

Årsrapport 2022



Bekjempe barnekreft og gi familier støtten de trenger.

Samfunnsoppdrag

Barnekreftforeningen skal være en støttepartner og informasjonskilde for familier som rammes av barnekreft slik at de ikke føler seg alene. Samtidig ønsker vi å være den største pådriveren i Norge til å sette fokus på barnekreft i media og i samfunnet. Vi skal bidra til forskning og utdanning for å bekjempe barnekreft.

Nøkkelfakta 2022



13
fylkesforeninger



5.905
medlemmer



4
forskningsprosjekter



16
medarbeidere

Verdier

Vi gir håp til hverandre og omverdenen.

Vi har mot til å si ifra på vegne av familiene.

Vi har styrke til å støtte barna og familiene som er rammet.

Vi skaper glede i hverdagen.

Følg oss på sosiale medier:



Facebook



Instagram



YouTube



LinkedIn

Innhold

Leder: Smittet av begeistring	5
Hovedstyrets arbeid	6
Slik fungerer Barnekreftforeningen	7
Barnekreftforeningens historie	8
3 høydepunkter i 2022	9
Strategiske satsinger og mål	10
Råd og støtte	12
Forskning og kompetanse	14
Informasjon og påvirkning	24
Organisasjon	26
Lokalt arbeid gjennom fylkesforeningene	28
Økonomi, marked og innsamling	30
Markedsaktiviteter	31
Regnskap	35
Våre samarbeidspartnere	46
Fylkesforeningene	47
Kontakt	47

Coverbilde: Tre venner som deltok i Barnekreftforeningens «Løp for meg». Veldedighetsløpet som for første gang ble arrangert i 2018, har blitt en nasjonal begivenhet som stadig får flere barnefamilier, enkeltpersoner, skoler, barnehager og bedrifter til å løpe for barn og unge med en kreftdiagnose. FOTO: LILLIAN NØRDBØ

2022 var frivillighetens år.
For Barnekreftforeningen
er våre frivillige det viktigste
vi har – vårt grunnfjell.

Smittet av begeistring

2022 var frivillighetens år. For Barnekreftforeningen er våre frivillige det viktigste vi har – vårt grunnfjell. Våre frivillige i fylkesforeningene arrangerte i 2022 over 160 aktiviteter for over 6.000 deltagere. Våre godkjente likepersoner er tilbake på sykehusene etter pandemien og tilbyr kjærkommen støtte til familier som nylig er rammet. Og på vår årlige sorgsamling får vi også uvurderlig hjelp fra både våre likepersoner som selv har mistet et barn, og fra unge frivillige. Innsatsen til våre frivillige er enestående og noe jeg har stor respekt for og verdsetter høyt.

Våre frivillige ildsjeler fortjener også heder. Over hele Norge engasjerer mennesker seg for Barnekreftforeningen. Ildsjelene i Team Rynkeby sykler fra Oslo til Paris, venner strikker for saken, ungdom arrangerer kulturshow, og enkeltpersoner i alle aldre gjør det utroligste for å skaffe midler til barnekreftsaken. Det er lett å bli imponert og begeistret over alt engasjementet!

Også i næringslivet har vi gode støttespillere. Våre samarbeidspartnere bidrar med millionbeløp, og de hjelper oss med å skape oppmerksomhet og kunnskap om Barnekreftforeningen til sine ansatte og kunder. Vi er stolte av å ha så mange gode samarbeidspartnere, og det gleder oss å vite at stoltheten er gjensidig.

Vi jobber strategisk og planmessig med å øke engasjementet for saken vår. Gjennom «Løp for meg» aktiviseres små og store til å løpe. Det rører oss dypt når hele lokalsamfunn møter opp og løper sammen for å vise sin støtte til familier som er berørt. Og når klassekompiser kommer sammen for å minnes en venn de har mistet, føler vi sterkt



Daglig leder Trine B. Nicolaysen

på hvor viktig det er å skape ulike arenaer der venner og pårørende kan finne styrke sammen.

Frivillige, ildsjeler, bedrifter eller medlemmer, og uavhengig av hvilket fotballag du heier på, er vi alle på samme lag i kampen mot barnekreft. Det kommer virkelig til syne i vår nyeste kampanje «FotballtrøyeFredag». Over 19.000 fulgte vår oppfordring om å ta på sin favoritt-fotballtrøye, vippe 50 kroner og dele bilde i sosiale medier.

Den enorme oppslutningen og fellesskapet vi opplever, varmer og gjør meg skikkelig stolt.

Tusen takk til alle dere som er med oss i kampen mot barnekreft! Tiden dere gir til saken, kreativiteten og engasjementet er gull verdt!

Trine B. Nicolaysen

Hovedstyrets arbeid

Hovedstyret besto frem til landsmøtet den 23. april av Gaute Sars-Olsen (leder), Steffen Kildal (nestleder), Bjørn Olav Søndrol, Espen Thorbjørnsen, Geir Brekke Jenssen og Merete Fjørtoft Åsenhus, med Jannikke Ludt, Juliana Mansfield og Marit Westfal-Larsen som vara.

Etter valget på landsmøtet har hovedstyret bestått av Geir Brekke Jenssen (leder), Steffen Kildal (nestleder), Espen Thorbjørnsen, Merete Fjørtoft Åsenhus, Kenneth Kilter og Mette Hirschel-Haag Johansen. Svein Tore Hansen, Jannikke Ludt og Marit Westfal-Larsen har vært varamedlemmer.

Hovedstyret hadde åtte møter i 2022 og behandlet 57 saker. Til landsmøtet la hovedstyret frem forslag til en ny strategi for foreningen. Den nye strategien gjelder fra 2022–2030, og ble enstemmig vedtatt. Barnekreftforeningen har hatt en stor vekst de siste årene, noe som også gjenspeiles i den nye strategien. Samtidig som den viderefører det gode arbeidet som er igangsatt av foreningen. Vår visjon, vårt samfunnsformål og våre verdier, består og legger føringer for den videre utviklingen.

Av konkrete satsinger i den nye strategien er det mest ambisiøse å videreføre arbeidet med etablering av familiesentre tilknyttet de regionale helseforetakene. Det er satt av 30 millioner kroner til satsingen og flere av våre fylkesforeninger har bidratt til dette. Dialogen med Helse Bergen har resultert i at det er stilt lokaler til disposisjon like ved den nye barne- og ungdomsavdelingen og Protonsenteret ved Haukeland. Lokalene trenger omfattende rehabilitering og det foreligger forslag om å etablere åtte boenheter med fellesareal. Finansiering er en



Geir Brekke Jenssen er leder i Barnekreftforeningens hovedstyre og kaptein for Team Rynkeby Agder

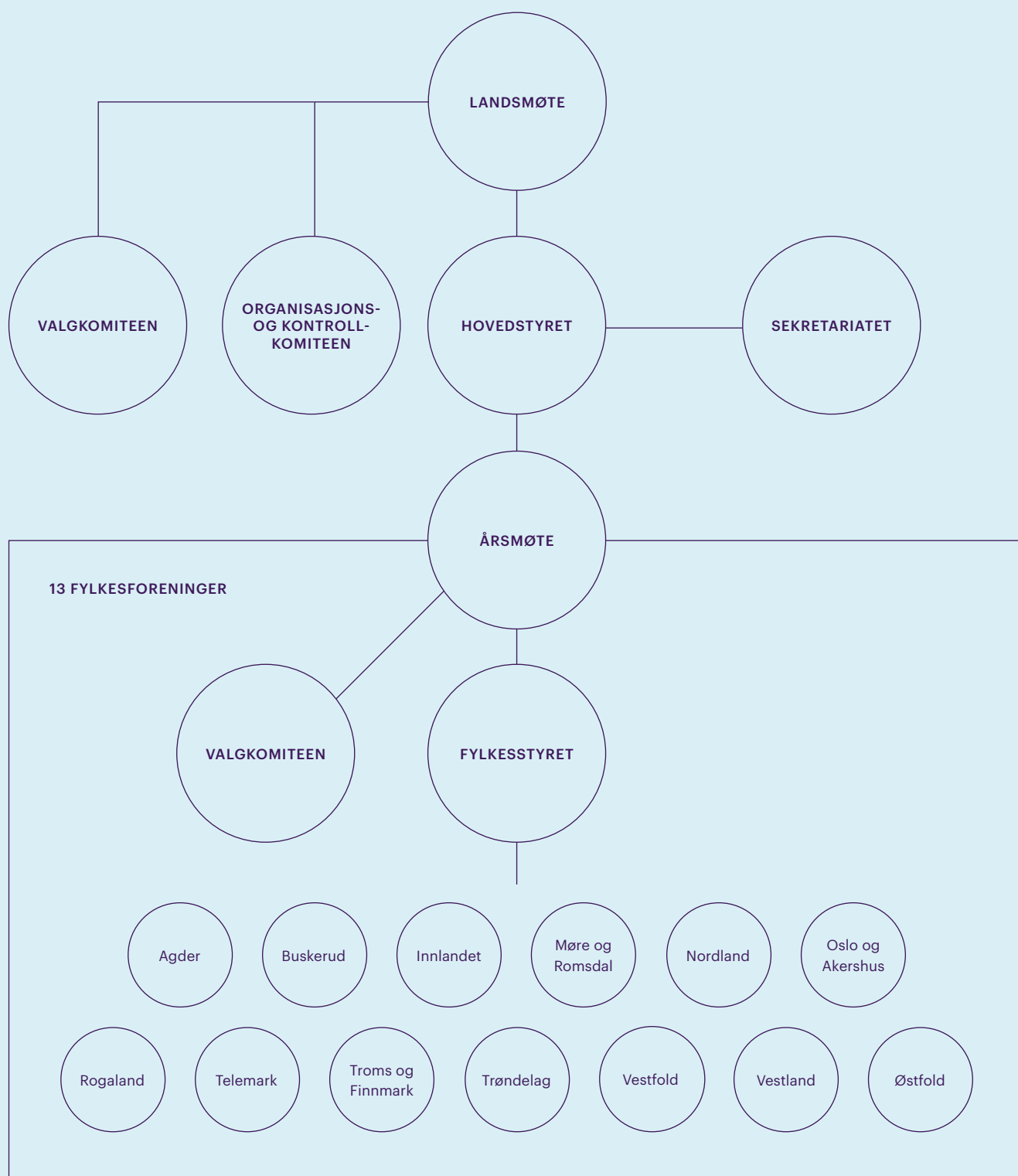
stor utfordring, og her jobber Barnekreftforeningen inn mot private og sentrale myndigheter. Målet er at vi om få år skal kunne tilby familier som står i sitt livs verste krise, «et hjem hjemmefra».

Forskning og kompetanseutvikling skal fortsatt være en prioritert satsing for foreningen. I 2022 støttet vi forskning med 25 millioner kroner. Vi er kommet et godt stykke på vei i å bidra til et sterkere miljø innen barnekreftforskning i Norge – og vi begynner å se resultater. Men, vi er ikke ferdige. Det er fortsatt langt igjen til vi har nådd våre mål. Det klarer vi ikke uten våre gode samarbeidspartnere og støttespillere.

Tusen takk til alle som stiller opp i kampen mot barnekreft!

Geir Brekke Jenssen

Slik fungerer Barnekreftforeningen. Barnekreftforeningen er en selvstendig, frivillig og landsdekkende organisasjon som drives av familier som har eller har hatt barn med kreft.



26.09.1982

Stiftelse av SKB, Støtteforeningen for kreftsyke barn

1983

Inngåelse av samarbeidsavtalen med Kreftforeningen

1990

Kjøp av en leilighet, takket være en stor gave fra den norske FN-bataljonen i Libanon

1990-tallet

Oppstart av tilbudet «Ferie med mening» og foreldrekontakt-tjenesten

1994

Blir medlem i FFO, Funksjonshemmedes Fellesorganisasjon

1996

Innmeldelse i foreningen CCI, Childhood Cancer International

2000

Opprettelse av Forskningsfondet i samarbeid med Luftkrigsskolen

2013

Navneskifte til Barnekreftforeningen

2015

Overgang fra foreldrekontakttjeneste til likepersoner. Opplæring og godkjenning satt i system

2016

Samarbeidsavtalen med Kreftforeningen avsluttet, Barnekreftforeningen er fortsatt assosiert medlem

2017

Innsamling av rundt 20 millioner kroner via en spontanaksjon på Facebook

2019

Tredobling av inntekten siden 2017

2020

Oppstart av prosjektet Barnekreftforeningens familiesentre

2021

Team Rynkeby sykler inn rekordstøtte på 14,7 millioner kroner

26.09.2022

Markering av 40-årsdagen med en jubileumsutgave av magasinet «Våre Barn»

Barnekreftforeningens historie. Vår historie henger sammen med utviklingen av medisin og behandlingstilbud. Overlevelsen ved kreft hos barn og ungdom har økt fra cirka 20 % i 1960 til 80 % rundt år 2000, og til 85 % i dag.

