

VÅRE BARN

#1
2026

Barnekreftforeningens magasin

FotballtrøyeFredag 2026

Verdens
fineste lag

SIDE 22





Noen historier slipper oss aldri helt

I dette nummeret av Våre Barn møter du Magnus. En liten gutt som rakk å sette dype spor i familien sin og hos alle som fikk bli kjent med ham. Historien hans rommer både kjærlighet, håp og en sorg ingen foreldre eller søsken skulle måtte bære.

I Barnekreftforeningen forteller vi disse historiene fordi de betyr noe. De minner oss om hva kampen mot barnekreft egentlig handler om: barn, familier og liv som brått blir snudd opp ned. Men historiene stopper ikke der. For midt i alt det vanskelige finnes også håp.

I forbindelse med *Den internasjonale barnekreftdagen* delte Barnekreftforeningen ut 45,6 millioner kroner til forskning på barnekreft. Det er det største beløpet vi noen gang har delt ut. Hver krone bringer forskningen et lite steg videre mot bedre behandling og flere barn som overlever. Samtidig vokser fellesskapet rundt saken. Gjennom podkasten *Alt vi håper på* og engasjementet rundt FotballtrøyeFredag møter vi mennesker over hele landet som vil bidra.

I dette nummeret møter du også *Verdens fineste lag*, en del av samarbeidet med NFF.

Det gjør en forskjell. For bak hvert forskningsprosjekt, hvert arrangement og hver krone som samles inn, finnes det barn og familier som trenger at vi fortsetter.

Trine Nicolaysen
Generalsekretær



MEDLEMSHISTORIE

Magnus – gladgutten som satte dype spor

Julen på sykehuset. Dåp og bryllup på fem dager. Og en storesøster som var hele verden for lillebroren sin. Dette er historien om Magnus, og alt han betydde for familien sin.



MEDLEMSTILBUD

Alt vi håper på

Vår nye podkast *Alt vi håper på* løfter frem kunnskap, erfaringer og håp knyttet til barnepalliasjon. Serien består av åtte episoder med programleder Katarina Flatland.



FORSKNING

Rekordbeløp til forskning

Totalt 45,6 millioner kroner ble fordelt på et stort antall forskningsprosjekter under utdelingen i forbindelse med markeringen av Den internasjonale barnekreftdagen.



FOTBALLTRØYEFREDAG

Verdens fineste lag

I forbindelse med FotballtrøyeFredag 2026 presenterer vi *Verdens fineste lag*: et lag som viser hvem kampen mot barnekreft egentlig handler om.

ANDRE TEMA

Hva har skjedd i organisasjonen?	4
Våre tillitsvalgte: Harmen Boiten	5
Kunnskap i bevegelse: Fra forskning til forskjell	14
Grunnforskning & klinisk forskning	16
Forskningsmidler til Jorrit Enserink: – Jeg er utålmodig. Jeg vil gjøre noe nå!	18
Eirins siste gave gir håp til barn med kreft	20
Verdens fineste lag: Møt spillerne	24
Ustoppelig som skolekino	26
Om Barnekreftforeningen	27



Magasinet *Våre Barn* gis ut av Barnekreftforeningen.

Utgave 1/2026

Ansvarlig redaktør
Trine Nicolaysen

Redaksjon
Irene Rivalsrud
Marie Otterbeck Gravråk
Kristine Andersen Dalan
Sara Bergesen
Ingrid Våset
Hanne Hafr
Stine Nevjar
Maren Jessica Tanke

Kontakt redaksjon
redaksjon@barnekreftforeningen.no

Prosjektledelse,
konsept og design
Maren Jessica Tanke

Trykk
HG Media AS

Tittelfoto
Hanne Hafr

Postadresse
Postboks 78 Sentrum, 0101 Oslo

Besøksadresse
Tollbugata 35, 0157 Oslo

Telefon
91 90 20 99

E-post
kontakt@barnekreftforeningen.no

Organisasjonsnummer
985 550 999

Gavekonto
7058 09 33333

Vipps
2323

barnekreftforeningen.no



Barnekreftforeningen er medlem av Innsamlingskontrollen.



AGDER

Barnekreftdagen

Den internasjonale barnekreftdagen ble markert av flere fylkesforeninger, og frivillige markerte dagen på sykehusene – blant annet med kake og besøk av Gullis.



OSLO OG AKERSHUS

Juleposer

Før jul tok Gullis med seg noen flinke hjelpere og delte ut juleposer til barn og unge som skulle tilbringe julen på sykehuset.

USTOPPELIG

Festpremiere

1. februar inviterte Barnekreftforeningen til en festpremiere av filmen *Ustoppelig* – en film om fellesskap, håp og hjertevarme. Blant gjestene var Sverre og Cecilie Krogh Sundbø som hadde med seg sine barn på filmvisningen.



TRØNDELAG

Eventyrtoget

Et helt vanlig tog ble forvandlet til *Eventyrtoget* for en dag. Eventyrtoget er en frivillig organisasjon som arrangerer opplevelser på skinner for familier med kreftrammede barn i samarbeid med Barnekreftforeningen Trøndelag. I tillegg til en givende dag og morsomme opplevelser for store og små, donerte Eventyrtoget hele 70 000 kroner.



TRØNDELAG

Lysmarkering

I anledning Den internasjonale barnekreftdagen, ble det holdt en lysmarkering på St. Olavs hospital i Trondheim – her var både Luftkrigsskolen, Sirkus Agio og Gullis til stede.

HELE LANDET

Årsmøter og en stor takk

I februar og mars har alle fylkesforeningene gjennomført årsmøter, med valg av nye, engasjerte styremedlemmer. Vi ønsker å rette en stor og varm takk til alle som nå går ut av styrene, for den viktige innsatsen de har lagt ned over tid.





Foto: Fundraising Norge

FUNDRAISING NORGE

FotballtrøyeFredag: «Årets kampanje»

Fjorårets kampanje for FotballtrøyeFredag er kåret til Årets kampanje av Fundraising Norge.

Fra juryens begrunnelse:

«Kampanjen kjennetegnes av en klar idé, en tydelig gjennomføring og en bemerkelsesverdig evne til å samle befolkningen om en viktig sak. Kampanjen viser hvordan et enkelt, gjenkjennbart symbol kan utløse massiv deltakelse på tvers av både generasjoner, regioner og samfunnssektorer, og samtidig skape bred bevissthet om en utfordring som berører mange. (...) Gjennom solid historiefortelling, målrettede samarbeid, gjennomarbeidet innholdsproduksjon og betydelig frivillig innsats har initiativet skapt både synlighet, fellesskap og varig støtte til en av landets mest krevende helseutfordringer.»

VÅRE TILLITSVALGTE



Hvem: Harmen Boiten, 62 år. Lærer.

Verv: Styreleder i Barnekreftforeningen Agder. Tredje året som styremedlem.

«I perioden der vår datter var under behandling, utgjorde Barnekreftforeningen mye for oss. Vi opplevde støtte, forståelse, fellesskap og håp.»

