

INTRESSEPOLITISKT

PROGRAM



Ung
Cancer

2024-2028

Inledning

Inte barn, men inte heller vuxen. Unga vuxna, som är någonstans däremellan, faller mellan stolarna i kontakten med vården och olika myndigheter. Konsekvensen blir att unga kanske inte tas på allvar när de kommer med symptom till vårdcentralen, eller att de inte riktigt kan ta till sig informationen de får, för att den inte är anpassad efter ungas situation eller förutsättningar. Kanske blir de inte ens tillfrågade om vad de behöver.

Det vill Ung Cancer, genom vårt påverkansarbete, ändra på. Vårt påverkansarbete har ett övergripande mål, att unga vuxna ska få den vård och det stöd de har rätt till, vare sig de är drabbade av cancer, eller lever nära någon som är det.

Ung Cancer vill att unga vuxna synliggörs som grupp, i mätningar, utredningar och rapporter. Kunskapen och medvetenheten om hur unga vuxna cancerdrabbade och närstående mår, och vad de behöver, i vården, hos myndigheter och bland beslutsfattare måste öka. Unga vuxnas röster måste höras, och de behöver få möjlighet att vara delaktiga i frågorna och besluten som rör dem. Unga vuxna cancerdrabbade och närstående har rätt att få stöd utifrån deras individuella behov och förutsättningar. Det ekonomiska skyddsnätet för unga vuxna måste också stärkas.

Ung Cancers påverkansarbete är ett viktigt komplement till det direkta stöd som vi ger till unga vuxna cancerdrabbade och närstående, och är en del av vårt arbete för att skapa långsiktig förändring. Genom mötesplatser, individuellt och rehabiliterande stöd möter vi unga vuxna i stunden. Långsiktig förändring når vi genom att sprida kunskap och information, och genom vårt påverkansarbete. Dessa verksamhetsområden går hand i hand och bidrar till det slutgiltiga målet, att alla unga vuxna som lever med eller nära cancer ska få det stöd de har behov av och rätt till.

Syftet med Ung Cancers intressepolitiska program är att ge en riktning för Ung Cancers påverkansarbete, beskriva arbetssätt och övergripande principer, och Ung Cancers prioriterade fokusområden. Programmet sträcker sig fyra år framåt, men kan komma att revideras tidigare om behov finns.



Foto: Johan Bävman

Övergripande mål:

**UNGA VUXNA SKA FÅ
DEN VÅRD OCH DET STÖD
DE HAR RÄTT TILL**

Definitioner

- **Unga vuxna** är i Ung Cancers definition personer i åldrarna 16-30 år.
- **Närstående** är personer som har någon i sin närhet som har eller har haft cancer. Det kan vara en förälder, bonussyskon, vän, partner eller farmor. Eller någon helt annan som står en nära.

Hur arbetar Ung Cancer med påverkan?

Vi lyfter unga vuxna och deras erfarenheter

Unga vuxnas erfarenheter, som drabbade eller närstående, lägger grunden för Ung Cancers påverkansarbete. Vi lyfter våra medlemmars röster - som föreläsare, medverkande i möten med myndigheter eller vårdpersonal, eller på sociala medier. Vi kartlägger deras behov och erfarenheter genom medlemsundersökningar och behovsanalyser, vilket i sin tur ligger till grund för rapporter, remissvar och debattartiklar. Vi ger våra medlemmar möjlighet att bidra till och vara en del av organisationens påverkansarbete.

Vi grundar vårt arbete på evidens

Ung Cancers påverkansarbete bottnar i evidens, från organisationens egen stödverksamhet, men också utredningar, rapporter och forskning. Ung Cancer strävar efter att öka kunskapen om unga vuxna cancerdrabbade och närstående i

olika relevanta sammanhang, gentemot såväl beslutsfattare och politiker, som anställda inom myndigheter och vården, och allmänheten.

Vi för dialog och bygger relationer

Ung Cancer bygger långsiktiga och strategiska relationer och för en konstruktiv dialog med politiker, beslutsfattare och vårdgivare för att tillsammans hitta lösningar som innebär bättre vård och stöd för unga vuxna.

Vi deltar i sammanhang och samverkar

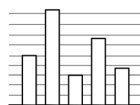
Ung Cancer deltar i olika sammanhang och dialogforum där vi lyfter frågor och perspektiv som är viktiga för våra medlemmar. Ung Cancer samverkar med aktörer såsom andra civilsamhällsorganisationer och myndigheter, när vi ser att det gynnar unga vuxna cancerdrabbade och närstående, och att vi kan följa principerna för vårt påverkansarbete, och våra stadgar.

HUR UNG CANCER ARBETAR MED PÅVERKAN

Lyfter unga vuxnas
erfarenheter



Evidens



Dialog och
relationsbygge



Sammanhang
och samverkan



Förväntad effekt: Stöd och bemötande är bättre anpassat och utformat utifrån unga vuxna cancerdrabbade och närståendes behov och erfarenheter.

