



ÅRSRAPPORT
2019

Ledelsesberetning 2019

I en tid, hvor der er stor kamp om opmærksomheden og om danskerens støtte, har 2019 været et godt år for Scleroseforeningen. Foreningen har oplevet succes med nye tiltag på eventsiden, der har bidraget til både kendskab og indtjening. Samtidig oplever foreningen, at andre indtægtskilder som arv og fondsløsgater ikke er helt så gunstige som tidligere. Politisk oplever foreningen stor lydhørhed, og i 2019 blev helhedsplanen for scleroseområdet præsenteret. Foreningens tilbud til medlemmerne er efterspurgt, hvilket er et udtryk for et stort behov for bistand og for, at medlemmerne har stor tiltro til kvaliteten i tilbuddene. Foreningen har tre hovedformål: 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 scleroses situation (Kendskab og politisk arbejde).

Forskning

Scleroseforeningen støttede i 2019 forskning med 18,1 mio. kroner. Foreningen uddelte støtte til 22 lovende forskningsprojekter og støttede forskningspuljen ”Bedre liv med sclerose”, hvor 3 projekter blev støttet. Puljen uddeler midler til forskning, der skal bidrage til at sikre bedre liv for mennesker

med sclerose, og som kan belyses via samfundsvidenskabelige, sundhedsvidenskabelige og humanistiske forskningstilgange. Foreningen støttede igen Progressive MS Alliance, der er et internationalt samarbejde, der samler hele verdens forskere om at forske i progressiv sclerose. Scleroseforeningen deltager i Alliancens ledelse, og fra den 22. til den 24. maj i 2019 var Scleroseforeningen vært for ”midtvejskonferencen” for de forskningsprojekter på det progressive område, som modtog støtte fra Alliancen i 2016. Konferencen havde knapt 200 deltagere, og der har været en overvældende positiv tilbagemelding. Der er fremdrift i forskningsprojekterne, og de foreløbige resultater er gode. Scleroseforeningens forsknings- og udviklingsafdeling gennemførte i 2019 en række forskningsprojekter indenfor områder, hvor der er stor medlemsinteresse, men hvor forskning mangler. I 2019 blev foreningens store kostprojekt afsluttet. Knap 400 medlemmer havde registreret deres kostindtag og symptomer dagligt i 100 dage. Data er ved at blive analyseret, og i løbet af foråret 2020 vil resultaterne blive omsat til praktiske råd. I 2019 blev en omfattende undersøgelse også foretaget, der satte fokus på brug af naturmedicin og kosttilskud blandt mennesker med MS. Over 400 forskellige produkter bliver brugt, og mange tager produkterne sideløbende

med konventionel medicin. I 2020 bliver fokus at skaffe viden om eventuelle interaktioner mellem de forskellige typer medicin og på at fremme dialogen med læge og/eller sygeplejerske om emnet. Scleroseregistret blev i 2019 støttet med 1.020 t. kroner, og det er et vigtigt bidrag til dansk scleroseforskning. Scleroseforeningen har finansieret driften af scleroseregistret siden 1965. Endelig støtter foreningen et forskningsprofessorat på Neurocentret Rigshospitalet.

Patienthjælp

En central del af Scleroseforeningens virke er patientstøtten med tilbud om gratis psykolog- og socialrådgivning. Foreningen oplever et stigende behov for både psykologhjælp og socialrådgivning, hvilket afspejler sig i statistikkerne for 2019. Psykologhjælpen består af 13 deltidsansatte på landsplan, og i 2019 har psykologerne haft 3.137 sessioner. Foreningens 9 socialrådgivere har i 2019 modtaget mere end 5.500 henvendelser fra medlemmerne. I 2019 har der været mange aktiviteter i de 48 lokalafdelinger i hele landet. De tilbyder faglige og sociale aktiviteter og er meget aktive i fundraising og sociale aktiviteter. I 2019 deltog lokalafdelingerne med stor aktivitet i arbejdet med landsindsamlingen. 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 2019 igen været et aktivt år for Scleroseforeningen. I 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. Fokus i arbejdet er manglen på neurologer, en fortsat nedbringelse af ventetiderne på Sclerosehospitalerne og en styrket indsats for pårørende og familier med en forælder med sclerose. I 2019 blev helhedsplanen præsenteret på Sclerosehospitalet i Haslev. Scleroseforeningen er inviteret til at stå for to af projekterne i planen – en indsats til børn og unge som pårørende og en oplysningsindsats om muligheder og rettigheder til mennesker med sclerose og deres pårørende til en samlet projektramme på 5 mio. kroner. Foreningen har i 2019 bevaret et stort antal følgere på sociale medier, og hjemmesiden besøges af 50.000 unikke brugere per måned. Foreningens medlemsblad blev i 2019 delt op i fire magasiner, der rammer hver deres målgruppe med mere relevant indhold. Det er en del af foreningens strategi om at være mere relevant for den enkelte.

