



2024 årsrapport



SCLE
ROSE
FORENINGEN



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

ANSVARSHAVENDE
Klaus Høm | Adm. direktør
Mogens Damgaard | Chef for Kommunikation,
Fundraising og Partnerskaber

REDAKTION
Henrik Obel | Art Director

PRODUKTION
KLS PurePrint A/S | Tryk
Scleroseforeningen | Korrektur
Udgivelsesår | 2024



Forsidefotoet er af Meri Alexandra Raita, der fik sin diagnose i 2010. Meri er en af de flere end 19.000 mennesker i Danmark, der dagligt lever med sclerose. Som aktiv frivillig i foreningen arbejder Meri for at støtte, oplyse og hjælpe personer med sclerose og deres pårørende. Hendes engagement bidrager til at skabe øget opmærksomhed om sygdommen og inspirerer andre til at stå sammen for en verden uden sclerose. Meris historie er en påmindelse om den styrke og det mod, mange udviser i en hverdag, der er udfordret af sclerose.

LEDELSESBERETNING 2024

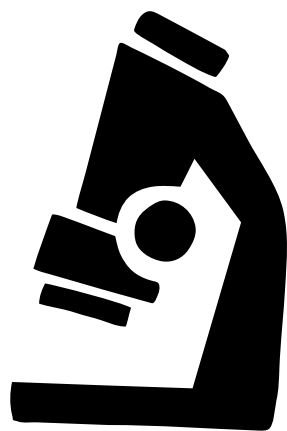
Danmark har desværre den højeste forekomst af sclerose i verden, en trist verdensrekord, der understreger betydningen af vores indsats. Derfor er det også fantastisk, at Scleroseforeningen kommer styrket ud af 2024 med en stærk fundraising, nye tilbud til medlemmerne, en markant offentlig tilstedeværelse og et motiveret frivilligt bagland. I 2024 har vi haft stor succes med en målrettet og projektorienteret tilgang til fondsansøgninger, hvilket har resulteret i betydelige ressourcer til vores initiativer inden for vores tre strategiske fokusområder: familie og hverdagsliv, behandling og livsstil.

I vores livsstilsprogram har vi opnået stor støtte til et træningsprojekt fra både TrygFonden og Jascha Fonden, hvilket vil give vores medlemmer adgang til nye og forbedrede træningsmuligheder. På området for familie og hverdagsliv har vi sikret støtte fra Bolig- og Socialministeriet til projektet MS Masterclass, som fokuserer på at støtte udsatte ældre med sclerose. Endelig har vi fået generøs støtte fra Fabrikant Chas. Otzen Fonden til etablering af en MS Biobank, som vil positionere dansk MS-forskning blandt verdenseliten. Disse projekter markerer en milepæl i vores strategiske fondsarbejde og er afgørende for at forbedre livet for personer ramt af sclerose.

Vi har også intensiveret vores politiske engagement, herunder en fokusering på vederlagsfri fysioterapi, som er en essentiel behandling for mange af vores medlemmer. Dette politiske arbejde har sikret, at vores medlemmers behov bliver hørt i beslutningstagningen, og vi har opnået øget medieopmærksomhed på de udfordringer, som vores medlemmer oplever.

Forskning

Forskning er en af Scleroseforeningens hjørnesten, og i 2024 har vi støttet den danske scleroseforskning med en rekordstøtte på 10 millioner kroner. Midlerne er blevet givet til 23 forskningsprojekter, der fokuserer på essentielle områder som MS-fatigue, smertebehandling og livskvalitet. Vores



engagement i internationale forskningssamarbejder har også været en prioritet, hvilket styrker vores position som en nøgleaktør i kampen mod sclerose. Samlet har vi i 2024 formået at støtte scleroseforskningen med knapt 18 millioner kroner.

Patienthjælp

Støtten til patienter og deres pårørende har været central for vores arbejde i 2024. Vi har gennemført 15 patientforløb specielt designet til nydiagnosticerede og deres nærmeste pårørende. Vores workshops og online Hangouts for unge har givet deltagerne mulighed for at dele erfaringer og finde støtte i ligesindede. Vores rådgivningstjeneste har også haft en høj aktivitet med over 7.000 henvendelser til vores socialrådgivere og psykologer. Patienthjælp og forskning er grundpillerne i Scleroseforeningens arbejde.

Jubilæum

I 2024 kunne Hendes Majestæt Dronning Margrethe fejre sit 65-års jubilæum som protektor for Scleroseforeningen, et jubilæum der blev markeret i en tale fra Scleroseforeningens formand Christian L. Bardenfleth ved åbningen af ECTRIMS-konferencen i København.

Kendskab og politisk arbejde

Danskernes kendskab til Scleroseforeningen er steget i 2024. Vi har været markant til stede i både kampagner og vores politiske arbejde. Her har vi haft fokus på den nye sundhedsreform, som direkte berører vores medlemmers liv. Vi har også været særdeles aktive i debatter om vederlagsfri fysioterapi og haft flere møder med politikere for at sætte fokus på vores medlemmers behov. Gennem mediekampagner har vi synliggjort, at behandling og støtte er fundamentale elementer for mennesker med sclerose – og en prisbelønnet podcast skaffede en bred omtale af livet med en uhelbredelig sygdom.

