



ÅRSRAPPORT
2018

Ledelsesberetning 2018

2018 var på mange måder et godt år for Scleroseforeningen. Formålet for Scleroseforeningen er i dag – som det har været i 60 år – helt overordnet at arbejde for en verden uden sclerose. De tre hovedformål, der skal føre i den retning er: 1) At sygdommen og dens følgevirkninger udryddes (forskning) 2) At sikre mennesker med sclerose og deres pårørende de bedst mulige livsvilkår og et optimalt socialt sikkerhedsnet (patientstøtte) 3) At samfundet kender og respekterer mennesker med sclerose situation (Kendskab).

Forskning

Scleroseforeningen støttede i 2018 forskning med 13,3 mio. kroner. Foreningen uddelte støtte til 22 lovende forskningsprojekter. Derudover støttede foreningen den nyetablerede forskningspulje ”Bedre liv med sclerose”, hvor 3 projekter blev støttet. Desuden udvalgte foreningen i 2018 støtte til 5 projekter, der falder indenfor puljen om forskning i ”Kvinder og sclerose”. Internationalt støtter Scleroseforeningen også forskning. Foreningen støttede igen Progressive MS Alliance, der er et internationalt samarbejde, der samler hele verdens forskere om at forske i progressiv sclerose. Scleroseforeningen har spillet en central rolle fra Alliancens begyndelse og deltager i Alliancens ledelse. Foreningens eget kost-projekt, KOSMUS, forløber efter planen. I alt har 430 personer med sclerose registreret kost og sygdomstilstand dagligt i gennemsnitligt 51 dage. Det store datasæt behandles nu, og de første resultater forventes snart. De første artikler fra kostprojektet er indsendt til et videnskabeligt tidsskrift, og projektet er et af de mest omfattende forskningsprojekter om kostens betydning for sclerose nogensinde.

Scleroseregistret blev i 2018 støttet med 571 t. kroner, og registret er et vigtigt bidrag til dansk scleroseforskning. Scleroseforeningen har finansieret driften af sc-

leroseregistret siden 1965. Endelig støtter foreningen et forskningsprofessorat på Neurocentret Rigshospitalet.

Patienthjælp

En helt central del af Scleroseforeningens virke er den direkte patientstøtte med tilbud om gratis psykolog og socialrådgivning. Foreningen oplever, at medlemmerne har et stigende behov for brug af både psykologhjælp og socialrådgivning, hvilket afspejler sig i statistikkerne for 2018. Scleroseforeningens psykologhjælp består af 13 deltidsansatte på landsplan og i 2018 har psykologerne haft 2.847 sessioner med 900 medlemmer. Foreningens 9 socialrådgivere har i 2018 modtaget knap 6.000 henvendelser fra medlemmerne.

Også i 2018 har der været et højt niveau af aktiviteter i lokalafdelingerne rundt i hele landet. Foreningen har 48 lokalafdelinger, der tilbyder faglige og sociale aktiviteter, samtidigt er meget aktive i fundraising, lokal opmærksomhedsskabelse og sociale netværksaktiviteter.

Foreningens patientstøtte omfatter derudover kurser, temamøder og foredrag både nationalt og lokalt. Desuden uddeler foreningen legater, der sikrer økonomisk støtte til medlemmerne af foreningen.

Kendskab og politisk arbejde

I det politiske arbejde har 2018 været et aktivt år for Scleroseforeningen. I marts afholdtes topmøde om Sclerose i København. Topmødet omhandlede sager, som foreningen har arbejdet intensivt på i flere år, og mødet var med deltagelse af både sundhed- og socialminister og alle partiers sundhedspolitiske ordførere.

I juni 2018 indgik Dansk Folkeparti og Regeringen en aftale om at afsætte knap 40 mio. kr. over en 4-årig periode til en helhedsplan for scleroseområdet.

På Folkemødet 2018 inviterede foreningen målrettet politikere til netværkssejladser. I år havde foreningen individuelle møder med 24 politikere fra Folketinget, kommuner og regioner. Foreningen bruger Folkemødet som en netværksskabende aktivitet.

På den politiske og den mediemæssige dagsorden fyldte Medicinsk Cannabis-forsøgsordningen meget i 2018. Den trådte i kraft d. 1. januar 2018, og Scleroseforeningen følger ordningen tæt og er overordnet positive overfor den.