3 høydepunkter i 2022

2022 har vært et begivenhetsrikt år for Barnekreftforeningen. Her er tre av mange spennende høydepunkter fra året som gikk.



Temakveld på Litteraturhuset

I mai 2022 arrangerte Barnekreftforeningen og Barnelegeforeningens interessegruppe for barnepalliasjon temakvelden «Når et barn kanskje skal dø» på Litteraturhuset i Oslo.

Panelet bestod av stortingspolitikere og representanter fra fagmiljøet. Som direkte resultat av debatten, stilte SV representantforslag om helhetlig barnepalliasjon i Stortinget. Forslaget resulterte i følgende vedtak 15.11.2022:

«Stortinget ber regjeringen sikre at Nasjonal helse- og samhandlingsplan inneholder en helhetlig plan for barnepalliasjon.»

Som følge av dette ble barnepalliasjon tildelt 30 millioner kroner over statsbudsjettet for 2023. Midlene er øremerket Tverrfaglig kompetansenettverk for palliasjon til barn og unge, noe vi ser på som en stor seier. Vinnerne er miljøene som jobber i fagfeltet, men først og fremst barn og familier i palliative forløp.



Barnekreftforeningen 40 år!

I 1982 ble Støtteforeningen for kreftsyke barn stiftet av foreldre til barn og ungdom med kreftdiagnose. Initiativtakerne så behovet for bedre behandlingstilbud, og ivaretagelse av barna og deres familier. I 2022 kunne vi feire at 40 år med engasjement og hardt arbeid har gitt resultater. Barnekreftforeningen har nå ca. 6.000 medlemmer, gir betydningsfull støtte til forskning, og har et bredt spekter av tilbud til kreftrammede barn, ungdommer og familier.

Jubileet ble markert i forbindelse med landstreffet i april. I fylkesforeningene ble det gjennom hele året arrangert festsamlinger for medlemmer. Det ble designet en egen logo, og i jubileumsutgaven av «Våre Barn», hadde vi fokus på utviklingen som har skjedd innen barnekreftområdet gjennom disse 40 årene.

Den positive utviklingen er definitivt verdt å feire, men vi er på ingen måte i mål: Barnekreftforeningen jobber videre for at ingen barn skal dø av kreft.



Ærespris 2022

I 2022 ble Barnekreftforeningens ærespris tildelt alle sykepleiere som jobber med barn og unge med kreft.

Det er ofte sykepleierne som sjonglerer mange forskjellige oppgaver samtidig, og som blir møtt med store forventninger i en travelt hverdag på barne- og ungdomsavdelinger. Det er vanligvis sykepleierne som er nøkkelpersonene. De har mest kontakt med pasientene og familiene – helt fra innleggelse ved mistanke om alvorlig sykdom, og gjennom den tøffe behandlingstiden.

I arbeidet med barn og unge som er under kreftbehandling, kreves det både faglig styrke, kompetanse og stadig oppdatering for å møte kompleksiteten hos disse pasientene. Samtaler med hele familien tilpasset hver enkelts alder for å gi forståelig informasjon, kan bidra til at pasienten bevarer roen, selv ved alvorlig sykdom. Det er sykepleierne som følger opp all informasjon og forklaringer som blir gitt om sykdom og behandling.

Strategiske satsinger og mål

Barnekreftforeningens visjon er å bekjempe barnekreft og gi familier støtten de trenger. For å nå dette, har vi utarbeidet en ny og langsiktig strategi som beskriver våre satsinger og mål for perioden 2022 – 2030.

Barnekreft i Norge

Rundt 200 barn og unge opp til 18 år rammes hvert år av en kreftsykdom i Norge. Det utgjør mindre enn 1% av krefttilfellene. Selv om kreft hos barn og unge heldigvis er sjelden, er man desto mer avhengig av både nasjonalt, nordisk og internasjonalt samarbeid, for å oppnå kunnskap og kunne vurdere behandlingsresultater. Barnekreft er ikke det samme som kreft hos voksne. Barn får andre kreftformer og annen behandling enn voksne, og det forskes lite på barnekreft sammenlignet med kreft hos voksne. Derfor gir Barnekreftforeningen økonomiske bidrag til forskning på barnekreft, sprer kunnskap og driver påvirkningsarbeid.

Når et barn får kreft rammes hele familien

Barnekreftforeningen er til for barn og ungdom som rammes av kreft, og deres pårørende. Vår jobb er å gi familiene gode råd og støttetilbud, bidra til at færre barn rammes, at flere overlever kreftsykdom, og at barna og ungdommene får god livskvalitet også etter en tøff kreftbehandling.

Barnekreftforeningens tilbud er av og for familier som er eller har vært rammet av barnekreft. I Barnekreftforeningen skal man oppleve å møte på noen som vet, kan og forstår. Fylkesforeningene skaper møteplasser tilpasset familier under behandling, etter behandling og for de som har mistet. Dette er sosiale arenaer hvor familiene får oppleve støtte og et fellesskap. Det å kunne følge familiene også etter ferdig behandling eller etter dødsfall, skaper trygghet i en ellers kaotisk hverdag.

Større risiko for seneffekter

Barn har større risiko for å utvikle seneffekter senere i livet enn voksne. Rundt 70% av de som overlever barnekreft, lider av minst én seneffekt. En tredjedel av disse betraktes som alvorlige, eller til og med som livstruende senskader.

Barnekreftforeningens formål

Barnekreftforeningen har som formål å:

- Støtte barn og ungdom som er rammet av kreft, og deres familier.
- Støtte familier som har mistet barn med kreft.
- Tilrettelegge forholdene for barn og ungdom som har kreft eller lever med seneffekter.
- Være en aktiv pådriver og finansiell støttespiller innen kvalitetssikret forskning på kreft og kreftproblematikk hos barn og ungdom.
- Bedre barn og ungdoms helhetlige behandlings- og rehabiliteringstilbud.
- Drive informasjonsvirksomhet om kreft hos barn/ungdom og om Barnekreftforeningen.
- Søke positivt samarbeid med andre foreninger der dette er naturlig.

Ingen barn skal dø av kreft

For å nå Barnekreftforeningens visjon om at «Ingen barn skal dø av kreft», og gi familier støtten, har vi utarbeidet en ny og langsiktig strategi. I strategien er det definert tre innsatsområder med tilhørende ambisjoner, og for å nå disse har vi definert to virkemidler. Under landsmøtet 2022 på Hellerudsletta ble den nye strategien for Barnekreftforeningen vedtatt.

200

Rundt 200 barn og unge opp til 18 år rammes hvert år av en kreftsykdom i Norge

Våre ambisjoner



Råd og støtte

Vi gir de som berøres av barnekreft relevant og tidsriktig støtte, informasjon og tilbud.

Les mer på side 12



Forskning og kompetanse

Gjennom betydelige bidrag til forskning og kompetanseheving, bidrar vi til at færre barn får kreft, overlever kreftsykdommen og at de får et godt liv i etterkant.

Les mer på side 14



Informasjon og påvirkning

Vi øker kunnskapen om barnekreft i samfunnet, skal være den foretrukne samarbeidspartneren og en aktør med gjennomslagskraft.

Les mer på side 24

Våre virkemidler



Organisasjon

Organisasjonen skal være rigget for å møte de strategiske målene og ha en profesjonell struktur, som fordeler roller og ansvar på en hensiktsmessig måte. Vi skal ha tillit til hverandre og et godt samarbeid på tvers av organisasjonen.

Les mer på side 26



Økonomi, marked og innsamling

Vi skal ha finansiell styrke til å nå de strategiske målene og være der for våre medlemmer.

Les mer på side 30



Råd og støtte

Barnekreftforeningen skal gi råd og støtte til barn og unge med kreftdiagnose, og til familiene deres. Våre tilbud skal gi de som er rammet av barnekreft nødvendig støtte og verktøy for å håndtere en vanskelig situasjon. Vi skal også legge til rette for kunnskapsdeling i fagmiljøet, slik at oppfølgingen blir så god og lik som mulig over hele landet.

Fysiske møter er blant verktøyene som oppleves som essensielle for å komme seg gjennom krisen. Etter to år preget av avlyste arrangementer og omstilling til digitale aktiviteter, kunne Barnekreftforeningen i 2022 endelig gjenoppta fagsamlinger og fysiske tilbud til barn og familier som er rammet av barnekreft.

Nasjonale samlinger for medlemmer

I oktober arrangerte Barnekreftforeningen en sorgsamling for foreldre og søsken som har mistet et barn med kreft i løpet av de tre siste årene. Programmet ble laget i samarbeid med psykologspesialist Marianne Straume ved Klinikk for krisepsykologi i Bergen, og bestod av undervisning, samtalegrupper og aktiviteter i samvær med andre i samme situasjon. 30 voksne og 17 søsken i alderen 6–25 år deltok på samlingen.

I november 2022 kunne Barnekreftforeningen igjen arrangere en fysisk seneffektsamling med undervisning og erfaringsutveksling for foreldre. 82 deltakere og gode tilbakemeldinger vitner om stort behov for denne type samlinger. Seneffekter kan komme mange år etter avsluttet behandling, og det er viktig å ha kunnskap om fysiske og psykiske seneffekter.

Fagseminar om seneffekter

Grunnet smittevernrestriksjoner tidlig på året, ble fagseminaret om seneffekter, som vanligvis avholdes i januar, utsatt til april. Målet med seminaret er å bidra med kunnskap slik at lærere, barnehagelærere, skoleledere, helsesykepleiere, kreftkoordinatorer, PPT-ansatte, sykepleiere, fastleger og andre som jobber med barn og ungdom, er bedre forberedt til å tilrettelegge deres hverdag. Det ble holdt foredrag av erfarne fagpersoner og satt av tid til

erfaringsutveksling. 40 deltakere var til stede fysisk, og 60 personer fulgte undervisningen digitalt.

Barnekreftforeningens likepersonsarbeid

Sekretariatets oppgave er å sikre at likepersonsarbeidet gjennomføres i samsvar med myndighetenes retningslinjer, og etter Barnekreftforeningens formål. Driftstilskudd fra Barne-, ungdoms- og familiedirektoratet (Bufdir) baseres blant annet på utmålskriterier der antall likepersoner og likepersonsaktiviteter er tellende. Det er sekretariatet som mottar midlene, og fordeler dem ut i organisasjonen. Arbeidet lokalt blir organisert av likepersonskoordinator i den enkelte fylkesforening.

Alle likepersoner må gjennom kurs og godkjenning i regi av Barnekreftforeningen. Godkjenningen må fornyes annethvert år, og på grunn av restriksjoner for fysiske møter de siste årene, var det viktig å gjennomføre både opplæring og oppfølging av likepersoner. I 2022 ble det arrangert tre regionale og én nasjonal likepersonsamling. Barnekreftforeningen har nå rundt 100 godkjente likepersoner, men det er alltid behov for flere, og vi kommer til å fortsette arbeidet med å rekruttere, kurse og godkjenne likepersoner.

Prosjekter og søknader

Barnekreftforeningen har i 2022 mottatt støtte til flere ulike prosjekter fra Stiftelsen Dam. Vi takker stiftelsen for mulighetene dette gir til å jobbe med konkrete tiltak som hever livskvaliteten til barn og familier som rammes av barnekreft.

Podkast «Barnekreft – hva nå?»