Dronningens Ferieby

Dronningens Ferieby har siden oprettelsen været et højt værdsat handicaptilgængeligt samlingspunkt for familier med funktionsnedsættelser og personer med sclerose. Belægningsgraden har været tilfredsstillende, hvor feriebyen har givet et fristed for mange, der ønsker at slappe af i et tilgængeligt og omsorgsfuldt miljø. Feedback fra gæsterne er altid positive, og mange har udtrykt

glæde over, at der findes en unik mulighed for at kunne holde ferie på lige vilkår med andre. Vi har arbejdet på at forbedre faciliteterne, så de altid er i god stand. Vores fokus på tilgængelighed har gjort Dronningens Ferieby til et populært valg for både medlemmer og deres familier.

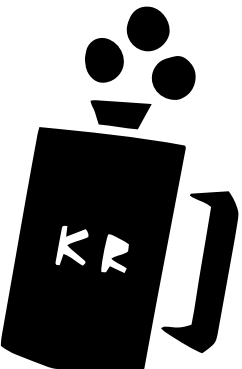
Sclerosehospitalerne

Antallet af mennesker med sclerose i Danmark er stigende – og det samme gælder behovet for specialiseret rehabilitering. Det afspejles i de 2.300 henvisninger, Sclerosehospitalerne modtog i 2024. For at imødekomme dette har vi arbejdet målrettet på at sikre kvaliteten af den skræddersyede behandling og den tværfaglige tilgang i hospitalerne. Dette sikrer, at patienterne får den nødvendige støtte til at håndtere deres sygdom og kan føle sig trygge under hele deres behandlingsforløb.

Indsamlingsaktiviteter

Vores indsamlingsevents har været både kreative og effektive. Cykelnerven, der i år kørte på sit 11. år, indsamlede hele 12,9 millioner kroner, hvilket er en bemærkelsesværdig præstation. Denne event har ikke blot indsamlet beløb, men har også skabt stor synlighed for sclerosesagen takket være vores ambassadører og deltagere, der har delt deres oplevelser i medierne.

Scleroseindsamlingen blev afholdt den 8. september og havde over 5.000 indsamlere på gaden, som tilsammen indsamlede 6,5 millioner kroner. Dagen var fyldt med fællesskab og engagement, hvilket tydeligt viste, hvordan samfundet bakker op om vores mission. Den enorme mediedækning af indsamlingen har været afgørende for at skabe øget opmærksomhed omkring sclerose og vores arbejde. Og når man



taler om indsamlinger, så skal man ikke glemme de faste bidragydere, som måned efter måned loyalt og trofast støtter forskning og patienthjælp med millioner af kroner.

Frivillighed

I 2024 demonstrerede vores frivillige bagland endnu engang, at det er rygraden i foreningen. Der var stort fremmøde ved årsmøderne, aktivitetsniveauet er højt i det 43 lokalafdelinger landet rundt og på Færøerne, og det styrker fællesskabet. Men også de frivillige, som deltager i indsamlinger og events, er i vækst, og det styrker sclerosesagen både lokalt og nationalt.

Økonomiske forhold

Året 2024 har givet Scleroseforeningen et stærkt økonomisk fundament. Vi har indsamlet over 101 millioner kroner i løbet af året, herunder betydelige donationer fra fonde og resultaterne fra vores indsamlinger. Den solide økonomi er afgørende for vores mulighed for at fortsætte med at finansiere forskning og tilbyde bred støtte til vores medlemmer.

Vores investeringer har været konservative og ansvarlige, og vi har sikret, at midlerne bliver anvendt til at maksimere vores påvirkning og sikre en bæredygtig fremtid for Scleroseforeningen.

Fremtiden

Ser vi frem mod 2025, er vi forberedte på at tage hånd om de mange opgaver, der venter os. Vores mål er at styrke forskningen og udvide vores patienthjælp, samtidig med at vi fortsætter arbejdet med at sikre, at vores medlemmer får den bedste støtte. Vores politiske engagement vil fortsat være i fokus, idet vi arbejder for at forbedre vilkårene for vores medlemmer i sundhedsvæsenet.

Klaus Høm
adm. direktør

Christian L. Bardenfleth
formand

STÆRKE TAL. STÆRK SAG.



101 millioner kroner

fundraiset i 2024.

+10.000

frivillige kræfter i foreningen.

19.146

mennesker med sclerose i Danmark, der fortjener vores støtte.

+ 5.000

gæster i Dronningens Ferieby om året.

17.9

millioner kroner er investeret i vigtig scleroseforskning.

+100.000

danskere er pårørende til et menneske med sclerose.

+2.300

patienter har været på Sclerosehospitalerne i år.

3.200

omtaler af sclerose i medierne i 2024.

7 ud af 10

mennesker med sclerose er medlem af Scleroseforeningen.

86.600

er medlemmer og støtter af Scleroseforeningen.

Scleroseforeningen lancerer ny markant træningsindsats

Scleroseforeningen sætter nu fokus på sclerosepatienters træningsbehov med en ny, ambitiøs treårig træningsindsats. Dette initiativ er en direkte reaktion på forringelser i den vederlagsfri fysioterapi, som har skabt udfordringer for mange mennesker med sclerose. Træning står højt på vores medlemmers ønskeliste, når det kommer til støtte og behandling.

Mange sclerosepatienter har oplevet forringede behandlingstilbud, og undersøgelser viser, at hver tredje patient nu har færre muligheder for at modtage den nødvendige behandling. Scleroseforeningen har modtaget generøs støtte fra TrygFonden på 4.157.065 kroner og Jascha Fonden på 462.460 kroner, hvilket gør det muligt at tilbyde skræddersyede træningsprogrammer, som er afgørende for at støtte mennesker med sclerose i at opretholde deres funktionsniveau.

