

Verksamhetsberättelse 2023

Verksamhetens syfte och ändamål	2
Verksamhetsårets start	2
Strategimöte 2023.....	3
Administration	4
Kommunikation.....	4
Facebook.....	4
Hemsidan.....	5
Medlemssystem.....	5
Medlemmar.....	6
Medlemskap.....	6
Svenska Hjärtumörföreningens community.....	6
Medlemsmöten.....	6
Löpande regionalt arbete 2023	7
Stockholm.....	7
Väst.....	7
Sammanfattning.....	8
Löpande nationellt arbete 2023	8
FoU (Forskning och Utbildning) gruppen.....	8
Nationellt vårdprogram.....	8
Min vårdplan.....	9
Kvalitetsregistret.....	9
Patientöversikt IPÖ.....	10
CareMaps och CareMapping.....	10
Digitala Berättelser.....	10
SAMKA.....	10
Forskning.....	11
Ekonomi.....	12
Resultaträkning	12
Balansräkning.....	13
Noter.....	14
Styrelsemöten.....	15
Internationellt arbete.....	15
IBTA.....	15

WECAN Science	15
ABTA	15
ESMO	16
Summering av året	16

Verksamhetens syfte och ändamål

Svenska Hjärntumörföreningen har följande ändamål enligt stadgarna:

ANDAMÅL

- 1 Föreningen är en partipolitiskt och religiöst obunden förening.
- 2 Föreningen har till ändamål att stödja patienter med hjärntumör och närstående samt främja medlemmarnas möjligheter till att stödja andra i samma situation.
- 3 Verksamheten syftar till kontakt med drabbade personer och närstående samt att sprida information som kan hjälpa och stödja drabbade, närstående och vårdare.
- 4 Föreningen skall aktivt verka för förbättringar i vård, omsorg och stöd för hjärntumörpatienter och närstående.
- 5 Föreningen skall även verka för att forskningen på området främjas.

Verksamhetsårets start

Årsmötet 2023 hölls via videokonferens (zoom) för att möjliggöra att så många som möjligt kan delta.

Årsmötet valde nedanstående styrelse:

Ordförande

Thomas Hedlund

Ledamöter

Eskil Degsell

Sara Frykberg

Heike McClellan

Eva Lindholm

Patrik Jonsson

Annika Yngvesson

Till valberedningen valdes:

Lena Rosenlund (sammankallande)

Eva Widman

Kort efter årsmötet hölls ett konstituerande styrelsemöte med den nya styrelsen som valde att utse nedanstående personer och funktion.

Vice ordförande: Eskil Degsell

Sekreterare: Heike McClellan

Kassör: Eskil Degsell

Biträdande kassör: Sara Frykberg B

Betalningar: Eva Lindholm

Hemsidesansvarig: Sara Frykberg

IT-ansvarig: Sara Frykberg

Eva Widman adjungeras till styrelsemötena för att föra protokoll.

Strategimöte 2023

Under 2023 fortsatte vi att anpassa oss till det virtuella arbetssättet. Fokus låg på att implementera det uppdaterade vårdprogrammet för CNS tumörer och återuppta fysiska träffar efter pandemin.

Administration

Fullständig implementering av Google Workspace har nu effektiviserat och underlättat vår administrativa process. Alla styrelsemedlemmar använder plattformen för e-post och dokument, vilket har förbättrat samarbetet och kommunikationen betydligt.

Under 2020/21 genomförde vi en översyn av föreningens personuppgiftshantering och relevanta rutiner. För att säkerställa efterlevnad av GDPR har vi inkluderat information om hur vi behandlar personuppgifter på vår hemsida. Vårt engagemang förblir starkt genom kontinuerlig granskning av riktlinjer och arkiveringspolicies för att garantera korrekt och etisk behandling av medlemmarnas data.

