



**BARNCANCER  
FÖRENINGEN**

**SÖDRA**

**VERKSAMHETSBERÄTTELSE**

**ÅR 2006**

# Verksamhetsberättelse 2006

Styrelsen för Barncancerföreningen Södra får härmed lämna följande redovisning för verksamhetsåret 2006.

## Styrelsen

Styrelsen har under det gångna året haft följande sammansättning:

Ordförande	Billy Ydefjäll	V. ordförande	Fredrik Olsson
Sekreterare	Marie Nordberg	Ledamot	Eva-Lena Kullberg Lata
Ledamot	Kerstin Mårtensson	Ledamot	Mattias Holgersson
Ledamot	Jörgen Svensson		
Suppleant	Thomas Nilsson	Suppleant	Peter Edvardsson
Suppleant	Annika Brocknäs	Suppleant	Izabela Ostrovska

Utöver styrelsen har Per-Olof Ericsson haft funktionen som kassör. Styrelsen har under året haft 10 protokollförda styrelsemöten.

## Revisorer

Föreningens revisor har varit Agneta Martinsson (auktoriserad revisor) Deloitte AB.

## Representanter i Barncancerfonden

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

## Medlemmar

Föreningens medlemsantal var vid verksamhetsårets början 500 och vid årets utgång 550 familjer/enskilda 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.

## 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.

## 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.

**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...

## Organisation

Barncancerföreningen Södra är en välrenommerad organisation och har ett stort förtroende bland givarna. Ett förtroende som byggs upp tack vare en väl fungerande organisation som hela tiden arbetar för att skapa bra förutsättningar för de drabbade barnen och deras familjer.

### Årsmötet

Årsmötet är Barncancerföreningens högsta beslutande organ. Mellan årsmötena är den valda styrelsen beslutande organ.

### Styrelsen

Barncancerföreningens strategiska arbete leds av en styrelse på 11 personer med olika arbeten och bakgrund. Vi har dock ett gemensamt och det är att vi alla har erfarenhet från barn och cancer. Det operativa arbetet går genom Arbetsgrupperna som presenterar en handlingsplan för styrelsen och efter styrelsens godkännande arbetar för att förverkliga de mål och aktiviteter som finns beskrivna i handlingsplanen. Under verksamhetsåret avrapporterar arbetsgrupperna hur de ligger till i förhållande till sin handlingsplan.

### Arbetsgrupper

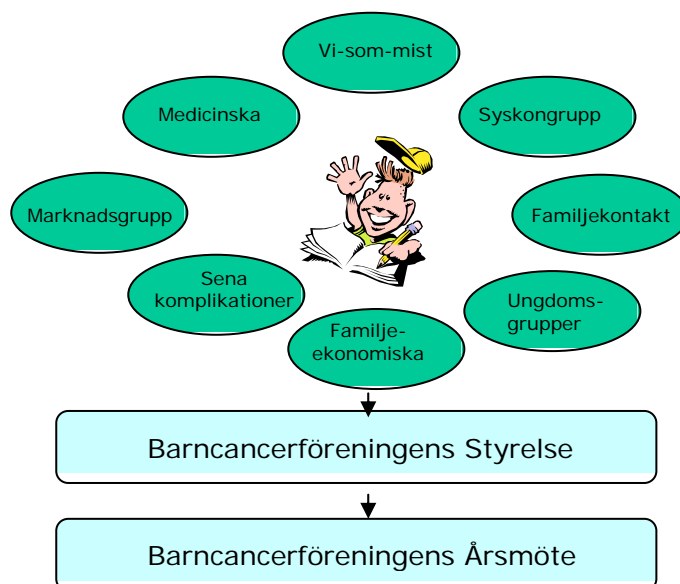
När ett barn drabbas av cancer är det inte bara en individ som drabbas utan en hel familj. Föräldrar, syskon, far- och morföräldrar får i ett slag en fullständigt förändrad livssituation. Att behandla ett barn med cancer ställer därför mycket speciella krav på sjukvården. Mycket handlar om att lösa familjens 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.

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.

