



Årsmelding

2024



Brystkreftforeningen

Innhold

Ord fra daglig leder	03
Innledning	04
Det uvurderlige likepersonsarbeidet	06
Inspirerende samlinger	08
Flott og produktivt Landsmøte	09
Vi har kjempet fram endringer	10
Brukermedvirkning er påvirkning	12
Prosjektstøtte fra stitelsen Dam	13
Miljørappotering	13
Ny design og medlemskampanje	14
Europeisk samarbeid for brystkreftberørte	17
Rosa sløyfe med nye rekorder	18
Sunn økonomi	20
Valgte representanter fra hele landet	22
Sekretariatet	24

Vi har oppnådd mye

Det er både en stor glede og en ære å få være daglig leder i Brystkreftforeningen. Jeg er stolt, men også ydmyk overfor det store og gode engasjementet og innsatsen som legges ned over hele landet.

2024 har vært et godt år med mange verdifulle møter og opplevelser. Brystkreftforeningens lokalforeninger tilbyr en rekke arrangementer til sine medlemmer, og alle finner forhåpentligvis noe av interesse. 2024 var også et landsmøte-år. Her møtes tillitsvalgte og fattet vedtak om planer, økonomi, organisasjon og andre veivalg. Denne gang var mange nye med, faktisk deltok over halvparten på sitt første landsmøte. Vi håper mange også framover velger å delta i styrer og stell i våre viktige organer.

I 2024 arrangerte Brystkreftforeningen konferanser for likepersoner, samt for medlemmer med metastatisk brystkreft og for dem som er under 45 år. Dette er viktige møteplasser for å lære mer om brystkreft, livet med og etter behandling samt for opplæring i verv som frivillig i foreningen. Og ikke minst er det sosiale møteplasser hvor man knytter verdifulle vennskap.

Jeg vil også trekke fram 2024 som et år med god medlemsvekst. Flere medlemmer betyr mye for både økonomi og gjennomslagskraft. Kjenner du noen som bør bli medlem, håper jeg du tipser dem om foreningen. Vi vet imidlertid at vi ikke når godt nok ut til kvinner med minoritetsbakgrunn, og både lokalt og sentralt har vi holdt foredrag og delt informasjon for å sikre at flere møter opp til mammografi og lærer å se etter symptomer på brystkreft. Og når vi først er inne på mammografi, må jeg trekke fram at det er på



Camilla Skare, daglig leder i Brystkreftforeningen

tide at Mammografiprogrammet utvides slik at alle kvinner i alderen 45-74 år inviteres til screening. Dette har vi skrevet om i både riks- og lokalmedia, samt trukket frem i paneldebatt under Arendalsuka. Videre har vi oppfordret de politiske partiene til å inkludere en slik utvidelse i sine partiprogrammer.

Til slutt vil jeg sende en hjertelig takk til alle dere som støtter foreningen, enten det er som medlem, tillitsvalgt, likeperson, Rosa sløyfe-frivillig eller annet. Takken går selvsagt også til alle dere som gir gaver til det viktige arbeidet vårt, enten dere er privatpersoner, bedrifter eller andre. Uten dere alle ville ikke foreningen vært det den er.

Vi fortsetter å vokse

Brystkreftforeningen fikk mange nye medlemmer i 2024, og denne veksten er et resultat av målrettet arbeid.

Folk legger merke til at Brystkreftforeningen påvirker beslutningstakere og får gjennomslag for viktige saker. Stå-på viljen og alt det frivillige arbeidet som legges ned i lokalforeningene bidrar også til å styrke kjennskapen og rekrutteringen. Aktiviteter som arrangeres over hele Norge skaper viktige møteplasser der nye brystkreftberørte blir del av Brystkreftforeningens fellesskap.

Brystkreftforeningen skal gi informasjon, omsorg og støtte, og vi skal jobbe for å fremme fokuset på forskning. Jo flere medlemmer vi har, desto mer arbeid kan vi utføre for de som er rammet og de som er pårørende. Brystkreftforeningens arbeid finansieres gjennom medlemskontingenten, offentlige tilskudd, Kreftforeningens tilskuddsordning og gaver.

