

דבר יו"ר הוועד המנהל - ד"ר חדוה גונן



חברות וחברים יקרים,

החודשים האחרונים היו סוערים – אבל גם מעוררי השראה.

ראינו איך קול ברור ונחוש, של העמותה, יכול להזיז דברים:

הורדת פרסומות שמעודדות חשיפה מסוכנת לשמש

דרישה חד-משמעית מהפקת "האח הגדול" לקחת אחריות על המסרים שמועברים לציבור, קריאה ליישום מלא של המלצות מבקר המדינה בנושא הצללה במרחב הציבורי.

במקביל, המשכנו בפעילות - השקנו את "מסע המטופל" – מערך סרטונים שמלווים את החולים והמשפחות לאורך כל הדרך, ואת "אתר הזכויות" – מאגר מידע אמין וברור מותאם אישית בטכנולוגיית AI שמסייע במימוש זכויות רפואיות וחברתיות.

וכמובן – ערב ההשקה של תערוכת "שמש, אור ועור" – תערוכה אינטראקטיבית חדשה שנפתחה במוזיאון קרסו למדע בבאר-שבע, בשיתוף עם מותג הדרמו-קוסמטיקה "לה רוש-פוזזה".

כל הפעולות האלו נולדו מתוך מחויבות עמוקה להגן, להנגיש, ולפעול – כדי שכל אדם בישראל יוכל להתמודד עם סרטן העור בליווי, בביטחון, ועם תקווה.

ובנימה אישית – אני מזמינה אתכם באהבה גדולה לכנס העשור של העמותה, שיתקיים ב-26 בספטמבר במרכז "נא לגעת", בנמל יפו. זה יהיה יום של ידע, חיבורים, השראה – ובעיקר הוקרה לכל מי שצועד איתנו בדרך הזו. נתראה שם.

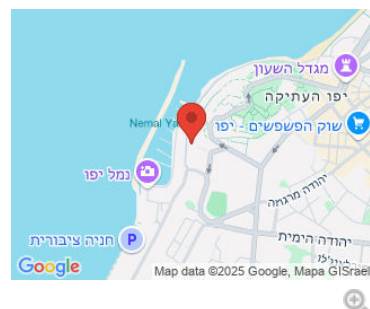
ד"ר חדוה גונן

כנס העשור

מיקום: מרכז נא לגעת. תל אביב יפו

התחלה: 08:30 26/09/2025 - סיום: 14:00 26/09/2025

להזמנה מיוחדת לכנס! 26.9.2025 כנס עשור של אור! מרכז "נא לגעת", נמל יפו פתיחת דלתות: 08:30 הירשמו כאן להרשמה מחודשת »



תערוכת "שמש, אור ועור" – פתוחה לקהל! בואו



תערוכת "שמש, אור ועור" – פתוחה לקהל! 🌞
ביום חמישי 17.7.25 התקיים אירוע ההשקה המיוחד של תערוכת "שמש, אור ועור" המרהיבה, בשיתוף פעולה עם מוזיאון פארק המדע קרסו בבאר שבע ובחסות המותג היוקרתי לה רוש פזזה.
כ-150 אורחים זכו להתנסות בתערוכה אינטראקטיבית וחדשנית, שמזמינה את כולם – משפחות, ילדים ומבוגרים – להרגיש את השמש דרך חוויות עוצרות נשימה ולגלות כיצד העור שלנו מגיב אליה. כל זה באווירה מרתקת עם תצוגות מהפכניות ותחנות פעילות שמעשירות את הידע והחווייה.
ראש עריית באר שבע מר רוביק דנילוביץ נשא דברים והתלהב רבות מהתערוכה! הוא בהחלט סימן את התערוכה כאחד ממוקדי המשיכה של העיר!!
אנחנו לא יכולות לחכות שתבואו ותגלו את כל מה שיש לתערוכה להציע.

סיכום פעילות תקשורת העמותה יולי 2025

העמותה הישראלית לסרטן העור יצאה נגד הקמפיין של טרמינל X בכיכובה של שחר חיון, בטענה שהוא מעודד חשיפה מסוכנת לשמש. הפרסומת הוסרה בעקבות פניית העמותה. תקצירים לכל כתבה בנושא:

ישראל היום – העמותה פנתה בדרישה לגנוז את הקמפיין של טרמינל X ושחר חיון, טוענת שהוא מעודד חשיפה לשמש ומסכן צעירים; התגובה: [הסרטון הוסר +7Israel Hayom+7Instagram+וואלה](#)