Den nye træningsindsats indeholder en akutfase, som igangsættes i 2025. Den skal hjælpe mennesker

med sclerose med at træne og bevare deres funktionsniveau. Der vil desuden blive etableret fællesskabsbaserede aktiviteter i samarbejde med lokale foreninger samt peer-to-peer træningsnetværk, så mennesker med sclerose kan støtte hinanden og dele erfaringer.

Den nyligt indførte ordning for vederlagsfri fysioterapi har resulteret i et fald i både individuel behandling og holdtilbud, hvilket har øget presset på mennesker med sclerose, der nu i højere grad skal selvtræne. Mange af disse mennesker med sclerose står over for betydelige fysiske og kognitive udfordringer, som gør det vanskeligt at træne uden professionel støtte.

Scleroseforeningen ønsker med den nye træningsindsats at sikre, at mennesker med sclerose har de bedste muligheder for at bevare deres funktionsniveau og leve et aktivt, selvhjulpent liv. Vi takker TrygFonden og Jascha Fonden for deres uvurderlige støtte, som gør dette muligt.



MS Masterclass

Et nyt fællesskab for ældre med sclerose

Scleroseforeningen lancerede i 2024 projektet MS Masterclass, et initiativ, der skaber sociale fællesskaber for ældre med sclerose og styrker deres livskvalitet. Projektet, støttet af Social- og Boligstyrelsen og løbende frem til udgangen af 2025, understøtter foreningens strategi om at tilbyde relevante tilbud til alle aldersgrupper og imødekomme ældres specifikke behov. MS Masterclass afprøver fire principper fra Sundhedsstyrelsens indsats for ældre: målgruppefokus, tilgængelighed, meningsfulde aktiviteter og kommunalt samarbejde.

Projektet har tiltrukket ca. 80 ældre med sclerose til værksteder, der fokuserer på netværksskabelse og styrkelse af hverdagen. De ældre og deres pårørende hører oplæg og deltager på værksteder om, hvordan man kan styrke livskvalitet via træning, håndarbejde og historiefortælling. De data, vi

indsamler fra værkstederne, hjælper os med at forstå målgruppens specifikke behov.

MS Masterclass henvender sig til ældre med sclerose og ønsker at skabe meningsfulde relationer. Projektet er opmærksom på de særlige fysiske, kognitive og sociale udfordringer, som ældre kan have, og arbejder aktivt på at fjerne barrierer for deltagelse. Der er fokus på tilgængelighed for alle.

Udover at skabe sociale fællesskaber omfatter projektet udvikling af fortællinger om det gode ældreliv og brobygning til lokale fællesskaber og tilbud. MS Masterclass evalueres løbende, og erfaringer fra de første måneder anvendes til at finjustere aktiviteterne. Ved at integrere tiltagene i eksisterende tiltag sikrer vi, at den sociale kontakt fortsætter efter projektets afslutning.

Biobanken

Gør Danmark verdensførende i scleroseforskning

Scleroseforeningen kan med stolthed annoncere oprettelsen af en banebrydende biobank, der vil kunne revolutionere forskningen i sclerose. Denne store satsning er blevet muliggjort af en generøs donation på 12,5 millioner kroner fra Fabrikant Chas. Otzen's Fond. Med biobanken vil Danmark cementere sin status som en vigtig aktør i kampen mod sclerose.

Biobanken vil indsamle blodprøver fra minimum 10.000 danskere med sclerose og kombinere disse prøver med data fra Det Danske Scleroseregister – anerkendt som det mest omfattende register af sin art. Dette unikke samspil mellem biologisk materiale og registreringsdata åbner dørene til hidtil usete forskningsmuligheder.

Professor Finn Sellebjerg, der leder projektet fra Dansk Multipel Sklerose Center på Rigshospitalet, beskriver det som en enestående chance for at afdække de genetiske og biologiske mekanismer bag sclerose. Den nye biobank giver forskerne

muligheden for at forstå, hvorfor sygdommen udvikler sig forskelligt hos forskellige mennesker, og hvordan behandlinger kan skræddersys til at forbedre livskvaliteten for patienter verden over.

Men biobanken handler ikke kun om dansk forskning. Den vil også fremme internationale samarbejder, da materialet vil være tilgængeligt for forskere globalt. Teknologier som kunstig intelligens vil blive anvendt til at dykke ned i de komplekse data og afdække sammenhænge, der førhen har været ukendte.

Etableringen af biobanken er en milepæl for Scleroseforeningen, som har arbejdet målrettet på dette initiativ. Det er ikke blot et skridt fremad i behandlingen af sclerose, men også en mulighed for at ændre livet for tusindvis af patienter. Danmark er ved at skrive et nyt kapitel i kampen mod sclerose med fokus på håbet om mere effektive behandlinger og muligheden for en kur.



Rekordhøj støtte givet i 2024

Uden støtte fra Scleroseforeningen ville der ikke eksistere egentlig, uafhængig forskning i sclerose i Danmark – og det ville stille danske patienter dårligt i forhold til deres behandling. Forskning er essentiel for at forbedre livskvaliteten for de 19.146 personer, der lever med sygdommen. I 2024 har vi heldigvis været i stand til at give et rekordhøjt beløb på 10 millioner kroner til 23 danske forskningsprojekter, der bl.a. fokuserer på kritiske områder som MS-fatigue, smertebehandling og livskvalitet.

