

## **Blodkreftforeningen ÅRSMELDING FOR 2018**

2018 har igjen vært et aktivt år for Blodkreftforeningen med nesten 700 pasienter, pårørende og andre interesserte som har deltatt på våre diagnosespesifikke seminarer, likepersonkurs, seminar om brukermedvirkning og landskonferanse.

Blodkreftforeningen har også styrket sitt politiske arbeid med tanke på å sikre raskere godkjenning av nye medisiner og behandlingsmåter. Både dialogmøter med ulike fagmiljøer og legemiddelselskaper samt deltakelse i debatter har vært en viktig del av dette arbeidet.

### **Formelt om foreningen**

Blodkreftforeningen er en ideell organisasjon med organisasjonsnummer 989037560. Blodkreftforeningen er en landsomfattende organisasjon for personer som har eller har hatt leukemi, myelomatose (benmargskreft), myeloproliferative sykdommer (MPN) eller annen blodkreftrelatert sykdom og/eller er stamcelletransplantert, samt pårørende til disse.

Foreningens formål er:

- Være til støtte og drive likepersonarbeid for overnevnte grupper
- Formidle informasjon om fremskritt og nye behandlingsmetoder til medlemmer og andre
- Utgi medlemsbladet «I margen» og vedlikeholde hjemmesidene.

Det har ikke vært ansatte i foreningen i 2018.

### **Hovedstyremøter**

Hovedstyret har i 2018 gjennomført syv ordinære styremøter, tre med det gamle styret og fire med det nye styret etter landsmøtet i mai. Hovedstyremøtene er hovedsakelig avholdt i Oslo hos vårt sekretariat Pekaill AS.

Hovedstyret har etter landsmøtet 11. mai 2018 bestått av:

Styreleder og pårørenderepresentant	Olav Ljøsne
Nestleder	Jacob Hygen
Styremedlem	Einar Andresen
Styremedlem	Mette Gunnari
Styremedlem	Anne Lise Hustadnes
Styremedlem	Anita Nymo
Styremedlem	Gerd Torkildson

1. Vara	Trude Wetaas
2. Vara	Lill-Iren Barstad
3. Vara	1. Jan Erik Andreassen
4. Vara, pårørenderepresentant	Mona Hoel Finnstun

Frem til landsmøtet bestod styret av følgende personer:

Styreleder	Tone Hansen
Nestleder	Jacob Hygen
Styremedlem/Pårørenderepresentant	Sylvi Larsgård Eliassen
Styremedlem	Svein Magne Hagen

Styremedlem  
Styremedlem  
Styremedlem

Anne Lise Hustadnes  
Inger Margrethe Landsverk  
Gerd Torkildson

1. Vara  
2. Vara  
3. Vara, pårørenderepresentant

Anita Nymo  
Bente Larsen  
Roger Skaug

### **Sekretariatet**

Foreningens sekretariat har vært driftet av firmaet Pekaiil AS, ved daglig leder Eddy Grønset.

### **Medlemstall**

Blodkreftforeningen har hatt en betydelig medlemsvekst de siste årene, og denne har fortsatt i 2018.

	<b>2014</b>	<b>2015</b>	<b>2016</b>	<b>2017</b>	<b>2018</b>
Individuelle medlemmer	751	897	1026	1096	1166
Hovedmedlemmer familie	21	90	130	171	175
Tilknyttede familiemedlemmer	72	165	212	267	245
Totalt antall betalende medlemmer	844	1152	1368	1534	1586

### **Økonomi**

Foreningen har i 2018 et resultatmessig overskudd på kroner 378.506 mot et overskudd på kroner 1.057.727 i 2017. Egenkapital i foreningen er god med 4.101.132 kroner i egenkapital.

