

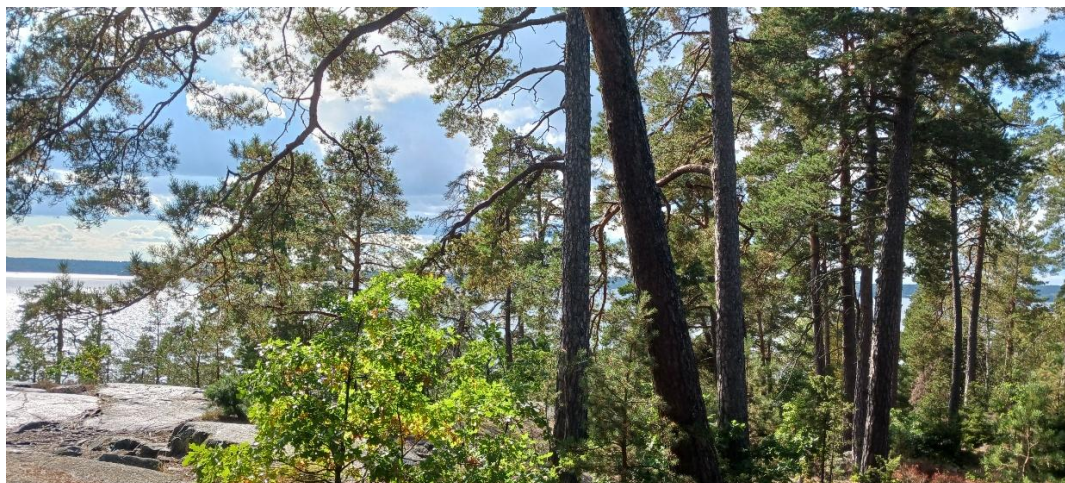


Blodcancerföreningen i Stockholms län

Årsmöte

Den 20 mars 2025 kl. 18.00

i Högbergssalen på Högbergsgatan 17 på Söder.



Vi startar med att bjuda på en lättare förtäring och ca 18.30 kommer Malin Olofsson, dietist på Arvika sjukhus och sektionsordförande i Dietisternas Riksförbund, att föreläsa i ämnet ”Hur man ska äta för att må bra, prestera som bäst och få en god hälsa”.

Därefter startar själva årsmötet.

Årsmöteshandlingar kommer att finnas på vår hemsida tre veckor före mötet.

För att kunna beräkna hur mycket mat som vi ska beställa, vill vi ha er anmälan senast den 12 mars, helst via e-mail till elisabeth@blodcancerforbundet.se eller telefon 0722 685 225.



Årsmöteshandlingar 2024

Förslag till dagordning vid årsmötet den 20 mars 2025

1. Mötets öppnande
2. Mötets behöriga sammankallande
3. Fastställande av röstlängd
4. Fastställande av dagordning
5. Val av ordförande för mötet
6. Val av protokollförare för mötet
7. Val av två justeringsmän att jämte ordförande justera mötets protokoll
8. Val av rösträknare
9. Verksamhetsberättelse och ekonomisk berättelse för 2024
10. Revisorernas berättelse
11. Fråga om ansvarsfrihet för styrelsen
12. Fastställande av medlemsavgift och andra avgifter
13. Behandling av förslag som väckts av styrelsen
14. Behandling av inkomna motioner
15. Fastställande av verksamhetsplan samt behandling av budget för verksamhets- och räkenskapsåret 2025
16. Val av föreningens ordförande
17. Fastställande av antal övriga styrelseledamöter och suppleanter
18. Val av övriga styrelseledamöter och suppleanter för dessa
19. Val av två revisorer samt revisorssuppleanter
20. Val av valberedning



Verksamhetsberättelse 2024

Föreningens fyra verksamhetsområden

Under 2024 har vi varit indelade i fyra team; **Intressepolitik, Medlemsaktiviteter, Grupp-och individstöd och Information och administration**. Varje team har bestått av 3 - 5 personer och varje team har haft en sammankallande.