I 2024 har vi løftet fram viktige kampsaker, som utvidelse av screening-alderen og raskere innføring av medisiner. Det var en stor seier da Beslutningsforum for nye metoder godkjente Verzenios i desember. Vi har også styrket likepersonsarbeidet på flere områder. Vi har blant annet lansert et nytt søkeverktøy på nettsiden og har laget en ny veileder som skal sikre at alle nye likepersoner ivaretas.

Brystkreftforeningen skal gi informasjon, omsorg og støtte, og vi skal jobbe for å fremme fokuset på forskning.



Det uvurderlige likepersonsarbeidet

Likepersonstilbudet er bærebjelken i Brystkreftforeningen. I 2024 lanserte vi et nytt søkeverktøy for at enda flere skal finne en likeperson de kan snakke med.

Brystkreftforeningen har sitt utspring fra en besøkstjeneste for brystkreftopererte. Besøkstjenesten møtte nyopererte på sykehusene for å lytte og gi støtte. I dag er støttesamtalene fortsatt den viktigste oppgaven til likepersonstjenesten.

«Jeg tror det er viktig at de som berøres av kreft kan få snakket ut med noen. At de har en trygg havn hvor man kan få tømt seg litt, snakke om situasjonen man står i og dele alt fra bekymringer til framtidshåp», sier Brittina (68). Hun lever i dag med uhelbredelig brystkreft. Første gang hun fikk brystkreftdiagnosen var i 2005. Nå har hun vært likeperson i Brystkreftforeningen i rundt to år.

Det er verdifullt å få være del av et fellesskap og ikke føle seg ensom når man blir syk. Likepersonene tilbyr en-til-en-samtaler og er til stede på de fleste arrangementene som lokalforeningene tilbyr.

Alle likepersonene i Brystkreftforeningen gjennomfører et kurs for å bli godkjent. I 2024 fornyet vi kursinnholdet for å styrke kompetansen og sikre at likepersonene er godt rustet for samtalene.

På likepersonskonferansen i november 2024 jobbet vi med rollen en likeperson skal ha i sin likepersonsgruppe. Det ble blant annet utarbeidet en ny veileder for likepersonslederne. I tillegg ble det laget en

veileder for hvordan nye likepersoner skal tas imot og ivaretas i sin lokalforening. Det er viktig for motivasjonen at nye likepersoner kommer i gang raskt og har en erfaren likeperson de kan lene seg på.

Alle som er berørt av brystkreft kan benytte seg av likepersonstilbudet vårt. I 2024 utviklet vi et helt nytt søkeverktøy som gjør det enklere å finne noen du kan snakke med. I søkeverktøyet kan du sortere på erfaring, alder, geografi og språk. Henvendelsene til likepersonene har økt etter at nettsiden ble lansert i mai. Du finner søkeverktøyet her: <https://www.brystkraftforeningen.no/noen-a-snakke-med/finn-en-likeperson/>

– En likeperson er personlig, men har et snev av profesjonalitet og er trent i hvordan møte deg og ditt behov. De er et supplement til den medisinske oppfølgingen, og er tilgjengelige på en helt annen måte enn hva helsepersonell er, sier likepersonen Kirsti (50), som fikk brystkreft i 2022.



*I 2024 hadde
Brystkreftforeningen
240 godjente
likepersoner.*



Jeg tror det er viktig at de som berøres av kreft kan få snakket ut med noen. At de har en trygg havn hvor man kan få tømt seg litt.

Inspirerende samlinger

Brystkreftforeningen arrangerte følgende konferanser og samlinger i 2024:



Viktig møteplass for unge

Brystkreftforeningen under 45 arrangerte landssamling og årsmøte på Gardermoen i februar 2024. Det var 55 medlemmer som deltok. Deltakerne utvekslet erfaringer og fikk nye venner. Det var også inspirerende foredrag og hyggelig samvær.