Den solide egenkapitalen skyldes i hovedsak at Blodkreftforeningen i årene 2015 til og med 2017 fikk ekstraordinære inntekter i og med at vi har fått fem prosent av omsetningen fra NM i Turneringspoker med i underkant av en million kroner hvert år. Vi ble tildelt dette arrangementet av Lotteritilsynet i 2015 for en periode på tre år. Denne avtalen ble lyst ut for en ny treårsperiode fra og med 2018, og da søknadsfristen var gått ut var det bare Blodkreftforeningen og Gynkreftforeningen som sto som søkere. Vi ble derfor enig om å dele inntektene fra dette arrangementet de neste tre årene uavhengig av hvem av oss som fikk tildelt arrangementet. Gynkreftforeningen vant trekningen hos Lotteritilsynet, men vi vil da likevel være sikret inntekter fra dette arrangementet de tre neste årene, og dette gav oss i overkant av en halv million i inntekter i 2018. Styret ser på dette som ekstraordinære inntekter, og har derfor ønsket å bygge opp egenkapital i disse årene mot at vi kan drive med et høyt aktivitetsnivå og underskudd i en del år etter at disse inntektene er borte.

Andre viktige inntektskilder for Blodkreftforeningen er støtten fra Kreftforeningen og Barne-, Ungdoms- og Familiedirektoratet (Bufdir). Deler av denne støtten er også relatert til våre aktiviteter og antall medlemmer. Derfor er det gledelig at medlemsmassen øker, noe som gir oss muligheter, ikke bare for økte medlemsinntekter, men også økt offentlig støtte.

En annen inntektskilde er støtte fra legemiddelindustrien. Dette er inntekter som er knyttet til konkrete prosjekter som for eksempel oppgradering av vår hjemmeside, medlemsundersøkelse og seminarer. Industrien er også annonsører

i vårt medlemsblad. Det er viktig for styret å presisere at slik støtte gis uten noen form for føring som hindrer vår uavhengighet som pasientorganisasjon.

### **Etablering og oppfølging av lokallag**

Lokallagene utgjør en viktig del av Blodkreftforeningens medlemstilbud, og hovedstyret har lagt vekt på å bistå lokallagene blant annet ved å besøke de på årsmøter og medlemsmøter. Som en følge av den gode økonomien Blodkreftforeningen har hatt de siste årene, har vi også i 2017 og 2018 betalt ut ekstra støtte til lokallagene. I 2018 fikk vi også et nytt lokallag – Blodkreftforeningen Møre og Romsdal. I tillegg er det etablert et interimstyre for Innlandet, og vi håper dette lokallaget vil bli formelt etablert i løpet av 2019. Blodkreftforeningen har ved utgangen av 2018 følgende lokallag:

- Nord-Norge (Nordland, Troms og Finnmark)
- Midt-Norge (Trøndelag)
- Møre og Romsdal
- Oslo og omegn (Oslo, Akershus, Østfold, Hedmark og Oppland)
- Vest-Norge (Hordaland og Sogn og Fjordane)
- Rogaland
- Sør (Aust-Agder og Vest-Agder)
- VBT (Vestfold, Buskerud og Telemark)

Det er hovedstyrets oppfatning at de fleste lagene jobber godt med varierte tilbud til sine medlemmer som omfatter både turer av sosial karakter og faglige innslag. Enkelte lokallag har også vært synlige med arrangementer under Blodgiverdagen hvor det også har vært lagt ekstra vekt på å verve benmargsdonorer.

Vi ser at det kan være ulike utfordringer både knyttet til å få engasjerte styremedlemmer og få medlemmer til å møte på arrangementer i de ulike lokallagene. For å styrke dialogen med lokallagene arrangerer hovedstyret en gang i året et nettverksmøte hvor to representanter fra hvert lokallag er invitert. I løpet av 2018 ble dette møtet arrangert i Drammen. Gjennomgang av nytt medlemssystem var et av temaene som ble reist her, og målet er at det nye medlemssystemet skal lette lokallagenes kommunikasjon med sine medlemmer samtidig som vi holder oss innenfor reglene i det nye personverndirektivet. Hovedstyret ser det som en viktig oppgave å bistå lokallag som ønsker det, og vi prøver å være til stede på alle årsmøter i lokallagene.