*Syftet med arbetsgrupperna är att barnen ska vara i fokus och de olika grupperna ska driva sina frågor i samråd med förningens 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.*



### Familjeekonomiska gruppen

Gruppen har startats under hösten 2006 och gruppen mål är att arbeta för att alla drabbade familjer skall behandlas lika i hela landet, avseende ersättning i form av bidrag och försäkringar. Detta skall gälla i samband med barnets sjukdom och behandling i förlängningen även ekonomiskt stöd i vuxen ålder då behov finns.

Familjeekonomiska gruppen finns i andra Barncancerföreningar och genom ett samarbete mellan Barncancerföreningarna kommer Familjeekonomiska gruppen att lyfta och aktuella frågor till riksnivå och på det sättet driva frågorna.

### Familjekontakt

Familjekontakt är den grupp i föreningen som genomför, och ansvarar för, våra medlemsaktiviteter. Genom gruppens 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 julfesten, biobesök, bowling, resor till Disney Resort i Paris och till Legoland i Danmark, föräldraträffar samt en mängd olika arrangemang. Den andra delen är vårt arbete på avd 64 på BUS i Lund där vi står för onsdagsträffarna, ser till att göra riktade inköp av sådant som barnen behöver, datorer på rummen, leksaker, videofilmer, dataspel, saker till sticklådan mm. Det genomförs också aktiviteter på hemsjukhusen.

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!

### Fastighetsgruppen

Målet för fastighetsgruppen är att se till att våra fastigheter Sövde och Hagestad hålls i bästa skick. Genom att gruppen har tillsyn av båda fastigheterna kan vi göra vinster när det gäller gemensamma inköp mm. Sammansättningen av personerna i Fastighetsgruppen är en blandning

av kunniga människor som kan se helheten och genom sin kunskap förebygga eventuella problem.

### **Marknadsgruppen**

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

Gruppen vänder sig till företag, organisationer och privatpersoner där de försöker få in kontanta medel till föreningens kassa. 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 bidraget.

Gruppen står också för 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.

Ett sätt att få in pengar till vår verksamhet är genom att erbjuda företag olika fadderskap. Vi har flera olika nivåer som fadder, Platinafadder stöttar verksamheten på Møllegården med 15 000 kronor per år, Guldfadder bidrar med 10 000 kronor per år, Silverfadder med 5 000 kronor och som Bronsfadder betalar man 1 000 kronor. Det har blivit allt viktigare för företagets identitet att visa vilka värderingar det står för. Att visa engagemang i en viktig verksamhet som vår skapar ett positivt intryck och stärker bilden av ett mänskligt företag.

### **VISOMMIST gruppen**

VISOMMIST gruppen finns till för föräldrar som mist barn i cancer, det finns även grupper för syskon. 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 VISOMMIST grupper inom södra Barncancerföreningen är stort och under hösten 2006 påbörjade vi ett arbete där vi ska utveckla vår VISOMMIST verksamhet tillsammans med en professionell samarbetspartner. Detta för att göra ett så bra arbete som möjligt och vara ett stöd till drabbade familjer.

Under 2006 har ett antal föräldrar träffats tillsammans i vår befintliga VISOMMIST grupp. De som leder gruppen är föräldrar som mist sina barn. De är inga specialister, utan driver gruppen med hjälp av egna erfarenheter. Till detta knyter vi sjuksköterskor med stor kunskap och erfarenhet.

**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. Tillsammans kan vi hjälpas åt att hitta styrkan och meningen med att gå vidare i livet.

### **Sena komplikationer**

Gruppen för sena komplikationer bildades i Göteborg våren 2002. Det är en grupp som består av representanter från de sju barncancerföreningarna i landet. Denna grupp arbetar 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 hjälpande 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 sena komplikationer och medicinsk definition.

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

Neuropsykologer på alla barnonkologcentra, kontinuerlig uppföljning.

Vem bär ansvaret när man är medicinskt färdigbehandlad.

Information. Ta fram en manual vad sena komplikationer innebär

Utbildning: Personal i skolan och vården.

Informations och vägledningskonsulent för barn med sena komplikationer.

