



UDGIVER

Scleroseforeningen
Poul Bundgaards Vej 1, st.
2500 Valby
Telefon: 36463646
Mail: hej@scleroseforeningen.dk
www.scleroseforeningen.dk

ANSVARSHAVENDE

Klaus Høm | Direktør
Mogens Damgaard | Chef for Kommunikation,
Fundraising og Partnerskaber

REDAKTION

Matilde Nørgaard Larsen | Redaktør
Henrik Obel | Art Director

PRODUKTION

KLS PurePrint A/S | Tryk
Scleroseforeningen | Korrektur
Udgivelsesår | 2022



LEDELSSESBERETNING 2021

2021 har været et specielt år for Scleroseforeningen. Året startede med endnu en nedlukning af landet pga. Corona-pandemien. Hen over året blev nedlukningen gradvist lempet, og også Scleroseforeningen begyndte at kunne afholde blandt andet events under mere normale forhold. Selvom det for foreningen langsomt begyndte at ligne et mere normalt år, blev der taget erfaringer med fra nedlukningen, og de tiltag, der blev positivt taget imod, forblev en del af hverdagen hen over den knap så nedlukkede sommer. Dette gælder f.eks. online foredrag og rådgivning for medlemmerne, virtuelle mødeaktiviteter m.v., som vi vil forsætte med.

Scleroseforeningen har tre hovedformål: 1) At sclerose og dens følgevirkninger udryddes (forskning) 2) At sikre, at mennesker med sclerose og deres pårørende får de bedst mulige livsvilkår (patientstøtte) og 3) At samfundet kender til sygdommen og dens konsekvenser og derved skaber kendskab til mennesker med scleroses situation (kendskab og politisk arbejde).

I 2021 har foreningens tilbud forsat været efterspurgt fra medlemmerne. Det er et udtryk for, at der er et reelt og stort behov fra medlemmerne. Generelt er efterspørgslen efter foreningens tilbud stigende, hvilket blandt andet skyldes, at antallet af danskere, der diagnosticeres med sclerose, stiger. Gennem Corona-pandemien blev flere af foreningens tilbud til medlemmerne online, og disse online tilbud er forsat på trods af reduktionen af Corona-restriktionerne. Det har været med til at åbne for, at endnu flere kan tage del af de forskellige tilbud, og at Scleroseforeningen er fulgt med den digitale udvikling.

Forskning

Scleroseforeningen har i 2021 samlet støttet forskning med 17,5 mio. kr.

De 17,5 mio. kr. bliver fordelt på flere forskellige danske og internationale forskningsprojekter. Det betød, at hele 24 lovende danske forskningsprojekter kunne dele 8,5 mio. kr. Foreningen støtter det internationale forsknings samarbejde Progressive MS Alliance, som støtter international forskning i progressiv sclerose. Scleroseforeningen støtter forskningsprojekter, der fokuserer på behandling, diagnostik, sygdomsudvikling og andre faktorer, som har betydning for sygdomsudviklingen.

Scleroseforeningen har desuden uddelt forskningsmidler gennem "Bedre liv"-puljen. Denne pulje er særligt målrettet forskning med fokus på livskvalitet og livstilsfaktorer.

Scleroseforeningen støtter også forskningsinfrastrukturen i Danmark, blandt andet ved at støtte driften af Det Danske Scleroseregister med 1 mio. kr. Registeret er et vigtigt redskab, når det gælder dansk scleroseforskning. Foreningen har finansieret driften af Scleroseregistret siden 1965. Derudover finansierer foreningen et forskningsprofessorat ved Dansk Multipel Sclerosecenter på Rigshospitalet i København.

Patienthjælp

Et af Scleroseforeningens hovedformål er patientstøtte med bl.a. adgang til psykolog- og socialrådgivning som en del af medlemskabet af foreningen. Under Corona-pandemien kom der en række nye problemstillinger til, da medlemmerne stod

overfor nye udfordringer med selvisolation, spørgsmål til sygdomsrisiko, vaccineforhold m.v. Derudover blev der lavet om i måden, hvorpå medlemmerne kunne henvende sig, idet der blev åbnet for, at medlemmer i vidt omfang kan henvende sig digitalt. Denne digitale løsning er også fortsat, da det har været planen, at der skulle indføres digitale løsninger ved rådgivningen, men Corona-pandemien satte skub i denne udvikling.

Scleroseforeningens psykologhjælp er landsdækkende, og i 2021 har de 15 psykologer haft mere end 2.800 psykologsamtaler med medlemmerne. Foreningens otte socialrådgivere har i 2021 modtaget cirka 4.500 henvendelser fra medlemmerne.

Foreningens 44 lokalafdelinger rundt om i landet har også haft et år, der har været meget påvirket af Corona, som begrænsede aktiviteter for medlemmerne. Der skal dog mere til at stoppe lokalafdelingerne, der udnyttede den virtuelle verden og arrangerede møder samt sociale arrangementer online. Som året gik og sommeren nærmede sig, blev der åbnet mere for samfundet. Dermed har der også været plads til, at lokalafdelingerne igen kunne afholde møder, cafeaftener, sociale netværk og lignende med fysisk fremmøde. Lokalafdelingerne er aktive ved fundraising og er med til at skabe lokal opmærksomhed på sclerose og Scleroseforeningen.