Hovedstyret har også startet et arbeid med å tilby lokallagene informasjonspakker og opplegg som de kan bruke lokalt til å informere om foreningen spesielt overfor helsepersonell og lokale sykehus. Målet med dette er å få de til å informere sine pasienter om vårt tilbud og kanskje få flere til å tegne seg som medlemmer i foreningen.

I hovedstyret er det Gerd Torkildson og Mette Gunnari som har ansvaret for å følge opp lokallagene.

### **Landsmøtet**

Blodkreftforeningen sitt 27. ordinære landsmøte ble avholdt i forbindelse med gjennomføring av landskonferansen 2018, den 11.til 13. mai på Parken hotell i Ålesund.

Det var 79 medlemmer til stede på møtet.

## **Landskonferansen**

Blodkreftforeningen arrangerte landskonferanse de etterfølgende dagene etter landsmøtet også i 2018. Kristoffer Sand ved hematologisk avdeling på Ålesund sykehus innledet den faglige delen med å gi et overordnet innblikk i de ulike blodkreftsykdommene. Cand.paed. Berger J. Hareide holdt deretter et innlegg hvor fokus var på kreft og relasjonelle utfordringer. Assisterende generalsekretær Ole Alexander Opdalshei i Kreftforeningen hilste fra Kreftforeningen og gav samtidig en innføring i de utfordringer som er knyttet til å få nye legemidler godkjent for offentlig finansiering. Samlingen ble avsluttet med at professor Anders Sundan fra NTNU gav tilhørerne et innblikk hva som er nytt innen forskning på blodkreftområdet.

Landskonferansen er også en viktig arena for sosial kontakt medlemmer imellom. På denne konferansen hadde også hovedstyret lagt opp til at de deltakerne som ønsket det, kunne møtes i erfaringsutvekslingsgrupper med deltakere med tilnærmet lik bakgrunn som en selv. Det var 96 deltakere på konferansen.

## **Politisk arbeid**

Blodkreftforeningen har i 2018 fortsatt arbeidet med å engasjere seg politisk, spesielt i forhold til systemet for Nye metoder og den lange saksbehandlingstiden som der er for godkjenning av nye medisiner. Vi har svart på høringen i forbindelse med at systemet for Nye metoder er foreslått lovregulert, og vi har i løpet av året hatt en rekke møter med aktørene i systemet. Dette spenner fra de enkelte legemiddelselskapene til, Kreftregisteret, sekretariatet for Nye metoder, leder av Beslutningsforum og spesialistmiljøene ved universitetssykehusene. Direkte kontakt med politiske myndigheter er også inkludert i arbeidet. Under Arendalsuka samarbeidet vi med Lungekreftforeningen og Gynkreftforeningen om egen stand. Under Arendalsuka deltok tidligere leder Tone Hansen, nestleder Jacob Hygen og nyvalgt leder Olav Ljøsne på ulike debatter.

Tone Hansen sitter i Røde Kors sitt blodråd, som jobber for å verve flere blodgivere. Blod er en av de viktigste «medisinene» for blodkreftpasienter. Blodkreftforeningen er også med i Nasjonal allianse for helsepsykologi i somatikken. Stor takk også til vårt lokallag i Sør som tok ansvar for bemanning av vår stand.

