



Årsbokslut
för
Blodcancerförbundet

815200-9125

Räkenskapsåret

2017

Verksamhetsberättelse

1. INLEDNING

Blodcancerförbundet är en ideell rikstäckande patientorganisation till för dem drabbade av blod- eller blodcancersjukdom, närstående samt personal inom vuxnhematologin i Sverige. I dagsläget har Blodcancerförbundet 14 stycken föreningar som bedriver lokal verksamhet runtom i landet. Dessa föreningar är självständiga i den mån att var och en av dem har en egen styrelse, själva är ansvariga för respektive lokalförenings ekonomi och har rätt att företräda sina medlemmar gentemot sjukvården och andra institutioner.

Blodcancerförbundets övergripande mål är att alla berörda av de drygt femtontalet sjukdomar vi representerar ska erbjudas god och rättvis vård, att satsningen på forskning inom blodcancerområdet ökar samt att kännedomen om och förståelsen för hur det är att leva med blodcancer eller annan allvarlig blodsjukdom sprids till allmänheten. Hur vi har arbetat för att uppnå dessa mål under året kommer att förklaras närmare i denna verksamhetsberättelse för 2017.

2. ORGANISATION

2.1 FÖRBUNDSSTYRELSE

Blodcancerförbundet leddes 2017 av en styrelse bestående av ordförande, vice ordförande, fem ordinarie ledamöter och två suppleanter. Ordföranden väljs på en tvåårsperiod medan ledamöterna och suppleanter väljs på en fyraårsperiod. Detta sker vartannat år vid förbundsstämman som är förbundets högsta beslutande organ.. Förbundets nuvarande styrelse tillsattes i samband med den senaste stämman i maj 2017 och såg vid slutet av året ut som följande;

Ordförande	Lise-Lott Eriksson
Vice Ordförande	Kågan Karlsson
Ledamöter	Lars-Peter Knutsson Jan Ericsson (ny kassör den 6/5-2017, tidigare adjungerad ledamot) Arne Lundblad (ny ledamot den 6/5-2017, tidigare adjungerad ledamot) Susanne Öhrn (ny ledamot den 6/5-2017) Hanna Fredholm (ny ledamot den 6/5-2017)
Suppleanter	Bo Karlsson (ny suppleant den 6/5-2017, tidigare ledamot) Annica Onsjö (ny suppleant den 6/5-2017)

Revisor	Margareta Forsman, Revisorcompaniet
Förtroendevald revisor	Sten Edebäck (ny internrevisor den 6/5-2017)
Revisorsuppleant	Lars Casselberg
Valberedning	Ann-Christin Lindqvist Gunila Norberg

Blodcancerförbundet anordnade 7 stycken styrelsemöten under året. Dessa skedde den 30/1, 6/4, 7/5 (konstituerande styrelsemöte), 8/6, 27/9, 21/11 och 17/12. Därtill samlades både styrelsen och representanter från Blodcancerförbundets lokalföreningar den 6/5 i och med att Förbundsstämman arrangerades 2017 (se 2.4 nedan).

2.2 FÖRBUNDSKANSLIET

Blodcancerförbundet påbörjade flytten till de nya lokalerna på Hamngatan 15B i Sundbyberg i december 2016. Denna process fortsatte under 2017 vilket förutom att uppta en del resurser i form av tid därtill innebar en viss ökning av kostnader rörande exempelvis inköp av förbrukningsmaterial och inventarier. Övergången till det nya kansliet, som delas med den ideella patientorganisationen Tarm-, uro- och stomiförbundet (ILCO) och ligger beläget i Stockholms förorter, gick dock smidigt.

På själva kansliet har Förbunds- och Affärsutvecklingsansvarige Christian Pedersen och Administratören Maria Andersson arbetat under året. Under hösten 2017 har dock även projektledaren Elin Sporrang varit projektanställd för att under sex månaders tid driva ett projekt kring "patientrelaterade mått". Ett projekt som drivits med ekonomiskt stöd av Socialstyrelsen som en del av statsbidrag om "bättre vård vid kronisk sjukdom". Mer information om projektet går att ta del av i avsnitt 3.1 i denna verksamhetsberättelse.