Nye relasjoner på nettverkssamling

52 medlemmer med uhelbredelig brystkreft deltok på vår samling for metastatisk brystkreft i oktober. De knyttet verdifulle bånd og fikk påfyll med inspirerende og lærerike foredrag. Samlingen er en viktig møteplass for dem som lever med uhelbredelig brystkreft, slik at de ikke skal føle seg alene med sin sykdom.



Faglig påfyll på likepersonskonferansen

104 likepersoner deltok på likepersonskonferanse på Fornebu i november. Det ble en engasjerende og nyttig samling med erfaringsutveksling, arbeid og faglig påfyll. Likepersonene i foreningen legger ned stor innsats og bruker mye av fritiden sin på å være der for andre.

Flott og produktivt Landsmøte

Noen høydepunkter frå Landsmøtet var at ny styreleder overtok roret, etiske retningslinjer ble vedtatt og Odd Nordstoga ga en minikonsert.

Brystkreftforeningen arrangerer Landsmøte annet hvert år. I 2024 deltok i underkant 140 representanter fra Brystkreftforeningens lokalforeninger. 50 av dem hadde stemmerett, med til sammen 59 stemmer. Mange var med for første gang. Tilpasning av fordelingsmodell, reglement for finansforvaltning, foreningens etiske retningslinjer og innkomne forslag var noen av sakene som ble behandlet, i tillegg til vanlige landsmøtesaker.

Tidligere styreleder Ellen Harris Utne ble takket av etter tre perioder og fikk mange gode ord for sin innsats. Astrid Langeby Kolbekk ble valgt inn som ny styreleder. Hun fikk brystkreft i 2015 og ledet lokalforeningen i Vestfold i seks år fram til 2024.

– Jeg er svært takknemlig for alt det viktige arbeidet som er lagt ned i foreningen før meg, og nå gleder jeg meg til å bidra på nasjonalt nivå og jobbe for å videreutvikle de store oppgavene som samler oss på tvers av alle lokalforeningene. Sammen skal vi fortsette å jobbe for at alle brystkreftberørte får enda bedre behandling og best mulig livskvalitet, sa Astrid, etter at hun var blitt valgt som ny styreleder.

Et av høydepunktene under Landsmøtet var at Odd Nordstoga dukket opp under middagen og holdt en minikonsert. Det ble en uforglemmelig musikalsk halvtime.



Øverst: Ny styreleder i Brystkreftforeningen Astrid Langeby Kolbekk. Nederst: Odd Nordstoga

Vi har kjempet fram endringer

Utvidelse av screeningalder, raskere innføring av medisiner og kamp mot nedleggelse av brystkrefttilbud, har vært viktige fokusområder for påvirkningsarbeidet.

I år har vi jobbet hardt for å få utvidet Mammografiprogrammet, slik at alle kvinner mellom 45 og 74 år blir invitert. Dette vil bidra til at flere overlever brystkreft og kan leve med bedre livskvalitet. Vi ønsker også at kvinner med mammografisk tett kjertelvev (tett brystvev) skal få informasjon og bedre oppfølging, og skrev et leserinnlegg om dette, som kom på trykk i lokalaviser over hele landet. Daglig leder Camilla Skare løftet også fram temaet under en debatt på Arendalsuka. For å få gjennomslagskraft er vi avhengig av politisk støtte, så vi har sendt innspill til partiprogrammene for å understreke viktigheten av en utvidelse.

Brystkreftforeningen har jobbet målrettet med å påvirke politikere og andre beslutningstakere på flere områder. Da samtlige endokrinkirurger sa opp jobbene sine ved Ålesund sykehus, la våre lokalforeninger ned en enorm innsats for at brystkrefttilbudet ikke skulle legges ned. De fire lokalforeningene i fylket samarbeidet tett. «Vi maillet og ringte hverandre underveis og etterpå. Vi fikk masse hjelp fra pressen, var i kontakt med fagpersoner fra flere miljøer og henvendte oss til beslutningstakere», forteller tidligere lokalforeningsleder i Møre og Romsdal, Rigmor Outzen. Innsatsen bidro til at kirurgene valgte å fortsette i jobben ved Ålesund sykehus.