## 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 cancersjukt. 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

Barncancerföreningen södra beslutade i november 2005 att inrätta två 25 % tjänster som ska bygga upp och leda en ungdomsverksamhet med start i januari 2006 och projektet varar i första hand till 31 december 2007. Därefter utvärderar styrelsen projektet och beslutar om en eventuell fortsättning. Ungdomsgrupper har funnits tidigare ledda av ungdomar själva. Satsningen på att inrätta två tjänster möjliggör att grupperna kan ledas professionellt dels för kontinuitetens skull dels för en större målmedvetenhet. Tonårstiden innebär i sig en brytningstid från föräldrarna. Det är normalt sett en tid i uppväxten då tonåringen söker gemenskap utanför familjen tillsammans med kompisar. I och med insjuknandet i någon form av cancer ökar beroendeskäpet av och närheten till föräldrarna. Kompisar har ofta svårt att förstå det den drabbade ungdomen är med om och en känsla av annorlundaskap kan upplevas. En studie har visat att de som är sjuka och befinner sig i behandling har ett bra självförtroende och inte har högre nivåer av nedstämdhet och oro medan de efter avslutad behandling mår sämre än svenska barn/ungdomar i motsvarande ålder. Den trygghet och omvårdnad de upplevt under vårdtiden försvinner. De har sluppit krav och fått omgivningens uppmärksamhet och fokus. Den vardagliga kontakten med kompisar har brutits, utseendet har ofta förändrats vilket sammantaget kan leda till minskad självkänsla. Efter vårdtiden ställs återigen normala krav från föräldrar, lärare och kompisar. Ungdomsgrupper där ungdomar som har liknande upplevelser träffas har visat sig vara positiva och lett till en upplevelse av stärkt självkänsla.

### Syfte

Erbjuda möjlighet för barn/ungdomar som har eller har haft någon form av cancer eller tumörsjukdom att träffa och skapa kontakt med andra i liknande situation.

### Mål

Målet med projektet är att barn/ungdomar som har eller har haft någon form av cancer eller tumörsjukdom genom att träffa andra i liknande situation ska få stärkt självuppfattning. Barnen/ungdomarna ska känna trygghet i gruppen och kunna vara sig själva, prata av sig och utbyta erfarenheter. Genom detta ska barnen/ungdomarna vara ett stöd för varandra och kunna utveckla ett kontaktnät utanför träffarna.

## Unga vuxna

I föreningen finns en grupp för ungdomar och unga vuxna över 18 år. Detta är en viktig grupp som samarbetar med sena komplikationer. Det är många problem som kan uppstå när ungdomarna växer upp, avslutar sin skolgång och ska ut i arbetslivet. Komplikationer från tidigare behandlingar och operationer har i många fall satt sina spår och det är viktigt att det finns en grupp som kan stötta varandra och vara ett stöd.

## Aktiviteter 2006

2006 var det 22 år sedan ett antal föräldrar startade Barncancerföreningen Södra. Ambitionen var att skapa en föräldraförening som tog tillvara på barnens intresse. Sedan dess har föräldrar till

cancersjuka barn arbetat ideellt i Barncancerföreningen för att göra livet så gott som möjligt för barnen och deras familjer.

Här följer några av årets större händelser.

Barncancerföreningen har sedan många år **onsdagsträffar** på avdelning 64 i Lund.

Barncancerföreningen bjuder på god mat och dryck en gång i månaden. Frekvensen på träffarna är beroende på ett stort antal frivilliga krafter samt en samarbetspartner som ser till att ordna mat. Under 2006 har vi fått hjälp av några Lions klubbar och vi hoppas på ett fortsatt samarbete och gärna en utveckling av det så att vi kan arrangera onsdagsträffarna två gånger i månaden. 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 med ljus och servetter och god mat serveras. Under 2006 bjöd Barncancerföreningen även på Pizza varannan onsdag.

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 bjuder på massage.** För alla ineliggande barn och föräldrar finns möjligheten till en skön och avkopplande massage. Det är Gertrud Trullsson som utför massagen och Barncancerföreningen som står för kostnaden. Under 2006 bjöd Barncancerföreningen på 78 massager.