Tone Hansen sitter som en av to representanter fra pasientforeningene i Partnerskap mot kreft. Siden partnerskapet har fått en særskilt rolle fra Helsedirektoratet i forbindelse med utarbeidelse av ny nasjonal kreftstrategi, har det blitt mange møter knyttet til dette. Her har Blodkreftforeningen fremsnakket kreftrehabilitering, oppfølging av seneffekter, at somatisk syke pasienter også må ivaretas med tanke på psykisk helse og at unge voksne kreftpasienter har særskilte behov som må ivaretas. Tilgang på nye medikamenter, sentralisering av diagnostisering i større sentra der det er hensiktsmessig for sjeldne diagnoser kombinert med lokal behandling, er andre momenter som er tatt opp. Et av tiltakene som er startet i 2018 er at vi har gjennomført en større medlemsundersøkelse hvor det blant annet har vært viktig å få kartlagt hvordan blodkreftpasienter opplever sitt møte med helsevesenet og rehabilitering og oppfølging i ettertid. Resultatene fra denne undersøkelsen vil bli en viktig del av vår dokumentasjon i forbindelse med dialogen vi skal ha med ulike aktører.

### Likepersonarbeid/likepersonkurs

Likepersonarbeidet er en viktig satsing for Blodkreftforeningen, og kontaktperson for likepersontjenesten er Anne Lise Hustadnes. Ved utgangen av 2018 hadde Blodkreftforeningen 63 likepersoner, en nedgang fra 72 personer i 2017.

Vi har et elektronisk registreringsystem knyttet til et pålogget område på Blodkreftforeningens nettside hvor likepersonene skal registrere sine oppdrag. Tallene vi får inn skal blant annet brukes til rapportering til Bufdir og andre instanser som gir oss økonomisk støtte for likepersonarbeidet. I 2018 hadde 23 (22 i 2017) av våre likepersoner brukt dette systemet, og totalt registrert 425 samtaler (477) fordelt på 250 aktiviteter (270). Besøktjeneste på poliklinikker og kreftavdelinger er den største gruppene av likepersonaktivitet. Når Blodkreftforeningen arrangerer seminarer, passer vi alltid på at det har vært bekjentgjort at vi har likepersoner til stede.

26. til 28. oktober 2018 ble det avholdt likepersonkurs i Oslo, med 33 deltagere. Her ble det fokusert på erfaringsutveksling, gruppesamtaler og faglig påfyll. Hovedforedragsholder var professor i psykologi ved UiO, Arnstein Finset. I desember 2015 etablerte vi vår egen likepersontelefon med nummer 94851111. Vi har etablert en vaktgruppe som betjener denne telefonen som har åpent to timer to dager i uken. Ansvarlig for tilbudet er Einar Andresen.

	2016	2016	2017	2017	2018	2018
		Ant samtaler		Ant samtaler		Ant samtaler
Vakt på Vardesenter	36	123	29	90	18	42
Vakt på poliklinikk, kreftavdeling eller lignende	28	84	68	214	59	210
Personlig møte utenom Vardesenter eller institusjon	20		22		45	
Likepersonrepresentant på medlemsmøte/kafetreff eller lignende	31		40		11	
Jeg ringte til bruker	46		43		34	
Jeg har hatt elektronisk kommunikasjon med bruker	13		21		43	
Ble ringt opp fra bruker	28		47		40	

### Informasjon

Medlemsbladet «I marginen» kom ut med fire utgaver i 2018 og Blodkreftforeningen har fortsatt satsingen på vår nettside som kom i nytt design og funksjonalitet i 2017. Begge kanaler er viktige for å dele erfaringer og lese nyheter innen kreftbehandling og kreftforskning. Eddy Grønset er redaktør for bladet og nettsiden.

Nettsiden er også en viktig arena for påmelding til arrangementer og innmelding av nye medlemmer. Blodkreftforeningen har egen Facebookside som ved utgangen av 2018 hadde 3000 følgere. Styret har startet et arbeid for å se på den totale tilstedeværelsen vår i sosiale medier, og vi ser blant annet på om Twitter kan være en kanal for å nå bedre ut til media og politiske myndigheter.