Vi presser på for at nye behandlinger og medisiner skal innføres raskere. På tampen av året fikk vi gjennomslag for at medisinen Verzenios blir tilgjengelig som forebyggende behandling

for personer med spesiell risiko for tilbakefall og spredning. I august ble gentesten Oncotype DX godkjent for pasienter med hormonfølsom tidlig brystkreft med spredning til lymfeknutene. Testen kan forutsi om denne gruppen har nytte av cellegift. Vi hadde håpet at den livsforlengende medisinen Trodelvy også skulle godkjennes for en ny undergruppe, men foreløpig har behandlingen for denne pasientgruppen fått nei i to runder.

Brystkreftforeningen har gjennomført tre viktige spørreundersøkelser blant medlemmer og andre interessenter. Den ene omhandlet psykisk helse, og vi undersøkte hvordan brystkrefttrammedes psykiske helse ble ivaretatt under og etter brystkreftbehandlingen. Svarene ga oss verdifull innsikt i hva vi bør jobbe videre med framover. Den andre spørreundersøkelsen handlet om hvordan brystkreftberørte syntes bruken av Pasientreiser fungerte. Det kom tydelig fram at Pasientreiser fungerer dårlig, og det ble sendt innspill til partiprogrammene på bakgrunn av svarene. Vi gjennomførte også en undersøkelse der vi spurte om kvinner ønsker å få vite om de har tett brystvev. 90 prosent av respondentene svarte at de ønsket denne informasjonen.

Informasjonsarbeid er en viktig del av Brystkreftforeningens arbeid, og vi besøkte blant annet Kvinnehelsehuset på Tøyen i Oslo for å fortelle om hvordan du kan bli kjent med egne bryst og hvordan du sjekker deg for brystkreft.



Øverst til venstre: De fire lokalforeningene i Møre og Romsdal samarbeidet tett mot nedleggelse av brystkrefttilbudet, og det var mange presseoppslag i media. Øverst til høyre: Daglig leder i Brystkreftforeningen, Camilla Skare, deltok i debatt under Arendalsuka. Til venstre: Fagansvarlig i Brystkreftforeningen, Eline Rostad, hadde en pedagogisk gjennomgang om brystkreft for kvinner i alle aldre og ulike nasjonaliteter ved Kvinnehelsehuset på Tøyen i Oslo.

Brukermedvirkning er påvirkning

Brukerrepresentanter bidrar med sin erfaring som pasient eller pårørende.

Brystkreftforeningen har brukerrepresentanter blant annet i brukerutvalget ved Radiumhospitalet, brukerpanelet i Kreftregisteret og Kreftforeningens regionale brukerforum for Oslo/Tønsberg. Brukerrepresentantene bidrar til å ivareta pasient- og pårørendeperspektivet i det arbeidet representanten er involvert i.



Med støtte fra Stiftelsen Dam bidrar vi til viktig forskning

Forskning på fatigue gir håp for brystkreftpasienter.

Hvert år samarbeider Brystkreftforeningen med forskere om tilskudd fra Stiftelsen Dam til viktig forskning på brystkreft. I 2024 fikk vi tilskudd til et spennende prosjekt som seniorforsker Lene Thorsen (bildet) ved Oslo universitetssykehus skal lede. Målsettingen for forskningsstudien er å undersøke effekten av blant annet fysisk trening, kognitiv adferdsterapi, kostholdsveiledning og mestringskurs på fatigue blant overlevende etter brystkreft med vedvarende fatigue. Studien vil vare i seks år og avsluttes i 2030.



Miljørappportering

Som virksomhet arbeider vi for å ivareta våre ansatte, effektivisere driften og redusere negative effekter på klima og miljø.

Vi har tatt samfunnsansvar ved å tilby arbeidspraksis og rekruttere personer med redusert arbeidsevne. Brystkreftforeningen etterstreber å bli mindre avhengig av papir som lagringsmedium. Vår teknologiske plattform støtter digital samhandling og har bidratt til at vi har kunnet redusere behovet for flyreiser og kuttet reise- og hotellkostnader. I 2024 ble noen styremøter gjennomført digitalt og noen fysisk. Vi arbeider også med å få flest mulig medlemmer over på elektroniske betalingsløsninger, noe som sparer både penger og miljø.