Foreningens patientstøtte omfatter derudover kurser, temamøder og foredrag både nationalt og lokalt. Desuden uddeler foreningen legater, der sikrer økonomiske støtte til foreningens medlemmerne med sclerose, som har meget svære sociale kår.

I 2021 har foreningen haft fokus på børn som pårørende, og der er blevet afholdt en lang række familiekurser, en børnecamp, og der er oprettet digitale mødesteder for børn, der har en forældre med sclerose.

Sclerosehospitalerne

Som følge af Corona-pandemien har Sclerosehospitalerne forsat været påvirket i den normale arbejdsgang. Det har betydet, at aktiviteterne frem til august har været anderledes end før Corona-pandemien. Mange patientgrupper kunne ikke indlægges pga. risiko for smitte. Efter patientgrupperne blev vaccineret, blev der for alvor åbnet for behandlingerne af patienterne, og de mere resourcekrævende behandlinger blev prioriteret.

I 2021 havde Sclerosehospitalerne forsat glæde af den midlertidige merbevilling, som fulgte af Helhedsplanen for sclerosepatienter i Danmark, der blev iværksat i 2019. Merbevillingen er tildelt med henblik på at nedbringe de alt for lange ventelister til Sclerosehospitalerne. De forsat længere ventelister kommer som følge af, at antallet af patienter med sclerose forsat stiger.

Dronningens Ferieby

Dronningens Ferieby har i 2021 også været mærket af Corona-pandemien. Selvom starten af Corona-pandemien medførte et fald i efterspørgslen på feriehusene, oplevede Dronningens Ferieby, at der i 2021 har været en stigende efterspørgsel på at holde ferie i Danmark og i Dronningens Ferieby. Det betyder, at der i 2021 har været en højere belægningsgrad end år 2020. Det forsat mere åbne samfund medførte, at der igen kunne blive afholdt kurser for medlemmer af Scleroseforeningen.

Kendskab og politisk arbejde

Scleroseforeningen har været særdeles aktiv på det sundhedspolitiske område i forbindelse med Corona-vaccineprioriteringsdiskussionen. Her arbejdede foreningen på at få de særligt udsatte frem i køen, så de kunne blive færdigvaccineret hurtigere. Derudover har foreningen arbejdet på en forlængelse af forsøgsordningen med medicinsk cannabis. I 2021 var der også kommunalvalg. Her har Scleroseforeningen styrket de lokalpolitiske frivillige med materialer og strategier til påvirkning af politikere i forhold til vores tre mærkesager: "Nej til fejl i den kommunale sagsbehandling", "Stop forkert brug af kvalitetsstandarder" og "Ret til at være familie, også når sygdom rammer".

Politisk har der været et særligt fokus på at sikre fortsættelsen af den merbevilling, som Sclerosehospitalerne har haft siden 2015, som skal kompensere for at hospitalernes grundbevilling er fastlagt på et niveau, hvor patientpopulationen var halvt så stor som i dag. Allerede i dag er ventetiden til indlæggelse på Sclerosehospitalerne knap ni måneder, og der er mere end 1000 patienter på ventelisten ved udgangen af 2021. Merbevillingen udgør 11,3 mio. kr. årligt, og permanentgøres bevillingen ikke, vil antallet af patienter på ventelisten til indlæggelse øges med yderligere 400 årligt.

I 2021 igangsatte vi i foreningen udarbejdelsen af en kommunikationsstrategi, som skal sørge for, at kommunikationen til medlemmer og omverdenen bliver lavet ud fra et mere fokuseret udgangspunkt. Dermed bliver kendskabet til Scleroseforeningen og sclerose endnu stærkere. Folkemødet blev i 2021 delvist aflyst og foregik i stedet online. Netop af denne grund valgte foreningen ikke at deltage.

Kommunikationen til omverdenen og medlemmerne var i 2021 også præget af Corona. Udover at oplyse om selve pandemien var der også omfattende kommunikation samt oplysning om vaccinationsforhold. Med Corona-pandemien har der været en fortsat stor efterspørgsel på digitale tilbud. Dette imødekom foreningen og har et forsat stort fokus på at tilbyde medlemmerne tilgængelige sider, hvor der kan findes informationer, træningsvideoer og andet indhold, der kan være med til at oplyse medlemmerne om både viden og livsstil. Da det igen var muligt at afholde flere events, har dette givet store muligheder for, at kendskabet til sclerose kunne spredes via presseklip i både lokale og landsdækkende medier.

Indsamlingsaktiviteter

For at Scleroseforeningen har mulighed for at opfylde de ambitiøse mål for forskningsstøtte, lokale aktiviteter og patienthjælp, har foreningen både betalende medlemmer og en bred palet af indsamlingsaktiviteter, der alt sammen er med til at sørge for det økonomiske grundlag for foreningens arbejde.