Barnekreftforeningen har, i samarbeid med produksjonsselskapet Plan-B, laget podkastserien «Barnekreft – hva nå?». Gjennom ti episoder tar

47

I oktober deltok 30 voksne og 17 søsken på sorgsamling på Hadeland

Scan QR-koden for å høre på podkastserien «Barnekreft – hva nå?»



den for seg temaer som vi har erfart at mange har spørsmål rundt. Hver av episodene har gjester som deler sine personlige erfaringer med barnekreft, og fagpersoner som uttaler seg om samme tema.

Helseapp

Høsten 2022 ansatte Barnekreftforeningen en prosjektleder som skal jobbe med å utvikle Helseappen. Formålet er å tilgjengeliggjøre og tilrettelegge kvalitetssikret informasjon, som familier som rammes av barnekreft har behov for. Helseappen planlegges lansert i 2023.

Brosjyrer

Barnekreftforeningen har ni brosjyrer med informasjon om krefttyper, behandling og andre relevante temaer. For å gjøre informasjonen tilgjengelig for så mange som mulig, har vi påbegynt arbeidet med å oversette brosjyrene til polsk, arabisk og engelsk.

Velkomstsekk

Alle barn og unge med kreftdiagnose skal få en velkomstpakke fra Barnekreftforeningen ved første sykehusinnleggelse. Sekken er ment som en hyggelig oppmerksomhet, men også som introduksjon til Barnekreftforeningen og vårt arbeid. Velkomstsekkene skal være lik for alle, og det er gjort en brukerundersøkelse for å skaffe informasjon om hva den bør inneholde.

Seneffektfilmer

Barnekreftforeningen har mottatt støtte til, og har ferdigstilt, fire filmer om seneffekter. Filmene planlegges presentert for Barnekreftforeningens medlemmer på regionale samlinger i 2023, i samarbeid med fagmiljøet.

Virtuell MR-undersøkelse for barn

Mange barn må legges i narkose for at det skal være mulig å gjennomføre MR-undersøkelser. I dette prosjektet jobber man med en virtuell spillopplevelse som skal gjøre barn trygge i situasjonen, med mål om å unngå belastningen narkose innebærer for barna. Arbeidet er påbegynt, og planlegges ferdigstilt i 2023.

Barnekreftforeningens familiesentre

Barnekreftforeningen jobber for å etablere familiesentre i nærheten av de fire universitetssykehusene. Et familiesenter skal være et sted hvor familier kan bo og ha en så normal hverdag som mulig, mens barnet er innlagt på sykehus. Sentrene skal også gi tilbud om hjelp og støtte ut over det som gis på sykehuset, og være et sted der familiene kan utveksle erfaringer med andre i samme situasjon.

Barnekreftforeningen deltar i planleggingen av nye Oslo universitetssykehus, og jobber for at det prioriteres plass til familiesenter i tilknytning til sykehuset. Sekretariatet har også vært på befaring ved aktuelle lokasjoner i nærheten av UNN. I Bergen ble det i 2022 skrevet en intensjonsavtale om å etablere et senter i nærheten av Haukeland universitetssykehus. Her jobbes det nå med egnede lokaler.

Medlemskommunikasjon

Det er Barnekreftforeningens 13 fylkesforeninger som i hovedsak står for den direkte kontakten med medlemmene. Sekretariatets oppgave er å understøtte deres arbeid. Vi anser det som viktig at alle føler tilhørighet til samme organisasjon, og er informerte om aktivitet som initieres fra sentralt hold. Det sendes derfor ut kvartalsvise nyhetsbrev med informasjon om relevante temaer til medlemmene.

Et utvalg av medlemstilbudet



Likepersoner



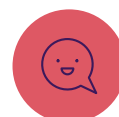
Støtteordninger



Sorgarbeid



Samlinger



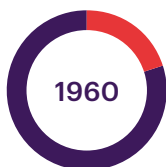
Ungdomstilbud

Forskning og kompetanse

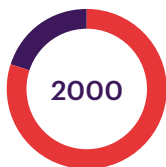
Barnekreftforeningen skal være en betydelig bidragsyter til norsk barnekreftforskning, og en kjent og respektert aktør i forsknings- og barnekreftmiljøet. Barnekreftforeningen skal synliggjøre sin satsing og sitt samfunnsoppdrag gjennom aktiv og folkelig formidling av vår støtte til forskning og utdanning, slik at også politikere og våre givere blir kjent med vårt arbeid innen barnekreftforskning og fagutvikling.

Overlevelse blant norske barn og ungdom som rammes av kreft

- Barnekreft-overlevende
- Barn og ungdom som døde av kreft



1960



2000



2020

På 1960-tallet var det få barn og ungdom i Norge som overlevde diagnosen barnekreft. I dag overlever 4 av 5.

I likhet med tidligere år, markerte Barnekreftforeningen Den internasjonale barnekreftmåneden med å lyse ut 25 millioner kroner til forskning den 1. september. Det resulterte i totalt 18 mottatte søknader, med en samlet søknadssum på 58.052.650 kroner.

Innstilling og vedtak

Barnekreftforeningens forskningsnemnd, som består av den fremste ekspertisen innen barnekreft, vurderte søknadene og innstilte åtte prosjekter på totalt 22 millioner kroner til videre behandling. Etter innstillingen fra forskningsnemnden fattes det vedtak om hvilke prosjekter som skal tildeles midler i Barnekreftforeningens hovedstyre.

Barnekreftforeningens forskningsnemnd består av leder Trond Flægstad, professor emeritus ved Universitetet i Tromsø, May Aasebø Hauken, professor ved Senter for krisepsykologi ved UiB, Trond Markestad, professor i pediatri ved UiB, Stefan Söderhäll, med. dr. i barneonkologi ved Karolinska Institutet i Stockholm, og Ingunn Ljoma, brukerrepresentant fra Barnekreftforeningen.

Kriterier for å søke

Barnekreftforeningen støtter norske barneonkologiske forskningsprosjekter hvor resultatene forventes å komme norske barn med kreft til gode. Forskingen kan omfatte biologisk, epidemiologisk, registerbasert, diagnostisk/behandlings-, sykepleiefaglig og psykososial forskning, samt prekliniske fase 1 og fase 2 studier. Dette inkluderer forskning som forbedrer omsorg og overlevelse for barn

med kreft, i tillegg til forskning på komplikasjoner, seneffekter og rehabilitering.

Våren 2022 arrangerte Barnekreftforeningen, i samarbeid med May Aasebø Hauken i forskningsnemnden, et søkerseminar for interesserte. Seminaret hadde som mål å legge til rette for høy kvalitet på søknader fra aktuelle kandidater, og ble fulgt av nærmere 20 deltakere.

Tildeling av forskningsmidler

I anledning Den internasjonale barnekreftdagen 15. februar 2023, ble fire forskningsprosjekter tildelt midler fra Barnekreftforeningen:

- Avansert diagnostikk av hjernesvulst hos barn (Aina Ulvmoen)
- Persontilpasset immunterapi (Sébastien Wälchli)
- Nye strategier mot rhabdomyosarkom med spredning (Ellen Margrethe Haugsten)
- Presisjonsmedisin mot barnekreft (Lars Herfindal)

I tillegg til midlene fra Barnekreftforeningen, mottok Sébastien Wälchli og Lars Herfindal også støtte fra Jonathans Minnefond, og Aina Ulvmoen fra Christian Rolid Flatens Minnefond.

De fire prosjektlederne uttrykker både takknemlighet og ydmykhet over å motta støtte til sin videre forskning.

– Vi må gi norske barn det samme tilbudet som barn i andre land, sier Aina Ulvmoen. – Det vil vi gjennom å ha eierskap til et prosjekt, og ikke bare fore data inn i internasjonale databaser.



Støtte til kliniske prosjekter

I tillegg til å tildele midler til fire ordinære forskningsprosjekter, besluttet Barnekreftforeningen, etter innstilling fra forskningsnemnden, å støtte fire kliniske prosjekter. Nemnden skriver i sin innstilling at studiesykepleiere er viktige og ensbetydende, for å få gjennomført forskningsprosjekter og deltakelse i studier, som igjen er avgjørende for å komme videre i kreftbehandling av barn og unge.

Ved å støtte to års videre drift av studiesykepleierstillinger ved de fire store behandlingstilstandene, ønsker man å skape forutsigbarhet for både sykehusene, Barnekreftforeningen og forskningsnemnden. Barnekreftforeningen støtter også denne gruppen med fagutviklingsmidler, slik at de kan møtes én til to ganger per år.

Arbeidet gir resultater

Barnekreftforeningen har siden 2017 delt ut 164,5 millioner kroner, fordelt på over 70 ulike forskningsprosjekter. I sin tale til de fremmøtte under utdelingen av årets midler, takket daglig leder Trine Nicolaysen for givergleden, og fremhevet at man nå begynner å se resultater av bevilgningene.

– Forskning er tidkrevende, komplekst og kostbart, sa hun. – Det er godt å se at støtten fra Barnekreftforeningen begynner å gi resultater.

Som eksempler trakk hun fram Lars O. Baum-busch og hans forskning på nevroblastom, og etableringen av Den Norske Barnekreftbiobanken ved prosjektleder Monica Cheng Munthe-Kaas. Barnekreftbiobankens stadig mer omfattende

samling av biologisk materiale anses å være av grunnleggende betydning for all forskning i Norge i dag.

22 millioner kroner

Barnekreftforeningen var stolt over å dele ut 22 millioner kroner til forskning på barnekreft i anledning Den internasjonale barnekreftdagen 15. februar 2023.

På de videre sidene presenterer vi de fire forskningsprosjektene og prosjektlederne som ble tildelt midler.



Foto: Hanne Hafr

Aina Ulvmoen er overlege ved Oslo universitetssykehus

«Vi vil kvalitetssikre diagnostisering og behandling av CNS-svulster hos barn ved hjelp av ny teknologi.»

NØKKELTALL

Prosjektleder Aina Ulvmoen

Institusjon Oslo universitetssykehus

Antall kroner bevilget 4.000.000 hvorav 140.000 fra Christian Rolid Flatens Minnefond

Avansert diagnostikk av hjernesvulst hos barn

I over to år har Aina Ulvmoen, overlege ved OUS, ønsket å forske på hvordan bildediagnostikk og kunstig intelligens kan brukes til å gi barn med CNS-svulst riktig oppfølging fra et tidlig tidspunkt i behandlingsløpet. En tredjedel av barna som får kreft, får svulster i sentralnervesystemet. Likevel henger forskning på CNS etter i forhold til leukemi og lymfom, og overlevelsen er dårligere.

Riktigere diagnose og oppfølging

Ulvmoen har samlet tverrfaglig ekspertise fra universitetssykehusene i Oslo, Bergen, Trondheim og Tromsø til prosjektet som nå mottar støtte fra Barnekreftforeningen. Målet med studien er å finne og systematisere data, og ved hjelp av kunstig intelligens, få et riktigere bilde av hvorvidt svulster skal behandles som lavgradige eller høygradige.

– Jo mer vi vet om svulstens egenskaper, desto riktigere behandling og oppfølging kan pasientene få, forklarer Aina. – Vår tilnærming må i større grad tilpasses hvilke egenskaper svulsten har.

Ny, avansert diagnostikk

I prosjektet benytter man data samlet inn fra 2005 og frem til i dag, og håper etter hvert å kunne inkludere pasienter som er under behandling og oppfølging.

– Vi har nå muligheten til å kombinere molekulærgenetiske undersøkelser og avansert bildediagnostikk, sier Ulvmoen. – Slik vil vi se på om tidligere diagnose som er basert på vevsprøver bør justeres, og dermed om behandling og oppfølging kan persontilpasses i større grad, forteller Ulvmoen.

Tverrfaglig bruk av teknologi

I teamet inngår barneonkologer, nevro-patologer, nevroradiologer og AI-forskere. Ulvmoen beskriver hvordan alle fagfeltene er i enorm utvikling:

– Patologer kan nå bruke molekulær analyse til å undersøke vevsprøver, noe som gir langt mer informasjon enn kun bruk av mikroskop. Nevroradiologer kan benytte MR til diagnostisering, noe som er spesielt viktig der biopsi ikke er mulig, blant annet på grunn av svulstens plassering. AI-forskere kan benytte materialet til å lære opp modeller til å kjenne igjen mønstre, forklarer hun.