Kommunikation

Facebook

Facebook är vår största kommunikationskanal. Under verksamhetsåret har föreningen administrerat 8 olika Facebookgrupper samt en Facebooksida:

- Svenska Hjärntumörföreningen
- Svenska Hjärntumörföreningen - Patientgrupp
- Svenska Hjärntumörföreningen – Vi med godartade och lågradiga tumörer
- Svenska Hjärntumörföreningen - Steget vidare
- Svenska Hjärntumörföreningen - Närståendegrupp
- Svenska Hjärntumörföreningen - Syd
- Svenska Hjärntumörföreningen - Väst
- Svenska Hjärntumörföreningen Stockholm-Gotland

Under 2022 omstrukturerades administrationsgruppen, nu bestående av tre styrelsemedlemmar och en lokal representant i varje regional grupp. Detta möjliggör snabbare svar och en konsekvent tillämpning av gruppernas riktlinjer och föreningens position. Gruppreglerna har uppdaterats, och i början av 2023 genomfördes en omstart för att säkerställa medlemmarnas korrekta tillhörighet. Glädjande är att medlemmarna fortsätter att vara aktiva i grupperna trots omstarten. Vidare är det också centralt att notera att även om personen går bort så finns man ofta kvar på Facebook och detta arbete har även synliggjort betydelsen att hålla grupperna mera uppdaterade genom en omstart.

Hemsidan

Året 2022 markerade lanseringen av vår nya webbplats, och genom året har vårt samarbete med en dedikerad webbyrå stärkts genom ett serviceavtal. Detta avtal garanterar inte bara IT-säkerhet utan även kontinuerlig utveckling av hemsidans funktionalitet.

Under 2023 har vi ökat vår ansträngning att sprida aktuell information och underlätta användarupplevelsen genom att implementera sortering och sökfunktioner. Dessa förbättringar syftar till att göra det lättare för våra medlemmar att snabbt hitta och ta del av relevant innehåll.

Medlemssystem

Under 2021 implementerade vi vårt moderna medlemssystem, skräddarsytt för att överensstämja med GDPR. Årliga översyner av medlemsinformationen genomförs för att säkerställa att enbart de som önskar vara aktiva inom föreningen når nyhetsbrev och information. Systemet har framgångsrikt använts för att kommunicera möten, föreläsningar och annan relevant information till medlemmar som aktivt har samtyckt till att ta emot sådan information. Vi ser fram emot att fortsätta utveckla och optimera detta system för att bättre betjäna våra medlemmar.

Medlemmar

Medlemskap

På årsmötet 2017 beslutades att inte ha någon medlemsavgift och samma beslut togs även 2023. Det skall vara enkelt att bli medlem i föreningen och det skall vara enkelt att vara med i vår community.

Man har under verksamhetsåret kunnat bli medlem i Svenska Hjärtumörföreningen genom att registrera sig på hemsidan.

En förändring från tidigare år är att alla medlemmar nu behöver bekräfta sitt medlemskap årligen. Det har lett till ett minskat men troligen mer relevant medlemsantal. I slutet av 2023 hade föreningen 490 medlemmar i medlemssystemet.

Svenska Hjärtumörföreningens community

Under 2022 noterade vi en tillväxt i våra administrerade Facebook-grupper, där antalet medlemmar nu når cirka 3700 personer (2023-01-25). Det är värt att notera att det kan förekomma dubletter inom de olika grupperna.

Grupperna på Facebook fungerar som levande arenor för utbyte av erfarenheter, råd och förslag.

Efter omstarten ser vi för närvarande ett minskat antal medlemmar i våra grupper, men diskussionerna och erfarenhetsutbyten fortsätter i högsta grad. Detta understryker vikten av denna plattform som central för medlemskommunikation och stöd.

Medlemsmöten

Trots fortsatta utmaningar med fysiska möten har föreningen fortsatt att arrangera medlemsträffar under 2023. Efterfrågan på digitala möten kvarstår, och vi strävar efter att erbjuda denna möjlighet som ett komplement till de traditionella fysiska träffarna.

År 2023 samarbetade föreningen med andra parter för att arrangera framgångsrika regionala och nationella Hjärtumördagar. Dessa välbesökta evenemang, riktade till vårdpersonal, patienter och närstående, samlade cirka 250 deltagare var och utgjorde viktiga mötesplatser för alla som berörs av hjärtumörer. Dessutom organiserades flera virtuella medlemsmöten som lockade deltagare för både erfarenhetsutbyte och i utbildningssyften.

Löpande regionalt arbete 2023

Ett övergripande mål för Svenska Hjärntumörföreningen är att engagera sig i alla sex sjukvårdsregioner i Sverige. Trots att detta mål fortfarande är avlägset tror vi att vårt pågående arbete med att skapa en förbättrad arbetsplattform kommer underlätta samarbete, inledningsvis inom styrelsen och framöver mellan riks- och de regionala organisationerna.