Mange af foreningens indsamlingsaktiviteter blev skubbet til senere på året, for at det kunne forløbe under så normale omstændigheder som muligt uden for mange Corona-restriktioner.

Scleroseindsamlingen blev igen gennemført i 2021. Her var omkring 5.000 frivillige med i indsamlingen og samlede hele 5,8 millioner kroner ind til forskning i sclerose. I 2021 var det også muligt at afholde Cykelnerven i Frankrig under normale omstændigheder. Det medførte, at der blev samlet hele 5,9 millioner kroner ind

til forskningen. Andre events som You Go Girl, MS Bike og MS Middag foregik også under relativt normale omstændigheder.

Økonomiske forhold og forventet udvikling

I 2021 blev der i alt indsamlet 91 mio. kr. Scleroseforeningens medlemskontingenter udgør 11% af de indsamlede midler. Bidragydere udgør 27%, indsamlinger 25%, arvemidler 16%, offentlig støtte udgør 10% og egen virksomhed udgør 11%. Scleroseforeningens brede indsamlingsaktiviteter er medvirkende til at sikre en sund økonomi. Ikke desto mindre er det derfor fortsat altafgørende, at foreningens medlemmer, faste bidragydere, donorer mv. fortsat støtter op om Scleroseforeningens formål og indsamlinger.

Støtten til Scleroseforeningens formål er fastholdt uændret fra 2020 til 2021 med 57,9 mio. kr. 17,5 mio. kr. blev anvendt til forskning, 25,3 mio. kr. blev anvendt til patienthjælp, og 15,1 mio. kr. blev anvendt til udbredelse af kendskab.

Scleroseforeningens administrationsomkostninger udgør 4,5% i 2021, hvilket er lidt under niveau af tidligere år.

Årets resultat på 4 mio. kr. overføres til egenkapitalen, som herefter udgør 82,7 mio. kr. Scleroseforeningen står med en soliditetsgrad på 61,7% godt rustet til at sikre foreningens driftsforpligtelser fremover.

Forventet udvikling

Foreningens ledelse har en forventning om et resultat på 3 mio. kr. for budgetåret 2022.

Efter regnskabsårets afslutning er foreningens finansielle stilling præget af en højere nervøsitet på de finansielle markeder, herunder krigen i Ukraine. Årets resultat vil i høj grad afhænge af udviklingen af de finansielle markeder, hvorfor der er knyttet en naturlig usikkerhed til det forventede økonomiske resultat, som er større end sædvanligt.

Klaus Høm
direktør

Christian L. Bardenfleth
formand

FORSKNING I SCLEROSE



MS Alliance, som støtter international forskning i progressiv sclerose. Scleroseforeningens to forskningsudvalg uddelte 8,5 millioner kroner til 24 forskellige forskningsprojekter. Det gælder både forskning i udvikling samt behandling af sygdommen, forskning i miljøfaktorer påvirkning af sygdommen samt forskning i det levede hverdagsliv med sclerose.

En af dem, der har modtaget økonomiske midler fra Scleroseforeningen til sit forskningsprojekt, er læge og ph.d.-studerende, Mathias Falck Schmidt. Han er særligt optaget af finde et middel, der kan diagnosticere

sclerose tidligere. Derfor undersøger han celler i nethinden ved synsnervebetændelse, som mange med sclerose oplever som første symptom på sygdommen. Mathias og forskningsholdet har en hypotese om, at de små celler i nethinden stammer fra immunforsvaret, og dermed er håbet, at man kan diagnosticere sclerose allerede fra første synsnervebetændelse. Med tidlig diagnose er det muligt at igangsætte behandlingen af sclerose hurtigere.

Forskning er et af Scleroseforeningens hovedformål. Sclerose er en alvorlig sygdom, der ofte medfører invaliditet og har stor indvirkning på hverdagen for både mennesker med sclerose og de pårørende. Det er kun gennem forskning, der kan findes en kur mod sclerose. I 2021 støttede Scleroseforeningen forskning i sclerose med hele 17,5 millioner kroner gennem både danske forskningsprojekter, Det Danske Scleroseregister, et professorat samt det internationale forskningssamarbejde Progressive



"Det er helt unikt, at vi får midler fra Scleroseforeningen. Det betyder, at vi kan gennemføre et projekt, som vi tror på kan udvikle metoder, som gør det nemmere at diagnosticere sclerose tidligt, og som mere præcist kan forudsige udviklingen i sygdommen. Det ville ikke kunne lade sig gøre uden bevillingen fra Scleroseforeningen."

Mathias Falck Schmidt, læge og ph.d.-studerende

SCLEROSE I TAL

Antallet af danskere med sclerose er støt stigende, og det ser ikke ud til at stoppe. Hvert år får cirka 600 danskere sclerose, og i 2021 ramte antallet af personer i Danmark med sclerose 17.747. Det betyder, at Danmark har den fjerde højeste forekomst af sclerose i verden. Siden 1980 er antallet af personer med sclerose tredoblet. Det skyldes blandt andet, at man er blevet bedre til at diagnosticere sygdommen, dem, der får sygdommen, lever i længere tid, og at flere får sclerose end tidligere. To ud af tre danskere, som får sclerose, er kvinder. På nuværende tidspunkt ved man ikke, hvorfor der er denne fordeling mellem kønnene.