Disse midler muliggør udviklingen af nye behandlingsmetoder og løsninger på de daglige udfordringer, som mennesker med sclerose

står overfor. Vores samarbejde med og støtte til internationale forskningsprojekter er også en hjørnesten i vores strategi. Gennem disse partnerskaber bidrager vi til at fremme en global forståelse af sclerose og gør Danmark til en nøgleaktør i det internationale forskningslandskab. Scleroseforeningen er derfor ikke blot en donor, men en drivkraft bag den scleroseforskning, som vi alle håber vil ændre liv. Vi forpligter os til fortsat at investere i forskning og udvikling, så vi kan sikre en bedre fremtid for dem, der lever med sclerose. Med vores engagement åbner vi dørene for nye muligheder, der kan føre til effektive behandlinger og forbedret livskvalitet for alle berørte.

På Scleroseforeningens forskningskonference, Forskningsspejlet, præsenterer de forskere, som får støtte af Scleroseforeningen, deres resultater i et sprog, alle kan forstå.

Ny ph.d. i Scleroseforeningen Ph.d.-forsvar

Innovationsfonden har godkendt og bevilget midler (1.072.000) til en erhvervs-ph.d. inden for familieområdet. Ph.d.-projektet forventes at bidrage med ny og brugbar viden om børnefamiliens struktur, udfordringer, præferencer og støttebehov. Der er aftalt et samarbejde med Syddansk Universitet (vejledning), Scleroseregisteret (brug af data) og Sclerosehospitalerne (udvikling og afprøvning af indsats). Den ph.d.-studerende er Josephine Lyngh Steenberg, som er kandidat i folkesundhedsvidenskab og har arbejdet i foreningen i tre år. Ph.d.en opstartes d. 1. september.

D. 28. juni forsvarede Sofie Olsgaard Bergien sin ph.d. i Mærsk Tårnet på Københavns Universitet. Sofie har været erhvervs-ph.d.-studerende i Scleroseforeningen og tilknyttet Københavns Universitet i perioden 2020-2024. Sofies ph.d. havde titlen 'Aging with MS: A participatory mixed methods study exploring later life with multiple sclerosis'.



Patienthjælp

Kerneydelse, som er i vækst

I 2024 har vores fokus i Scleroseforeningen været tydeligt: At støtte patienter med sclerose og deres pårørende. Vi har gennemført 15 patientforløb specifikt designet til nydiagnosticerede, hvor de har fået både viden og tryghed i en svær tid. Disse forløb har vist, hvor vigtigt det er at have et godt fundament, når man står overfor en ny diagnose.

Vores workshops og online Hangouts for unge har også gjort en forskel. Deltagerne har haft mulighed for at dele deres erfaringer og finde støtte hos ligesindede, hvilket har givet en følelse af fællesskab og forståelse.

Vores rådgivningstjeneste har haft over 7.000 henvendelser i årets løb, hvor vores socialrådgivere og psykologer har været der for dem, der har haft brug for hjælp. Det bekræfter, at der er et stort behov for professionel støtte og vejledning i hverdagen. Patienthjælp er essensen af vores arbejde og går hånd i hånd med vores forskningsindsats. Vi tror på, at det at støtte nuværende patienter og deres pårørende er lige så vigtigt som at udvikle nye behandlingsmuligheder for fremtiden. Vi vil fortsætte med at arbejde for at forbedre livskvaliteten for sclerosepatienter og deres nærmeste og sikre, at deres behov bliver hørt i både vores støtteprogrammer og forskningen.



Jubilæum

En hyldest til dronning Margrethe: 65 års utrættelig støtte

2024 markerede et enestående jubilæum: Hendes Majestæt Dronning Margrethe fejrede 65 år som protektor for Scleroseforeningen. Denne lange og utrættelige støtte er et stærkt symbol på Dronningens dedikation til mennesker med sclerose og deres familier. Vi er både glade og stolte over, at dronning Margrethe har valgt at beholde sin protektion for Scleroseforeningen – et af de få, hun har bibeholdt.

Gennem seks årtier har dronning Margrethes engagement været uvurderligt for foreningen. Hendes støtte til Dronningens Ferieby, fra etableringen i 1990 til renoveringen i 2015, er et tydeligt eksempel på hendes personlige engagement og omsorg. Desuden har salget af hendes kunstværker, som “De Seks Årstider”, sikret vigtige midler til foreningens arbejde.

Dronning Margrethes støtte er langt mere end en formel protektion – det er en kilde til inspiration og en uundværlig kraft, der har skabt en reel og varig forskel i mange menneskers liv. Hendes vedvarende engagement har åbnet døre til finansiering, der har været afgørende for vores arbejde med forskning og støtte til sclerosepatienter.

For de 19.146 danskere, der lever med sclerose, udtrykker vi vores dybeste taknemmelighed for dronning Margrethes 65 års dedikation og støtte.

Formand for Scleroseforeningen, Christian L. Bardenfleth, holdt ved åbningen af årets ECTRIMS konference i København en mindeværdig tale for Hendes Majestæt Dronning Margrethe, hvor hendes 65-årige protektorat blev fotodokumenteret.



Kendskab og politisk arbejde

Du dør, hvis du græder

I 2024 lancerede Scleroseforeningen, i samarbejde med Jysk Fynske Medier (JFM) og Sigurd Hartkorn Plaetner, podcasten 'Du dør, hvis du græder' for at øge kendskabet til sclerose og skabe et mere nuanceret sprog omkring sygdommen. Podcasten overgik alle forventninger med over 150.000 afspilninger, 52 omtaler i etablerede medier og et reach på over 8,5 millioner. Den genererede medieværdi oversteg budgettet markant, og succesen blev yderligere understreget af to nomineringer til PrixAudio, hvor podcasten vandt prisen for Årets Bedste Kommercielle Samarbejde.