Covid-19 har påverkat vårt regionala engagemang. Tyvärr har begränsningar och sjukdomsrelaterade utmaningar hindrat aktiviteter på regional nivå. Nedan en uppdatering från verksamheten i de regioner där vi är verksamma.

Stockholm

Stockholm har under många år haft en positiv utvecklingstrend. Samverkan ”med oss istället för oss” verkar nu vara befast och under 2023 har vi flertalet gånger fått uppskattning för vårt arbetssätt. Arbetssättet är fokuserat både på att utveckla och implementera ett nytt arbetssätt som syftar till att se (caremaps) och stärka (caremapping) alla roller och relationer från diagnos till död och lite därtill. Arbetet är komplex men det går framåt i bra fart. Utöver detta så arbetar vi också med att stödja och driva andra utvecklingsarbeten. Detta sker primärt genom den gemensamma plattformen, NOCRiiC. Denna satsning har visat sig framgångsrik och förhoppningen är att vi kanske redan 2024 kan sprida dessa erfarenheter till fler regioner och nationellt.

Väst

Under det gångna året 2023 har region Väst genomfört fyra formella styrelsemöten. Dessutom har det hållits ett antal arbets- och planeringsmöten med Riksstyrelsen, sjukhusen, Regionala Cancercentrum Väst med flera samarbetspartners. Ett fortsatt gott samarbete med ideella organisationer såsom Stödkompisarna, Anhörig Göteborg, Volontärbyrå och Johanna Bröstcancerföreningen i Göteborg har möjliggjort effektivare arrangemang av gemensamma medlemsaktiviteter. Detta har underlättat för styrelsen att agera som arrangör.

Trots framgångarna har Väst stött på utmaningar när det gäller att rekrytera nya krafter till styrelsen inför perioden 2024-2025. Det låga intresset för fysiska medlemsmöten, särskilt efter pandemin, har lett oss att tro att framtiden kommer att innebära nästan uteslutande online-möten och aktiviteter i Facebook-gruppen. Mot bakgrund av dessa utmaningar och efter en genomtänkt och realistisk bedömning har vi vid årets slut tagit det svåra beslutet att frivilligt upplösa föreningen Väst.

En omröstning kommer att genomföras under första kvartalet 2024, och om beslutet om upplösning godkänns, kommer befintliga medlemmar att ha möjlighet att ansluta sig till den nationella Svenska Hjärtumörföreningen och dra nytta av deras medlemsprogram. Vi vill tacka alla medlemmar och samarbetspartners för det stöd och det engagemang de har bidragit med under åren.

Sammanfattning

Vårt fokus ligger nu på att fortsätta det viktiga nationella arbetet för att i framtiden kunna utöka och stärka våra regionala aktiviteter. Vi erkänner det stora behovet av regionalt stöd och aktivitet, men för närvarande saknar vi resurser för att fullt ut tillgodose dessa behov. Vi hoppas kunna mobilisera och utveckla vårt regionala engagemang när omständigheterna tillåter.

Löpande nationellt arbete 2023

Utöver det regionala och lokala engagemanget har Svenska Hjärtumörföreningen under 2023 fortsatt engagerat sig nationellt. Här kommer ett axplock av de insatser som skett.

FoU (Forskning och Utbildning) gruppen

Från och med 2022 har den nationella organisationen genomgått en omstrukturering, där den tidigare gruppen har ersatts av en ny enhet med en tydlig inriktning på forskning och utbildning, där Hjärtumörföreningen är aktivt representerad. Den nya gruppen håller regelbundna möten och har framgångsrikt kartlagt samtliga kliniska interventioner och större observationsstudier. Detta arbete har varit högt efterlängt och uppskattat.

Dessutom har gruppen engagerat sig i planering och genomförande av den Nationella Hjärtumördagen. En annan viktig uppgift har varit att planera och genomföra specialistutbildningen inom Neuro-onkologi (ST-utbildning). Vidare har gruppen framgångsrikt hanterat planeringen av SNOG-evenemanget som kommer att äga rum i Sverige 2024.