Motivasjon: I perioden der vår datter var under behandling, utgjorde Barnekreftforeningen mye for oss. Vi opplevde støtte, forståelse, fellesskap og håp. Det er vanskelig å se for seg hvordan vi hadde kommet oss gjennom denne perioden som en hel familie uten dette fellesskapet. En periode i vårt liv som vi egentlig skulle ha husket som kun traumatiserende, full av ensomhet og angst ble på denne måten ikke så ille og tvert imot full av gode minner. Vi (vår lille familie) håper at vi gjennom innsatsen vår i Barnekreftforeningen kan bidra til at også andre familier som blir rammet av barnekreft kan oppleve støtte og fellesskap.



Maya og Magnus: Storesøster
Maya var hele verden for Magnus.

MAGNUS – gladgutten som satte dype spor

Julen på sykehuset. Dåp og bryllup på fem dager.
Og en storesøster som var hele verden for
lillebroren sin. Dette er historien om Magnus,
og alt han betydde for familien sin.

Tekst: Ingrid Våset Foto: Privat

– Magnus ble født i august 2018 og var nummer to i flokken. Fra før hadde vi Maya på 2½ år, forteller Henriette Karlsen Tysvær. – Vi gledet oss veldig til å bli fire i familien.

Magnus var veldig liten da han ble født, kun 2246 gram og 45 cm lang. Han hadde fire hull i hjertet, men ingen reagerte på det den gangen. Det skulle nok ordne seg selv.

Beskjeden som endret alt

– Før jul i 2018 bemerket de på helsestasjonen at omkretsen på hodet hans hadde vokst mye. Vi hadde lagt merke til det, men ville ikke helt innse hva det kunne bety. Vi ble sendt videre til sykehuset hvor de undersøkte med ultralyd, men fant ingenting. De trodde han hadde vannhode, forteller Henriette.

I desember hadde Magnus time på Haukeland sykehus for å få innlagt et «shunt» som skulle drenere vannet fra hodet hans. Det var da de fant svulsten. Like stor som en tennisball. To dager senere var han operert.

– På overvåkingen etter operasjonen fikk vi beskjed om at de hadde funnet en svulst. Jeg kjenner fremdeles på frysningene som gikk gjennom kroppen, og at hele verden raste sammen, sier Henriette trist.

Små milepæler ble store seire

Det var mye følelser i tiden før jul og i månedene etter for familien. Det var alt, cellegift og stamcelletransplantasjon, men Magnus var like blid og klaget ikke.

– Vi hadde fokus på de små tingene. Vi feiret hver eneste lille milepæl som om vi hadde besteget et fjell. Da han klarte å rulle rundt, og da han klarte å spise tre skjeer med grøt. Storesøster Maya var hans lys. Når hun var i nærheten, fulgte øynene hans henne som om hun var hele hans verden.

10 prosent håp

I januar 2019 fikk familien vite at hjernesvulsten som Magnus hadde, var en annen enn de opprinnelig trodde. Denne var av den verste sorten, med en med veldig dårlig prognose: kun 10 prosent sannsynlighet for overlevelse.

– Men 10 prosent – vi klamret oss fast i det lenge. Magnus tålte behandlingen godt og var hjemme innimellom, sier Henriette.

På bursdagen til Henriette den 19. juni ble Magnus erklært kreftfri, og de fikk reise hjem. Samtidig fikk familien beskjed om at kreftfri med den diagnosen, gjelder bare her og nå. De aller fleste får tilbakefall innen veldig kort tid. Det skjedde med Magnus også. Gjennom sommeren måtte han flere ganger på sykehus på grunn av infeksjoner og dreneringen



Magnus var en gladgutt.



Maya og Magnus hadde et spesielt og nært bånd.

«Det er kanskje det Magnus har lært oss aller mest – å se viktigheten av de små tingene. Du skal være med dem du er glad i. Vi må ikke henge oss opp i alt eller la oss prege av bagateller. Da mister vi øyeblikket.»

Henriette Karlsen Tysvær

i hodet. Men det var også tid til hytteturer, strandbesøk og familietid.

– Den 9. september fikk vi den tunge beskjeden om at kreften var tilbake for fullt, og det var ingenting mer de kunne gjøre for å hindre det. Deretter var det kun lindrende behandling, og det palliative teamet ble koblet på. Det gikk nøyaktig en måned. Da han sovnet inn i armene mine, var vi omringet av besteforeldre, tanter og onkler.

Sorgen blir man aldri ferdig med

– Man blir aldri ferdig med sorgen, forteller Henriette. – Det sitter i deg på en måte. Vi snakker nesten om han daglig og vet sjelden hva som trigger sorgen eller ikke.

– Det er kanskje det Magnus har lært oss aller mest – å se viktigheten av de små tingene. Du skal være med dem du er glad i. Vi må ikke henge oss opp i alt eller la oss prege av bagateller. Da mister vi øyeblikket. Huske å ta en fot i bakken og minne oss på at vi er takknemlige for å ha hverandre.

Når et barn rammes av kreft, rammes hele familien

Maya var 3½ år på den tiden, og familien prøvde å leve så normalt som mulig. Hun trengte en vanlig barndom. I starten bodde begge foreldre på sykehuset. Men etter hvert måtte de dele seg.

Maya husker ikke så mye fra den tiden, men kjenner det mest i kroppen. Hun har hatt litt separasjonsangst. Mamma Henriette måtte plutselig gi henne fra seg og dra på sykehuset med Magnus. Det har satt spor.

– Sorgen har kommet først i de siste årene for Maya. Hun forstår nå hva hun mangler på en måte. Hennes nærmeste søsken og lillebror er borte. Det er kun 16 måneder mellom de to minste døtrene som har stor glede av hverandre, forteller Henriette.

Atypisk teratoid/rhabdoid tumor

ATRT (atypisk teratoid/rhabdoid tumor) er en sjeldent, aggressiv hjernesvulst som oftest rammer små barn. Den vokser raskt i hjernen eller ryggmargen og skyldes vanligvis endringer i genet SMARCB1/INI1. Behandlingen består av kirurgi, kjemoterapi og noen ganger strålebehandling, men prognosen er utfordrende.

Kilde: Norsk Helseinformatikk



– Vi giftet oss og hadde dåp samme dag i kapellet på Haukeland sykehus.
Fra venstre: Magnus, Dagfinn, Maya og Henriette.



Maya er nå ni år. Hun har vært med i koret til filmen *Ustoppelig*. Her sammen med mamma og lillesøster.

Storfamilien på et sykehusrom

– Vi ble kalt den afrikanske familien av de som jobbet på sykehuset. Vi var der alle sammen – ofte hele storfamilien. Vi feiret jul sammen i 2018. Meg, Maya, min mann Dagfinn, mine foreldre, mine søsken, svigerfamilie, svoger og svigerinne. Alle inne på et rom med pinnekjøtt, julenisse og Magnus som lå syk i sengen.