ICE שיווק ופרסום – מסר מסוכן: קמפיין אופנתי של טרמינל X גרר ביקורת חריפה מהעמותה, נחשף הסיבוך הבריאותי [+1Ice+וואלה1](#)

מאקו בריאות – כתבה על קריאה להורדת הפרסומת והסבר מדויק של מנכ"לית העמותה על הסכנות שבחשיפת שמש בלתי אחראית [+7Israel Hayom+7mako+Instagram](#)

וואלה סלבס – סיקור על האושיה הפרסומית ותגובת העמותה, שמבקרת את ההצגה האסתטית של כוויית שמש כחלק מהקמפיין

[+3Israel Hayom+3mako+וואלה3](#)
[+2Instagram+2mako+וואלה2](#)

הצללה היא לא מותרות – היא זכות בריאותית בסיסית

העמותה הישראלית לסרטן העור קוראת ליישום מלא של המלצות מבקר המדינה בנושא הצללה במרחב הציבורי.
במכתב שפורסם לתקשורת נמסר:
"עליהם ולהכשיר אנשי מקצוע לתחזוקתם.
על ממשלת ישראל לקבוע תקנים מחייבים שיבטיחו הצללה טבעית לאורך רחובות ראשיים, ובמקביל – להשקיע תקציבים שיאפשרו לרשויות המקומיות לטעת עצים איכותיים. לשמור הצללה אינה פריבילגיה – היא חובה בריאותית, סביבתית וציבורית. היא קו ההגנה הראשון שלנו מפני מחלה שניתן למנוע."
העמותה בירכה על הצעת חוק ההצללה שהונחה השבוע על שולחן הכנסת על ידי ח"כ יוראי



להב-הרצנו, כחלק ממאבק ציבורי חשוב להפיכת
ההצללה בישראל לנורמה.

[לכתבה המלאה באתר בחדרי חרדים](#) »

העמותה הישראלית לסרטן העור נגד "האח

הגדול": שיוף הוא לא בידור – הוא סכנה

בעקבות התבטאויות חוזרות של משתתפים
בתוכנית "האח הגדול" בעד שיוף ושמש ישירה –
העמותה הישראלית לסרטן העור פנתה רשמית
לעורך הראשי של התוכנית, בדרישה
להציב אזהרות בריאותיות ברורות גם בחצר
הבית וגם על המסך.

"לאמדובר באירוע חד-פעמי – אלא בתופעה רחבה
ומדאיגה שנוגעת ישירות לבריאות הציבור", נמסר
מהעמותה.

"כאשר תכנית בפריים טיים מציגה שיוף כפעולה
חיובית – היא עלולה להשפיע לרעה על הרגלי
החשיפה לשמש של צעירים רבים."

המהלך הוא חלק ממאבק עיקש להעלות מודעות
לסכנות הקרינה ולצמצום מקרי מלנומה שניתן
למנוע.

לכתבות המלאות:

[כתבה באתר כיפה](#) »

[כתבה באתר ICE – מדור בריאות](#) »

[סיקור באתר MAKO – טלוויזיה](#) »

סקר המטופלים: העמותה יחד עם חברת MSD

לסקר המטופלים: כששומעים את הקולות – פועלים אחרת



לאחר פרסום הסקר בשיתוף העמותה
הישראלית לסרטן העור וחברת MSD
שבחן את חוויית המטופלים בהתמודדות
עם מלנומה, התבררה תמונה מדאיגה של
עיכובים בקבלת שירותים רפואיים, חוסר
בהירות בשלבי הטיפול ותחושת בלבול
בכל הנוגע לזכויות ולבירוקרטיה.
כחלק ממענה לצרכים שעלו מהסקר,
העמותה פיתחה שתי פלטפורמות חדשות
ופורצות דרך:

♦ אתר הזכויות – מאגר מידע מותאם
אישית בעזרת AI, המרכז את כל הזכויות,
הטפסים וההנחיות – לפי שלב המחלה,
סוג הביטוח והמצב האיש.

♦ מסע המטופל – פורטל הכולל סרטונים
רפואיים ורגשיים, המלווים את המטופל
שלב אחר שלב, בשפה נגישה ואנושית.
יחד נמשיך להקשיב, ללמוד ולפעול – כדי
שכל מטופל ומטופלת לא ירגישו לבד.

עיגול לטובה

עיגול לטובה – כל אגורה נוגעת בלב:



אנחנו שמחים לעדכן כי בזכות תרומות הקהל
במסגרת "עיגול לטובה",

העמותה מצליחה לממן קבוצות תמיכה, ימי בדיקות
לקהילה, קו חם וליווי אישי למטופלים.
כל תרומה – אפילו של אגורות בודדות בחודש –
יוצרת מעגל של אכפתיות, ומביאה אור במ
קום של קושי.