Intressepolitiken: Syftet med föreningens intressepolitiska verksamhet är att påverka politiker och vårdgivare till en god och säker vård för de blodcancersjuka. På regional nivå i Region Stockholm, har vi arbetat vi inom **Funktionsrätt Stockholms län** och deras **samverkansråd med ledningen för Hälso- och sjukvårdsförvaltningen, HSF och med den politiska ledningen inom Hälso- och Sjukvårdsnämnden, HSN samt Primärvårdsnämnden**. Föreningen har också arbetat via **Regionalt Cancercentrum (RCC) i Stockholm Gotland** med **de hematologiska klinikcheferna i regionen** samt dess **Patient- och Närståenderåd, PNR**. Vidare samarbetar föreningen med **Karolinska Universitetssjukhusets hematologiska verksamhetsledning**. Vi deltar även i möten med de **hematologiska sektionsledningsgrupperna för Myelom, Lymfom och Benmärgssvikt & Leukemi inom Karolinska Universitetssjukhuset**. Vi i föreningen har under 2024 deltagit i det nystartade **Patient- och Närståenderådet på ledningsgrupp omvårdnadsområde 1, Tema Cancer, Karolinska Universitetssjukhuset**. I detta patient- och närståenderåd ingår också CAST (cellterapi och allogen stamcellstransplantation). Vidare har föreningen under hösten 2024 deltagit i uppstarten av **Karolinska CCC:s patientnätverk (Karolinska Comprehensive Cancer Center) inom Tema Cancer, Karolinska Universitetssjukhuset**.

Medlemsaktiviteter består av medlemsmöten och kulturella utflykter. Vi har också, sedan 2014 anordnat julmiddag på olika restauranger. Dessutom har vi haft promenader omkring Stockholm. Även förbundet har inbjudit till temadagar, både fysiska och via länk.

Individ- och gruppstödjande är något som funnits sedan många år, men har utvecklats. Stödpersoner finns inom föreningen och förbundet. De ställer upp för att individuellt stödja en blodcancerdrabbad. Stödgrupper är grupper av drabbade och närstående, som träffas regelbundet för att ge varandra stöd i sjukdomen. Öppet café för blodcancerdrabbade tillkom hösten 2013.

Information och administration, utöver ovan nämnda verksamhetsområden finns det en hel del som behöver skötas för att föreningen ska fungera; medlemsregister, ekonomi, protokolls- och dokumenthantering. Under året har våra medlemmar fått svara på diagnosspecifika enkäter och resultatet av dessa har vi sedan redovisats för den



Blodcancerföreningen i Stockholms län

hematologiska vården inom Karolinska Universitetssjukhuset. Vi arbetar sedan i höst också med enkäter angående CAST-verksamheten på Huddinge, som redovisas för omvårdningsledningen i område 1, inom Tema Cancer. Föreningen har en hemsida och en Facebookgrupp och på sjukhusen ser vi i styrelsen till att det finns broschyrer, affischer om föreningen och verksamheten och viss kontakt finns även med vårdpersonal.

Medlemsantal och medlemsavgift

Vid utgången av 2024 hade föreningen totalt 1091 (1155) medlemmar, 632 (682) kvinnor och 459 (473) män. Av dessa var 259 (286) familjemedlemmar, 2023 års siffror inom parentes.

Medlemsavgiften för 2024 var 200 kr för enskild medlem och för varje familjemedlem som bor på samma adress, tillkommer 50 kr. Avgiften för enskild medlem har varit samma sedan 2008.

Antalet medlemmar har under de senaste 10 åren ökat från **688** 2014 till **1091** 2024.

Styrelsens sammansättning, revisorer och valberedning

Ordförande	Peder Skarstedt
Vice ordförande	Elisabeth Johansson
Kassör	Jan Ericsson
Ledamöter	Christina Sved Abrahamsson
	Linda Eriksson
	Steffen Langhammer
	Tomas Persson
	Karin Roosvall
Suppleanter	Ulf Crona
	Håkan Rugeland
	Aime Laur
Revisor	Gunilla Norberg
Revisor	Bo Karlsson
Revisorssuppleant	Göran Jönsson
Valberedare	Anders Sandberg
	Kristina Langhammer



Styrelsens möten

Styrelsen har under verksamhetsåret haft sju protokollförda sammanträden, alla fysiska. Styrelsen hade även en fysisk heldagskonferens för verksamhetsplanering i maj. Styrelsen har vid behov haft telefon- och mailkontakter mellan mötena.