– Vi må systematisere tilgjengelige data og utnytte mulighetene som ligger i teknologien. Hvis ikke blir det som å velge å slå opp i telefonkatalogen i stedet for å søke i 1881!

Barna skal overleve til noe!

Teamet ønsker å bruke informasjonen de finner til å gi mer persontilpasset,

måltrettet behandling til pasienter med CNS-svulst i fremtiden. Et annet mål er å prioritere ressurser og oppfølging der det er nødvendig. Kan man forutse svulstens utvikling, vil man også vite hvem som er mindre utsatt for tilbakefall. Slik vil pasienter med lav risiko slippe unødvendig behandling og oppfølging – noe som vi gi den enkelte langt bedre livskvalitet.

– For barna holder det ikke å bare overleve. De skal overleve til noe! Tett oppfølging kan medføre store påkjenninger, mange må reise langt og kanskje legges i narkose for undersøkelser. I fremtiden ønsker vi å kunne predikere tilbakefall i større grad, og unngå å utsette pasienter for slike opplevelser unødvendig.

Norsk prosjekt

Ulvmoen understreker viktigheten av å gjennomføre en slik studie i Norge.

– Vi må gi norske barn det samme tilbudet som barn i andre land, sier hun engasjert. – Det vil vi gjennom å ha eierskap til et prosjekt, og ikke bare fore data inn i internasjonale databaser.

– Vi er et lite fagmiljø i Norge, men vi besitter mye kunnskap, sier hun. – Det er naturligvis en ulempe at datamaterialet er begrenset, men det har klare fordeler at vi er et oversiktlig miljø som kjenner hverandre godt og kan dra nytte av hverandres kompetanse.

NØKKELTALL

Prosjektleder Sébastien Wälchli

Institusjon Oslo universitetssykehus

Antall kroner bevilget 4.600.000 og 100.000 fra Jonathans Minnefond

Persontilpasset immunterapi

– Å bli tildelt midler fra Barnekreftforeningen er en stor milepæl for oss og forskningen, sier molekylærbiolog og immunolog Sébastien Wälchli. Han er leder for en gruppe forskere ved OUS og Haukeland universitetssykehus. Målet for deres felles prosjekt er å bevise at persontilpasset immunterapi kan benyttes til å behandle pasienter med kreftdiagnoser, som ikke responderer på konvensjonell behandling som kirurgi, strålebehandling og cellegift.

Målrettet immunterapi

Vårt naturlige immunsystem jobber kontinuerlig med å beskytte kroppen mot eksterne trusler som virus og bakterier, og mot interne trusler – som utvikling av kreft. Med persontilpasset, målrettet immunterapi ønsker Wälchli og hans team å manipulere pasientens immunceller (T-celler) til å oppdage og drepe kreftceller.

Syntetiske molekyler (kimære antigenreseptorer, CAR) utvikles ved laboratoriet i Oslo og benyttes til å modifisere pasientens immunceller, som deretter sendes til Haukeland for testing.

Her er det Maria Winther Gunnes, overlege ved barneavdelingen for kreft og blodsykdommer, som står for rekruttering og oppfølging av pasienter som er aktuelle for deltakelse i prosjektet.

Det er også Gunnes som vurderer effekten av immunterapi på de ulike kreftsvulstene. Wälchli understreker viktigheten av det gode samarbeidet mellom fagmiljøene i Oslo og Bergen.

Omfattende testing

Teamet ved Haukeland tester de modifiserte T-cellene på mus som er injisert med tumorceller fra pasienten. Hver enkelt pasients kreftsvulst må testes direkte med forskjellige typer CAR, slik at man ser hvilken variant som er mest effektiv i hvert tilfelle. Midlene fra Barnekreftforeningen gjør det mulig for Sebastien Wälchli og hans team å gjennomføre de kostbare, tidkrevende prosessene og den omfattende testingen prosjektet forutsetter.

– Vi får en unik mulighet til å gjennomføre en omfattende preklinisk studie med materiale fra ekte kreftceller, sier Wälchli. – Målet nå er å bevise at det virker, slik at metoden etter hvert kan tas i bruk i klinisk behandling.

Immunterapi mot osteosarkom

Man har gode erfaringer ved bruk av immunterapi i behandlingen av leukemi og lymfom. Nå håper man forskningen vil vise tilsvarende effekt på andre krefttyper. I denne studien ønsker forskerne å teste immunterapi i behandling av osteosarkom.

– Osteosarkom er en sjelden krefttype hos barn, med bare 3–4 tilfeller årlig. En del av disse kan reddes med cellegift, men det fungerer ikke på alle. 80% overlevelse er ikke nok, vi må finne behandlingsmåter som fungerer slik at dette tallet kan bli 100, sier Wälchli engasjert. – Etter introduksjonen av cellegift på 70-tallet har man ikke lyktes i å finne andre behandlingsformer, derfor er det viktig at vi nå tester immunterapi grundig i prekliniske studier. Forhåpentligvis kan metoden etter hvert introduseres i klinikken.

– Kreftceller er svært forskjellige. Det innebærer at to pasienter med samme diagnose vil respondere ulikt på samme type behandling. Vi må altså teste immunterapi med T-celler som er modifisert med forskjellige typer CAR-molekyler, for å se hva som fungerer på den enkelte pasient. Dette er både kostbart og tidkrevende – men det kan altså redde liv!

«Hvis det viser seg at immunterapi fungerer for å behandle barnekreft, vil det være et nasjonalt gjennombrudd.»

Sébastien Wälchli er leder for en gruppe forskere ved OUS og Haukeland universitetssykehus



Foto: Hanne Haftr



Foto: Hanne Hafr

Ellen Margrethe Haugsten er molekylærbiolog ved Oslo universitetssykehus

«Vi ønsker å begrense kreftcellenes evne til å bevege seg i kroppen.»

NØKKELTALL

Prosjektleder Ellen Margrethe Haugsten

Institusjon Oslo universitetssykehus

Antall kroner bevilget 3.000.000

Nye strategier mot rhabdomyosarkom med spredning

Ellen Margrethe Haugsten er molekylærbiolog ved OUS og leder et prosjekt ved Radiumhospitalet, som er blitt tildelt midler fra Barnekreftforeningen. De forsker på rhabdomyosarkom, en kreftform som kun rammer barn og unge voksne.

Sjelden kreftform

Rhabdomyosarkom er den vanligste formen for bløtdelskreft hos barn, men forekommer likevel sjelden. I Norge rammes 3–6 barn årlig av denne tumorformen. Mange blir friske, men ved spredning har noen dårlig prognose. Haugsten og hennes team vil studere hvilke faktorer som bidrar til spredning – og hvordan dette kan begrenses.

– I denne studien jobber vi på laben med grunnforskning, forteller Haugsten. – Håpet er at våre funn i fremtiden kan brukes som markører til mer målrettet terapi for barn og unge voksne som rammes av rhabdomyosarkom.

Midlene prosjektet tildeles er øremerket ansettelse av en doktorgradsstudent. Birgitte Bjørnerud har jobbet med prosjektet som del av sin mastergrad, og skal fortsette som PhD-student de neste tre årene.

– Vi hadde ikke hatt mulighet til å ansette Birgitte uten disse midlene, sier Ellen takknemlig. – At Barnekreftforeningen avsetter penger til å utdanne

forskere er avgjørende for at forskningen drives fremover!

Cellevandring i tredimensjonalt miljø

En forutsetning for at kreftceller skal spre seg, er at de kan bevege seg. I studien dyrkes kreftceller i laboratoriet, og man tilsetter ulike stoffer som påvirker cellevandringen. Deretter følger man med på cellene for å undersøke stoffenes effekt på deres bevegelsesevne.

Haugsten og hennes team vil også benytte CRISPR-genteknologi i sin forskning. Denne teknologien gjør at man kan skru av og på tusenvis av gener, ett om gangen, for å finne ut hvilke gener som fremmer eller hemmer, at cellen klarer å bevege seg gjennom kroppens vev.

Studien bygger på funn i et tidligere prosjekt som har undersøkt cellevandring på flater uten hindringer. Nå ønsker man å ta dette et steg videre ved å se på cellevandringen i et tredimensjonalt miljø som er mer likt naturlig vev.

Omfattende screening

Funnene i prosjektet består av data på hvordan og i hvilken hastighet kreftcellene beveger seg, og hvilke faktorer som begrenser deres evne til dette. Tidligere undersøkte forskerne cellene bilde for bilde manuelt for å følge med på cellebevegelsen, men dette er svært tidkrevende arbeid.

I forbindelse med prosjektet har man derfor utviklet et dataprogram som kan måle hastigheten til cellene. Haugsten håper programmet vil bli videreutviklet og etter hvert gjort tilgjengelig for flere forskningsmiljøer.

– Screeningen vi har gjort ville vært umulig uten dette dataprogrammet, bekrefter hun. – Det er en forutsetning for å kunne gå gjennom så mye materiale og dermed få pålitelige resultater.

Takknemlig og ydmyk

Haugsten har store ambisjoner på vegne av prosjektet, og uttrykker dyp takknemlighet for midlene forskningen hennes nå blir tildelt.

– Vi driver fortsatt med grunnforskning på laben, men vi håper i neste steg å gå videre til forsøk på mus, sier hun engasjert. – Deretter er naturligvis målet at funnene skal brukes i kliniske studier.

– Jeg er dypt takknemlig og ikke minst ydmyk over å bli tildelt innsamlede midler, som gir oss mulighet til å forske videre på dette, sier Ellen Margrethe.

– En del av motivasjonen er å løfte blikket og se barna som faktisk er rammet, noe jeg ofte gjør siden jeg arbeider her på Radiumhospitalet. Grunnforskningen vi jobber med er foreløpig langt unna å behandle noen, men vi håper at alt vi gjør vil summeres opp til noe som kan hjelpe disse barna.

NØKKELTALL

Prosjektleder Lars Herfindal

Institusjon Universitetet i Bergen

Antall kroner bevilget 4.320.000 og 400.000 fra Jonathans Minnefond

Presisjonsmedisin mot barnekreft

Lars Herfindal ved Universitetet i Bergen har doktorgrad i cellebiologi med fokus på kreftceller. Hans pågående forskningsprosjekt som fokuserer på behandling av sjeldne og behandlingsresistente krefttyper, mottar nå støtte fra Barnekreftforeningen.

Måltrettet behandling

I det aktuelle prosjektet samarbeider Herfindal tett med Maria Winther Gunnes, overlege ved Barneavdelingen for kreft og blodsykdommer på Haukeland universitetssykehus. Hun er ansvarlig for behandling av barn som er rammet av kreft, og rekrutterer pasienter til prosjektet. Sammen jobber de for å forbedre og målrette behandling, ved å finne de svake punktene til kreftcellene og legemidler som kan angripe disse svake punktene.

– Vi ønsker å finne behandlingsalternativer for barn som har sjeldne eller behandlingsresistente krefttyper, og for de som får tilbakefall, forteller Herfindal. – Felles for mange av disse pasientene er at de ikke blir friske. Man prøver ofte ulike cellegift-kombinasjoner som kan ha alvorlige komplikasjoner og påvirke livskvaliteten. Vi ønsker å finne mer skånsom behandling som er tilpasset den enkelte pasient, dersom vi ser at vi ikke kan kurere barnet. I beste fall finner vi en persontilpasset behandling som

kan holde sykdommen under kontroll lenge, eller til og med kurere den. En viktig del av vår forskning er å begrense den negative innvirkningen medikamentene har på pasientens liv.

– Man blir merket for livet av kreften, men målet er at man blir merket så lite som mulig, sier Herfindal. – For en eldre person utgjør resterende leveår kun en liten del av det totale livsløpet, men for et barn vil dette innebære et helt liv med redusert livskvalitet. Derfor har vi barn som målgruppe i prosjektet.

Tidkrevende forskning

– Blant de sjeldne krefttypene vi vil forske videre på er nevroblastom, forteller Gunnes.

– Ideelt sett kan vi gjennom prosjektet hjelpe rammede pasienter i deres behandlingsløp, men forskningen er tidkrevende og tiden ofte knapp, sier hun. – Vi håper derfor at våre funn kan være overførbare til andre pasienter med samme genetiske uttrykk i kreftcellene. Før vi får til et kortere tidsforløp i prosjektet, håper vi at det vi finner kan hjelpe andre.

