



Barnekreft
foreningen



om:

Barnekreftforeningen

Barnekreftforeningen

Formål

- Støtte barn og ungdom som er rammet av kreft, deres familier og etterlatte
- Tilrettelegge forholdene for barn og ungdom som har kreft eller lever med seneffekter
- Være en aktiv pådriver og finansiell støttespiller innen kvalitetssikret forskning på barnekreft
- Bedre barn og ungdoms helhetlige behandlings- og rehabiliteringstilbud
- Drive informasjonsvirksomhet om kreft hos barn/ungdom og om Barnekreftforeningen
- Søke positivt samarbeid med andre foreninger der dette er naturlig

Fakta



- Barnekreftforeningen er en landsdekkende, frivillig organisasjon som drives av foreldre som har eller har hatt barn med kreft. Barnekreftforeningen har sitt sekretariat i Oslo og består av 14 fylkesforeninger. Disse foreningene har egne selvstendige styrer som arbeider frivillig for familiene. Kontaktpersoner og adresser til de ulike fylkesforeningene fås ved henvendelse til vårt sekretariat eller via våre nettsider www.barnekreftforeningen.no
- Vi har ca 1900 familiemedlemmer og ca 2400 støttemedlemmer
- Vi er en pådriver ovenfor myndigheter og sykehus for å bedre forholdene og rettighetene for barn og ungdom med kreft og deres familier
- Vi driver informasjonsvirksomhet om kreft hos barn og ungdom ovenfor familier, støttespillere og relevante fagpersoner
- Vi eier leiligheter ved de fire største sykehusene i Oslo, Bergen, Trondheim og Tromsø, som står til disposisjon for familier som har barn med kreft under behandling
- I 2017 var vår formålsprosent på ca 80 %.
- Gullsløyfen er det internasjonale symbolet på barnekreft.
- Den internasjonale barnekreftdagen er den 15. februar.

Hvert år får i Norge nesten 200 nye barn og ungdom i alderen 0–18 år kreft. Kreft hos barn kan deles i tre nesten like store grupper:

- Akutte leukemier (ALL)
- Hjernesvulst
- Solide svulster

De fleste barn som får kreft, har fra et halvt til flere års intens behandling med cellegift foran seg. Noen av barna 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 mange av de vanligste kreftformene barn får.



Barnekreftforeningens fokusområder:

STØTTE OG INFORMASJON • Vi skal være en støttepartner og informasjonskilde for familier rammet av barnekreft. Barnekreftforeningen ønsker å bedre rettigheter for barn og ungdom med kreft og deres familier. Vi lager informasjonsmateriell til familier som har barn med kreft og til nettverket rundt.

FORSKNING • Vi prioriterer forskning på barnekreft og har vårt eget forskningsfond. Målet er at alle barn og ungdom skal bli friske fra kreft og at senskader reduseres betraktelig.

BARNEKREFT PÅ DAGSORDEN • Vi setter barnekreft på dagsorden, gir informasjon til familier, barnehager, skoler og allmennheten.

JURIDISK BISTAND • Medlemmer får inntil to timer gratis juridisk bistand i spørsmål knyttet til kreftsykdom hos barn og ungdom.

KURS OG KONFERANSER • Barnekreftforeningen arrangerer organisasjonskurs, likepersonkurs, familiekurs for de som har barn med seneffekter og for de som har mistet barn i kreft, og fagseminar for fagfolk som naturlig møter barn og ungdom med kreft gjennom skole og barnehage. I tillegg har vi et godt samarbeid med Montebello-senteret som arrangerer ukeskurs for familier med barn under behandling.

LIKEPERSONTJENESTEN • Barnekreftforeningens fylkesforeninger har god kontakt med de ulike barneavdelingene som behandler barn med kreft. Foruten samlinger på sykehusene, har fylkesforeningene likepersoner som er tilgjengelig for familier som har barn under behandling.

SORGARBEIDET • Likepersonstjenesten har også tilbud til de familiene som opplever å miste sitt barn i kreft. Barnekreftforeningen



Rundt 185 barn
i Norge får kreft
hvert år – over
80% overlever

ønsker å skape et likt tilbud over hele landet som kan hjelpe familiene gjennom sorgen. Årlig arrangeres sentrale og lokale sorgsamlinger.

SENEFFEKTER • Barnekreftforeningen setter fokus på at barn og unge som har gjennomgått kreftbehandling bør få bedre rammevilkår innenfor rehabilitering og opplæring. Selv om den medisinske behandlingen oftest er vellykket, sliter mange med seneffekter etter avsluttet behandling. 70 % av barn og ungdom behandlet for kreft får seneffekter. Derav får 40 % betydelige seneffekter. Barnekreftforeningen har, i samarbeid med fagfolk, laget en brosjyre om seneffekter, og vi holder fagkurs om seneffekter.