Medlemsregister

Föreningens medlemsregister är knutet till förbundet och till Föreningssupport i Söderhamn. Linda Eriksson har ansvarat och skött medlemsregistret för föreningen. Linda har skickat välkomstbrev till de som anmält intresse att bli medlemmar, antingen via brev eller via e-mail och hon har uppdaterat medlemsregistret. Registrering av betald medlemsavgift har kassör Jan Ericsson hanterat.

Utskick till medlemmar

Föreningen gör brevutskick till medlemmar genom Föreningssupport. Under 2024 gjordes tre utskick med inbjudan till medlemsaktiviteter. Dessutom har givetvis utskick skett med avisering om att betala medlemsavgiften.

Då drygt 75 % av medlemmarnas e-post finns registrerade i medlemsregistret sker även viss informationsspridning genom utskick av e-post till medlemmarna. Vi eftersträvar att i fortsättningen använda oss av e-post i större utsträckning, då det är både billigare och mer miljövänligt.

Webb och Facebook

Föreningssupport i Söderhamn är webbhotell och administrativt stöd tillsammans med förbundet när det gäller föreningens webbsida. Under året har förbundets och lokal-föreningarnas hemsidor succesivt uppdaterats. Administratör inom föreningen under året har Steffen Langhammer varit.

Föreningen har en Facebook-sida. Här presenteras föreningens aktiviteter och inlägg knutna till blodcancersjuka och vården, som kan vara av intresse för medlemmarna. Elisabeth Johansson har haft ansvar för att uppdatera föreningen på vår Facebook-sida.



Information och kommunikation

Information till sjukhusens hematologavdelningar har dels gått via kontaktpersoner, oftast kontaktsjuksköterskor, som hjälpt oss att anslå information om aktiviteter och affischer. Ansvarig: Elisabeth Johansson.

Medlemsvärvning har skett på sjukhusen, genom broschyrer i väntrum, allrum mm samt genom vårdpersonalen. I sjukhusens väntrum finns information om föreningen och en del av förbundets broschyrer. Vi i styrelsen är ansvariga för att broschyrer ska finnas tillgängliga på mottagningarna. De hematologiska mottagningarna har möjlighet att söka bidrag till patienttrivsel såsom frukt, godis och kaffebröd eller något annat som kan bidra till att höja trivseln i väntrummen eller på avdelningarna. Under året har vi beviljat sådana bidrag vid två tillfällen. Dessa trivselmedel kommer till nytta för alla blodcancerpatienter inom Region Stockholm.

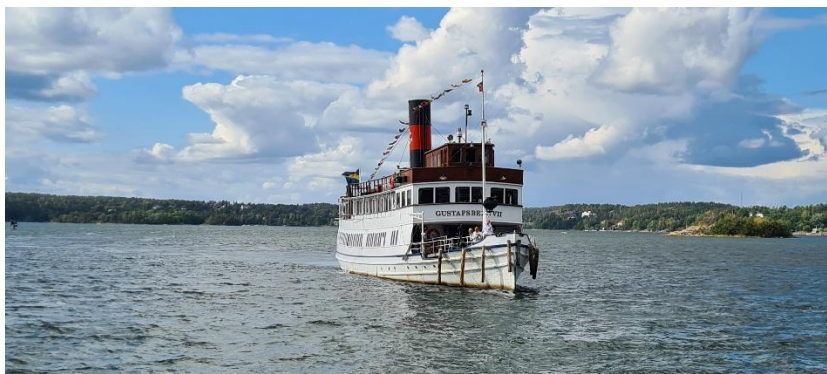
Förbundets diagnosbroschyrer beställer sjukhusen för att dela ut till patienter. Sjukhusen inom Region Stockholm får dessa gratis, föreningen står för den kostnaden.

