

VERKSAMHETSBERÄTTELSE

2015



Styrelsen för Barncancerfonden Mellansverige, 817601-9316, får härmed lämna verksamhetsberättelse för 2015.

VERKSAMHETSBERÄTTELSE

Inledning

Barncancerfonden Mellansverige är en av Sveriges sex barncancerföreningar. Föreningen har som ändamål

att anskaffa medel för att stödja barn och ungdomar som drabbats av cancer, eller sjukdomar med närliggande sjukdomsbild, samt deras familjer,

att beakta och tillvarata intressen för barn och ungdomar som har eller har haft cancer samt sjukdomar med närliggande sjukdomsbild

att driva och utveckla kontaktverksamhet för drabbade barn och ungdomar och deras familjer,

att driva och utveckla kontaktverksamhet för föräldrar och syskon till barn och ungdomar som avlidit i cancer och

att informera om framsteg och nya rön inom området barncancer.

Föreningen i Mellansverige hade vid årets slut 622 medlemskap registrerade samt hedersmedlem Anders Kreuger.

Ändamålskostnader

Ändamålskostnader är de kostnader som betalas ut till ändamålet enligt föreningens stadgar (se ovan under inledning). I enlighet med reglerna från Svensk Insamlingskontroll, som ansvarar och kontrollerar samtliga organisationer med 90-konto, ska minst 75 % av insamlade medel gå till ändamålet och högst 25 % får gå till insamlings- och administrationskostnader (se årsredovisningen).



Styrelsen

Styrelsen har sedan årsmötet 2015 haft följande sammansättning.

Ordinarie

Sarah Lombrant, ordförande
Eva-Lotta Johansson, vice ordförande
Helena Larsson, ekonomisk kontaktperson
Björn Helin, sekreterare
Julia Enqvist, vice sekreterare
Henrik Ericsson
Ann-Mari Hellman
Jenny Marsch

Suppleanter

Robin Sandberg
Sussan Isaksson
Kerstin Kanflod

Revisor

Helena Egelin, KPMG AB, godkänd revisor

Revisorssuppleant

Robert Andersson, KPMG AB, auktoriserad revisor

Lekmannarevisor

Lennart Carlsson

Valberedning

Helene Sellgren Wiman
Jessica Albinsson

Styrelsen har under 2015 hållit tio protokollförda sammanträden.

Information om verksamheten

Barncancerfonden Mellansverige är en ideell förening utan vare sig landstingsbidrag, kommunala eller statliga bidrag. Bidrag till verksamheten kommer från medlemsavgifter och bidrag från privatpersoner, företag och andra organisationer.

Insjuknade barn och ungdomar inom föreningens region tillhör barnonkologiskt centrum på Akademiska Barnsjukhuset i Uppsala. Därifrån leds behandlingen men barnen vårdas även på hemsjukhusen i Eskilstuna, Nyköping, Falun, Gävle, Hudiksvall, Västerås och Örebro.

Arbetet i Barncancerfonden Mellansverige bedrivs till stor del i stödgrupper för att ge barn med cancer och deras familjer stöd och möjlighet att träffa andra med liknande erfarenheter. Det finns stödgrupper för familjekontakt, syskon, ungdomar, unga vuxna, mor-och farföräldrar, peer support och för föräldrar som förlorat sitt barn (Visommist).

Under 2016 så kommer stödgruppsverksamheten delvis att organiseras om. Syftet med detta är att bredda aktiviteterna, inkludera fler målgrupper och göra begreppen tydligare. Det innebär bland annat att familjekontakt och syskongrupp tas bort och ersätts med stadsgrupper. Grupperna får i högre grad ett ansvar för att skapa aktiviteter där fler målgrupper kan bjudas in. En person per stad kommer att fungera som kontaktperson för verksamheten mot sjukhusen, styrelsen och medlemmarna. På de flesta håll är det i praktiken så redan i dag.

Övriga funktionärer

Föreningens arbete bygger på ideella arbetsinsatser. Totalt har ett 40-tal personer varit engagerade i olika delar av verksamheten på ideell basis.

