

Bli medlem i Barnekreftforeningen

Vi er her for å hjelpe dere når et barn får kreft



Om Barnekreftforeningen

Barnekreftforeningen er en frivillig og landsdekkende organisasjon. Vi har vårt kontor i Oslo og fylkesforeninger som drives av familier som har eller har hatt barn med kreft. Fylkesforeningene arbeider frivillig for familiene. Vårt mål er at ingen barn skal dø av kreft.

Barnekreftforeningen er til for å hjelpe barn og ungdom med kreft og deres familier. Vi er til stede for hele familien, det vil si at både det syke barnet, søsken og foreldre inkluderes. Noen av de syke barna er blitt friske, noen lever med seneffekter, noen er under behandling, mens andre har vi dessverre mistet.

På sykehusene arrangerer våre likepersoner foreldrekvelder med tilbud om samtaler for nye familier. Når barnet ditt får en så alvorlig diagnose som kreft, kan det være godt å ha noen å prate med som har opplevd det samme som deg. Vi sørger også for positive opplevelser for de barna som må være innlagt på sykehuset over lange perioder.

Barnekreftforeningen skal være en støttepartner og informasjonskilde for familier som rammes av barnekreft slik at de ikke føler seg alene. Samtidig ønsker vi å være den største pådriveren i Norge til å sette fokus på barnekreft i media og samfunnet. Vi bidrar til forskning og utdanning for å bekjempe barnekreft.

→ Les videre for å se hva vi kan tilby din familie i en vanskelig situasjon.

Fellesskap

Det kan være en god støtte å treffe andre som har vært gjennom noenlunde samme situasjon. Barnekreftforeningen er en organisasjon hvor du kan møte andre gjennom forskjellige aktiviteter og det er flere muligheter til å finne et fellesskap som passer for deg.



Om barnekreft

Det er vanskelig å sette seg inn i situasjonen til foreldre som får beskjed om at barnet deres har fått kreft.

Selv om kreft hos barn og ungdom heldigvis er sjeldent, så får ca. 200 barn og ungdom i alderen 0–18 år påvist kreft i løpet av ett år. Kreft hos barn kan deles i tre nesten like store grupper:

- Leukemier
- Hjernesvulster
- Solide svulster

De fleste barn som får kreft, har en lang og intenst behandling foran seg. Behandlingen kan ta fra et halvt år til flere år. De fleste må ta cellegift, noen må også gjennom kirurgiske inngrep og strålebehandling. Hvordan behandlingen er, avhenger av hva slags kreftsykdom barnet har. Selv om kreft er en meget alvorlig sykdom, er det gode sjanser for å bli frisk ved flere av kreftformene barn og unge får.



Hvert år tar Luftforsvaret med seg familier som er rammet av barnekreft til Paris og Disneyland med skvadronflyet Hercules.



Medlemstilbud

Som medlem får du tilgang til en rekke tilbud både lokalt og nasjonalt. Vi arrangerer alt fra kurs og samlinger til trygge ferier for hele familien.

Likepersoner i våre fylkesforeninger arrangerer foreldrekvelder på de forskjellige sykehusene, for at du som forelder skal ha noen å snakke med. De sørger også for positive opplevelser for de barna som må være innlagt på sykehuset over lange perioder.

→ Les videre for å se hvilke medlemstilbud du får tilgang til.

Likeperson

Når du blir medlem i Barnekreftforeningen, vil du få tilbud om kontakt med en likeperson. Dette er en forelder som har hatt et barn med kreft og der det er mulig, prøver vi å finne en med noenlunde samme diagnose som barnet ditt. En likeperson kan også være en ungdom eller voksen som selv har blitt behandlet for kreft som barn. Hos likepersonen kan du få gode råd og tips, og en samtalepartner som vet hva din familie nå går igjennom.

Likepersonstjenesten er en av Barnekreftforeningens grunnpilarer. Likepersonstjenesten er lokalisert i Barnekreftforeningens fylkesforeninger, og er blant annet jevnlig til stede på sykehus rundt om i landet.

For å sikre høy kvalitet hos Barnekreftforeningens likepersoner, deltar hver likeperson på Barnekreftforeningens opplæringskurs. Alle er godkjent likeperson før de går inn i tjenesten.



TIPS

Ta kontakt med Barnekreftforeningen eller sykehuspersonell hvis du ønsker kontakt med en likeperson.