Nytt design og medlemskampanje

To av høydepunktene for kommunikasjonsarbeidet var videreutvikling av medlemsbladet, og en vellykket kampanje i sosiale medier for å rekruttere nye medlemmer.

Medlemsbladet Athene ble pusset opp og fikk mange nye spalter. Mer variasjon og bredde i innholdet og kortere saker, gjør at bladet er mer lettlest og relevant. Vi ønsket å få inn mer stoff som omhandlet forebyggende og risikoreducerende tiltak, som kosthold og trening. I tillegg ville vi løfte fram gode råd om psykisk helse og senskader i hver utgave. I hvert nummer går vi også i dybden på et tema. I utgave to var temaet nevropati, som er en senskade mange sliter med, men som det er forsket lite på. I første utgave var temaet fruktbarhet og muligheten for å pause behandlingen med tanke på graviditet.

Vi kjørte en medlemskampanje i sosiale medier som traff godt og ga oss mange nye medlemmer. Silje Johansen har hatt brystkreft, og hun har blant annet kryssset Grønland på ski for å samle inn penger til brystkreftsaken. Hun var villig til å fronte kampanjen, og inviterte oss inn i hjemmet sitt for å filme korte filmer som vi brukte i annonser på sosiale medier. «Tenk om brystkreft ikke lenger var et skummelt ord», var et av hovedbudskapene i den tre måneder lange kampanjeperioden.

Brystkreftforeningen var involvert i et forskningsprosjekt ved Seksjon for arvelig kreft ved Oslo Universitetssykehus og sørget for å synliggjøre et tilbud om gentesting til våre medlemmer. Budskapet nådde ut til mange gjennom omtale i Athene, på nettsiden, i sosiale medier og i et eget nyhetsbrev til alle medlemmer, og førte til en stor økning i gentester.

På Verdens kreftdag delte vi brystkreftpasienters råd om hvordan du kan håndtere hverdagen etter at du har fått brystkreft. «Be om hjelp, finn små lysglimt, de vonde følelsene går over, det er naturlig å bli redd for å dø og husk at det kan gå bra», var noen av rådene.

Rosa sløyfe dominerte i våre kanaler i oktober. Nytt av året var samarbeidsposter på Instagram som førte til mange nye følgere, stor rekkevidde og mye engasjement. Tema vi løftet fram utenom Rosa sløyfe i denne perioden var spesielt uhelbredelig brystkreft, som vi viet mye oppmerksomhet på Uhelbredelig brystkreft-dagen 13. oktober.

Tenk om brystkreft ikke lenger var et skummelt ord

I Athene nr. 1 intervjuet vi Mia, som fikk brystkreft i ung alder. Hun valgte å begynne på behandling så raskt som mulig, framfor å fryse ned egg. Da hun senere fikk mulighet til å pause behandlingen, kom datteren Mila. Ny forskning tyder på at behandlingspause ikke øker risikoen for tilbakefall. Foto: Jeanette Bækkevold





Tenk om datteren din fikk brystkreft,
og du visste at hun ble helt frisk



... jeg burde takke ja til å snakke med noen.

... om at bivirkningene ville ha så stor innvirkning på livet mitt, og at de kan oppstå lenge etter man er ferdig behandlet.

... de vonde følelsene går over. Man har det ikke vondt hele tiden i behandling, og man kan faktisk ha veldig fine dager, selv oppi noe som er skikkelig vondt.