Nationellt vårdprogram

Under 2022 genomfördes en omfattande uppdatering av det Nationella vårdprogrammet för CNS tumörer, och en ny version lanserades våren 2023. Föreningens representanter, särskilt inom kapitlet 'Egenvård och Samvård', inkluderade för första gången evidensbaserade egenvårdsråd. Årets revidering

markerade också inkluderingen av patienter med Meningiom, en långvarig strävan från föreningen.

Under 2023 har vårdprogram framgångsrikt implementerats. Vi uppskattar dock att det fortfarande finns ett betydande behov av stöd för implementering och utbildningsaktiviteter kring det. Vi ser fram emot att fortsätta stärka och utveckla dessa insatser för att bättre stödja patienter, närstående och vården.

Min vårdplan

Min vårdplan för tumörer i hjärna och ryggmärg är patientens dokument som bör följa med under hela vårdprocessen. Våren 2021 lanserades den nationella diagnosspecifika patientinformationen. Materialet är framtaget av olika professioner inom cancervården och kan användas i alla sjukvårdsregioner. Patientinformationen tas fram av nationella arbetsgrupper som består av patientrepresentanter och vårdpersonal med omvårdnadskompetens, vanligtvis kontaktsjuksköterskor. Minst en representant från Svenska Hjärntumörföreningen har deltagit i arbetet sedan starten 2019.

Under 2023 deltog patient- och närståenderepresentanter från föreningen i arbetet med att uppdatera vårdplanen. Vi för fortsatt dialog med vården för att säkerställa att Min Vårdplan finns tillgänglig för alla patienter, även de med funktionsnedsättningar, samt att användandet kontinuerligt utvärderas. Eftersom många patienter stöds av närstående som inte har tillgång till den elektroniska informationen fortsätter vi att verka för nya sätt att göra det möjligt för närstående att få bättre tillgång till information. Hinder som GDPR och sekretess behöver beaktas.

Kvalitetsregistret

Under det gångna året har föreningen aktivt deltagit i det nationella kvalitetsregistret. Arbetet med registret är av yttersta vikt, och ett väl fungerande register har en betydande påverkan både för dagens patienter och deras närstående, liksom för kommande generationer.

Trots utmaningar som har funnits med registret, är det tydligt att under 2023 har dessa identifierats mer ingående, och konkreta lösningar har framkommit för att hantera dem. Vår dedikation till att stödja valideringen av registret utgör en central del i det positiva framsteg som nu sker.

Det är av yttersta vikt att detta positiva momentum bibehålls och att arbetet inte tappar fart under 2024. Fortsatt engagemang och fokus på att förbättra och stärka

kvalitetsregistret är nödvändigt för att säkerställa dess långsiktiga värde och relevans.

Patientöversikt IPÖ

Under året har arbetet med Patientöversikterna på INCA (IPÖ) fortsatt. Vi har medverkat i den nationella arbetsgruppen som arbetar med utvecklingen av vårdprofessionens vy.

CareMaps och CareMapping

Arbetet med att utveckla interventioner för att löpande se (CareMaps) och stärka (CareMapping) roller och relationer i närvaro av en hjärntumör, rullade vidare även under 2023. Under verksamhetsåret har vi, med resultaten från två genomförda workshops, gått vidare och genomfört två litteraturgenomgångar (färdiga manuskript) samt tre kvalitativa artiklar (en publicerad och två nästan färdiga manuskript). Vidare så har arbetet med centrum för hälsodata kommit igång på riktigt och detta kommer gynna arbetet framåt enormt. Tack vare detta arbete kommer vi både ha narrativ och data. Allt detta ligger till grund för det arbetssätt vi nu utvecklar och kommer att pilottesta vidare under 2024.

Arbetet har också under 2023 ökat samarbetet ytterligare med Göteborgs universitet och med Socialstyrelsen.

Digitala Berättelser

I projektet CareMaps lärde vi oss att den individuella resan kan se mycket olika ut. Även när vi jämför individers olika erfarenheter med vårdens mer kliniska utgångspunkt, till exempel i form av en röntgenbild, framgår ett behov av att belysa det individuella perspektivet.

För att lyfta fram några olika individuella historier startade projektet Digitala Berättelser under 2020 med stöd från Kulturförvaltningen i Region Stockholm. Vid lanseringen av hemsidan introducerades också de filmer som nu finns tillgängliga. Vi fortsätter att leta efter deltagare och projektet kommer att fortsätta under kommande år. För att göra filmerna tillgängliga för en större grupp så la vi till textning och översättning till ett antal språk.