Sammanfattande i stödgrupper

Familjekontakt

- Eskilstuna: Christin Collin
- Falun: Carina Sandmark
- Gävle: Carina Wennberg
- Hudiksvall: Jessica Albinsson
- Nyköping: Cecilia Karlsson
- Uppsala: Julia Enqvist
- Västerås: Ulrika Andersson
- Örebro: Åsa Bergström

Syskongrupp

- Anna-Carin Öberg (Gävle)

Ungdomsgrupp

- Helene Sellgren Wiman (Uppsala)

Unga vuxna

- Andreas Ekelund (Borlänge)

Peer Support

- Sussan Isaksson (Västerås)

Visommist

- Carina Sandmark (Falun) och Sara Burman Svantesson (Vagnhärad)

Kontaktperson avseende föreningens lägenheter på Trädgårdsgatan i Uppsala

- Helena Larsson (Uppsala)

Kontaktperson avseende föreningens lägenheter i Sälen

- Monica Pousette (Dala Husby)

Kontaktperson avseende hemsidan

- Olof Frode (Uppsala) på uppdrag av styrelsen.

Aktiviteter



Barncancerfonden Mellansverige har under 2015 arrangerat över 50 olika träffar och aktiviteter för medlemmarna. Det har bland annat varit fika och matlagning på avdelningen, spa-träffar, bio- och cirkusbesök, peer support-träffar, konserter, vistelser, familjedagar och utflykter. De uppskattas varmt och är ofta en start för gemenskap bland familjer och barn som är drabbade. I slutet av juni genomfördes en familjedagdag på Parken Zoo i Eskilstuna. Här bjöd föreningen även in medlemmar från Barncancerfonden Stockholm Gotland vilket resulterade i att nästan 600 barn och vuxna deltog under dagen.

För ungdomar och unga vuxna i vår region har vi anordnat ett uppskattat läger i Sälen kring påsk. Barncancerfondens årliga ungdomsstorläger hölls i Bokenäs med Barncancerfonden Västra som arrangör. Av nästan 160 deltagare, ungdomar och ledare, kom 24 från Barncancerfonden Mellansverige.

Med stor hjälp av Högfjällshotellet och Sälenfjällen genomfördes under året två vistelser som utmärker sig från vår ordinarie verksamhet. Den ena kallades för Trötta föräldrar och den andra var för mor- och farföräldrar. Två personer som deltog på den senare vistelsen har nu blivit ansvariga för stödgruppen Mor-och farföräldrar.

På grund av för få anmälningar till en Visommist-gruppen startades ingen ny verksamhet under året. Om det kommer in fler intresseanmälningar kan gruppen starta under våren nästa år.

För att stödja barn och ungdomar på ett tydligt och sjukhusnära sätt har Barncancerfonden Mellansverige under året beslutat att finansiera SuperSnöret för barn under cancerbehandling. Med SuperSnöret får barnet trä på en specifik pärla på sitt snöre efter varje behandling, utredning eller händelse.



Under året har Barncancerfonden Mellansverige bekostat en samtalsjour. Föreningens medlemmar har haft möjlighet att få samtalsstöd via telefon genom S:t Lukas Sverige. Styrelsen har beslutat att förlänga avtalet och stödet kommer även att erbjudas under nästa år.

För att erbjuda olika grupper ett tillfälle att få mera kunskap inom olika områden som berörs när man har ett barn med cancer, har föreningen under året genomfört fyra temadagar tillsammans med konsultsjuksköterskorna vid Akademiska sjukhuset i Uppsala. Dagarna ger också deltagarna en möjlighet att träffa andra från samma kategori och utbyta erfarenheter. Därför har de varit uppdelade och inriktade mot förskolepersonal, skolpersonal, föräldrar respektive närstående.

Insamlingar och information

Under året har föreningen fått större bidrag från ett 15-tal privatpersoner, företag och organisationer. Detta har möjliggjort för föreningen att kunna anordna välbesökta familjedagar. Föreningen har även fått bidrag genom gratis inträde för sina medlemmar till cirkusföreställningar och nöjesparker.

Under året har Barncancerfonden Mellansverige fått en del av ett arv. Styrelsen planerar att använda de pengarna till en medlemshelg för medlemmarna i samband med årsmötet 2016.

Våra bössinsamlingar vid olika tillfälliga aktiviteter och även på permanenta platser, pågår alltjämt. Kontanthanteringen blir allt svårare och styrelsen jobbar aktivt för att hitta nya vägar.

