

KympinLapset 2/2009

HYKSiin lapsisyöpäpotilaiden
vanhemmat ja ystävät ry:n jäsenlehti

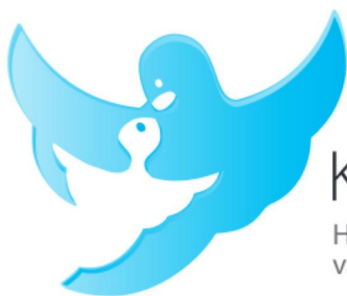
Vuosittaiset
tapahtumat
s. 11

Tukea lapsensa
menettäneille
s. 10

Tervetuloa
kesäjuhliin
s. 16



KympinLapset



KymppinLapset

HYKsin lapsisyöpäpotilaiden
vanhemmat ja ystävät ry

Helsinki
Puh. 044 284 3484

Pankkitilit

Nordea 221918-5291
Okopankki 572099-49458

Hallitus

Puheenjohtaja
Anna Cantell-Forsbom

(09) 897 329, 040 554 5576
kisle@kolumbus.fi

Varapuheenjohtaja
Vesa Ahlstedt

(09) 509 2527
fam.ahlstedt@kolumbus.fi

Sihteeri
Jussi Salmi

040 830 7133
jsalmi@kolumbus.fi

Rahastonhoitaja
Janne Malmio

040 545 5561
janne.malmio@sap.com

Muut varsinaiset jäsenet

Sanna Mähönen

050 564 7580
sannaj.mahonen@kolumbus.fi

Työtä lapsisyöpäpotilaiden hyväksi

Kymppin lapset on perustettu vuonna 1982 ja sen päämääränä on parantaa HYKsin Lasten ja nuorten sairaalassa hoidettavien lapsisyöpäpotilaiden hoito-olosuhteita sekä tukea lasten kuntoutusta ja kehitystä.

Lapsen sairaus koskettaa koko perhettä, niin vanhempia, sisarusia kuin muitakin läheisiä. Siksi työssämme korostuu perhekeskeisyys: annamme tukea ja tietoa lasten syöpäsairauksista, järjestämme yhteisiä tapahtumia ja tilaisuuksia sekä autamme perheitä arjen ongelmien ratkaisuisissa.

Yhdistyksessä on jäseniä runsaat 1500, joista noin puolet on kokenut perheessään lapsen syöpäsairauden.

Yhdistyksen koko nimi on HYKsin lapsisyöpäpotilaiden vanhemmat ja ystävät ry, joka vuodesta 2008 käyttää lyhyempää nimeä Kymppin lapset. Yhdistyksen lehti Kymppin lapset ilmestyy 3-4 kertaa vuodessa.

www.hyksinsyopalapset.com

Pilvi Niskanen

040 964 5089

Mika Leivo

050 555 2151

Rami Metsäpelto
040 548 7597
rami.metsapelto@rhk.fi

Minna Issakainen
Järvenpää
050 587 0709
minna.issakainen@kolumbus.fi

KymppinLapset

HYKsin lapsisyöpäpotilaiden
vanhemmat ja ystävät ry:n jäsenlehti

Päätoimittaja
Jussi Salmi

Ilmestyminen
4 kertaa vuodessa

Painosmäärä 1 600 kpl

Kuva
Lasten ja nuorten joululeiriltä

Painopaikka
N-Paino Oy, Lahti

ISSN-L 1 798-3495
ISSN 1798-3495

KymppinLapset
HYKsin lapsisyöpäpotilaiden
vanhemmat ja ystävät ry:n jäsenlehti

Puheenjohtajan palsta

HYKSin lapsisyöpäpotilaiden vanhemmat ja ystävät ry:n perustivat vuonna 1983 Helsingin Yliopistollisessa Keskussairaalassa hoidossa olevien lapsisyöpäpotilaiden vanhemmat. Jo sitä ennen oli alkanut vanhempien toiminta syöpälästen hyväksi kerhomuotoisena. Vuosien varrella yhdistykseen on liittynyt suuri joukko muitakin henkilöitä ns. ystäväjäsentä. Jäseniä on nyt runsaat 1500.

Yhdistyksen sääntöjen mukaan sen tarkoituksena on toimia HYK-Sissä hoidettavien lapsisyöpäpotilaiden hoito-olosuhteiden parantamiseksi sekä lasten kuntoutuksen ja kehityksen tukemiseksi, antaa vanhemmille tietoa lasten sairauksiin liittyvistä asioista ja tukea vanhempia henkisesti. Lisäksi yhdistys pyrkii tukemaan hoito-henkilökunnan tieteellistä koulutusta.

Tarkoituksensa toteuttamiseksi yhdistys pyrkii vaikuttamaan päättäjiin ja järjestää vanhemmille asiantuntijaluentoja lasten sairauksiin liittyvistä aiheista sekä ystäväipalvelutoimintaa vanhemmille ja lapsille.

Toimintansa tukemiseksi yhdistys voi ottaa vastaan lahjoituksia ja testamentteja sekä asianmukaisen luvan saatuaan toimeenpanna myyjäisiä, arpajaisia, huvitilaisuuksia ja rahankeräyksiä.

Yhdistyksellä on useita lahjoitusten ja testamenttien kautta saatuja asuntoja, joissa Helsinkiin hoitoon tulevien lasten perheenjäsenet voivat majoittua ja joita vuokrataan ensisijaisesti osasto kymmenen henkilökunnalle.

Lapsensa menettäneiden perheiden tukemisesta on myös tullut yhdistyksen tärkeä tehtävä, sillä nämä perheet on jätetty usein yksin surunsa kanssa.

Alkuvuosina yhdistyksen toiminnan painopisteenä oli Helsingin lastenklinikan osasto kymmenen hoitovälineistön parantaminen



ja työntekijäresurssin lisääminen. Osasto kymmenellä hoidettavien lasten hoito-olosuhteiden parantaminen on edelleenkin ajankohtaista. Vanhempainyhdistyksen rooli ei enää ole samalla lailla merkittävä laitteiden ja henkilökunnan hankkimisessa kuin kaksikymmentä vuotta sitten, mutta yhä edelleenkin osastohoidossa olevat ja syöpäsairauden kokeneet lapset ja heidän perheensä tarvitsevat sairauden hoidon lisäksi myös psykososiaalista, erityisesti vertaisryhmän eli toisten potilasperheiden antamaa tukea, monenlaista mukavaa tekemistä, iloa ja virkistystä.