I foråret 2018 lavede foreningen en kendskabsmåling blandt den danske befolkning. Den viste, at Sclerose og Scleroseforeningen har et højt kendskab i befolkningen. Foreningen er placeret som nummer 3, når danskerne skal nævne patientforeninger, de kender.

Indsamlingsaktiviteter

Scleroseforeningen har flere end 56.000 medlemmer og bidragsydere, der støtter foreningens arbejde økonomisk. Derudover har foreningen en bred palette af indsamlingsaktiviteter, der er nødvendige for at kunne opfylde de ambitiøse mål for forskningsstøtte, lokale aktiviteter og patienthjælp.

YOU RUN er et løb, hvor alle løberne løber for en sag, og 2018 blev et rekordår for Scleroseforeningen. Der blev indsamlet 200.000 kroner til forskning i sclerose, hvilket var mere end nogen anden organisation. MS BIKE Challenge løb af stablen for 2. gang i 2018. 150 deltagere cyklede de 743 kilometer gennem Danmark i hold og indsamlede 600.000 kroner til forskning, ligesom MS RUN var et nyt tiltag, der skal udvikles i de kommende år.

Scleroseforeningens flagskibsevent "Cykelnerven" er et koncept, hvor 300 cykelentusiaster cykler i franske bjerge og afprøver Tour de France-etaper samtidig med, at de samler penge ind til forskning i sclerose. I 2018 gik eventen bedre end nogensinde før. Der blev indsamlet knapt 6 mio. kroner. Samtidig genererer eventen en stor mediedækning med lokale og nationale omtaler.

Foreningen arrangerer også en butikindsamling i foråret i samarbejde med en række butikker, hvor der opstilles indsamlingsbøsser og sælges merchandise. De sociale medier har i 2018 været en ny og stor indsamlingsplatform, hvor foreningens arbejde har modtaget stor støtte. Indsamlingerne er foretaget i henhold til tilladelse jf. jr.nr. 14-921-00039, og i overensstemmelse med indsamlingsloven og bekendtgørelse om indsamling.

For tredje gang arrangerede foreningen hus- og gadeindsamling i 2018, og det var for første gang alene – uden samarbejde med Gigtforeningen. Det lykkedes at få motiveret foreningen og få sat en bevægelse i gang, hvor medlemmerne hvervede indsamlere en-til-en. Indsamlingen resulterede i 4,2 millioner kroner indsamlet, og derudover skabte foreningen massiv medieomtale.

Økonomiske forhold og forventet udvikling

I 2018 blev der i alt indsamlet 83,4 mio. kr. Scleroseforeningens medlemskontingenter udgør 15% af de indsamlede midler. Bidragsydere udgør 22%, indsamlinger 28%, arvemidler 15% og offentlig støtte udgør 8%. Scleroseforeningens spredning af donationer fra bidragsydere, indsamlingsaktiviteter mv. er medvirkende til at sikre en sund økonomi. Ikke desto mindre er det herfor fortsat altafgørende at foreningens medlemmer, fastebidragsydere, donorer mv. fortsat støtter op om Scleroseforeningens formål og indsamlinger.

Støtten til Scleroseforeningens formål er reduceret med 0,9 mio. kr. fra 58,6 mio. i 2017 til 57,7 mio. i 2018. 13,3 mio. kr. blev anvendt til forskning, 28,7 mio. kr. blev anvendt til patienthjælp, og 15,7 mio. kr. blev anvendt til udbredelse af kendskab.

Scleroseforeningens administrationsomkostninger udgør 7,1% i 2018, hvilket er et fald på 0,3% i forhold til 2017. Årets resultat på -2,6 mio. kr. overføres til egenkapitalen som herefter udgør 82,1 mio. kr. Scleroseforeningen står med en soliditetsgrad på 68,3% godt rustet til at sikre foreningens driftsforpligtelser fremover.

Forventet udvikling

I 2019 udvides Scleroseindsamlingen fra at være en hus- og gadeindsamling i 3 regioner til en landsindsamling for årene 2019-2021. En anden nyere indsamlingsplatform er Facebook, som fra 1. februar 2019 lukker ned for online-donationer, hvilket forventes at påvirke foreningens indsamlingspotentiale med ca. 0,5 mio. i 2019. Scleroseforeningens aktivitetsniveau til foreningens formål, forskning, patienthjælp og kendskab, budgetteres for 2019 som helhed med et underskud på 3,0 mio. kr. Hvilket primært skyldes et forventet fald i arveindtægter og et uændret ambitionsniveau. I overensstemmelse med de faktiske forhold, er der op til regnskabsaflæggelsen ikke indtruffet begivenheder der forringer foreningens økonomiske stilling.