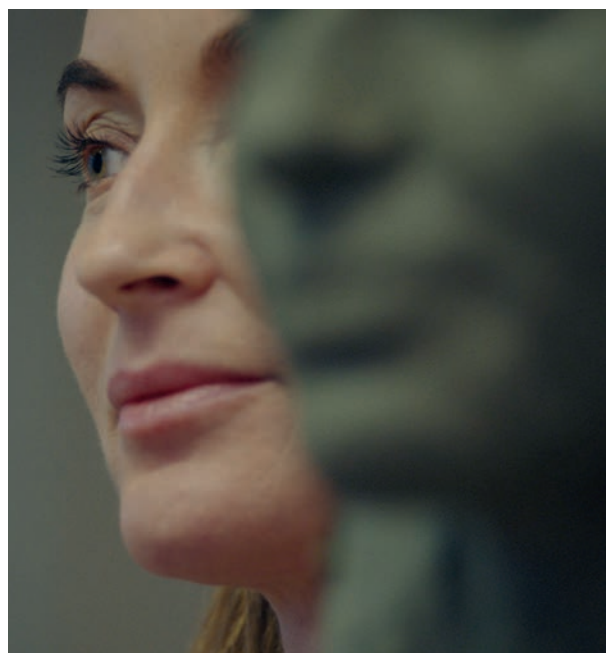


Europeisk samarbeid for brystkreftberørte

Brystkreftforeningen er del av et sterkt og viktig europeisk nettverk for å sikre brystkreftberørtes interesser

Norge ligger i verdenstoppen når det gjelder forskning på brystkreft og overlevelse. Samtidig er det viktig å også bidra til at den samme utviklingen skjer for våre søstre i andre land, og at viktig forskning og rettighetsarbeid deles på tvers av landegrenser. Brystkreftforeningen er medlem i Europa Donna, som er en viktig og sterk pådriver for å sikre brystkreftberørtes interesser i Europa. Representanter fra Norge, Danmark og Finland deltok på Europa Donnass internasjonale brystkreftkonferanse i november 2024. (Bildet til venstre)

20. mars mottok Brystkreftforeningen en pris for vår unike bronsestatue, «Cecilie – kvinne med uhelbredelig brystkreft». Bronsestatuen ble laget for å skape oppmerksomhet rundt en sårbar pasientgruppe. Try Reklamebyrå var ansvarlig for kampanjen. – Dette er et av de viktigste kunstverk som noen gang har blitt laget. Det betyr mye å motta denne prisen på vegne av alle de som lever med uhelbredelig brystkreft. Denne statuen er et monument til disse kvinnene, og en oppfordring til oss alle om å gi ekstra omsorg, oppmerksomhet og støtte til pasientene som rammes og deres pårørende, sa daværende styreleder i Brystkreftforeningen, Ellen Harris Utne, da hun tok imot prisen under Den europeiske brystkreftkonferansen (EBCC-14) i Milano. Billedhugger Håkon Anton Fagerås skapte kunst av modellen Cecilie Flatval. Cecilie gikk bort i 2023. (Bildet til høyre)



Rosa sløyfe med nye rekorder

Rosa sløyfe-aksjonen 2024 ble en stor suksess, med rekordresultater på flere områder.

I 26 år har Rosa sløyfe-aksjonen vært en viktig innsamlings- og informasjonskampanje med mål om å vise solidaritet med brystkreft, støtte forskning på brystkreft, samt spre informasjon og øke kunnskapen om brystkreft. I 2024 glitret den rosa sløyfen på rekordmange skjorter, kjoler og kåper.

Forskning utgjør en viktig forskjell for alle som rammes av brystkreft, og gjennom aksjonen i 2024 framhevet vi hvordan forskning har bidratt til at flere kvinner kan få livet tilbake etter brystkreftbehandling. I februar kunne vi gi hele 32 millioner kroner, fra aksjonen i 2023, til fire forskere som jakter nye løsninger for uhelbredelig brystkreft. Disse forskningsprosjektene gir håp for en gruppe kvinner som virkelig trenger det.

Takket være en helt fantastisk innsats over hele landet – fra næringsliv, frivillige og privatpersoner – vil vi etter aksjonen i 2024 kunne gi et enda større beløp til forskning på brystkreft. Engasjementet for aksjonen har vært enorm og har ført til ny innsamlingsrekord på hele 67 millioner kroner, en økning på 17,3 millioner fra året før. Den store inntektsøkningen skyldes i hovedsak populariteten til designsløyfen, som for første gang ble utsolgt. I 2024 var det 11. gang med designsløyfe, og Cathrine Børter fra smykkemerket Pearl Octopuss.y fikk oppdraget.