Förbundets tidning Haema kommer ut fyra gånger per år. Föreningen har möjlighet att berätta om sin verksamhet i ett par nummer per år. Ansvarig: Elisabeth Johansson

Verksamhetsområde Medlemsaktiviteter

Under året har vi inte haft några medlemsmöten i egen regi, förutom årsmötet. Ett planerat medlemsmöte i oktober inom området cancerrehabilitering blev inställt p g a för få anmälda! I samarbete med Blodcancerförbundet hade vi under året i fyra medlemsmöten/temahalvdagar/hybridföreläsningar under april månad, inom områdena Fatigue/Hjärntrötthet, Infektioner, Toxiska polyneuropatier och Smärta/Smärtrehabilitering samt om Myelom -- Komplikationer/biverkningar och nya- samt studierapier i Stockholm. I april anordnade Blodcancerförbundet en föreläsning/temahalvdag om Cancerrehabilitering i Ängelholm, i september en föreläsning/temahalvdag om Lymfom-diagnoser i Stockholm och i november en föreläsning/temahalvdag om AML i Göteborg. Samtliga föreläsningar finns att se på förbundets hemsida.

En lördag i april hade vi bokat Afternoon Tea på Villa Godthem. Vi var 56 tesugna medlemmar som träffades. Vi lät oss väl smaka, även om vi fick vänta länge på att bli serverade!



Den 31 augusti gjorde vi en båtutflykt till Artipelag. Vi åt lunch på båten och vid framkomsten till Artipelag kunde var och en själv välja vad de ville göra. Några gick och tittade på den fina Van Gogh utställningen, några passade på att ta en promenad i den vackra omgivningen. Vi var 24 deltagare.

Även i år hade vi köpt ett antal biljetter till soppkonserterna på Konserthuset. Men eftersom det var så många återbud under våren, så bestämde vi att göra ett uppehåll under hösten.

Den 30 november hade vi bokat julbord på Restaurang Blasieholmen. Det kom 74 medlemmar, både patienter och närstående och de flesta var nöjda med maten, den hjälpsamma personalen och restaurangens centrala läge.

Promenader inom Stockholmsområdet har genomförts vid 6 tillfällen dagtid. Deltagarantalet har varit i genomsnitt 5 - 6 personer. Vi har avslutat promenaden med att föreningen bjudit på fika. Även de som inte är medlemmar är välkomna.

Verksamhetsområde Grupp- och individstödjande

Stödpersoner

Ansvarat för att förmedla stödpersoner till stödbehövande administreras av Förbundets kansli.

Råd och stöd

Råd och stöd till patienter och närstående i vård- och blodcancerfrågor har förmedlats av Blodcancerföreningens ordförande och en del styrelseledamöter.



Blodcancerföreningen i Stockholms län

Stödgrupper

En stödgrupp är en mindre deltagarstyrd grupp av människor som regelbundet samlas för att bearbeta gemensamma problem genom ömsesidigt stöd och hjälp och att utbyta erfarenheter. Vi har idag nio aktiva stödgrupper i föreningen. Problemet har varit att hitta en lokal som passar. Grupperna har träffats i olika lokaler i Stockholmsområdet, bl. a på Café Ritorno, på Stockholms Kulturhus och på Stadsmuseet. Under sommarmånaderna har några av grupperna träffats utomhus

Ansvarig i styrelsen: Christina Sved Abrahamsson.

Öppet café

Öppet café har vi haft vid två tillfällen under 2024, i mars på Stockholms Stadsmuseum och i september i Gamla Orangeriet i Bergianska trädgården. Dessa träffar ger tillfälle att träffa andra blodcancerdrabbade, både patienter och närstående. Även icke medlemmar är välkomna på dessa träffar.

Ansvarig i styrelsen: Christina Sved Abrahamsson och Elisabeth Johansson

Verksamhetsområde Intressepolitik

Blodcancerförbundet

På nationell nivå drivs intressepolitiska frågor av Blodcancerförbundet. Förbundsstyrelsen består bl. a. av representanter från de lokala föreningarna och Stockholmsföreningen har tre representanter (Peder Skarstedt förbundsordförande fram t o m 4/9 2024, Jan Karlsson, förbundskassör och Bo Karlsson) i förbundsstyrelsen. Dessutom har förbundsordföranden regelbundet avstämning med ordförandena i lokalföreningarna för att utbyta erfarenheter. Blodcancerföreningen Stockholm länsordförande Peder Skarstedt och vice ordförande Elisabeth Johansson har deltagit i dessa. Blodcancerförbundet har under året haft ett stort antal digitala och fysiska temadagar och webinarier inom blodcancerområdet.

