

طفلي مصاب بالسرطان – ما العمل الآن؟

أفكار مفيدة ونصائح



قيمنا

نعطي الأمل لبعضنا البعض والعالم.
لدينا الشجاعة للتحدث باسم عائلاتنا.
نملك القوة لدعم الأطفال وأسرهم المتضررة.
نصنع الفرح في الحياة اليومية.

الحياة اليومية أثناء علاج السرطان

عندما يصاب طفل بالسرطان فإن ذلك يؤثر على جميع أفراد أسرته. فالعلاج يستغرق غالبًا مدة طويلة، ويجد العديد من أولياء الأمور الفترة الأولية مشوشة ومخيفة.

يبدأ العلاج بسرعة، وهناك الكثير من المعلومات التي يجب التعامل معها، وعدد كبير من الأشخاص الجدد الذين ينبغي التعرف عليهم. يمكن أن تكون بداية العلاج بالنسبة للطفل مخيفة ومفعمة بالانفعالات، حيث ينبغي على العديد من الأشخاص غير المألوفين بالنسبة للطفل أداء أشياء معه طوال الوقت.

الفترة الأولية

الفترة الأولية سوف تكون مشوشة.

مهما كان شعورك أو تفكيرك: إنه أمر طبيعي وهذا هو الحال بالنسبة لمعظم الناس. هكذا يكون الوضع في المرحلة التي تمر بها الآن، وسوف يتحسن.

مقابلة الطبيب

يمكن أن يطلب الطفل من الطبيب الأمر نفسه أيضًا. يمكن أن يحضر الاجتماعات ممرض (أو ممرضة) حتى تتمكننا من التحدث معه أو معها بعد ذلك للتأكد من أنكما فهمتما ما قيل في الاجتماع. وينبغي التفكير فيما يراد الحصول عليه من الاجتماع. اطلب خلاصة بالمحتوى قبل المغادرة حتى يمكن تصحيح أي سوء تفاهم.

من المهم التذكر أنه سيتم اطلاعك على التطورات أثناء العلاج؛ إذ لا يوجد طبيب يريد حرمانك من معلومات عن طفلك. تذكر أنه لا يوجد سؤال غبي. من المهم الاستفسار عما يجول في خاطرك، إن التعاون الجيد والوثيق بينك وبين طبيبك والممرضة مهم لكي يشعر طفلك بالأمان.

عادة ما يتم الاجتماع الأولي مع الطبيب بعد وقت قصير من إدخال طفلك إلى المستشفى. التشخيص ليس واضحًا دائمًا، ولكن سيتم تزويدك بمعلومات حول ما يحدث وما يشتبه به الأطباء. من المهم أن يحضر كلا الوالدين الجلسات الإعلامية مع الطبيب. إذا كنتما لا تعيشان معًا، ولكنكما تشاركان في حضانة الطفل، فإن كلا الوالدين لهما نفس الحق في تلقي نفس المعلومات. من المفيد بالطبع إعطاء المعلومات لكلا الوالدين في نفس الوقت.

في البداية، قد تحتاجان إلى تكرار المعلومات لكي تفهما كل شيء، لذلك من المفيد كتابة أي استفسارات تخطر بالكما مقدمًا. باعتباركما والدين، يمكنكما أيضًا طلب الاجتماع بالطبيب دون حضور الطفل.



الشعور بالأمان والحدود المألوفة

معلومات لطفلك

لكي يشعر طفلك بالأمان، من المهم محاولة إنشاء حدود آمنة ومألوفة. يمكن إزاحة الحدود، ولكن لا يمكن إلغاؤها. حافظ على الروتين المألوف في حياتك اليومية قدر الإمكان، حتى لو كنت الآن في المستشفى. يمكن أن ينطبق هذا على أوقات الوجبات الغذائية والخلود إلى النوم وغير ذلك في حياتك اليومية.

يشعر الأطفال بالأمان عندما تكون الأوضاع ووردود الفعل مألوفة. حتى لو كان التغيير جديدًا وغير مألوف، ستوجد هناك عناصر مألوفة في كل واقعة جديدة. يتحمل الموظفون والوالدان مسؤولية مشتركة في هذا المجال. فالحدود التي يمكن التنبؤ بها، ووضع الحدود، هي عوامل مهمة حتى يشعر الطفل بالأمان. من المهم أيضًا ألا يصبح الطفل "الرئيس" الذي يملئ كل شيء في الأسرة، ولا سيما فيما يتعلق بالأشياء.