2.3 MEDLEMMAR

Under 2017 fortsatte den positiva trenden där antalet medlemmar ökade från 3 592 till 3 839 stycken. En ökning med 247 medlemmar från året innan, vilket i sin tur berodde på ett flertal faktorer som sammantaget bidrog till denna glädjande utveckling. Att man numera måste vara medlem för att kunna delta på de temadagar Blodcancerförbundet arrangerar i kombination med ännu fler och mer behovsanpassade medlemsaktiviteter är dock de främsta skälen till ökningen i betalande medlemmar.

De avgifter som Blodcancerförbundet tar ut från våra lokala föreningsverksamheter var under 2017 50 kronor för huvud- och stödmedlemmar samt 15 kronor för närstående och familjemedlemmar. Medlem blir man indirekt i förbundet genom inträde i någon av Blodcancerförbundets 14 lokalföreningar.

Antal betalande medlemmar	3 839
varav antal kvinnor	2 258
varav antal män	1 523
varav antal där uppgift om kön saknas	58
Antal betalande medlemmar med funktionsnedsättning	2 075
varav antal kvinnor	1 229
varav antal män	842
varav antal där uppgift om kön saknas	4
Antal betalande medlemmar som är anhöriga	1 088

Antal betalande stödjande medlemmar 460
Antal betalande medlemmar där uppgift om medlemstyp saknas 209

2.4 FÖRBUNDSSTÄMMAN

Den 6/5 arrangerades Förbundsstämman, Blodcancerförbundets högst beslutande organ som hålls vartannat år, på Elite Stora Hotellet i Jönköping. På stämman representerades förbundets medlemmar av ombud från de lokalföreningar som vår organisation består av. Stämman pågick hela förmiddagen och var trots många intressanta och tidvis intensiva diskussioner relativt odramatisk.

Lise-lott Eriksson valdes som ordförande för en ny period på två år, nya styrelseledamöter valdes in medan gamla tackades av, förbundets intressepolitiska strategi diskuterades. Vidare beslutades det att från och med årsskiftet 2017/2018 minska antalet medlemskategorier till tre stycken. De nya kategorierna som gäller från och med 1 januari 2018 är patient (själv drabbad), familjemedlem (närstående boende på samma adress) samt stödjande (övriga medlemmar).

3. EN GOD OCH JÄMLIK VÅRD

3.1 PATIENTRELATERADE MÅTT

Hur kan vi som organisation bidra till att blodcancer vården i större utsträckning utgår från patientens behov? Det var denna frågeställning som lade grunden för projektet Patientrelaterade Mått som sjösattes i mitten av augusti 2017. Projektet finansierades av Socialstyrelsen som en del av deras statsbidrag för "Bättre vård vid kronisk sjukdom" och fokuserade på vilka patientupplevelser som är de mest centrala som kroniskt blodcancerdrabbad. Satsningen leddes av projektledaren och analytikern Elin Sporrang.

3.2 STEG FÖR STEG MOT EN BÄTTRE VÅRD

Den 17 mars arrangerade Blodcancerförbundet i samarbete med Dagens Medicin det intressepolitiska seminariet *Steg för steg mot en bättre vård* i Stockholm. Syftet med seminariet var att diskutera hur vi kan säkerställa att dem berörda av kronisk blodcancer, med ett särskilt fokus på den nästa vanligaste blodcancerdiagnosen myelom, snabbare kan få tillgång till ny livshöjande behandling. En av förbundets intressepolitiska kärnfrågor för året.

3.3 RUNDABORDSMÖTEN

Den 30 maj anordnade Blodcancerförbundet det intressepolitiska rundabordssamtalet *Rundabordsmöte SLL* för att diskutera frågorna om *tillgänglighet till vården och tillgång till nya livshöjande behandlingar*. Aktiviteten må ha tagit avstamp i den vård som erbjuds i Stockholms län, men de frågor som lyftes fram och diskuterades berör samtliga av förbundets medlemmar.