Funktionsrätt Stockholms län

Blodcancerföreningen är medlem i Funktionsrätt Stockholms län som företrädare patientföreningar där medlemmarna har någon form av funktionsnedsättning.



Blodcancerföreningen i Stockholms län

Blodcancerföreningens ordförande Peder Skarstedt är genom Funktionsrätt Stockholms län, representerade i samverkansrådet för Hälso- och sjukvårdsförvaltningen, HSF (5 möten per år). Detta samverkansråd träffar också Hälso- och sjukvårdsnämnden (HSN):s och Primärvårdsnämndens presidium (2 möten för varje nämnd per år). Genom detta intressepolitiska arbete där rådet möter ledande tjänstemän inom hälso- och sjukvårdsförvaltningen och sjukvårdens politiska ledning med bland annat region – och oppositionsråd, får vi möjlighet att påverka och förbättra vården inom Region Stockholm. Frågor som har behandlats under året har bl. a. varit regionens sjukvårdsbudget och verksamhetsplan, regionens målbild 2040 och strategiska plan för hälso- och sjukvården samt målbilden för invånarens interaktion med hälso- och sjukvården, den digitala vårdkommunikationen via Alltid Öppet, läkemedelsfrågor, omställningsplan vårdval och upphandling specialiserad hudsjukvård.

RCC Stockholms Gotlands Patient- och närstående råd - PNR

Regionalt Cancercentrum (RCC) Stockholm Gotlands patient- och närstående råd (PNR) arbetar med övergripande frågor ur cancerpatientens och närståendes perspektiv och utgör en rådgivande grupp ang. det utvecklingsarbete som pågår inom cancersjukvården i regionen till RCC Stockholm Gotland. PNR Stockholm Gotland består av representanter från regionalt aktiva patient- och närståendeföreningar. Blodcancerföreningen i Stockholms län har haft två representanter i PNR, Peder Skarstedt (ordinarie) och Karin Roosvall (suppleant). PNR Stockholm Gotland har haft sex möten under 2024.

Nationella RCC i samverkan

Det nationella RCC i samverkan består av sex regionala RCC i Sverige och där har man bl. a. ansvar för att ta fram Nationella Vårdprogram (NVP). De nationella vårdprogrammen bygger på medicinsk kunskap och ger vården rekommendationer om utredning, behandling, omvårdnad, rehabilitering och uppföljning av patienten. Det finns idag 50 NVP:n inom cancerområdet. Blodcancerföreningen i Stockholms läns representanter i det Nationella vårdprogrammet för Myelom är Elisabeth Johansson och Ulf Mejhert. I det nationella vårdprogrammet för MPN – Myeloproliferativa neoplasier, deltar Christina Sved Abrahamsson, som representant för Blodcancerföreningen i Stockholms län.

RCC Stockholm Gotlands Regionala arbetsgrupp – RAG inom hematologi

Blodcancerföreningen i Stockholms län arbetar för att alla blodcancersjuka ska få bästa möjliga vård och behandling. Prioriterade områden är bl. a. ökad blodcancerforskning, fler kliniska studier, snabbare tillgång till nya läkemedel, kvalificerad hematologisk vård och cancerrehabilitering. Kontakter har etablerats med de sjukhus som har hematologisk verksamhet i Region Stockholm: Karolinska Universitetssjukhuset i Solna och Huddinge, Danderyds sjukhus, Södersjukhuset och S:t Görans sjukhus. Vid två möten per år möter