– Vi ble veldig knyttet sammen som familie. Det er noe som har vært positivt oppi det hele.

– På slutten leide vi Barnekreftforeningens leilighet. Den ga oss muligheten til å være sammen, være i umiddelbar nærhet til sykehuset og ha et sted hvor vi kunne trekke oss litt tilbake. Magnus fikk også permisjon innimellom og kunne være sammen med oss der. Det betydde mye.

Dåp og bryllup på fem dager

Det ble viktig for flere i familien at Magnus skulle døpes. Da fant vi ut at vi skulle gifte oss samtidig. Vi bestemte oss på en tirsdag. Lørdag giftet vi oss i kapellet på Haukeland sykehus sammen med tjuv gjester.

– Jeg kjøpte meg en brudekjole. Bryllupskake, dåpskake, matchende servise, mottakelse hjemme i huset og bryllupsfotograf. Alt det fikset vi mellom tirsdag og lørdag. Folk trådte til for å få til dette

på få dager. Det ble viktig for oss at Magnus var sammen med oss dersom vi skulle gifte oss. Bryllupet stod 28. september 2019. Magnus døde den 9. oktober, bare 14 måneder gammel.

Maya og *Ustoppelig*

Maya er nå ni år, snart ti, og meldte seg på koret i filmen *Ustoppelig* på grunn av Magnus. Hun synes det har vært veldig kult å være med på.

Maya spilte inn lydklippet sitt hjemme. Sammen med opptakene fra de andre barna ble det til et helt barnekor, som nå synger på kjenningsmelodien «Bedre sammen».

Koret i *Ustoppelig* består av 35 barn som selv lever eller har levd tett på barnekreft. Noen av dem har hatt kreft selv, andre er søsken som Maya. Det er sterkt å høre disse tøffe barna syngende at de er «sterkere sammen».

Vi spurte Maya om hun likte filmen og om hvem som var hennes favorittkarakter.

– Jeg liker filmen, og Kaja er min favorittkarakter.

Og så måtte hun innrømme at hun hadde fått sangen på hjernen. Det har vi også!

DU KAN LESE MER OM *USTOPPELIG* PÅ SIDE 26

NY PODKAST OM BARNEPALLIASJON

ALT VI HÅPER PÅ

Barnekreftforeningens nye podkast *Alt vi håper på* løfter frem kunnskap, erfaringer og håp knyttet til barnepalliasjon. Serien består av åtte episoder og er produsert av Plan-B, med Katarina Flatland som programleder.

Tekst: Kristine Andersen Dalan Foto: Hanne Hafr

– Barnepalliasjon er et ord som dessverre fortsatt ofte blir misforstått og tolket som noe som kun gjelder livets siste fase, sier fagrådgiver Kristine Andersen Dalan i Barnekreftforeningen.

Rom for håp

Dalan har selv lang erfaring fra arbeid med alvorlig syke barn og unge, blant annet som sykepleier ved Oslo universitetssykehus, og som del av det lokale barnepalliative teamet.

– Jeg har erfart hvor viktig det er å snakke om dette temaet – ærlig, åpent og med rom for håp. Barnepalliasjon handler om livskvalitet, og om å gi best mulig støtte til barnet og familien, uavhengig av prognose.

Podkasten kombinerer fagkunnskap med medlemshistorier. Hver episode har sitt eget tema, blant annet ungdom, søsken, nettverk og ventesorg. Den første episoden tar for seg barnepalliasjon generelt, før de øvrige episodene går dypere inn i ulike sider ved livet rundt et alvorlig sykt barn eller ungdom.

– Etter å ha snakket med mange barn, unge og familiene deres i barnepalliative forløp, har det blitt tydelig for meg at

alle håper på noe – selv når man ikke kan håpe på at den som er syk, blir frisk, sier Kristine. – Vi ønsket å lage en podkast som balanserer alvor og håp, uten å pakke temaet inn i bomull.

Viktig lærdom

For programleder Katarina Flatland har arbeidet med serien gjort et sterkt inntrykk.

– Jeg kan med hånden på hjertet si at jeg aldri har jobbet med noe som har berørt meg så mye som dette, sier hun.

– Det har kostet meg mye, men jeg er veldig glad for at jeg sa ja – og jeg er oppriktig stolt over å ha blitt spurt.

Gjennom samtalene har hun lært mye – både av fagfolkene og av familiene som deler sine historier.

– Medlemshistoriene har gjort noe med meg. De har lært meg hvor viktig det er å ikke være redd for å snakke om det som er vanskelig. Man kan ikke si så mye feil – det viktigste er faktisk å snakke om det. Også når man ikke vet hva man skal si.

Kunnskap gir forståelse

Gjennom serien møter vi blant annet psykologer, sykepleiere, barneonkolog,

musikterapeut, en storesøster, en lærer, to kompisser og flere foreldre. Samtalene gir innsikt i barnepalliasjon fra ulike ståsteder.

– På papiret kan dette fremstå som et smalt tema, sier Katarina. – Samtidig tror jeg mange kan ha mye å lære av å lytte til disse samtalene. Vi er generelt for dårlige til å snakke om det som er vanskelig.

Selv om alle medlemshistoriene i serien handler om barn og unge som har hatt kreft, håper Barnekreftforeningen at *Alt vi håper på* også vil være relevant for familier som lever med andre alvorlige sykdommer – og bidra til økt forståelse hos pårørende, helsepersonell, nettverk og i samfunnet generelt.

Hør på *Alt vi håper på*:



*«Jeg kan med hånden
på hjertet si at jeg aldri
har jobbet med noe
som har berørt meg
så mye som dette.»*

Katarina Flatland



Rekordbeløp til forskning på barnekreft

I forbindelse med markeringen av Den internasjonale barnekreftdagen, kunne Barnekreftforeningen i år dele ut et rekordbeløp til forskning. Totalt 45,6 millioner kroner ble fordelt på et stort antall forskningsprosjekter under utdelingen på Deichman Bjørvika i Oslo.

Tekst: Magne Henriksen Foto: Karoline Olsen



Fra venstre: Jorrit Enserink, Simona Migliano, Jochen Büchner, Constance de Montlaur som representerte Pascal Gelebart, Lars O. Baumbusch, Sébastien Wälchli, May Grydeland, Ludvig André Munthe, Kristen Thornton og Camilla Hanquist Stokkevåg.



Amalie Nilsen, som høsten 2024 mistet datteren Nelly, delte sin historie. Katarina Flatland, som ledet arrangementet, ba Amalie om å beskrive datteren: «Nelly danset seg gjennom livet og hun ga så mye av seg selv til alle oss rundt henne. Hun gledet seg alltid til neste fest eller *Ferie med mening* og tid sammen med familien. Kort tid før hun døde så skrev hun navnet sitt på en teddybjørn som skulle sykles til Paris av Team Rynkeby.»