I samband med Internationella Lymfomdagen den 15 september arrangerades det andra slutna rundabordssamtalet i förbundets regi för året. Värdort för *Rundabordssamtal VGR* var Göteborg och likt mötet i Stockholm hade företrädare från politiken, vården, läkemedelsindustrin och Rådet för nya terapier (NT-rådet) bjudits in för att diskutera de två frågorna som nämns i stycket ovan.

3.4 REGIONALA CANCERCENTRUM (RCC)

Under 2017 har Blodcancerförbundet företrätts i det arbete som de sex Regionala Cancercentrum (RCC) utför tack vare tioalet engagerade representanter i dessa regioner. Den interna RCC-gruppen ifråga har haft löpande mailkontakt under året både med varandra och förbundskansliet. Detta för att motivera varandra, dela goda exempel samt upplysa om viktiga intressepolitiska frågor. Samt självklart även svara på remisser rörande de många olika blod- och blodcancersjukdomar som Blodcancerförbundet representerar.

3.5 INTERNATIONELLT UTBYTE

Företrädare för Blodcancerförbundet deltog under 2017 i flertalet internationella konferenser. Syftet med dessa har varit att knyta kontakter med patientföreträdare från andra länder, utbyta erfarenheter med varandra, erhålla kunskap om nya utvecklingar inom blodcancerområdet samt även lära sig hur man jobbar intressepolitiskt i andra länder. Stöd för att kunna åka på dessa konferenser har erhållits i första hand från de internationella organisationer som Blodcancerförbundet är medlemmar i som till exempel Lymphoma Coalition och International Myeloma Foundation.

3.6 NÄTVERKET MOT CANCER

Förutom att driva intressepolitik i egen regi så är Blodcancerförbundet som en av tioalet patientföreningar även aktiva medlemmar i den intressepolitiska organisationen Nätverket mot cancer (NMC). Förbundet representerades i NMC:s styrelse under året i och med att Förbunds- och Affärsutvecklingsansvarige Christian Pedersen verkade som ledamot i styrelsen.

Christian ansvarade bland annat för organisationens kommunikation samt ett projekt med syftet att få NMC godkända som en paraplyorganisation i paritet med Funktionsrätt Sverige (tidigare HSO). Det senare ett prioriterat område även för Blodcancerförbundet som organisation, då ökade eventuella intäkter till NMC på sikt kan innebära kostnadsbesparingar för vår organisation. Detta genom exempelvis minskade kostnader lokalhyra för kansliet på Hamngatan (som även fungerar som NMC:s officiella kansli från och med januari 2017).

3.7 INTRESSEPOLITISKA INTERNUTBILDNINGAR

Den 6 maj arrangerade Blodcancerförbundet årets första intressepolitiska utbildning för våra lokala/regionala föreningsrepresentanter. Särskilt inbjudna till denna aktivitet var väl utvalda representanter från förbundets 14 respektive lokalföreningar. Målet med dagen var att ta fram en konkret handlingsplan för hur man på lokal/regional nivå kan bedriva påverkansarbete gentemot politiker på landstingsnivå.

Utbildningen i maj kompletterades av ännu en aktivitet under hösten till för förbundets föreningsrepresentanter tillsammans med förbundsstyrelsen. Syftet med denna heldag var att sprida kunskap till interna eldsjälarna om de utmaningar som i dagsläget existerar kring frågan om snabbare tillgång till nya och livshöjande behandlingar. Ett komplext och invecklat område som emellertid är viktigt att upplysas om som företrädare för en patientorganisation, både på riks- och lokal/regional nivå.

