkar och berör alla familjemedlemmar.

Planeringen av vistelsen görs i samråd med professor Paul Uvebrant, Drottning Silvias barn- och ungdomssjukhus och Svenska Föreningen för Tuberös Skleros.

Syftet med vistelsen:

- Att ge stöd och kunskap till föräldrarna att se barnets möjligheter och att hantera vardagen utifrån barnens behov.
- Att i mötet med andra föräldrar stärkas i sitt föräldraskap.
- Att erbjuda kunskap om det stöd samhället kan ge just dessa familjer.

I programmet för vistelsen ingår bl a:

Medicinsk information vid tuberös skleros
Konsekvenser i vardagen
Pedagogiska erfarenheter
Kommunikation
Syskonrollen
Strukturerat gruppsamtal med psykolog
Funktioner i och kring munnen
Information från försäkringskassan och samhällets stöd i övrigt
Preliminärt program kommer att läggas ut på www.agrenska.se en tid innan

Föreläsare:

Paul Uvebrant, professor, Barnneurologen, Drottning Silvias barn- och ungdomssjukhus, Göteborg

Britt-Marie Ekman-Joelsson, barnhjärtläkare, Drottning Silvias barn- och ungdomssjukhus, Göteborg

Sofia Sahl, representant, Svenska Föreningen för Tuberös skleros
Pedagog från Ågrenskas barnteam

Marianne Bergius, tandläkare, **Åsa Mogren**, logoped och **Lena Gustafsson**, tandsköterska från Mun-H-Center, Göteborg

Representant från Försäkringskassan, Göteborg

Ytterligare föreläsare tillkommer

Särskilt program för barnen och ungdomarna:

Alla barn i familjen blir väl omhändertagna utifrån deras förutsättningar och möjligheter. Verksamheten anpassas efter barnens och ungdomarnas individuella behov. I Ågrenskas barnteam arbetar pedagoger, förskollärare, fritidsledare och sjuksköterskor. Skolbarnen undervisas av behörig lärare. Syskonen får information om funktionsnedsättningen anpassad till vars och ens utvecklingsnivå.

Tid:

Samling måndag den 13 december kl 11.00. Avslutning med lunch på fredag den 17 december.

Anmälan:

Ansökan ska ha inkommit till Ågrenska **senast den 8 november 2010**. Skicka in ansökan även om frågan om kostnadstäckning inte är klar. Efter ansökningstidens utgång kontaktas var och en för besked om de beretts möjlighet att delta på vistelsen eller inte. Har ni frågor ring oss gärna.

Kostnad:

Kostnaden per familj är 20.900 kr. En förutsättning för deltagande på familjevistelsen är kostnadstäckning från barnets sjukvårdsenhet/verksamhet i hemlandstinget. Vistelsen är att betrakta som hälso- och sjukvård, upphandlingsavtal dnr: HSN5-111-2008. Det åligger föräldrarna att kontakta barnets läkare/kurator beträffande finansieringen och eventuella resebidrag. Betalningsbekräftelse genom exempelvis specialistvårdsremiss eller ett intyg på betalningsansvar ska vara oss tillhanda snarast efter att ni fått besked på att ni kommit med på vistelsen.

Som föräldrar kan ni ansöka om tillfällig föräldrapenning (TFP) hos försäkringskassan. En grundläggande förutsättning för att ha rätt till TFP är att föräldern behövt avstå från förvärvsarbete för att vårda barnet. Särskilda regler gäller bland annat när föräldern studerar, är arbetslös eller är föräldraledig. Ta därför kontakt med försäkringskassan på din hemort.

Nyhetsbrev

Ågrenskas nyhetsbrev är en skriftlig sammanfattning av de föreläsningar som varit under familjevistelsen. Den innehåller också en intervju med ett föräldrapar om deras barns sjukdomshistorik. Nyhetsbrevet tillsänds föräldrar och personal en tid efter vistelsen och läggs även ut på Ågrenskas hemsida, www.agrenska.se

Utbildningsdagar för personal, 14 och 15 december 2010

Under familjevistelsen görs ett samarrangemang där personer som arbetar med barn med tuberös skleros ges möjlighet att delta i två utbildningsdagar tillsammans med föräldrarna till en kostnad av 1.950:- exl moms per person. Utbildningsdagarna riktar sig till skolpersonal, omvårdnadspersonal, anhöriga och andra intresserade. Lämna bifogad inbjudan för utbildningsdagarna till berörd personal/personer.