

VERKSAMHETSBERÄTTELSE FÖR



BARNCANCERFÖRENINGEN
SÖDRA
ÅR 2003



Verksamhetsberättelse 2003

Styrelsen för Barncancerföreningen Södra får härmed lämna följande redovisning för verksamhetsåret 2003.

Styrelsen

Styrelsen har under det gångna året haft följande sammansättning:

Ordförande	Billy Ydefjäll	V. ordförande	Mari Bergqvist
Sekreterare	Anna Kvist	Ledamot	Kerstin Mårtensson
Ledamot	Jeanette Blixt	Ledamot	Rasha Zivkovic
Ledamot	Eva-Lena Kullberg Lata	Ledamot	Britt-Marie Kvist
Suppleant	Jörgen Svensson	Suppleant	Ulf Klarin
Suppleant	Magnus Kullberg		

Utöver styrelsen har Per-Olof Ericsson haft funktionen som kassör.

Styrelsen har under året haft 15 protokollförda styrelsemöten.

Revisorer

Föreningen revisor har varit Eva Granelli (auktoriserad revisor) Deloitte & Touche AB.

Representanter i Barncancerfonden

Föreningens representanter i Barncancerfonden har varit Billy Ydefjäll, ordinarie ledamot, och Mari Bergqvist, suppleant. Ledamot i Barncancerfondens Medicinska grupp har varit Marianne Leo.

Medlemmar

Föreningens medlemsantal var vid verksamhetsårets början 481 och vid årets utgång 444 familjer/enkilda personer.

Inledning

Det är mycket ovanligt att barn får cancer. Trots det är det en av de vanligaste dödsorsakerna hos barn upp till 14 års ålder. Varje år drabbas cirka 300 barn av cancer i Sverige. Det är i stort sett lika många som på 1950-talet. På den tiden var barncancer i det närmaste obotlig, men idag överlever tre fjärdedelar av barnen tack vare utvecklade och individualiserade vård- och behandlingsmetoder. Den här positiva situationen gör att fler barn behöver specialistvård som kräver stora resurser. Det ger också längre vård- och behandlingstider och ett ökat tryck på uppföljning och rehabilitering under lång tid efter avslutad behandling.

Ytterligare en aspekt av framgångarna är att frågorna om livskvalitet efter avslutad behandling blir allt fler. Många barn och ungdomar drabbas av problem efter behandlingen, så kallade Sena komplikationer. Därför behöver det utvecklas former för uppföljning och dokumentation som kan leda till preciserade forskningsfrågeställningar och därmed anpassade konkreta åtgärder för respektive barn i hem- och skolmiljö.



I Sverige finns sex utbyggda barnonkologiska center, varav ett är beläget i Lund, vars upptagningsområde (Södra regionen) sträcker sig upp till Halmstad - Växjö - Karlskrona.



Huvuddelen av den barnonkologiska verksamheten i Lund är koncentrerad till avdelning 64 på Barnkliniken (BUS) Behandling av barn med hjärntumörer sker, förutom på avdelning 64, också på avdelning 62.

Alla barn som drabbas får sin cancerdiagnos på ett av dessa sex centrum. Sedan leds behandlingarna mot barncancersjukdomen därifrån, vare sig barnet behandlas på centrumet eller på ett hemsjukhus.

Fördelarna med hemsjukhusbehandlingar är flera. Bl.a. har syskon möjlighet att vara med på sjukhuset på ett annat sätt än om det krävs en resa först och ledighet från skolan. Föräldrar kan turas om att vara med det sjuka barnet och eventuella andra barn hemma, och det är nära hem när behandlingen är avslutad, hem till det normala, det vanliga livet, som är det man längtar till.

Barncancerföreningen Södra.

Sedan 1984 finns Barncancerföreningen Södra. Alla medel som kommer till föreningen går till de cancersjuka barnens bästa. Eftersom vi inte har statliga, kommunala eller landstingsbidrag är föreningen helt beroende av gåvor från privatpersoner, organisationer och företag.

Barncancerföreningens pengar går till den "mjuka hjälpen". Vi kan inte bota men vi kan göra tillvaron lite ljusare. Föreningens pengar går till att skapa möjligheter för föräldrar och barnen att vara tillsammans under lättsammare former och på det sättet mildra de ofta långa behandlingarna. Just då kan lite betyda så mycket.