Förväntat utfall: Unga vuxna cancerdrabbade och närstående synliggörs vilket bidrar till ökat engagemang, samt ökad förståelse hos vårdpersonal, beslutsfattare och allmänheten.

Vem riktar sig påverkansarbetet till?

Ung Cancers påverkansarbete riktar sig till flera olika målgrupper, som verkar på olika nivåer. Gemensamt för dessa är att de fattar beslut i eller har makt att påverka frågor som påverkar unga vuxna cancerdrabbade och närstående och deras förutsättningar, eller att de möter unga vuxna cancerdrabbade och närstående i sin yrkesroll. Påverkansarbetet sker både med fokus på politiska processer och beslut på nationell och regional nivå, men också gentemot kunskapsstyrningen av vården, framförallt cancervården. Till en viss del ingår också allmänheten här, då deras kunskap, attityd och engagemang om och för unga vuxna är med och bidrar till en långsiktig förändring.

Exempel på målgrupper som vårt påverkansarbete riktar sig till är:

- Politiker och beslutsfattare på nationell och regional nivå med särskilt fokus på frågor som rör sjukvård, socialförsäkring och unga, samt civilsamhällets förutsättningar.
- Tjänstepersoner på statliga myndigheter med relevans för unga vuxna, som Försäkringskassan, Arbetsförmedlingen, Socialstyrelsen och CSN.
- Yrkesgrupper inom vården som har nyckelroller i planering, utveckling och utförande av vård- och stödinsatser eller möter unga vuxna som cancerdrabbade och närstående
- Yrkesgrupper och aktörer som möter unga vuxna cancerdrabbade och närstående exempelvis på gymnasieskolor, universitet och högskolor, eller i arbetslivet
- Allmänheten, privatpersoner och företag där unga vuxna är en del av eller som har unga vuxna som målgrupp