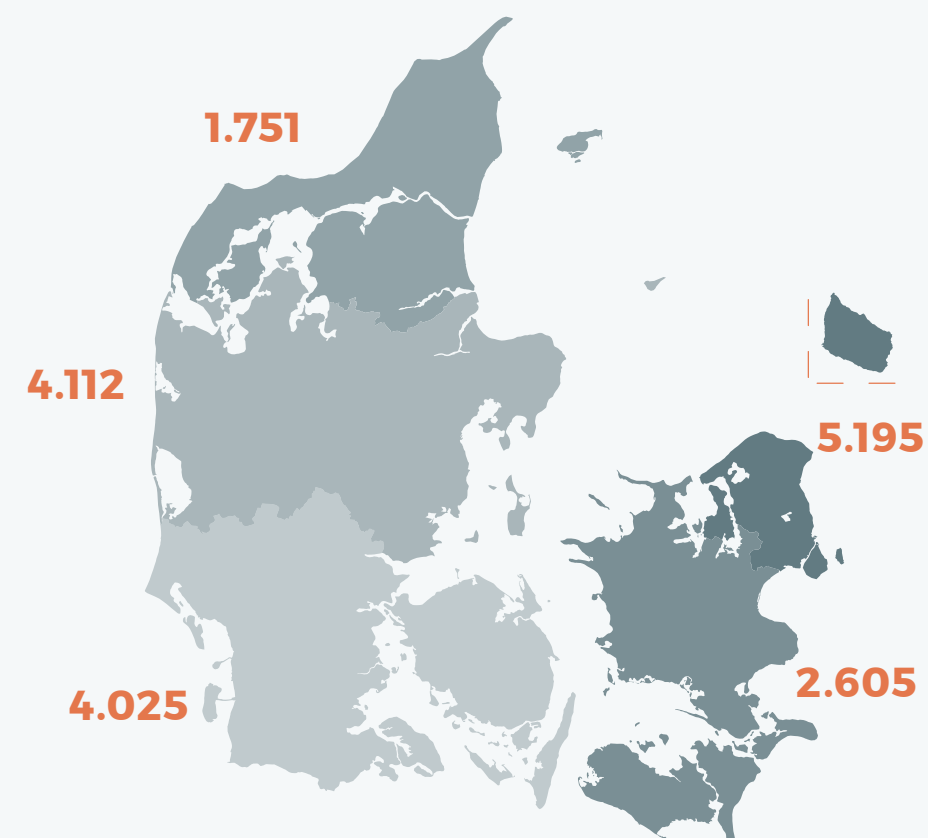
ANTAL OVER PERSONER MED SCLEROSE PR ÅR

1980: 5.129
1990: 6.234
2017: 15.848
2018: 16.169
2019: 16.542
2020: 17.229
2021: 17.747

TAL OVER REGIONER:

Region Hovedstaden: **5.195**
Region Midtjylland: **4.112**
Region Nordjylland: **1.751**
Region Sjælland: **2.605**
Region Syddanmark: **4.025**

2 ud af 3 med MS er **kvinder**



PATIENTRÅDGIVNING TIL ALLE MED SCLEROSE



Sclerose er en sygdom, som kan påvirke krop og sind. Samtidigt kan der opstå problemer i mødet med det offentlige. Derfor tilbyder Scleroseforeningen gratis psykolog- og socialrådgivning til alle medlemmer af foreningen. I Scleroseforeningen sidder 15 psykologer rundt om i landet og otte socialrådgivere, som tager sig af henvendelser fra medlemmer. Psykologerne havde i 2021 mere end 2.800 samtaler, mens socialrådgiverne havde cirka 4.500 henvendelser.

Når medlemmer kontakter Scleroseforeningens psykologer, kan det være alle mulige problemstillinger, som de ønsker svar på. Det skal blot være relateret til sclerose. Samtidigt er psykologsamtalerne ikke blot for dem, som har sclerose, men også deres pårørende. Sclerose er nemlig en sygdom, der påvirker hele familien. Det er også muligt at gøre brug af parsamtaler, gruppesamtaler eller individuelle samtaler. Dermed er Scleroseforeningens psykologer med til at hjælpe medlemmerne på den måde, der passer bedst, når sclerose giver problemer.

Scleroseforeningens medlemmer har også mulighed for at gøre brug af gratis socialrådgiverhjælp. Her kan Scleroseforeningens socialrådgivere hjælpe medlemmerne, når de står med problemer, der kræver rådgivning og vejledning om uddannelse, arbejdsmarkedet, ansøgning til kommunen og meget mere.

En af dem, som har modtaget hjælp fra Scleroseforeningens socialrådgivere er Bernhard Nordentoft.