Indsamlingsaktiviteter

Scleroseforeningen har over 55.000 medlemmer og bidragsydere, der støtter foreningens arbejde økonomisk. Foreningen har også mange indsamlingsaktiviteter, der er

nødvendige for at opfylde målene for forskningsstøtte, lokale aktiviteter og patienthjælp. Foreningens flagskibsevent er Cykelnerven, hvor 300 cykelentusiaster cykler i franske bjerge og afprøver Tour de France-etaper, mens de samler penge ind til forskning i sclerose. I 2019 blev indsamlingsresultatet for Cykelnerven 6,5 mio. kr. Eventen får stor mediedækning med lokale og nationale omtaler. Indsamlingerne er foretaget i henhold til tilladelse jf. jr.nr. 14-921-00039 og i overensstemmelse med indsamlingsloven og bekendtgørelse om indsamling. For første gang samlede foreningen ind i hele landet søndag d. 8. september 2019. Der blev indsamlet 5,7 mio. kr., og der var mere end 4.000 indsamlere på gaden. Det vidner om, at der er en stor opbakning til Scleroseforeningens sag i Danmark. Blandt indsamlerne er der stor tilfredshed. Hele 84 procent siger, at de vil samle ind igen næste år, og 87 procent siger, at de vil anbefale andre at gøre det. I forhold til kendskab er det værd at bemærke, at indsamlingen i år fik mere end 250 omtaler i lokale og regionale medier. 2019 bød også på en ny event: "YOU GO GIRL", hvor deltagerne går 16.000 skridt – et for hver dansker med sclerose. Første år gik over 3000 deltagere, hvilket er højere end forventet, og det viser, at der er potentiale for at bygge videre på eventen.

Økonomiske forhold og forventet udvikling

Scleroseforeningens spredning af donationer fra bidragsydere, ind-

samlingsaktiviteter mv. er medvirkende til at sikre en sund økonomi. Det er herfor altafgørende, at foreningens medlemmer, faste bidragsydere, donorer mv. fortsat støtter op om foreningens formål og indsamlinger. I 2019 blev der i alt indsamlet 84,1 mio. kr. Støtten til Scleroseforeningens formål i 2019 var 62 mio. Heraf er 18,1 mio. kr. anvendt til forskning, 27,8 mio. kr. blev anvendt til patienthjælp, og 16,0 mio. kr. blev anvendt til udbredelse af kendskab. Scleroseforeningens administrationsomkostninger udgør 5,7% i 2019, hvilket er et fald på 1,4% i forhold til 2018. Årets resultat på -3,7 mio. kr. overføres til egenkapitalen, som herefter udgør 78,4 mio. kr. Scleroseforeningen står med en soliditetsgrad på 65,1% godt rustet til at sikre foreningens driftsforpligtelser fremover.

Forventet udvikling

På baggrund af Covid-19 kan foreningens ledelse ikke på nuværende tidspunkt udtale sig om de økonomiske konsekvenser og forventede resultater for regnskabsåret 2020. Foreningens ledelse havde, bortset fra ovenstående, en forventning om et underskud på 2,7 mio. kr. Det må forventes, at der vil være nedgang i aktivitetsniveauet, og at dette vil afspejle sig med negativ økonomisk effekt for 2020.