Klaus Høm
Adm. Direktør

Christian L. Bardenfleth
Formand

Forskning



Scleroseforeningen har som et af sine hovedformål at støtte forskning i sclerose. Det gjorde foreningen i 2018 med 13,3 millioner kr.

En del af pengene gik som sædvanlig til ældre og mere erfarne og etablerede forskere, som i årevis har forsket i sclerose. Men også en række yngre ph.d.-studerende får hvert år beløb af Scleroseforeningen til deres forskning. En af dem er Thor Ameri Chalmer, som her på siden fortæller om, hvad Scleroseforeningens støtte betyder for hans forskning.

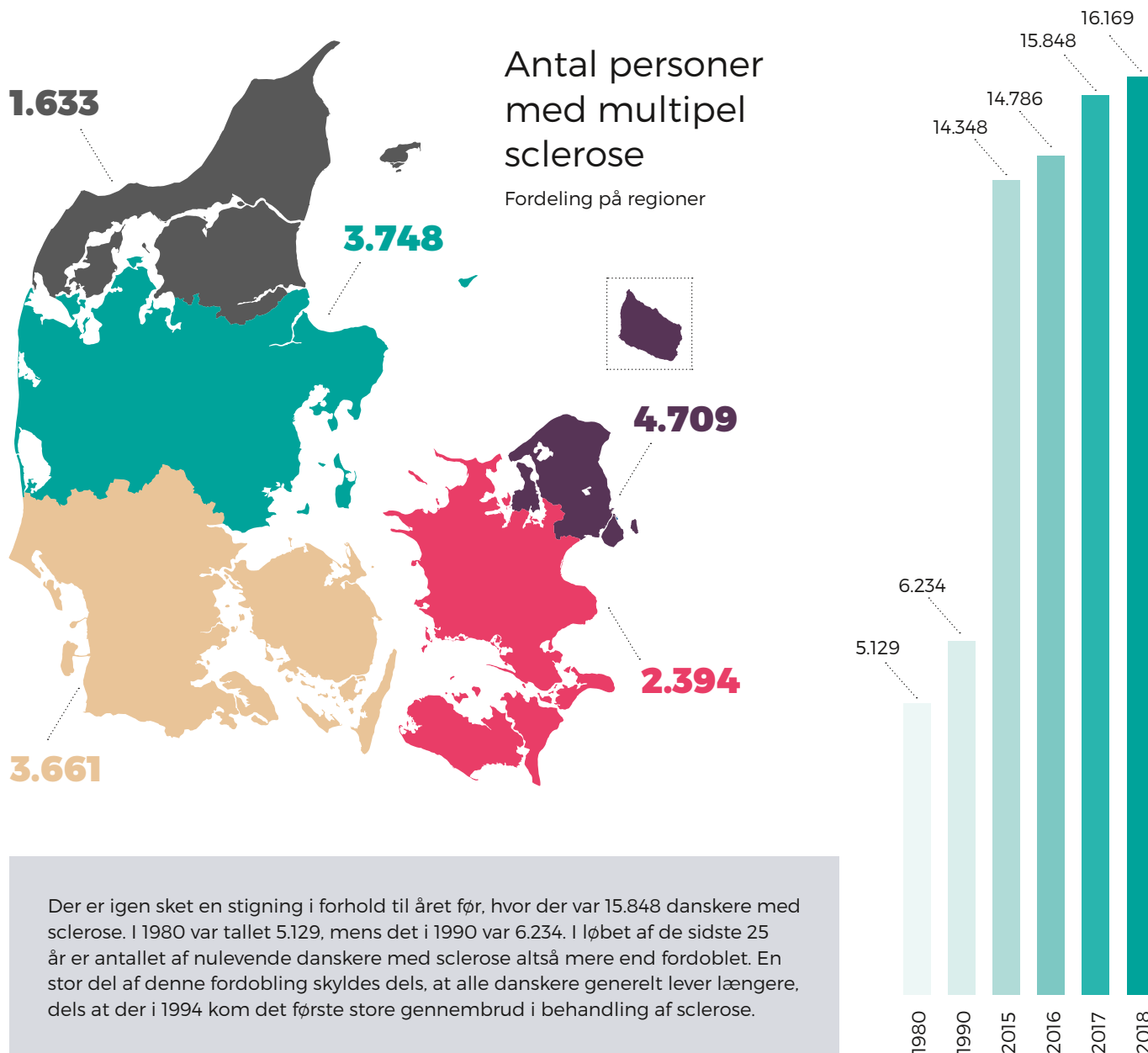
Scleroseforeningens forskningsstøtte går både til danske forskere og til internationale projekter som fx International Progressive MS Alliance, som arbejder på at finde en kur mod progressiv sclerose.