"Den hjælp, jeg fik fra Scleroseforeningen, var med til at genstarte mit liv. Det var vigtigt for mig at kunne tage fat i socialrådgiverfunktionen hos Scleroseforeningen og få en mere direkte rådgivning, hvor de er vidende om sclerose og forstår de omgivelser, jeg befinder mig i."

Mette Stauning har gjort brug af Scleroseforeningens psykologer. Da hun fik sclerose, havde hun mange bekymringer og spørgsmål omkring sin nye diagnose. Derfor søgte hun hjælp til at få styr på egne tanker og råd til, hvordan hun skulle tale med sine børn om sclerose.

"Da jeg lige havde fået sclerose, var det som en sorgproces, hvor jeg ikke vidste op og ned. Jeg havde rigtig mange tanker, som godt kunne løbe afsted med mig. Scleroseforeningens psykologer kunne hjælpe med at få styr på dem. Det gav en tryghed, at de allerede kendte til sclerose og vidste, hvad det var for nogle problematikker, som min familie og jeg stod med."



Rådgivningen til Scleroseforeningens medlemmer er gratis, uanset hvor i sygdomsforløbet man befinder sig.



SCLEROSEHOSPITALERNE I RY OG HASLEV

På Sclerosehospitalet er hovedfokus på behandling af sclerose og rehabilitering, men i 2021 har Corona igen sat sit præg på Sclerosehospitalet med forskellige restriktioner i varierende omfang. Det første halvår af 2021 var der flere patientgrupper, der ikke kunne indlægges pga. særlig risiko for smitte, og samtidigt udlånte Sclerosehospitalet medarbejdere til Region Sjællands Covid-19-indsats. I løbet af efteråret var mange patienter færdigvaccinerede, og det betød, at patienterne igen kunne indlægges på Sclerosehospitalet.

Uanset hvor langt man er i sit sygdomsforløb – nydiagnosticeret, lang tid med sclerose eller pårørende, er Sclerosehospitalet en unik mulighed for at få en behandling, der er individuelt tilrettelagt på højt specialiseret niveau. Sclerose er en sygdom, som påvirker kroppen motorisk og kognitivt. Sygdommen er stadig uhelbredelig og fremadskridende, men cirka halvdelen af danske sclerosepatienter er i dag i medicinsk behandling, der kan forsinke

sygdomsudviklingen. Starter man med tidlig medicinsk behandling og neurorehabilitering på et af Sclerosehospitalet, kan man reducere sygdomsudviklingen markant.

Antallet af sclerosepatienter i Danmark er stadig stigende, hvilket betyder at behovet for indlæggelse på Sclerosehospitalet overstiger kapaciteten. Ved årets udgang ventede mere end 1.000 på indlæggelse og ventetiden var cirka otte måneder.

Jimmi Poulsen har med primær progressiv sclerose været indlagt på Sclerosehospitalet i Ry tre gange til hjælp med alt fra mental robusthed, klargøring til mere pleje og mindre spasticitet: "Det giver mig en trykthed, at de er specialister på lige præcis min sygdom. Når jeg oplever ryk i min sygdom, er de der til at give mig nye idéer til, hvordan jeg kan leve videre med sclerose, når jeg selv løber tør for idéer. Det hjælper mig til at se, at livet ikke stopper, og der stadig er noget at gøre"

EN FERIEBY TIL ALLE MED SCLEROSE

Corona påvirkede Dronningens Ferieby igen i 2021. På trods af dette har Feriebyen haft et godt år. Scleroseforeningens medlemmer fik tilbud på en uges ferie i Dronningens Ferieby, og det kunne mærkes, at folk trængte til at komme hjemmefra og holde ferie. Feriebyen kunne åbne op for alle aktiviteter og arrangementer i efteråret. På diverse camps kunne medlemmerne lære meget mere om, hvordan det er at leve med sclerose og de overvejelser og problemer, som sclerose kan medføre – både for dem, der lever med sygdommen og deres pårørende.

En af dem, som bruger Dronningens Ferieby, er Pia Wissendorff. Hun og familien tager til Dronningens Ferieby flere gange om året både sommer og vinter. De er vilde med at være tæt på vandet, og alt er bare i orden, når familien indtager et af husene.

"Vi har mange gode minder derfra. Det er nærvær og afslapning. Sclerose påvirker ikke kun den enkelte men hele familien, og jeg tænker meget over, at jeg ikke vil være en belastning for min familie, så det er fantastisk at være et sted som Dronningens Ferieby, der er lavet til, at det også skal være nemt at holde ferie selv med sclerose."



ANTAL OVERNATNINGER:

2019: 22.768

2020: 19.959

2021: 23.707

BELÆGNINGSGRAD:

2019: 44,4%

2020: 39,6%

2021: 52,0%



SCLEROSEINDSAMLING I HELE LANDET

Det var en festdag, da Scleroseindsamlingen løb af stablen tilbage i september. I byer over hele landet gik næsten 5000 indsamlere på gaden i kampen mod sclerose. Der blev stemt dørklokker og samlet penge i indsamlingsbøtterne og via MobilePay.