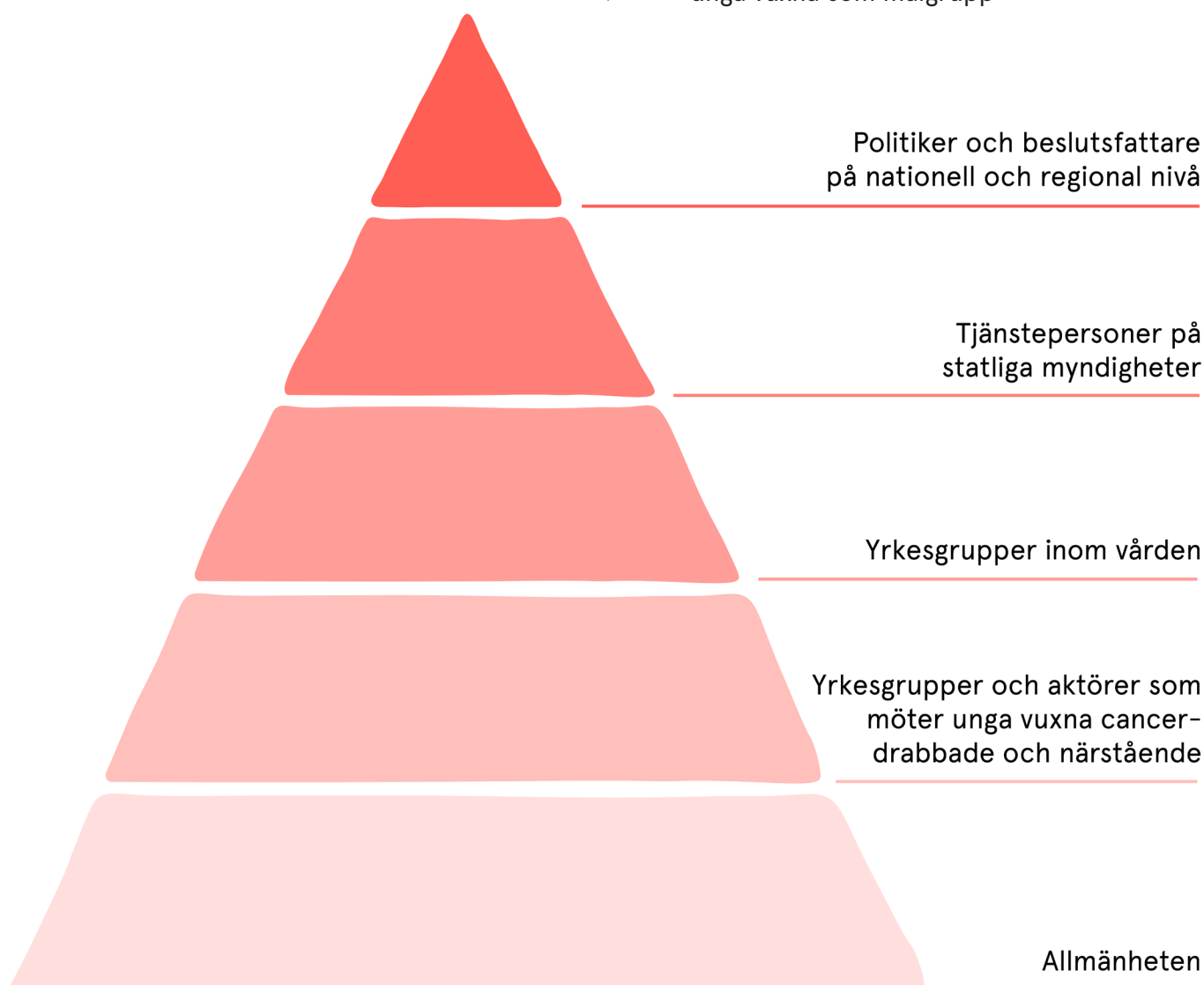




Foto: Johan Bävman



Vem företräder Ung Cancer?

Ung Cancer bygger på medlemmarnas röster och erfarenheter. I så stor utsträckning som möjligt är det medlemmarna som, tillsammans med kansliet, företräder organisationen i påverkansarbetet. Detta kommer att utvecklas under kommande år. Generalsekreteraren är Ung Cancers huvudsakliga talesperson, framförallt gentemot makthavare och beslutsfattare på nationell nivå. I så stor utsträckning som möjligt sker detta tillsammans med en medlem. I andra hand fungerar påverkansansvarig som talesperson.

Ung Cancer får många förfrågningar kring att dela erfarenheter med personer som arbetar med unga vuxna, framförallt inom vården, exempelvis vid personaldagar eller verksamhetsdagar. Vid dessa tillfällen är det ofta någon annan på kansliet, alternativt en medlemsföreläsare, som deltar. Denna typ av tillfälle är ett viktigt komplement till påverkansarbetet som sker gentemot politiker.

Övergripande principer

Oavsett vilket sammanhang vi rör oss i, eller vilka frågor vi lyfter, genomsyras Ung Cancers påverkansarbete av två principer; unga vuxna cancerdrabbade och närståendes erfarenheter står i centrum, och vårt påverkansarbete är rättighetsbaserat, och sätter jämlikhet och mångfald i fokus.

Unga vuxna cancerdrabbade och närståendes erfarenheter står i centrum

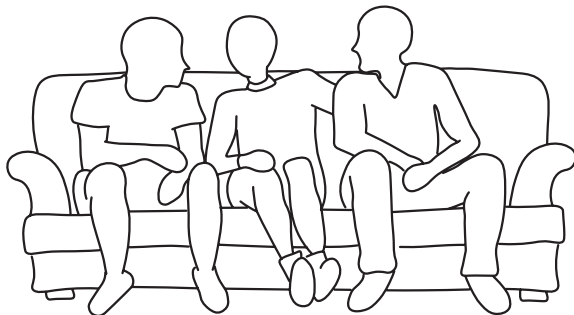
- Ung Cancers medlemmars erfarenheter ligger till grund för organisationens påverkansarbete, vilket i sin tur bidrar till att höja unga vuxna cancerdrabbades och närståendes röster.
- Ung Cancer är med och skapar plattformar och sammanhang för unga vuxna cancerdrabbade och närstående att vara med och påverka beslut som rör dem, och Ung Cancer arbetar aktivt med att stärka medlemmars

förmåga och möjlighet att på ett meningsfullt sätt ta del i dessa sammanhang.

- Ung Cancer arbetar proaktivt och på flera olika sätt för att aktivt involvera medlemmar i organisationens påverkansarbete.

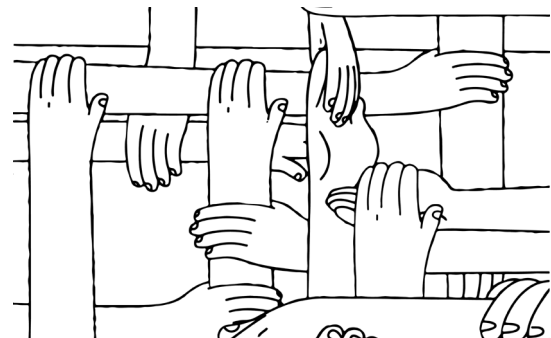
Ung Cancers påverkansarbete är rättighetsbaserat och sätter jämlikhet och mångfald i fokus

- Vårt påverkansarbete genomsyras av principen om allas lika värde och rättigheter, oavsett kön, könsöverskridande identitet eller uttryck, etnisk tillhörighet eller hudfärg, religion eller annan trosuppfattning, funktionsvariation, sexuell läggning och ålder.
- Ung Cancers påverkansarbete lyfter ojämlikheter kring förutsättningar och resurser, tillgång till vård och stöd, och bemötande utifrån olika diskrimineringsgrunder, och bidra till en bred representation och mångfald i de röster och erfarenheter vi lyfter.



