

VÅR FRAMTID

Projekt för barn och unga med cystisk fibros och PCD

Vår framtid

är från början ett tvåårigt arvsfundsprojekt som startade 1 dec 2013 men som är förlängt till 15 febr 2017. Projektet "Vår framtid" går ut på att öka möjligheterna för barn och ungdomar i åldrarna 8-18 år med sjukdomarna CF och PCD att kunna påverka sin vårdssituation. Barn och ungdomar inbjuds till sk expertgrupper som träffas via videosamtal. Deras tankar och åsikter om vården får personalen diskutera med experterna via videosamtal.

Projektledaren:

Jag som arbetar som projektledare för projektet Vår framtid heter Lotten Sundin-Björk.

På gång

Mars - starta en nationell expertgrupp för äldre ungdomar och unga vuxna.

Vill du ha länken till filmen - kontakta mig!



Projektet är förlängt!

I förra veckan kom äntligen beslutet om att Arvsfonden beviljat RfCF medel till att fortsätta med projektet ytterligare ett år. Det känns fantastiskt roligt och det är en riktig energikick! Det ger oss lite mer tid till att fortsätta arbeta med att möjliggöra större delaktighet för barn och unga, förankra deras tankar och åsikter så att deras arbete inte rinner ut i sanden utan kan fortsätta även när projektet är slut. Det är mycket vi vill hinna med under det här året. Bland annat har experterna kommit med ett förslag om att bilda en expertgrupp för lite äldre ungdomar och unga vuxna i åldern 15-25 år. Syftet med den gruppen är främst att få samtala kring hur övergången funkar mellan barn- och vuxenvården, men också om att få prata med andra om hur det är att ha CF/PCD och flytta hemifrån, bli vuxen osv. Tipsa gärna om att den här gruppen kommer att starta under våren. Mer information kommer ni att hitta via vår hemsida, Facebooksida och via personalen på CF-centrerna. Vi kommer också att anordna en halv kursdag för personal och föräldrar om övergången för unga patienter från barn till vuxenvården. Spridningen av filmen fortgår. Nu ligger den bl a ute på intranätet på Akademiska sjukhuset i Uppsala! /Lotten