Blodcancerföreningen i Stockholms län

föreningen de hematologiska klinikcheferna från dessa sjukhus i Region Stockholm. Vid dessa möten deltog också processledarna inom hematologi från RCC Stockholm Gotland. Mötena sker via RCC Stockholm Gotland och kallas RAG-Regional arbetsgrupp hematologi. Blodcancerföreningens Stockholms läns representanter är Peder Skarstedt och Elisabeth Johansson vid dessa möten. Där delas erfarenheter, förmedlas synpunkter om den hematologiska vården i regionen och hur den kan/skall utvecklas/förbättras i Region Stockholm. Områden som behandlats, måste klargöras, förbättras och utvecklas är tidig upptäckt och diagnos, överföringen av blodcancerpatienten mellan primärvården och specialistvården/hematologin samt tvärtom, vem som har ansvaret för till exempel blodcancerpatientens provtagningar, infektionsspecialistvård och rehabilitering samt ansvars-/arbetsfördelningen mellan hematologin eller annan specialistvård som infektion, primärvården och ASIH. Avancerad sjukvård i hemmet, ASIH och Region Stockholms modell och nivå för ersättning till vårdgivarna har behandlats inom RAG. Blodcancerföreningens ordförande deltog också i en intervju i Sveriges Radio P4 Stockholm i mars angående ASIH:s ersättningsmodell och ersättningsnivå inom Region Stockholm.

Karolinska Universitetssjukhusets/Tema Cancers verksamhets- och sektionsledningar inom hematologi

För ett ökat patientinflytande har man inom organisationen Tema Cancer på Karolinska Universitetssjukhuset infört att patientrepresentanter ska finnas i sjukhusets ledningsgrupper för olika cancerområden. Blodcancerföreningen Stockholms län har representanter i Forum Hematologi (hematologiverksamhetsledningen på Karolinska Universitetssjukhuset) vid två möten per år. Patientrepresentanter där är Peder Skarstedt och Elisabeth Johansson. I ledningsgrupperna för sektionerna, (två möten för varje sektion per år), Myelom, patientrepresentanter där är Peder Skarstedt, Elisabeth Johansson och Ulf Crona (suppleant), Lymfom, patientrepresentanter där är Peder Skarstedt och Steffen Langhammer och Benmärgssvikt & Leukemi, patientrepresentanter där är Peder Skarstedt och Bo Karlsson. Blodcancerföreningens diagnosvisa vår- respektive höst-vårdenkäter (utifrån Karolinska Universitetssjukhuset sektionsindelning av diagnoserna) till medlemmarna/patienterna, utgör underlaget på dessa möten för samtal om den hematologiska vården och möjligheterna till en utveckling/förbättring av denna vård.

Karolinska Universitetssjukhusets/Tema Cancers Patient- och Närståenderåd på ledningsgrupp omvårdnadsområde 1

I det nystartade Patient- och Närståenderådet på ledningsgrupp omvårdnadsområde 1, Tema Cancer, Karolinska Universitetssjukhuset där också vårdavdelningen CAST - cellterapi och allogen stamcellstransplantation i Huddinge ingår, genomförde Blodcancerföreningen också en vårdenkät inför rådets första möte i november. På mötet presenterades resultaten av vårdenkäten, vilket gav upphov till en engagerad diskussion om vården inom



Blodcancerföreningen i Stockholms län

omvårdnadsområde 1 och många frågor om enkätresultaten/enkätarbetet. Blodcancerföreningen har i rådet representerats av Peder Skarstedt, Steffen Langhammer och Håkan Rugeland. **Områden som behandlats under patientledningsmöten inom Tema Cancer/Karolinska Universitetssjukhuset**

De områden under året, som framför allt behandlats på dessa patientledningsmöten inom Tema Cancer, Karolinska Universitetssjukhuset, har varit läkarkontinuiteten, informationsförmedlingen till patienten, kontaktsjuksköterskorna, cancerrehabiliteringen, ASIH och Alltid Öppet.

Karolinska CCC:s patientnätverk inom Tema Cancer/Karolinska Universitetssjukhuset