UNGA VUXNA CANCERDRABBADE OCH NÄRSTÅENDE ÄR I CENTRUM

- Vi tar avstamp i våra medlemmars erfarenheter
- Vi skapar plattformar och sammanhang för unga vuxna att påverka beslut som rör dem
- Vi involverar våra medlemmar



VI ARBETAR RÄTTIGHETSBASERAT OCH SÄTTER JÄMLIKHET OCH MÅNGFALD I FOKUS

- Vi värnar om allas lika värde och rättigheter
- Vi lyfter ojämlikheter

Ung Cancers fokusområden 2024-2028

Ung Cancer kommer under åren 2024 till 2028 fokusera på fem prioriterade frågor och fokusområden. Dessa frågor identifierades med hjälp av den behovs- och omvärldsanalys Ung Cancer har genomfört under första halvan av 2023 som också inkluderade medlemsenkäter, fokusgrupper och intervjuer med medlemmar.

Gemensamt för dessa frågor är att de är bärande för våra medlemmars erfarenheter och

att konkreta förändringar innebär en förbättrad livssituation och mående för unga vuxna cancerdrabbade och närstående.

Dessutom ser vi reellt utrymme för förändring och förbättring genom politiska processer på nationell och regional nivå, eller genom ökat fokus på unga vuxna och deras behov i kunskapsstyrningen av vården.

Se oss!

Synliggör unga vuxna som grupp, i alla sammanhang

Lyssna på oss!

Unga vuxna ska vara delaktiga i alla beslut som rör dem

Cancern påverkar hela oss, hela livet!

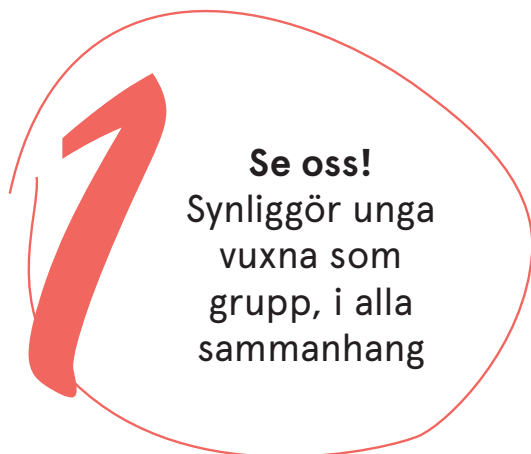
Unga vuxna ska få rehabiliterande och uppföljande insatser – under och efter en cancerbehandling

Låt inte cancer göra oss fattiga!

Det ekonomiska skyddsnätet för unga vuxna måste stärkas

Glöm inte oss som står bredvid!

Unga närstående vuxna ska erbjudas information och stöd



Varför är detta viktigt?

Unga vuxna är i ett viktigt och speciellt stadiet i livet. Unga vuxna som drabbas av cancer eller är närstående till någon med cancer navigerar både cancerresan och livet som ung vuxen med allt vad det innebär kring att bygga en självständig identitet, studier, etablering på arbetsmarknaden och att skaffa familj.

Unga vuxna har andra förutsättningar än äldre och yngre patienter eller närstående att hantera ett cancerbesked, och dessutom specifika medicinska och psykosociala behov. Samtidigt är unga vuxna inte en homogen grupp, behoven och förutsättningarna skiljer sig åt mellan en 16-åring som fortfarande bor hemma, en 23-åring som är mitt uppe i en universitetsutbildning, och en 28-åring som börjat fundera på att skaffa familj.

Vad tycker Ung Cancer?

För att unga vuxna ska få den vård, stöd och bemötande de har behov av och rätt till, behöver de synliggöras som grupp i alla sammanhang, rapporter, förslag och insatser som rör cancer-vård, rehabilitering, ekonomiskt stöd eller stöd till närstående - lika självklar som barn, vuxna eller äldre.

Vården, men också andra myndigheter, behöver ta hänsyn till varje ung människas individuella situation och erbjuda åldersanpassad information och stöd, i alla led; i förebyggande arbete, vid diagnos, under behandling, och på lång sikt, och för både drabbade och närstående och utifrån en holistisk syn på behov och hälsa.

Alla unga vuxna cancerdrabbade och närstående har samma rätt till vård och stöd, oavsett var i landet man bor, hur gammal man är, ens kön eller sexuella läggning, ens egen eller ens familjs socioekonomiska bakgrund, eller andra faktorer som kan påverka. Unga vuxna som av

olika skäl befinner sig i en särskilt utsatt situation har rätt till särskilt stöd för att säkerställa att de mår så bra som möjligt, vare sig de är drabbade eller närstående.

Unga vuxna cancerdrabbade och närstående som får stöd genom en svår tid har större möjlighet att på både kort och lång sikt må bra, och kan också i större utsträckning delta i samhället, på arbetsmarknaden och genomgå högre utbildning.

Hur når vi dit?

På nationell nivå...