Økonomisk støtte

Vi har tre økonomiske støtteordninger for medlemmer av Barnekreftforeningen:

Besøksreiser er et tilbud for familier der pasienten som er under behandling må oppholde seg på sykehuset i en lang periode. Tilbudet sikrer at venner eller familie kan få økonomiske midler til å besøke barnet og familien. Det kan søkes om midler til reisestøtte for medlemsfamilier gjennom hele året, men det er kun mulig å søke én gang per år.

Terminalstøtte er en støtteordning til barn som er rammet av kreft og hvor det ikke lenger kan tilbys kurativ behandling. Denne støtten skal komme barnet og dens familie til gode, og kan brukes på hva som helst familien trenger og ønsker seg.

Vi vet at familier som mister et barn ofte ønsker at begravelsen skal være verdig det barnet som er borte. Gravstedet skal reflektere kjærligheten en for alltid vil ha til barnet sitt. Vi vet også at begravelse, og det som hører med, fort kan bli veldig dyrt. Alle Barnekreftforeningens fylkesforeninger tilbyr lokal *begravelsesstøtte*, som en ekstra støtte til hva det offentlige kan tilby.

«Det er helt fantastisk. Når du har en sånn organisasjon som Barnekreftforeningen som legger til rette for at vi skal ha det best mulig ... Det er fint å være her.»

Anders Næs

Forelder og deltaker på Ferie med mening



Juridisk støtte

Barnekreftforeningen har mål om å gi dere som familie støtten dere trenger i en vanskelig periode. Vi tilbyr derfor juridisk hjelp som en del av vårt medlemstilbud.

Alle medlemmer kan få opptil to timers gratis juridisk rådgiving fra Advokatfirmaet Lippestad. Advokatfirmaet har flere ganger ryddet opp i forhold med blant annet NAV og forsikringsselskap.

Lokale arrangementer

Våre fylkesforeninger arrangerer ulike samlinger lokalt gjennom hele året, det er både dagsarrangementer, helgeturer og samlinger på sykehusene. Sjekk kalenderen på våre hjemmesider for hvilke aktiviteter som skjer nær dere.

Ferie med mening

Ferie med mening er en ukelang samling som arrangeres fire steder i Norge, fordelt over helseregionene Sør-Øst, Vest, Midt og Nord. Samlingen er for familier der et barn er under kreftbehandling eller nettopp ferdigbehandlet.

Det er lagt opp som en ferie med fritidsaktiviteter for hele familien, hvor både det syke barnet, søsken og foreldre blir godt ivaretatt. Målet med Ferie med mening er at familien skal ha gode opplevelser sammen med andre, og dele erfaringer som skaper trygghet og håp for fremtiden.

Ferie med mening er en sjelden anledning til å få en trygg ferie hvor sykehuspersonell er tilgjengelig. Det er rom for foreldre til å stille faglige råd om behandling og psykososial helse, og hvor barn får oppleve å være barn. Vi garanterer en ferieopplevelse dere aldri vil glemme!

Barretstown

Barretstown er en spesialtilpasset leir for barn og unge med kreft og andre alvorlige sykdommer. Leiren er lokalisert rundt Barretstown Castle utenfor Dublin, Irland. Barnekreftforeningen får hvert år tildelt plass for barn i alderen 11 til 17 år på Barretstown.

Skvadrontur

Hvert år tar Luftforsvaret med seg familier som er rammet av barnekreft til Paris og Disneyland med skvadronflyet Hercules. Det er Barnekreftforeningens fylkesforeninger som arrangerer og rullerer på turene. Ideen til tur med Hercules-fly kom fra en ansatt i 335-skvadronen som fikk et barn med kreft. Med egen erfaring kom ønsket om å kunne gjøre noe for andre i samme situasjon.

Drømmeflyet

Drømmeflyet er en årlig begivenhet for barn med kreft som er arrangert av ansatte i Widerøe. Målet er å gi barna, sammen med familien, en drømmedag i en ellers vanskelig livssituasjon. Det varierer fra år til år hvor Drømmeflyet flyr, og hvilke fylkesforeninger som får tilbud om å være med.

Sorgtilbud

Barnekreftforeningens sorgtilbud er en kombinasjon av likepersonsarbeid, lokalt tilbud og en årlig nasjonal sorgsamling som arrangeres i samarbeid med fagpersoner. Samlingen er for foreldre og søsken i skolealder (grunnskole og videregående skole) som i løpet av de tre siste årene har mistet et barn i kreft. Program for sorgsamlingen blir laget i samarbeid med psykologspesialist. Målet med helgen er at hele familien skal få et godt grunnlag for å mestre livet videre.

Fylkesforeningene våre arrangerer også ulike tilbud for de som har mistet. Formålet er å kunne møte andre som er i liknende situasjonen. Tilbudet varierer med kveldssamlinger med hygge, helgesamlinger med og uten barn, samtaler etter behov.