Herfindal forteller at de deler vevsprøver fra pasientene i to. Den ene delen dyrkes fram i dyrkningsflasker, den andre delen implanteres i mus. Kreftcellene blir deretter karakterisert genetisk, og

man ser etter kjennetegn basert på mutasjoner som sier noe om hvilken behandling som kan fungere.

– På denne måten kan vi også teste mange forskjellige medikamenter og kombinasjoner av legemidler, og finne ut hva som gir best effekt, sier Herfindal. – Nesten alle kreftceller har et svakt punkt, og det er det vi ønsker å finne.

En brikke i det store puslespillet

– Det hender jeg blir spurt om jeg kan løse kreftgåten, forteller Lars. – Men det finnes ikke kun én kreftgåte, det er én kreftgåte per pasient.

– Vårt prosjekt er en brikke blant tusenvis i det store puslespillet. Hvis vi får den på plass vil det bidra til at vi etter hvert kan se hele bildet. Våre data skal ut til forskere i andre land, og vi får deres resultater til bruk i vår forskning. Slik legger vi dette store puslespillet sammen – et internasjonalt fellesskap driver forskningen framover.

Maria understreker at jobben som blir gjort for å skaffe midler til Barnekreftforeningen gir mulighet til å drive forskningen framover i Norge.

– Det er med stor takknemlighet vi mottar midlene fra Barnekreftforeningen, sier hun. – For vi vet hvilket arbeid som legges ned hver dag for å gjøre dette mulig.

«Nesten alle kreftceller
har et svakt punkt.
Det er det vi ønsker å finne.»

Maria Winther Gunnes, overlege ved Barneavdelingen for kreft og blodsykdommer på Haukeland universitetssykehus sammen med Lars Herfindal som har doktorgrad i cellebiologi med fokus på kreftceller



Foto: Hanne Hafr



Informasjon og påvirkning

Barnekreftforeningen skal bidra til at barn og familier som rammes av barnekreft, får støtte og veiledning til å stå i krisen på best mulig måte.

Blant flere viktige tiltak, er tilrettelagt og kvalitetssikret informasjon til de som rammes. Gjennom synlighet i mediene og deltakelse i den offentlige debatten bidrar Barnekreftforeningen til økt bevissthet og kunnskap om deres behov. Samtidig jobber Barnekreftforeningen målrettet mot det politiske miljøet for økt fokus på barnekreftsaken.

Interessepolitisk arbeid

Barnekreftforeningen ønsker å være den største pådriveren i Norge til å sette søkelys på barnekreft. Gjennom faglig fundamentert debatt og synlighet vil vi sørge for at barnekreftsaken blir et prioritert tema på den politiske agenda. Bevissthet og kompetanse hos beslutningstakerne er nøkkelen til økte bevilgninger, som igjen muliggjør etablering og drift av gode tilbud til barna og familiene deres.

Fire saker har vært sentrale i vårt interessepolitiske arbeid gjennom året som gikk:

- Nye Oslo universitetssykehus
- Seneffektpoliklinikker
- Barnekreftforeningens familiesentre
- Barnepalliasjon

På tross av et velfungerende helsevesen i Norge, ser vi behov for å øke kvaliteten på tilbudet til barn og unge med kreft, spesielt etter at behandlingen er avsluttet.

Nye Oslo universitetssykehus

Barnekreftforeningen deltar i planleggingen av nye Oslo universitetssykehus. Som representant for brukerne legger vi fram våre medlemmers erfaringer og behov. En viktig sak for oss har vært tilstrekkelig

mange familierom og samlingsrom, som er store nok til hele familien. Det er også viktig at det tilrettelegges for ungdom, og for barns mulighet til lek, skole og helsefremmende stimulering på rommet.

Seneffektpoliklinikker

Tidligere helseminister Bent Høie (H) ba i juli 2021, i revidert oppdragsdokument til de regionale helseforetakene, om at det bygges opp regional kompetanse på seneffekter etter kreft hos barn og voksne. I Barnekreftforeningen anså vi dette som et gjennombrudd for en av våre hjertesaker, og et resultat av målrettet arbeid gjennom flere år.

I 2022 har Barnekreftforeningen fulgt opp hvordan oppdraget blir jobbet med. Vi anser at tilbudet per nå ikke er tilfredsstillende dekket, og vil i tiden som kommer følge opp den videre håndteringen ved de regionale helseforetakene.

Barnekreftforeningens familiesentre

Barnekreftforeningen har som mål å etablere familiesentre i nærheten av de fire universitetssykehusene. Blant annet jobber vi mot det politiske miljøet for å få offentlig støtte til å realisere dette.

I juni 2022 holdt Barnekreftforeningen innlegg på Stortingets seminar om barn og familiers behov ved langtidsopphold på sykehus. Deltakere var blant andre Barne- og familieministeren (Sp), statssekretærer i Helse- og omsorgsdepartementet (Ap), statssekretær i Barne- og familiedepartementet (Sp), og en rekke stortingsrepresentanter.

Under Arendalsuka 2022 inviterte Barnekreftforeningen til panelsamtale med fokus på familiesentrene. Panelet bestod av både fagpersoner og stortingspolitikere. Fylkesforeningen i Agder stilte med stand som bidro til synlighet for barnekreftsaken.

4

Fire saker har vært sentrale i vårt interessepolitiske arbeid gjennom året som gikk



Våre Barn
sommerutgave



Våre Barn
desemberutgave



Våre Barn
jubileumsutgave



Brosjyre om
hjernesvulster

Barnepalliasjon

Øremerkede midler som muliggjør økt kvalitet på palliative forløp har vært blant Barnekreftforeningens prioriterte saker i 2022. I mai arrangerte vi, sammen med Barnelegeforeningens interessegruppe for barnepalliasjon, temakvelden «Når et barn kanskje skal dø». Blant deltakerne var stortingsrepresentanter, fagpersoner og en medlemsfamilie som delte sin personlige erfaring. Som direkte følge av dette, ble 30 millioner kroner øremerket Tverrfaglig kompetansenettverk for palliasjon til barn og unge i statsbudsjettet for 2023.

Publikasjoner

Det ble i 2022 gitt ut tre utgaver av medlemsmagasinet «Våre Barn», hver med et opplag på 5.200 eksemplarer. Jubileumsnummeret i september hadde fokus på utviklingen som har skjedd på barnekreftområdet siden foreningen ble stiftet i 1982. Gjennom å fortelle historier som viser at

det nytter, ønsker vi å vise takknemlighet, oppfordre til støtte, motivere fagmiljøene og ikke minst skape håp hos de som er rammet.

Mange som rammes av barnekreft opplever et stort informasjonsbehov. I 2022 utviklet barneonkolog Tore Stokland, i samarbeid med oss, en brosjyre med tilrettelagt informasjon om hjernesvulster hos barn og ungdom.

Samarbeid og nettverk

Barnekreftforeningen er representert i Pårørendealliansen, Sorgstøttealliansen, interessegruppen for barnepalliasjon og Nasjonal Alliansen for Helsepsykologi i somatikken. Vi er med i styret i NOBOS, Den nordiske organisasjonen for sykepleiere, og opplever et godt samarbeid med universitetssykehusene.

Barnekreftforeningen har 13 fylkesforeninger basert på frivillighet, som alle gjør en utrolig flott og god innsats for våre medlemmer over hele landet.

815

I 2022 ble Barnekreftforeningen nevnt i 815 artikler publisert i eksterne mediekkanaler. Tilstedeværelse i det nasjonale mediebildet og deltakelse i den offentlige debatten er viktig for å sette søkelyset på barnekreftsaken.



Organisasjon

Barnekreftforeningen skal være rigget for å møte de strategiske målene vi har satt og ha en profesjonell struktur, som fordeler roller og ansvar på en hensiktsmessig måte. Vi skal ha tillit til hverandre og et godt samarbeid på tvers av organisasjonen.

Organisasjonen 2022

13

Fylkesforeninger

162

Tillitsvalgte

100

Likepersoner

Våre rådgivere innenfor organisasjon og fag har gjennom året sikret at fylkesforeningene får den støtten de trenger, og jobbet med å sikre et likt og godt tilbud til alle våre medlemmer uansett hvor de er i landet. For å få til dette er det viktig at våre tillitsvalgte er kurset og har en felles forståelse av hvem Barnekreftforeningen er. Dette har vi gjort på flere ulike arenaer gjennom året.

Kommunikasjon

I 2022 ble det gjort en stor oppdatering og endring av brukere i Office 365. Alle tillitsvalgte har nå en personlig konto, noe som gjør kommunikasjonen mer personlig. Ved at det nå er aktivert en tofaktor-autentisering på alle brukerne, skaper vi også økt trygghet av informasjonen som deles.

Vi har fortsatt våre månedlige digitale møter på Teams som kalles «Åpen time». Her gir hovedstyret informasjon om arbeidet som blir gjort nasjonalt. Samtidig skaper vi en møteplass for å ta opp andre utfordringer og spørsmål som finnes lokalt i fylkesforeningene.

Det ble i 2022 sendt ut seks nyhetsbrev til alle tillitsvalgte i organisasjonen. Her informeres det om frister, rutiner og annen informasjon som er relevant. E-læringsplattformen har blitt godt tatt mot, og det har i 2022 blitt gjennomført 226 kurs på plattformen.

Samlinger

2022 kunne vi i Barnekreftforeningen, ta opp igjen våre fysiske møtepunkter med tillitsvalgte

og frivillige. I mars ble det arrangert organisasjonskurs for alle tillitsvalgte. Her var spesielt nye tillitsvalgte, styreledere og valgkomiteer invitert. Nytt av året var at det ble laget et eget løp for valgkomiteene i fylkesforeningene. De tilbys nå et e-læringskurs og samling.

«Har hatt en veldig kjekk og lærerik helg. Fantastisk fine mennesker. Og jeg vil takke dere i sekretariatet for en strålende jobb!»

En deltager på organisasjonskurs for alle tillitsvalgte

Nettverksgrupper

Som et ledd i å forbedre internkommunikasjon, samarbeid og læring internt, samt styrke tilbud og aktiviteter lokalt, har nettverksmøter med likepersonskoordinatorer, ungdomsgruppen og mistetkontakter fortsatt i 2022. Vi ser et stort potensial i denne arbeidsformen og har på kort tid fått gode resultater gjennom å møtes i nettverksgrupper.

Utvikling av rutiner, retningslinjer og evalueringsprosesser

Etter at aktiviteten har blitt tatt opp igjen etter covid-19, er det et stort behov for å oppdatere en del av våre retningslinjer og rutiner, spesielt med tanke på arrangementer for våre medlemmer. Dette arbeidet ble iverksatt og er godt gang i 2022.

Foto: Håvard Flotten



Siste helg i april inviterte vi til landstreff og landsmøte. Det var en helg full av spennende foredrag, gode diskusjoner og gjensynsglede

Ledersamling

Den nasjonale ledersamlingen ble arrangert i oktober. Her deltok hovedstyret, organisasjons- og kontrollkomiteen, samt styreleder og nestleder fra hver fylkesforening. Medlemskapsanalysen som skal legges frem på landsmøte 2023, ble blant annet tatt opp her, samt andre utfordringer i organisasjonen. Det ble en helg med mange gode diskusjoner og viktige punkter til videre arbeid.

«Etter helgen sitter jeg igjen med at vi er en samling av engasjerte tillitsvalgte som viser engasjement, arbeidsglede og ønske om å bidra til å utvikle Barnekreftforeningen i tråd med strategien.»

En deltager på ledersamling

Landstreff og landsmøte

Siste helgen i april kunne vi invitere til landstreff og landsmøte. Det var en helg full av spennende foredrag, gode diskusjoner og gjensynsglede. Lørdagen ble det avholdt landsmøte hvor blant annet vår nye strategi ble vedtatt, før det var duket for bursdagsfest på kvelden. Her ble det også vedtatt å standardisere terminal- og begravellesstøtten vi gir til våre medlemmer, slik at det nå er en standardisert felles løsning.

«Veldig bra program!
Interessante, spennende og veldig relevante foredrag!»