I tillegg til svært gode inntektsresultater, har vi oppnådd rekordmange medieoppslag. Sterke kvinner har stått fram og delt sine historier.

Totalt hadde vi 1065 presseoppslag, noe som gjør aksjonen til den mest omtalte noensinne. Rosa sløyfe-løpet har også hatt både deltakerrekord og rekordbidrag til aksjonen. For andre året på rad ble aksjonen kåret til «Årets kampanje» av Fundraising Norge.

Takk til alle dere som har bidratt til det fantastiske resultatet på hele 67 millioner kroner

Oktober er også en viktig måned for alle lokalforeningene våre, og aktivitetsnivået deres er høyt. Mange frivillige legger ned en enorm innsats, og i år har dette resultert i ny innsamlingsrekord på fantastiske 7,6 millioner kroner. Lokalforeningene har stått på stand, lyssatt landemerker, arrangert faglige temamøter og ildsjel-løp, hatt loddsalg, mannekengoppvisning, strikket og mye mer. De bidrar ikke bare med inntekter til aksjonen, men som brystkreftberørte er de viktige for å gi aksjonen et ansikt og formidle viktig informasjon om brystkreft.

Bildene i collagen på neste side er tatt av Rosa sløyfe-løpet (1), Jorunn Valle Nilsen/Kreftforeningen (2, 4, 5) og Stephanie Sikkes (6).

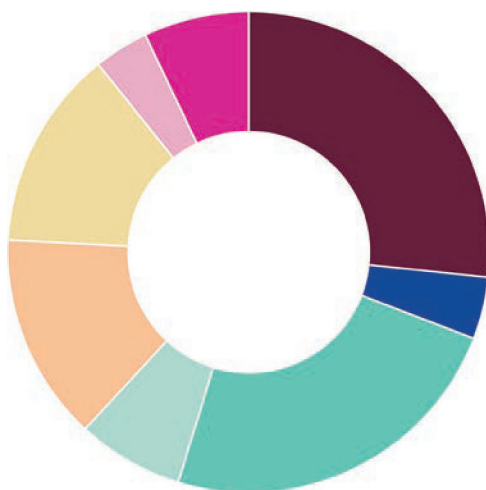
Bilder fra Rosa sløyfe-aksjonen



Sunn økonomi

Brystkreftforeningen gikk med et godt overskudd i 2024, takket være blant annet gode rentebetingelser på bankinnskudd, økte offentlige tilskudd og private gaver og flere medlemmer, som gir økte kontingentinntekter. En stilling i sekretariatet var ikke fullt besatt i 2024. Dette gir lavere kostnad enn budsjettert og bidrar også til overskuddet. Det samme gjør reduserte kostnader til reise og hotell grunnet færre deltakere enn estimert på noen av samlingene.

Anskaffede midler 2024: 19 036 130



	Medlemskontingent 5.076.299
	MVA-kompensasjon 792.909
	Tilskudd fra det offentlige 4.550.037
	Tippemidler og øvrige tilskudd 1.360.428
	Tilskudd fra Kreftforeningen 2.650.724
	Gaver, arv 2.562.277
	Produktsalg og egenandeler 697.700
	Finansinntekter 1.345.756

Forbrukte midler 2024: 15 702 426



Medlemsblad Athene	1.472.268
Landsmøte	1.381.213
Likepersonsarbeid inkl. konferanse	2.363.772
Medlemsservice	1.979.525
Tilskudd lokalforeninger	3.126.676
Informasjonsarbeid, formidling og opplæring	1.785.768
Under 45, metastisk nettverkssamling, styre- og komitemøter	2.260.724
Andre aktiviteter	679.020
Administrasjonskostnader	661.461

Valgte representanter fra hele landet

Landsmøtet er Brystkreftforeningens øverste myndighet, og Hovedstyret, kontrollkomite, valgkomite og styret i Brystkreftforeningen under 45 er valgte organer.