يتم تزويد الأطفال والمراهقين أيضًا بمعلومات مناسبة للعمر عن مرضهم. ومن المهم أن يفهم طفلك سبب دخوله المستشفى وما أم به. بصفتك أحد الوالدين، فأنت تريد حماية طفلك من الواقع القاسي، وقد يكون من المخيف لطفلك أن يعرف أنه مصاب بالسرطان. يفهم الأطفال بسرعة عندما يحاول البالغون إخفاء الحقيقة عنهم ويمكن أن يشعروا بعدم الأمان عندما يحسون أن البالغين غير صادقين معهم.

يتحسس الطفل جسمه وهو مريض ويحتاج إلى معلومات صادقة مناسبة لعمره تشرح ما يحدث. من المهم أن تُستعمل كلمة السرطان. إنها كلمة سمع عنها الأطفال كثيرًا من قبل وترتبط بشيء خطير. لذلك من المهم إبلاغ طفلك بوجود علاج سيجعله يتمتع بصحة جيدة.

نصيحة

تحدث مع طبيبك أو ممرضتك حول الطريقة التي تعتقد أنها الأفضل لإعلام طفلك بها. أنت تعرف طفلك وكيف يمكن مشاركة المعلومات الجيدة والسليمة بأفضل طريقة لطفلك. تقدم معظم المستشفيات أيضًا متابعة بواسطة طبيب نفسي أو طبيب نفسي للأطفال، والذي يمكنه أيضًا المساعدة في تقديم المعلومات إذا أصبح الأمر صعبًا.

التعاون مع المستشفى

يتحمل الموظفون مسؤولية الإعلام والشرح بشكل صحيح عندما يحتاج الطفل إلى العلاج والفحوصات. أنت كوالد تلعب دورًا مهمًا في دعم الطفل في المواقف المختلفة، لأنك تعرف الطفل جيدًا وتعرف كيف يتفاعل عادة مع الأشياء، وما الذي يمكن أن يطمئن طفلك ويريحه. أنت أيضًا شريك مهم جدًا في فريق العلاج، كما أن العمل معك بشكل جيد سيكون ضروريًا لإجراء العلاج ولشعور الطفل بالأمان في الوضع الذي يعيش فيه. إذا شعر الطفل أن مقدمي الرعاية له مرتاحون للعلاج، هذه الراحة غالبًا ما تنتقل إلى الطفل. سيحدث عكس الشيء غالبًا إذا أعربوا عن شكوكهم أو عدم شعورهم بالأمان بشأن العلاج عندما يكون الطفل حاضرًا.

نوع مختلف من الحياة اليومية

سيستغرق الأمر وقتًا طويلًا حتى يعيش أفراد العائلة حياة يومية طبيعية كما كانوا يفعلون قبل المرض، ولكن من المهم محاولة العيش بشكل طبيعي قدر الإمكان. سيتعين عليك التعامل مع العلاج والآثار الجانبية والإدخال المفاجئ إلى المستشفى، والتي تجعل من الصعب التخطيط لحياةك اليومية مسبقًا.

إن وجود طفل مصاب بالسرطان يمثل تحديًا لكما كوالدين، وللطفل نفسه، وإخوته أو إخوتها، وللآخرين من حولك. وتصبح الحياة اليومية التي لا يمكن التنبؤ بها حقيقة جديدة. لدى معظم العائلات العديد من الإجراءات الروتينية الثابتة في الحياة اليومية وقد اعتاد عليها الطفل. حيث يذهب الطفل إلى روضة الأطفال أو المدرسة، ويذهب الوالدان إلى العمل أو الدراسة أو يبقيان في المنزل. عندما يصاب طفل في الأسرة بالسرطان، فجأة تتغير الحياة اليومية لجميع أفراد الأسرة. ويمثل هذا الأمر تحديًا لجميع أفراد الأسرة. من المهم التحدث عن هذا الأمر مع بعضكما وأن تجربا أطفالكما أنه لا ذنب لهما في تطور الأمور على هذا النحو.



الأشقاء

احصل على المساعدة - استخدم شبكتك!

بالنسبة للعديد من العائلات، يصعب عليهم أن يكونوا بعيدين عن المنزل أثناء تلقي طفلهم العلاج اللازم. في أغلب الأحيان، يتعين عليهم الاختيار بين إحضار أشقاء أصحاء إلى المستشفى، أو ترك الأشقاء في المنزل فيفتقدون بعد ذلك والديهم وشقيقهم المريض. غالبًا ما يتناوب الوالدان بين البقاء في المنزل مع الأشقاء والبقاء مع الطفل المريض في المستشفى.

يمكن أن يكون العبء المالي للسفر والبقاء بعيدًا عن المنزل ثقیلاً على جميع العائلات التي لديها أطفال مرضى. تساعد زيارات العائلة والأصدقاء الحميمين على إضفاء البهجة على الأمور، لذا فإن أي دعم سيكون مفيدًا جدًا في هذا الوقت. نعلم من التجربة أن العديد من أولياء الأمر لا يشعرون أن أداءهم جيد في الحياة اليومية خلال هذه الفترة.

