



Kommande familjevistelser på Ågrenska 2025 – 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 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.

Familjeverksamheten, Ågrenska

E-post: familj@agrenska.se

Telefon: 031-750 91 62



Kalender

13–17 oktober

Skelettdysplasier

Ansök senast 24 augusti

20–24 oktober

Neurofibromatos, typ 1

Ansök senast 10 augusti

3–7 november

Leukemi och lymfom

**BARNCANCER
FONDEN**

Ansök senast 10 augusti

10–14 november

Cri du chat-syndromet och

4p-deletionssyndromet

Ansök senast 10 augusti

17–21 november

Esofagusatresi

Ansök senast 17 augusti

24–28 november

Markörkromosom 15-syndromet

Ansök senast 31 augusti

1–5 december

Turners syndrom

Ansök senast 7 september

8–12 december

Sotos syndrom

Ansök senast 14 september

12–16 januari

Albinism (okulokutan och ockulär)

Ansök senast 2 november

19–23 januari

Retts syndrom

Ansök senast 9 november

26–30 januari

Noonans syndrom

Ansök senast 16 november

2–6 februari

Primärt kongenitalt glaukom

Ansök senast 23 november

16–20 februari

Fragilt X-syndromet

Ansök senast 7 december

23–27 februari

Ultrasällsynt syndrom, 0-18 år

Ansök senast 14 december

2–6 mars

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

Ansök senast 14 december



Läs mer och
ansök på
agrenska.se