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

**Inköp av nya datorer till avd. 64 i Lund** har genomförts. De tidigare datorerna köptes in på våren 2003 och de har använts flitigt av de ineliggande barnen och deras familjer. Så efter 3,5 år var det dags att byta ut datorerna och det inköptes 17 nya datorer från Dell för ett pris av 101.787 kronor. Under december genomfördes bytet av datorerna med hjälp av Region Skånes IT-Tekniker.

**Samarbete med Malmö Redhawks.** Under säsongen 2005/2006 hade Barncancerföreningen Södra ett samarbete med ishockeyklubben Malmö Redhawks och detta samarbete fortsatte även under säsongen 2006/2007. Samarbetet innebär att de ineliggande barnen ges möjlighet att gå på Malmö Redhawks hemmamatcher, vara med på träningar och träffa spelarna. Spelarna kommer även att besöka avdelning 64 i Lund någon gång under säsongen och då skriva autografer och prata med barnen.

Barncancerföreningen kommer att vara Matchvärd vid några hemmamatcher under våren 2007 och då ska vi, tillsammans med ett juniorlag, göra en insamling och vi hoppas då att vi får ett bra överskott som går till de drabbade barnen och deras familjer.

Läs mer om Redhawks på deras hemsida, <http://www.malmoredhawks.com/>

### **Spännande familjedag i Växjö**

62 personer – lika många barn som vuxna – besökte Växjö i början av april, för en dag med experiment och äventyrsbad. En mycket lyckad dag, att döma av kommentarer som: "Kan vi åka hit imorgon också?"

Familjedagen började på Xperimenthuset, som har massor av kluriga och roliga experiment för både barn och vuxna. På eftermiddagen bar det vidare till Äventyrsbadet Aqua Mera. Det hade många sett fram emot.

- Vilka som hade roligast av barn och vuxna är svårt att säga, men när man får höra kommentarer som: "mamma det här var den roligaste dagen i mitt liv", och "kan vi åka hit i morgon också?", då vet man att allt arbete är värt mödan, sa en av arrangörerna, Gunilla Dahl.



### **Resa till Disneyland i Paris.**

Ännu en gång arrangerade Barncancerföreningen Södra en resa till fantastiska Disneyland Park i Paris. Denna gång var det tre bussar som tog 134 förväntansfulla barn och föräldrar de 18 timmarna till Paris.

Vi bodde bra på Hotel Kyriad, bara ett stenkast från parken, och efter en lång bussresa så väntade en stabil frukost på hotellet innan vi inledde med tre dagar på Disneyland Park.

Tre dagar som vi ägnade åt nya Walt Disney Studios och Disneyland Park.

På Walt Disney Studios kan man se och uppleva alla möjliga effekter som förekommer vid filminspelningar. Här finns också några häftiga åkattraktioner, bla Rock'n Roll Rollercoaster som accelererar från 0-100 på 2 sekunder!

I Disneyland Park möttes vi av många Disneyfigurer, Musse Pigg, Janne Långben, Piff o Puff, Pluto mm. Det finns också massor av åkattraktioner och äventyr för alla barn, stora som små.

Efter tre dagar på Disneyland så tillbringade vi en dag i Paris med svensktalande guide som berättade om "sitt" Paris. Efter den obligatoriska kön och hissen upp i Eiffeltornet så styrde vi kosan hem till Sverige igen, med många nya intryck och minnen att sortera.

### **Resa till Kolmården**

I september bjöd Kolmården in medlemmarna i Sveriges sju Barncancerföreningar på en händelserik dag tillsammans med delfiner, lejon, apor och alla andra djur. Vi åkte buss och var framme i Kolmården på lördag kväll, där serverades en gemensam middag. Efter frukosten på söndagen bjöds det på en heldag på Kolmården, egen delfinshow, tur i Safariparken och många överraskningar. Det var tredje gången detta arrangerades och redan är det bokad för en helg i september 2007.



### **Insamlingar i form av olika galor.**

Under årets som gick arrangerades en del lokala stödgalor där hela överskottet gick till Barncancerföreningen. I mars arrangerades Ingrid Rönndahl med familj ännu en gala i Olofström av Ingrid Rönndahl med familj och överskottet blev 30.000 kronor.