Under hösten 2024 har Karolinska CCC:s patientnätverk (Karolinska Comprehensive Cancer Center) startats upp. Nätverkets ledamöter har bland annat informerats om Karolinska CCC, dess strategiska plan, reackreditering 2025, standards för patientsamverkan och uppdragsbeskrivning. Vidare har omvårdnadsprofessor Yvonne Wengström, KI – Karolinska Institutet, föreläst om de senaste forskningsrönen angående fysisk aktivitet före, under och efter cancerbehandling. Nätverket har också haft en workshop om vikten av träning med förslag på marknadsförande och utbildande aktiviteter inom området för att öka kunskapen om ämnet bland Tema Cancers, Karolinska Universitetssjukhusets vårdpersonal och patienter. Blodcancerföreningen har presenterat sin vårdenkät och sitt samarbete utifrån vårdenkätresultaten, med den hematologiska verksamheten inom Tema Cancer. En kort presentation av Läkaresällskapet Kloka Kliniska Val har gjorts. Kloka Kliniska Val handlar om att tillsammans med patienten lista åtgärder i vården med avsikt att öka patientnytta för ökad kvalitet och patientsäkerhet. Vidare har Bröstcancerföreningen Amazona Stockholm presenterat sitt pågående EU-projekt MELIORA inom hälsoområdet. Blodcancerföreningens representanter i patientnätverket har varit Peder Skarstedt, Elisabeth Johansson, Steffen Langhammer och Håkan Rugeland.

Södersjukhuset

I november och december månad vid två tillfällen föreläste/samtalade Peder Skarstedt för/med vårdpersonalen inom verksamhetsområde internmedicin och hematologi på Södersjukhuset om patientperspektivet inom fyra väsentliga områden: från symptom till diagnos, behandling och efter behandling, vårdkedjan med bland annat vårdcentralen, kliniken dag-/slutenvården, specialistkliniker, ASIH, komplikationer/biverkningar och livskvalitet.

Blodcancerregistret

RCC har ansvar för Blodcancerregistret och det drivs av de sex regionala cancercentra i nära samarbete med den svenska förening för hematologi. Det består av åtta delregister;



Blodcancerföreningen i Stockholms län

Lymfom, Myelom, KLL, KML, ALL, AML, MPN samt MDS. Blodcancerregistrets övergripande syfte är att bidra till ökad kunskap om, samt förbättrad diagnostik av maligna blod- och lymfkörtelsjuk-domar i Sverige. Föreningen har ingen representant utan företrädes av Blodcancerförbundet.

Stöd av forskning och utvecklingsfrågor:

Blodcancerföreningen har två styrelseledamöter som under året deltagit i två forskningsstudier inom hematologiområdet. I den ena studien som patient och i den andra som patientpartner i en hematologisk forskningsstudie som stöds av Blodcancerfonden. En av styrelseledamöterna har också deltagit i Blodcancerförbundets Patientpanel - en panel av patienter, närstående och vårdgivare som ska agera patientpartners i medicinska forskningsstudier som stöds av Blodcancerfonden.

Verksamhetsområde Information och Administration

Under det gångna året har gruppen som arbetar med information och administration haft två möten. Syftet med gruppens arbete är att effektivisera och förbättra administration och information inom föreningen.

Digitala vårdenkäter har tagits fram för att snabbt och effektivt kunna göra undersökningar hos medlemmar/patienter, för att se hur de upplever den hematologiska vården i regionens hematologiska kliniker och dess utvecklings-/förbättringsmöjligheter. Resultaten från vårdenkäterna, varje vår- respektive hösttermin, för specifikt Karolinska Universitetssjukhuset hematologiska medlemmar/patienter har presenterats för de hematologiska beslutsfattarna inom Karolinska Universitetssjukhuset, Tema Cancer. Dessa vårdenkäter och Blodcancerföreningens goda samarbete med den hematologiska ledningen har uppmärksammats av Tema Cancers ledning och patientnätverk. Därför har Peder Skarstedt och Steffen Langhammer föreläst om vårdenkäterna och samarbetet med den hematologiska ledningen vid två tillfällen inom Tema Cancer, Karolinska Universitetssjukhuset.

En digital vårdenkät har också gjorts för vårdavdelningen CAST - cellterapi och allogena stamcellstransplantation (Huddinge sjukhus), ingående i det nystartade Patient- och Närståenderådet på ledningsgrupp omvårdnadsområde 1, Tema Cancer, Karolinska Universitetssjukhuset.

Hemsida, formulär och utskicksmallar har utvecklats för att öka enkelheten för medlemmarna med att hitta information.

Under verksamhetsåret har vi minskat antalet brevvtskick betydligt och i stället, för den större delen av medlemmarna övergått till mejl. Genom mejl får alla medlemmar information samtidigt, det är mer hållbart samt kostnadseffektivt.