Vår målsättning är att göra tillvaron bättre för barn och deras familjer.

I föreningens styrelse finns 11 personer med olika arbeten och bakgrund. Vi har dock ett gemensamt och det är att vi alla har erfarenhet från barn och cancer, en del av våra barn har klarat sin cancer medan det för andra har det inte gått att klara den svåra sjukdomen.

Barncancerföreningens verksamhet är bl a.-

- Stödja de drabbade och deras familjer.
- Driva Møllegården och stugan i Sövde, som är föreningens rekreationsanläggningar.
- Anordna träffar för föräldrar och anhöriga som mist barn i cancer.
- Miljöombyte och rekreation för de drabbade familjerna.
- Anordna resor till bl.a. Legoland och Disney Resort i Paris
- "Trivselkvällar" på sjukhuset.
- Göra livet lättare på avdelningen med bl a; mjuka djur, frukt och TV-video.
- Ordna utflykter, bio, teater och clowner på sjukhuset.
- Träffar för barnen och ungdomarna.
- och ett ständigt sökande efter annat som kan göra tillvaron ljusare...

Barncancerfonden

Under 1981 träffades de olika Barncancerföreningarna i Sverige och diskuterade gemensamma frågeställningar och behovet av forskning om barncancer. Den 1 januari 1982 beslöt man att bilda en gemensam nationell organisation för forskning, information, utbildning och samhällsfrågor kring cancerdrabbade barn – Barncancerfonden.

Barncancerfondens största och viktigaste uppgift är, tillsammans med utbildning och information, att stödja forskningen om barncancer.

Barncancerfonden finansierar över 90 % av forskningen kring barncancer i Sverige, utan några bidrag från staten. Verksamheten är helt beroende av frivilliga gåvor från privatpersoner, företag och organisationer. Barncancerfonden ska ge stöd till forskning och utvecklingsarbete kring cancersjuka barn genom forskningsanslag, reseanslag, forskartjänster och övriga forskningsrelaterade bidragsansökningar. Verksamheten är indelad i olika områden som alla samarbetar och strävar mot samma mål; att ännu fler barn skall överleva sin cancer och kunna leva fullgoda liv därefter.



Under nittonhundratalets andra hälft har barncancer utvecklats från att vara en helt dödlig sjukdom till att tre av fyra drabbade barn överlever. Samarbetet mellan forskning och kliniskt arbete har alltså lett till dessa mycket tydliga och positiva resultat. För att lägga grunden för ytterligare framgångsrik forskning har styrelsen beslutat inrätta två professorer i klinisk barnonkologi. Arbetet med att tillsätta dessa är påbörjat.

Framtidsvision:

- År 2012 ska nio av tio barn överleva sin cancer.
- Barnens smärta och oro under behandlingstiden skall minimeras.
- Alla barn som överlever sin cancer ska leva ett fullgott liv.
- Familjens livssituation ska påverkas så lite som möjligt under sjukdomstiden.
- Omgivningen ska ha förståelse för barnets och familjens behov.
- Allmänheten ska ha kunskap om barn och cancer.

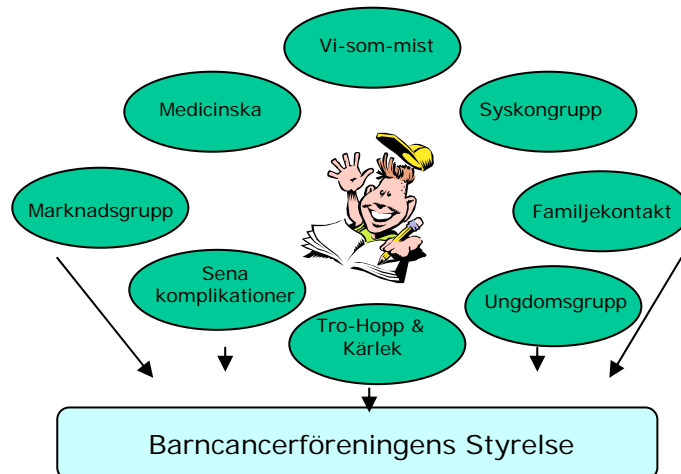
Vår förening har tagit aktiv del i arbetet inom Barncancerfonden.