I Landskrona arrangerade GF Idrotts gymnastiksektion en gymnastikuppvisning som gav 29.000 kronor. I Växjö genomfördes en föreläsning som genererade ett överskott på 40.000 som gick till Barncancerföreningen.

I Ystad genomförde mc-klubben Ystad Highriders och Ystad Köpmannaförening ännu en lyckad insamling till Møllegården, insamlingen slutade på drygt 50.000 kronor.

Utöver ovanstående så är det väldigt många som samlar in pengar på olika sätt och skänker till Barncancerföreningen.

**Insamling sker också via bössor** och en stor inkomstkälla till Barncancerföreningen är blodcentralerna i vår region och framförallt Region Skåne som under 2006 samlade in drygt 260.000 kronor.

**De lokala grupperna** i Växjö, Karlskrona har fortsatt i vanlig anda. Till julfesten i Växjö kom det nästan 80 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.

**Föräldrträffen 2006** hölls på Ronneby Brunn i slutet på mars. Det blev en helg med bland annat årsmöte, information och krogshow. Den 25-26 mars träffades 75 personer på Ronneby Brunn för Barncancerföreningens traditionella föräldrträff. Lördagen inleddes med årsmöte och information om föreningens aktiviteter under 2005, framtidsvision och redovisning av föreningens ekonomi. På lördagskvällen avnjöts en tre-rättersmiddag och krogshowen "Vegas Evening"

**Årets kraftkälla.** 2005 instiftade Barncancerföreningen Södras styrelse ett pris till "Årets Kraftkälla". Vid föräldrträffen i Ronneby delades det ut för andra gången. Priset till Årets

Kraftkälla kommer varje år att delas ut till en person som betytt mycket för sin omgivning och som inspirerat barnen att kämpa mot sin sjukdom.

I samband med årsmötet fick Bengt Nilsson i Svensköps mottaga utmärkelsen "Årets kraftkälla". Bengt Nilssons välarrangerade "grisfester" har under åren betytt mycket för de sjuka barnen. Bengt och hans familj är glädjespridare och kraftkällor för väldigt många andra.

### Barncancerföreningens Konstlotteri

En årligen återkommande aktivitet med massor av besökare är Österlens Konstrunda. Sedan 2004 finns även Barncancerföreningen Södra med.

Vi öppnar då Møllegården för allmänheten med en konstutställning av de konstnärer som skänkt konst till Barncancerföreningens Konstlotteri, ett lotteri med bara vinnare. Lotteriet har många fina vinster och vinstvärdet är 75 000 kronor. Den största vinsten av alla är att hela överskottet ger alla drabbade barn en möjlighet att uppleva en vardag med fler positiva och glädjande inslag. Varje andel kostar 100 kronor och det finns 1 500 andelar. Under 2006 genomfördes ett lotteri på hösten och överskottet blev hela 66 623 kronor.



Vi jobbar nu för att dra igång ett nytt lotteri i samband med Österlens konstrunda i påsk. Vi kommer då att öppna upp Møllegården och många konstnärer som bidrar med konst till våra kommande lotteri har möjligheten att ställa ut utan kostnad.

### Rutiner för arbetet i föreningen

Vi fortsätter att ta fram kvalitetsmål för vår verksamhet. Sedan tidigare har vi en **medlemspolicy** som innebär att Barncancerföreningens medlemmar återfinns i olika medlemsklasser och det är från dessa som styrelsen beräknar kostnader för medlemmarnas deltagande i resor och hyra för Sövde och Møllegården. 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.

Vi har också tagit fram en **placeringspolicy** för att behålla en stabil ekonomisk grund i föreningen som gör att vi kan fortsätta utveckla verksamheten på bland annat Møllegården, våra verksamheter på sjukhusen och inte minst det viktiga arbetet i de olika arbetsgrupperna.