Klaus Høm
direktør

Christian L. Bardenfleth
formand

Forskning



Scleroseforeningen har som et af sine hovedformål at støtte forskning i sclerose. Det gjorde foreningen i 2019 med 18,1 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 Birgitte Villadsen, Cand.scient i biomedicin, som her på siden fortæller om, hvad Scleroseforeningens støtte betyder for hendes forskning.

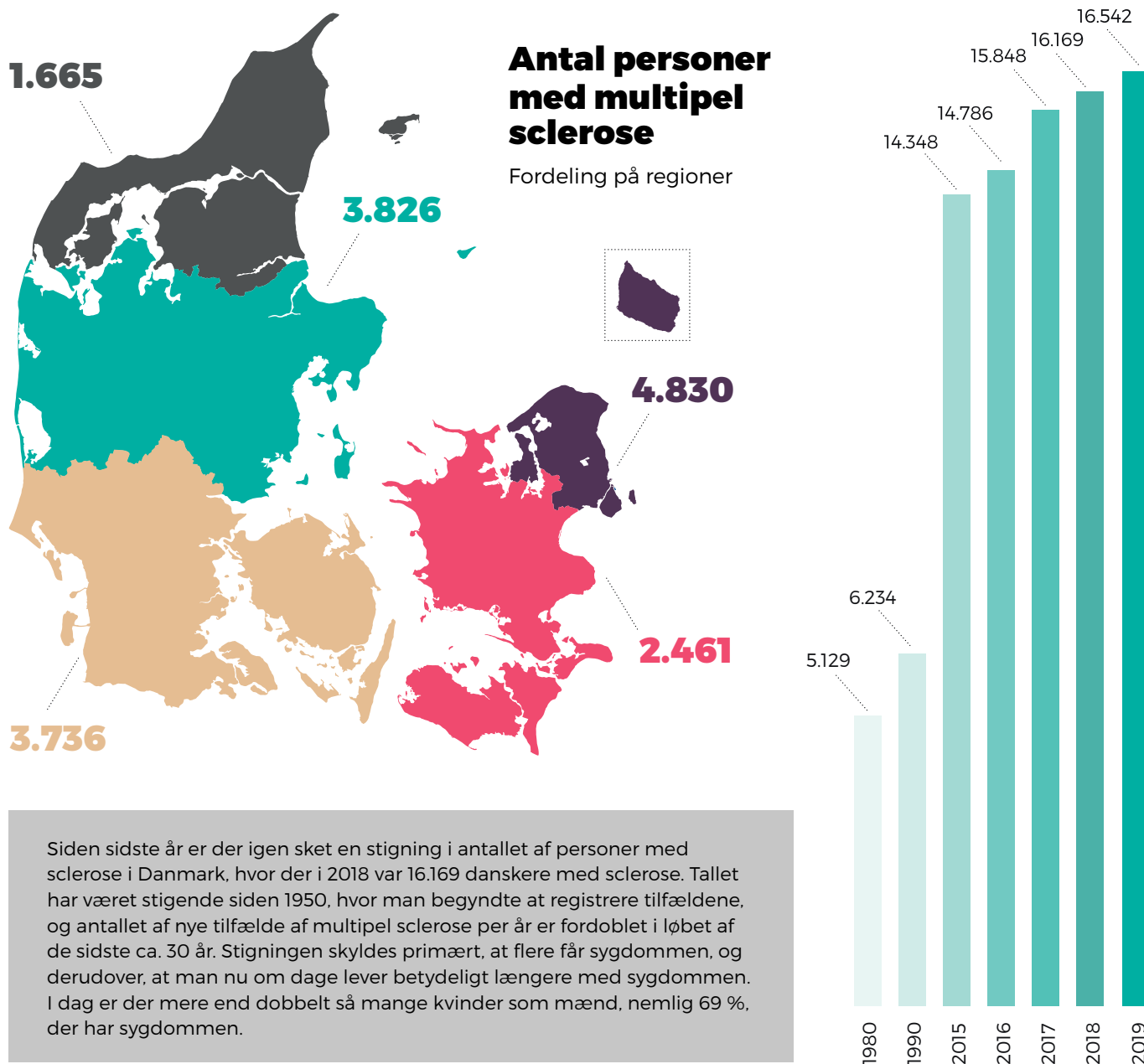
Scleroseforeningens forskningsstøtte går både til danske forskere og til internationale projekter som fx International Progressiv MS Alliance, som arbejder på at finde en kur mod progressiv sclerose. ☁