«Det er et privilegium å få oversette forskning til de som søker svar. Takk til alle giverne som bidrar til forskningsmidler. Når vi får tildelt stipender fra Barnekreftforeningen gir det oss en ekstra forpliktelse.»

Camilla Hanquist Stokkevåg, mottaker av Barnekreftforeningens forskningsmidler 2026

Arrangementet samlet forskere, helsepersonell, samarbeidspartnere, familier og frivillige fra hele landet. Felles for alle som deltok, var ønsket om bedre behandling – og bedre liv – for barn og unge som rammes av kreft. Årets forskningstildeling markerte ikke bare en rekordstor økonomisk satsing, men også styrken i fellesskapet rundt barnekreftsaken. Takket være giverglede, frivillig innsats og sterke fagmiljøer, kan forskningen fortsette å gi håp, og bedre framtidssikter, for barn og familier som rammes av kreft.

Stemningsfulle musikkinnslag av Inge Bremnes.



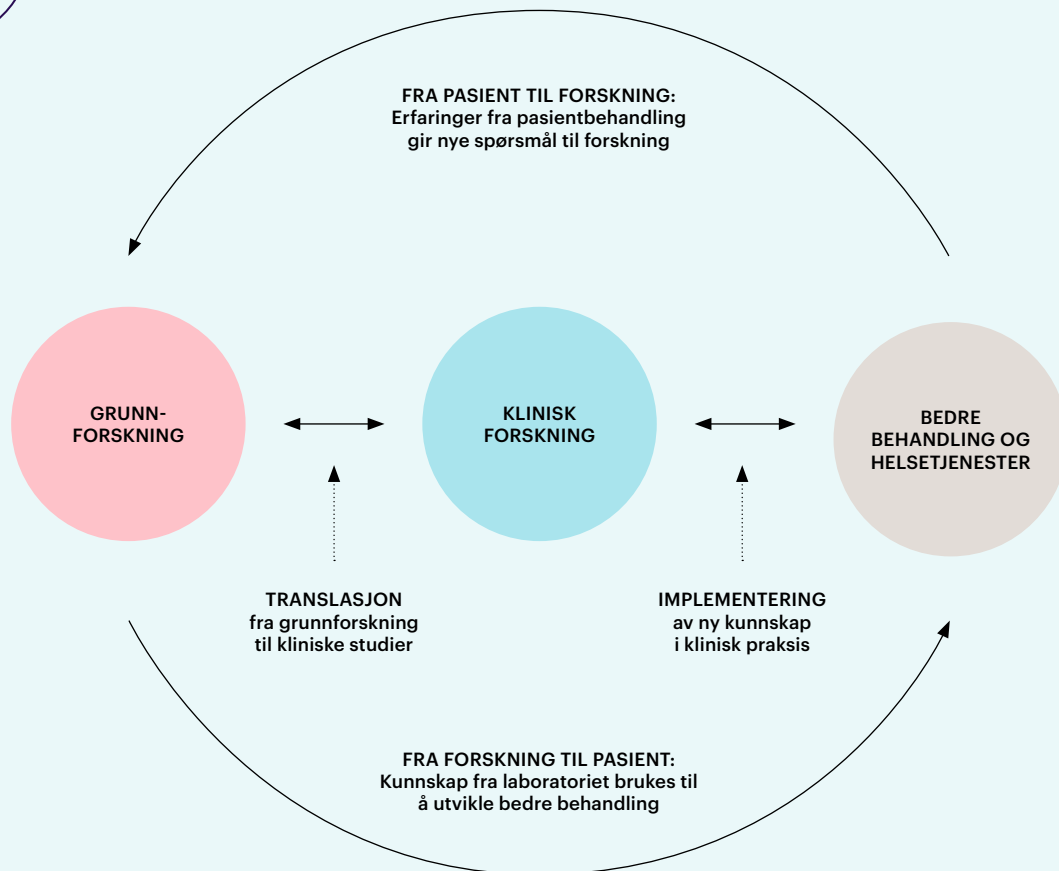
Noen av ildsjelene og samarbeidspartnerne delte sitt engasjement for barnekreftsaken. Direktør Kjersti Hobøl i Nille fortalte om betydningen av å ha et formål som er større enn å selge artikler, og som engasjerer alle ansatte i hele kjeden. Thomas Jarnæs Coe, mannen bak *Julebilen*, fortalte hvor viktig både julen og innsamlingen til barnekreftsaken er for hans del, og Sander Mathisen Skjerva, initiativtakeren til *Kultur mot kreft*, delte historien bak sitt engasjement.

