



Familjevistelser på Ågrenska höstterminen 2026

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.

Vistelsen varar i fem dagar och äger rum på Lilla Amundön i Göteborg, där boende och måltider ingår. Under veckan har föräldrar, barn med diagnos och syskon separata program, anpassade efter aktuell diagnos samt familjernas individuella 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. Syftet är att stärka hela familjen genom kunskap, stöd och erfarenhetsutbyte. Har du frågor? Kontakta oss gärna på famili@agrenska.se eller ring 031-750 91 62.

Diagnosspecifika kursdagar

Två kursdagar anordnas i samband med varje familjevistelse och riktar sig till yrkesverksamma som möter barn med sällsynta hälsotillstånd. Kursen ger verktyg för att förbättra bemötande och samordning av insatser.

Anmäl dig via vår webbplats: agrenska.se/diagnosspecifika-kurser/

Kalender

24–28 augusti

Dravets syndrom

Ansök senast 5 maj

31 augusti–4 september

Barn som genomgått en hjärtransplantation

Ansök senast 5 maj

7–11 september

Rubinstein-Taybis syndrom

Ansök senast 17 maj

14–18 september

Kognitiva utmaningar efter barncancer*

Ansök senast 17 maj

21–25 september

Dystrofia myotonica typ 1

Ansök senast 31 maj

5–8 oktober

Vi som mist vårt barn i ett sällsynt hälsotillstånd

Ansök senast 21 juni

12–16 oktober

Kongenital binjurebarkshyperplasi

Ansök senast 7 juni

19–23 oktober

Ultrasällsynt syndrom

Ansök senast 7 juni

2–6 november

Leukemi och lymfom*

Ansök senast 9 augusti

9–13 november

Cornelia de Langes syndrom

Ansök senast 9 augusti

16–20 november

Sturge-Webers syndrom

Ansök senast 16 augusti

23–27 november

Hirschsprungs sjukdom

Ansök senast 23 augusti

30 november–4 december

Silver-Russel syndrom

Ansök senast 30 augusti

* I samarbete med
Barncancerfonden



Läs mer och
ansök på
agrenska.se