

För vem?

Till oss kommer patienter som har frågor om motoriska ät- och sväljsvårigheter (dysfagi), där det behövs mer specialiserad kompetens än den som finns på habiliteringscenter.

Har du frågor om ätande, vänd dig först till ditt habiliteringscenter.

Kontakta oss

Telefon: 08-123 351 55

Våra telefontider: måndag, onsdag–fredag 9–10, tisdag 13–14

Övrig tid talar du in på telefonsvarare så ringer vi upp dig.

Du kan också kontakta oss via Alltid öppet.

Besöksadress: Tideliugatan 12, 1 tr

Välkommen att läsa mer på vår webbsida.

habilitering.se/mtc

Habilitering & Hälsa är en del av Region Stockholm. Våra 30 mottagningar ger stöd och behandling till barn och vuxna med funktionsnedsättning. Vi ger också stöd till anhöriga. habilitering.se

Oktober 2025

Dysfagiteamet

Motorik- och träningscenter



Välkommen till Motorik- och träningscenter – Dysfagiteamet

På Motorik- och träningscenter arbetar träningsteam för barn och vuxna. Här finns också två specialiserade team som kompletterar det stöd du får på ditt habiliteringscenter.

De specialiserade teamen arbetar med handfunktion och motoriska ät- och sväljsvårigheter (dysfagi).

Det är din ordinarie kontakt på habiliteringen som tar kontakt med det specialiserade teamet om det finns behov.

Vad gör Dysfagiteamet?

Dysfagiteamet är ett komplement till teamet på ditt habiliteringscenter för frågor som rör motoriska ät- och sväljsvårigheter eller där svårigheterna har att göra med motorik och sensorik.

I Dysfagiteamet arbetar logoped, dietist och arbetsterapeut.

Vi arbetar med bedömning och behandling och är stöd till medarbetare inom Habilitering & Hälsa med utbildning och kunskap inom området dysfagi.

Hur går det till?

Din behandlare på habiliteringen tar kontakt med oss.

1. Remiss

Logopeder inom Habilitering & Hälsa kan skicka remiss till Dysfagiteamet. Remiss kan också skickas från Vuxenhabiliteringen Rehabmedicinska kliniken eller Stockholm stads habiliteringsenheter.

2. Besök på Motorik- och träningscenter eller annan plats

Vi arbetar med bedömning och behandling. Vi har kontakt med andra vårdgivare om det behövs.

Vid första besöket får du/ditt barn oftast ta med dig något att äta så att vi ser hur det fungerar. Ni får beskriva ätandet i dagsläget.

Tillsammans med Dysfagiteamet planerar ni fortsatta insatser. Beroende på vad du/ditt barn behöver träffar ni olika medlemmar i teamet.

3. Behandling och uppföljning

Om du/ditt barn behöver fler insatser från oss kommer vi överens tillsammans om uppföljningen ska vara hos oss eller på habiliteringscenter.