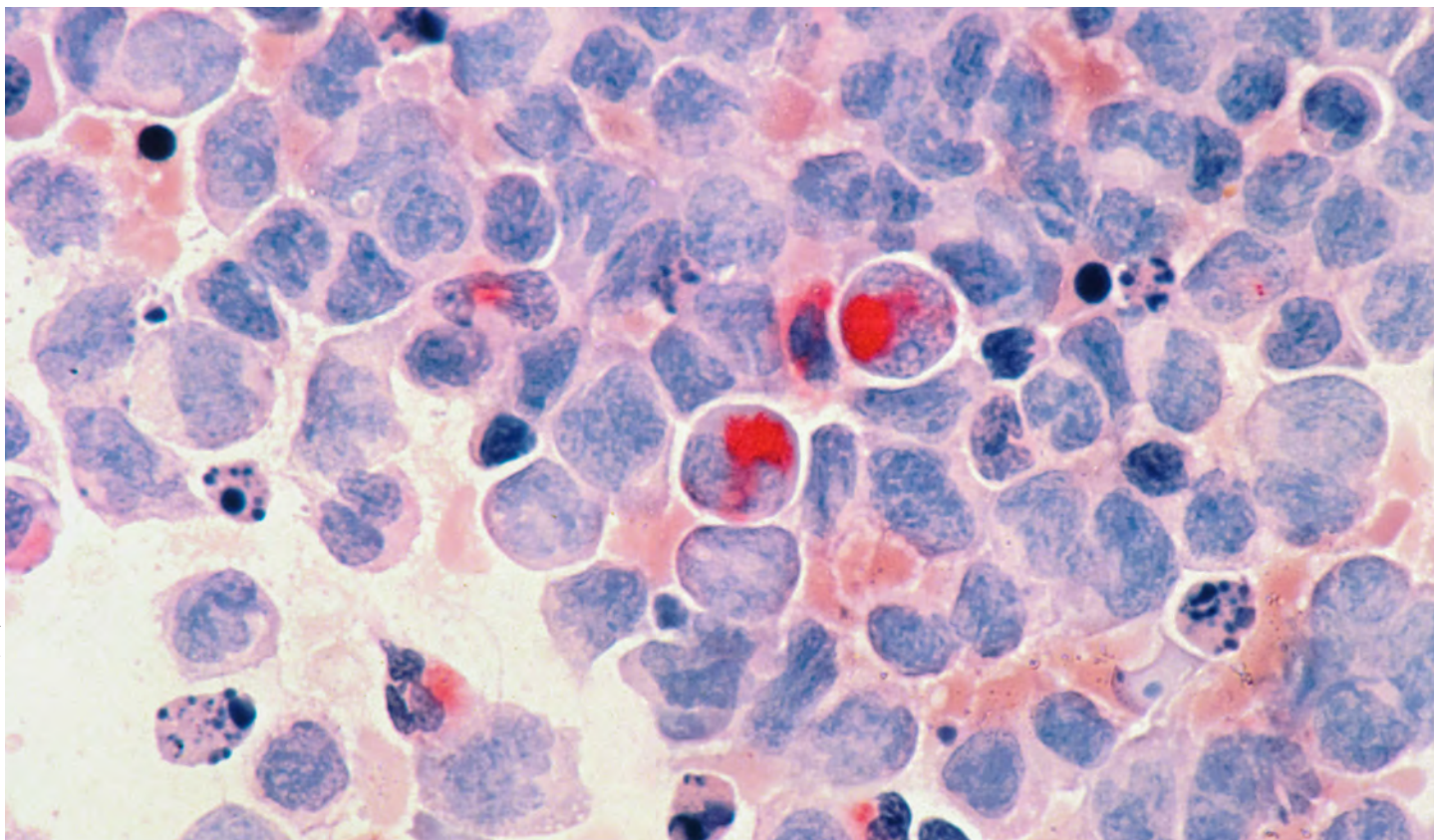
KUNNSKAP I BEVEGELSE

FRA FORSKNING TIL FORSKJELL

Forskning er selve motoren i kampen mot sykdom – fra de første idéene i laboratoriet til forbedret behandling i klinikken. Ulike typer forskning utfyller hverandre og bidrar til nye gjennombrudd som redder liv.

Tekst: Bitte Stenvik





Akutt myelogen leukemi (AML) celler (rødt).

Grunn- og translasjonsforskning

Grunn- og translasjonsforskning legger fundamentet for all medisinsk utvikling. Her legges grunnlaget for morgendagens behandling, både for barn der dagens alternativer er utilstrekkelige, og for mer målrettet og persontilpasset behandling som kan bidra til å redusere belastning og forebygge seneffekter.

Grunnforskningen søker å forstå de biologiske mekanismene bak kreft, hva skjer i cellene, genene og immunforsvaret når sykdom oppstår og utvikler seg. Denne kunnskapen er helt nødvendig for å identifisere nye angrepspunkter for behandling.

Translasjonsforskningen bygger videre på denne innsikten og fungerer som broen mot klinikken. Her omsettes funn fra laboratoriet til konkrete verktøy: nye diagnostiske metoder, biomarkører, målrettede legemidler og behandlingsstrategier som kan testes videre. Samspillet mellom grunnleggende innsikt og målrettet videreutvikling er ofte nøkkelen til medisinske gjennombrudd.

Klinisk og pasientnær forskning

Dette er forskning som ofte vokser ut av kliniske spørsmål, og som har som mål å gi barn med kreft best mulig behandling og best mulig liv.

Forskningen skjer ofte tett på barna og familiene, gjennom utprøving av nye behandlingsmetoder og gjennom forskning som ser på å forbedre for eksempel behandlingsforløp, oppfølging og livskvalitet. Her undersøker forskerne hvordan behandling virker i praksis – effekt, bivirkninger, livskvalitet og langtidsoppfølging.

Kliniske studier gjør det mulig å dokumentere hva som faktisk gir bedre overlevelse, færre seneffekter og høyere livskvalitet. Pasientnær forskning inkluderer også erfaringer og behov hos barn og pårørende, slik at helsetjenestene kan utvikles på en måte som ivaretar hele familien. Denne typen forskning er avgjørende for at ny kunnskap skal bli til trygg, likeverdig og tilgjengelig behandling.

Helhetlig forskningsstøtte

Sammen danner disse to retningene et helhetlig forskningsløp: fra biologisk forståelse, via utvikling av målrettet og persontilpasset behandling, til dokumentert bedre overlevelse og livskvalitet. Barnekreftforeningens forskningstildelinger i forbindelse med Den internasjonale barnekreftdagen 2026 viser en tydelig prioritering av begge områdene. Dette legger et sterkt og bærekraftig grunnlag for videre fremgang i behandlingen av barn med kreft.



Bitte Stenvik er forskningssjef i Barnekreftforeningen.



GRUNNFORSKNING & KLINISK FORSKNING

GRUNN- OG TRANSLASJONSFORSKNING



Simona Migliano, OUS

Hvorfor er enkelte former for neuroblastom ekstra aggressive og vanskelige å behandle? Prosjektet undersøker hvordan små DNA-ringer i kreftcellene kan bidra til tilbakefall og behandlingsresistens, med mål om å forebygge at sykdommen kommer tilbake.



Lars O. Baumbusch, OUS

Utvikler nye, mer skånsomme metoder for å stille diagnose og følge sykdomsutvikling hos barn med kreft. Ved å analysere kreftspor i urinprøver kan forskningen på sikt redusere behovet for belastende vevsbiopsier.



Ludvig André Munthe, UiO

Utvikler en ny type immunterapi for barn med akutt myelogen leukemi (AML). Målet er å aktivere pasientens eget immunforsvar til å angripe kreftcellene mer presist – og gi bedre behandlingsmuligheter ved tilbakefall.



Johanna Olweus, OUS

Arbeider med å utvikle neste generasjon immunterapi for barn med høyrisiko neuroblastom. Prosjektet fokuserer på mer presise T-cellebehandlinger som kan gjenkjenne kreftceller bedre og redusere risikoen for tilbakefall.



Sébastien Wälchli, OUS

Jobber med å gjøre avansert CAR-T-cellebehandling raskere, tryggere og mer tilgjengelig for barn i Norge. Prosjektet utvikler nye metoder som kan produsere behandlingen lokalt, slik at alvorlig syke barn slipper å vente på behandling fra utlandet.



Pascal Gelebart, UiB

Forsker på nye immunterapier for barn og unge med beinkreft (osteosarkom). Prosjektet skal utvikle målrettede behandlinger som kan drepe kreftceller uten å skade friskt vev, og samtidig redusere alvorlige senskader.

KLINISK OG PASIENTNÆR FORSKNING



Jorrit Enserink, OUS

Leder et prosjekt innen persontilpasset medisin for barn med tilbakefall eller behandlingsresistent kreft. Ved å teste ulike, allerede godkjente legemidler direkte på pasientens egne kreftceller, kan forskerne gi behandlende leger konkrete anbefalinger på kort tid.

«Et langsiktig mål er å finne biomarkører som sier noe om behandlingsrespons, slik at resultatene kan være overførbare fra en pasient til flere. I første omgang ser vi på behandling av leukemi, men metoden vil også være overførbar til solide svulster.»