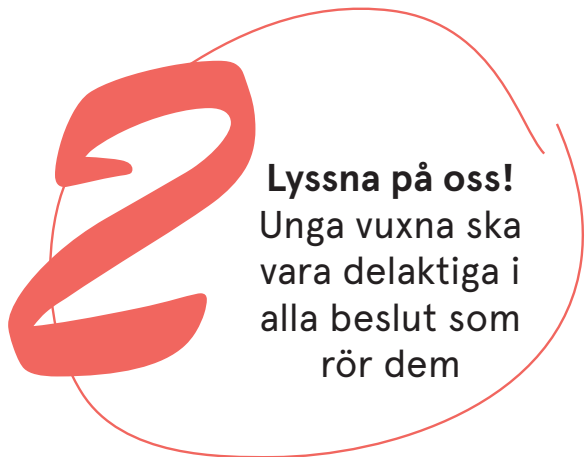
- Unga vuxna lyfts fram som åldersgrupp när data som rör cancer eller situationen för närstående analyseras och lyfts fram
- Utfall för unga vuxna jämförs med andra åldersgrupper för att synliggöra om det finns åldersrelaterade skillnader
- Utfall för unga vuxna cancerdrabbade och närstående analyseras utifrån sociodemografiska och ekonomiska parametrar för att synliggöra eventuella skillnader mellan grupper
- Det finns etablerade nationella sammanhang för kunskaps- och erfarenhetsutbyte mellan forskare, vårdpersonal och myndigheter kring unga vuxna cancerdrabbade och närstående
- Unga vuxnas särskilda medicinska och psykosociala behov lyfts fram inom kunskapsstyrningen av vården, exempelvis i vårdprogram

På regional nivå...

- Varje sjukvårdsregion arbetar proaktivt med insatser som stärker unga vuxna cancerdrabbade och närståendes möjlighet till stöd, det kan handla om personal med särskild kunskap eller uppgift att möta unga vuxna, rutiner, utbildning eller liknande
- Varje sjukvårdsregion jämför utfall och tillgång till vård mellan unga vuxna och andra åldersgrupper



Jag kände mig som "barnet" på sjukhuset, bland många äldre kvinnor som redan hade skaffat barn och familj och kommit långt i sin karriär, om inte till och med gått i pension. Så satt man där 25 år gammal liksom och skulle starta sitt liv."
/Cancerdrabbad medlem



Lyssna på oss!
Unga vuxna ska
vara delaktiga i
alla beslut som
rör dem

Varför är detta viktigt?

Att på något sätt vara delaktig i beslut som rör ens vård, stödet man blir erbjuden eller liknande är en förutsättning för personcentrerad vård, för såväl cancerdrabbade som närstående. Möjligheter till medbestämmande och delaktighet kan också bidra till att stärka ungas tilltro till sin egen förmåga, en viktig förutsättning för hälsa. Dessutom har unga vuxna rätt att vara delaktiga i politiska beslut eller i planering och resurssättning av vård.

Vad tycker Ung Cancer?

Ung Cancer vill att unga vuxna cancerdrabbade och närstående ges möjlighet att vara delaktiga i beslut som rör den vård och stöd de erbjuds och tar del av. En förutsättning för att detta ska vara möjligt är att unga får åldersanpassad information, vid upprepade tillfällen, att de känner tillit till personalen, och att de vet var de ska vända sig vid frågor och funderingar. De behöver också få kunskap om sina rättigheter, valmöjligheterna som finns, och framförallt - bli tillfrågade om vad som är viktigt för just dem. Unga vuxna cancerdrabbades och närståendes önskan om att vara delaktiga i och påverka beslut som rör dem kan se olika ut, och detta behöver vården, myndigheter eller andra personer som möter dem ta hänsyn till.

Ung Cancer vill också att unga vuxna som lever med eller nära cancer har möjlighet att vara med och delta i politiska debatter och beslut



Många beslut togs över huvudet på mig, något jag i efterhand önskat kunde vara annorlunda och att jag fått mer stöd i det.”

/Cancerdrabbad medlem



Foto: Ung Cancer

kring frågor som rör dem. För att unga vuxnas delaktighet och medbestämmande i sådana sammanhang ska vara meningsfull krävs att de ges förutsättningar att delta, att de involveras i ett tidigt skede och att de får ersättning för sin tid och medverkan.

Hur når vi dit?

På nationell nivå...

- Unga vuxna cancerdrabbade och närstående bjuds in att dela sina erfarenheter i sammanhang som rör dem på nationell nivå
- Fortsätta utveckla och uppmuntra forum för meningsfull patient- och närståendesamverkan, särskilt utifrån ett mångfaldsperspektiv

På regional nivå...

- Unga vuxna cancerdrabbade och närstående bjuds in att dela sina erfarenheter i sammanhang som rör dem på regional nivå
- Sjukvårdspersonal som möter unga vuxna har kompetens att involvera dem i beslut utifrån ett åldersanpassat och personcentrerat förhållningssätt
- Unga vuxna cancerdrabbade och närstående får del av åldersanpassad information på ett sätt som stärker deras egenmakt och möjlighet att hantera sin situation

Cancern påverkar hela oss, hela livet!

Unga vuxna ska få rehabiliterande och uppföljande insatser – under och efter en cancerbehandling

Varför är detta viktigt?