4. EN ÖKAD SATSNING PÅ BLOD- OCH BLODCANCERFORSKNING

4.1 BLODCANCERFONDEN

Blodcancerfonden är en egen organisation tillika ideell stiftelse med 90-konto som disponeras av Blodcancerförbundet. Fonden delar årligen ut medel till förmån för vuxenhematologin i Sverige. Detta i form av rese- och utbildningsstipendier samt medel till blodcancerforskning alternativt projekt inom omvårdnad. Under 2017 delade Blodcancerfonden ut uppemot en miljoner kronor till blod- och blodcancerforskning samt för resor och utbildning av vårdpersonal verksamma inom vuxenhematologin. Av detta belopp gick 800 000 kronor till hematologisk forskning medan 186 000 kronor delades ut till resor och utbildning.

Blodcancerfonden samlade in cirka 1,25 miljoner kronor under året, främst i form av gåvor från allmänheten. Detta belopp är en minskning från rekordåret 2015 för fonden sett till insamlade medel och beror i första hand på en avsaknad av testamenten under året. Förutom riktade utdelningar så delade Blodcancerfonden även ut utmärkelsen "årets avhandling" på 10 000 kr i samband med Svensk Förenings för Hematologis årliga fortbildningsdagar i Västerås.

5. ATT ÖKA KUNSKAPEN OM (ATT LEVA MED) BLODCANCER

5.1 TEMADAGAR

Under 2017 arrangerade Blodcancerförbundet sammanlagt 11 stycken nationella temadagar riktade till blodcancerberörda patienter, närstående och vårdpersonal. Det huvudsakliga målet med dessa föreläsningdagar är att sprida information om de olika blod- och blodcancerdiagnoser vi som förbund representerar. Detta samtidigt som drabbade får möjlighet att träffa andra människor med liknande bakgrund för att erhålla stöd och utbyta erfarenheter med varandra.

Majoriteten av de temadagar som anordnades i Blodcancerförbundets regi under 2017 var en del av den landsomfattande informationssatsningen *Föreläsningsturné Kronisk Blodcancer*. Som namnet vittnar var det just kronisk blodcancer som stod i fokus i och med satsningen, som pågick mellan den 26 september till den 7 oktober. Detta skedde alltså i samband med den officiella blodcancer månaden september med syftet att lyfta fram livet som kroniskt blodcancerberörd. De temadagar som ingick i denna satsning, samt övriga föreläsningdagar under året, var de följande:

Sverigedagen MPN 2.0 (25/2) - temadag om de tre myeloproliferativa sjukdomarna Essentiell Trombocytemi (ET), Polycytemia Vera (PCV) och Myelofibros som arrangerades i Stockholm

Internationellt Expertmöte Myelom (18/3) - temadag om den näst vanligaste blodcancerdiagnosen myelom som arrangerades i Stockholm

Temadag Behandling (22/4) - om behandling av blod- och blodcancer som arrangerades i Stockholm

FKB RCC Stockholm-Gotland (26/8) - temadag nr. 1 i Föreläsningsturné Kronisk Blodcancer som arrangerades i Visby

FKB RCC Väst (2/9) - temadag nr. 2 i Föreläsningsturné Kronisk Blodcancer som arrangerades i Lidköping

FKB RCC Syd (9/9) - temadag nr. 3 i Föreläsningsturné Kronisk Blodcancer som arrangerades i Hässleholm

Internationella Lymfomdagen (16/9) - temadag om den vanligast förekommande blodcancerdiagnosen lymfom som arrangerades i Göteborg

FKB RCC Sydöst (23/9) - temadag nr. 4 i Föreläsningsturné Kronisk Blodcancer som arrangerades i Norrköping

FKB RCC Uppsala-Örebro (30/9) - temadag nr. 5 i Föreläsningsturné Kronisk Blodcancer som arrangerades i Uppsala

FKB RCC Norr (7/10) - temadag nr. 6 i Föreläsningsturné Kronisk Blodcancer som arrangerades i Umeå

Kunskapsmöte WM (21/10) - temadag om den relativt ovanliga undergruppen till lymfom Waldenströms Makroglobulinemi som arrangerades i Stockholm