מהנעשה בעמותה

קבוצות תמיכה – יוצאות לדרך מחודשת:

לאחר סבב מרגש של קבוצת התמיכה הקודמת והשלמת הסקר בקרב הקהילה, אנו עומדות בימים אלו לפרסם מועדים חדשים לפתיחת קבוצות נוספות.

הקבוצות יתקיימו בקבוצות קטנות, עם הנחיה מקצועית וליווי רגשי מותאם.

נשמח שתצטרפו – פרטים מלאים יפורסמו ממש בקרוב.



פודקאסטים, שיתופי פעולה בין-לאומיים ועדכוני בהמשך:

העמותה ממשיכה ליזום, לשתף פעולה ולהשמיץ קול –

גם במסגרת קואליציות בינלאומיות לקידום המודעות למלנומה.

נמשיך לעדכן על כך בניוזלטר הבאים.

במקביל, אנחנו מכינים עבורכם תוכן חדש

לפודקאסט של העמותה,

עם מומחים, מטופלים, וסיפורים מהשטח.

תוכלו להתעדכן בפרקים החדשים שעלו באתר העמותה וברשתות החברתיות שלנו –

ולעקוב אחר השיח המתפתח בקהילה סביב נושאים שמעסיקים את כולנו בדף הפייסבוק של העמותה

[/https://www.facebook.com/melanoma.il](https://www.facebook.com/melanoma.il)

העמותה הישראלית לסרטן העור
תמיכה והנגשת מידע לחולי מלנומה וסרטני עור אחרים



"עם כזאב..." מעין וידוי
ובעוד אני ממשיך להילחם, אם אפשר לומר כך, את מלחמת הקיום / פורצת בארץ מלחמה אמיתית (שכבר מאה שנה לא רואים לה סיום...) / וכל כמה שאני משתדל להיראות ולהישמע כמו "צוק איתן" / מסתבר שיש מלחמות שהורגות אפילו יותר מסרטן / ואם להמשיך את האנלוגיה בין המלחמות האלה, יש צורך בגלוי אישי נאות (עם קצת סטיות) / ההתראות שאני מקבל על "צבע אדום" נותנות לי קצת יותר מחמש-עשרה שניות / בימים אלה אני חוגג 19 שנים / בהם אני שורד בהצלחה שני סרטנים / אבל כחקלאי לשעבר, אני אספן כפיתי (מלנומה, סרקומה) של גידולים של ממש / כך שלאחרונה הוספתי לאוסף סרטן חדש! / אבל בזכות העובדה שיש לי "פטור מתור" ו"זהב-קו" - המרץ לא אוזל / ולרוב אני מירט את מתקפת הגרורות (שילכו לעזאזל) / עם נשק לא קונבנציונלי כמו הזמור וכיפה של רצון ברזל / ולפעמים יש פגיעות בשטחים פתוחים, עם נזק קטן לרכוש... / אבל בכללי, יש לי כנראה את האקס פקטור (אם להזמור קוראים חוש) / וחברי וחלק מבני משפחתי היותר רגישים יוצאים נגדי חוצץ: / "הכל מסביב (גם אצלך בפנים) מתפוצץ - ואתה מתלוצץ?" / אבל כמו שאומרת להקת "משינה": למה לי פוליטיקה עכשיו? / למה לצעוק זאב-זאב (זהבי) - ממילא אף אחד לא שומע, ממילא זה לא נחשב...

הצטרפו לאחת מהקהילות שלנו



עם נון מלנומה קבוצת תמיכה לחולי נון מלנומה

הקהילה הוקמה מתוך רצון ליצור מרחב צומח לקהילת חולים, בני משפחה ומלווים בכל הקשור לסרטני עור שאינם מלנומה: BCC, CSCC, MCC.

[להצטרפות לקבוצת הפייסבוק](#)



מה-לנו-מה - קבוצת תמיכה לחולי מלנומה

הקהילה הוקמה מתוך רצון ליצור מרחב לקהילת חולים, בני משפחה ומלווים בכל הקשור לסרטן העור לדון ולהתייעץ בנושאים שמטרידים, מעניינים וחשובים להם

[להצטרפות לקבוצת הפייסבוק](#)

שמרו על קשר

מוזמנים להתקשר לקו החם שלנו 052-3680149

או לכתוב לנו info@melanoma.org.il



נראה בניוזלטר הבא...