Arbetsgrupper

När ett barn drabbas av cancer är det inte bara en individ som drabbas utan en hel familj. Föräldrar, syskon, far- och morföräldrar får i ett slag en fullständigt förändrad livssituation. Att behandla ett barn med cancer ställer därför mycket speciella krav på sjukvården. Mycket handlar om att lösa familjens situation. Barnen måste få möjlighet att kunna fortsätta gå i skolan, föräldrar, syskon ska kunna hälsa på och bo över på sjukhuset.

Inom föreningen har vi ett antal arbetsgrupper som jobbar kring speciella frågor. Dessa arbetsgrupper har också en motsvarighet inom Barncancerfonden. Representanter från arbetsgrupperna i de olika Barncancerföreningarna träffas minst två gånger per år i samband med Barncancerfondens stormöten, vår och höst.

Syftet med arbetsgrupperna är att barnen ska vara i fokus och de olika grupperna ska driva sina frågor i samråd med föreningens styrelse. På det viset kan vi nå en effektivare arbetsfördelning. I en arbetsgrupp ska man kunna gå in och vara aktiv under en kortare eller längre tid, med sin specialkunskap, egna erfarenhet eller med sitt kontaktnät.



Våra arbetsgrupper driver frågor inom olika intresseområden. Genom ett aktivt arbete i de olika arbetsgrupperna kan vi öka antalet engagerande personer som kan hjälpa till att driva barncancerfrågorna framåt. Ju fler som är engagerade desto mindre behöver var och en göra! Stöd till barnet och dess familj från medmänniskor och samhälle är av största vikt. I våra arbetsgrupper finns kontaktpersoner och till dessa kan man vända sig om man har några frågor eller vill vara med i arbetsgruppen.

Sena komplikationer (tidigare benämnt som Seneffekter)



Gruppen för sena komplikationer bildades i Göteborg våren 2002. Det är en grupp som består av representanter från de sju barncancerföreningarna i landet. Det är tänkt att denna grupp skall arbeta med frågor som rör våra barn, t.ex. vad händer efter behandling, varför och hur gör vi nu med dagis, skolan, egen lägenhet jobb etc. Gruppen skall försöka vara en hjälpare hand i dessa frågor. Det är ett växande problem med sena komplikationer eftersom fler barn överlever sin sjukdom. Resurserna i samhället minskar hela tiden och den här gruppen barn och ungdomar kan ha svårt att hävda sina rättigheter.

Gruppens verksamhet och mål är:

Erkännande av senoeffekter och medicinsk definition.

LSS (Lagen om särskild stöd och service) ska gälla alla barn och ungdomar med senoeffekter.

Neuropsykologer på alla barnonkologcentra, kontinuerlig uppföljning.

Vem bär ansvaret när man är medicinskt färdigbehandlad.

Information. Ta fram en manual vad senoeffekter innebär

Utbildning: Personal i skolan och vården.

Informations och vägledningskonsulent för barn med senoeffekter

Vi som mist gruppen

Att förlora sitt barn är en mycket svår upplevelse. Det väcker många frågor och känslor. Under perioden som följer efter det att familjen förlorat ett barn finns stora behov av att träffa andra i samma situation.

Behovet av en Vi-som-mist grupp inom södra Barncancerföreningen har funnits länge och under 2002 kom den första träffen igång med 11 personer.

Vi går nu vidare och utvecklar vår Vi-som-mist verksamhet med professionellt ledda grupper för föräldrar och syskon. Eftersom vi har köpt Møllegården har vi också en naturlig träffpunkt där vi kan ordna dessa träffar. En föräldragrupp startar i april och en i juni, varje grupp kommer att innehålla 10 föräldrar. Till hösten fortsätter gruppen att träffas, men då träffas mammorna, papporna och syskonen i egna grupper. Under 2005 tillkommer ytterligare två träffar.

Vi har en ambition att starta två nya grupper varje vår

Gruppen Syfte - Att vara ett medmänskligt stöd till föräldrar som mist sitt barn i cancer och ge föräldrar och syskon möjlighet att bygga upp ett eget nätverk.

Syskongruppen

Syskongruppen är en grupp inom Barncancerföreningen som består av och är till för syskon som har eller haft en syster eller bror som är eller har varit cancersjuk. Syskon är en viktig del i tillfrisknandet för det sjuka barnet. Syskonen är en trygghet, en nära vän och någon man kan bli arg på utan att man slutar tycka om en.