توصيتنا هي الاستفادة من شبكتك. سيسعد الأشخاص المقربون منك مثل العائلة والأصدقاء والجيران بتقديم المساعدة، ولكن يجد الكثيرون صعوبة في معرفة ما يمكن عمله. نصيحة جيدة هي أن تسأل عن أمور محددة جدًا، مثلًا أن تسألهم إذا كان بإمكانهم المساعدة في القيادة ونقل الأشقاء، أو الطهي، أو تقديم العشاء، أو تجريف الثلج، أو جز العشب عندما تكون في المستشفى، وما إلى ذلك. سيسعد معظم الناس بالمساهمة في شيء ما لمساعدتك خلال هذا الوقت.

عندما يصاب طفل في الأسرة بالسرطان، فإنه سيؤثر أيضًا بشكل كبير على حياة الأشقاء اليومية على مدى فترة طويلة من الزمن. لذلك من المهم أن تؤخذ حاجة الأشقاء إلى المعلومات والمشاركة على محمل الجد. بغض النظر عن عمر الأشقاء، من المهم أن يتم إعلامهم بالمرض ونوع العلاج الذي سيتلقاه الطفل المريض وكيف سيؤثر على المريض.

نوصي دائمًا بالسماح للأشقاء بزيارة المستشفى مبكرًا حتى يتمكنوا من رؤية المستشفى والعاملين هناك والتعرف عليهم. يقدم قانون موظفي الصحة إرشادات واضحة حول حقوق الأشقاء عندما يصاب أحد أفراد الأسرة بمرض خطير، ومن واجب الكادر الطبي المساعدة في حماية الأطفال القاصرين من أفراد الأسرة.

إذا تعذر على الأشقاء القدوم إلى المستشفى، فمن اللطيف التقاط صور لكل من الغرف والمعدات في المستشفى وأقرب جهات اتصال عائلية. بهذه الطريقة، يمكن أن يحصل الأشقاء الموجودون في المنزل على فهم للحياة اليومية التي يعيشها الطفل المريض عندما يكون في المستشفى. مكالمات الفيديو مثالية تمامًا وتجعل الأشقاء يشعرون بمزيد من المشاركة.

لكي يشعر طفلك بالأمان، من المهم
محاولة إنشاء بيئة آمنة ومألوفة.
فحافظ على الروتين المألوف في
حياتك اليومية قدر الإمكان، حتى لو
كنت الآن في المستشفى.



حقوقك

عندما يكون طفلك مصابًا بالسرطان، يكون لك، باعتبارك أحد الوالدين، وللطفل أو المراهق نفسه العديد من الحقوق.

تكون في وضع الاستعداد. إذا كانت احتياجات الطفل تستدعي ذلك، فقد يتلقى ما يصل إلى اثنين من مقدمي الرعاية مخصصات حضور في نفس الوقت. قد يتشارك اثنان من مقدمي الرعاية أيضًا في بدل الحضور، ولكن يجب على كل مقدم رعاية بعد ذلك خصم 20 في المئة على الأقل. يجب إحضار شهادة طبية من الخدمة الصحية المتخصصة المسؤولة عن علاج الطفل. يجب توثيق أن الطفل يحتاج إلى إشراف ورعاية مستمرين بسبب المرض. إذا كانت هناك حاجة لمقدمي رعاية اثنين في نفس الوقت، فيجب توثيق ذلك أيضًا.

من المحتمل أيضًا الحصول على بدل حضور عندما تقوم برعاية شخص يزيد عمره على 18 عامًا يعاني من إعاقة في النمو ويحتاج إلى إشراف ورعاية مستمرين بسبب مرض أو إصابة خطيرة مهددة للحياة أو غيره من الأمراض أو الإصابات الخطيرة.

تقدم إدارة العمل والرعاية الاجتماعية النزويجية (NAV) أجر الإجازة لأول 12 أسبوعًا من فترة الاستحقاق.

لكل شخص يخضع طفله المريض للعلاج الحق في التحدث إلى اختصاصي اجتماعي في المستشفى. سيساعدك الاختصاصي الاجتماعي في إعلامك وإرشادك بشأن حقوقك.

بدل حضور

عندما يكون الطفل مصابًا بالسرطان، يكون لكما كوالدين، عددٌ من الحقوق، مثل بدل الحضور. بدل الحضور هو ميزة يمكنك الحصول عليها من NAV عندما تقوم برعاية طفل يقل عمره عن 18 عامًا ويحتاج إلى إشراف ورعاية مستمرين بسبب المرض أو الإصابة أو الحالة، وبالتالي يتعين عليك التغيب عن العمل.