Ekonomisk berättelse för Blodcancerföreningen i Stockholms län 2024

Föreningens har haft en fortsatt bred verksamhet många nya medlemmar. De planerade aktiviteter har i kunnat genomföras till stor del, dock inte i den omfattning som budgeterats.

En större förändring är att allt fler utskick med information till medlemmarna har skett via e-post, vilket har sparat avsevärda kostnader åt föreningen.

Sammantaget har dessa faktorer skapat ett oväntat stort överskott.

Det egna kapital är i huvudsak placerade i en räntefond, där avkastningen erhålls då fonden avyttras. Någon årlig ränta redovisas därför inte.

Sammanfattningsvis uppvisar föreningen en mycket stark ekonomi, med goda ekonomiska möjligheter att genomföra planerade medlemsaktiviteter under det kommande året.

Resultaträkning 2024

Belopp i kronor	2024	2023
Intäkter		
Medlemsavgifter	188 149	187 250
Bidrag Hälso- och sjukvårdsförvaltningen	28 800	0
Bidrag Regionstyrelsens förvaltning	76 800	96 000
Gåvor och Försäljning	1 290	2 959
Summa intäkter	295 039	286 209
Kostnader		
Medlemsaktiviteter	52 256	131 411
Grupp och individstödande verksamhet	0	0
Intressepolitiska aktiviteter	1 800	4 950
Information, Tidning, Trycksaker	24 178	123 908
Patienttrivsel, Lämnade gåvor	7 000	9 248
Medlemsavgifter BLC förbundet	65 120	69 010
Administration, Styrelse, Hyror, Övrigt	26 501	17 624
Summa kostnader	176 855	356 151



Blodcancerföreningen i Stockholms län

Redovisat resultat	118 184	- 69 94
---------------------------	----------------	----------------

Balansräkning 2024-12-31

Belopp i kronor

	2024-12-31	2023-12-31
Tillgångar		
Kassa, kontanter	0	0
Plusgiro, Nordea	147 806	81 818
Bankkonto Nordea	2	2
Räntefond	350 000	350 000
Interimsfordringar	483	475
Summa tillgångar	498 291	432 295
Skulder och Eget kapital		
Interimsskulder	7 744	59 932
Eget kapital	372 363	442 304
Årets resultat	118 184	- 69 941
Summa skulder och eget kapital	498 291	432 295



REVISIONSBERÄTTELSE

Till årsmötet i Blodcancerföreningen i Stockholms Län

Vi har granskat balansräkning, resultaträkning och bokföringen för Blodcancerföreningen i Stockholms Län för räkenskapsåret 2024-01-01 – 2024-12-31.

Det är styrelsen som har ansvar för förvaltningen och för räkenskapshandlingarna. Vårt ansvar är att uttala oss om dessa.

Vi har kontrollerat föreningens tillgångar mot besked från banker etc. Vidare har vi kontrollerat att räkenskapsåret tillförts till året hörande intäkter och kostnader.

Balansräkningen och resultaträkningen ger en rättvisande bild av föreningens resultat och ställning.

Vi tillstyrker att balansräkningen och resultaträkningen fastställs, att resultatet balanseras i ny räkning samt att styrelsens ledamöter beviljas ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Stockholm den 4 /2 2025

Bo Karlsson

Revisor

Blodcancerföreningen i Stockholms län
Org. nr 80 24 01-4824

Göran Jönsson

Revisorssuppleant

Årsmöteshandlingar 2024



Blodcancerföreningen i Stockholms län

Peder Skarstedt
Ordförande

Elisabeth Johansson
Vice ordförande

Jan Ericsson
Kassör

Linda Eriksson
Ledamot

Christina Sved Abrahamsson
Ledamot

Steffen Langhammer
Ledamot

Tomas Persson
Ledamot

Karin Roosvall
Ledamot

Håkan Rugeland
Suppleant

Aime Laur
Suppleant

Ulf Crona
Suppleant



Blodhund

Styrelsens förslag och inkomna motioner:

Inga motioner har inkommit och styrelsen har inga förslag att behandla på årsmötet.