5.2 HAEMA

Blodcancerförbundets medlemstidning Haema gavs under 2017 ut i fyra separata utgåvor. Dessa behandlade olika teman vilka var *Behandling* (15 mars), *Att leva med blodcancer* (15 juni), *Blodcancerfonden* (15 september) samt *Blodcancer månaden* (15 december). Upplägget med olika teman, vilket återinfördes i början av 2016 efter några års avbrott, har uppskattats av medlemmar och kommer även fortsättningsvis att användas. Detta dels för att det efterfrågas av tidningens läsare, men även för att det är ett mycket bra verktyg att lyfta fram områden av relevans som Blodcancerförbundet tror kommer att värdesättas av dem som prenumererar på Haema.

5.3 INFORMATIONSBROSCHYRER

Blodcancerförbundet uppdaterade och tryckte under 2017 nya informationsbroschyrer om fem stycken av de diagnoser vi som organisation representerar. Orsaken till detta var att broschyrerna ifråga antingen var slut och/eller ansågs vara föråldrade rent innehållsmässigt. Uppdateringen av själva informationen utfördes av diverse ledande hematologer inom respektive diagnos medan Blodcancerförbundet ansvarade för att layout, språk och design var i sin ordning.

De informationsbroschyrer som sågs över av professionen för att sedermera tryckas under året gällde blod- och blodcancersjukdomarna *Aplastisk Anemi*, *Essentiell Trombocytemi*, *Kronisk Myeloisk Leukemi*, *Myelofibros* och slutligen *Waldenströms Makroglobulinemi*. Förutom att uppdatera innehållet i broschyrerna friserades därtill layouten för att skapa större enhetlighet med Blodcancerförbundets grafiska profil.

5.4 VIRTUELL KUNSKAPSSPRIDNING

Internet är ett utmärkt verktyg för Blodcancerförbundet att förmedla information av intresse för vår verksamhet på ett enkelt, lättillgängligt och överskådligt sätt. För att öka kunskapsnivån om blodcancer och livet som blodcancerberörd. Webb sidan har fortsatt uppdateras med ingående information om bland annat patienträttigheter, att vara närstående till en blod- eller blodcancersjuk, vanligt förekommande biverkningar vid blodcancersjukdom samt cancerrehabilitering. Därtill har förbundet satt i system att dagligen uppdatera webbsidan med minst en nyhet per dag, dels för att sprida kunskap om blodcancer men även i rent informationssyfte om det som sker på förbundet.

Vidare har Blodcancerförbundet fortsatt vara aktiva på de sociala mediekanalerna Facebook, Twitter och Instagram med dagliga uppdateringar. Antalet följare på Facebook växte under året till 2 000 stycken, en ökning på drygt 250 personer jämfört med året innan. På Twitter, som lanserades i början av 2016, har Blodcancerförbundet å andra sidan lyckats attrahera fler än 450 följare, i sin tur mer än en dubbling från året innan. På Instagram, som infördes vid årsskiftet 2016/2017, växte antalet följare under året till drygt 350 personer under året.

Under 2017 har Blodcancerförbundet dessutom fortsatt att ge ut månatliga nyhetsbrev, en process som införlivades sommaren 2016. Syftet med nyhetsbrevet är att hålla våra medlemmar och andra intressenter uppdaterade om vad som sker på förbundskansliet och bland våra 14 lokalföreningar runt om i landet. Slutligen har Blodcancerförbundet förbättrat vår närvara på LinkedIn, fortsatt dela berättelser från blodcancerberörda via webbsidan och fliken "Min historia..." samt även genom de "blodcancerbloggar" som även dem finns att tillgå via www.blodcancerforbundet.se.

5.5 CANCER I BLODET

För att uppfylla målet om att sprida kunskap om livet som blodcancerberörd släppte Blodcancerförbundet under 2017 boken *Cancer i blodet* som e-bok strax före julen. Boken ifråga baseras på den populära blogg som skrevs av blodcancerpatienten Staffan Sundström där han på ett öppen hjärtigt, ärligt, underhållande och insiktsfullt sätt beskriver sin unika resa med blodcancerdiagnosen myelom. En bok som fått mycket fin respons av blodcancerberörda från hela landet, och som kommer att tryckas även i en fysisk version under 2018.