يمكن تخفيض بدل الحضور إلى 20 في المئة، ولكن إذا كان الطفل تحت إشراف آخرين بنسبة أكثر من 80 في المئة، يُفقد استحقاق بدل الحضور. يمكن إجراء استثناء لهذا الأمر إذا كان مرض الطفل يعني أنك كمقدم رعاية لا يمكن أن تكون في العمل لأنه يجب الإشراف على الطفل والعناية به ليلًا أو أنه يجب أن



ما هي حقوقي في العمل عندما يكون طفلي مصابًا بالسرطان؟

سيؤثر مرض الطفل على مدى قدرتك على العمل. في بعض الأحيان، قد تصاب بالمرض بسبب الإجهاد وتضطر إلى أخذ إجازة مرضية. يمنحك مرضك حماية خاصة ضد إنهاء الخدمة خلال أول 12 شهرًا من مرضك. خلال "فترة الحماية" هذه، لا يمكن إنهاء خدمتك بسبب مرضك، على الرغم من أنه لا يزال من الممكن تقليص حجم عملك، على سبيل المثال.

بالإضافة إلى ذلك، قد يحق لك الحصول على إجازة غير مدفوعة الأجر بموجب قانون بيئة العمل، حتى لو لم تكن مشمولة بـ NAV. تتضمن العديد من الاتفاقيات الجماعية أحكامًا تنص على أنك ستستمر في تلقي راتب من صاحب العمل خلال هذه الإجازة. يوجد في عدد من أماكن العمل، لا سيما في القطاع العام، اتفاق جماعي يمنح الموظفين الحق في إجازة رعاية مدفوعة الأجر في حالة الإصابة بمرض خطير أو وفاة أحد أفراد الأسرة المباشرة. تحدث إلى صاحب العمل أو ممثل الموظفين حول الترتيبات في مكان عملك.

غالبًا ما تتوافق استحقاقات الإجازة الخاصة بك مع بدل الحضور أو استحقاقات الرعاية أو بدل التدريب. إذا تم منحك بدل الحضور، فيحق لك أخذ إجازة بغض النظر عن ذلك.

يمكن أن تستلم المساعدة من جهة الاتصال الخاصة بك في المستشفى، مثل منسق مرض السرطان أو الاختصاصي الاجتماعي أو الطبيب المعالج.



هل راجعت تأمينك؟

قد يكون لديك تأمين يغطي النفقات أيضًا. لذا، تحقق من التأمين الخاص الذي لديك، واسأل صاحب العمل عن التأمين الذي لديه لموظفيه.

اطلب المساعدة، أنها مجانية

لا يدرك العديد من الناس أن إدارة الرعاية العائلية تقدم مساعدة مجانية للتعامل مع تحديات رئيسية شائعة. ستجد مكاتب إدارة الرعاية العائلية ودورات وشركاء للمحادثة في كافة أرجاء البلاد.

حقوق الأطفال والمراهقين أثناء العلاج في المستشفى

يتعين على المستشفى تقديم المساحة المناسبة ومعدات التعليم والأنشطة والتحفيز للأطفال من مختلف الأعمار.

أثناء الإقامة في المستشفى، يتمتع طفلك بعدد من الحقوق، بما في ذلك تغطية نفقات الوالدين، حيث يحق للطفل أن يبقى أحد الوالدين أو كلاهما معه.

يجب أن يشارك الأطفال في الأنشطة وأن يتم تحفيزهم بقدر ما هو مقبول، بناءً على الحالة الصحية للطفل. يجب أن يضمن المستشفى أيضاً أن الأطفال لديهم الفرصة للمشاركة في الأنشطة التي تتناسب مع أعمارهم وتطورهم.

عند دخول الأطفال والمراهقين إلى المستشفى، يمكن للوالدين الحصول على تغطية لبعض النفقات المتعلقة بإقامتهم. يمكنك الحصول على تغطية لنفقات الإقامة الخاصة بك إذا لم يكن من الممكن بقاءك خلال الليل في المستشفى، ويحق لك الحصول على وجبات معقولة وأحياناً مجانية، ويمكنك الحصول على تغطية لنفقات السفر الخاصة بك. بالإضافة إلى ذلك، سوف تحصل على تغطية لخسائر الإيرادات التي يتكبدها أي مرافق ضروري لك.

تم تكييف أجنحة الأطفال والمراهقين في الزويج مع هذا الأمر، ولديهم العلاج باللعب والمدرسة والعلاج بالموسيقى وممرضات مدربات بشكل خاص. يساهم اللعب والمدرسة والأنشطة إضافة طابع اعتيادي على الروتين المضطرب في المستشفى المثير في نقل أجزاء من الحياة «الطبيعية» إلى المستشفى وبالتالي المساعدة في خلق بيئة آمنة وإمكانية التنبؤ في حياة لم تكن قابلة للتنبؤ لولا ذلك.