Landsmøte

Landsmøtet ble avholdt 21.-22. april 2024

Hovedstyret frem til Landsmøtet

Styret har i perioden frem til Landsmøtet bestått av:

Leder: Ellen Harris Utne

Nestleder og styremedlem for Helse Vest: Birgitte Harris

Styremedlem Helse Sør-Øst: Bente Godtlibsen

Styremedlem Helse Sør-Øst: Haakon Wiig (permisjon fra 27.11.23)

Styremedlem Helse Sør-Øst: Mariann Stoltenberg Lind

Styremedlem Midt-Norge: Laila Sandvik

Styremedlem Helse Nord: Trine-Mari Aavitsland

Styremedlem og representant for Brystkreftforeningen under 45: Veronica Balseth

Varamedlemmer

Varamedlemmer: Monica Nilsen (styremedlem Helse Sør-Øst fra 27.11.23), Edel Johannessen, Greta Garnes, Sølvi Heitmann Korsvik og Iselin Baldersheim.

Hovedstyret etter Landsmøtet

Styret etter Landsmøtet består av:

Leder: Astrid Langeby Kolbekk

Nestleder og styremedlem for Helse Nord: Trine-Mari Aavitsland

Styremedlem Helse Sør-Øst: Terese Lie

Styremedlem Helse Sør-Øst: Monica Nilsen

Styremedlem Helse Sør-Øst: Mariann Stoltenberg Lind

Styremedlem Midt-Norge: Laila Sandvik

Styremedlem Helse Vest: Birgitte Harris

Styremedlem og representant for Brystkreftforeningen under 45: Karoline Hegna

15 495
medlemmer
i 2024

Varamedlemmer: Anette Kojedahl, Edel Johannessen, Hanne Kristiansen, Ingrid Viken, Veronica Balseth og Vibekke Hellesund.

Hovedstyret hadde åtte styremøter i 2024. Referater fra hovedstyremøtene er tilgjengelig på Brystkreftforeningens nettside.

Kontrollkomiteen

Kontrollkomiteen har frem til Landsmøtet
bestått av:

Leder: Andrea Nogva

Medlemmer:

Wenche Figenschow

Guri Kvalheim

Vara: Rønnaug Moen Pedersen

Kontrollkomiteen etter Landsmøtet
består av:

Leder: Wenche Figenschow

Medlemmer:

Åse Solveig Eriksen

Rønnaug Moen Pedersen

Valgkomiteen

Valgkomiteen har frem til Landsmøtet
bestått av:

Leder: Birte Helene Moen

Medlemmer:

Harriet Olga Blindheim

Kristin Johnsen

Vara: Sissel Agathe Bø

Valgkomiteen etter Landsmøtet
består av:

Leder: Birte Helene Moen

Medlemmer:

Sølvi Heitmann Korsvik

Bente Godtlibsen

Vara: Harriet Olga Blindheim

Jobber for brystkreftsaken

Det er sju personer i Brystkreftforeningens sekretariat, fordelt på 5,3 stillinger.

Daglig leder Camilla Skare

Administrativ leder Kari Bøyum

Kommunikasjonsansvarlig Solveig Brekke Weltzien

Kommunikasjonsrådgiver Brystkreftforeningen/Rosa sløyfe Kathrine Barli

Fagansvarlig Eline Rostad

Organisasjonskonsulent Therese Kristoffersen

Organisasjonskonsulent Vivian Joan Skumsrud



Brystkreftforeningens sekretariat består av fra venstre foran: administrativ leder, Kari Bøyum, daglig leder Camilla Skare. Fra venstre bak: fagansvarlig Eline Rostad, kommunikasjonsrådgiver Kathrine Barli, organisasjonskonsulent Therese Kristoffersen, kommunikasjonsansvarlig Solveig Brekke Weltzien og organisasjonskonsulent Vivian Joan Skumsrud.

Oslo, 27. april 2025

Astrid Langby Kolbødd

Tina Aul

Birgitte Havn

Tora Lise

Mariann Støttenberg Lind

Laila Sandvik

Monica Nilsen

Karoline Hegna