Målet är att få friska syskon mer delaktiga i vården och öka deras förståelse för det sjuka syskonet. Att ge en åldersanpassad information om det sjuka syskonets sjukdom och behandling, även att ge dem chansen att träffa andra syskon i liknande situation.

För att kunna tillmötesgå syskonens behov finns sedan januari 1999 en 50 % syskonprojektjänst som Petra Svensson på avd. 64 i Lund ansvarar för. Detta projekt finansieras av Barncancerföreningen Södra.

Att vara en längre tid på sjukhus är ingen bra miljö för det "friska" syskonet. Det är därför viktigt att komma ihåg syskonens normala liv med skola/dagis/kamrater. Petra Svensson erbjuder sig också att gå ut och informera om syskonets sjukdom och behandling till dagis och skola.

Ungdomsverksamheten

Ungdomsgruppens har flera träffar per år. Gruppen har haft olika träffar i Lund med bowling, en endags tur till Köpenhamn och även haft vår första helgträff på Møllegården.

Bland ungdomar som har drabbats av cancer är behovet stort att träffa andra som varit med om liknande händelse. Ungdomarna möts dels i samtal där tankar och erfarenhet utbyts och dels i olika aktiviteter.



Genom informationsblad om ungdomsgruppen får de inläggande ungdomarna reda på att det finns någon de kan vända sig till när de själva vill.

Ungdomsgruppen har drygt 20 medlemmar.

Denna kontaktverksamhet som ungdomarna bedriver är mycket uppskattad och värdefull.

Tro, hopp & kärlek

I föreningen finns en grupp som heter Tro, Hopp & Kärlek. Målgruppen är barn mellan 9 - 14 år och gör en massa roliga saker som bakar, pysslar, lyssnar på musik mm.

Marknadsgrupp

Marknadsgruppen arbetar med olika evenemang och arrangemang som kan inbringa pengar och uppmärksamhet till vår Barncancerförening.

Gruppen vänder sig både till företag och privatpersoner där de försöker få in kontanta medel till föreningens kassa,. Det handlar om allt från sådant som kan sätta en aning guldkant på tillvaron i en mycket jobbig situation, resor till Legoland och Disney i Paris - till att föreningen kan göra riktade inköp av sådant som barnen behöver, leksaker, videofilmer, dataspel, saker till sticklådan mm.

Många förslag kommer också in från enskilda, företag och organisationer som på olika sätt vill bidra till att Barncancerföreningen får in mera pengar. Alla sådana förslag diskuteras i gruppen och de förslag där någon vill tjäna pengar på att använda Barncancerföreningens namn tackar vi alltid nej till.

Vid de flesta större arrangemangen medverkar någon föreningsmedlem. Det kan gälla att informera, dela ut broschyrer och dekaler samt ta emot och tacka för pengar.

Gruppen står också för mycket information om föreningens verksamhet till skolor, föreningar, organisationer och övriga som är intresserade och kan tänkas bli medlemmar eller på annat sätt stödja vår verksamhet.

Familjekontakt

Familjekontakt är den grupp i föreningen som genomför, och ansvarar för, våra medlemsaktiviteter. Genom vårt arbete får vi en chans att medverka till att ge barn med cancer och deras familjer en så bra tillvaro som det är möjligt i den svåra situation dom befinner sig i.

Aktiviteterna är uppdelade i två olika delar, dels de rena medlemsaktiviteterna, som t ex den årliga midsommarfesten, julfesten, biobesök, bowling, resor till Disney Resort i Paris och till Legoland i Danmark, föräldraträffar samt en mängd olika arrangemang. Den andra och kanske viktigaste delen är våra onsdagsträffar på avd 64 på BUS i Lund.

Om du tycker att Familjekontakts verksamhet är något du skulle vilja vara med i så blir vi väldigt glada. Vi vet att det vi gör fyller en viktig funktion för de drabbade barnen och deras familjer. Och vi får ständigt nya kvitton på att så är fallet. Men för att kunna bli ännu bättre så behöver vi bli fler!