En deltager på landstreff og landsmøte

Å styrke organisasjonen

Gjennom kombinasjonen av digitale kanaler og fysiske møter i 2022, ser vi positivt på det neste året og muligheten for å styrke organisasjonen enda mer.

Lokalt arbeid gjennom fylkesforeningene

Barnekreftforeningen har 13 fylkesforeninger som drives på frivillig basis. Det er fylkesforeningene som i hovedsak sikrer og legger til rette for gode tilbud og møteplasser for våre medlemmer.

Til stede på sykehusene

Barnekreftbehandlingen i Norge styres fra universitetssykehusene i Oslo, Bergen, Trondheim og Tromsø. Fylkesforeningene ved disse fire store sykehusene, tilbyr leiligheter til familier med barn eller unge som er under kreftbehandling, og som trenger en avveksling fra hverdagen på sykehuset. Etter flere år hvor Barnekreftforeningen ikke kunne være til stede på sykehusene på grunn av covid-19, har nå fylkesforeningene tatt opp igjen kontakten med sine lokale sykehus. Her arrangeres det for eksempel pizzakvelder for foreldre, tilbys likepersonssamtaler, og gis gaver og oppmerksomheter til de innlagte og familiene.

Tilbud for medlemmer

Fylkesforeningene har også i år kunnet ta opp igjen aktivitetene utenfor sykehusene. De arrangerer ulike samlinger, turer og temamøter gjennom hele året. I 2022 har det blant annet vært turer til dyreparken, besøk i hoppe- og klatreparker, feiring av Barnekreftforeningens 40 årsdag, kransbinding før jul for de som har mistet, og mange flere spennende aktiviteter.

Hver sommer går fylkesforeningene i de fire helseregionene sammen og arrangerer «Ferie med mening». Det var til stor glede for alle å kunne tilby denne samlingen igjen i sommer. Her inviteres familier med barn eller unge som er under kreftbehandling, eller som nettopp

er ferdigbehandlet. Feriesamlingen er til stor glede for store og små.

Foreningens nye arrangementssystem viser at fylkesforeningene har stått for over 160 lokale arrangementer i år. Det reelle tallet er nok enda høyere da ikke alle fylkesforeningene har tatt i bruk systemet.



- Fylkesforening
- ▲ Hytte
- Leilighet
- + Universitetssykehus

Likepersonstjenesten

Likepersonstjenesten er et av de viktigste tilbudene til våre medlemmer. En likeperson er en som selv har opplevd å ha et barn med kreft, eller som selv har hatt kreft som barn. Medlemmene kan få en samtalepartner som har gjennomgått kurs og er godkjent av Barnekreftforeningen. I 2022 har vi godkjent 100 nye likepersoner. Barnekreftforeningen er avhengig av denne utrolige, frivillige innsatsen som gjøres rundt om i hele landet, og de bidrar til å gi familiene den støtten de trenger.

Økonomi i fylkesforeningene

Barnekreftforeningens fylkesforeninger er selvstendige enheter med eget regnskap og gjennomgående solid økonomi. I tillegg til inntektsskapende aktiviteter utført av medlemmene mottar de midler fra Norsk Tipping gjennom Grasrotandelen. Barnekreftforeningen sentralt støttet fylkesforeningene med 2,8 millioner kroner i 2022.



Nord-Norge Hovedsykehus: Universitetssykehuset Nord-Norge (UNN) i Tromsø

Fylkesforening	Inntekt	Kostnad	Resultat	Formålskapital	Familie-medlem	Personlig medlem	Støtte-medlem
Troms og Finnmark	1 327 497	594 175	733 322	3 309 220	210	2	92
Nordland	1 419 065	833 972	585 093	3 396 099	293	8	129
Totalt Nord-Norge	2 746 562	1 428 147	1 318 415	6 705 319	503	10	221

Midt-Norge Hovedsykehus: St. Olavs Hospital i Trondheim

Fylkesforening	Inntekt	Kostnad	Resultat	Formålskapital	Familie-medlem	Personlig medlem	Støtte-medlem
Trøndelag	2 546 861	3 516 942	-970 081	5 363 804	708	4	170
Møre og Romsdal	1 532 766	1 487 337	45 429	3 505 763	349	9	115
Totalt Midt-Norge	4 079 627	5 004 279	-924 652	8 869 567	1 057	13	285

Vest-Norge Hovedsykehus: Haukeland universitetssykehus i Bergen

Fylkesforening	Inntekt	Kostnad	Resultat	Formålskapital	Familie-medlem	Personlig medlem	Støtte-medlem
Vestland	3 100 206	3 564 335	-464 129	9 503 388	682	5	158
Rogaland	2 754 646	2 664 475	90 171	6 604 648	703	5	120
Totalt Vest-Norge	5 854 852	6 228 810	-373 958	16 108 036	1 385	10	278

Sør-Øst-Norge Hovedsykehus: Oslo universitetssykehus (OUS) i Oslo

Fylkesforening	Inntekt	Kostnad	Resultat	Formålskapital	Familie-medlem	Personlig medlem	Støtte-medlem
Agder	1 333 420	1 407 247	-73 827	2 846 288	371	12	62
Buskerud	1 129 083	1 046 740	82 343	2 511 091	213	2	57
Innlandet	1 373 049	1 269 009	104 040	4 843 136	355	3	118
Oslo og Akershus	4 015 818	3 809 487	206 331	11 364 269	1 098	15	254
Telemark	984 419	592 268	392 151	2 878 592	187	6	30
Vestfold	1 016 097	1 125 978	-109 881	1 492 248	339	6	55
Østfold	2 012 199	770 456	1 241 743	5 455 521	319	4	120
Totalt Sør-Øst-Norge	11 864 085	10 021 185	1 842 900	31 391 145	2 882	48	696

Hele Norge

Alle fylkesforeninger	Inntekt	Kostnad	Resultat	Formålskapital	Familie-medlem	Personlig medlem	Støtte-medlem
Totalt hele landet	24 545 126	22 682 421	1 862 705	63 074 067	5 824	81	1 480



Økonomi, marked og innsamling

Barnekreftforeningen skal ha finansiell styrke til å nå sine strategiske og ambisiøse mål. Vi vil fortsatt være en synlig aktør og legge ned ressurser i å videreutvikle vår profil, slik at Barnekreftforeningen er den naturlige organisasjonen å gi bidrag til, om man vil bekjempe barnekreft og gi støtte til familiene som rammes.

Hva går pengene til som ble samlet inn?



Forskning



Råd og støtte



Informasjon og påvirkning

Barnekreftforeningen hadde i 2022 en samlet inntekt på 61,5 millioner kroner.

Beløpet er en kombinasjon av:

- Medlemsinntekter (1,44%)
- Offentlige tilskudd (3,53%)
- Andre tilskudd (17,71%)
- Innsamlede midler i form av gaver fra faste givere og enkeltstående donasjoner (74,75%)
- Andre inntekter (2,56%)

Etter en inntektsøkning på rundt 45% fra 47 millioner i 2018 til 69 millioner i 2021, ser Barnekreftforeningen en nedgang i totale inntekter i 2022. I et år der den økonomiske situasjonen av sammensatte grunner er blitt langt tøffere, både nasjonalt og internasjonalt, er vi stolte av resultatene vi har oppnådd i året som gikk.

Nøkkeltall

Nøkkeltallene viser en innsamlingsprosent de siste fem år på 86,3%, en administrasjonsprosent på 6,8% og en formålsprosent på 78,3%.

Administrasjonsprosenten er beregnet som administrasjonskostnader delt på sum forbrukte midler. Denne er stabil i forhold til de to foregående årene. Formålsprosenten er beregnet som kostnader til formålet delt på sum forbrukte midler. Denne er på nivå med foregående år. Innsamlingsprosenten er andelen innsamlede midler som

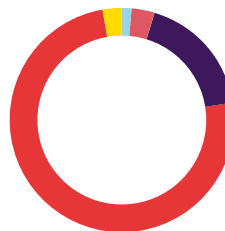
er igjen etter at forbruk av midler til innsamling er trukket fra. Innsamlingsprosenten er også på nivå med foregående år.

Formålsprosent

Kostnader knyttet til formål fordeles i hovedsak på tre områder:

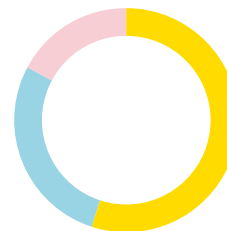
- Forskning (43,1%)
- Støtte- og trivselstilbud (21,9%)
- Informasjon og påvirkning (13,3%)

Fordeling av inntekt i 2022 (prosent)

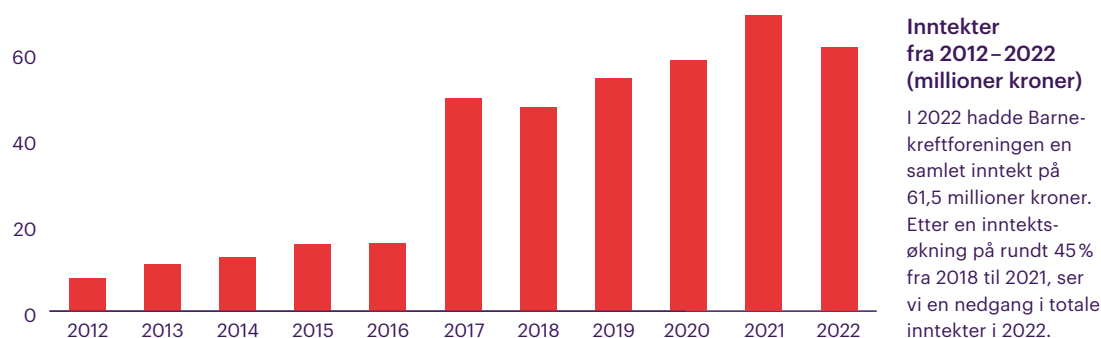


- Medlemsinntekter
- Offentlige tilskudd
- Andre tilskudd
- Innsamlede midler i form av gaver
- Andre inntekter

Formålsprosent i 2022 (prosent)



- Forskning
- Støtte- og trivselstilbud
- Informasjon og påvirkning



Markedsaktiviteter

For å nå våre ambisiøse mål, må vi i Barnekreftforeningen øke inntektene gjennom nye innsamlingsmetoder. Et viktig ledd i dette arbeidet er å sørge for at Barnekreftforeningen blir en synlig forening, med en tydelig og gjenkjennerbar profil. I 2022 har sekretariatet styrket seg med ytterligere en ressurs for å ivareta og utvikle næringslivspartnerne.

Året 2022 har vært preget av uroligheter på en rekke områder – både krig, miljø og strøm er stikkord for en endret verdensøkonomi. Giverevnen her på hjemmebane har hatt samme negative utvikling. I Barnekreftforeningen har vi iverksatt en rekke tiltak for å møte den nedadgående trenden. Resultatet har vist seg som et lavere gjennomsnittsbetrag for gaver og donasjoner, men antall givere har økt og har kompensert for bortfallet.

En viktig trend innen giveradferd har vært ønsket om selv å bidra med noe, i tillegg til å donere et beløp. Det rimer godt med hvordan vi har videreutviklet våre viktigste konsepter gjennom året. Både «FotballtrøyeFredag», «Løp for meg» og «Gamere mot barnekreft» er aktiviteter som har vokst i omfang og i donasjoner, i løpet av året.

Barnekreftforeningen har i flere år satset stort på digital markedsføring. Trenden med å arrangere bursdagsinnsamlinger på Facebook er fallende og vi har måttet bruke andre kanaler for å opprettholde inntektene. En stor del av gavene vi fikk i 2022 ble innbetalt gjennom Vipps. Det er en svært effektiv betalingsmåte, men det gir oss ikke muligheten til å takke giverne for deres bidrag slik vi skulle ønske. Til tross for stor og økende konkurranse om oppmerksomheten i markedet har vi lyktes med vår strategi, og vi har nådd flere enkeltindivider med våre budskap enn noen gang.

Våre næringslivspartnerne har økt i antall og i engasjement for foreningen. Det har resultert i at vi har fått en rekke nye ildsjeler som jobber for å fremme vår sak. Bedriftene har bidratt med betydelige donasjoner, men også med innsats gjennom sine ressurser. I 2022 har vi lagt vekt på å ivareta og utvikle eksisterende partnere, i tillegg til å finne og vinne nye bedrifter som har potensiale for et gjensidig godt samarbeid. Vi kan blant annet nevne våre nye samarbeidspartnere Lenovo, Jysk, Skoringen og Stabæk Fotball.