SAMKA

År 2023 tilldelades Svenska Hjärntumörföreningen, i samarbete med flera andra organisationer, medel från Vinnova. Detta initiativ följde rapporten om patient- och

närståendesamverkan 2.0, som publicerades år 2022. Syftet är nu att använda rapporten som ett verktyg för att sprida kunskapen på olika platser och främja lärande.

Läs gärna mer på www.samka.se

Forskning

Ett viktigt mål för Svenska Hjärntumörföreningen är att verka för att forskningen går framåt. I dagsläget är vi involverade i forskning vid Karolinska Institutet, Oslo Universitetssjukhus, Linköpings universitet, Göteborgs universitet, Umeå universitet, Lunds universitet.

När en person drabbas av hjärntumör påverkas ofta även personens omgivning, som familjen och andra som står personen nära. Hur sjukdomen yttrar sig och vilka svårigheter den kan leda till varierar. Hjärntumörer kan ibland orsaka personlighetsförändringar med minskad impuls kontroll och aggressivitet till följd, som i sin tur kan leda till att olika typer av våld förekommer. Det kan handla om fysiskt våld, såsom slag, sparkar och knuffar, men också om hot, psykiska kränkningar, sexuella övergrepp och ekonomiskt våld.

Just nu pågår en studie om erfarenheter av våldsutsatthet hos närstående/anhöriga till personer med hjärntumör. I denna studie intervjuas våldsutsatta vuxna närstående/anhöriga (minst 18 år) till personer med hjärntumör. Studien är ett samarbete mellan Linköpings universitet, Karolinska Institutet, och Svenska Hjärntumörföreningen, som välkomnar deltagare från hela landet.

Sedan 2023 pågår även en intervjustudie som genomförs för att analysera varför vissa patienter väljer eller avstår från Optune-behandling vid glioblastom. Studien fokuserar på samarbetet mellan patienter, närstående, vårdpersonal och NovoCure, leverantören av behandlingen. Frågorna kommer att omfatta sjukdomsupplevelser, information om Optune och erfarenheter av behandlingen. Målet är att objektivt förstå beslutsmotiv och upplevelser relaterade till Optune-behandlingen.

Ekonomi

Föreningens ekonomi är fortsatt god. Styrelsen har hela tiden arbetat efter devisen att säkerställa finansieringen innan vi drar i gång med olika projekt och arbeten.

Styrelsen i Svenska Hjärtumörföreningen lämnar nedan en ekonomisk redogörelse för föreningens finansiella utveckling för räkenskapsåret 2023-01-01 – 2023-12-31.

Om inget annat särskilt anges, redovisas alla belopp i heltal kr (SEK).

Under året har föreningen tagit emot ett anslag från Cancerfonden om 500 000 kr. Under räkenskapsåret har 288.358 kronor använts.

Resultaträkning

Resultaträkning			
<i>Belopp i kr</i>	<i>Not</i>	<i>2023-01-01- 2023-12-31</i>	<i>2022-01-01- 2022-12-31</i>
Rörelseintäkter, lagerförändring m.m.			
Nettoomsättning	2	522 729	551 578
Övriga rörelseintäkter		-	23
Summa rörelseintäkter, lagerförändring m.m.		522 729	551 601
Rörelsekostnader			
Övriga externa kostnader		-288 358	-669 203
Övriga rörelsekostnader		-	-245
Summa rörelsekostnader		-288 358	-669 448
Rörelseresultat		234 371	-117 847
Finansiella poster			
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		21 527	414
Räntekostnader och liknande resultatposter		-35	-
Summa finansiella poster		21 492	414
Resultat efter finansiella poster		255 863	-117 433
Bokslutsdispositioner			
Resultat före skatt		255 863	-117 433
Skatter			
Årets resultat		255 863	-117 433

Balansräkning

Balansräkning

<i>Belopp i kr</i>	<i>Not</i>	<i>2023-12-31</i>	<i>2022-12-31</i>
TILLGÅNGAR			
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar			
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		12 041	3 705
Summa kortfristiga fordringar		12 041	3 705
Kassa och bank			
Kassa och bank		1 195 560	1 378 487
Summa kassa och bank		1 195 560	1 378 487
Summa omsättningstillgångar		1 207 601	1 382 192
SUMMA TILLGÅNGAR		1 207 601	1 382 192