Som noget nyt i 2021 var det også muligt for den enkelte indsamler at oprette sin egen online indsamling. I et stort fællesskab blev der samlet hele 5.800.000 kroner ind til forskningen i Sclerose.

5.800.000



For en verden uden sclerose

17.200 skridt for hver en dansker med sclerose

Større og mindre grupper stod klar 1. maj til årets You Go Girl, og målet var klart - der skulle tilbagelægges 17.200 skridt, for at sætte fokus på hverdagen med sclerose. De 1800 deltagere tog et skridt - eller så mange det nu var muligt - for hver dansker, der hver dag må leve med sclerose. Sammen spredte de engageret budskabet og fik samlet cirka 1 mio. kroner ind til forskningen i sclerose.



DE FASTE BIDRAGSYDERE GØR EN FORSKEL

Medlemmer og faste bidragsydere gør en stor forskel for Scleroseforeningen. De 55.000 medlemmer og faste bidragsydere er alle med til at sikre, at der kan forskes i sclerose og sikres patienthjælp og kendskab til sclerose. Deres engagement er med til at endnu flere kender til sclerose, og hvordan sygdommen kan påvirke dem, der hver dag må leve med sygdommen. Den store folkelige opbakning giver samtidigt sclerose-sagen en pondus i forhold til den offentlige debat.



EN MIDDAG I SCLEROSENS TEGN

'Til bords for en verden uden sclerose' - sådan lød budskabet. Og det tog mere end 400 tilmeldte til sig, da de afholdte MS MIDDAG og lavede en skøn tre retters middag for sine gæster. Der blev gennem hele november spist og snakket rundt om

bordene for at sætte fokus på sclerose og derved vigtigheden i, at indsamle midler ind til forskning. Både værter og gæster bidrog med vigtige midler til forskning. Efter en måned med middage lød det indsamlede beløb på hele 465.000 kroner.



CYKELNERVEN TIL TOPS FOR EN VERDEN UDEN SCLEROSE

Efter et års pause pga. Corona kunne Cykelnervens 250 engagerede deltagere endelig igen udfordre Tour de France-bjergerne i Pyrenæerne. Gensynet med højdemeterne bragte både glæde og ømme ben, da alle cykelnerverne endelig kunne tilbagelægge de mange kilometer for en verden uden sclerose. Det er ikke gået stille for sig, og aviserne rundt om-

kring i Danmark har skrevet om de engagerede ryttere. Alle deltagerne har forud for turen til Frankrig lavet et stort frivilligt arbejde og samlet penge ind for en verden uden sclerose, og det hårde arbejde bar frugt. Der blev nemlig samlet hele 5.9 millioner kroner ind, som kunne overdrages til den vigtige forskning i sclerose.

5.900.000

KOMMUNIKATIONEN FORTSÆTTER MED AT VÆRE RELEVANT

I løbet af 2021 har der været fart over kommunikationen i Scleroseforeningen. Kommunikationsafdelingen varetager en lang række forskellige opgaver. Det gælder både medlemskommunikation, kampagne- og presseindsatser, lokale tiltag og kommunikationen på de sociale medier. Corona satte stadig sit præg på kommunikationen til medlemmerne, hvor særligt kommunikation omkring vacciner fyldte meget for medlemmerne.

I 2021 har kommunikationsafdelingen fået nye måder at tænke strukturen på. Midt på året fik Scleroseforeningen ny kommunikationschef og en

sammenlægning af afdelingerne; Fonde- og Partnerskaber og Kommunikation. Der er også blevet udarbejdet en ny kommunikationsstrategi for at få en mere sammenhængende kommunikation i hele foreningen.

"Jeg glæder mig til fortsat at arbejde mod en endnu bedre kommunikation i afdelingen. Vi skal følge med tiden og være konstant foranderlige. På den måde er vi fortsat endnu mere relevante for modtagerne."

Mogens Damgaard, chef for Kommunikation, Fundraising og Partnerskaber.

3.710 presseomtaler
af Scleroseforeningen og/eller af sclerose

Antal følgere på
Facebook: 62.641

1.381.264
unikke sidevisninger på scleroseforeningen.dk

"75% af de personer, som har et godt kendskab til sclerose, er enige eller meget enige i, at Scleroseforeningen sikrer scleroseramte til bedst mulige vilkår."