På de videre sidene kan du lese mer om Team Rynkeby, FotballtrøyeFredag, Løp for meg, Gamere mot barnekreft, Den internasjonale barnekreftmåneden og bedriftssamarbeid.

«Team Rynkeby er sykkellaget der syklister blir ildsjeler, og ildsjeler blir syklister.»

Kenneth Baltzersen, country manager i Team Rynkeby



Team Rynkeby

Team Rynkeby er vår viktigste bidragsyter i kampen mot barnekreft. Etter to år med pandemi kunne endelig Team Rynkeby sykle til Paris igjen. I 2022 samlet de gule heltene inn hele 14,1 millioner kroner til barnekreftsaken. Deltagerne jobber hele året med å samle inn midler fra sponsorer og givere. De engasjerer skoler over hele landet med skoleløp, og gjør en enorm innsats for å bidra i kampen mot barnekreft. Alle pengene som samles inn, går til forskning på barnekreft.

– Medlemmene som deltar, har ulike motiver for å være med. Noen har barn selv som har vært eller er syk, andre kjenner noen som er berørt, men felles for alle, er at vi er med fordi vi ønsker å gjøre noe godt for andre. Team Rynkeby er sykkellaget der syklister blir ildsjeler, og ildsjeler blir syklister, forteller Kenneth Baltzersen, country manager i Team Rynkeby.

I Norge har Team Rynkeby til sammen klart å samle inn over 77 millioner kroner siden de startet opp i 2014.

Innsamlet 14,1 millioner kroner



FotballtrøyeFredag

I 2022 arrangerte Barnekreftforeningen «FotballtrøyeFredag» for andre gang, og engasjementet ble enormt!

6. mai fikk vi med oss store og små, i tillegg til alle bransjer rundt omkring i hele Norge, til å danne Norges mest fargerike lag i kampen mot barnekreft. Barnehager, skoler, flyselskap, banker, advokater, sykehus og idrettsklubber viste sin støtte ved å ta på seg fotballtrøye denne dagen. Flere store kjeder som Elkjøp, Jysk og XXL lot uniformen ligge hjemme og stilte på jobb i butikker med fotballtrøye for å vise sin støtte til barn og unge med kreft.

Tusenvis av #fotballtrøyeFredag-øyeblikk ble delt i sosiale medier og vi er stolte av at vi sammen klarte å samle inn over 2,3 millioner kroner til barnekreftsaken.

Neste FotballtrøyeFredag blir 5. mai 2023 og vi gleder oss til å få enda flere med på laget.

Innsamlet over 2,3 millioner kroner



Bedriftssamarbeid

Næringslivet er en av de viktigste aktørene for oss i Barnekreftforeningen. Våre trofaste hovedsamarbeidspartnere i 2022 har vært Nille, Gullfunn og Flying Tiger Copenhagen. I fjor fikk vi også Lenovo med på laget som ny hovedsamarbeidspartner. Disse bedriftene har med sitt engasjement og hjerte for saken bidratt med økt oppmerksomhet og synlighet i tillegg til å støtte og samle inn midler til inntekt for Barnekreftforeningen gjennom aktiviteter og kampanjer i egne kanaler.

Andre viktige bidragsytere har vært samarbeidspartnerne våre: Elkjøp, Espresso House, Jernia, Komplet, Modern House, Krifon og Hagelandgruppen, Fileks, Russeservice/University og Nordkak. Gjennom aktiviteter og ulike initiativ har de bidratt til å fremme barnekreftsaken, og samlet inn midler til vårt viktige arbeid. Totalt har næringslivet og bedrifter bidratt med inntekter på 15,2 millioner kroner.

Bidratt med 15,2 millioner kroner



Løp for meg

For femte år på rad ble Barnekreftforeningens veldedighetsløp, «Løp for meg» arrangert over hele Norge. I september 2022 ble det gjennomført hele 74 lokale løp av idrettslag, skoler, barnehager, grendelag/nabolag, privatpersoner og bedrifter fra sør til nord. Gjennom hele september løp store og små inn over 2,2 millioner kroner til barnekreftsaken. Med dette satt vi enda en ny innsamlingsrekord i løpets historie og doblet fjorårets resultat.

«Løp for meg» arrangeres hvert år i september. Å organisere løpet er ikke vanskelig. Du kan løpe hvor du vil, når du vil og med hvem du vil.

Innsamlet over 2,2 millioner kroner



Barnekreftmåneden 2022

Tradisjonen tro, markerte Barnekreftforeningen i september, Den internasjonale barnekreftmåneden, med å lyse ut forskningsmidler. I 2022 ble det tildelt 22 millioner kroner til forskning på barnekreft. Barnekreftmåneden er en viktig anledning til å skape oppmerksomhet rundt foreningen, vår sak og årets tema var «Når et barn får kreft, rammes hele familien».

Flere av våre viktige samarbeidspartnere solgte gullsløyfen i butikk under Barnekreftmåneden, og spurte kundene om de ville støtte barnekreftsaken. Flere partnere selger også andre gullsløyfeprodukter til inntekt for saken i september og gjennom hele året.

Gamere mot barnekreft

For tredje gang arrangerte Komplet sin veldedighetsstream «Gamere mot barnekreft». Den 54 timer lange streamen med kjente gjester og kule premier samlet inn hele 1,9 millioner kroner til barnekreftsaken i 2022. Dette gjør «Gamere mot barnekreft» til en av de største aksjonene i løpet av året.

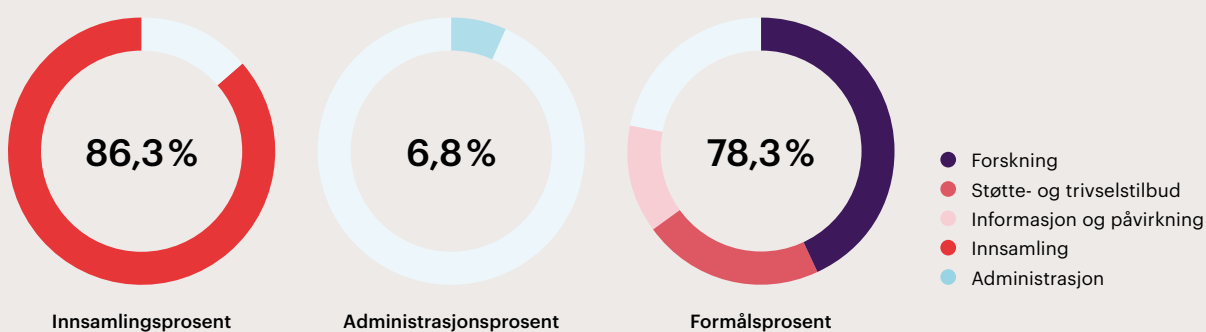


Innsamlet 1,9 millioner kroner



Regnskap

Nøkkeltall 2022



AKTIVITETSREGNSKAP	2022	2021	2020	2019	2018
Medlemsinntekter	888	867	882	1 012	0
Offentlige tilskudd	2 171	2 335	1 979	1 974	1 730
Andre tilskudd	10 893	13 976	9 367	6 273	4 275
Innsamlede midler	45 967	50 938	45 461	44 182	41 147
Andre inntekter	1 575	897	774	830	477
Sum anskaffede midler	61 493	69 013	58 463	54 272	47 629
Kostnader innsamling av midler	6 924	7 490	7 352	6 092	3 381
Andre kostnader til anskaffelse av midler	1 181	1 053	955	135	41
Kostnader til organisasjonens formål	42 543	41 775	44 528	54 942	29 271
Administrasjonskostnader	3 679	3 675	3 913	5 052	2 910
Finanskostnader	3	1	65	33	1
Sum forbrukte midler	54 330	53 995	56 813	66 245	35 604
AKTIVITETSRESULTAT	7 163	15 018	1 650	-11 973	12 026

BALANSEREGNSKAP	2022	2021	2020	2019	2018
Anleggsmidler	10 873	10 800	10 769	10 769	10 623
Omløpsmidler	123 503	108 611	80 302	54 794	46 365
Sum eiendeler	134 377	119 411	91 071	65 563	56 988
Formålskapital	66 359	59 195	44 177	42 527	54 509
Gjeld	68 018	60 216	46 894	23 037	2 479
SUM FORMÅLSKAPITAL OG GJELD	134 377	119 411	91 071	65 563	56 988

Alle beløp er i tusen kroner.

Administrasjonsprosent og formålsprosent gjelder siste år. Innsamlingsprosent viser gjennomsnitt siste 5 år.

Aktivitetsregnskap 2022

ANSKAFFEDE MIDLER	NOTE	2022	2021
Medlemsinntekter	17	888 138	866 524
Offentlige tilskudd	16	2 170 815	2 335 291
Mva-kompensasjon		3 167 422	3 378 621
Overskudd fra Norsk Tipping		4 372 802	7 231 173
Tilskudd fra Stiftelsen DAM		3 180 322	2 850 000
Diverse andre tilskudd		172 600	516 512
Sum andre tilskudd		10 893 146	13 976 306
Gaver til forskning		15 147 489	17 606 964
Gaver til støtte- og trivselstiltak		690 001	1 000 578
Gaver til familiesentre	5	1 179 075	4 060 115
Gaver til frie midler		28 950 194	28 270 664
Sum innsamlede midler	18	45 966 758	50 938 321
Sponsorinntekter		657 645	550 000
Egenandeler ved arrangementer		266 600	154 310
Diverse andre inntekter		-	-17 989
Finansinntekter	4	650 378	210 725
Sum andre inntekter		1 574 623	897 046
SUM ANSKAFFEDE MIDLER		61 493 480	69 013 488

FORBRUKTE MIDLER	NOTE	2022	2021
Kostnader innsamling av midler	18	6 924 077	7 490 493
Andre kostnader til anskaffelse av midler		1 181 256	1 053 407
Bevilgede forskningsprosjekter	11	21 820 000	24 420 000
Andre kostnader til forskning og opplæring av helsepersonell		1 593 275	1 060 519
<i>Sum forskning og opplæring av helsepersonell</i>		<i>23 413 275</i>	<i>25 480 519</i>
Likepersonsarbeid		493 668	241 743
Seneffektarbeid		427 406	43 508
Sorgarbeid		731 045	458 444
Drift av sykehusleiligheter for familier med barn under behandling		360 912	357 245
Drift av feriesteder tilrettelagt for medlemmer		120 561	249 298
Prosjekt Barnekreftforeningens Familiesentre	5	877 545	819 366
Bevilgede prosjekter	11	1 400 000	1 000 000
Overføringer til fylkesforeningene	17	2 823 555	2 703 891
Andre kostnader til støtte- og trivselstiltak		4 676 340	7 852 127
<i>Sum støtte- og trivselstiltak</i>		<i>11 911 032</i>	<i>11 021 731</i>
Magasinet Våre Barn		785 536	400 364
Juridisk bistand til medlemmer		69 888	82 320
Bevilgede prosjekter		1 549 000	1 400 000
Andre kostnader til informasjon og påvirkning		4 813 856	3 539 063
<i>Sum informasjon og påvirkning</i>		<i>7 218 280</i>	<i>5 273 074</i>
Sum kostnader til organisasjonens formål	18	42 542 587	41 775 323
Administrasjonskostnader	18	3 678 842	3 674 883
Finanskostnader		3 334	1 193
SUM FORBRUKTE MIDLER	3	54 330 095	53 995 299


	NOTE	2022	2021
ÅRETS AKTIVITETSRESULTAT		7 163 385	15 018 189
Overført til/fra annen formålskapital	8	861 856	777 440
Overført til/fra formålskapital med selvpålagte restriksjoner	8	6 301 530	14 240 749
SUM TILLEGG / REDUKSJON FORMÅLSKAPITAL	8	7 163 385	15 018 189