Yhdistys järjestää osastolla ja Kuortinkartanon kurssikeskuksessa erilaisia vanhempien ja perheiden tapaamisia, toimintahetkiä, leirejä ja kursseja sekä juhlia, joista heinäkuiset kesäjuhlat on suurin tapahtuma. Vuosittaiset Linnanmäki- ja lasketteluretket sekä yhteistyökumppaneiden kanssa yhdessä toteutetut lennätyspäivät ja retki American Car Show'hun ovat esimerkkejä lapsille ja perheille suunnatusta virkistystoiminnasta, jota yhdistys organisoii.

Yhdistyksen toiminta on vuosien varrella pyritty pitämään monipuolisena ja jäsenistön toiveiden mukaisena. Uusia toiminta-ajatuksia ja kehittämisehdotuksia otetaan mielellään vastaan ja toimintaa suunnataan niiden mukaisesti.

Vanhempainyhdistys, Kympin Lapset vai HYKSiin lapsisyöpäpotilaiden vanhemmat ja ystävät?

Monille voi olla epäselvää osasto 10:n yhteydessä toimivien yhdistysten nimet ja suhteet, joten lyhyt kertaus yhdistysten historiasta lienee paikallaan. Kympin Lapset -yhdistyksen virallinen nimi on HYKSiin lapsisyöpäpotilaiden vanhemmat ja ystävät ry, tai lyhyemmin "Vanhempainyhdistys". Yhdistys perustettiin vuonna 1983.

Alussa oli kuitenkin Mirja Pyykkö, jonka dokumentti "Osasto 10" todella pysäytti suomalaiset televisionkatsojat. Idean ohjelman tekemiseen Mirja Pyykkö sai kirjeestä, jonka hän sai kahdelta leukemiaan kuolleen lapsen äidiltä. Kirje oli heidän avunhuutonsa. Lastenklinikan silloinen ylilääkäri Niilo Hallman suostui ohjelman tekemiseen viimeisenä keinona saada julkisuuden avulla osastolle lisää resursseja.

Jo vuonna 1982 suurin osa leukemiaa sairastavista lapsista olisi voitu pelastaa. Tarvittavia laitteita ja hoitohenkilökuntaa ei kuitenkaan ollut, koska rahan ja resurssien jaossa lapsipotilaat oli aina ohitettu.

Raportti käynnisti kansalaiskeräyksen, jossa vuoden kuluessa koottiin neljä miljoonaa markkaa. Kansalaiskeräyksen tuottamien rahojen käyttöä valvomaan ja ohjaamaan perustettiin Helsingin Lastenklinikan osasto 10:n lapsipotilaiden tuki ry, tuttavallisemmin "Tuki ry".

Tuki ry hankki alkuaikoina osastolle hoitolaitteita sekä avusti rahallisesti lääkäreiden ja hoitajien palkkakustannuksissa. Nykyään, kun kaikki laitteet ja pysyvän toiminnan palkat maksetaan julkisista varoista, Tuki ry tukee projektiluontoisia kehityshankkeita, kustantaa lapsipotilaille pelejä, lehtiä ja videoita sekä tukee syöpälääkäreiden ja -hoitajien kansainvälistä yhteistyötä. Tuki ry tukee myös Kympin Lasten kurssi- ja leiritoimintaa. Vielä 26 vuoden jälkeen on keräyksellä aikanaan saatu pesämuna tallella, ja uusia lahjoittajia on vuosien varrella tullut mukaan.

Kun Tuki ry:n kohteena oli sairaalassa tapahtuvan toiminnan rahoittaminen ja "laskujen maksaminen", vanhempien keskuudessa syntyi halu luoda yhteistä toimintaa sairaalassa ja sen ulkopuolella. Kympin Lapset perustettiin juuri tähän tarpeeseen, Tuki ry:n tuelle. Esimerkiksi Kuortinkartano ostettiin osin kansalaiskeräyksen tuomilla rahoilla ja lahjoitettiin Kympin Lapsille kurssi- ja leirikeskukseksi.

Tämä työnjako on pääpiirteittäin edelleen voimassa. Tuki ry hallinnoi ja päättää lahjoitusvarojen käyttökohteista, kun taas Kympin Lapset järjestää erilaista toimintaa: muualta Suomesta tulevien perheiden asuntolat, vanhempainryhmät, muskarit, lasten ja nuorten leirit, sopeutumisvalmennuskurssit, retket, sururyhmät ym.

Tuki ry:n lisäksi Kympin Lasten toimintaa rahoittaa Raha-automaattiyhdistys. Näiden kahden tukijan lisäksi kaivataan joka vuosi muuta rahoitusta toiminnan pyörittämiseen. Ikäväksi Kympin Lapsien saamat lahjoitukset ovat vähentyneet viime vuosina ja siksi toimintaa on jouduttu hieman supistamaan sekä lisäämään perheiden omavastuita leireissä ja muissa tapahtumissa.

Hallitus esittäytyy



Anna Cantell-Forsbom

Nuorin neljästä lapsestani, silloin kolmevuotias Fanny-tyttö sairastui leukemiaan (ALL) syksyllä 2000. Fannyn hoidot kestivät kaksi vuotta, ja hänen parannuttuaan tulin mukaan toimintaan. Olen toista kautta hallituksen jäsenenä, vastuualueenani Kelan kurssit. Puheenjohtajana olen ollut vähän yli vuoden. Olen työssä Vantaan sosiaali- ja terveydenhuollossa, tällä hetkellä psykososiaalisten palvelujen päällikkönä.



Janne Malmio

Liitin yhdistykseen vuonna 2002 Markus-poikamme sairastuttua aivokasvaimen. Markus lopulta menehtyi tautiinsa, ja sivustakatsojan osaan kyllästyneenä vanhempana lähdin mukaan hallitukseen. Vastasin ensin asunnoista ja asunto-loista - ja Arja Vuoriston jäätyä pois - yhdistyksen taloudesta. Toimin myös Lastenklinikan osasto 10 lapsipotilaiden tuki ry:n taloudenhoitajana. Perheeseeni kuuluu kaksi varhasteinikäistä poikaa. Ammatiltani olen ekonomi.



Vesa Ahlstedt

Esikoisemme Ellen sairastui syöpään vuonna 1994 ja menehtyi 5-vuotiaana elokuussa 1996. Sen jälkeen olimme perheeni kanssa kolmesti Kuortinkartanossa lapsensa menettäneiden tapaamisilla. Viikonloppujen tuoma tuki sekä ystävystyminen saman kokeneiden perheiden kanssa sai minut kiinnostumaan yhdistyksen toiminnasta. Hallituksessa olen ollut vuodesta 1998. Alussa vastasin nuorten ja lasten leiritöinnasta jonka jälkeen olen toiminut sekä puheenjohtajana että varapuheenjohtajana. Tällä hetkellä tärkein tehtäväni on lapsensa menettäneiden perheiden tuen järjestäminen. Vaimoni Barbron ja enkelityttäreni Ellenin lisäksi perheeseeni kuuluvat lapset Matias, Oliver, Linnea ja Daniel. "Siviilissä" vastaan erään saksalaisen kuljetusliikkeen toiminnoista Suomessa.