”Det var enormt vigtigt for projektet at få støtte fra Scleroseforeningen, fordi vi beskæftiger os meget med medicinens effekt. Derfor er vi rigtig glade for, at vores forskning kommer fra nogle uafhængige kilder, og ikke kommer fra et firma, som har en interesse i, at resultatet kommer ud på en bestemt måde.”

THOR AMERI CHALMER, PH.D.-STUDERENDE

Læs mere om forskning i sclerose på scleroseforeningen.dk/forskning

De nyeste tal fra Scleroseregistret viser, at der i 2018 var 16.169 danskere med sclerose.



Psykologrådgivning



Scleroseforeningens psykologer har i 2018 talt med 900 personer, som enten selv har sclerose eller er nære pårørende til en person med sclerose.

Det har ført til 2642 samtaler, som fordeler sig på enten individuelle, par- eller familiesamtaler. Samtalerne drejer sig om hjælp til at håndtere de psykiske reaktioner, der opstår, når personerne rammes af en kronisk sygdom. Scleroseforeningen har 13 psykologer, der er fordelt over hele landet. Det er gratis for medlemmer at få professionel rådgivning fra en af foreningens psykologer, der alle har specifik viden om sclerose og om behandlingsformer.



Se video med Bernhard, hvor han fortæller om at bruge Scleroseforeningens tilbud.

[scleroseforeningen.dk/
bernhard-vimeo](https://scleroseforeningen.dk/bernhard-vimeo)

”Scleroseforeningen har været der i mange situationer, når jeg har haft brug for rådgivning og hjælp, fordi mit liv er gået mange trin igennem. Hvis Scleroseforeningen ikke havde eksisteret, så havde jeg svært ved at se mig selv så velfungerende og positiv omkring alle mine issues i mit liv.”

BERNHARD NORDENTOFT, LEVER MED SCLEROSE.

Læs mere om psykologtilbuddet på scleroseforeningen.dk/psykolog

Socialrådgivning



Scleroseforeningen har en hel række socialrådgivere fordelt rundt i Danmark. I 2018 fik de mere end 6000 henvendelser fra medlemmer med sclerose eller deres pårørende, som havde brug for hjælp. Socialrådgiverne hjælper især med sager om merudgifter, hjælpemidler og hjælperordninger.

I 2018 hjalp Scleroseforeningens socialrådgivere medlemmerne med at anke 67 sager. 43 af dem faldt positivt ud til medlemmets fordel – det svarer til 64 procent.

Det er gratis for alle medlemmer at få hjælp fra socialrådgiverne i foreningen.



Se ledende socialrådgiver i Scleroseforeningen Nadia Buchard fortælle, hvad foreningens socialrådgiverordning tilbyder.

[scleroseforeningen.dk/nadia-vimeo](https://www.scleroseforeningen.dk/nadia-vimeo)

”Systemet forventer, at borgeren selv retter henvendelse til alle instanser i kommunen, at de selv ved, hvad de har brug for, og hvor de skal få hjælp. Men det kan langt de fleste ikke. Der hjælper vi med at finde vej og bygge bro. Jeg plejer altid at sige, at man godt må ringe til os, uden overheadet at vide hvad man vil spørge om.”

ANNETTE KØHLER, SOCIALRÅDGIVER I SCLEROSEFORENINGEN GENNEM MERE END 30 ÅR.