'Du dør, hvis du græder' demonstrerer potentialet i at bruge nye medier til at nå ud til et bredere

publikum på en engagerende og relevant måde. Podcastens succes er et vigtigt skridt i Scleroseforeningens arbejde med at skabe en større forståelse for sclerose ved at gøre sygdommen relaterbar, også for den brede offentlighed.

Det politiske arbejde i 2024 har haft to store overskrifter: Vederlagsfri fysioterapi og den nye strukturreform. Scleroseforeningen har været specielt aktiv i forhold til vederlagsfri fysioterapi, som er blevet forringet. Det har kastet en omfattende pressedækning af sig, hvor foreningen klart markerer sin holdning – et løbende arbejde, som vil fortsætte over de næste år.



SIGURD
HARTKORN
PLAETNER

Pressedækning: 3200 omtaler

Rækkevidde: 396,6 millioner

Engagement på SoMe: Scleroseforeningen har fået en kvart million interaktioner med indhold på tværs af sociale kanaler i 2024

Kendskab: Er steget i 2024 – og foreningen er i top-5 for patientforeninger

Dronningens Ferieby

Det nemmeste sted at holde ferie



Dronningens Ferieby har i 2024 været et samlingspunkt for familier og personer med sclerose. Med en tilfredsstillende belægningsgrad har feriebyen givet et fristed for alle, der ønsker at slappe af i et tilgængeligt og omsorgsfuldt miljø. Feedback fra gæsterne har været positive, og mange har udtrykt glæde over vores tiltag for at gøre feriebyen tilgængelig for alle.

Dronningens Ferieby kombinerer oplevelser med tilgængelighed, hvilket gør det til det nemmeste sted at holde ferie. De moderne, fuldt tilgængelige familiehuse ligger ved en af Danmarks smukkeste strande og skaber rammer for en bekymringsfri

ferie. Det har gjort Dronningens Ferieby til et populært valg for både medlemmer og deres familier. Her kan de fokusere på, hvad der virkelig betyder noget – at tilbringe tid sammen, skabe minder og nyde ferien i et trygt miljø.

I en tid, hvor mange fravælger ferie på grund af utilgængelighed, står Dronningens Ferieby som et vigtigt alternativ, der gør det muligt for mennesker med sclerose at tage på ferie til en overkommelig pris. Det er et sted, hvor livskvalitet og glæden ved at rejse går hånd i hånd – det nemmeste sted at holde ferie!

Sclerosehospitalerne

Styrkelse af rehabilitering for mennesker med sclerose

Antallet af mennesker, der lever med sclerose i Danmark, er stigende, og det er behovet for specialiseret rehabilitering også. I 2024 modtog Sclerosehospitalerne 2.300 henvisninger, hvilket understreger den store efterspørgsel efter specialiserede rehabiliteringsforløb, som vi er stolte af at kunne levere.

Vores tværfaglige tilgang, hvor læger, fysioterapeuter, ergoterapeuter og psykologer arbejder sammen, sikrer, at patienterne får den nødvendige støtte til at håndtere deres sygdom.

Vi har fortsat fokus på at optimere vores

rehabiliteringsprogrammer og inddrage patienter i deres egne behandlingsplaner. Vi mener, at dette empowerment er essentielt for at fremme trivsel og livskvalitet.

Vi ser frem til at fortsætte vores arbejde med at styrke rehabilitering og behandling for personer med sclerose, så vi kan sikre den bedst mulige støtte og pleje for alle vores patienter. Sclerosehospitalerne står stærkt, og vi er dedikerede til at gøre en positiv forskel i deres liv. Kirstine Bak Gulstad er pr. 1 marts tiltrådt som direktør, og vi ser frem til et stærkt samarbejde.

Indsamlingsaktiviteter



Scleroseindsamlingen 2024: Styrken i fællesskaber

Scleroseindsamlingen blev afholdt den 8. september 2024 og fandt sted som en del af vores fortsatte indsats for at støtte personer med sclerose. Med over 5.000 indsamlere, som aktivt deltog på gaderne, indsamlede vi hele 6,5 millioner kroner. Denne dag var fyldt med fællesskab og engagement, og den viste tydeligt den stærke opbakning fra det danske samfund til en verden uden sclerose.

Deltagernes entusiasme og den massive mediedækning var med til at sætte fokus på sclerose og vores arbejde. Vores indsamlingsaktiviteter har ikke kun været økonomisk gavnlige, men også skabt en større

bevidsthed blandt offentligheden og bidraget til at synliggøre de udfordringer, som mange mennesker med sclerose står overfor.

Vi har også arbejdet på at involvere flere medlemmer og lokalafdelinger i vores fundraising-initiativer i forbindelse med Scleroseindsamlingen, hvilket har styrket den lokale opbakning og udvidet vores rækkevidde. Denne tilgang har vist sig at være en værdifuld strategi i vores stræben efter at skabe opmærksomhed og støtte til sclerosesagen. Indsamlingen fik en intens pressedækning på DR hele dagen.



Cykelnerven 2024

En imponerende indsamlingspræstation

I 2024 fejrede Cykelnerven sit 11. år med en bemærkelsesværdig indsamling på 12,9 millioner kroner. Denne event har ikke kun bidraget økonomisk til sclerosesagen, men også øget synligheden omkring sygdommen.

Cykelnerven samler cykelentusiaster og ambassadører fra hele landet, der engagerer sig i kampen mod sclerose. Deltagerne deler personlige

historier og oplevelser, hvilket styrker samfundets støtte til formålet. Eventen skaber en unik platform for fællesskab, hvor deltagerne cykler for at vise solidaritet med dem, der lever med sygdommen. Den store opbakning fra både deltagere og sponsorer har været afgørende for Cykelnervens succes. Vi ser frem til fortsat at udvikle denne fantastiske tradition og gøre en forskel for sclerosesagen i fremtiden.



