

Inbjudan Familjevistelse

Analatresi 12-16 december 2022

Ågrenska på Lilla Amundön i Göteborgs södra skärgård, planerar en vistelse för familjer som har barn och ungdomar med analatresi.

Vistelsen erbjuder unika möjligheter för föräldrar att få kunskap, träffa andra i liknande situation och utbyta erfarenheter. Syftet är att deltagarna ska få ökad kunskap kompetens att hantera sin vardag. Hela familjen deltar, eftersom ett barns funktionsnedsättning påverkar alla familjemedlemmar. Vistelserna är ett viktigt komplement till sjukvårds- och andra samhällsinsatser.

Hur ser programmen för familjevistelser ut

Vi samarbetar med landets främsta experter och programmen skräddarsys utifrån den specifika diagnosen och deltagarnas olika behov. Föräldraprogrammet innehåller föreläsningar och diskussioner kring aktuella medicinska rön, psykosociala aspekter, syskonrollen samt det stöd samhället kan erbjuda. Barnen och ungdomarna har ett program med förskola, skola och fritidsaktiviteter. Programmet är anpassat utifrån varje barns förutsättningar, möjligheter och behov. Information om diagnosen ingår i programmet. Aktiviteterna är pedagogiskt upplagda och sker i grupp. Genom samtal och aktiviteter erbjuds möjligheter att utbyta erfarenheter om vad det innebär att ha diagnosen eller att ha ett syskon med funktionsnedsättning.

Genom föreläsningar och diskussioner får föräldrarna bland annat ta del av

• Aktuell medicinsk information • Psykosociala aspekter • Pedagogik • Syskonrollen • Stöd i samhället

Föreläsare

Kommer att uppdateras

Louise Tofft, Barnkirurg, Barnkirurgi och neonatalvård, Skåne Universitetssjukhus, Lund
Mette Hambraeus, barnkirurg, Verksamhetsområde barnkirurgi och neonatalvård Skånes Universitetssjukhus, Lund
Matilda Wester Fleur, sjuksköterska, Skånes Universitetssjukhus, Lund
Frida Waldenvik, kurator, barnsjukvården, Skånes Universitetssjukhus, Lund
Pedagoger, Ågrenska

Hur ansöker man

Vårdnadshavare ansöker till vistelsen, blankett finns bifogat och under respektive diagnos på agrenska.se. Vi rekommenderar familjen att kontakta sin behandlande läkare i samband med ansökan.

Efter erbjudande om plats på vistelsen är det vårdnadshavarens ansvar att kontakta barnets läkare eller kurator beträffande finansiering av vistelsen, eventuellt resebidrag och tolkkostnad.

UTBILDNINGSDAGAR- på plats eller genom live-streaming

Under familjevistelsen kan personer som i sitt arbete eller i sin vardag möter barn och ungdomar med den aktuella diagnosen delta i två utbildningsdagar. Genom fortbildningen får personen ökad kunskap om diagnosen och dess konsekvenser i skola och vardagsliv. Information om utbildningsdagarna finns under respektive familjevistelse på agrenska.se

För mer information

agrenska.se/familjevistelser

agrenska.se/kurser

Kontaktpersoner

Anna-Karin Björnström, koordinator 031-750 91 41, anna-karin.bjornstrom@agrenska.se

Annica Jansson, administratör, 031-750 91 62, annica.jansson@agrenska.se