Læs mere om socialrådgivernes tilbud på www.scleroseforeningen.dk/socialrådgiver

Sclerosehospitalerne i Ry og Haslev

2018 har været et år med fokus på fremskreden sclerose for Sclerosehospitalerne. En fælles arbejdsgruppe med Scleroseforeningen har forsøgt at afdække, hvordan mennesker med fremskreden sclerose og deres pårørende lever. Hvad har de brug for, og får de den hjælp og støtte, som de behøver?

”Vi ved ikke engang, om der bliver flere eller færre, der lever med fremskreden sclerose i Danmark. Vi har simpelthen i den grad brug for at få mere viden om den her gruppe, som for nogle vedkommende sidder isolerede på plejehjem i en relativt ung alder,” forklarer hospitalernes direktør Brita Løvendahl.

Fokusset på mennesker med fremskreden sclerose har i 2018 spillet sammen med et andet stort fokusområde nemlig hospitalernes udgående teams.

Disse teams blev så småt startet op tilbage i 2015, men i 2018 har de udgående teams virkelig fået luft under vingerne. Især giver det mening for folk med fremskreden sclerose, at hospitalerne har udgående teams.

”De har virkelig brug for vores udgående team til at udrede dem og hjælpe dem i eget hjem, i stedet for at de bare kommer hos os 4 uger. I nogle tilfælde kommer det

til at erstatte en indlæggelse, i andre tilfælde arbejder det hen mod en. De udgående teams kan også oplære diverse plejepersonale og hjælpere til stor gavn og glæde for patienten,” forklarer Brita Løvendahl.

Sclerosehospitalernes
direktør Brita
Løvendahl



”Stadig færre patienter med fremskreden sclerose bliver henvist til os. Det kan være et godt tegn, men det kan også være et skidt tegn. Vi ved jo, at mange af dem ikke bliver fulgt på de neurologiske afdelinger og har svært ved at bevæge sig rundt i samfundet. Det gør, at vi bliver ramt af en stor bekymring: Er de mon både gemt og glemt derude? Og det er en meget stor motivation for os i forhold til at hjælpe dem.”

BRITA LØVENDAHL, DIREKTØR PÅ SCLEROSEHOSPITALERNE

Læs mere om sclerosehospitalernes tilbud på sclerosehospitalerne.dk

Dronningens Ferieby i Grenaa



Dronningens Ferieby har haft et godt år, men trods rigtigt mange glade familier og individuelle gæster levede 2018 ikke helt op til forventningerne. En stor

udfordring var på institutionsophold, der grundet den langtrukne truende overenskomstkonflikt i det offentlige betød færre bookinger og mange annulleringer i foråret. Tilbagegangen i foråret blev svær at hente til trods for et godt efterår med mange kurser og et næsten udsolgt nytår. Med en god og fast personalestab og fokus på omkostninger fik Feriebyen trods alle udfordringer et godt år. Året bød på mange spændende aktiviteter i skolernes ferier til stor glæde for gæsterne, som også værdsatte det sociale sammenhold og nye venskaber. Afviklingen af Scleroseforeningens første BørneCamp i uge 27 var en succes. Glade børn, dejligt vejr og masser af aktiviteter gav børnene et frirum, nye venskaber og skønne oplevelser. Fondsansøgninger på den planlagte store udvidelse blev færdiggjort og sendt afsted til relevante fonde.

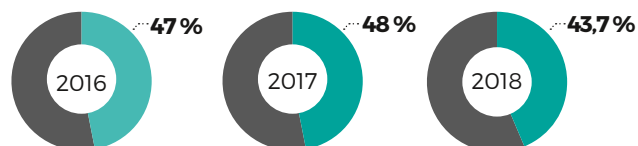
”Jeg husker 2018 bedst som én lang og solrig sæson med strand, sol, udeliv og badning som fast ingrediens i ferien – og så især den succesfulde BørneCamp for børn af forældre med sclerose, der holdt stranden åben 24/7 i den fine sæson.”

BIRTHE STENGÅRD FRANK, MANAGER I DRONNINGENS FERIEBY.

Antal overnatninger



Belægningsgrad



Læs mere om ferietilbuddene på dronningensferieby.dk

7200 virtuelle kørestole:

I midten af december lød startskuddet til kampagnen 'Medicinrådet sender folk i kørestol'. Scleroseforeningens markerede sin store utilfredshed med Medicinrådets langstrakte behandlingstid i forbindelse med godkendelsen af Ocrevus til mennesker med progressiv sclerose. Med annoncer i flere store dagblade gik Scleroseforeningen i offensiven og satte patienternes manglende adgang til effektiv medicin øverst på dagsordenen. Samtidig opfordrede foreningen alle interesserede danskere til at sende en virtuel kørestol til Medicinrådet for at sætte problematikken helt på spidsen.