Mika Leivo

Tommi-pojaltani leikattiin ja hoidettiin syöpäkasvain lisämunuaisesta 2006. Hallitustoimintaan tulin mukaan tämän vuoden alusta. Vastaan hallituksessa vuokra-asunnoista. Koin saavani yhdistyksen kautta henkistä tukea Tommin hoitojen aikana ja toivon, että voin näin antaa vähän takaisin omaa tukostani siihen arvokkaaseen vapaaehtoistyöhön, millä yhdistys pystyy syöpää sairastavien lasten perheitä ja osasto 10:n toimintaa. Perheeseeni kuuluu Hanna-vaimon ja Tommin lisäksi Linda ja Janne.



Minna Issakainen

Yhdistys tuli tutuksi elokuussa 1999, kun nuorin lapsistani Patrik sairastui vauvaiän leukemiaan (ALL) reilun vuoden vanhana. Kaksivuotinen sytostaattihoito vastasi hyvin emmekä tarvinneet siirtoa tai sädehoitoa. Yhdistyksen hallitukseen tulin vuosi sitten ja olen siitä lähtien vastannut lasten ja nuorten leiritöinnasta. Yhteistyö lasten, nuorten, isosten, perheiden, leirinvetäjien ja Kuortinkartanon henkilökunnan kanssa on erittäin palkitsevaa ja monipuolista.

Perheeseeni kuuluvat Patrikin isosisko Anette ja aviomieheni Jari. Olen muuttanut pääkaupunkiseudulle yli 20 vuotta sitten Lapista. Työskentelen koulutuspäällikkönä.



Rami Metsäpelto

Olen tänä keväänä aloittanut hallituksessa uuteen jäsenenä. Olen kotoisin Rovaniemeltä, mutta asunut pääkaupunkiseudulla jo parikymmentä vuotta, nykyään Vantaalla. Perheeseeni kuuluvat vaimoni lisäksi 9- ja 13-vuotiaat lapset. Liityin yhdistyksen jäseneksi kymmenisen vuotta sitten pojan sairastuttua leukemiaan. Hyvän hoidon ansiosta olemme saaneet viettää normaalia elämää jo monia vuosia. Ammatiltani olen lakimies.



Pilvi Niskanen

Olen Pilvi Niskanen Siuntiossa. Yhdistys tuli tutuksi poikamme Eetun sairastuttua vauvaleukemiaan vuonna 2001. Sairaus kuitenkin nujersi lääketieteen, ja Eetu kuoli vuonna 2005 reilun 4 vuoden ikäisenä.

Muita perheenjäseniä ovat aviomieheni Jani ja tyttäret Emmi 15-v, Milla 2-v ja tänä keväänä syntynyt tyttövauva. Nelijalkaisia ystäviämme ovat koirat Nato ja Lara, kissat Luka ja Nala ja heppa Marijanna. Työskentelen ravintola-alalla, mutta nyt olen kotona lasten kanssa. Harrastan juoksua. Monet ovat ihmetelleet, miten olen jaksanut juosta Eetun sairautensa aikana ja kuoleman jälkeen, mutta en olisi jaksanut, jos en olisi juossut. Se on ollut keinoni selvitä, ja lämpimästi voin suositella kenelle vain kokeiltavaksi.



Sanna Mähönen

Olen hallituksessa neljättä vuotta. Asun Nurmijärven Klaukkalassa. Perheeseemme kuuluu lisäksi Antti-isä, lapset Emma (12 v.) ja Eero (9 v.). Eero on perheemme "potilas", jonka mukana toiminta syöpälästen hyväksi tuli lähelle sydäntäni. Eero sairastui leukemiaan 2-vuotiaana, sai 2,5 -vuotiset hoidot ja on nyt elänyt normaalia lapsen elämää runsaat 4 vuotta.

Toimin sairaalassa lääkärinä ja erikoisalani on aivan toinen eli vanhukset. Yhdistyksen hallituksessani päävastuualueenani on ollut myyntitoiminta sekä juhla järjestelyistä vastaaminen. Isoimmat projektit vuosittain ovat kesäjuhlien artistien hankkiminen ja joulu korttiprojekti.

Työ yhdistyksessä tuo uusia näkökulmia omaan työhöni ja päinvastoin. Koen työn antoisaksi ja suosittelen toimintaan rohkeasti mukaan lähtemistä kaikille toiminnasta vähänkin kiinnostuneille!



Jussi Salmi

Tulin mukaan jäseneksi, kun poikamme Santeri sairastui 2-vuotiaana leukemiaan joulukuussa 2000. Santeri ei selvinnyt sairaudestaan ja kuoli keuhkokuumeeseen keuhkojen ja puolen vuoden taistelun jälkeen. Hallituksessa olen ollut neljättä vuotta sihteerinä, mutta pikku hiljaa siirrän sihteerin tehtäviä eteenpäin ja yritän keskittyä yhdistyksen viestintään. Vastaan nyt myös tämän lehden toimittamisesta. Perheeseeni kuuluvat vaimo Minna sekä lapset Emilia ja Rasmus. Työskentelen valtionhallinnossa viestintäpäällikkönä.

Kesäinen tervehdys Kuortinkartanosta

Alkuvuosi Kuortinkartanossa on käynnistynyt mukavasti. Kurseja, leirejä ja lomalaisia on ollut entiseen tapaan. Parhaillaan teemme työtä leirikoulujen parissa. Muutama perhejuhlakin on ehditty järjestää muun toiminnan lomassa.

Arkkitehti Axel Mörnen suunnittelema komea ”kartano” rakennettiin Pertunmaan Kunnalliskodiksi vuonna 1928. Urakka oli valtavan suuri juuri itsenäistyneelle Pertunmaan kunnalle. Kunnalliskotina talo palveli vuoteen 1983 asti.

Vuonna 1983 Helsingin Lastenklinikan osasto 10 lapsisyöpöpotilaiden tuki ry osti Kuortinkartanon 450 000 markan kauppahinnalla. Kauppahinta oli kokonaisuudessaan kansalaiskeräyksen tulosta.

Vuonna 1984 Tuki ry lahjoitti Kuortinkartanon HYKSin lapsisyöpöpotilaiden vanhemmat ja ystävät ry:lle virkistys- ja kurssitoimintaan. Kiinteistö saneerattiin yhdistyksen toimesta. Saneerauksen hinnaksi tuli noin 700 000 markkaa.