”Støtten fra Scleroseforeningen betyder enormt meget for både mig og forskningsgruppen. Det har betydet, at jeg kunne starte min PhD og bruge tre år på at undersøge vores hypotese. Uden pengene er jeg ikke sikker på, at vi ville have haft muligheden for at starte projektet. Støtten vil hjælpe os med at få bedre forståelse af remyelinisering og dermed forhåbentligt give mere viden omkring sygdomsmekanismen bag MS.”

Birgitte Villadsen, Cand.scient i biomedicin

De nyeste tal fra Scleroseregistret viser, at der i 2019 var **16.542** danskere med sclerose.



Psykologrådgivning



2019 har Scleroseforeningens 12 psykologer fået over 900 henvendelser, og det er blevet til mere end 2.790 samtaler med mennesker med sclerose og deres pårørende. Foreningens psykologer har specifik viden om sclerose og behandlingsformer, og de hjælper blandt andet foreningens medlemmer med, hvordan de skal håndtere deres diagnose, hvis der er problemer i et parforhold, hvor den ene har sclerose, eller hvis der sker ændringer i sygdommen. Den professionelle hjælp fra Scleroseforeningens psykologer er gratis for medlemmer, og de hjælper både med familie-, par- og individuelle samtaler. ☘



” Det, der kendetegner vores arbejde i psykologrådgivningen er, at vi hele tiden arbejder i feltet mellem krop og psyke. Det er det, der er særligt ved at arbejde med mennesker, der har sclerose.”

Karin Elisabeth Jaspers, psykolog i Scleroseforeningen

Socialrådgivning



Scleroseforeningen har socialrådgivere i hele landet. Socialrådgivningen er et gratis tilbud for alle medlemmer i foreningen, og de hjælper både mennesker med sclerose og deres pårørende. Socialrådgiverne kan blandt andet hjælpe medlemmerne med regler for arbejdsfastholdelse handicapparkering, forsørgelsesydelse, merudgifter og hjælpeordninger og meget andet. I 2019 fik socialrådgivningen 6.000 henvendelser, og de har hjulpet mange medlemmer hele vejen igennem deres sager. ☺

”Vi er hele tiden med til at skabe gode rammer for medlemmernes liv. Det betyder meget, at vi kan prioritere indsatsen i forhold til de behov, de enkelte medlemmer har. Her kan vi se, at vi virkelig kan skubbe dem et stykke vej til at forbedre deres hverdagsliv.”

Mette Mathiasen, socialrådgiver i Scleroseforeningen

Sclerosehospitalerne i Ry og Haslev



Sclerosehospitalerne har i 2019 oplevet flere henvisninger til forløb end nogensinde før. De har fået over 2.000 henvisninger, og det viser, at der er behov for den indsats, de gør på hospitalerne. ”Vi er rigtig glade for, at mange bliver henvist til os, for det vidner om, at vi har et tilbud, der er behov for. Men selv om vi har stadig flere korte forløb og arbejder effektivt, så er det mere, end vi har kapacitet til, og det er vi kede af” fortæller Brita Løvendahl, der er direktør på Sclerosehospitalerne.

2019 har også været et år med fokus på rehabiliteringsindsatsen. Der er lavet et stort forskningsprojekt på Sclerosehospitalerne, hvor der er forsket i, hvordan rehabiliteringsindsatsen på Sclerosehospitalerne er med til at øge livskvaliteten hos mennesker med sclerose, og det viser gode resultater. ”Forskningen viser, at rehabiliteringen har gode effekter på livskvaliteten hos mennesker med sclerose, og den holder ved efter indlæggelsen,” forklarer Brita Løvendahl. Derfor vil de forsat have fokus på rehabiliteringen på hospitalerne. ☺



”Vores ambition er, at vi ikke bare gør et godt stykke arbejde i den tid, indlæggelsen varer, men at patienterne bliver hjulpet til, at det bliver ved med at være godt. Rehabiliteringen skal fortsætte, for sclerose går ikke over, når indlæggelsen er slut.”