Det resulterede i mere end 7.200 virtuelle kørestole, som Scleroseforeningen sendte videre til Medicinrådet, der også fik en rigtig kørestol foræret af foreningens direktør Klaus Høm. I dag er behandlingen endelig godkendt af Medicinrådet.



Loyale bidragsydere

I 2018 udviste Scleroseforeningens 57.000 medlemmer, faste bidragsydere og støtter endnu en gang lige dele loyalitet og vilje i kampen mod sclerose. Scleroseforeningens faste bidragsydere gav i alt mere end 20 millioner kroner i 2018. Et fantastisk flot beløb og en vigtig del af det fundament, som hele foreningens arbejde bygger på. De faste bidragsyders opbakning er helt afgørende for, at Scleroseforeningen hver eneste dag kan tilbyde gratis hjælp og rådgivning til mennesker med sclerose og deres nære. De mange faste bidrag er desuden direkte medvirkende til, at foreningen hvert år kan uddele et tocifret millionbeløb til forskning i sclerose. Tusind tak til alle, der har støttet Scleroseforeningen og kampen mod sclerose i 2018.

Sammen mod sclerose



Med Scleroseindsamlingen den 9. september 2018 satte Scleroseforeningens mange frivillige indsamlere ny rekord med et fantastisk flot indsamlingsresultat på mere end 4,2 millioner kroner. For første gang samlede foreningen ind på egen hånd, og i alt var 2.900 indsamlere på gaden i tre regioner. Det rekordhøje resultat tegner godt for indsamlingen i 2019, hvor Indsamlingsnævnet har givet Scleroseforeningen tilladelse til at samle ind i hele landet. Scleroseindsamlingens store succes skyldes en fantastisk opbakning fra både lokalafdelinger, frivillige og ikke mindst de mange danskere, som gav et bidrag, da foreningens indsamlere bankede på deres dør. 'Sammen mod sclerose' er indsamlingens slogan – og det var præcis den tilgang, som var med til at sikre det flotte resultat.

Cykelnerven fejrede jubilæum

I 2018 markerede Scleroseforeningen Cykelnervens fem års jubilæum. Cykelløbet har på bare fem år udviklet sig fra modigt pilotprojekt til toneangivende velgørenhedsløb med international opmærksomhed. Ambitionerne var derfor høje, da Scleroseforeningen midt i juni sendte mere end 300 ryttere afsted mod Pyrenæerne i Frankrig for at cycle Tour de France-bjerge og samle penge ind

til forskning i sclerose. Og med et rekordhøjt indsamlingsresultat på knap seks millioner kroner indfrie Cykelnerven endnu en gang forventningerne. Deltagerne gjorde en afgørende forskel for en verden uden sclerose og de mange mennesker, som er berørt af sygdommen hver eneste dag.

Læs mere om udfordringen på cykelnerven.dk





”I 2018 arbejdede Scleroseforeningen på at blive mere relevant for alle gennem målrettet kommunikation.”

LOTTE SKOU HANSEN, REDAKTØR

En af Scleroseforeningens klare visioner er at være så relevant for alle medlemmer som muligt. Der arbejdes på mange fronter og i alle sekretariatets afdelinger på at sikre det. I kommunikationsafdelingen har 2018 stået i segmenteringens tegn.

I januar 2019 sås resultatet, da foreningens medlemsblad for første gang udkom i fire forskellige udgaver. Et til de medlemmer, der ikke har haft sclerose så

længe, og som gerne vil læse om sclerose i relation til arbejdsliv, parforhold, familieliv med hjemmeboende børn, rejser osv. Og et andet til de medlemmer, som har haft sclerose gennem mange år og oplever, at sclerosen fylder mere i deres hverdag. De pårørende får også deres eget blad hver gang fremover og det samme gør vores mange støttemedlemmer. Den samme segmentering er indført online.

scleroseforeningen.dk

Frivillige

Rundt om i alle landets lokalafdelinger foregik der i 2018 et hav af aktiviteter, der var med til at udbrede kendskabet til sygdommen sclerose eller til at rejse midler til Scleroseforeningens arbejde.