لجميع الأطفال الحق والواجب بالدراسة في مدرسة ابتدائية لمدة عشر سنوات، وجميع المراهقين الذين أكملوا المرحلة الابتدائية لهم الحق في التعليم الثانوي. تطبق هذه الحقوق والواجبات أيضاً عندما يصاب الطفل بمرض.

نصيحة

← اقرأ المزيد عن بدل الحضور والاستحقاقات الأخرى في barnekreftforeningen.no/rad-og-rettigheter

تذكر أن تحتفظ بجميع الإيصالات.

المدرسة وروضة الأطفال

في الزيارات المدرسية، يتم إبلاغ زملاء الفصل عن السرطان، ونوع العلاج الذي سيحصل عليه طفلك والآثار الجانبية التي قد يتعرض لها. عادة ما تتحدث أيضًا مع زملاء الفصل حول ما يمكنهم فعله للشخص المريض وكيف يمكنهم الحفاظ على الاتصال عندما يكون طفلك في المستشفى لمدة طويلة. من المهم أن تتفق مع طفلك على ما تتحدث عنه في الزيارة المدرسية، لأن طفلك المريض يحتاج إلى الشعور بالتحكم في المعلومات التي يحصل عليها الآخرون. للقيام بالزيارات المدرسية، يمكنك الحصول على المساعدة من المستشفى، أو الممرضة، أو منسق السرطان، أو جمعية سرطان الأطفال. تُظهر كل التجارب أهمية الاتصال المبكر بالمدرسة في جميع المراحل، من روضة الأطفال إلى المدرسة الثانوية.

يمكن أن يكون علاج سرطان الأطفال طويلًا ومتعبًا. لا أحد يعرف مدى مرض طفلك وكم عدد الآثار الجانبية التي سيعاها بها طفلك، ولكن سيكون جميع الأطفال مرهقين وفي حالة سيئة بشكل دوري. هناك اختلافات فردية كبيرة.

بغض النظر عما إذا كان طفلك يذهب إلى روضة الأطفال أو المدرسة، فإن حياته اليومية ستتأثر بالعلاج تأثيرًا شديدًا. ستشعر الغالبية العظمى من الأطفال بالحزن لفقدان الاتصال اليومي بالأصدقاء في المدرسة ورياض الأطفال. لذلك من المهم توفير اتصال جيد مع روضة الأطفال والمدرسة، حتى لو لم يكن طفلك أو المراهق موجودًا هناك جسديًا. من المهم أن يشعر طفلك بأنه مندمج حتى لو كان بعيدًا لفترة طويلة أو قصيرة.

الزيارات المدرسية

لتأسيس هذا الاتصال الجيد، من المهم إبلاغ المدرسة وروضة الأطفال بسرعة عندما يتم تشخيص إصابة طفلك بالسرطان. ينتشر عدد كبير من الإشاعات بسرعة في المجتمع المحلي، ويمكن أن تساعد المدرسة والروضة في تقديم معلومات موثوقة إلى الأطفال الآخرين. بالنسبة لأطفال المدارس على وجه الخصوص، نوصي بزيارات مدرسية لفصل الطفل المريض.

نصيحة

كلما تلقت المدرسة وروضة الأطفال المعلومات مبكرًا، كلما تمكنت من المشاركة في وقت مبكر للمساعدة. وهذا ينطبق خصوصًا على المراهقين الذين هم في شكل من أشكال برامج التدريب المهني أو ما شابه ذلك.



الآثار المتأخرة لعلاج السرطان لدى الأطفال والمراهقين



الهدف من كل علاج للسرطان هو علاج المرض.

تتم متابعة الأطفال والمراهقين الذين خضعوا لعلاج السرطان من قبل خدمة صحية متخصصة لمدة 10 سنوات على الأقل، أو حتى سن 18 بعد انتهاء العلاج. ويتلقى الجميع متابعة حتى عبورهم سن البلوغ. غالبًا ما يتم نقل المراهقين الأكبر سنًا لمزيد من المتابعة في قسم "البالغين".

ومع ذلك، من المهم أن تكون أنت، كوالد، والطفل أو المراهق نفسه، على دراية جيدة بحدوث أي آثار متأخرة محتملة.

تنظم جمعية سرطان الأطفال مؤتمرًا للآباء ومقدمي الرعاية كل عام، والذي يجمع كلاً من المعلومات المهنية والوقت المخصص للأسئلة وتبادل الخبرات والمناقشات الجماعية بعد المحاضرات. ستتعلم هنا كيفية ترتيب الأمور في المدرسة، ومعلومات حول تأثيرات المرض وخيارات إعادة التأهيل، وكيف يجب أن تعمل الشبكة معًا للاستجابة للتأثيرات المتأخرة.

