



Familjevistelser på Ågrenska vårterminen 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.

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: famili@agrenska.se

Telefon: 031-750 91 62



ÅGRENSKA

Kalender

12–16 januari

Albinism (okulokutan och ockulär)

Ansök senast 12 oktober

19–23 januari

Retts syndrom

Ansök senast 19 oktober

26–30 januari

Noonans syndrom

Ansök senast 26 oktober

2–6 februari

Primärt kongenitalt glaukom och sekundärglaukom efter kataraktkirurgi vid kongenital katarakt

Ansök senast 2 november

16–20 februari

Fragilt X-syndromet

Ansök senast 16 november

23–27 februari

Ultrasällsynt syndrom, 0-18 år

Ansök senast 23 november

2–6 mars

VLCAD-, LCHAD-, TFP- och MCAD-brist

Ansök senast 30 november

9–13 mars

Hjärntumör*

Ansök senast 14 december

16–20 mars

Coffin-Siris syndrom

Ansök senast 14 december

23–27 mars

Hereditär spastisk parapares

Ansök senast 14 december

13–17 april

Retinoblastom*

Ansök senast 11 januari

20–24 april

Smith-Magenis syndrom

Ansök senast 18 januari

4–8 maj

Barndomsdemens

Ansök senast 1 februari

18–22 maj

Duchennes muskeldystrofi

Ansök senast 15 februari

25–29 maj

Osteogenesis imperfecta

Ansök senast 22 februari

1–4 juni

Vi som mist ett barn i en cancersjukdom*

*I samarbete med
Barncancerfonden



Läs mer och
ansök på
agrenska.se