Unga vuxna som drabbas av cancer har särskilda behov, både under och efter behandling. Det handlar exempelvis om särskild hänsyn till ungas psykosocial situation och mående, vård och stöd kring hur fertilitet, sexualitet och intima relationer påverkas av cancern, och insatser för att kunna återgå eller påbörja studier eller arbete. De som fyller 18 år under en pågående behandling beskriver ofta övergången från barn- till vuxenvård som bristfällig och plötslig.

Tack vare framsteg inom forskningen kommer många unga vuxna som drabbas av cancer att leva långa liv. Begreppet cancerbaksmällan handlar om livet efter ett cancerbesked – som många gånger inte blir som man tänkt sig. Sjukdomen kan lämna fysiska och psykiska ärr som tar lång tid att läka. Allt detta ställer ökade krav på rehabilitering, och möjligheten till en individanpassad arbets- eller studiesituation. Samtidigt behövs uppföljning av de långsiktiga hälsokonsekvenser, så kallade sena komplikationer, en cancerdiagnos och behandling kan få.

Slutligen behöver kunskapen om unga vuxna och cancer i primärvården öka. Flera av Ung Cancers drabbade medlemmar har erfarenheter av att ha behövt söka vård vid upprepade tillfällen innan de fick sin cancerdiagnos, vilket försenade deras möjligheter att få behandling.

Vad tycker Ung Cancer?

Ung Cancer vill att särskild hänsyn tas till unga vuxnas individuella livssituation, resurser och utmaningar i mötet med vården. Ungas hälsa och välmående måste bedömas utifrån ett holistiskt synsätt, som fokuserar på såväl fysiska, psykiska, sociala och existentiella perspektiv på hälsa. De behöver erbjudas insatser som är

tillgängliga och anpassade utifrån deras situation, och i linje med de nya vårdprogrammen för cancerrehabilitering (för både vuxna och barn).

Ung Cancers medlemmar har blandade erfarenheter av om och hur de fått information och stöd kring eventuella fertilitetsbevarande åtgärder samt sin sexuella hälsa. Här ser vi ett behov av såväl ökad kartläggning som ökad tillgång till insatser.

Det är särskilt viktigt att uppföljning och stöd är tillgängligt även efter avslutad cancerbehandling, då problem och utmaningar kan uppstå på sikt. Unga cancerdrabbade riskerar även att drabbas av olika typer av sena komplikationer och kan vara i behov av långsiktig uppföljning och stöd.

Slutligen vill vi att alla unga vuxna som söker vård med misstanke om cancer tas på allvar, och får tillgång till de diagnostiska tester de behöver så fort som möjligt.

1 av 3

blev inte erbjudna samtalsstöd under sin cancerbehandling

2 av 3

blev inte erbjudna fysisk rehabilitering under sin cancerbehandling

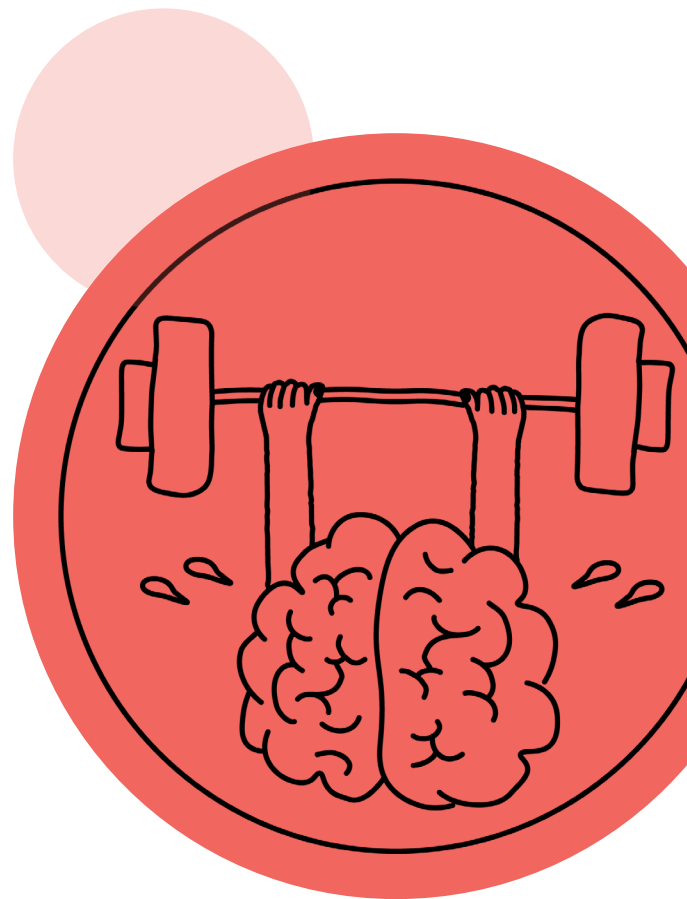
Hur når vi dit?

På nationell nivå...