Jorrit Enserink

LES MER OM PROSJEKTET «BARNAS PERSONTILPASSEDE MEDISIN» PÅ NESTE SIDE



Jochen Büchner, OUS

Leder et nordisk samarbeid for å gjøre avansert CAR-T-cellebehandling tilgjengelig for flere barn. Prosjektet skal redusere ventetid og kostnader, og sikre at flere barn får tilgang til livreddende behandling.



Forskningskoordinator, OUS

Barneavdeling for kreft og blodsykdommer ved OUS mottar støtte til en koordinatorrolle med mål om styrket nasjonal kompetanse, tryggere og mer målrettet behandling, og fortsatt norsk deltakelse i internasjonal forskning/studier på SCT og CAR-T.



Studiesykepleiere

Barnekreftforeningen støtter studiesykepleiere ved OUS, HUS, UNN og St. Olavs. Stillingene er avgjørende for gjennomføring av kliniske studier. Deres arbeid sikrer at flere barn får delta i forskning, med trygg oppfølging og høy pasientsikkerhet.



Camilla Hanquist Stokkevåg, HUS

Leder et nasjonalt prosjekt som undersøker kognitive seneffekter hos barn behandlet for hjernesvulst. Studien vil gi ny kunnskap om hvordan behandlingen påvirker barnas hverdag, læring og livskvalitet – og hvordan oppfølgingen kan bli bedre.



Kristen Thornton, UiO

Forsker på hørselsproblemer hos barn og unge som har overlevd kreft. Prosjektet kartlegger hvordan slike senskader blir fulgt opp i helsetjenesten, og utvikler bedre informasjon og støtte til pasienter og familier.



May Grydeland, NIH

Undersøker hvordan nervepåvirkning etter kreftbehandling påvirker fysisk funksjon og livskvalitet hos barn som har hatt leukemi. Målet er bedre oppfølging og rehabilitering for unge kreftoverlevende.



FORSKNINGSMIDLER TIL JORRIT ENSERINK

**– Jeg er utålmodig.
Jeg vil gjøre noe nå!**

Tekst: Stine Nevjar Foto: Karoline Olsen



– Det vi skal gjøre, har ikke blitt gjort i særlig stor grad tidligere når det gjelder barnekreft. Vi dyrker kreftceller fra pasienten i skåler og tilsetter ulike legemidler for å finne ut, så raskt som mulig, hva som virker, og hva som ikke virker.

– Slik ønsker vi å raskt tilby riktig behandling ved hjelp av funksjonell presisjonsmedisin, sier professor Jorrit Enserink, som mottar Barnekreftforeningens forskningsmidler til prosjektet «Barnas persontilpassede medisin».

Funksjonell presisjonsmedisin

Prosjektet tar sikte på å gjøre behandlingsvalgene mer treffsikre, raskere og tryggere for barn og unge med tilbakevendende eller behandlingsresistent kreft.

– Kombinasjoner av medikamenter kan ha god effekt, men noen medikamenter kan også motvirke hverandre, eller gjøre at bivirkningene øker, sier Enserink. – Dette kan være vanskelig å forutse, da det vil være forskjellig fra pasient til pasient.

I funksjonell presisjonsmedisin kombineres molekylære profiler med legemiddeltesting på pasientens dyrkede tumorceller. Forskergruppen jobber med et panel på ca. 150 godkjente legemidler, inkludert kombinasjoner, som skal testes på biopsier fra ekte pasienter.

Utålmodig

– Jeg er utålmodig. Jeg vil gjøre noe nå! Derfor vil vi bruke behandlingsmetoder vi allerede har.

Enserink understreker at de fleste barn med kreft responderer godt på behandling, men at det kan oppstå problemer ved tilbakefall. Da kan det være en utfordring å finne riktig behandling til riktig pasient.

– Man velger en type behandling og må vente og se om det fungerer. Fungerer det ikke, går man

over til neste. Dette koster tid, og er det ingen respons, kan sykdommen utvikle seg videre.

Mål og muligheter

Enserink samarbeider med forsker Diana Azzam i Florida, som har publisert en studie med lovende resultater.

– Metoden hun bruker ligner vår, men er ikke direkte overførbart fra et behandlingssenter til et annet. Vår ambisjon er å standardisere metodene slik at de kan brukes av leger eller sykepleiere på lokale sykehus.

– Et annet langsiktig mål er å finne biomarkører som sier noe om behandlingsrespons, slik at resultatene kan være overførbare fra en pasient til flere, fortsetter han. – I første omgang ser vi på behandling av leukemi, men metoden vil også være overførbart til solide svulster.

Forsker og ildsjel

Professoren har stor respekt for hvor forskningsmidlene kommer fra. Han er så engasjert i sitt felt, at han selv står bak initiativer for å samle inn penger.

– I oktober samlet vi inn penger til Barnekreftforeningen gjennom både triathlonklubben min og svømmeklubben min.

Enserink er også opptatt av at alle som jobber i prosjektgruppen skal være bevisst hva de jobber med, og gjør tiltak for å knytte laboratoriearbeidet til det virkelige liv.

– Jeg inviterer et brukerpanel til oss 1–2 ganger i året, for å minne medarbeiderne på at vi jobber for ekte mennesker. Det hadde vært fint å etter hvert få høre barns historier i disse brukerpanelene.

Eirins siste gave gir håp til barn med kreft

Tekst: Magne Henriksen Foto: Familien (utlånt av søster Gerd Jorde)



Eirin Eksaa beskrives som en bestemt og myndig kvinne som visste hva hun ville. I sitt testamente ville hun at Barnekreftforeningen skulle ha mesteparten av verdiene i boet.

Eirin Eksaa var ei lita dame med et stort hjerte. Hun brydde seg om kollegaer, venner og familie gjennom et langt liv – også mens hun selv kjempet mot kreft. Da hun gikk bort høsten 2023, etterlot hun seg mer enn gode minner: Hun etterlot seg en bedre framtid for barn med kreft.

– Eirin var ei kvikk, lita dame som viste voldsom omsorg for alle rundt seg, sier Marita Fagerbakke, som var Eirins kollega på Vinmonopolet i Horten i mange år.

De holdt kontakten også etter at Eirin gikk av med pensjon. Hun hadde kreft i flere omganger og ble dårligere høsten 2023. 17. november døde hun. Seks måneder tidligere hadde hennes samboer gjennom 26 år, Finn Juhl, gått bort.

– Vi mistet et flott vennepar, sier Arnt Gunnar Bekkevold. Han og kona Elisabeth besøkte Eirin og Finn ukentlig.

Brydde seg om andre

De tidligere kollegaene på Vinmonopolet i Horten sørget også. Eirin jobbet der i over 30 år og var et kjent ansikt. Marita beskriver henne som flittig, pliktoppfyllende, bestemt og myndig. Selv om hun ikke hadde egne barn, var hun alltid opptatt av hvordan det gikk med andres barn og barnebarn.

I yngre dager jobbet Eirin på fergen mellom Norge og Danmark. Der møtte hun Finn, som ble hennes store kjærlighet. De bosatte seg i Horten.