Styret har også igangsatt et prosjekt med å lage mindre, diagnosespesifikke filmer samt diagnosespesifikke brosjyrer. Målet er at dette skal være ferdig i løpet 2019.

I 2018 var Blodkreftforeningen, for fjerde år på rad, medutgiver av et annonsefinansiert bilag til Dagbladet. Temaet for bilaget var blodhelse, og ga oss en unik mulighet til å få presentert foreningen og viktige saker til et bredt publikum.

### **Diagnosespesifikke seminarer**

I 2018 har vi hatt stor aktivitet og arrangert flere seminarer. I tillegg til at vi har truffet med et tilbud som mange av våre medlemmer ønsker, har de diagnosebaserte seminarene også bidratt til at vi har fått etablert et godt samarbeid med sentrale fagmiljøer ved de respektive sykehusene.

#### *Seminar om leukemier*

I februar arrangerte vi for andre gang et seminar om leukemier. Seminaret ble arrangert i samarbeid med hematologisk avdeling Rikshospitalet. Over 150 personer var påmeldt her.

#### *Seminar for mindre diagnosegrupper*

I september arrangerte vi to seminarer for diagnosegruppene Aplastisk anemi og Waldenstrøms. Dette skjedde i Oslo, og vi hadde i overkant av 30 deltakere påmeldte.

#### *Myelomatoseseminar*

International Myeloma Foundation (IMF) og Blodkreftforeningen arrangerte sammen informasjonsmøte i Oslo, Trondheim og Bergen i oktober/november. Arrangementet ble fulltegnet med over 270 påmeldte i Oslo, 110 i Trondheim og 70 i Bergen.

### **Brukermedvirkning**

Blodkreftforeningen har vært en pådriver for å sikre at brukerperspektivet blir en del av vurderingsgrunnlaget når Kreftforeningen vurderer hvem de skal utdele forskningsmidler til. Blodkreftforeningens nestleder Jacob Hygen har også i 2018 vært brukerrepresentant i en prosjektgruppe som har vurdert forskningssøknadene til Kreftforeningen.

I etterkant av seminaret om brukermedvirkning i myelomatoseforskning ved NTNU i 2016, er det etablert et brukerpanel hvor Jacob Hygen deltar.

I samarbeid med NTNU i Trondheim arrangerte vi i september for andre gang et seminar om brukermedvirkning i myelomatoseforskning. Målet var å utdanne brukerrepresentanter som kan representere Blodkreftforeningen og være pasientenes stemme i forskningsprosjekter. I tillegg fungerte seminaret som en videreutdanning av de som meldte seg som brukermedvirkere i vårt første seminar for denne pasientgruppen i 2016. Dette arrangementet ble støttet av Myeloma Patient Europe.

Blodkreftforeningens tidligere leder Tone Hansen har en rekke verv når det gjelder brukermedvirkning på vegne av foreningen. Hun er medforsker i et prosjekt ved Kunnskapssenteret som arbeider med en artikkel om effekt av kreftrehabilitering, og hun er med i et prosjekt på Avdeling for blodsykdommer på Rikshospitalet som har lagt til rette for kartlegging av de som har et rehabiliteringsbehov etter behandling for blodkreft. Hansen har også fått et

stipend fra Myeloma Patients Europe (MPE) for å delta i et utdanningsprogram spesielt knyttet til brukermedvirkning i forskning.

I det nye hovedstyret har Anita Nymo og Jacob Hygen fått et særlig ansvar for å kartlegge medlemmer som har ulike verv innen brukermedvirkning, og målet er at vi i løpet av 2019 skal få til en egen oppfølging av disse.

