



**BARNCANCER
FÖRENINGEN**

SÖDRA

VERKSAMHETSBERÄTTELSE

ÅR 2007

Verksamhetsberättelse 2007

Styrelsen för Barncancerföreningen Södra får härmed lämna följande redovisning för verksamhetsåret 2007.

Styrelsen

Styrelsen har under det gångna året haft följande sammansättning:

Ordförande	Billy Ydefjäll (tom 2007-10-01)		
V. ordförande	Fredrik Olsson (ordförande from 2007-10-01)		
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 11 protokollförda styrelsemöten.

Revisorer

Föreningens revisor har varit Agneta Martinsson (auktoriserad revisor) Deloitte & Touche 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 550 och vid årets utgång 521 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 professurer 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 lättare 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 våra stugor i Sövde och Trummenäs i Karlskrona.
- 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.

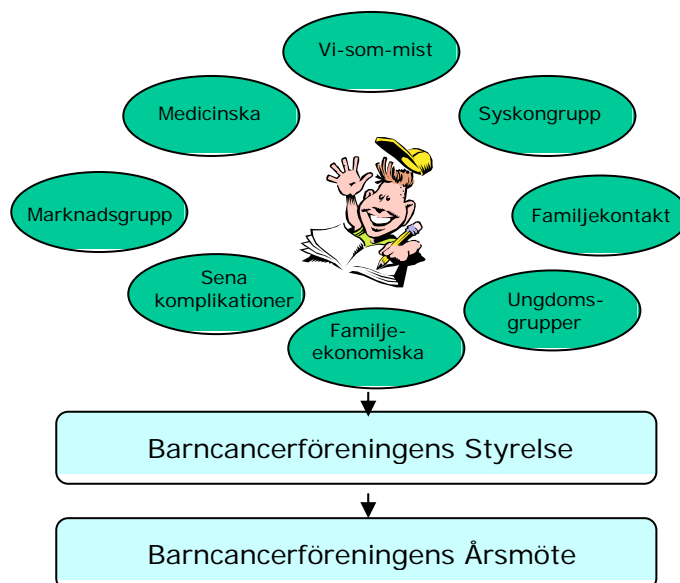
Arbetsgrupper

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 i de övriga Barncancerföreningarna. 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 engagerade 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 startades under 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 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 påbörjades ett arbete där målet är att 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 året har ett antal föräldrar träffats tillsammans i vår befintliga VISOMMIST grupp samt i den nystartade gruppen som består av 10 föräldrar. 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 % syskontjänst som Petra Svensson på avd. 64 i Lund ansvarar för. Denna tjänst 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

Barncancerföreningens styrelse beslutade i november 2005 att inrätta två 25 % tjänster som ska bygga upp och leda en ungdomsverksamhet. Verksamheten startades i januari 2006 och löper tills vidare med en årlig utvärdering och beslut om förlängning. 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 beroendeskabet 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 verksamheten 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 2007

2007 var det 23 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 att stort antal frivilliga krafter samt en samarbetspartner som ser till att ordna mat. Under 2007 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 2007 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.

Vår hemsida, 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.



Samarbete med Malmö Redhawks. Under säsongen 2005/2006 hade Barncancerföreningen Södra ett samarbete med ishockeyklubben Malmö Redhawks och detta samarbete fortsatte även under säsongen 2007/2008. 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.

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

Barn och ungdomsverksamheten

Under året har Ann och Carina arrangerat många aktiviteter för barn och ungdomar, mellan årskurs 3 och 9. Det har varit allt från besök på Cirkus, batik, spa och glassprovning, biljard, curling till ungdomsläger på Tjörn. Verksamheten är ett välkommet tillskott i vardagen för de drabbade barnen och ungdomarna. Genom att delta i de olika aktiviteterna får de möjlighet att träffa andra i samma situation samtidigt som de har en rolig dag framför sig.

Resa till Legoland.

Regnigt men lyckat, så kan man summera årets resa till Legoland.

I mitten av juni arrangerade Barncancerföreningen ännu en resa till Legoland i Danmark. Som vanligt var intresset stort och totalt tillbringade 90 personer ett par dagar på fantastiska Legoland. Familjen Holgersson var med på resan och så här berättar de som dagarna på Legoland:

"Det var mycket kyligt, men efter som det var en vardag så kunde vi springa oss varma mellan åkattraktionerna och slappa i princip stå i kö. Eftersom vi vid det här laget hunnit lära känna en del familjer så hade barnen väldigt kul tillsammans.

Kvällen tillbringades i Hotell Legolands alldeles ypperliga restaurang. Maken till barnvänlig restaurang är svår att hitta.

Nästa dag fullkomligt ösregnade det i stort sett hela dagen. Men barnen åkte karuseller som aldrig förr och till slut kände man nästan inte att det regnade.

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 2008.



Jubileumshelg på Liseberg.

Helgen den 22-23 september träffades dryg 1.000 medlemmar från Sveriges sju Barncancerföreningar i Göteborg.

Barncancerfonden firade nämligen sin 25-årsdag och bjöd in till en heldag på Liseberg. Helgen i Göteborg började med en träff i Lisebergsbyn där personal från Barncancerfonden bjöd på korv med bröd, entréband till Liseberg och en tipsrunda.

På söndagen träffades vi klockan 10 på Liseberg. Vi fick en timme för oss själva innan parken öppnades för allmänheten. På eftermiddagen talade Barncancerfondens generalsekreterare Olle Björk på den stora scenen. Sedan blev det bejublade artistuppträdanden av Danny, Caracola, What's up!, Caroline Wennergren och The Poodles.

Ett stort tack till Barncancerfonden för en härlig helg!



Pippi och Emilia på familjedag.