ننظم أيضًا مؤتمرًا مهنيًا سنويًا للمعلمين ومنسقي السرطان وغيرهم من المهنيين حول آثار السرطان، لضمان رعاية الطفل والأسرة جيدًا في البلدية التي توجد فيها المستشفى.

للتعافي، عليك الخضوع لعلاج قوي ومكثف، والذي يرتبط بخطر الإصابة بآثار متأخرة. حتى قبل بدء العلاج، من المهم أن تعرف أهم الآثار الجانبية التي قد تحدث بعد العلاج على المدى القصير والطويل.

قد يصاب أي شخص خضع لعلاج السرطان في مرحلة الطفولة أو المراهقة بآثار متأخرة، ولكن بالنسبة للعديد من التأثيرات المتأخرة تكون خفيفة ولا تؤثر على الأنشطة اليومية.

يمكن أن تحدث التأثيرات المتأخرة فورًا بعد علاج السرطان، ولكن غالبًا ما يستغرق ظهورها سنوات عديدة. على وجه الخصوص، يمكن أن يؤدي العلاج الإشعاعي وأنواع معينة من العلاج الكيميائي إلى تلف المادة الوراثية للخلايا الطبيعية. يمكن أن يؤدي ذلك إلى تسريع عملية الشيخوخة الطبيعية للخلايا ويؤدي إلى تحديات بمرور الوقت.

في الآونة الأخيرة، استهدفت طرق العلاج تقليل المجال الإشعاعي والجرعة الإشعاعية وجرعة العلاج الكيميائي، دون التقليل من تأثيرها على السرطان نفسه. وأصبحت العلاجات أيضًا أكثر تخصصًا لضمان حصول كل طفل على أفضل علاج.

جمعية سرطان الأطفال موجودة لخدمتك

بصفتك عضواً في جمعية سرطان الأطفال، يمكنك الوصول إلى مجموعة من الخدمات على الصعيدين المحلي والوطني. نقوم بتنظيم كل شيء من الدورات والمؤتمرات إلى العطلات الآمنة لجميع أفراد الأسرة. وتُساعد جمعيات المقاطعات لدينا بزيارة المستشفيات المختلفة حتى يتوفر لديك، بصفتك أحد الوالدين، شخصٌ تتحدث إليه. كما أنها توفر تجارب إيجابية للأطفال الذين يتعين عليهم البقاء في المستشفى لفترات طويلة.



WOW

في كل عام، تنقل القوات الجوية العائلات المتضررة من سرطان الأطفال إلى باريس وديزني لاند على متن طائرات سرب هرقل.



اتصالات الأقران

عندما تصبح عضوًا في جمعية سرطان الأطفال، سيُعرض عليك الاتصال بشخص قريب، وهو أحد الوالدين لطفل كان مصابًا بالسرطان. وحيثما أمكن، نحاول العثور على شخص مصاب تقريبًا بنفس تشخيص طفلك. يمكن أن يكون قرين الاتصال أيضًا مرافقًا أو شخصًا بالغًا تم علاجه كطفل. ومن خلال الاتصال بزملائك، يمكنك الحصول على المشورة والنصائح، وشريك محادثة يعرف ما تمر به أسرتك.

خدمة التواصل مع الأقران هي إحدى الركائز الأساسية لجمعيات سرطان الأطفال. تتوفر خدمة الاتصال مع الأقران في 14 مقاطعة تابعة لجمعية سرطان الأطفال، وهي موجودة دائمًا، من بين أمور أخرى، في المستشفيات في جميع أنحاء البلاد.

من أجل ضمان الجودة العالية لخدمات أقران اتصالات جمعية سرطان الأطفال، يحضر كل فرد الدورة التدريبية لجمعية سرطان الأطفال ويجب أن تتم الموافقة عليه كجهة اتصال أقران قبل دخوله الخدمة.

نصيحة

يرجى الاتصال بجمعية سرطان الأطفال أو طاقم المستشفى إذا كنت ترغب في الحصول على اتصال من الأقران.

الدعم القانوني

في جمعية سرطان الأطفال، نهدف إلى تزويد العائلات بالدعم الذي تحتاجه في الأوقات الصعبة. لذلك نقدم المساعدة القانونية كجزء من خدمات عضويتنا.

يتلقى جميع الأعضاء ما يصل إلى ساعتين من المشورة القانونية المجانية من مكتب المحاماة Lippestad. حيث قامت شركة المحاماة مرارًا وتكرارًا بتصفية الأمور المتعلقة بشركات التأمين وإدارة العمل والرعاية الاجتماعية NAV.