Blodkreftforeningen har støttet forskningsmiljøene når de har skrevet søknader om finansiering med støttebrev, og vi har jobbet aktivt for å få brukerrepresentanter inn i prosjektene. Vi ser med glede på at det i løpet av året er etablert et Stiftelsen KG Jebsen Senter for B-cellekreft ledet av professor Ludvig Munthe. Vi har tett kontakt med dette miljøet og var til stede under den offisielle åpningen. Vi har også støttet forskningssøknadene til professor og kreftforsker Therese Standal ved NTNU som har fått tildelt midler fra Kreftforeningen for å forske på hvordan man kan stresse kreftceller slik at de dør. Tilsvarende har vi gjort for Tobias Schmidt Slørdahl, ved St. Olavs hospital, som har fått midler til et prosjekt som ser på bedring av behandlingseffekten ved myelomatose.

I tillegg til det arbeidet som gjøres sentralt, så gjøres det også et betydelig arbeid med brukerrepresentasjon i våre lokallag. Flere lokallag har brukerrepresentanter i sine lokalmiljø, og dette er det redegjort for i deres respektive årsrapporter.

### **Internasjonalt**

Hovedstyret ser at det er nyttig for Blodkreftforeningen at vi har representanter som deltar ved internasjonale faglige seminarer og at vi er knyttet til internasjonale sammenslutninger/foreninger. Det betyr at vi deltar der hvor det er aktuelt uten at det forplikter foreningen på noen måte. Styret ser at man på slike møter har knyttet kontakter og hentet inspirasjon til hjemlig arbeid. Det er viktig for hovedstyret at vi har internasjonalt nettverk til andre diagnoser enn myelomatose som vi hittil har hatt mest kontakt i forhold til. Dette betyr at vi i tillegg til Myeloma Patient Europe og International Myeloma Foundation har vedtatt å innlede samarbeid med CLL Horizons, MPN Horizons og CML Horizons. Vi er også medlem av Lymphoma Coalition – en paraplyorganisasjon for lymfekreft, KLL og Waldenstrøms blant annet.

I Norden har vi et samarbeid med aktuelle søsterorganisasjoner. I november deltok Jacob Hygen og Trude Wetaas på et seminar i Stockholm vedrørende nye behandlingsmetoder innen KML. Her var representanter fra alle de nordiske landene til stede, og det ble derfor også starten på et nettverk som kan treffes og utveksle erfaringer og dra nytte av hverandres kunnskap videre.

I 2018 ble MPN Horizon arrangert for tredje gang, denne gang i Praha. MPN Horizon er en internasjonal organisasjon bestående av ulike organisasjoner som jobber for personer med MPN. Blodkreftforeningens tidligere hovedstyremedlem Inger Landsverk deltok på Blodkreftforeningens vegne.

Det norske forskningsmiljøet innen myelomatose har stor internasjonal anerkjennelse og det var naturlig at Norge var vertskap da Nordic Myeloma Summit for første gang ble arrangert. Jacob Hygen representerte Blodkreftforeningen på dette møtet.

Internasjonal deltakelse er i stor grad finansiert av eksterne kilder.

### **Tilknytning til Kreftforeningen**

Blodkreftforeningen er en av 14 pasientforeninger som er assosiert medlem i Kreftforeningen. Den faglige og økonomiske støtten fra Kreftforeningen har gitt et viktig bidrag til vår utvikling.

Kreftforeningen har i 2018 signalisert at de ønsker å legge opp til mer individuelt samarbeid med hver enkelt pasientforening, og hovedstyret er positiv til dette. Kreftforeningen har også signalisert at de ønsker å legge om på kriteriene for støtte til pasientforeningene, men samtidig understreket at støttenivået vil holdes på et nivå som i dag. Hovedstyret er avventende til dette, og har tro på at et godt samarbeid og god dialog vil bidra til Kreftforeningen også i fremtiden vil være en av Blodkreftforeningens viktigste samarbeidspartnere.

### **Donasjoner og gaver**

I løpet av 2018 har Blodkreftforeningen fått gaver og donasjoner for 174 868 kroner. En del av dette har kommet etter at vi fikk opp en løsning på vår Facebook-side hvor det er mulig å gi gaver til Blodkreftforeningen i forbindelse med egne innsamlingsaksjoner, bursdager eller lignende. Til sammen har vi fått in 62 877 kroner gjennom Facebook.