Representanter för föreningen har deltagit vid flertalet välgörenhetsevent och med glädje tagit emot de insamlade medel som dessa fantastiska krafter samlar in. Internationella barncancerdagen den 15 februari uppmärksammades på sex orter i vår region. I Leksand, Nyköping, Uppsala, Hallstahammar, Eskilstuna och Sandviken hölls ljusmanifestationer. Även på Spin of Hope har föreningsmedlemmar deltagit och representerat på många platser.

Föreningens Facebook-grupp ökar ständigt och vid årets slut fanns över 630 medlemmar i gruppen. Gruppen har visat sig vara en bra informationskanal och styrelsen jobbar för att utveckla den ytterligare. Webbplatsen är fortsatt vår bas för informationsspridning. Den uppdateras löpande med kommande aktiviteter och med text och bilder från genomförda aktiviteter. I slutet av året skickades Barncancerfonden Mellansveriges första digitala nyhetsbrev ut. Det gick till de 497 medlemmar som har angett sin e-postadress i medlemsregistret.

Föreningen har under året fortsatt att skicka ut en ryggsäck med pyssel, böcker, presentkort med mera och information om föreningen, till nyinsjuknade barn. Barnet och dess familj har bjudits på medlemskap i föreningen det första året. Arbetet sköts av föreningsinformatören.

Förutom de ofta förekommande träffarna på Akademiska barnsjukhuset i Uppsala så har föreningsinformatören under 2015 även besökt sex av regionens sju hemsjukhus.

Föreningen har fortsatt stöd från Barncancerfonden genom den heltidsanställda föreningsinformatören, som genom sitt arbete dels avlastar styrelsen, dels gör det enklare för våra medlemmar att komma i kontakt med föreningen. Föreningen har också stor nytta av den föreningsgemensamma ekonomifunktionen, som också den bekostas av Barncancerfonden.



Föreningens lägenheter på Trädgårdsgatan, Uppsala

Föreningen har tre centralt belägna lägenheter på Trädgårdsgatan i Uppsala med gångavstånd till Akademiska sjukhuset. Dessa lånas ut till de familjer och nära anhöriga som under barnets behandlingsperiod vistas i Uppsala. Syftet är att de ska kunna bo i hemlika förhållanden. Ronald McDonalds Hus finns nu i Uppsala, men beläggningen i våra lägenheter har under året varit mycket god.

Rekreationsanläggningar

Föreningen har två lägenheter (bostadsrätter) i Sälenfjällen. Föreningens medlemmar har under året haft möjlighet att hyra dem för rekreation och skidåkning till ett reducerat pris. Lägenheterna utnyttjas mycket och över 60 olika familjer har vistats där.



Barncancerfonden

Föreningen har under verksamhetsåret representerats av Eva-Lotta Johansson som ordinarie ledamot och av Henrik Ericsson som suppleant vid Barncancerfondens styrelsesammanträden. Föreningen har deltagit i arbetsgrupper och vid evenemang arrangerade av Barncancerfonden. Föreningen har varit representerad vid Barncancerfondens stormöten och ordförandekonferenser.



Slutord

Föreningens mål för 2016 är

en fortsatt god ekonomi för att säkerställa en god föreningsverksamhet i enlighet med föreningens stadgar,
en fortsatt satsning på kärnverksamheten och etablerande av nya arbetsgrupper som är spridda i föreningens region,
fortsatta insatser för att sprida information om föreningen, exempelvis genom personlig närvaro på sjukhus samt vid olika evenemang,
aktivt delta i samarbetssträvanden med Barncancerfonden och de andra föreningarna för att ge de drabbade så likvärdigt stöd som möjligt,
aktivt identifiera medlemmarnas önskemål om aktiviteter,
aktivt bredda våra aktiviteter för att i högre grad nå till exempel syskon och ungdomar,
en fortsatt satsning på föreningsinformation för att nå fler människor med olika bakgrund.

Vårt varmaste tack till alla er som på olika sätt hjälper oss i arbetet med att utveckla Barncancerfonden Mellansveriges verksamhet; våra medlemmar, givare och samarbetspartners. Tack vare er kan Barncancerfonden Mellansverige fortsätta stödja de cancersjuka barnen och deras familjer.

Beträffande föreningens resultat och ställning hänvisar vi till årsredovisningen.

Uppsala 2016-01-31

Styrelsen för Barncancerfonden Mellansverige