Brita Løvendahl, direktør på Sclerosehospitalerne

Dronningens Ferieby i Grenaa

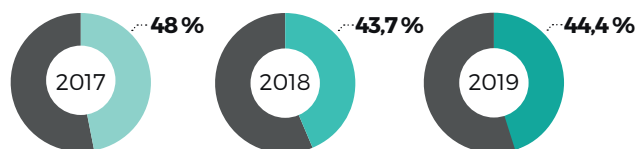


Dronningens Ferieby har det været et godt år. Der har været flere udlejninger end sidste år, og Feriebyen gik ud med et overskud, der kan være med til at sikre, at Feriebyen kan klare sig fremover. Der har også været fuld gang i aktiviteterne i løbet af året, og i hele sommerperioden har der været en aktivitetsmedarbejder, der har sørget for aktiviteter til hele familien. I uge 42 var Dronningens Ferieby fyldt med glade børnefamilier, der alle havde en forælder med sclerose, og det var en stor succes, der skabte nye venskaber og hyggelige øjeblikke. 2019 blev også året, hvor den tidligere manager gennem seks år, Birthe Frank, tog afsked med Dronningens Ferieby, og i 2020 byder Feriebyen velkommen til den nye manager, Karen Lassen. ☘

Antal overnatninger



Belægningsgrad



” Vi oplever stadig, at gæsterne er enormt tilfredse med, at indretningen er moderne og kan møde behovet for tilgængelighed.”

Torben Damsgaard, direktør i Dronningens Ferieby



Scleroseindsamling i hele landet

Den 8. september 2019 gik mere 4.000 frivillige fra dør til dør for at samle ind til forskning i sclerose ved Scleroseindsamlingen. Det var anden gang, indsamlingen løb af stablen, men første gang, at indsamlingen spredte sig over hele landet. De mange seje frivillige indsamlere og de 260 indsamlingsledere i hele landet gjorde en kæmpe indsats og slog alle rekorder, da de fik indsamlet hele 5,7 millioner kroner. Den store succes ved Scleroseindsamlingen er takket være lokalafdelingerne i hele landet, frivillige samt alle danskerne, der tog penge op af lommen for en verden uden sclerose. ☘

16.000 skridt for en verden uden sclerose

For første gang gik mere end 3.000 deltagere 16.000 skridt – et for hver dansker med sclerose, da You Go Girl havde debut den 1. maj 2019. Mere end 100 frivillige kaptajner havde taget initiativ til en gåtur i deres by, og opbakningen var kæmpestor. Målet var at sætte fokus på sclerose i hele Danmark og samtidig indsamle penge til forskning i sclerose. De mange deltagere og de frivilliges store engagement gjorde det muligt at samle hele 400.000 kr. ind til forskning i sclerose, og alle var i den grad med til at gå for en verden uden sclerose. ☘



Faste bidragsydere

Scleroseforeningen har flere end 55.000 medlemmer og bidragsydere, der støtter foreningens arbejde økonomisk. Endnu en gang har de vist deres vilje i kampen mod sclerose og har støttet foreningen med et tocifret millionbeløb. Den store hjælp og loyalitet gør, at Scleroseforeningen fortsat kan give et stort beløb til forskning. Tusind tak til alle, der har støttet Scleroseforeningen og kampen mod sclerose i 2019. ☘

Cykelnerven indsamlede rekordbeløb



For sjette gang cyklede Cykelnervens ryttere gennem Frankrigs bakker for at samle ind til den verden uden sclerose. Denne gang kørte rytterne igennem De Franske Alper, og trods den udfordrende rute klarede de 300 ryttere sig igennem i vanlig flot stil. Endnu en gang var ambitionerne høje, da rytterne drog mod Frankrig, og de indfrie de forventninger, da de slog rekorden og samlede over 6 millioner kroner ind til forskning i sclerose. Cykelnerven og de mange rytteres indsats gjorde en kæmpe forskel for de mange mennesker, der hver dag kæmper med sclerose. ☘