5.6 BLODCANCERKOLLEN

För att erhålla mer kunskap om hur personer med blodcancer upplever sin sjukdom, med ett särskilt fokus på blodcancerdiagnosen myelom, sjösatte Blodcancerförbundet maj 2017 upplysningskampanjen *Blodcancerkollen* i samarbete med Netdoktor. Syftet med kampanjen är att samla in och sedan sprida information om blodcancer i allmänhet och myelom i synnerhet till patienter, närstående, sjukvårdspolitiker och profession. Målet är därtill att ta reda på hur vården av myelompatienter i Sverige kan förbättras.

5.7 PRESSTRÄFF (UTBILDNINGSSEMINARIUM)

Sommaren 2017 bjöd Blodcancerförbundet in media till en pressträff i Stockholm för att presentera resultaten från den medlemsenkät som tidigare under våren hade skickats till förbundets medlemmar. Nämnade enkät behandlade vilket psykosocialt stöd som erbjuds dem berörda av blodcancer i Sverige idag, och undersökningen inbringande glädjande nog fler än 500 svar.

Svaren från enkäten, som media fick ta del av i mitten av juni 2017, målade upp en bild av bristande stöd till dem som idag är berörda av blod- eller blodcancersjukdom i landet. Exempelvis svarade uppemot tre fjärdedelar av respondenterna att de inte hade erbjudits psykosocialt stöd efter avslutad behandling, medan över hälften inte hade fått information om den lagstadgade rätten till en kontaktsjuksköterska.

6. ÖVRIGT

6.1 STÖDPERSONSVERKSAMHETEN (TRÄFF FÖR STÖDSAMORDNARE)

Erfarenhet från Blodcancerförbundet visar att det dyker upp många känslor och frågor när sjukdom bryter ut, vid återfall eller i vardagen. Då kan det vara skönt att prata med någon som har erfarenhet av liknande upplevelser och kan stötta med allt från praktiska tips till emotionellt stöd. Det är också därför som Blodcancerförbundet kontinuerligt utbildar stödpersoner med tystnadslöfte till för alla blodcancerberörda. Vilket också gjordes under 2018 via en utbildning i Stockholm hösten 2017.

Förutom denna utbildning, som i sin tur innebar att vi i slutet av året hade över 100 stödpersoner att erbjuda stödsökande, hölls en en-dags workshop för förbundets stödsamordnare (samt väl utvalda stödpersoner) strax före sommaren. Syftet med aktiviteten var att diskutera hur vi gemensamt kunde vidareutveckla denna viktiga del av förbundets verksamhet med ett särskilt fokus på frågorna kring *hur vi kan öka antalet stödpersoner samt hur vi kan attrahera fler stödsökande*.

Workshopen utmynnade bland annat i att processen kring att söka en stödperson förenklades samt att en broschyr med medföljande informationskort till för informera blodcancerberörda om stödpersonsverksamheten togs fram och trycktes under året. Därtill minskade antalet stödsamordnare av effektivitetsskäl till sex stycken - en per Regionalt Cancercentrum - medan en nationell stödsamordnare i form av Gunila Norberg valdes.

6.2 APPEN BLODCANCERSTÖDET

I samarbete med bolaget FRISQ offentliggjorde Blodcancerförbundet under 2017 en särskild applikation (app) - *Blodcancerstödet* - särskilt utvecklad för landets blod- och blodcancerberörda. Syftet med appen är att hjälpa dem berörda av blodcancer eller annan allvarlig blodsjukdom att ta kontroll över sin hälsa. I appens första version, som lanserades våren 2017, går det bland annat att se sin medicinska journal och beställa läkemedel från etablerade apoteksaktörer.