Scleroseforeningen har 46 lokalafdelinger over hele landet, og alle steder foregår der en række sociale og netværksskabende aktiviteter, som samler personer med sclerose og deres pårørende.

Det har været et fantastisk frivilligår i 2018. Til Scleroseindsamlingen samlede foreningen for første gang selv ind i tre regioner. Foreningens mange frivillige og pårørende ydede et kæmpe stykke arbejde, der gjorde indsamlingen til en uovertruffen succes. Og her må vi ikke glemme butiksindsamlingen, som er båret af de lokale kræfter. Eller Rap om kap, der stadig går sin sejrs-gang rundt om i landet. I det hele taget er der mange uvurderlige indsamlinger rundt om i landet. I det lokale netværksarbejde er ydet en formidabel indsats med mange aktiviteter, som skaber en unik "familiefølelse" i foreningen, og støtter de mange i livet med sclerose. Alle aktiviteter giver sammenhold og en ubetalelig synlighed i det ganske land.



[scleroseforeningen.dk/laila-vimeo](https://www.scleroseforeningen.dk/laila-vimeo)

”Det frivillige arbejde består i, at vi laver arrangementer til mennesker med sclerose og deres pårørende. Det kan være caféaftener eller det kan være oplevelser, og det kan være værktøjer til at få et bedre liv. Jeg synes, det er rart at lave arrangementer til andre med sclerose og give dem mulighed for et bedre liv.”

LAILA ROHDE MORTENSEN, LOKALAFDELINGSFORMAND

Læs mere om frivillige www.scleroseforeningen.dk/medlem-og-frivillig/alt-hvad-du-skal-bruge-i-dit-frivillige-arbejde

Regnskab 2018

Resultatopgørelse

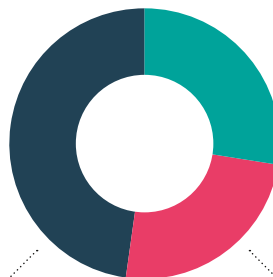
1.000 kr.	2017	2018
Indtægtsskabende virksomhed		
Indsamlede offentlige midler	6.795	6.856
Indsamlede private midler	65.713	67.275
Indtægter fra egen virksomhed	9.239	9.280
Indtægter ved indtægtsskabende virksomhed i alt	81.747	83.411
Udgifter ved indtægtsskabende virksomhed	-13.928	-14.197
Udgifter ved egen virksomhed	-4.279	-7.576
Resultat af indtægtsskabende virksomhed	63.540	61.638
Administrationsudgifter o.l.	-6.025	-5.945
Resultat før finansielle poster	57.515	55.693
Finansielle indtægter, renter, udbytter og kursgevinst	3.069	2.928
Finansielle udgifter, renter og kurstab	-2	-3.572
Resultat før formålsbestemt aktiviteter	60.582	55.049
Forskning	-14.842	-13.303
Patienthjælp	-28.687	-28.666
Kendskab	-15.023	-15.712
Anvendelse i alt	-58.552	-57.681
Årets resultat	2.030	-2.632
Resultatdisponering		
Årets resultat	2.030	-2.632
I alt	2.030	-2.632
Overføres til overført resultat	610	940
Overføres til/fra kursreguleringsfond	1.420	-3.572
Disponeret i alt	2.030	-2.632

Balance pr. 31.12.2018

1.000 kr.	2017	2018
AKTIVER		
Grunde og bygninger	9.705	9.705
Materielle anlægsaktiver i alt	9.705	9.705
Anlægsaktiver i alt	9.705	9.705
Tilgodehavender, forudbetalinger og udlæg	3.129	3.907
Lån ydet til Dronningens Ferieby i Grenå	900	0
Mellemregning med Sclerosehospitalerne i Danmark og Dronningens Ferieby i Grenå	1	0
Værdipapirer	102.617	97.467
Likvide beholdninger	4.234	9.095
Omsætningsaktiver i alt	110.881	110.469
Aktiver i alt	120.586	120.174
PASSIVER		
Henlæggelser	39.165	39.165
Kursreguleringsfond	14.131	10.559
Overført resultat	31.443	32.383
Egenkapital i alt	84.739	82.107
Langfristede gældsforpligtelser i alt	0	0
Leverandører af varer og tjenesteydelser m.v.	15.918	11.323
Ikke anvendte forsknings- og andre bevillinger	8.714	13.331
Klausulerede bidrag og arbejlsbeløb til bestemte formål m.v.	11.215	13.171
Mellemregning med Sclerosehospitalerne i Danmark og Dronningens Ferieby i Grenå	0	242
Kortfristede gældsforpligtelser i alt	35.847	38.067
Gældsforpligtelser i alt	35.847	38.067
Passiver i alt	120.586	120.174

Årets anvendelse efter formålet 2018

Patienthjælp
28,7 MIO. KR.