Suuri korjausurakka oli vielä vuonna 1987 – 1988. Silloin saneerattiin bunkkerimainen kellarikerros viihtyisiksi tiloiksi. Saimme uudet sauna- ja pesutilat, takahuoneen ja pelitiloja. Saneeraukset ovat jatkuneet lähes vuosittain ja rakentamisen äänet ovat tulleet tutuiksi työn lomassa.

Kuortinkartanon avajaisia vietettiin 17.11.1984 lastenjuhlien merkeissä ja jo seuraavana kesänä järjestettiin ensimmäiset grilli-illat. Lahjana esiintyivät silloin Lauluduo Marina & Marino, Esa Pakarinen & Pekka Lappalainen -Pekka ja Pätäk show, Koirakiven nuorisoseura esitti tanhua ja Jarkko Tuomi & Voitto Launo soittivat ja tanssivat ladossa. Pihamaalla syötiin grillihärkää ja salaatteja. Vieraita ensimmäisessä juhlassa oli noin 500.

Grilli-iltamista tuli paikkakunnan yksi suosituimmista tapahtumista. 10 vuoden ajan vieraita oli iltamissa aina 750 – 1200 henkilöä. Talkoohenki oli valtava. Saimme lahjoituksena nimekkäitä esiintyjä. Ladossa tanssittiin puoliyöhön ja tunnelma oli tiivis. Grilli-iltamista tuli myös merkittävä varojen keräämistapahtuma. Myöhemmin iltamista on luovuttu, ja tapahtumaa on kehitetty enemmän lapsille ja koko perheelle suunnatuksi juhlaiksi.



Alkuvuosista alkaen on kartanossa järjestetty Erkin talkoot. Yhdistyksen talkooväki on tullut perinteiselle talkooviikonlopulle uutterasti ahkeroimaan. On rakennettu esiintymislava, grillikatos, kota, ladon jatke jne. Saunojen lauteet on uusittu ja seinät pane-loitu useaan otteeseen. On maalattu ja siistitty paikkoja. Talkoilla on ollut suuri merkitys kiinteistön kunnossapidossa ja viihtyisyyden lisäämisessä. Talkooväki, lämmin kiitos Teille kaikille!

Kartano on nyt hyvässä ja toimivassa kunnossa. Täällä on ilo tehdä työtä, ja vieraamme viihtyvät. Haluamme edelleen vaalia tätä yli 80 vuotta vanhaa rakennusta ympäristöineen.

Aloittaessani vastaavana hoitajana 1987 toiminnalle etsittiin lin-jaa yhdistyksen omassa sekä ulkoisessa toiminnassa, vakituista henkilökuntaa ei ollut ja taloudellisesti oli tiukkaa.

Lehdistö oli erittäin kiinnostunut Kuortinkartanosta ja syöpäsairaiden lasten hyväksi tehtävästä työstä. Vaikea taloudellinen tilanne oli myös esillä kirjoituksissa. Saimme silloin paljon lahjoituksia yksityisiltä henkilöiltä ja yrityksiltä sekä hyväntekeväisyysjärjestöiltä, kuten Lions Clubin "Punainen sulka" keräyksestä.

Toimintamme on vuosien varrella kasvanut ja laajentunut. Kartanosta on tullut suosittu kurssien, leirien ja perhelomien pitopaikka. Myös erilaiset juhlat, tilausruokailut ja leirikoulut ovat kysyttyjä.

Tänä kesänä työlistävät erilaiset leiri- ja lomaviikot, joita yhdistyksemme järjestää lapsille ja nuorille, isovanhemmille ja lastenlapsille sekä perheille. Kelan sopeutumisvalmennuskurssi on elokuun ensimmäisellä viikolla. Hyvän leiri- ja kurssiohjelman lisäksi nautitaan kartanon täysihoidosta ja leppoisasta yhdessäolosta.

Oman toiminnan lisäksi Kesälukioseura järjestää kolme leiriviikkoa ulkosuomalais- ja pakolaislapsille.

Juhlahetkiäkin saamme viettää, sillä lauantaina heinäkuun 18. päivä juhlimme 25. kerran kesäjuhliamme. Kesäjuhlilla on hyvää ohjelmaa niin lapsille kuin aikuisillekin. Juhlapäivällisellä herkutelaa, tarjolla on savulihaa ja -kalaa, salaatteja, uusia perunoita ja juomia. Lisäksi tänä vuonna pyörähdellään vuosien tauon jälkeen tanssin pyörteissä kartanon ladossa. **NÄHDÄÄN KESÄJUHLILLA!**

Kesän ja syksyn tapahtumakalenteriin voi käydä tutustumassa osoitteessa www.hyksinsyopalapset.com.

Tervetuloa Kuortinkartanoon
toivottavat
Tuula Kurppa ja koko henkilökunta

Kuortinkartanon henkilökuntaa: Ari Ruohoranta, Raija Lamponen, Eila Pasanen, Tuula Kurppa ja Riitta Srid.



Lasten ja nuorten leiritoiminta

Kuortinkartanossa järjestetään vuosittain useita lasten ja nuorten leirejä. Kesäleirit ovat viiden päivän mittaisia ja niitä järjestetään kesäkuun alussa kaksi sekä yksi leiri heinä-elokuussa. Leirille voivat osallistua yli 7-vuotiaat lapset. Yli 14-vuotiaille nuorille järjestetään oma viikonloppuleiri kesäkuussa. Syksyllä ja talvella järjestetään viikonloppuleirejä yhteensä viisi. Leirien suunnittelussa otetaan huomioon vuodenaikojen vaihtelut ja perinteisesti esimerkiksi syksyllä on halloween- ja jouluaiheiset leirit.



Leiritoiminta on pitkäaikaista vertaisryhmätoimintaa, jossa mahdollistuvat lasten sosiaalisen kasvun tukeminen, perheiden kasvatuksen tukeminen ja psykososiaalinen kuntoutuminen. Leireille osallistuvat sekä syöpää sairastaneet lapset, heidän sisarusensa tai ne lapset, joiden sisarus on menehtynyt syöpään. Lapset ja nuoret voivat leireillä jakaa yhteisiä elämäkokemuksia toisten saman kokeneiden kanssa. Sisarusensa menettäneet lapset saavat leireiltä myös merkittävää vertaistukea. Syöpäsairaus on koko perheen asia ja lasten päästessä leireille, mahdollistuu myös vanhemmille hetki yhteisen ajan viettämiseen.