FRIVILLIGE FOR OPMÆRKSOMHEDEN OG FÆLLESSKABET

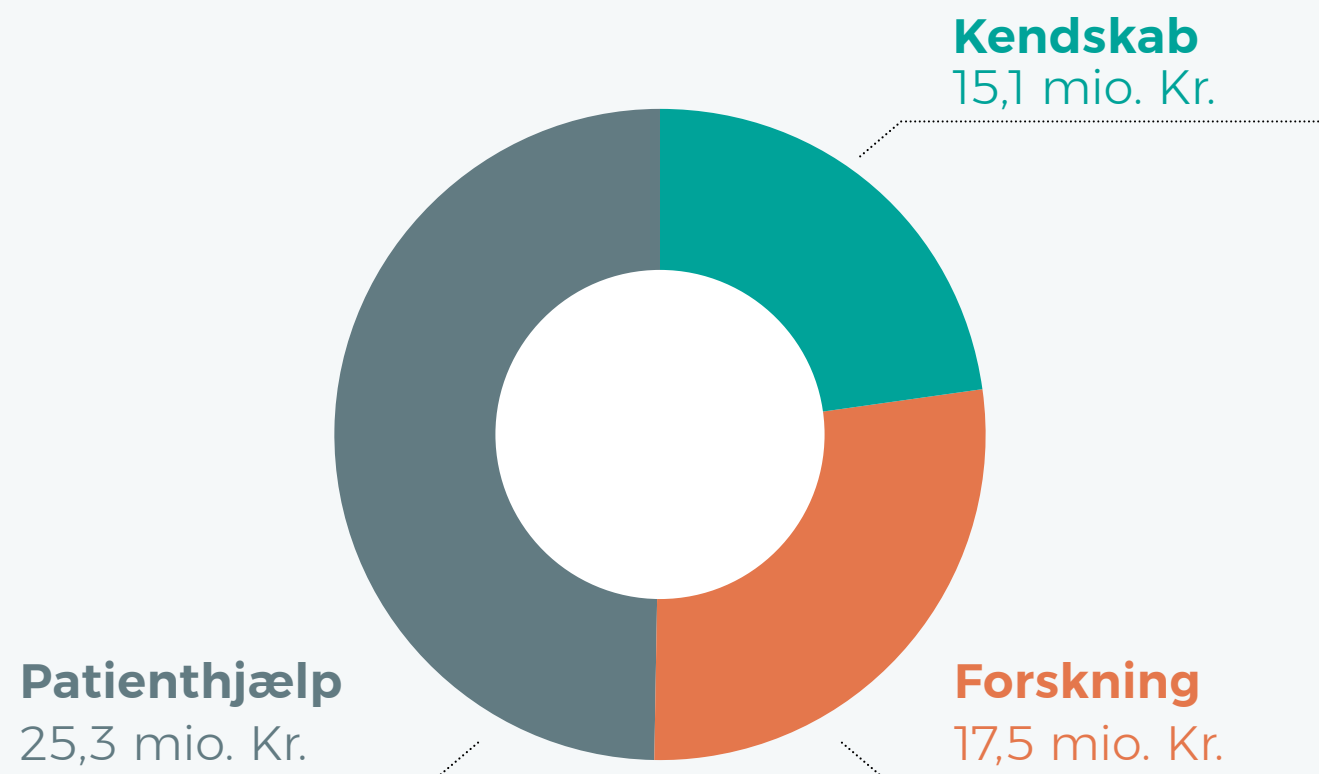
I år 2021 er der sket flere nye ting på frivilligområdet. Der blev lanceret et helt nyt frivilligunivers, hvor det blev nemt at overskue de mange måder, man kan være frivillig på, og hvor man som frivillig kan finde viden og værktøjer til det frivillige arbejde. Kampagnen 'Bliv frivillig' blev også lanceret og skabte ny opmærksomhed på at blive frivillig. Sclerose er en alvorlig sygdom, derfor er der brug for alle frivillige kræfter til at samle penge ind og skabe et fællesskab mellem mennesker med sclerose og deres pårørende.

Scleroseforeningens 44 lokalafdelinger har igen i år 2021 været påvirket af Corona-restriktionerne, men som året skred frem, var det igen muligt at afholde flere af de mange gode arrangementer i lokalafdelingerne. Der blev igen skabt mulighed for at samle lokalafdelingerne og få set hinanden i

øjnene til både møder og sociale arrangementer. En af de lokalafdelinger, som har fået gang i de sociale arrangementer igen, er lokalafdelingen i Roskilde, hvor Anette Cordes er formand:

"Vi tiltrækker ikke kun dem med sclerose, men også pårørende og frivillige der ønsker at hjælpe. Samtidigt gør vi også opmærksom på, hvad sclerose er for en sygdom. Lokalafdelingerne er med til at skabe et stærkt fællesskab for dem med sclerose. Her kan de møde hinanden, dele tanker, erfaringer eller bare have en hyggelig aften sammen."

REGNSKAB



Støtten til Scleroseforeningens formål var i 2021 på 57,9 mio. kr.

17,5 mio. kr. blev anvendt til forskning, 25,3 mio. kr. blev anvendt til patienthjælp, og 15,1 mio. kr. blev anvendt til udbredelse af kendskab.