W Læs mere om udfordringen på cykelnerven.dk

Kommunikation

Scleroseforeningen arbejder for at udbrede kendskabet til sclerose. Det sker på en lang række fronter og spænder fra lokale tiltag over traditionel kommunikation til en storstilet indsats på sociale medier. Foreningen havde i 2019 50.000 følgere på Facebook, og samtidig har foreningen 55.000 medlemmer, der modtager medlemsblade, nyhedsbreve, emails og kampagner. Foreningen arbejder hele tiden på at være så relevant som muligt for det enkelte medlem. I januar 2019 udkom foreningens medlemsblad for første gang 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 sclerose 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 blev indført online på hjemmesiden og i de elektroniske nyhedsbreve i 2019. ☞



”Den moderne medieforbruger zapper rundt og springer til og fra. Online, offline. På farten, i sofaen. For viden, for underholdning. Brugerne veksler mellem og er på en lang række platforme. Det er vi også.”

Peter Palitzsch Christensen, Kommunikationschef, Scleroseforeningen

Frivillige



landets 46 lokalafdelinger er der fuld fart på. 2019 bød på sociale aktiviteter, faglige foredrag om sclerose, aktiviteter for pårørende og mange andre spændende begivenheder, der alle er med til at styrke sammenholdet og sætte fokus på sclerose. Alt fra Qi Gong til grillaftener og Scleroseindsamlingen var på programmet, og netop det sammenhold, der bliver skabt ved sociale arrangementer, er værd at fremhæve. ”Folk har kæmpe glæde ved at netværke med andre, der har det ligesom dem selv. Det sammenhold, vi kan tilbyde, fylder måske et hul, hvor man møder andre, der kan forstå, hvordan man har det”, fortæller Trine Frøstrup, der er lokalafdelingsformand i Aarhus, Favrskov og Skanderborg. En stor begivenhed i 2019 var Scleroseindsamlingen. Det var første gang, at alle landets regioner var repræsenteret til Scleroseindsamlingen, og takket være de mange frivillige i hele landet blev der samlet hele 5,7 millioner kroner ind til forskning i sclerose. Det flotte resultat var aldrig blevet til virkelighed, hvis det ikke havde været for de mange dygtige og engagerede frivillige. ☘

” At være frivillig er en måde at få indflydelse på sin egen sygdom. Vi har en sygdom, som man ikke kan gøre så meget ved, men som frivillig føler jeg alligevel, at jeg er med til at ændre på noget. Det er rart, at man kan være med til at gøre en forskel for andre i samme situation.”

Trine Frøstrup, formand i Århus lokalafdeling

Regnskab

Resultatopgørelse 1. januar - 31. december

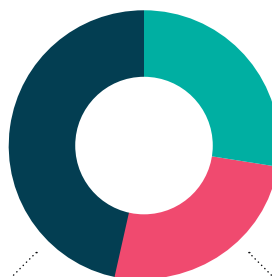
1.000 kr.	2019	2018
Indtægtsskabende virksomhed		
Indsamlede offentlige midler	7.541	7.106
Indsamlede private midler	67.091	67.275
Indtægter ved egen virksomhed	9.510	9.280
Indtægter ved indtægtsskabende virksomhed i alt	84.142	83.661
Udgifter ved indtægtsskabende virksomhed	-18.133	-14.317
Udgifter ved egen virksomhed	-7.963	-7.576
Resultat af indtægtsskabende virksomhed	58.046	61.768
Administrationsudgifter o.l.	-4.787	-4.449
Resultat før finansielle poster	53.259	57.319
Finansielle indtægter	4.964	2.928
Finansielle udgifter	-2	-3.572
Resultat før formålsbestemte aktiviteter	58.221	56.675
Forskning	-18.139	-15.387
Patienthjælp	-27.809	-27.394
Kendskab	-16.003	-16.526
Anvendelse i alt	-61.951	-59.307
Årets resultat	-3.730	-2.632
Resultatdisponering		
Årets resultat	-3.730	-2.632
I alt	-3.730	-2.632
Overføres til overført resultat	-7.381	940
Overføres til/fra kursreguleringsfond	3.651	-3.572
Disponeret i alt	-3.730	-2.632