Sairaudesta puhuminen on leireillä luonnollista ja asioita voidaan käsitellä sekä keskusteluissa, leikeissä että monissa muissa toimintahetkissä. Jokainen lapsi käy sairauden seuraukset läpi hyvin eritahtisesti. Lapsuudessa koettu syöpä voi nousta uudelleen esiin murrosiän kynnyksellä. Leiritoiminta tutussa ja turvallisuudessa voi antaa mahdollisuuden saada tietoa ja taitoa hallita elämäntilanteita myöhemmin elämässä. Leireiltä lapset ja nuoret saavat pitkäaikaisia ystäviä. Vaikka sairaus jättää kaikkiin jälkensä, jokainen voi leirillä kokea olevansa oma itsensä toisten vertaisten seurassa. Lapset ja nuoret oppivat leireillä vertaistuen avulla kehittämään omatoimisia kykyjä toimia yhteisön jäsenenä.

Leiritoiminta rakentuu hyvin pitkälti osanottajien eli leiriläisten, isosten ja leirinvetäjien yhteisesti suunnitellusta ohjelmasta. Ohjelmaan sisältyvät tavanomaiset lasten ja nuorten kasvuun ja kasvatukseen kuuluvat asiat. Ohjelma rakennetaan pääasiassa leikkien, pelien, kilpailujen, esitysten, retkien ynnä muiden ohjelmanumeroiden ympärille. Yhdessä oleminen ja hauskanpito vetävät leiriläisiä Kuorttiin.

Leireille palkataan leirinvetäjä ja apuvetäjä sekä tarvittaessa avustaja erityistä tukea tarvitsevalle lapselle. Toinen leirinvetäjä hoitaa myös sairaanhoitajan tehtäviä. Pääsääntöisesti leiritoimintaan voi osallistua aktiivisesti vasta hoitojen päätyttyä.

Lapsesta nuoreksi kasvaminen tuo mukanaan myös mahdollisuuden alkaa isoseksi leireillä. Isokset ovat yli 15-vuotiaita entisiä leiriläisiä. Heidät koulutetaan isosen tehtäviin, ja isous alkaa harjoittelulla kokeneemman isosen ja leirinvetäjien tuella. Isosten rooli on erittäin tärkeä leirien onnistumisissa.

Leireille ilmoittaudutaan sähköisesti yhdistyksen kotisivujen kautta. Leiri-ilmoittautumiset alkavat hyvissä ajoin ennen leirin alkua.

Sairaalan viikkorytmi

Kun lapsi joutuu olemaan sairaalassa eristyksissä jopa kuukausia, päiviä on vaikea erottaa toisistaan. Pienetkin lapset oppivat kuitenkin nopeasti, milloin on ”lapunvaihtopäivä”, jolloin puhdistetaan keskuslaskimokatetri ja vaihdetaan sitä suojaavat sidelaput puhtaisiin. Lapsille vaihtelua voivat tuoda myös muskari- tai hampurilaispäivä, vanhemmille taas tiistaikahvit, perjantaipizza tai hierontapäivä.

Lastenklinikan osasto kymppillä vierailevat säännöllisesti sairaalalovnit sekä sairaalan lastentarhanopettaja viihdyttämässä lapsia, ja kouluikäisille Haartmannin koulun opettajat järjestävät opetusta. Viikossa on kuitenkin paljon tunteja, jolloin sairaalan järjestämää toimintaa ja tekemistä ei ole. Vanhempainyhdistys on pyrkinyt järjestämään osastolla lapsille virkistystoimintaa ja aktiviteetteja.

Tällä hetkellä Kymppin Lapset tarjoaa poliklinikalla käyville lapsille satuliikuntaa ”Kymppi-kerhossa”, jossa tanssitaan ja liikutaan kerran viikossa. Tanssikerhon ohjaajana toimii Anu Kotonen. Vanhempien aloitteesta aloitettiin viime syksynä pienimmille potilaille muskaritoimintaa torstai-aamuisin. Kun lastenklinikan leikkiosaston tiloja ei vuodenvaihteen jälkeen voitu käyttää, siirtyi muskariopettajamme Maaret Teperi musisoimaan lasten kanssa osaston hoituhuoneisiin. Musiikin voima ja erityisesti omien laulujen tekeminen on osoittautunut yllättävän suosituksi. Lauluissa moni lapsi ja nuori on tuonut esille omia tunteitaan.

Vanhempainyhdistys on remontoinut ja kalustanut lastenklinikan osasto kymppin avolle eli poliklinikan puolelle vanhemmille taukotilan, jossa voi hetken levähtää, syödä eväitä, keittää kahvia ja lukea lehtiä tai käyttää tietokonetta.

Jo usean vuoden ajan Kymppin Lapset on järjestänyt osastolla hoidettavina olevien lasten vanhemmille kerran viikossa pidettävän kahvi-illan, jossa ovat läsnä lasten vanhempien lisäksi yhdis-

tyksen ja osaston edustajat. Tämä tiistainen tapaaminen tarjoaa osastolla oleville vanhemmille virkistyshetken ja tauon tiiviiseen sairaan lapsen hoivaamiseen. Tapaamisessa vanhemmat tutustuvat toisiinsa ja voivat vaihtaa kokemuksia. Yhdistykselle se on tilaisuus kuulla ajankohtaisia asioita ja tunnelmia osastolta ja tutustua uusiin vanhempiin.

Kansainvälistä syöpälästen päivää 15.2. pyritään vuosittain juhlistamaan kakkukahvilla tai muulla sopivalla tavalla.

Vanhemmat viettävät päivittäin tunteja ahtaassa hoituhuoneessa lapsen kanssa ja saavat hartiavaivoja. Hieroja Martti Leiponen on vuosien aikana hieronnallaan tarjonnut vanhemmille mahdollisuuden edes hetkeksi asettua hoitajasta hoidettavaksi.

Vanhempien toiveesta lievennettiin sairaalaan jäävien perjantai-iltojen ankeutta mahdollisuudella tilata vanhemmille pizzat yhdistyksen kustannuksella. Yhdistyksen taloudellisen tilanteen takia pizzatilaukset ovat toistaiseksi lakkautettu, mutta sopivan lahjoituksen turvin toimintaa voidaan jatkaa myöhemmin.



Yhdistystarjoaa aina tiistaisin klo 18 kahvit osaston vanhemmille. Kuvassa oikealla osastonhoitaja Kirsi-Marja Lähteenoja.

Lapsensa menettäneiden perheiden tukeminen

“Vanhemmuuden vaikeimpia ja raskaimpia kokemuksia on oman lapsen kuolema. Kuoleman jälkeen seuraava suru on pitkä, raskas ja monimutkainen prosessi, joka kattaa erilaisten tunteiden kirjon. Useissa tutkimuksissa on todettu, että lapsen kuoleman jälkeinen suru kestää huomattavasti kauemmin kuin esimerkiksi puolison kuoleman aiheuttama suru. Syvin, elämää vaikeuttava suru lievenee parissa vuodessa, mutta ikävä ja kaipaus ovat pitkään osa koko perheen elämää. Muisto lapsesta säilyy vanhempien mielissä koko heidän elämänsä”.