Resultatopgørelse 1. januar - 31. december

	1.000 kr.	2020	2021
Indtægtsskabende aktiviteter			
Indsamlede offentlige midler		10.420	9.326
Indsamlede private midler		63.912	71.987
Indtægter fra egen virksomhed		9.504	9.727
Indtægtsskabende aktiviteter i alt		83.836	91.040
Omkostninger ved indtægtsskabende aktiviteter			
Omkostninger ved egen virksomhed		-15.381	-15.901
Resultat af indtægtsskabende aktiviteter		60.212	63.799
Administrationsomkostninger o.l.			
Resultat før finansielle poster		-4.435	-4.060
		55.777	59.739
Finansielle indtægter			
Finansielle indtægter		2.400	2.237
Finansielle omkostninger			
Finansielle omkostninger		0	-1
Resultat før formålsbestemte aktiviteter			
Resultat før formålsbestemte aktiviteter		58.177	61.975
Forskning		-16.035	-17.513
Patienthjælp		-28.420	-25.300
Kendskab		-13.440	-15.132
Anvendelse i alt		-57.895	-57.944
Årets resultat		282	4.031
Resultatdisponering			
Årets resultat		282	4.031
I alt		282	4.031
Overføres til overført resultat			
Overføres til overført resultat		-282	3.683
Overføres til kursreguleringsfond			
Overføres til kursreguleringsfond		564	348
Disponeret i alt		282	4.031

Balance pr. 31. december

	1.000 kr.	2020	2021
AKTIVER			
Grunde og bygninger		9.705	9.705
Materielle anlægsaktiver i alt		9.705	9.705
Finansielle anlægsaktiver		0	4.704
Finansielle anlægsaktiver i alt		0	4.704
Anlægsaktiver i alt		9.705	14.409
Tilgodehavender, forudbetalinger og udlæg		2.368	3.208
Mellemregning med Sclerosehospitalerne i Danmark og Dronningens Ferieby i Grenå		842	0
Værdipapirer		104.317	114.246
Likvide beholdninger		3.391	2.193
Omsætningsaktiver i alt		110.918	119.647
Aktiver i alt		120.623	134.056
PASSIVER			
Henlæggelser		39.165	39.165
Kursreguleringsfond		14.774	10.558
Overført resultat		24.720	32.967
Egenkapital i alt		78.659	82.690
Leverandører af varer og tjenesteydelser m.v.		14.716	10.495
Ikke anvendte forsknings- og andre bevillinger		11.416	20.040
Klausulerede bidrag og arvebeløb til bestemte formål m.v.		15.832	20.672
Mellemregning med Sclerosehospitalerne i Danmark og Dronningens Ferieby i Grenå		0	158
Kortfristede gældsforpligtelser i alt		41.964	51.365
Gældsforpligtelser i alt		41.964	51.365
Passiver i alt		120.623	134.056

5 års hoved- og nøgletal

	2017	2018	2019	2020	2021
Samlede antal medlemmer og bidragydere	56.592	56.316	56.207	54.690	55.366
Heraf registreret medlemmer med MS	11.434	11.945	11.774	12.021	12.979
Heraf registreret medlemmer	22.126	21.299	18.734	17.728	17.520
Heraf registreret bidragydere	23.032	23.072	25.699	24.941	24.867
(kontrol)	0	0	0	0	0
Resultat før formålsbestemte aktiviteter	63.617	55.453	58.456	58.177	61.975
Formålsbestemte aktiviteter					
Forskning	15.093	15.387	18.139	16.035	17.513
Patienthjælp	27.761	26.975	28.044	28.420	25.300
Kendskab	13.883	16.526	16.003	13.440	15.132
	56.737	58.888	62.186	57.895	57.944
Årets resultat	2.030	-2.632	-3.730	282	4.031
Nøgletal					
Overskudsgrad ved indsamlede midler	83,4%	81,0%	75,8%	79,3%	80,4%
Overskudsgrad ved indtægtsskabende virksomhed	75,5%	74,1%	69,0%	71,8%	70,1%
Administrationsprocent	5,7%	5,3%	5,7%	5,3%	4,5%
Formålsprocent	71,1%	71,1%	73,6%	69,1%	63,6%
Heraf andel til forskning	25,9%	25,9%	29,3%	27,7%	30,2%
Heraf andel til patienthjælp	50,2%	46,2%	44,9%	49,1%	43,7%
Heraf andel til kendskab	23,9%	27,9%	25,8%	23,2%	26,1%
Konsolideringsprocent	2,5%	-3,2%	-4,4%	0,3%	4,4%
Sikkerhedsmargin	1,02	0,96	0,88	0,92	0,93
Soliditetsgrad	70,3%	68,3%	65,1%	65,2%	61,7%
Andel af offentlig finansiering	8,3%	8,2%	9,0%	12,4%	10,2%
Andel af indtægter fra medicinalindustrien	1,2%	2,0%	2,1%	0,7%	1,2%
Gns. antal årsværk	57	64	62	64	60
Heraf tidsbegrænsede ansættelser	3	8	5	5	4



Scleroseforeningen er en privat sygdomsbekæmpende organisation, der næsten udelukkende arbejder for indsamlede midler. Aktiviteterne omfatter forskning, patienthjælp og information samt drift af to sclerosehospitaller og den handicapvenlige Dronningens Ferieby. Scleroseforeningen har 44 lokalafdelinger, cirka 1.150 frivillige og over 55.000 medlemmer og bidragydere.

Scleroseforeningen
Poul Bundgaards Vej 1, 2500 Valby
telefon 36 46 36 46
hej@scleroseforeningen.dk
www.scleroseforeningen.dk

Protector:
Hendes Majestæt
Dronningen