Valgte å gi bort arven

Eirin hadde ingen egne barn. I 2011 skrev hun testamente, og etter hennes død ble det klart at mesteparten av arven skulle gå til Barnekreftforeningen.

– Hun var veldig bestemt på dette, forteller Arnt og Elisabeth.

Både Finn og Eirin var mye på sykehus.

– De fortalte hvor vondt det gjorde å se barn med kreft. Det var disse inntrykkene



Eirin og Finn møttes ombord på fergen mellom Norge og Danmark og bosatte seg i Horten. Etter 26 år sammen døde Finn Juhl og Eirin Eksaa med kun seks måneders mellomrom. Begge hadde kreft og var berørt av barna de så på sykehuset og som også hadde kreft.

«Vi er ydmyke og har stor respekt for de som har valgt å tilgodese oss i et testament.»

Tone Barth Henriksen, ansvarlig for arv og testamentariske gaver i Barnekreftforeningen

Ønsker du å vite mer om arv og testament?

Besøk barnekreftforeningen.no/arv eller kontakt oss for en uforpliktende prat.

E-post: arv@barnekreftforeningen.no

Telefon: 40 87 43 63

som gjorde at Eirin valgte å gi arven til Barnekreftforeningen, sier Arnt.

I Fyllingsdalen sitter Eirins søster, Gerd Jorde, takknemlig for valget.

– Hun snakket med meg om å gi arven til et godt formål. Vi var enige om at jeg allerede hadde det jeg trengte og mer til. Jeg synes det var en veldig fin ting av henne, sier søsteren.

Etterlater seg håp

Barnekreftforeningen merker en økning i arv og testamentariske gaver.

– Slike gaver er et kjærkomment tilskudd for Barnekreftforeningen. Gaven vil bidra til at vi kan jobbe mot målet om at ingen barn skal dø av kreft og støtte familiene som rammes. Vi er ydmyke og har stor respekt for de som har valgt å tilgodese oss i et testament, sier Tone Barth Henriksen som er ansvarlig for arv og testamentariske gaver i Barnekreftforeningen. – Vår viktigste oppgave er at arven og testamentet blir fulgt opp og brukt slik testator ønsker.

Barnekreftforeningen tildeler hvert år betydelige beløp til forskning på barnekreft. Arven etter Eirin Eksaa bidro til et historisk løft for forskning på barnekreft da Barnekreftforeningen i 2026 delte ut 45,6 millioner kroner til et stort antall forskningsprosjekter. Eirin etterlater seg med sin siste gave en bedre fremtid for barn og unge med kreft.

VERDENS FINESTE LAG



Bak fra venstre: Ståle Solbakken, Mia, Linnéa, Emina Caroline, Filip August, Aksel og Herman Flesvig.
Foran fra venstre: Matthew, Fredrik, Helmer, Vilja, Kasper og Olivia.

I forbindelse med FotballtrøyeFredag 2026 presenterer Barnekreftforeningen *Verdens fineste lag* – et lag som viser hvem kampen mot barnekreft egentlig handler om.



Tekst: Magne Henriksen Foto: Hanne Hafre

Spillere med en helt spesiell historie

Verdens fineste lag består av barn og unge fra hele landet som har – eller har hatt – kreft. Noen er midt i behandling. Andre er ferdigbehandlet, men lever fortsatt med oppfølging, kontroller og seneffekter. Bak hver spiller finnes en historie om mot, styrke og håp.

De heter Emina Caroline (13), Fredrik (9), Linnéa (10), Aksel (2), Filip August (10), Matthew (12), Vilja (7), Helmer (5), Kasper (8), Olivia (11) og Lukas (15). Lukas døde i september 2025 og representeres på laget av sin søster Mia (13): Sammen utgjør de *Verdens fineste lag* – og felles for dem alle er kjærligheten til fotballen.

– FotballtrøyeFredag handler om noe langt større enn fotballdrakter. Det handler om fellesskap og om å gi håp til barn og familier som står i sin livs tøffeste kamp. Når hele Norge tar på seg drakta, viser vi at barn med kreft ikke står alene, sier generalsekretær i Barnekreftforeningen, Trine Nicolaysen.

Første samling på Ullevaal

26. februar møttes laget for første gang på Ullevaal Stadion. Der fikk de møte trenerteamet sitt: landslagssjef Ståle Solbakken og assistent Herman Flesvig.

For mange av barna har hverdagen handlet mer om sykehus enn om tribuner og treninger. Samlingen ble derfor et viktig pusterom. De fikk utdelt drakter, ble

ropt opp som ved et ekte laguttak – og fikk skyte på mål mot Herman Flesvig.

– Hvis jeg kan bidra til at disse barna får le litt og få noen gode opplevelser, så har jeg gjort jobben min, sa Flesvig.

Solbakken selv beskrev møtet slik:

– Det er elleve utvalgte som har hver sin fight. Hvis vi kan bidra med det minste for å gjøre hverdagen deres litt lysere, så gjør vi veldig gjerne det.

Det er en stor ære, sier han.



«Det er en ære å få være med på dette laget.»

Landslagstrener Ståle Solbakken

I september 2025 døde Lukas av kreft og han hedres med en plass på laget og representeres av lillesøster Mia som tok på seg hans drakt.

– Jeg setter pris på at jeg får muligheten til å være med på laget og representere ham, og jeg synes det er veldig fint å være her. Jeg tror Lukas hadde syntes det samme, sa Mia.

Maskoter på landskamp

31. mars skal *Verdens fineste lag* være maskoter under landskampen mellom Norge og Sveits på Ullevaal. For barna og familiene betyr det en opplevelse de sent vil glemme – å gå ut på banen til jubel og kjenne at stadion heier på dem.

– Det at disse ungene nå får være superhelter, er helt fantastisk. Det fortjener de, sa Monica Havre, moren til Filip August.

Verdens fineste lag er en del av samarbeidet mellom Norges Fotballforbund og Barnekreftforeningen – et samarbeid som har løftet FotballtrøyeFredag til en nasjonal markering.

Mer enn et fotballag

FotballtrøyeFredag arrangeres 29. mai. Aksjonen samler inn penger til livsviktig forskning på barnekreft og støtte til barn og familier som rammes.

Når et barn får kreft, snus hverdagen på hodet. Skole, fritid og lek erstattes av sykehus og behandling. Hvert år får rundt 200 barn i Norge en kreftdiagnose. Engasjementet rundt FotballtrøyeFredag bidrar til mer forskning, bedre behandling og sterkere støtte til familiene.

Til sammen har aksjonen samlet inn over 35 millioner kroner.

Vi håper du blir med 29. mai.

**BLI BEDRE KJENT MED VERDENS
FINESTE LAG PÅ NESTE SIDE**

VERDENS FINESTE LAG

MØT SPILLERNE



#1

Emina Caroline, 13 år

Diagnose Leukemi (ALL)
Favorittlag Leeds United & Real Madrid
Favorittidol Frank Løke

Emina Caroline har vært borte 300 dager fra skolen. Hun har feiret jul to ganger på sykehus, og tatt 168 blodprøver.