Näin alkaa elämäntyönsä osasto 10:llä tehneen psykologi ja perheterapeutin Riitta Morenin kirjoitus “perhe lapsen kuoleman jälkeen” (Suomen palliatiivisen hoidon yhdistyksen lehti). Lapsensa menettäneiden perheiden tukeminen on yksi yhdistyksen tärkeimmistä, mutta myös vaikeimmista tehtävistä.

Yhdistys tarjoaa syöpään menehtyneiden lasten vanhemmille mahdollisuuden osallistua avoimen sururyhmän tapaamisiin. Sururyhmä kokoontuu Helsingin Munkkivuoressa ja ryhmä on aat-

teellisesti ja uskonnollisesti sitoutumaton. Vetäjinä toimivat Eila Huotari ja Tarja Jalli.

Kuortinkartanossa yhdistys, yhteistyössä osasto K10:n henkilökunnan kanssa, on vuodesta 1986 lähtien järjestänyt lapsensa menettäneille perheille viikonlopputapaamisia. Lapsen kuoleman jälkeen perheet kutsutaan ensimmäiseen tapaamiseen, joka on yleensä tammikuussa ja myöhemmin jatkotapaamiseen loka-kuussa.

Tapaamisien ohjelma muodostuu luennoista, keskusteluryhmistä ja yhdessäolosta. Tapaamisien tavoitteita ovat:

- auttaa perheenjäseniä etenemään suruprosessissa
- antaa mahdollisuus kohdata muita samassa tilanteessa olevia perheitä, kokea vertaistukea.
- antaa mahdollisuus käsitellä omia tunteita,
- antaa mahdollisuus keskustella ryhmässä
- antaa mahdollisuus puhua sisaruksista ja surusta perheessä
- antaa perheille lisää tietoa
- muistella ja jakaa tunteita

Näiden tapaamisten lisäksi syksyisin Kuortinkartanossa järjestetään “kynttiläviikonloppu”, perheviikonloppu joka on tarkoitettu lapsensa menettäneille perheille. Kynttiläviikonloppulla ei ole varsinaista “virallista” ohjelmaa, mutta yhdessäolon, vertaistuen tuoma tuki on mittaanmattoman tärkeää.

Yhdistyksen hengen mukaisesti potilas on perhe ja näin lapsensa menettäneet ovat itsestään selvästi aina myös yhdistyksen potilasperheitä.



Yhdistyksen vuosittaisia tapahtumia

Yhdistys järjestää runsaasti tapahtumia erityisesti potilasperheille. Suosituimmat vuosittaiset tapahtumat on esitelty tässä.

LASKETTELUPÄIVÄ

Yhdistys järjestää aina maaliskuussa talviretken Vihdin laskettelukeskukseen. Potilasperhejäsenet saavat hissilipun alennettuun hintaan, ja yhdistys tarjoaa kokoontumispaikassaan muun muassa makkaraa, leipää ja mehua. Viime vuosina Vihtiin on saapunut yli sata jäsentä viettämään yhteistä talvipäivää.

HELSINKI CITY RUN

Yhdistyksemme on tukenut ja kannustanut osasto 10:llä hoidossa olevien lasten vanhempien liikuntaharrastuksia. Yhdistys tukee potilasperheiden osallistumista toukokuiseen Helsinki City Run -puolimaratoniin. Tavoitteena on myös jatkossa tuoda tapahtuman avulla näkyvyyttä ja mainosta yhdistyksellemme.

LENNÄTYSPÄIVÄ

Finnairin lentokerho on jo useana vuonna järjestänyt kesällä potilasperheille lennätyspäivän Malmin lentokentällä. Vuosittain lennätettäviä potilasperheiden jäseniä on ollut pitkälle toista sataa. Hienosta elämäksestä on vastannut Eino Savolainen apunaan lentokerhon pilotit. Lennätys on Helsingin yllä ja pienkoneiden ikkunasta näkyvät tutut maisemat. Lennätyksen lisäksi perheille on tarjottu pikkupurtavaa, tutustuminen Malmin lentokenttään sekä käynti lennonjohtotornissa.

KUORTINKARTANON KESÄJUHLAT

Kesäjuhlien ohjelmisto on suunnattu koko perheelle ja juhlalat järjestetään tänä vuonna jo 25. kerran. Tapahtuma kuuluu monien potilasperheiden, paikkakuntalaisten ja alueella mökkeilevien jokakesäiseen ohjelmaan. Esiintyjät ja oheisohjelmat vaihtuvat vuosittain, joten jokaisessa juhlassa on oma tunnelmansa. Lipputulot rahoitetaan yhdistyksen toimintaa.

Lavalla esiintyy 2-3 esiintyjää tai ryhmää, jotka on valittu viihdyttämään niin lapsia kuin aikuisiäkin. Lapsille ovat esiintyneet lastenorkesterit, taikurit ja pellet. Nuorille ja aikuisille ovat esiintyneet tunnetut laulajat, bändit, koomikot ja imitaattorit.

Päivällinen katetaan ulos. Ruokalistalla on tarjolla herkullista grilliruokaa. Teltoissa myydään myös muurinpohjalettuja, grilli-

makkaraa ja kahvituotteita. Usein on pidetty huutokauppa, tänä kesänä latotanssit. Arpajaisissa on ollut mahdollisuus voittaa hienoja, lahjoituksena saatuja palkintoja. Perheen pienimmille on ongintaa.

Juhlat pidetään vuosittain heinäkuun puolivälissä, tänä vuonna lauantaina 18.7 klo 15 alkaen. Esiintymässä ovat mm. Jukka Puotila, Los Piratos ja huippusuositettu kotimainen artisti, jonka nimi pidetään vielä yllätyksenä!

LINNANMÄKIPÄIVÄ

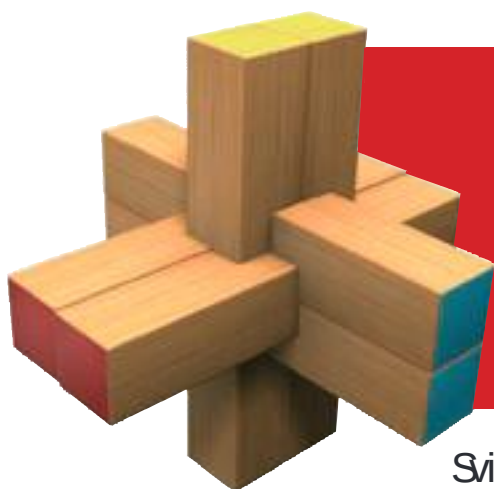
Yhdistyksen suosituimpia tapahtumia on ollut jo perinteeksi muodostunut päivä Linnanmäellä. Yhdistys tarjoaa pienellä omavastuulla potilasperheiden lapsille rannekkeet huvipuiston laitteisiin. Tapahtuma kokoa loppukesästä jopa satoja potilasperheiden lapsia, ja hylvaton riemua riittää koko päiväksi. Myös tämä tapahtuma tuo oivan tilaisuuden tavata sairaalasta tai Kuortista tuttuja potilasperheitä.