Frivillighed

Hele rygraden i foreningen

Frivillighed spiller en vigtig rolle i vores fælles sag og udgør rygraden i foreningen. De dedikerede frivillige, der er aktive i de 43 lokalafdelinger, bidrager med deres tid og energi og skaber et fællesskab, hvor mennesker berørt af sclerose og deres pårørende kan finde støtte og forståelse. Deres store indsats er med til at styrke foreningens aktiviteter i hele landet.

De tusindvis af frivillige deltager i fundraising-events og indsamlinger og viser med deres engagement og sammenhold, at der er håb for en verden uden sclerose; hver enkelt indsats gør en forskel.

Deres investering i sagen giver håb og inspiration til de 19 146 mennesker, der lever med sclerose, og deres pårørende. Og det er takket være vores frivillige, at sclerosesagen fortsætter med at vokse.



Tak for en vigtig støtte

Scleroseforeningen ønsker at sende en stor og varm tak til de fonde, der har støttet foreningens arbejde i 2024. Blandt andre skal der lyde en tak til:

TrygFonden og Jascha Fonden. I 2024 modtog Scleroseforeningen 4.157.065 kr. fra TrygFonden og yderligere støtte fra Jascha Fonden til et træningsprojekt, som skal styrke mulighederne for selvtræning blandt mennesker med sclerose.

Fabrikant Chas. Otzen’s Fond. I 2024 støttede Fabrikant Chas. Otzen’s Fond Scleroseforeningen med 12.500.000 kr. til oprettelsen af en verdensførende MS-Biobank.

Social- og Boligstyrelsen. I 2024 modtog Scleroseforeningen 1.752.002 kr. fra Social- og Boligstyrelsen til projektet ’MS Masterclass’, der skal styrke trivslen og skabe nye fællesskaber for ældre mennesker med sclerose.

A.P. Møller Fonden. I 2022 støttede A.P. Møller Fonden Scleroseforeningen med 10.000.000 kr. til udskiftningen af taget på Sclerosehospitalet i Haslev, som stod færdigt i 2024.

Østifterne. I over ti år har Østifterne muliggjort afholdelsen af Scleroseforeningens efterårsferie for børnefamilier med sclerose, som igen i 2024 gav familierne et tiltrængt pusterum og en ferie fuld af sjov og samvær som familie.

Eyvind R. Witte og Hustrus Legat til Almennyttige Formål. Efter en årelang god relation med Eyvind R. Witte og Hustrus Legat til Almennyttige Formål, modtog Scleroseforeningen en generøs donation på 1.000.000 kr. i forbindelse med fondens opløsning i 2024.

Hoffmann og Husmans Fond. I 2024 støttede Hofmann og Husmans Fond Scleroseforeningen med 700.000 kr. til uddeling af legater til økonomisk udsatte mennesker med sclerose og til udskiftningen af badebroen ved Sclerosehospitalet i Ry.

Drost Fonden. I 2024 modtog Scleroseforeningen en generøs donation på 1.400.000 kr. fra Drost Fonden til foreningens arbejde med at forbedre livskvaliteten for børn og unge ramt af sclerose og til at sikre, at socialt udsatte sclerosepatienter kan få ferieophold.

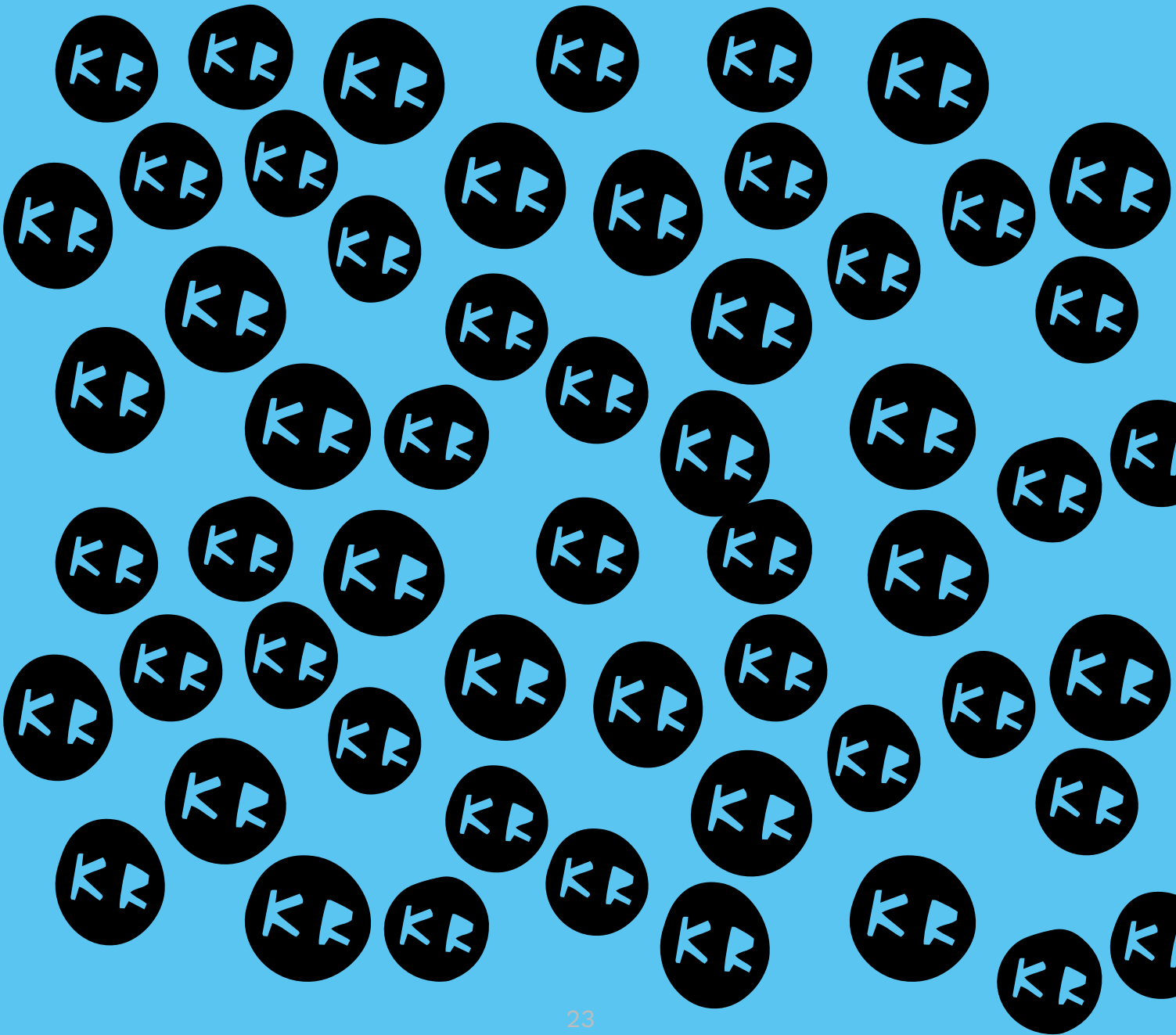
Sigrid og Ove F. Olsens Fond. I 2024 modtog Scleroseforeningen 491.709 kr. i støtte til forskningsprojektet ’Epstein-Barr virus microRNA i exosomer, inflammation og sygdomsaktivitet ved multipel sclerose’, ledet af Helle Bach Søndergaard ved Rigshospitalet, Dansk Multiple Sclerose Center.



