

VERKSAMHETSBERÄTTELSE

2016



Styrelsen för Barncancerfonden Mellansverige, 817601-9316, får härmed lämna verksamhetsberättelse för 2016.

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 676 medlemskap registrerade samt hedersmedlem Anders Kreuger, f d överläkare på barnonkologiska avdelningen i Uppsala och en av pionjerna inom svensk barncancervård.

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 och övriga funktioner

Styrelsen har under 2016 hållit nio protokollförda sammanträden och har sedan årsmötet 2016 haft följande sammansättning.

Ordinarie

Petter Ekelund, ordförande
Kent Hellström, vice ordförande
Helena Larsson, ekonomisk kontaktperson
Björn Helin, sekreterare
Julia Enqvist Segermark, vice sekreterare
Henrik Ericsson
Jenny Marsch
Sussan Isaksson
Andreas Rung

Suppleanter

Robin Sandberg
Ann-Mari Hellman
Kerstin Kanflod
Lotta Fridholm
Lars Smedberg
Jessica Albinsson

Revisor

Helena Egelin, KPMG AB, auktoriserad revisor

Revisorssuppleant

Robert Andersson, KPMG AB, auktoriserad revisor

Lekmannarevisor

Inga-Lill Karlsson

Valberedning

Helene Sellgren Wiman

Föreningsinformatör

Olof Frode

Information om verksamheten

Barncancerfonden Mellansverige är en ideell förening utan bidrag från stat, kommun eller landsting. Bidrag till verksamheten kommer från medlemsavgifter och gåvor 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.

Ett av föreningens mål är att skapa mötesplatser och gemenskap. Därför bedrivs arbetet i Barncancerfonden Mellansverige 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 så kallade stadsgrupper som är knutna till varje stad i regionen där det finns ett hemsjukhus. Oavsett var en aktivitet anordnas i regionen är medlemmar välkomna att delta även fast de inte är boende i den aktuella staden. Det finns också stödgrupper riktade till en viss målgrupp. De är Peer support, unga vuxna, ungdomsgruppen, mor- och farföräldrar och för föräldrar som förlorat sitt barn (Visommist).

För att stödja barn och ungdomar på ett tydligt och sjukhusnära sätt finansierar Barncancerfonden Mellansverige SuperSnöret för barn under cancerbehandling. Med SuperSnöret får barnet trä på en specifik pärla på sitt snöre efter varje behandling, utredning eller händelse. Föreningen försöker även bidra till en ökad trivsel på sjukhusavdelningarna genom att bland annat bekosta kaffeautomater, tidningsprenumerationer och massage.

Föreningen skickar ut en ryggsäck till varje nyinsjuknat barn. Den innehåller bland annat pyssel, böcker, spel, gosedyr, presentkort och information. Barnet och dess familj bjuds på medlemskap i föreningen det första året.

Barncancerfonden Mellansverige 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 och beläggningen i föreningens lägenheter har under året varit mycket god. Ronald McDonalds Hus finns sedan några år i Uppsala, vilket också nyttjas av våra familjer.

För att de drabbade medlemsfamiljerna ska ha möjlighet till rekreation och vila har föreningen två bostadsrätter i Sälenfjällen. De hyrs för en låg avgift per vecka eller weekend, året om.

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

Övriga funktionärer

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

Sammanställande i stödgrupper

Stadsgrupper

- Eskilstunagruppen: Marie Helin
- Falugruppen: Carina Sandmark
- Gävlegruppen: Carina Wennberg
- Hudiksvallsgruppen: Jessica Albinsson
- Nyköpingsgruppen: Cecilia Karlsson
- Uppsalagruppen: Julia Segermark Enqvist
- Västeråsgruppen: Ulrika Andersson
- Örebrogruppen: Robin Sandberg

Ungdomsgrupp

- Anita Ekelund (Älvkarleby)

Unga vuxna

- Andreas Ekelund (Borlänge)

Peer support

- Sussan Isaksson (Uppsala)

Visommist

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

Mor- och farföräldrar

- Åke och Karin Larsson (Uppsala)

Kontaktperson avseende föreningens lägenheter på Trädgårdsgatan i Uppsala

- Helena Larsson (Uppsala)

Kontaktperson avseende föreningens lägenheter i Sälen

- Monica Pousette (Dala Husby)

Händelser under året



Under året har föreningen fått större bidrag från ett 10-tal privatpersoner, företag och organisationer. Detta har möjliggjort att föreningen har kunnat anordna välbesökta familjedagar. Bland annat genomfördes dagar på Parken Zoo i Eskilstuna och på Tomteland i Gesunda. I juli var dessutom ett sextiototal medlemmar, barn och vuxna, på Tom Tits i Södertälje tillsammans och i juni var nästan lika många på Gröna Lund i Stockholm.