الدعم المالي

لدينا عدة برامج للدعم المالي لأعضاء جمعية سرطان الأطفال:

يتم تقديم رحلات زيارة للعائلات التي يتعين على مريضها الخاضع للعلاج البقاء في المستشفى لفترة طويلة من الزمن. ويضمن العرض أن الأصدقاء أو العائلة يمكنهم الحصول على الوسائل المالية لزيارة الطفل والعائلة. ويمكن تقديم طلب دعم السفر للعائلات الأعضاء على مدار العام، ولكن لا يمكن التقدم لذلك إلا مرة واحدة في السنة.

الدعم النهائي والدعم الجنائزي هما برنامجان لدعم العائلات التي انتهى فيها العلاج الشفائي، و/أو أولئك الذين فقدوا طفلًا. وتهدف أموال الدعم إلى توفير الراحة للأسرة في الأوقات الصعبة.

عطلة ذات معنى

عطلة ذات معنى هي حدث يستغرق أسبوعًا واحدًا يتم تنظيمه في أربعة مواقع في النرويج، منتشرة في المناطق الصحية الجنوب-شرقية والغربية والوسطى والشمالية. هذا الحدث مخصص للعائلات التي يخضع طفلها لعلاج السرطان أو الذي أنهى العلاج تَوًّا.

يتم ترتيب الحدث كعطلة مع أنشطة ترفيهية لجميع أفراد الأسرة، حيث يتم الاعتناء بالطفل المصاب بالسرطان والأشقاء والوالدين. الهدف من "العطلة ذات المعنى" هو أن يكون للعائلة تجارب إيجابية مع الآخرين، ومشاركة الخبرات التي تخلق إحساسًا بالأمان والأمل في المستقبل.

العطلة ذات المعنى هي فرصة نادرة لقضاء عطلة آمنة حيث يتوفر طاقم المستشفى، ومساحة للآباء للحصول على المشورة المهنية بشأن الصحة النفسية والاجتماعية وحيث يحصل الأطفال على تجربة كونهم أطفالاً.

نحن نضمن لكم تجربة عطلة لن تنسوها أبدًا!

الأكواخ والشقق

تمتلك جمعية سرطان الأطفال شققًا بالقرب من المستشفيات الإقليمية الرئيسية الأربعة، في أوسلو وبيergen وتروندهايم وترومسو. الشقق مخصصة للعائلات التي لديها أطفال يتم نقلهم إلى المستشفى للعلاج، ويتم تأجيرها مجانًا.

يتم إدارة جميع الإيجارات من قبل قسم المستشفى المعنى.

تقدم جمعية سرطان الأطفال أيضًا كوخين للإيجار للأعضاء. يجب عليك التقدم بطلب للبقاء في هذين الكوخين، وكعضو فإنك تحصل على سعر مخفض.

الأكواخ موجودة في Trollbu Geilo و Sletvold Park Oppdal.

← يمكنك الاطلاع على جميع خدمات العضوية الخاصة بنا على:

barnekreftforeningen.no/medlemstilbud

قد يكون من المفيد جدًا مقابلة الآخرين الذين مروا بموقف مشابه. في جمعية سرطان الأطفال، يمكنك مقابلة الآخرين من خلال العديد من الأنشطة المختلفة، وهناك العديد من الاحتمالات للعثور على المجتمع المناسب لك.

حول جمعية سرطان الأطفال

جمعية سرطان الأطفال هي منظمة

تطوعية على الصعيد الوطني.

يقع مكتبنا في أوسلو، ولدينا جمعيات مقاطعات تديرها عائلات أطفالها مصابون بالسرطان. تعمل الجمعيات من أجل العائلات على أساس تطوعي. هدفنا هو ألا يموت أي طفل من السرطان.

تأسست جمعية سرطان الأطفال لمساعدة الأطفال والمراهقين المصابين بالسرطان وأسرتهم. نحن موجودون من أجل جميع أفراد الأسرة، مما يعني أن الطفل المريض والأشقاء والوالدين مشمولون جميعًا. نمائل إلى الشفاء بعض الأطفال المرضى، وبعضهم يعاني من الأعراض، والبعض الآخر يخضع للعلاج، والبعض الآخر فقدناه مع شديد الأسف.

في المستشفيات، تنظم جهات الاتصال الخاصة بنا اجتماعات مع أولياء الأمور مع إتاحة الفرصة للعائلات الجديدة للتحدث إلى شخص ما. عندما يتم تشخيص إصابة طفلك بشيء خطير مثل السرطان، قد يكون من المفيد أن يكون لديك شخص ما للتحدث معه وقد مر بنفس تجربتك. كما نقدم تجارب إيجابية للأطفال الذين يتعين عليهم البقاء في المستشفى لفترات طويلة.