I slutet av oktober arrangerade Clarion Grand i Helsingborg en fullspäckad dag. 90 personer bjöds bland annat på sagostund, fiskedamm och skattjakt med Pippi. Det var spel och tävlingar, make-up, glass och godis. Det bjöds på god mat och Barncancerföreningen stod för övernattnig. Underhållning med Emilia och alla familjer fick varsin signerad CD. Vi fick besök av Henke Larsson. För de vuxna hade Grand ordnat med ölprovning och vinprovning. Tack alla inblandade, och framförallt Katharina Sverkersten, på Clarion Grand Hotel för detta initiativ, vi är många som hoppas på en uppföljning.

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.

Föräldraträffen 2007 Den 24-25 mars träffades nästan 70 personer på Margretetorps Gästgivargård i Växjö på vår traditionella föräldraträff. Helgen inleddes med årsmöte och information om föreningens aktiviteter under 2006, framtidsvision och redovisning av föreningens ekonomi. Styrelsen kan sammanfatta ett år med ett stort engagemang från deltagarna i våra arbetsgrupper och de har genomfört många aktiviteter. Vår satsning på barn- och ungdomar har kommit igång på ett bra sätt. Vi avslutade året med ett stort arv vilket gör att föreningen har en god ekonomi.

Årets kraftkälla. 2005 instiftade Barncancerföreningen Södras styrelse ett pris till "Årets Kraftkälla". Vid föräldraträffen 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.

På årsmötet delades utmärkelsen Årets Kraftkälla ut till två personer som under många år varit engagerade i föreningsarbetet, till största delen i ungdomsgrupperna men även i styrelsen. Årets utmärkelse gick till Anna Kvist och Cecilia Nyström som har engagerat sig i att hjälpa de drabbade barnen och ungdomarna, trots att de under många perioder inte mått bra. De har varit ett stort stöd och en förebild till många ungdomar

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 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.

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 Södra har olika former av boende till våra medlemmar. Dels har vi vår rekreationsanläggning på Österlen - Møllegården och dels våra stugor i Sövde och i Trummenäs. Vi har utbyte med de övriga Barncancerföreningarna vilket innebär att de kan hyra Møllegården och våra stugor 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 våra stugor prioriteras våra egna medlemmar i första hand. För att vi ska säkerställa driften av föreningens anläggningar 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 Fastighetsköparen på Møllegården, mm.

Stugan i Trummenäs



2007 köpte Barncancerföreningen Södra en stuga i Trummenäs, som ligger 1,5 öster om Karlskrona. Stugan kan bokas av alla medlemmar i Barncancerföreningen Södra för en sommarvecka eller en helg. Medlemmar från andra barncancerföreningar är förstås också hjärtligt välkomna att hyra stugan.

Trummenäs är ett stugområde som ligger cirka 1,5 mil öster om Karlskrona, på vägen mot Sturkö. I Trummenäs finns en minigolfbana, en stor golfbana, campingplats, en sommarbutik, m.m. Stugan är på byggd -83 och är i väldigt bra skick, den är på 80 kvm och har tre sovrum, en fantastisk utsikt över havet med kvällssol och ligger bara 100 meter från havet.

En mil från Trummenäs ligger barnens gård, en garanterad upplevelse för små och stora barn. Vill man åka till Ölands Djurpark så klarar man det med en dagsutflykt, till Kalmar är det knappt 9 mil.

Möllegården



Möllegården 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.

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.

Lägenheten i Lindvallen

Barncancerföreningen Södra kunde under våren erbjuda alla medlemmar en vintervecka i barnvänliga Lindvallen. Vi bokade en lägenhet i Ski Lodge under 10 veckor, mellan vecka 6 och 15, och denna lägenhet kunde hyras av medlemmarna till ett reducerat pris. Intresset var stort och alla 10 veckor gick fort år. Lägenheterna är inredda med tanke på högsta komfort. De flesta barn skiner upp som små solar när de ser Snögubben torna upp sig, och det är inte att undra på. Här finns nämligen Europas största sammanhängande barnområde med knappliftar. När skidåkningens börjat trötta ut för mycket finns det dessutom gott om barnaktiviteter. I området kring Snögubbeborg och Snögubbedalen, med bland annat grillstuga och lekstuga, kan barnen roa sig kungligt.

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.

Gåvor under året.

Eftersom Barncancerföreningen inte har stöd från vare sig stat, kommun eller Landsting är vi beroende av gåvor från privatpersoner, organisationer och samarbete med näringsliv. Under året har Barncancerföreningen tacksamt mottagit många gåvor och de fördelar sig så här:

Privatpersoner (14%) Företag (58%) Organisationer (12%) Lions, Rotary m.fl. (8%) Kyrkliga organisationer (5%) Skolor (2%)

Utöver dessa gåvor inkommer också minnesgåvor och testamenten.

Insamling sker också via bössor och en stor inkomstkälla till Barncancerföreningen är blodcentralerna i vår region och framförallt Region Skåne som under 2007 samlade in drygt 850.000 kronor!

Internationellt engagemang

Barncancerföreningen Södra är sedan 2006 fullvärdiga medlemmar i ICCCPO som är ett internationellt föräldranätverk för familjer med cancersjuka barn. Läs mer om ICCCPOs verksamhet på www.icccpo.org. Medlemmar i ICCCPO 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 stugan i Trummenäs har föreningens medlemmar tillgång till ytterligare en stuga där familjen kan koppla av en vecka eller under en helg. Dessutom finns Møllegården som är 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 2007.

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 16 mars 2008

Billy Ydefjäll

Fredrik Olsson

Marie Nordberg

Eva-Lena Kullberg Lata

Kerstin Mårtensson

Mattias Holgersson

Jörgen Svensson

Thomas Nilsson

Peter Edvardsson

Annika Brocknäs

Izabela Ostrovska