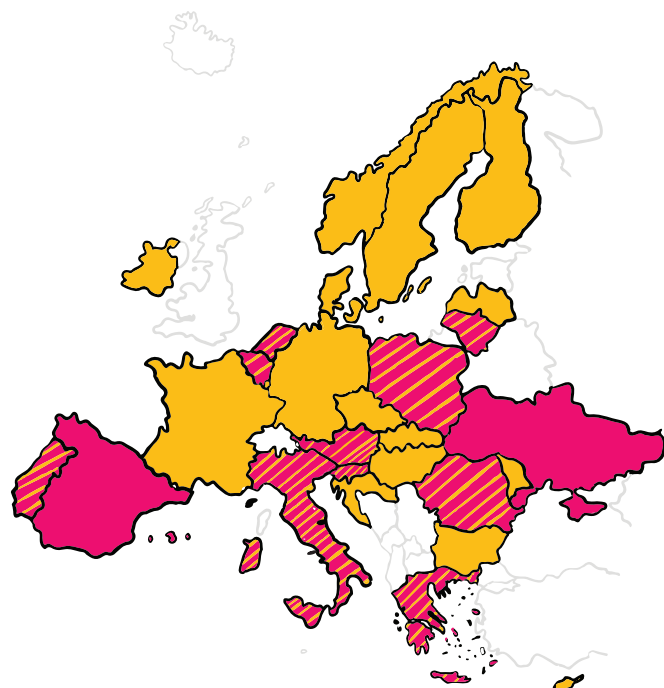




Segue-nos



- 19 Beneficiários + 1 Entidade Afiada de 11 Estados-Membros da UE e Ucrânia
- 39 Parceiros Associados de 24 Estados-Membros da UE + República da Moldávia e Noruega
- 10 Países com Beneficiários e Parceiros Associados



Tal como o "novelo" é feito de fios individuais entrelaçados, a Rede Europeia de Jovens com Cancro (YARN) liga as vozes, as histórias e os recursos dos jovens de toda a Europa afetados pelo cancro.



O que é o YARN?

YARN – (European Youth Cancer Network: Rede Europeia de Jovens com Cancro) – é uma iniciativa ambiciosa, cofinanciada pela UE, que reúne um grupo diversificado de partes interessadas: jovens com experiência pessoal de cancro, profissionais de saúde, especialistas em cuidados psicossociais, decisores políticos, investigadores e organizações de apoio ao doente.

Abrangendo 25 Estados-Membros da UE e 3 países vizinhos elegíveis, e implementado por 19 Beneficiários, 1 Entidade Afiliada e 39 Parceiros Associados, o YARN é o maior esforço multisetorial orientado pela experiência vivida na Europa, destinado a melhorar a qualidade de vida de crianças, adolescentes e jovens adultos afetados pelo cancro.

Liderado por Jovens, Focado em Políticas: Conselho de Jovens Com o Cancro

No centro do YARN está o Conselho de Jovens Com Cancro — um grupo consultivo pan-europeu composto por 100 jovens com experiência pessoal de cancro. O Conselho desempenha um papel ativo na tomada de decisões, na consulta e na conceção ao longo de todo o projeto. Ao incorporar a experiência vivida em todos os níveis, o YARN garante que as vozes dos jovens não sejam apenas ouvidas, mas também contribuam para moldar os sistemas que os afetam.

A Academia ACE

A Academia de Ativismo, Cancro & Empoderamento (ACE) é o primeiro programa de formação financiado pela UE especificamente dedicado a preparar os jovens para se tornarem promotores de melhores cuidados oncológicos. Através de dois grupos de formação, 100 jovens serão dotados das competências necessárias para:

- Envolver-se em políticas, a nível nacional e da UE;
- Defender os seus direitos em contextos de cuidados de saúde;
- Mobilizar comunidades e moldar os serviços futuros.

As principais áreas de foco incluem:

- Apoio e networking entre pares;
- Aspectos psicossociais e de saúde mental;
- Educação e carreira;
- Recidiva, cancro metastático e efeitos tardios;
- Estilos de vida saudáveis e reabilitação personalizada;
- Acompanhamento a longo prazo e transição de cuidados;
- Equidade, diversidade e inclusão (EDI) nos cuidados de saúde e organizações de apoio ao doente.

YARN também desenvolve:

- Estruturas para certificação EDI em organizações de saúde e de apoio ao doente;
- Ferramentas personalizadas para acompanhamento a longo prazo e planeamento de fim de vida;
- Protocolos baseados em evidência para promoção da saúde mental e tomada de decisão partilhada;
- Formação de jovens e profissionais de saúde;
- Campanhas de sensibilização pública através de eventos, comunicação social e envolvimento de influenciadores.

Explora o Centro de Conhecimento Digital



beatcancer.eu



Junta-te à nossa Rede no Discord

Mudança Real, Impacto Real

No final do projeto, o YARN terá:

- Formado 100 jovens;
- Alcançado 50 milhões de pessoas através de campanhas de sensibilização;
- Implementado normas EDI em 10 instituições de saúde e 10 organizações de apoio ao doente;
- Implementado e avaliado Diretrizes de Transição de Cuidados em dois centros de referência;
- Organizado eventos políticos pela Europa, incluindo no Parlamento Europeu e em governos nacionais;
- Criado uma plataforma digital multilingue que fornece informações e recursos creíveis e fáceis de usar;

O legado do projeto será um sistema mais forte e inclusivo para jovens afetados pelo cancro — **projetado com eles e para eles.**



Este projeto recebeu financiamento do Programa EU4Health da União Europeia ao abrigo do Acordo de Concessão n.º 101219053.



Cofinanciado pela União Europeia

Cofinanciado pela União Europeia. Os pontos de vista e as opiniões expressas são as do(s) autor(es) e não refletem necessariamente a posição da União Europeia ou da Agência Executiva Europeia da Saúde e Digital (HaDEA). Nem a União Europeia nem a HaDEA podem ser tidos como responsáveis por essas opiniões.