Lagom till hösten vidareutvecklades appen genom tilläggstjänsten påminnelser att ta sina läkemedel. På sikt är tanken att Blodcancerstödet ska fortsätta utvecklas genom att kontinuerligt lägga till fler funktioner anpassade just för förbundets medlemmar. Appen är dock gratis för att intresserade att ladda ner via antingen App Store eller Google Play. Vår förhoppning är att denna på sikt ska kunna integreras av vården för att till exempel kunna följa behandling över tid och därigenom säkerställa att man som patient får den mest passande vård som finns tillgänglig.

6.3 STÖDWEEKEND ALL

Helgen den 12-13 augusti samlade Blodcancerförbundet femtontalet medlemmar berörda av akut lymfatisk leukemi (ALL) för att delta på aktiviteten *Stödweekend ALL* i Stockholms skärgård. Närståendestöd, biverkningar av behandling och ett behov av ökat stöd för att komma ut i arbetslivet igen var frågor som diskuterades under helgen som därtill bland annat innehåll föreläsningar av ALL-bloggerskan Hanna Bylund och psykologen Yvonne van de Vis.

7. EKONOMI

Blodcancerförbundet har en fortsatt god ekonomi med ett stabilt plusresultat under 2017. Något som ger möjligheter till nya satsningar under kommande år för att ytterligare utveckla verksamheten. Som tidigare år kommer huvuddelen av intäkterna via statsbidrag, medlemsavgifter samt ersättning för administrativt arbete inom Blodcancerfonden.

Arbetet med att på olika sätt marknadsföra förbundet och dess verksamhet har även gett ökade annons- och sponsors intäkter. En rad samarbetsprojekt med olika Läkemedelsföretag har gett ett extra ekonomiskt utrymme för större satsningar på föreläsningar och temadagar. Totalt ökade intäkterna med 10 % till 3873 tkr.

Förbundets verksamhet har ökat påtagligt under året, med kostnader som i stort följer den upprättade budgeten. Personalkostnaderna har till följd av en allt mer omfattande verksamhet ökat med 24 %. Byte av lokaler har skapat en del tillfälliga omställningskostnader. Kostnader för att genomföra de olika projekten (föreläsningar, temadagar mm) har under året ökat i takt med den ökade volymen. Totalt har kostnaderna ökat med 30 % till 3563 tkr.

Sammantaget har förbundets verksamhet under 2017 gett ett överskott på drygt 333 tkr. Det är avsevärt mindre än 2016, men likväl lämnar ett positivt utrymme för nya projekt och satsningar. Förbundets tillgångar har under 2017 varit placerade i två fonder inom Handelsbanken. I första hand en korträntefond som har en mycket låg riskexponering. I andra hand en blandfond med medelstor riskexponering. Fonderna har under 2017 gett en värdeutveckling (ränta) på totalt ca 2 %.

Resultaträkning	Not	2017-01-01 -2017-12-31	2016-01-01 -2016-12-31
Stiftelsens intäkter			
Verksamhetsintäkter	1	2 121 002	1 196 920
Gåvor & Bidrag	2	1 752 136	2 313 480
Summa stiftelsens intäkter		3 873 138	3 510 400
Stiftelsens kostnader			
Förvaltningskostnader	3	-1 826 268	-252 786
Övriga externa kostnader	4	-455 594	-1 448 224
Personalkostnader	5	-1 281 146	-1 031 243
Summa stiftelsens kostnader		-3 563 008	-2 732 253
Rörelseresultat		310 130	778 147
Finansiella poster			
Resultat från övriga finansiella anläggningstillgångar		23 107	0
Finansiella poster		-19	-89
Summa finansiella poster		23 088	-89
Resultat efter finansiella poster		333 218	778 058
Resultat före skatt		333 218	778 058
Årets resultat		333 218	778 058