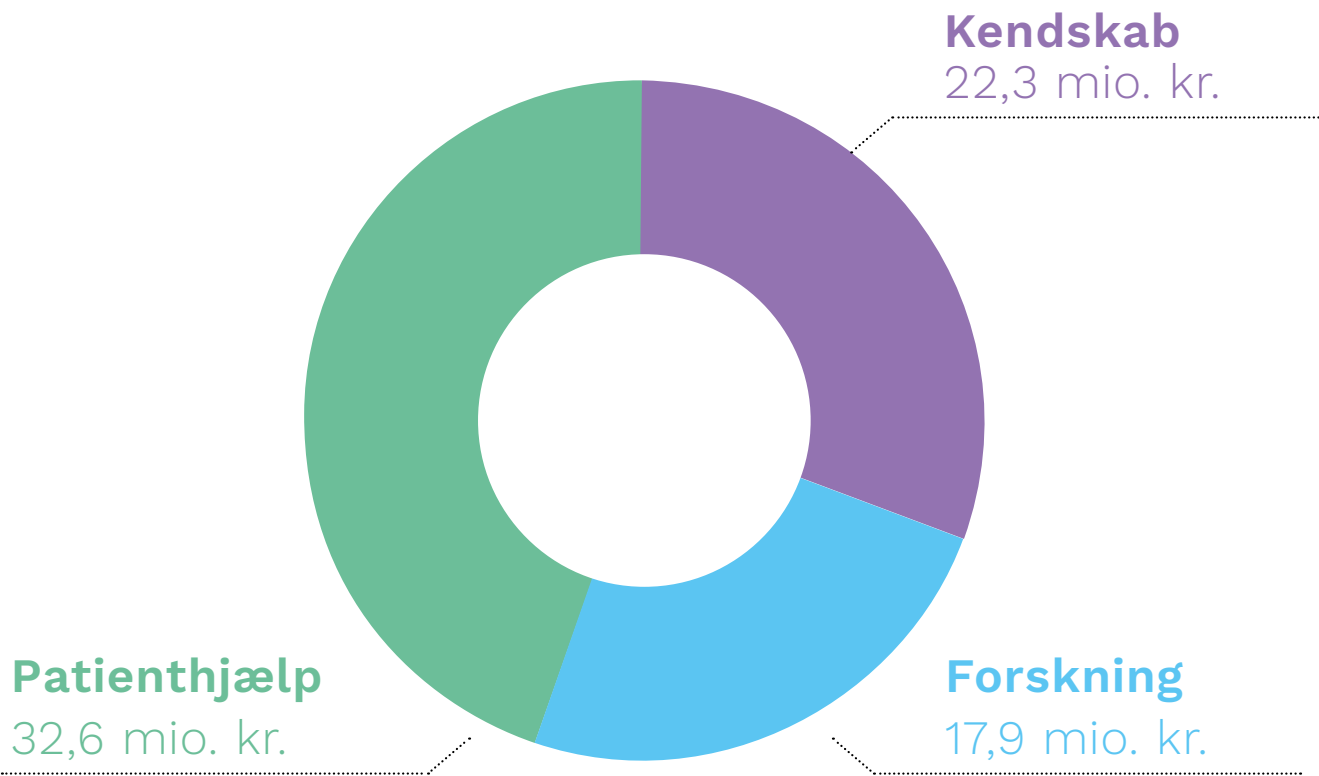
Økonomiske forhold

Et år med en stærk vækst

Året 2024 har styrket Scleroseforeningens økonomi markant. Vi har formået at samle over 101 millioner kroner i løbet af året, takket være store donationer fra fonde og vores indsamlinger. Denne solide økonomi er afgørende for, at vi kan fortsætte med at støtte forskning og tilbyde omfattende hjælp til vores medlemmer. Vi har foretaget konservative og ansvarlige investeringer, og vi sikrer, at vores midler bruges til at maksimere vores indflydelse og skabe en bæredygtig fremtid for Scleroseforeningen.