Aktiviteter 2003

Barncancerföreningen har sedan många år **onsdagsträffar** på avdelning 64 i Lund. Varannan onsdag kommer någon från föreningen med något gott att äta och dricka. De som kommer är oftast föräldrar till ett sjukt barn eller någon annan som väl känner till våra barn. Meningen med onsdagsträffarna är att i någon mån bryta den tristess som uppstår vid långa sjukdomsvistelser. Denna kväll försöker vi alltid ge en festlig prägel och med hjälp av föreningsmedlemmar dukas det långbord med ljus och servetter och god mat serveras.

Under 2003 bjöd Barncancerföreningen även på hamburgare från BurgerKing på de övriga onsdagarna.





Liksom tidigare år har en biograf i Lund ställt upp med **bioföreställningar** på icke ordinarie biotider, Vi har också åkt på Bowling med barnen på dagvården samt de ineliggande barnen.

Vi deltog även i år på **Kiviks marknad** och tanken med att finnas på plats på en marknad är att vi ska informera och marknadsföra föreningen. Det finns många personer ute i landet som inte känner till skillnaden mellan Barncancerfonden och Barncancerföreningen.

Genom ett **samarbete med den kände glaskonstnären Bertil Vallien** kan Barncancerföreningen erbjuda en mycket vacker konstbok - Boken "Fiat Lux – Ljus blir till! – Bertil Vallien och skapandet av ett altarskåp"

I september 2002 invigdes det nya altarskåpet i Växjö Domkyrka. Skåpet är fem meter högt och fyra meter brett. Bertil Vallien, Kosta Boda och en av världens främsta glaskonstnärer, har under många år arbetat med uppdraget att skapa det omfattande i sandgjutet glas och järn.

Vi är nu inne i slutfasen av försäljningen av boken, som trycktes i 4 000 ex, och hela överskottet går till Barncancerföreningen Södra.

Vår hemsida, www.barncancersyd.com, genomgår hela tiden förbättringar och man kan gå in och prenumerera på föreningen nyhetsbrev. Hemsidan, som är på drygt 100 sidor, innehåller mycket information om föreningen, olika länkar, fakta om cancer, hur man kontaktar oss mm.



Samarbete med Sveriges Radio, P4. Både marknadsföring och tid för information i direktsändning, vi har även haft en del gemensamma aktiviteter som har givit intäkter till föreningen, totalt blev det cirka 75 000:- under 2003 och samarbetet fortsätter även 2004.

"En match för små hjältar - till minne av Rasmus Kvarnsjö"

Det finns vanliga matcher. Och så finns det matcher som har en större innebörd. Matcher som spelas av medmänsklighet. En sådan match spelades mellan innebandylaget Växjö IBK och Länslaget i Teleborgshallen 6 april. Matchen gav hela 55 760:- till Barncancerföreningen.

Barncancerföreningen bjuder på massage. För alla ineliggande barn och föräldrar finns nu möjligheten till en skön och avkopplande massage. Det är Gertrud Trullsson som utför massagen och Barncancerföreningen som står för kostnaden.

Föreningen köpte under året in 16 **bärbara datorer**. Dessa finns nu i varje rum på avdelning 64 i Lund och alla datorer har tillgång till kostnadsfri uppkoppling till Internet. Tanken är att barnen ska kunna chatta med sina kompisar under de långa behandlingsperioderna, föräldrarna kan läsa e-post och betala räkningarna. Till datorerna kan man ansluta en Webbkamera och då öppnar sig möjligheten att låta barnen koppla upp sig till sin skola och på så sätt följa undervisningen på distans, eller kan mormor läsa en godnattsaga för sitt barnbarn som ligger på sjukhuset.



Legolandresa. Helgen den 26, 27 och 28 september så åkte 60 förväntansfulla barn och föräldrar till Lejonparken och Legoland i Danmark.

Vi åkte i två bussar och humöret var på topp. Första stoppet var på lejonparken där vi mötte många vilda djur under vår Safari i de stora och välvärdade parkerna.

Efter några timmar så gick resan mot Billund och Legoland. Vi bodde på hotell Legoland med utgång direkt till parken. Helgen bjöd på mycket sol och många åkturer.

De lokala grupperna i Växjö, Karlskrona har fortsatt i vanlig anda. Till julfesten i Växjö kom det nästan 100 personer. Vi är mycket glada för denna verksamhet inom föreningen. Avståndet till Lund är ju ganska långt för vissa och då är det viktigt att medlemmarna som bor längre bort har möjlighet att komma samman, ha trevligt och utbyta tankar och erfarenheter.