Balansräkning

<i>Belopp i kr</i>	<i>Not</i>	<i>2023-12-31</i>	<i>2022-12-31</i>
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Fritt eget kapital</i>			
Balanserat resultat		879 121	996 553
Årets resultat		255 863	-117 433
Summa fritt eget kapital		1 134 984	879 120
Summa eget kapital		1 134 984	879 120
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		21 551	458 098
Övriga skulder		893	941
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		50 173	44 033
Summa kortfristiga skulder		72 617	503 072
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		1 207 601	1 382 192

Noter

Not 1 Redovisningsprinciper

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2016:10 Årsredovisning i mindre företag.

Not 2 Nettoomsättning per rörelsegren

	2023-01-01- 2023-12-31	2022-01-01- 2022-12-31
Gåvor	22 729	1 078
Medlemsavgifter		-
Nålar		-
Böcker		-
Övriga intäkter	500 000	550 000
Armband		-
Summa	522 729	551 078

Styrelsemöten

Under verksamhetsåret 2023 hölls 12 virtuella styrelsemöten.

Internationellt arbete

IBTA

International Brain Tumor Alliance (IBTA) lanserade under 2020 ett internationellt dokument för patienter med hjärntumör under namnet Brain Tumor Patients Charter of Rights. Svenska Hjärntumörföreningen är en av organisationerna som stödjer dokumentet och vi kommer att fortsätta arbeta för bättre och starkare rättigheter för våra patienter på hemmaplan.

Brain Tumor Patients Charter of Rights utvecklades genom en iterativ process med flera intressenter världen över och är ett levande dokument som är föremål för årlig granskning. Under 2021 översatte föreningen det engelska ursprungsdokumentet och det finns nu tillgängligt via IBTA och vår hemsida.

Under hösten 2022 deltog föreningen i den International Brain Tumor Awareness Aktionen för att öka medvetandet om sjukdomen.

IBTA-kongressen i juni 2023 i Wien blev en mötesplats där representanter från hela världen samlades under 2,5 dagar för att utbyta erfarenheter, lära av varandra och ta del av den senaste vetenskapliga utvecklingen inom området. En styrelsemedlem deltog för att representera vår förening, vilket stärkte vårt globala engagemang och möjliggjorde värdefulla nätverk inom tumörsektorn. Kongressen skapade en värdefull plattform för kunskapsdelning och samarbete, stärkande band över gränser och främjande av progress inom tumörområdet.

WECAN Science

WECAN är arbetsgruppen för europeiska nätverk för cancerpatienter. Ett informellt nätverk med ledare från 24 paneuropeiska paraplyorganisationer för cancer. Målet med nätverket är att samarbeta, anpassa och utveckla gemensamma projekt för europeiska cancerpatientgrupper.

På grund av Covidrestriktioner höll arbetsgruppen kontakt via Facebook.

ABTA

American Brain Tumor Association. I ABTA möts och sammanförs patienter, vårdgivare, forskare och det medicinska samfundet. Förutom information om det

senaste inom forskning och behandlingar för hjärntumörer - främst i USA - så hålls videomöten mellan patienter och vårdgivare för att utbyta erfarenheter från vården, diskutera förbättringar och tillsammans medverka till en mer patientcentrerad vård.

ESMO

ESMO står för European School of Medical Oncology och medlemmarna deltar i virtuella utbildningsmöten om tex. innovationer inom patientvård.

Summering av året

Föreningen har framgångsrikt anpassat sig till utmaningarna från Covid-19 och genomgått nödvändiga förändringar i vår verksamhetsmodell. Trots begränsningar har vi lyckats implementera effektiva digitala mötesplattformar och fortsatt att stötta våra medlemmar. Vår förmåga att anpassa oss och upprätthålla gemenskapen under dessa utmanande tider har varit en central bedrift.

Under det gångna verksamhetsåret har vår huvudsakliga utmaning varit att effektivt fördela resurser för att stödja våra medlemmar. Trots pågående hinder har vi lyckats framgångsrikt uppnå våra satta mål. Det kommande året ser vi entusiastiskt fram emot nya möjligheter och projekt för att ytterligare stärka vårt engagemang för medlemmarna och samhället.

Styrelsen, Svenska Hjärntumörföreningen

2024-03-12

