

# Välkommen att ansöka till Ågrenskas familjevistelse för

## 22q11 - deletonsyndrom

9-13 december, 2024

### Om Ågrenska

Ågrenska är ett nationellt kompetenscenter för sällsynta hälsotillstånd/diagnoser och andra funktionsnedsättningar. Ågrenska är en idéburen organisation som bedrivs utan vinstintresse.

Ågrenska ligger på Lilla Amundön i Göteborgs södra skärgård.

### Familjevistelser

Vi erbjuder familjevistelser för familjer som har barn med ett sällsynt hälsotillstånd

Under vistelsen får du ta del av kunskap, träffa andra familjer och utbyta erfarenheter. På Ågrenska är hela familjen i fokus – barnet med en sällsynt diagnos, syskonen och föräldrarna. Vistelsen är kostnadsfri för familjen.

### Familjevistelsens syfte

Ågrenskas syfte med familjevistelsen är att genom kunskap och erfarenhetsutbyte stärka hela familjen för att få en förbättrad vardag.

## Sista dag för ansökan är 15 september

### Medverkande

**Sólveig Óskarsdóttir**, överläkare, med dr, Sektionen för Reumatologi och Immunologi, Drottning Silvias barn- och ungdomssjukhus, Sahlgrenska universitetssjukhuset, Göteborg

**Alexandra Topa**, överläkare, specialistläkare i klinisk genetik, med dr, Sahlgrenska universitetssjukhuset, Göteborg

**Helena Ly**, specialistläkare i barnendokrinolog, Drottning Silvias barnsjukhus, Sahlgrenska universitetssjukhuset, Göteborg

**Christina Persson**, logoped, professor, Institutionen för neurovetenskap och fysiologi, Sahlgrenska akademien vid Göteborgs Universitet, Göteborg

**Fredrik Juhlin**, leg psykolog, specialist i neuropsykologi, Psykologmottagning Barn, Drottning Silvias barnsjukhus, Göteborg

**Gunnel Ivarsson**, arbetsterapeut, Dart, specialistenheten för kommunikationsstöd och digital delaktighet, Sahlgrenska universitetssjukhuset, Göteborg

Dessutom medverkar specialisttandläkare, tandsköterska och logoped från Mun-H-Center i Göteborg samt pedagoger och annan personal från Ågrenska.

**Scanna QR-koden för mer information om vistelsen och för att ansöka**



ÅGRENKA