Regnskab



Støtten til Scleroseforeningens formål var i 2024 på 72,8 mio. kr.

17,9 mio. kr. blev anvendt til forskning, 32,6 mio. kr. blev anvendt til patienthjælp, og 22,3 mio. kr. blev anvendt til udbredelse af kendskab.

Resultatopgørelse 1. januar - 31. december

	1.000 kr.	2023	2024
Indtægtsskabende aktiviteter			
Indsamlede offentlige midler		7.849	9.417
Indsamlede private midler		86.096	81.091
Indtægter fra egen virksomhed		13.338	10.488
Indtægtsskabende aktiviteter i alt		107.283	100.996
Omkostninger ved indtægtsskabende aktiviteter		-20.028	-22.512
Omkostninger ved egen virksomhed		-15.984	-4.664
Resultat af indtægtsskabende aktiviteter		71.272	73.820
Administrationsomkostninger o.l.		-5.140	-5.892
Resultat før finansielle poster		66.132	67.928
Finansielle indtægter		8.413	9.999
Finansielle omkostninger		-435	-348
Resultat før formålsbestemte aktiviteter		74.110	77.579
Forskning		-17.692	-17.897
Patienthjælp		-32.165	-32.628
Kendskab		-21.507	-22.249
Anvendelse i alt		-71.364	-72.774
Årets resultat		2.746	4.805
Resultatdisponering			
Årets resultat		2.746	4.805
I alt		2.746	4.805
Overføres til kursreguleringsfond		6.737	7.243
Overføres til overført resultat		-3.991	-2.438
Disponeret i alt		2.746	4.805

Balance pr. 31. december

	1.000 kr.	2023	2024
AKTIVER			
Grunde og bygninger		9.459	9.459
Materielle anlægsaktiver i alt		9.459	9.459
		4.407	4.255
Finansielle anlægsaktiver i alt		4.407	4.255
Anlægsaktiver i alt		13.866	13.714
Tilgodehavender, forudbetalinger og udlæg		5.716	2.213
Mellemregning med Sclerosehospitalerne i Danmark og Dronningens Ferieby i Grenaa		921	
Værdipapirer		129.657	148.278
Likvide beholdninger		6.617	17.198
Omsætningsaktiver i alt		142.911	167.689
Aktiver i alt		156.777	181.403
PASSIVER			
Henlæggelser		39.165	39.165
Kursreguleringsfond		7.877	15.120
Overført resultat		37.823	35.385
Egenkapital i alt		84.865	89.670
Leverandører af varer og tjenesteydelser m.v.		19.154	17.239
Ikke anvendte forsknings- og andre bevillinger		20.863	18.243
Klausulerede bidrag og arvebeløb til bestemte formål m.v.		31.838	56.021
Mellemregning med Sclerosehospitalerne i Danmark og Dronningens Ferieby i Grenaa		57	230
Kortfristede gældsforpligtelser i alt		71.912	91.773
Gældsforpligtelser i alt		71.912	91.773
Passiver i alt		156.777	181.403

5 års hoved- og nøgletal

	2020	2021	2022	2023	2024
Samlede antal medlemmer og bidragydere*	54.362	60.807	73.132	86.568	94.026
Heraf registrerede medlemmer med MS	12.061	12.397	12.652	12.807	12.995
<i>*Konsekvensrettet som følge af ændret opgørelsesmetode</i>					
Formålsbestemte aktiviteter					
Forskning	16.035	17.512	17.802	17.692	17.897
Patienthjælp	28.420	25.300	26.979	32.165	32.628
Kendskab	13.440	15.132	18.043	21.507	22.249
I alt	57.895	57.944	62.824	71.364	72.774
Årets resultat	282	4.031	-571	2.746	4.805
Nøgletal					
Overskudsgrad ved indsamlede midler	79,3%	80,4%	82,5%	78,7%	75,1%
Overskudsgrad ved indtægtsskabende virksomhed	71,8%	70,1%	78,0%	66,4%	73,1%
Administrationsprocent	5,3%	4,5%	4,4%	4,8%	5,8%
Formålsprocent	69,1%	63,6%	62,4%	66,5%	72,1%
Heraf andel til forskning	27,7%	30,2%	28,4%	24,8%	24,6%
Heraf andel til patienthjælp	49,1%	43,7%	42,9%	45,1%	44,8%
Heraf andel til kendskab	23,2%	26,1%	28,7%	30,1%	30,6%
Konsolideringsprocent	0,3%	4,4%	-0,6%	2,6%	4,8%
Sikkerhedsmargin	0,92	0,93	0,92	0,75	0,85
Soliditetsgrad	65,2%	61,7%	59,0%	54,1%	49,4%
Andel af offentlig finansiering	12,4%	10,2%	9,7%	7,3%	9,3%
Andel af indtægter fra medicinalindustrien	0,7%	1,2%	0,7%	0,5%	0,6%
Gns. antal årsværk	64	60	62	66	70
Heraf tidsbegrænsede ansættelser	5	4	4	2	3

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 den handicapvenlige Dronningens Ferieby. Scleroseforeningen har 44 lokalafdelinger, med frivillige i hele landet og mere end 86.000 medlemmer og bidragsydere.



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

Protektor:
Hendes Majestæt
Dronningen Margrethe