I 2018 var det to jubilarer som ønsket seg et bidrag til Blodkreftforeningen i forbindelse med sine feiringer. Dette var Terje Nordlie som fylte 60 år og Inger Berthelsen som ble 80 år.

Vi har også mottatt flere minnegaver knyttet til personer som har gått bort. I 2018 har vi mottatt minnegaver knyttet til bortgangen av Einfrid Turid Stokkeland, Birger Isnes, Anne-Marie Kildebo, Nanette Kjølberg og Verner Birkeland. Blodkreftforeningen takker både givere og pårørende for denne støtten.

### **Samarbeid med legemiddelindustrien**

I løpet av 2018 har tidligere styreleder Tone Hansen og nyvalgt styreleder Olav Ljøsne, begge i samarbeid med sekretariatsleder Eddy Grønset, hatt jevnlig dialogmøter med ulike legemiddelselskaper. Dette har gitt oss innsikt i saker de er opptatt av samtidig som vi har fått fremmet vårt syn overfor dem. På tampen av året har vi særlig gått inn i problematikken som Beslutningsforum har reist knyttet til at de mener legemiddelindustrien har satt uforholdsmessige høye priser på nye medisiner. Vi har reist kritiske spørsmål til industrien om dette. Vi har også fått støtte fra selskapene til ulike prosjekter, men uten at selskapene har fått være med på å styre innhold eller utspill fra vår side. Støtten vi har fått har vært fordelt som følger:

Novartis	15.000,00	Stand leukemiseminar feb 2018
		Stand leukemiseminar feb 2018
AbbVie	15.000,00	
Janssen-Cilag AS	15.000,00	Støtte web
Novartis	35.000,00	Støtte medlemsundersøkelse



Novartis	15.000,00	Støtte seminar Waldenstrøms og Aplastisk anemi
AbbVie	35.000,00	Støtte medlemsundersøkelse
AbbVie	80.000,00	Støtte web
Janssen-Cilag AS	50.000,00	Bannerannonse nettside
Amgen	50.000,00	Bannerannonse nettside
Janssen-Cilag AS	35.000,00	Støtte medlemsundersøkelse
Celgene AS	35.000,00	Støtte medlemsundersøkelse

Novartis, Janssen-Cilag AS, Abbvie, Celgene og Takeda har i tillegg annonsert i vårt medlemsblad I margin.

### **Representasjon**

Blodkreftforeningen har i 2017 vært til stede og presentert foreningen på kurs for vår pasientgruppe på Montebello-Senteret og ulike Lærings- og mestringsentre. Blodkreftforeningen har også flere representanter i NAV, helseforetak, Partnerskap mot Kreft i tillegg til lokale representanter. Disse medlemmene gjør en viktig jobb som brukerrepresentanter for kreftsaken. Tidligere styreleder Tone Hansen ble i 2018 også valgt inn i Kreftforeningens representantskap med vår nestleder Jacob Hygen som sin personlige vara. Flere av lokallagene representerer også foreningen på lokale kurs i regi av Lærings- og mestringsentrene og Vardesentre.

### **Forutsetning for fortsatt drift**

Styret mener at det fremlagte årsregnskapet og årsmeldingen gir et rettviseende bilde over utviklingen og resultatet av foreningens virksomhet og stilling. I samsvar med regnskapsloven bekreftes det at forutsetningene for fortsatt drift er til stede.

Oslo, 22. mars 2019

Olav Ljøsne  
styreleder

Jacob Hygen  
nestleder

Einar Andresen  
styremedlem

Mette Gunnari  
styremedlem

Anne Lise Hustadnes  
styremedlem

Anita Nymo  
styremedlem

Gerd Torkildson  
styremedlem