Hytter og leiligheter

Barnekreftforeningen eier leiligheter i nærheten av de fire store region-sykehusene, i Oslo, Bergen, Trondheim og Tromsø. Leilighetene er beregnet for familier med barn som er innlagt på sykehus til behandling, og lånes ut kostnadsfritt.

All utleie av leilighetene administreres av den aktuelle sykehusavdelingen.

Barnekreftforeningen tilbyr også to hytter til utleie for medlemmer. Disse må du søke om opphold til, og som medlem får du rabattert pris. Hyttene er på Trollbu (Geilo) og Sletvold Park (Oppdal).



Søknadsskjema finner du på våre hjemmesider.



«Har virkelig fått en pause fra hverdagen her oppe ... Vi må få takke alle som har gjort det mulig for oss familier med kreftsyke barn å få en slik opplevelse i en ellers tøff hverdag.»

Fra gjesteboka til hytta på Trollbu

Seneffektsamling

Alle som har vært gjennom kreftbehandling i barne- og ungdomsalder kan utvikle seneffekter av ulik alvorlighetsgrad. Seneffektene etter kreftbehandling varierer veldig. Det er spesielt strålebehandling, og visse typer cellegift som kan føre til ulike utfordringer med tiden.

Seneffekter kan påvirke livskvaliteten, og noen kan oppleve at de tar stor plass i livet. Da handler det om å finne og akseptere en ny hverdag. Det kan være en utfordring for både den som har gjennomgått kreftbehandling og de pårørende å akseptere at man ikke har samme kapasitet som før.

Derfor arrangerer vi en årlig samling for foreldre og foresatte som er en kombinasjon av faglig påfyll, med god tid til både spørsmål, erfaringsutveksling og gruppesamtaler i etterkant av foredrag. Her lærer du om hvordan dere kan legge forholdene til rette på skole og fritid. Dere får også informasjon om hvordan leve med seneffekter og rehabiliteringsmuligheter, og hvordan nettverket skal jobbe sammen for å møte seneffektene.

Barnekreftforeningen arrangerer også en årlig fagsamling om seneffekter for pedagoger, kreftkoordinator og andre fagpersoner for å sikre at barnet og familien blir godt ivaretatt i hjemkommunen.



→ Alle våre medlemstilbud finner du på: barnekreftforeningen.no/medlemstilbud



Bli medlem

→ Meld deg inn på barnekreftforeningen.no

Hva betyr et medlemskap i Barnekreftforeningen?

Som medlem har du en unik mulighet til å påvirke forholdene for barn og unge med kreft og deres familier.

Et medlemskap i Barnekreftforeningen betyr tilgang til et fellesskap med familier som er i, eller har vært i samme situasjon. Foreningen gir informasjon, råd og støtte i alle fasene med et barn som har, eller har hatt kreft.

TIPS

Ta kontakt med din fylkesforening eller med ansatte i Barnekreftforeningen, og fortell oss hva som er viktig for deg.

Kontakt

Har du spørsmål om medlemskap eller om Barnekreftforeningen, ta kontakt med oss.

E-post

kontakt@barnekreftforeningen.no

Telefon

919 02 099

Besøksadresse

Tollbugata 35
0157 Oslo

Postadresse

Postboks 78, Sentrum
0101 Oslo

**Meld deg inn på**

barnekreftforeningen.no



Våre fylkesforeninger

Agder

agder@barnekreftforeningen.no

Buskerud

buskerud@barnekreftforeningen.no

Innlandet

innlandet@barnekreftforeningen.no

Møre og Romsdal

more.romsdal@barnekreftforeningen.no

Nordland

nordland@barnekreftforeningen.no

Oslo og Akershus

oslo.akershus@barnekreftforeningen.no

Rogaland

rogaland@barnekreftforeningen.no

Telemark

telemark@barnekreftforeningen.no

Troms og Finnmark

troms.finnmark@barnekreftforeningen.no

Trøndelag

trondelag@barnekreftforeningen.no

Vestfold

vestfold@barnekreftforeningen.no

Vestland

vestland@barnekreftforeningen.no

Østfold

ostfold@barnekreftforeningen.no

© Barnekreftforeningen 2023

Org. nr. 985 550 999

Tekst Barnekreftforeningen

Layout Maren Tanke

Foto Saltstudio.no/Svein-Are Tollås
og Andre Clemetsen

Trykk Konsis Grafisk AS

Juni 2023



Gi en gave

Gavekonto

7058 09 33333

vopps

02099

barnekreftforeningen.no