2015 fick Barncancerfonden Mellansverige en stor gåva genom en del av ett arv. Styrelsen beslutade då att använda pengarna till en medlemshelg för medlemmarna i samband med årsmötet 2016. Den gick av stapeln den 9-10 april på Aronsborg i Bålsta. Helgen innehöll gemenskap, roliga aktiviteter, övernattnig, mat och underhållning. Nästan 140 barn och vuxna deltog.

Barncancerfonden Mellansverige har under 2016 arrangerat över 50 träffar och aktiviteter för medlemmarna. Det har bland annat varit fika och matlagning på avdelningen, spa-träffar, biobesök, besök på hockey- och fotbollsmatcher, sminkkurs för drabbade, peer support-träffar, konserter och föreställningar, vistelser, familjedagar och utflykter. Några exempel på populära aktiviteter med ett deltagarantal mellan 30-50 personer har varit träffar på Leos lekland i Eskilstuna och Turbo Sport Zone i Uppsala samt familjebrunch i Örebro och de julbord som föreningen bjuder in till på ett flertal orter i regionen. Kring påsk arrangerade föreningen ett läger i Sälen. Ett tjugotal drabbade ungdomar och deras syskon från 13 år och uppåt fick under fyra dagar vistas och bo tillsammans. På programmet stod bland annat skidåkning, grillning, matlagning och bad.



Barncancerfondens årliga ungdomsstorläger hölls på Happy Tammsvik utanför Bro med Barncancerfonden Stockholm Gotland som arrangör. Av över 160 deltagare, ungdomar och ledare, kom 28 från Barncancerfonden Mellansverige.

Föreningens Visommist-grupp har under året inte haft tillräckligt antal deltagare för att kunna starta sin gruppverksamhet där föräldrar som förlorat sitt barn träffas. Nu har gruppen fått in ett flertalet intresseanmälningar och den första av de fem träffarna kommer att genomföras under sensvåren 2017.

Under 2016 har stödgruppsverksamheten delvis organiserats om. Syftet var att bredda aktiviteterna, inkludera fler målgrupper och göra begreppen tydligare. En person per stad och stadsgrupp ska fungera som kontaktperson för verksamheten mot sjukhusen, styrelsen och medlemmarna och sammankallande för gruppen. Effekterna av omorganisationen har inte blivit så utmärkande då det på de flesta håll i praktiken var så redan innan. Man kan dock se en tendens att medlemmar i större utsträckning än förut har deltagit i aktiviteter i andra städer än deras hemort. Detta ser föreningen som positivt.

För att erbjuda olika grupper ett tillfälle att få mera kunskap om olika områden som berörs när man har ett barn med cancer, har föreningen även under 2016 genomfört fyra temadagar tillsammans med konsultsjuksköterskorna vid Akademiska barnsjukhuset 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.

I föreningens lägenheter i Sälen har omkring 70 familjer vistats under 2016.

Under året har Barncancerfonden Mellansverige bekostat en samtalsjour. Föreningens medlemmar har haft möjlighet att få samtalsstöd och rådgivning via telefon genom S:t Lukas Sverige. För att få fler att upptäcka och använda stödet skickades det i januari ett postalt utskick till alla föreningens A-medlemmar, vilket vid tillfället var 207 familjer.



Övrig information

Föreningens Facebook-grupp ökar ständigt och vid årets slut fanns över 730 medlemmar i gruppen. Gruppen har visat sig vara en bra informationskanal och styrelsen jobbar för att utveckla den ytterligare. Webbplatsen är fortsatt basen för föreningens informationsspridning. Den uppdateras löpande med kommande aktiviteter och med text och bilder från genomförda aktiviteter. Under året har Barncancerfonden Mellansverige skickat två digitala nyhetsbrev. De gick till de medlemmar som har angett sin e-postadress i medlemsregistret.

Våra bössinsamlingar vid olika tillfälliga aktiviteter och även på permanenta platser, pågår alltjämt. Kontanthantering blir allt svårare och för att underlätta det delvis har ett avtal tecknats med Loomis.

Representanter för föreningen har deltagit vid en del 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 Gävle, Hallstahammar, Hudiksvall, Leksand, Mora och Nyköping hölls ljusmanifestationer. Även på Spin of Hope har föreningsmedlemmar deltagit och representerat på många platser.



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 ordförandekonferenser och Barncancerfondens årsmöte.



Slutord

Föreningens mål för 2017 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 2017-03-02

Styrelsen för Barncancerfonden Mellansverige