- Behovet av rehabilitering och tillgången på rehabiliterande insatser mäts och följs upp i mycket högre utsträckning än idag, på både nationell och regional nivå
- Utfall för unga vuxna jämförs med andra åldersgrupper för att synliggöra om det finns åldersrelaterade skillnader vad gäller rehabiliteringsbehov eller tillgång till insatser
- Behovet av långsiktig uppföljning av sena komplikationer efter cancer hos unga vuxna utreds, och nationella riktlinjer tas fram
- Nationella riktlinjer för övergången från barn- till vuxensjukvården för cancervården tas fram
- Kunskapsstöd för såväl cancervården som primärvården om unga vuxna och cancer utvecklas och får spridning
- Unga vuxnas behov lyfts fram inom kunskapsstyrningen inom cancerrehabilitering

På regional nivå...

- Varje region har en plan för implementering av det nationella vårdprogrammen för cancerrehabilitering för vuxna respektive barn
- Varje region utreder rehabiliteringsbehovet och kartlägger tillgängliga insatser, med särskilt fokus på unga vuxna
- Särskilda satsningar görs i varje region för att unga vuxna cancerdrabbade ska erbjudas anpassade rehabiliterande insatser. Det kan handla om personal med särskild kunskap eller uppgift att möta unga vuxna, rutiner, utbildning eller liknande
- Kunskapen om unga vuxna och cancer ökar i primärvården



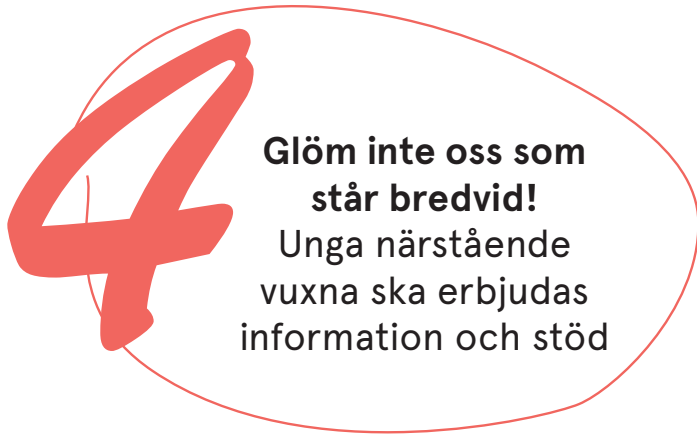
Det är efteråt man märker att varken kroppen eller hjärnan fungerar som den brukar men då ska man vara glad för att man överlevt och acceptera sitt nya jag. Det kämpar jag fortfarande med, snart 4 år efter sjukhustiden.”

/Cancerdrabbad medlem



Jag hade behövt stöd att träna med nya villkor under själva behandlingarna. Det hade nog gjort väldigt mycket för mitt mentala mående. Nu är det något som jag har kämpat med att komma tillbaka till och hitta rätt i med nya förutsättningar.”

/Cancerdrabbad medlem



Glöm inte oss som står bredvid! Unga närstående vuxna ska erbjudas information och stöd

Varför är detta viktigt?

Unga vuxna som är närstående, som barn, syskon, partner eller kanske bästa vän till någon som drabbats av cancer upplever stor oro, stress och sorg. Deras vardag kan påverkas på flera sätt. Vissa tar ökat ansvar i hemmet, andra flyttar för att vara närmare en anhörig, några tar större ekonomiskt ansvar. Skola, arbete och vardag kan kännas övermäktigt, och man kan vara i stort behov av olika former av stöd för att orka.

Unga vuxna närstående är en grupp som ofta förblir osynlig när någon nära till dem blir sjuk, och kanske också går bort i cancer. Många har svårt att be om stöd för egen del. Få fångas upp av exempelvis vården eller andra instanser.

Vårdpersonal har en lagstadgad skyldighet att avgöra behovet av stöd för en patients barn under 18 år. Samma rätt finns inte för vuxna barn. Dessutom kan det vara så att vårdperso-

nal framför allt kommunicerar med en annan närstående, exempelvis en make eller maka, vilket kan göra att vuxna barn inte naturligt får möjlighet att ställa frågor, få information och få möjlighet att be om eller bli erbjuden stöd.

Vad tycker Ung Cancer?

Unga närstående har, precis som andra närstående, rätt till information och stöd, både i sin roll som stöd till en drabbad, men också i egenkap av att själva vara närstående. Detta stöd behöver vara åldersanpassat utifrån just unga vuxna.

Hur når vi dit?

På nationell nivå...

- Unga vuxna närståendes behov och förutsättningar lyfts fram i nationella strategier, satsningar, utredningar eller liknande som rör närstående
- Unga vuxna närstående lyfts inom ramen för cancervårdens kunskapsstyrning, exempelvis nationella vårdprogram

På regional nivå...