تريد جمعية سرطان الأطفال أن تكون أكبر قوة دافعة في الترويج للتركيز على سرطان الأطفال في وسائل الإعلام والمجتمع.

كما نساهم في البحث والتعليم لمكافحة سرطان الأطفال.

أنواع العضوية المختلفة

العضوية الشخصية

يمكن الحصول على العضوية الشخصية من قبل الأفراد الذين تزيد أعمارهم على 15 عامًا والذين عولجوا من مرض السرطان وهم أطفال، وأشقائهم والأوصياء الذين يعيشون في عنوان مختلف عن عنوان طفلهم المريض.

هناك ثلاث نسخ للعضوية الشخصية:

- تحت العلاج
- اكتمال العلاج
- تآكل

العضوية الشخصية لها حقوق التصويت والتحدث.

العضوية العائلية

العضوية العائلية هي للعائلات التي تسكن في نفس المنزل والتي لديها طفل مصاب أو كان مصابًا بالسرطان. حد السن للطفل وإخوته هو 18 عامًا. يجب على الأطفال والأشقاء الذين تزيد أعمارهم على 18 عامًا، والذين يرغبون في البقاء كأعضاء، الحصول على عضوية شخصية. تمنح العضوية العائلية للوالدين وأطفالهم الذين تزيد أعمارهم عن 15 عامًا حق التصويت والتحدث. وكذلك الحال بالنسبة لأولياء أمور الأطفال المتوفين بالسرطان.

هناك ثلاث نسخ للعضوية العائلية:

- تحت العلاج
- اكتمال العلاج
- العائلة التآكل

من الممكن أيضًا التسجيل في مجموعة التأثير المتأخر. يشعر طفلك بالأمان.



ماذا تعني العضوية؟

كعضو لديك قدرة فريدة على التأثير على ظروف الأطفال والمراهقين المصابين بالسرطان وعائلاتهم. تُستخدم رسوم العضوية للأنشطة في اتحاد المقاطعة الذي تنتمي إليه. وتعني العضوية في جمعية سرطان الأطفال الوصول إلى مجتمع من العائلات التي كانت، أو سبق لها أن كانت، في نفس الموقف. تقدم الجمعية المعلومات والنصائح والدعم في جميع مراحل الطفل المصاب بالسرطان، أو الذي سبق له الإصابة به.

نصيحة

اتصل بجمعية مقاطعتك أو بطاقتك جمعية سرطان الأطفال وأخبرنا بما هو مهم بالنسبة لك.

العضوية الداعمة

صُممت العضوية الداعمة خصيصًا لأولئك الذين يرغبون في الحصول على معلومات حول سرطان الأطفال ودعم العمل المبذول للأطفال والمراهقين المصابين بالسرطان. يمكن انتخاب الأعضاء الداعمين للمنصب.

عضوية الشركات

يمكن للشركات أيضًا الحصول على عضوية داعمة.

جهة الاتصال

إذا كان لديك أي أسئلة حول العضوية أو
جمعية سرطان الأطفال، يرجى الاتصال بنا.

البريد الإلكتروني

kontakt@barnekreftforeningen.no

رقم الهاتف

+47 919 02 099

عنوان الزائرين

Tollbugata 35
0157 Oslo

العنوان البريدي

Postboks 78 Sentrum
0101 Oslo



يرجى التسجيل في

barnekreftforeningen.no

جمعيات مقاطعتنا

تيليمارك

telemark@barnekreftforeningen.no

ترومس وفينمارك

troms.finnmark@barnekreftforeningen.no

ترونديلاغ

trondelag@barnekreftforeningen.no

فيستفولد

vestfold@barnekreftforeningen.no

ويستلاند

vestland@barnekreftforeningen.no

اوستفولد

ostfold@barnekreftforeningen.no

أغدير

agder@barnekreftforeningen.no

بوسكيرود

buskerud@barnekreftforeningen.no

المناطق النائية

innlandet@barnekreftforeningen.no

مور ورومسدال

more.romsdal@barnekreftforeningen.no

نوردلاند

nordland@barnekreftforeningen.no

أوسلو وأكيرشوس

oslo.akershus@barnekreftforeningen.no

روغالاند

rogaland@barnekreftforeningen.no

Barnekreftforeningen 2023 ©

رقم المنظم 985 550 999

النص Barnekreftforeningen

التصميم Neuschnee AS/Maren Tanke

الصور André Clemetsen

Saltstudio.no/Svein-Are Tollås, Unsplash

الطباعة Konsis Grafisk AS



Prosjektet er støttet av

Stiftelsen Dam (2022/HE2-417894).

مايو 2023



من أجل تقديم التبرعات

حساب التبرع

7058 09 33333

vppps

02099

barnekreftforeningen.no