Kendskab
15,7 MIO. KR.

Forskning
13,3 MIO. KR.

5 års hoved- og nøgletal

	TIDLIGERE PRAKSIS		NY PRAKSIS*		
	2014	2015	2016	2017	2018
Samlede antal medlemmer og bidragsydere	60.802	58.614	56.642	56.592	56.316
Heraf registrerede medlemmer	40.074	36.526	34.432	33.560	33.244
Heraf registrerede bidragsydere	20.728	22.088	22.210	23.032	23.072
Resultat før formålsbestemte aktiviteter	49.699	47.144	64.571	60.582	55.049
Formålsbestemte aktiviteter					
Forskning	12.071	12.900	12.493	14.842	13.303
Patienthjælp	28.386	23.433	25.303	28.687	28.666
Kendskab	11.315	9.158	14.159	15.023	15.712
	51.772	45.491	51.955	58.552	57.681
Årets resultat	-2.073	1.653	12.616	2.030	-2.632
Nøgletal					
Overskudsgrad ved indsamlinger	85,5%	86,1%	78,7%	77,7%	73,9%
Administrationsprocent	10,3%	11,4%	7,0%	7,4%	7,1%
Formålsprocent	77,3	75,8	66,3%	71,6%	69,2%
Heraf andel til forskning	23,3%	28,4%	24,0%	25,3%	23,1%
Heraf andel til patienthjælp	54,8%	51,5%	48,7%	49,0%	49,7%
Heraf andel til kendskab	21,9%	20,1%	27,3%	25,7%	27,2%
Konsolideringsprocent			16,1%	2,5%	-3,2%
Sikkerhedsmargin (Egenkapital ultimo/årets udgifter)	1,02	1,17	1,12	1,02	0,96
Soliditetsgrad (Egenkapital ultimo i forhold til aktiver)	70,5%	72,5%	67,6%	70,3%	68,3%
Andel af offentlig finansiering	7,6%	7,5%	6,9%	8,3%	8,2%
Andel af indtægter fra medicinalindustrien			1,2%	1,2%	2,0%
Gns. antal årsværk	53	51	55	57	64
Heraf projektansatte	2	2	4	3	8

*) Scleroseforeningen har valgt at følge det nye eksempelregnskab fra ISOBRO, og har korrigeret 2016 samt 2017 til denne opstilling. Ændringen vedrør primært opgørelser fra netto- til bruttotal og at omkostninger så vidt muligt skal henføres til de faktiske aktiviteter. Nøgletal beregnes for 2016 samt 2017 ud fra bruttoindtægter i modsætning til tidligere år, hvor der beregnes efter samlede omkostninger.

TAK

Alle Scleroseforeningens aktiviteter i 2018 kunne kun lade sig gøre takket være den værdifulde støtte og opbakning fra

- Arvesager
- Fonde og legater
- Medlemmer
- Bidragsydere og støttemedlemmer
- Ambassadører
- Butikker og virksomheder
- Frivillige
- Medarbejdere

som hver og en har været med til at gøre en forskel for mennesker med sclerose og deres familier.

Tusind tak for hjælpen!

Scleroseforeningen er en privat sygdomsbekæmpende organisation, der næsten udelukkende arbejder for indsamlede midler. Aktiviteterne omfatter forskning, patienthjælp og information samt drift af to sclerosehospitalet og en handicapvenlig ferieby. Scleroseforeningen har 46 lokalafdelinger, cirka 1150 frivillige og over 55.000 medlemmer og bidragsydere.



Scleroseforeningen
Poul Bundgaardsvej 1, st.
2500 Valby
Telefon 36 46 36 46
info@scleroseforeningen.dk
www.scleroseforeningen.dk

Design:
OTW A/S
Tryk:
Stibo Complete

Protector:
Hendes Majestæt
Dronning Margrethe