

### Vi som mist-vistelse

Vi som mist-vistelsen riktar sig till föräldrar och syskon som mist ett barn/syskon i cancer för minst två år sedan. Barncancerfonden står för kostnaden för resa och vistelse

### Ungdomsvistelse

På ungdomsvistelsen deltar ungdomar som har haft cancer. Syftet är dels att få möjlighet att ställa frågor och diskutera sin sjukdom med professionella, dels att få tillfälle att möta andra i samma livssituation och att känna gemenskap.

Självklart är programmet fullt av fritidsaktiviteter som denna fantastiska ö erbjuder. Barncancerfonden står för kostnaden för resa och vistelse

### Syskonvistelse

Till syskonvistelsen kommer syskon till barn och ungdomar som drabbats av cancer. Syskonen får här träffa andra vars bror eller syster också behandlats för cancer. Syftet är dels att få möjlighet att ställa frågor och diskutera sjukdomen med professionella, dels att få tillfälle att möta andra syskon och att känna gemenskap. I programmet ingår många olika fritidsaktiviteter. Barncancerfonden står för kostnaden för resa och vistelse



### Ansökan till vistelser på Ågrenska

Ansökningsblankett till vistelserna laddas ner från Ågrenskas webbplats [www.agrenska.se](http://www.agrenska.se)

### Ifylld ansökan skickas till

Ågrenska  
Familjeverksamheten  
Box 2058  
436 02 Hovås  
Besked om plats lämnas inom två veckor efter sista ansökningsdag.

### Vill du veta mer

Se filmen om familjevistelse i samarbete med Barncancerfonden på Ågrenskas Youtube-kanal. För mer information besök [www.barncancerfonden.se/Fakta och råd](http://www.barncancerfonden.se/Fakta_och_råd) [www.agrenska.se](http://www.agrenska.se)

### Kontakta oss

Om du har några frågor är du välkommen att ringa oss

Ingrid Fabo, administratör  
Familjeverksamheten, Ågrenska  
031-750 91 62, [ingrid.fabo@agrenska.se](mailto:ingrid.fabo@agrenska.se)

Marika Cassel, koordinator  
Råd och Stöd, Barncancerfonden  
08-584 209 38 [marika.cassel@barncancerfonden.se](mailto:marika.cassel@barncancerfonden.se)



ÅGRENSKA

Box 2058, 436 02 Hovås

Telefon: 031-750 91 00

Fax: 031-91 19 79

E-post: [agrenska@agrenska.se](mailto:agrenska@agrenska.se)

[www.agrenska.se](http://www.agrenska.se)

# Vistelser på Ågrenska i samarbete med Barncancerfonden



[www.agrenska.se](http://www.agrenska.se)



ÅGRENSKA



### **Ågrenska är ett kompetenscentrum där personer med sällsynta diagnoser och deras familjer träffar både andra i liknande situation och experter på sjukdomen.**

Samarbetet mellan Ågrenska och Barncancerfonden påbörjades 2006. Ågrenska ligger vackert beläget på Lilla Amundön strax söder om Göteborg.

På Ågrenska ges alla deltagare mer kunskap om barncancersjukdom, behandling och konsekvenserna för att bättre kunna hantera sin vardag.

Programmet för varje vistelse utformas efter temat, den specifika diagnosen och deltagarnas behov. Föreläsningar hålls av specialister inom olika områden. Både föreläsningar och övrig tid ger möjlighet för kunskapsutbyte mellan deltagare och professionella.

Ågrenskas vistelser är ett unikt tillfälle att få kunskap och träffa andra i liknande situation!

**“ Vår son ville inte åka hem. Bästa betyget ni kan få”**

Förälder efter familjevistelse

## **TEMAVECKOR**

### **Familjevistelse**

Ågrenskas familjevistelse är till för hela familjen. Till varje familjevistelse kommer cirka tio familjer med barn som har eller har haft samma barncancerdiagnos. Familjerna kommer från hela Sverige för att få kunskap, utbyta erfarenheter och träffa andra i liknande situation.

Föräldraprogrammet innehåller föreläsningar av specialister inom den aktuella veckans diagnos. Områden som berörs är aktuella medicinska rön, pedagogiska frågor, psykosociala aspekter samt det stöd som samhället kan erbjuda. Utgångspunkten är föräldrarnas aktuella situation.

Ågrenskas barnteam planerar och håller i programmet för barn, ungdomar och syskon. I programmet ingår förskola, skola och fritidsaktiviteter. Aktiviteterna sker i grupper. Genom samtal, lek och spel ges möjligheter att utbyta erfarenheter och lära om diagnosen, utifrån ålder och behov.

I Ågrenskas barnteam arbetar förskollärare, lärare, fritidsledare, specialpedagoger och sjuksköterskor.

### **Kostnad**

Barncancerfonden står för kostnaderna för resa och vistelse utöver den del som landstinget betalar.

Vårdnadshavare som avstår från arbete kan ansöka om tillfällig föräldrapenning hos försäkringskassan. Föräldrapenning betalas ut fram till den dagen barnet med cancerdiagnos fyller 16 år.

### **För personal på barnets skola och övriga**

Under familjevistelsen kan personer som i sitt arbete eller i sin vardag möter barn och ungdomar med den aktuella cancerdiagnosen delta i två utbildningsdagar. Det kan t.ex vara personal inom förskola, skola, sjukvård samt mor- och farföräldrar och övriga närstående.

Barncancerfonden bekostar kursavgiften samt resa och logi för medföljande personal från barnets skola. Anmälan görs direkt på [www.agrenska.se](http://www.agrenska.se)

Erfarenheten visar att det är mycket värdefullt att föräldrar och berörd personal får information och ökad kompetens om orsak och konsekvenserna av barncancer. Med gemensam kunskap underlättas samarbetet på hemorten.

***”Kombinationen av alla föreläsningar gav en bra inblick i hur mycket en sjukdom kan påverka en familj. Det är så otroligt många bitar som måste pusslas ihop”***

Lärare efter utbildningsdagarna