- Samtliga sjukvårdsregioner fångar upp unga vuxna närstående till cancerpatienter och utreder deras behov av stöd och information, via exempelvis personal med särskild kompetens eller roll att möta unga vuxna, rutiner eller liknande
- Samtliga sjukvårdsregioner har rutiner för att säkerställa att alla unga vuxna efterlevande till någon med cancer erbjuds psykosocialt stöd



Även vuxna barn kan må väldigt dåligt, om man är 20-25 år, då är det inte normalt att en förälder blir sjuk och dör, som i mitt fall. Vården borde vara tydligare med att erbjuda ex kurator för unga vuxna också.”
/Närståendemedlem

5

Låt inte cancer göra oss fattiga! Det ekonomiska skyddsnätet för unga vuxna måste stärkas

Varför är detta viktigt?

Som socialförsäkringen och regelverket kring sjukpenning är utformat idag faller många unga vuxna mellan stolarna när de blir svårt sjuka. Det gör att de tvingas använda sparpengar, flytta hem till sina föräldrar eller jobba trots att de egentligen är för sjuka. Canceröverlevare begränsas idag från att teckna livförsäkring, vilket i sin tur kan påverka den ekonomiska tryggheten för dem och deras familj.

Vad tycker Ung Cancer?

Ung Cancer vill se en förändrad socialförsäkring som i större utsträckning tar hänsyn till situationen för unga vuxna, som ofta studerar, eller arbetar i tidsbegränsade eller osäkra anställningsformer, och som ger ett ökat skydd och trygghet för unga vuxna begränsad möjlighet att arbeta eller studera, vare sig tillfälligt eller över längre tid.

Ung Cancer vill också se ökat stöd till unga vuxna cancerdrabbade, men också närstående, att påbörja eller återgå till arbete eller studier efter sin, eller en anhörigs, cancerbehandling. Detta förutsätter förståelse och flexibilitet, hos såväl arbetsgivare som universitet och högskolor, och behöver kompletteras med möjligheter till en flexibel sjukskrivningsmodell eller aktivitetsstöd.

”

Jag hade ingen sjukpenninggrundande inkomst pga började plugga på universitetet direkt efter studenten.

Det påverkade min ekonomi mycket. Speciellt när jag skulle börja plugga igen och inte klarade av att plugga på varken 100% eller 50%.”

/Cancerdrabbad medlem



Foto: Ung Cancer

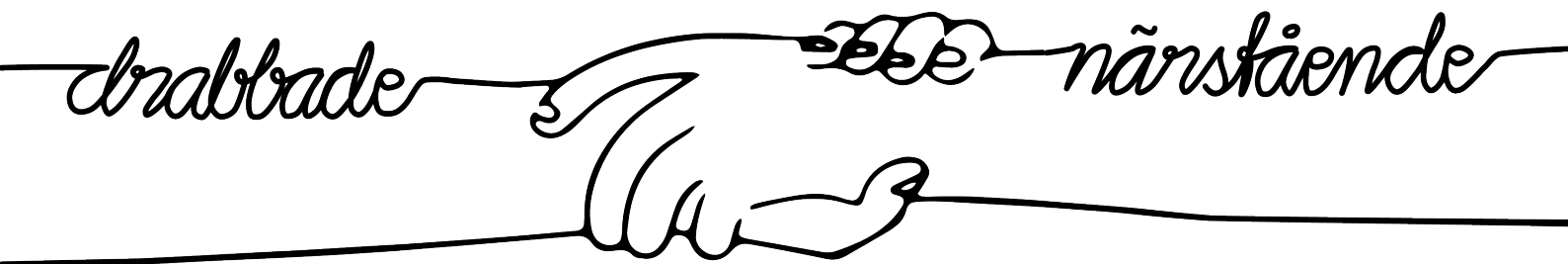
Hur når vi dit?

På nationell nivå...

- En statlig utredning genomförs kring den ekonomiska situationen för unga vuxna som är svårt sjuka och har nedsatt arbetsförmåga och hur de påverkas av socialförsäkringen och sjukpenningens utformning
- Relevanta myndigheter arbetar proaktivt med att anpassa information och råd till unga vuxnas livssituation och arbetar för att säkerställa ett respektfullt och rättvist bemötande till unga vuxna

På regional nivå...

- Vårdgivare erbjuder unga vuxna cancerdrabbade och närstående vid behov stöd att navigera i kontakten med myndigheter genom exempelvis kuratorskontakt eller kontaktsjuksköterska



Ung Cancer är en ideell, fristående organisation som är politiskt och religiöst obunden. Vi finns till för unga vuxna som själva drabbats eller lever nära någon som drabbats av cancer. Våra medlemmar är mellan 16 och 30 år och medlemskapet är avgiftsfritt. Man kan fortsätta vara medlem hos oss till och med det år man fyller 35 år.

Ung Cancers vision är att alla unga vuxna cancerdrabbade och närstående mellan 16 och 30 år ska få det stöd och bemötande de har rätt till. Vi arbetar för detta genom att skapa mötesplatser, erbjuda rehabiliterande insatser, ge personligt och ekonomiskt stöd, informera och sprida kunskap, samt genom påverkansarbete.

**Ung
Cancer**

www.ungcancer.se

90 SVENSK
KONTO INSAMLINGS
KONTROLL