#2

Fredrik, 9 år

Diagnose Retinoblastom
Favorittlag Bodø/Glimt
Favorittspiller Jens Petter Hauge

Fredrik var borte fra søsteren i 100 netter. Han gjennomgikk 43 narkoser og 45 flyturer for behandling før han fylte 2 år.



#3

Linnéa, 10 år

Diagnose Leukemi (ALL)
Favorittlag Norge
Favorittspiller Martin Ødegaard

Linnéa har gått gjennom 21 måneder med behandling. Hun har så langt fått 104 cellegiftkurer og har vært 16 ganger i narkose.



#4

Aksel, 2 år

Diagnose Leukemi (ALL)
Favorittspiller Pappa
Favorittidol Fantus

Aksel har fått 291 doser med cellegift og steroider. Han har vært 18 ganger i narkose, og ligget 68 døgn på sykehus.



#5

Filip August, 10 år

Diagnose Nevroblastom
Favorittlag Brann
Favorittspiller Erling Braut Haaland

Filip August har tilbrakt 200 dager på sykehus. Han har vært i narkose 117 ganger, og tatt 304 blodprøver.



#6

Matthew, 12 år

Diagnose Hjernekreft
Favorittlag FC Barcelona
Favorittspiller Neymar Junior

Matthew har gjennomført 111 dager med behandling. Han har vært innlagt i 161 døgn på sykehus, og tatt 92 blodprøver.

Verdens fineste lag består av barn og unge fra hele landet som har eller har hatt kreft. Noen er midt i behandling. Andre er ferdigbehandlet, men lever fortsatt med oppfølging, kontroller og seneffekter. Bak hver spiller finnes en historie om mot, styrke og håp.



#7

Vilja, 7 år

Diagnose IMT (Inflammatory Myofibroblastic Tumor)
Favorittlag Rosenborg & Norge
Favorittidol Storesøster Alida

Vilja har ligget 300 dager på sykehus og 22 dager i kunstig koma. Hun har vært gjennom 1120 dager med behandling.



#8

Helmer, 5 år

Diagnose Leukemi (ALL)
Favorittlag Manchester City & Norge
Favorittspiller Erling Braut Haaland

Helmer har vært borte fra barnehagen i 440 dager. Han har tilbragt 285 dager på sykehus, og tatt 220 blodprøver.



#9

Kasper, 8 år

Diagnose Leukemi
Favorittlag RBK & Liverpool
Favorittspiller A. Pereira & F. Wirtz

Kasper har gjennomgått 750 dager med behandling. Han har tatt 271 blodprøver, og vært 11 ganger i narkose.



#10

Mia, 13 år for Lukas

Diagnose Sarkom
Favorittlag Lillestrøm
Favorittspiller G. Aasen & L. Diaz

Lukas fikk 23 cellegiftkurer, 15 strålinger og gjennomgikk så mange operasjoner at familien mistet tellingen. Lukas døde 02. september 2025. Han ble 15 år.



#11

Olivia, 7 år

Diagnose Leukemi (ALL)
Favorittlag Liverpool & Bodø/Glimt
Favorittspiller Erling Braut Haaland

Olivia har vært borte fra barnehage og skole i 1200 dager. Hun har vært 40 ganger i narkose og fått rundt 30 blodoverføringer.



«Jeg er med på laget for å representere Lukas. Det er en fin måte å hedre ham på. Det er jo det han ville – at han ikke blir glemmt. Jeg er sikker på at han ville at jeg skulle være med på Verdens fineste lag for han. Lukas var veldig opptatt av at vi skulle fortsette å leve livene våre.»

Lillesøster Mia, 13 år

ANIMASJONSFILMEN USTOPPELIG



Skolevisning
av *Ustoppelig*
på Odeon kino.

Ustoppelig som skolekino

Filmen er en del av skolekinotilbudet, og Barnekreftforeningen har vært med på å utvikle undervisningsmaterieell for 1.–4. og 5.–7. trinn.

Undervisningsopplegget dekker en rekke av målene i læreplanen. Filmen *Ustoppelig* handler om barnekreft, men også om andre temaer som hvordan kroppen fungerer, fellesskap, identitet og kritisk tenkning.

Barnekreftforeningen anbefaler alle som har personlige erfaringer med kreft å se filmen, som del av skolekinotilbudet, eller med venner og familie.

Aktuelt tverrfaglig tema for filmens oppgavesett er folkehelse og livsmestring, men filmens tematikk åpner også for oppgaver innen demokrati og medborgerskap og bærekraftig utvikling. Filmen løfter frem viktige etiske og helsemessige problemstillinger som kan gi gode innfallsvinkler til flere skolefag.

– Fortellingen om Kaja er morsom og underholdende, og det er ikke alle detaljer som stemmer med virkeligheten.

Likevel er det mye læring i filmen, og den kan åpne for gode, viktige samtaler, sier Kristine Andersen Dalan, fagrådgiver i Barnekreftforeningen.

Mer informasjon om *Ustoppelig* som skolekino finner du på Filmrommet:



Tekst og foto: Tonje Bremnes Lillegård

– Naturfag i underholdningsformat

Lærer Ole Kristian Sveen ved Gamlebyen skole, hadde med seg 5. trinn på skolevisning av *Ustoppelig* på Odeon kino. I klassen går Laura, som selv hadde kreft som liten, og deltar i koret på tittellåten «Bedre sammen».

Hvorfor har du tatt med deg klassen din på *Ustoppelig*?

Vårt trinn var heldige å få tilbud om å se filmen ettersom en av våre elever var med i koret i filmen.

Hva kan barna lære av å se filmen?

Det er viktig at barna møter vanskelige temaer på en måte som kan vekke mer nysgjerrighet og gi noe kunnskap. Barn kan lære om kreft og delvis hvordan celler og enzymer fungerer. Det var veldig fint med mulighet for spørsmål etterpå for å forklare dramaturgien.

Hva synes du selv?

Filmen tar opp et viktig tema som kan gjøre det lettere for barn og voksne å snakke om kreft. Det er også fint at den viser elementer av hvordan alt i kroppen henger sammen. Litt naturfag pakket inn i underholdningsformat er bra.



Foto: Screenshot fra NRK TV

Bekjempe barnekreft og gi familier støtten de trenger.

Samfunnsoppdrag

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 i samfunnet. Vi skal bidra til forskning og utdanning for å bekjempe barnekreft.

Verdier

Vi gir håp til hverandre og omverdenen.

Vi har mot til å si ifra på vegne av familiene.

Vi har styrke til å støtte barna og familiene som er rammet.

Vi skaper glede i hverdagen.

Følg oss på sosiale medier:



Returadresse
Barnekreftforeningen
Postboks 78 Sentrum
0101 Oslo

STØTT KAMPEN MOT BARNEKREFT

Fotballtrøye Fredag 29. mai



 Barnekreftforeningen

Vipps 4422