LASTENJUHLAT

Marraskuun lopussa järjestetään Kuortinkartanossa potilasperheille lastenjuhlat. Juhlissa on kaikkea sitä, mitä lastenjuhlissa yleensäkin: herkkuja, puuhaa, ongintaa, arpajaisia, leikkejä, kasvo-maalausta, yms. Joka vuosi mukana on joku esiintyjä, taikuri, pellet, muusikko tms. viihdyttämässä lapsia. Juhlissa infektioriskillä lapsilla on mahdollisuus nauttia kunnan lastenkutsuista, joista he muuten joutuvat niin usein jäämään pois.



Helsinki City Run -puolimaratoniin osallistui tänä vuonna 16 yhdistyksen jäsentä ja kaikki pääsivät maaliin melko hyväkuntoisina. Kiitämme Suomen Urheiluliittoa ja Riikka Pulkista myötämielisestä suhtautumisesta osallistumiseemme hienoon juoksutapahtumaan



NPAINO

www.n-paino.fi

Svinhufvudinkatu 21, 15110 Lahti, puh. (03) 882 100

KUORTINKARTANO



- *kokoukset, kurssit ja leirit*
- *majoitustilaa 50 henkilölle*
- *tilausruokailut*
- *perhejuhlat*
- *leirikoulut*

TERVETULOA !

Tiedustelut ja varaukset:

puh. 015-680 414, fax 015-680 456

e-mail: toimisto@kuortinkartano.fi

<http://www.kuortinkartano.fi>



Kuortinkartanon tapahtumakalenteri 2009

Yhdistyksen tapahtumat (Muutokset mahdollisia)

9.1. – 11.1.	Perheviikonloppu (hallitus)	2.8. – 7.8.	Sopeutumisvalmennuskurssi (Kela)
23.1. – 25.1.	Perheviikonloppu	28.8. – 30.8.	Isot ja vetäjät (suunnitteluviikonloppu)
30.1. – 1.2.	Lasten- ja nuorten viikonloppu	11.9.	Osaston opintopäivä
6.2. – 8.2.	Lapsensa menettäneiden perheiden viikonloppu	11.9. – 13.9.	Lasten- ja nuorten viikonloppuleiri
13.2. – 22.2.	Hiihtoloma perheille	25.9. – 27.9.	Allogeeninen kantasolusiirto (Kela)
6.3. – 8.3.	Kiinteät kasvaimet (Kela)	2.10. – 4.10.	Kynttiläviikonloppu lapsensa menettäneille perheille
13.3. – 15.3.	Lasten- ja nuortenviikonloppu	9.10. – 11.10.	Perheviikonloppu
20.3. – 22.3.	Perheviikonloppu	16.10. – 18.10.	Perheviikonloppu
27.3. – 29.3.	Perheviikonloppu	23.10. – 25.10.	Lasten- ja nuorten viikonloppu
3.4. – 5.4.	Isot ja vetäjät (suunnitteluviikonloppu)	30.10. – 1.11.	Lapsensa menettäneiden perheiden jatkotapaaminen
17.4. – 19.4.	Perheviikonloppu	6.11. – 8.11.	Perheviikonloppu
24.4. – 26.4.	Sarkooma (Kela)	13.11. – 15.11.	Perheviikonloppu
22.5. – 24.5.	Talkoot	14.11.	Lastenjuhla
25.5. – 27.5.	Haartmanin koulun leirikoulu	20.11. – 22.11.	Miesten viikonloppu
1.6. – 5.6.	Lasten- ja nuorten kesäleiri I	27.11. – 29.11.	Sopeutumisvalmennuskurssi jatkotapaaminen (Kela)
5.6. – 7.6.	Nuorten viikonloppuleiri (yli 14 v.)	4.12. – 6.12.	Lasten- ja nuorten viikonloppuleiri
8.6. – 12.6.	Lasten- ja nuorten kesäleiri II		
6.7. – 17.7.	Kesäloma perheille		
17.7. – 19.7.	Talkooviikonloppu (kesäjuhla)		
18.7.	Kesäjuhla		
20.7. – 24.7.	Isovanhempien ja lastenlasten leiri		
27.7. – 31.7.	Lasten- ja nuorten kesäleiri III		

Pesulapalvelut

Oy Laivapesu Ab

Ormuspellontie 13
00700 HELSINKI
Tel: +358 20 794 0950
Fax: +358 20 794 0951
laivapesu@laivapesu.fi

Asunnot, asuntolat ja Vilenius

Yhdistyksen asunnot ja asuntolat mahdollistavat Helsingin seudun ulkopuolelta tulevien potilasperheiden majoittumisen edullisesti ja joustavasti sairaalan lähellä. Yhdistyksellä on myös normaalia markkinahintaa edullisempia vuokra-asuntoja osaston henkilökunnalle.

Yhdistyksellä on viisi asuntoa asuntolakäytössä muualta Suomesta klinikalle hoitoon tulevien potilasperheiden tilapäismajoitukseen. Majoitus varataan ja avaimet kuitataan osastolla Irmeli Piirtolta. Asunnot sijaitsevat kaikki hyvin lähellä sairaalaa. Kahdeksalla vuodepaikallaan suurin, eli Messinen, sijaitsee kivenheiton päässä sairaalasta Messeniuksenkadulla. Samassa talossa sijaitsevat myös Perhe-Messinen (2 paikkaa) ja Pikku-Messinen (2 paikkaa).

Meilahden Honkatiellä on myös kahden paikan asuntola. Työ-
löntorin tuntumassa sijaitsee Susanna-koti, jossa on myös kaksi paikkaa. Asuntolat eivät ole verrattavissa hotellimajoitukseen, vaan pääperiaatteena on yöpymisen maksuttomuus potilasperheille. Tämän mahdollistaa yhdistyksen ja Kelan sopima käytäntö, jonka mukaan potilasperheet valtuuttavat yhdistyksen saamaan

heille osoitetun yöpymiskorvauksen 20,18 euroa / yö. Asuntolakäytössä olevia asuntoja hoitaa Sonja Vuorela.