Balansräkning	Not	2017-12-31	2016-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier, verktyg och installationer	6	0	0
Summa materiella anläggningstillgångar		0	0
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andra långfristiga värdepappersinnehav	7	1 420 411	1 420 411
Summa finansiella anläggningstillgångar		1 420 411	1 420 411
Summa anläggningstillgångar		1 420 411	1 420 411
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		135 287	162 409
Fordran Blodcancerfonden		187 450	540 497
Övriga fordringar		3 756	315
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		211 504	133 206
Summa kortfristiga fordringar		537 997	836 427
<i>Kassa och bank</i>			
Kassa och bank		1 861 954	1 259 301
Summa kassa och bank		1 861 954	1 259 301
Summa omsättningstillgångar		2 399 951	2 095 728
SUMMA TILLGÅNGAR		3 820 362	3 516 139

Balansräkning	Not	2017-12-31	2016-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	8		
<i>Bundet eget kapital</i>			
Bundet eget kapital		196 242	196 242
<i>Fritt eget kapital</i>			
Fritt eget kapital		3 007 532	2 674 314
Summa eget kapital		3 203 774	2 870 556
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		235 701	62 623
Skuld till Blodcancerfonden		300	319 695
Skatteskulder		10 071	2 471
Övriga skulder		44 157	31 717
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		326 359	229 077
Summa kortfristiga skulder		616 588	645 583
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		3 820 362	3 516 139

Noter

Redovisnings- och värderingsprinciper

Allmänna upplysningar

Årsbokslutet har upprättats enligt förbundets stadgar.

Fordringar har upptagits till det belopp varmed de beräknas inflyta.

Övriga tillgångar och skulder har upptagits till anskaffningsvärden där inget annat anges.

Anläggningstillgångar

Tillämpade avskrivningstider:

Inventarier, verktyg och installationer 20-33%

Not 1 Verksamhetsintäkter

	2017	2016
Adm. ersättning Blodcancerfonden	187 000	500 000
Intäkter Haema	333 315	272 665
Försäljning Broschyrer	102 870	183 940
Försäljning materiel	16 643	15 397
Medlemsavgifter från föreningarna	389 188	138 615
Övriga intäkter	70 045	86 304
Samverkansprojekt	1 021 940	0
	2 121 001	1 196 921

Not 2 Erhållna gåvor och bidrag

	2017	2016
Bidrag		
Statliga bidrag	1 748 676	1 481 816
Erhållna bidrag och ersättningar för personal	3 460	51 237
Erhållna reklambidrag/diagnosfilmer	0	302 500
Erhållna bidrag från läkemedelsföretag	0	477 927
	1 752 136	2 313 480

Not 3 Förvaltningskostnader

	2017	2016
Konferensavgifter	0	236 680
Inköp av varor	2 245	16 106
Kostnader Fonden	525 000	0
Medlemsavgift till föreningarna	225 430	0
Kostnader för samverkansprojekt	1 073 593	0
	1 826 268	252 786

Not 4 Övriga externa kostnader

	2017	2016
Administrationskostnader	99 906	1 065 135
Tryckkostnader Haema	99 240	117 683
Förbundets medlemsavgifter - HSO	256 448	265 406
	455 594	1 448 224

Not 5 Medelantalet anställda

	2017	2016
Medelantalet anställda	2	2

Not 6 Inventarier, verktyg och installationer

	2017-12-31	2016-12-31
Ingående anskaffningsvärden	160 950	160 950
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	160 950	160 950
Ingående avskrivningar	-160 950	-160 950
Utgående ackumulerade avskrivningar	-160 950	-160 950
Utgående redovisat värde	0	0

Not 7 Andra långfristiga värdepappersinnehav

	2017-12-31	2016-12-31
Ingående anskaffningsvärden	1 420 411	1 420 411
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	1 420 411	1 420 411
Utgående redovisat värde	1 420 411	1 420 411

Not 8 Eget kapital

	Bundet eget kapital	Årets resultat	Fritt eget kapital	Totalt
Belopp vid räkenskapsårets början	196 242	778 058	1 896 256	2 870 556
års resultat:		-778 058	778 058	0
Årets resultat		333 217		333 217
Belopp vid räkenskapsårets slut	196 242	333 217	2 674 314	3 203 773