SAMARBEID • Barnekreftforeningen er medlem av Innsamlingskontrollen. I tillegg er flere støttepartnere og aktører med på å bidra til vårt arbeid.

UNGDOMSARBEID • I ungdomsarbeidet har vi fokus på unge mellom 13–18 år som har eller har hatt kreft. Våre fylkesforeninger arrangerer treff og samlinger for ungdom, og vi støtter bl.a. en årlig aktivitetsuke på Montebellosenteret for ungdom som har hatt kreft.

VÅRE BARN • Barnekreftforeningens magasin. Bladet inneholder relevante fagartikler, hva som skjer i Barnekreftforeningen, personlige historier og annen nyttig informasjon. Magasinet sendes medlemmer, støttespillere og faste givere, sykehus og legekontor.

BARNEKREFTFORENINGEN.NO • På våre nettsider finner du nyttig informasjon om hele vår virksomhet og alle våre tilbud. Her ligger også vår medlemsportal, Min Side, og forskjellige muligheter til å støtte vårt arbeid.



Ulike typer medlemskap

FAMILIEMEDLEM • Familiemedlemskap er for familier i samme husstand som har et barn som er eller har vært rammet av kreft.


For barn/søsken er aldersgrensen oppad 18 år. Barn/søsken over 18 år, og som ønsker å forbli medlemmer, må tegne personlig medlemskap. Familiemedlemskapet gir begge foresatte og deres barn over 15 år, fulle organisatoriske rettigheter. Det samme gjelder foresatte som har mistet sitt barn i kreft.

Det er tre varianter av familiemedlemskap: under behandling, ferdig behandlet og mistet. Vi har også en seneffektsgruppe man kan registrere seg i. Kontingenten på et familiemedlemskap er kr. 250,- per år.

PERSONLIG MEDLEM • Personlig medlemskap kan tegnes av enkeltpersoner over 18 år som har vært behandlet for kreft som barn og av foresatte som bor på en annen adresse enn sitt syke barn. Personlig medlem innehar fulle organisatoriske rettigheter. Kontingenten er kr. 200,- per år.

STØTTEMEDLEMSKAP • Støttemedlemskap er for deg som ønsker å støtte arbeidet som gjøres for kreftsyke barn. Støttemedlem kan velges til styreverv, men ikke som leder eller nestleder. Kontingenten er kr 250,- per år. Bedrifter kan også tegne støttemedlemskap med en kontingent på kr 1 250,- per år.

Medlemskontingenten går uavkortet til aktivitet i den fylkesforeningen du tilhører. Du kan melde deg inn og betale kontingenten via



Du kan melde deg
som fast giver på
barnekreftforeningen.no
dersom du ønsker
å støtte foreningen
regelmessig.

Sammen er vi sterke!

barnekreftforeningen.no.

Et medlemskap i Barnekreftforeningen betyr tilgang til et felleskap 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.

Ved å være medlem hjelper du også andre familier som har opplevd barnekreft. Flere medlemmer betyr større troverdighet og mer tyngde i møte med myndigheter, helsevesen og andre. Flere medlemmer betyr økte ressurser både lokalt og nasjonalt.

Har du spørsmål om medlemskap eller om Barnekreftforeningen, ta kontakt med oss. Du finner kontaklinformasjon på baksiden.

Hva betyr medlemskapene?

DITT BIDRAG BETYR NOE • Som medlem har du en unik mulighet til å påvirke forholdene for kreftsyke barn og deres familier. Ta kontakt med din fylkesforening eller med Barnekreftforeningen sitt sekretariat og fortell oss hva som er viktig for deg. Om barnet ditt er alvorlig sykt eller erklært friskt, om det er en baby eller en ungdom – alle kreftsyke barn og ungdom i Norge skal ha gode liv, og alle er like viktige for oss.



Kontakt oss

TELEFON: (919) 02099
kontakt@barnekreftforeningen.no

BESØKSADRESSE: Tollbugata 35, 0157 Oslo
POSTADRESSE: Postboks 78, Sentrum, 0101 Oslo
ORG. NUMMER: 985 550 999

Barnekreftforeningen har sitt sekretariat i Oslo og består av 14 fylkesforeninger. Disse foreningene har egne selvstendige styrer, og de arbeider frivillig. Alle våre fylkesforeninger kan kontaktes på e-post, eventuelt telefon (919) 02099.

Agder	agder@barnekreftforeningen.no
Buskerud	buskerud@barnekreftforeningen.no
Hedmark	hedmark@barnekreftforeningen.no
Hordaland / Sogn og Fjordane	hordaland.sf@barnekreftforeningen.no
Møre og Romsdal	more.romsdal@barnekreftforeningen.no
Nordland	nordland@barnekreftforeningen.no
Oppland	oppland@barnekreftforeningen.no
Oslo / 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
Østfold	ostfold@barnekreftforeningen.no
Hovedstyret	hovedstyret@barnekreftforeningen.no

barnekreftforeningen.no