Extra årsmöte i Osby. I december hade vi ett extra årsmöte med syfte att revidera föreningens stadgar. Våra stadgar blev antagna 30 oktober 1984 och reviderades den 30 mars 1987. Vi lever i en föränderlig värld och våra förutsättningar ändras. Föreningen har en positiv utveckling med en stabil ekonomisk grund. För att vi ska kunna fortsätta att utvecklas så behövde vi revidera våra stadgar och detta krävde ett extra årsmöte. I och med detta passade vi också på att korta ner föreningens namn från Barncancerföreningen i södra regionen till Barncancerföreningen Södra.

Medlemspolicy. Styrelsen har delat in Barncancerföreningens medlemmar i olika medlemsklasser och det är från dessa som styrelsen beräknar kostnader för medlemmarnas deltagande i resor och hyra för Sövde och Möllegården. Grundtanken är att subventionera de familjer som precis har avslutat sin behandling och ett antal månader efter detta. Detta gäller även de familjer som mist sitt barn. Det ju just efter denna period som ekonomin är som mest ansträngd. Efter det så kommer man in i nästa medlemsklass och då får man resor och boende rabatterat.

Barncancerföreningen hyrde hela **Lekoseum i Osby** lördagen den 6 december och Barncancerföreningen bjöd på entré och lättare förtäring till de 61 personer som hörsammat inbjudan. På BRIO Lekoseum i Osby kan man titta på gamla träleksaker, Barbie-dockor, Märklin modelljärnvägar, spel av alla de slag och hälsa på i Tomtens Hus och Verkstad!

Rekreation

En möjlighet att komma bort från en stundtals mycket jobbig verklighet är ett av föreningens mål. Att få vara tillsammans med sin familj i en lugn och skön miljö, som ger vila och rekreation, är vad många familjer med ett cancersjukt barn/ungdom behöver. En plats som kan fungera som en tillflyktsort och oas under tuffa behandlingsperioder eller en plats för återhämtning och vila efter avslutad behandling. Barncancerföreningen i Södra har två olika former av boende till våra medlemmar. Dels har vi vår nya rekreationsanläggning på Österlen - Möllegården och dels vår stuga i Sövde. Vi har utbyte med de övriga Barncancerföreningarna vilket innebär att de kan hyra Möllegården och stugan i Sövde och att medlemmarna i Södra har möjlighet att hyra stugor och hus hos övriga Barncancerföreningar runt om i landet i mån av plats. Vid bokning av Möllegården och stugan i Sövde prioriteras våra egna medlemmar i första hand.

Lägenheten på Svanegatan i Lund.

Under de senaste åren har tyvärr nyttjandegraden successivt minskat och genom att Ronald McDonald huset öppnade i Lund så fanns det ingen efterfrågan från familjerna att låna vår lägenhet. Vi stod då inför ett val med en sliten lägenhet att renovera eller sälja. I detta läge kom möjligheten att köpa Möllegården och vi såg en betydligt större medlemsnytta med Möllegården än en lägenhet i Lund. Innan försäljningen genomfördes i september, gjordes en uppfrysning med ommålning, nya tapeter, nytt golv och ny spis.

Möllegården

Möllegården är vår rekreationsanläggning för cancersjuka barn och deras familjer. Möllegården ligger vacker mitt i Österlen, 2 mil från Ystad, Simrishamn och Tomelilla och drygt 3 km från en av Sveriges vackraste sandstränder i Sandhammaren.

På Möllegården ska familjerna få komma bort från vardagen, åtminstone för en vecka, och istället få chans till en andningspaus och att tillbringa tid och utbyta erfarenheter med andra i samma situation. Många har dessutom inte möjlighet att åka på en vanlig semester, och har kanske heller inte råd eftersom barnets sjukdom ofta medför påfrestningar på ekonomin till följd av långa sjukskrivningar.

Möllegårdens funktion kommer under sommaren i huvudsak att vara rekreation åt familjer. Vi kommer att ha plats åt tre familjer varje vecka.