Balance pr. 31. december

1.000 kr.	2019	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	4.252	3.907
Mellemregning med Sclerosehospitalerne og Dronningens Ferieby i Grenå	16	0
Værdipapirer	102.155	97.467
Likvide beholdninger	4.179	9.095
Omsætningsaktiver i alt	110.602	110.469
Aktiver i alt	120.307	120.174
PASSIVER		
Henlæggelser	39.165	39.165
Kursreguleringsfond	14.210	10.559
Overført resultat	25.002	32.383
Egenkapital i alt	78.377	82.107
Feriepengeforpligtelse, indefrysning	1.109	0
Langfristede gældsforpligtelser i alt	1.109	0
Leverandører af varer og tjenesteydelser m.v.	11.607	11.323
Ikke anvendte forsknings- og andre bevillinger	16.445	13.331
Klausulerede bidrag og arvebeløb til bestemte formål m.v.	12.769	13.171
Mellemregning med Sclerosehospitalerne og Dronningens Ferieby i Grenå	0	242
Kortfristede gældsforpligtelser i alt	40.821	38.067
Gældsforpligtelser i alt	41.930	38.067
Passiver i alt	120.307	120.174

Årets anvendelse efter formålet 2019

Patienthjælp
27,8 Mio. Kr.



Kendskab
16,0 Mio. Kr.

Forskning
18,1 Mio. Kr.

5 års hoved- og nøgletal¹⁾

	TIDLIGERE PRAKSIS	NY PRAKSIS			
	2015	2016	2017	2018	2019
Samlede antal medlemmer og bidragsydere	58.614	56.642	56.592	56.316	55.355
Heraf registrerede medlemmer med MS	10.803	10.963	11.434	11.945	12.391
Heraf registrerede medlemmer	25.723	23.469	22.126	21.299	19.720
Heraf registrerede bidragsydere	22.088	22.210	23.032	23.072	23.244
Resultat før formålsbestemte aktiviteter	47.144	64.598	60.174	56.675	58.221
Formålsbestemte aktiviteter					
Forskning	12.900	12.737	15.093	15.387	18.139
Patienthjælp	23.433	25.719	29.168	27.394	27.809
Kendskab	9.158	13.526	13.883	16.526	16.003
	45.491	51.982	58.144	59.307	61.951
Årets resultat	1.653	12.616	2.030	-2.632	-3.730
Nøgletal					
Overskudsgrad ved indsamlinger	86,1%	77,2%	75,5%	74,1%	69,0%
Administrationsprocent	11,4%	5,5%	5,7%	5,3%	5,7%
Formålsprocent	75,8	66,3%	71,1%	71,1%	73,6%
Heraf andel til forskning	28,4%	24,5%	25,9%	25,9%	29,3%
Heraf andel til patienthjælp	51,5%	49,5%	50,2%	46,2%	44,9%
Heraf andel til kendskab	20,1%	26,0%	23,9%	27,9%	25,8%
Konsolideringsprocent		16,1%	2,5%	-3,2%	-4,4%
Sikkerhedsmargin	1,17	1,12	1,02	0,96	0,88
Soliditetsgrad	72,5%	67,6%	70,3%	68,3%	65,1%
Andel af offentlig finansiering	7,5%	6,9%	8,3%	8,2%	9,0%
Andel af indtægter fra medicinalindustrien		1,2%	1,2%	2,0%	2,1%
Gns. antal årsværk	51	55	57	64	62
Heraf projektansatte	2	4	3	8	5

1) Scleroseforeningen har valgt at følge eksempelregnskabet fra ISOBRO, og har korrigeret 2016 og fremefter 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 og fremefter ud fra bruttoindtægter i modsætning til tidligere år, hvor der beregnes efter samlede omkostninger.

TAK

Alle Scleroseforeningens aktiviteter i 2019 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 sclerosehospitaller 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