Asuntoloiden lisäksi yhdistyksellä on kymmenen asuntoa, joita vuokrataan ensisijaisesti osastolla työskentelevien hoitajien asunnoiksi. Yhdistys vuokraa näitä asuntoja hoitajille normaalia markkinahintaa halvemmalla ja pyrkii näin osaltaan auttamaan osastoa kilpailussa osaavasta ja koulutetusta työvoimasta. Jos osastolla työskentelevillä ei ole tarvetta kaikille asunnoille, niitä vuokrataan tavoitteena saada yhdistyksen toimintaa tukevaa vuokratuloa. Asunnot ovat yksiöitä ja kaksioita. Näitä asuntoja hoitaa tällä hetkellä hallituksen jäsen Mika Leivo.

Vileniuksessa voi rentoutua kesäpäivänä

Tämän lisäksi yhdistyksellä on Lauttasaassa sotainvalidien kesäpaikka-alueella kesämaja Vilenius, jota osastolla hoidoissa olevat voivat käyttää virkistytymiseen ja päiväretkeen. Maja on pienenkö, noin 15 m², ja siellä on vaatimaton keittiö. Majan "isännöitsijänä" toimii vapaaehtoisena Tauno "Taukka" Taleva, ja sen käyttöä voi tiedustella osastolla myös esimerkiksi osastonhoitajalta.

Kesämaja Vilenius Helsingin Lauttasaassa



Myytävät tuotteet

Yhdistyksemme logossa lintuemo ruokkii poikastaan - aikuinen pitää huolta lapsesta. Huolehtiva aikuinen voi olla äiti, isä, isovanhempi tai ystävä, he kaikki ovat lapselle tärkeitä ihmisiä. Yhdistyksemme logon mallista on valmistettu kulta- ja hopeakoruja, riipuksia ja korvakoruja. Pirstä itseäsi tai ystävääsi ostamalla/tilaamalla näitä koruja ja tuet samalla yhdistyksemme toimintaa.

T-paidat

Uudet Kympin Paidat ovat nyt myynnissä. Etupuolella lukee "Kympin Paita" ja selkäpuolen listasta voit ruksia itsellesi sopivimman roolin, kuten Kympin Lapsi, Kympin Isä tai Kympin Sisko. Paitamalleja on erilaisia ja ne sopivat niin miehille, naisille kuin lapsillekin. Aikuisen paidat maksavat 20 ja lasten 15 euroa. Paitoja myydään Kuortinkartanossa. Tilattaessa hintoihin lisätään postikulut. Tiedustelut Tuula Kurpelta, p. 015 680 414 tai toimisto@kuortinkartano.fi



"Kympin Veli" Rasmus Salmi



Lintu -korvakorut

- kultaista EUR 92,-
- hopeista EUR 32,-



Korvakorut



Hopeiset korvakorut

Linturiipus

- kultainen (ei ketjua) EUR 98,-
- hopeinen (ketjulla) EUR 38,-



Kultainen riipus



Hopeakoru, kaulaketjulla.

☐ LIITYN JÄSENEKSI

Nimi _____

Osoite _____

Sähköpostiosoite _____

() Minulla on tai on ollut syöpää sairastava lapsi.

☐ OSOITTEENMUUTOS

Nimi _____

Vanha osoite _____

Uusi osoite _____

Sähköpostiosoite _____

Vastaanottaja
maksaa
postimaksun

HYKSIN LAPSISYÖPÄPOTILAJEN
VANHEMMAT JA YSTÄVÄT R.Y.

Vastauslähetyt
Sopimus 5000664
02003 ESPOO

Potilasperheiden tapahtumat

RETKI LINNANMÄELLE

Yhdistyksen perinteisiin kesätapahtumiin kuuluu retki Linnanmäelle, tänä vuonna lauantaina 22.8.2009. Yhdistys kustantaa potilasperheiden lapsille rannekkeet, mutta hintojen nousun takia jouddumme perimään kustakin rannekkeesta 5 euroa. Varaa mieluiten tasaraha, kiitos. Rannekkeet jaetaan kokoontumispaikalla Alppilan puoleisella portilla kello 14.00.

Ilmoittautumiset 1.-21.8. mieluiten sähköisellä lomakkeella osoitteessa www.hyksinsyopalapset.com. Voit myös jättää tekstiviestin yhdistyksen kännykkään. Ilmoita selkeästi seuraavat tiedot: 1) kuka perheestänne on yhdistyksen jäsen, 2) osallistuvien lasten nimet, 3) kuinka monta alle 120cm ranneketta, 4) kuinka monta yli 120cm ranneketta tarvitsette ja 5) puhelinnumeron yhteystietoja varten. Yhdistyksen numero on 044 2843484. Peruutukset myös tekstiviestillä, kiitos.

LENTOPÄIVÄ MALMIN LENTOKENTÄLLÄ

Finnairin lentokerholaiset tarjoavat jälleen potilasperheille mahdollisuuden lentää kerhon pienkoneilla Malmin lentokentältä. Tänä vuonna lennot järjestetään keskiviikkona 15.7. (varapäivä on 22.7.). Ilmoittautumiset ottaa vastaan lennätyspäivän "isä" Eino Savolainen 6.-12.7., p. 050 301 9964 tai eino.savolainen@sposti.fi.

PERHELOMAVIKOT KUORTINKARTANOSSA

Kuortinkartanossa vietetään perhelomapäiviä 6.-17.7. Perheet voivat tulla edullisesti nauttimaan Kartanon rauhasta ja keittiön herkullisista antimista.

Täysihoidon hinnat ovat potilasperheiden jäseniltä 20e/vrk ja 4-12-vuotiailta 10e/vrk. Myös ystäväperhejäsenet ovat tervetulleita, heille täysihoido maksaa 40e/vrk ja 4-12-vuotiailta 20e/vrk. Alle 4-vuotiaat majoittuvat ilmaiseksi.

Vapaita paikkoja voi tiedustella Tuula Kurpalta p. 015 680 414.

KUORTINKARTANON KESÄJUHLAT 18.7.2009

OHJELMA

Juontajana Anna-Liisa Tilus

- 15.00 Avajaiset
- 15.15 Los Piratos -lastenshow
- 16.15 Ruokailu
- grilliherkkuja
- 17.30 Yllätysesitiintyjä
- kotimainen huippunimi
- 18.15 Imitaattori Jukka Puotila
- 19.00 Arpajaiset
- n.19.30 Latotanssit
- tanssiryhtye Duo Sirius
- n. 22.00 Juhlien päätös
- kahvio, lettukoju ja lapsille ongintaa



KympinLapset
HYKSin lapsiryhtymäpuolueiden
vanhemmat ja ystävät ry

Liput

Aikuiset 10 € Lapset 5 € Perhelippu 25 €

Ruokailu

Aikuiset 12 € Lapset 6 €

Osoite

Vanhatie 160, Kuortti. Opastus ABC:lta.