En annan mycket viktig verksamhet som Barncancerföreningen har är kontakthelgerna. Under många helger, framförallt under våren och hösten, bjuder Barncancerföreningen in grupper av enbart mammor eller pappor som mist sina barn. Oftast leds dessa grupper av utbildade personer som hjälper till att gå vidare efter en lång och tuff period.

Givetvis finns det grupper för dem som har sina barn i livet. Det finns också motsvarande grupper för syskon.

Ungdomsgrupper och grupper med speciella teman finns också. Det kan vara föreningens marknadsgrupp eller en grupp som diskuterar nya ekonomiska regler och hur det påverkar de enskilda familjernas situation.

Huset i Sövde

Barncancerföreningen Södra äger ett hus som ligger i Sövde stugområde, ett stenkast från det natursköna Österlen. Sövde ligger 1 mil sydost om Veberöd och ca 3 mil från Lund.

Huset i Sövde har genomgått en större renovering under 2003 och är i bästa skick. Eftersom huset är vinterbonat och naturen runt om är underbar kan man mycket väl nyttja det under vinterhalvåret. Har ni barn under behandling, vilket kanske omöjliggör en semesterresa, ring då Britt-Marie Kvist på 0416-107 82 eller 0708-776 984 och hör om huset är ledigt.

Det kan finnas andra skäl till att man inte kan resa på semester och då finns även möjligheten att få vistas i huset. Barn, som går på behandling som inte kräver att barnet hela tiden vistas på sjukhus, kan med föräldrar och syskon bo i huset. Bor man långt från Lund kan huset i Sövde bli ett hem under behandlingstiden.

Gåvor och stöd

Vi kan summera ett bra år 2003. Vi har haft den stora förmånen att få ta emot ett stort antal penninggåvor från såväl enskilda personer som organisationer som t.ex. kyrkliga föreningar, idrottsföreningar, förskolor, Lions, Rotary, Blodcentraler mm. I samband med dödsfall har minnesgåvor inkommit till föreningen, gåvor har också skänkts i samband med födelsedagar.

Framtidsvision

Genom att föreningen har en stark ekonomisk grund så finns det stora möjligheter även i framtiden.

I och med köpet av Møllegården har föreningens medlemmar tillgång till en fantastisk rekreationsanläggning mitt i det rofyllda Österlen. På Møllegården finns det utrymme för både rekreation och vår viktiga satsning på anhörigstöd.

Vi kommer att arbeta i samma anda som tidigare och det innebär att barnen alltid kommer att vara i centrum, både under och efter behandling. Vi kommer att lägga mycket energi på att få Vi-som-mist verksamheten att fungera på ett bra sätt.

Marknadsgruppen kommer att marknadsföra oss i media och kommer under året att bearbeta advokatbyråer och begravningsbyråer för att på så sätt möjliggöra nya arv även i framtiden.

Slutord

Vi i föreningens styrelse vill rikta ett varm och innerligt tack till alla som under det gångna året har hjälpt vår viktiga verksamhet framåt. Alla generösa bidrag, all hjälp under trivselkvällarna på avd. 64 i Lund, all hjälp på våra hemsjukhus med olika aktiviteter och speciellt vill vi tacka den personal inom sjukvården som på alla sätt med omtanke och omsorg hjälper och stödjer de sjuka barnen och deras anhöriga, alla ni är fantastiska!

Vi i Barncancerföreningens styrelse arbetar hela tiden för att göra tillvaron lite ljusare för barnen i södra Sverige som drabbats av cancer. Genom olika aktiviteter försöker vi att göra livet lite lättare under de långa behandlingarna och den tuffa tiden efter sjukdomen.



Vi är väldigt tacksamma för all hjälp vi får och eftersom vi inte får några anslag från stat, landsting eller kommun är det av avgörande betydelse att många människors engagemang lever vidare och att de fortsätter att visa sin generositet. Vi tackar innerligt för alla arbetsinsatser och gåvor under 2003.

Resultatet av föreningens verksamhet samt ställning framgår att särskild årsredovisning. Styrelsen föreslår att nettobehållningen av årets verksamhet balanseras i ny räkning.

Hagestad den 7 mars 2004

Billy Ydefjäll

Mari Bergqvist

Anna Kvist

Kerstin Mårtensson

Jeanette Blixt

Rasha Zivkovic

Eva-Lena Kullberg Lata

Britt-Marie Kvist