Vår **styrelsehandbok** är en handledning i föreningens rutiner och arbete och är ständigt under förnyelse. Styrelsehandboken finns för att se till att styrelsearbetet följer föreningens stadgar och att målsättningen från årsmötet uppföljs. I handboken finns bl.a. beskrivet vad som förväntas av styrelseledamöterna, rutiner och mallar för styrelsearbetet. Styrelsens målsättning är att arbeta för att barnen och deras anhöriga ska få bästa möjliga stöd under behandlingsperioden och under den efterföljande tiden. Detta gäller även de familjer som mist sitt barn. Styrelsen har också som uppgift att vara det naturliga kontaktnät som många barn, föräldrar och syskon behöver. Vidare ansvarar styrelsen för att ekonomiska medel kommer in i föreningen så att föreningen kan säkerställa att de planlagda aktiviteterna kan genomföras.

## 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 rekreativ anläggning på Österlen - Møllegården och dels vår stuga i Sövde. Vi har utbyte med de övriga Barncancerföreningarna vilket innebär att de kan hyra Møllegården 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 Møllegården och stugan i Sövde prioriteras våra egna medlemmar i första hand.

För att vi ska säkerställa driften av föreningens anläggningar i Hagestad och Sövde har vi tillsatt en arbetsgrupp som har till syfte att sköta detta. Det är viktigt att vi ser till att hålla en hög standard och att vårda våra investeringar. Gruppen ser till att planera arbetshelger, hålla koll på skick, planera gemensamma inköp, hålla kontinuerlig kontakt med Fastighetsskötaren på Møllegården, mm.

## Møllegården



Møllegården är vår rekreationsanläggning för cancersjuka barn och deras familjer. Møllegården 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 Møllegården 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.

Møllegårdens funktion kommer under sommaren i huvudsak att vara rekreation åt familjer. Det finns plats för 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 olika grupper. Det kan vara 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.

Som vanligt har inte fastighetsgruppen legat på latsidan utan de har sett till att utveckla Møllegården till att bli ännu bättre. Under året har innegården lagts om med en ny stensättning. Ett basturum med dusch och vc är klart och poolen har blivit inkopplad på det nya värmesystemet. De gamla staldörrarna är borta och ersatta med låsbara staldörrar.

## 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. 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 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. I samband med dödsfall har minnesgåvor inkommit till föreningen och gåvor har också skänkts i samband med födelsedagar.

## Internationellt engagemang

Barncancerföreningen Södra är sedan 2006 fullvärdiga medlemmar i ICCCPPO som är ett internationellt föräldranätverk för familjer med cancersjuka barn. Läs mer om ICCCPPOs verksamhet på [www.icccpo.org](http://www.icccpo.org). Medlemmar i ICCCPPO är också Barncancerfonden och Sveriges övriga sex Barncancerföreningar och vi hoppas att vår samlade erfarenhet ska kunna bidra med erfarenhet och kunskap hur man bygger och utvecklar en viktig verksamhet som hjälper barn och familjer i en svår situation.

Varje år får 250.000 barn cancer. 80 % av dessa barn lever i fattiga länder där knappt 20% klarar sig. Jämför detta med överlevnaden i I-länderna som är drygt 75%.  
Varje år dör alltså 100.000 barn helt i onödan - 300 barn varje dag!

## 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 våra viktiga satsningar 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 VISOMMIST verksamheten att fungera på ett bra sätt så vi kan erbjuda hjälp till alla föräldrar och syskon

När det gäller vår stora satsning på ungdomarna och projektanställningarna hoppas vi att skapa förutsättningar och trygghet för våra ungdomar.

Marknadsgruppen kommer att marknadsföra oss i media och kommer under året att arbeta med företagsfaddrar, insamlingsbössor och andra aktiviteter som kan inbringa pengar till vår verksamhet.

## Slutord

Vi i föreningens styrelse vill rikta ett varmt 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 vill också tacka alla som på ena eller andra sättet har varit inblandade i våra arbetsgrupper och ser till att driva verksamheten framåt.

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 2006.

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

**Styrelsen för Barncancerföreningen Södra**

Möllegården, Hagestad den 10 mars 2007

Billy Ydefjäll

Fredrik Olsson

Marie Nordberg

Eva-Lena Kullberg Lata

Kerstin Mårtensson

Mattias Holgersson

Jörgen Svensson

Thomas Nilsson

Peter Edvardsson

Annika Brocknäs

Izabela Ostrovska