Balanse pr. 31. desember 2022

EIENDELER	NOTE	2022	2021
Tomter, bygninger og annen fast eiendom	6	10 322 791	10 322 791
Driftsløsøre, inventar, verktøy, kontormaskiner, o.l.	6	250 573	176 779
Investeringer i aksjer og andeler	7	300 100	300 100
Sum anleggsmidler		10 873 464	10 799 670
Varer	8	1 175 277	475 239
Kundefordringer	9	7 459 477	5 641 069
Andre fordringer		258 535	1 457 505
Andre markedsbaserte finansielle instrumenter	4	199 314	199 314
Bankinnskudd, kontanter og lignende	10	114 410 493	100 837 897
Sum omløpsmidler		123 268 041	108 611 024
SUM EIENDELER		134 376 561	119 410 694

FORMÅLSKAPITAL OG GJELD	NOTE	2022	2021
Formålskapital med selvpålagte restriksjoner	5	30 542 279	24 240 749
Annen formålskapital	5	35 816 264	34 954 408
Sum formålskapital	5	66 358 542	59 195 157
Bevilgningsgjeld til forskning	11	56 204 164	52 562 031
Bevilgningsgjeld til andre eksternt finansierte prosjekter	11	2 232 086	1 900 000
Sum langsiktig gjeld	11	58 436 249	54 462 031
Leverandørgjeld		7 497 846	3 967 620
Skyldige offentlige avgifter		826 862	621 020
Annen kortsiktig gjeld		1 257 061	1 164 867
Sum kortsiktig gjeld		9 581 769	5 753 507
Sum gjeld		68 018 018	60 215 537
SUM FORMÅLSKAPITAL OG GJELD		134 376 560	119 410 694

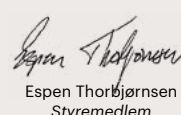
Oslo, 7. mars 2023



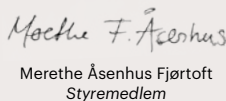
Geir Jenssen
Styreleder



Steffen Kildal
Nestleder



Espen Thorbjørnsen
Styremedlem



Merethe Åsenhus Fjørtoft
Styremedlem



Kenneth Kilter
Styremedlem



Mette Johansen
Styremedlem



Trine Beate Nicolaysen
Daglig leder

Noter til regnskapet 2022

Regnskapsprinsipper

Årsregnskapet er satt opp i samsvar med NRS(F) God regnskapsskikk for ideelle organisasjoner.

Hovedregel for vurdering og klassifisering av eiendeler og gjeld

Eiendeler bestemt til varig eie eller bruk er klassifisert som anleggsmidler. Andre eiendeler er klassifisert som omløpsmidler. Fordringer som skal tilbakebetales innen et år er klassifisert som omløpsmidler. Ved klassifisering av kortsiktig og langsiktig gjeld er tilsvarende kriterier lagt til grunn.

Anleggsmidler vurderes til anskaffelseskost. Dersom gjenvinnbart beløp av anleggsmidler er lavere enn bokført verdi og verdifallet forventes ikke å være forbigående, er det foretatt nedskrivning til gjenvinnbart beløp.

Omløpsmidler vurderes til laveste av anskaffelseskost og virkelig verdi. Markedsbaserte finansielle omløpsmidler verdsettes til virkelig verdi på balansedagen.

Fordringer

Kundefordringer og andre fordringer er oppført til pålydende etter fradrag for avsetning til forventet tap. Avsetning til tap gjøres på grunnlag av en individuell vurdering av de enkelte fordringer.

Bankinnskudd, kontanter o.l.

Bankinnskudd, kontanter o.l. inkluderer kontanter, bankinnskudd og andre betalingsmidler med forfallsdato som er kortere enn tre måneder fra anskaffelse.

Hovedregel for vurdering av inntekter og kostnader

Medlemsinntekter, innsamlede midler og gaver regnskapsføres etter kontantprinsippet når de er mottatt. Tilskudd som det knytter seg betingelser til inntektsføres i takt med forbruk av midlene. Ikke inntektsførte tilskudd balanseføres under posten tilskuddsgjeld.

Kostnader føres etter transaksjonsprinsippet, når de er påløpt. Direkte kostnader er henført til den aktiviteten kostnaden gjelder. Fordelingen av felleskostnader på aktivitetene blir fordelt etter medgått tid og størrelsen på prosjektene.

Utdelinger

Utdelinger til fylkesforeninger kostnadsføres i resultatregnskapet når midlene overføres til fylkesforeningene.

Pensjoner

Innskuddsplaner periodiseres etter sammenstillingsprinsippet. Årets innskudd til pensjonsordningen kostnadsføres.

Varer

Varer er vurdert til laveste av anskaffelseskost etter FIFO-metoden og netto salgsverdi.

Selskapet har ikke endret regnskapsprinsipp fra 2021 til 2022.

NOTE 1: LØNNSKOSTNADER ETC.	2022	2021
Lønn	8 488 040	7 521 156
Arbeidsgiveravgift	1 315 909	1 194 239
Pensjonskostnader	537 501	587 513
Andre ytelser/Refusjoner	20 304	262 599
SUM	10 361 754	9 565 507

NOTE 2: ANTALL ÅRSVERK

Selskapet har hatt 15,9 årsverk sysselsatt i regnskapsåret.

NOTE 3: SPESIFIKASJON AV FORBRUKTE MIDLER ETTER KOSTNADSART	2022	2021
Varekostnad	2 974 620	3 208 080
Bevilgninger/Driftstilskudd	28 498 183	30 310 599
Personalkostnader	10 361 754	9 565 507
Avskrivinger	76 206	44 717
Lokalkostnader	838 364	804 854
Diverse fremmede tjenester	1 385 750	1 631 656
Kontorkostnader	2 140 450	2 299 256
Telefon og porto	622 122	1 054 120
Reisekostnader og godtgjørelse	3 313 764	1 112 458
Kontingenter og gaver	201 566	216 746
Kostnader til arrangementer/aktiviteter	285 919	246 334
Reklame og annonser	1 997 436	1 567 789
Diverse kostnader	1 630 626	1 931 990
Sum driftskostnader	54 326 760	53 994 106
Finanskostnader	3 334	1 193
SUM FORBRUKTE KOSTNADER	54 516 820	53 995 299

NOTE 4: KORTSIKTIGE INVESTERINGER	2022	2021
Renteinntekter bank	650 068	204 494
Annen finansinntekt	310	6 231
SUM FINANSINNETEKTER	650 378	210 725

NOTE 5: EGENKAPITAL

	Formålskapital med selvpålagte restriksjoner	Formålskapital med eksternt pålagte restriksjoner	Annen formålskapital	Total formålskapital
Formålskapital 01.01.2022	24 240 749	0	34 954 408	59 195 157
Årets bruk	-877 545	0	861 856	-15 689
Årets tilførsel	7 179 075	0	0	7 179 075
EGENKAPITAL 31.12.2022	30 542 279	0	35 816 264	66 358 542

Formålskapital med selvpålagte restriksjoner er i sin helhet avsatt til prosjektet Barnekreftforeningens familiesentre, hvorav 1.000.000 er øremerket familiesenter i Trondheim.

	Annen EK	Sum
Egenkapital 01.01.2022	59 195 157	59 195 157
Årets resultat	7 163 385	7 163 385
EGENKAPITAL 31.12.2022	66 358 542	66 358 542

NOTE 6: SPESIFIKASJON AV VARIGE DRIFTSMIDLER	2022	2021
Klaus Torgårdsvei 12A, Oslo	3 252 291	3 252 291
Tilgang bod på Slettvold park	37 500	37 500
Klæbuvn i Trondheim (kjøpt i 2006 og 2008)	4 138 000	4 138 000
Ibsensgt. 117, seksjon 1 og 2, Bergen	1 350 000	1 350 000
Veslefrikkvn 68, Tromsø	670 000	670 000
Slettvold Park, Oppdal	875 000	875 000
SUM	10 322 791	10 322 791

Eiendommene er bokført til anskaffelseskost.
Januar 2023 ble det innhentet enkle verdirapporter på leilighetene:

	Laveste vurdering	Høyeste vurdering
Klaus Torgårdsvei 12A, Oslo	5 000 000	5 000 000
Klæbuvn i Trondheim (kjøpt i 2006 og 2008)	7 200 000	8 000 000
Ibsensgt. 117, seksjon 1 og 2, Bergen	8 000 000	8 850 000

	Tomter	Driftsløsøre, inventar o.l.	Sum
Anskaffelseskost 01.01.2022	10 322 791	304 350	10 627 141
Tilgang i året	0	150 000	150 000
Avgang i året	0	0	0
Anskaffelseskost 31.12.2022	10 322 791	454 350	10 777 141
Akk. av- og nedskr. 01.01.2022		-127 571	-127 571
Akkumulerte avskr. 31.12.2022		-76 206	-76 206
BALANSEFØRT VERDI PR. 31.12.2022	10 322 791	250 573	10 573 364
Årets avskrivninger		76 206	76 206

NOTE 7: AKSJER I NO ISOLATION AS

Barnekreftforeningen har pr. 31.12.2022 2.701 aksjer i No Isolation AS. Dette selskapet står bak roboten AV1, som er spesielt utviklet for barn og unge med langtidssykdom. Les mer på www.noisolation.com

NOTE 8: VARER	2022	2021
Lager av innkjøpte varer	1 175 277	475 239
SUM	1 175 277	475 239

NOTE 9: KUNDEFORDRINGER	2022	2021
Kundefordringer til pålydende	7 459 477	5 641 069
Avsatt til dekning av usikre fordringer		
NETTO OPPFØRTE KUNDEFORDRINGER	7 459 477	5 641 069

Kundefordringer er vurdert til pålydende, nedskrevet med forventet tap på fordringer. Det er ikke tapsført kundefordringer i løpet av 2022.

NOTE 10: BANKINNSKUDD

I posten for bankinnskudd inngår egen konto for bundne skattetreksmidler med kr 492.142. Skyldig skattetrekk er kr 489.802.

NOTE 11: BEVILGNINGSGJELD TIL FORSKNING

Barnekreftforeningen har bevilget midler til forskningsprosjekter:

Konto 2993 – Bevilget gjeld til forskning

Bevilget i 2021 og før	52 562 031
Utbetalt i 2022	-18 177 867
Bevilget i 2022	21 820 000
Påløpt pr. 31.12.2022	56 204 164

Konto 2992 – Bevilget gjeld til eksternt finansierte prosjekter

Bevilget i 2021 og før	1 900 000
Utbetalt i 2022	-4 116 914
Bevilget i 2022	4 449 000
Påløpt pr. 31.12.2022	2 232 086

Total bevilgningsgjeld

Bevilget i 2021 og før	54 462 031
Utbetalt i 2022	-23 294 781
Bevilget i 2022	26 269 000
PÅLØPT PR. 31.12.2022	58 436 250

NOTE 12: REVISJON

	2022	2021
Revisjon	155 750	100 913
Andre tjenester	45 500	24 375
SUM GODTGJØRELSE TIL REVISOR	201 250	125 288

NOTE 13: YTELSE TIL LEDENDE PERSONER

	Lønn	Pensjonsforpliktelse	Annen godtgjørelse
Ytelser til daglig leder	984 527	0	12 930

Mer om ytelser til daglig leder: Foreningen har i tillegg en pensjonsordning gjennom Fellesordningen for AFP. I denne ordningen er det ikke mulig å skille pensjonskostnader per person.

NOTE 14: OBLIGATORISK TJENESTEPENSJON

Virksomheten er pliktig til å ha tjenstepensjonsordning etter lov om obligatorisk tjenstepensjon. Gjeldende pensjonsordning oppfyller kravene etter loven.

NOTE 15: LÅN OG SIKKERHETSSTILLELSE TIL LEDENDE PERSONER

Selskapet har ikke gitt lån eller sikkerhetsstillelse til ledende personer.

NOTE 16: DRIFTSTILSKUDD

Det er mottatt kr 2.170.815 i driftstilskudd fra Barne-, ungdoms- og familiedirektoratet.

NOTE 17: DRIFTSTILSKUDD TIL FYLKESFORENINGENE	2022	2021
Driftstilskudd til fylkesforeningene	1 933 005	1 834 917
Medlemstilskudd	890 550	881 174
SUM UTDELINGER	2 823 555	2 716 091

Medlemskontingentene er utbetalt videre til fylkesforeningene som et driftstilskudd.

NOTE 18: ADMINISTRASJONSPROSENT, FORMÅLSPROSENT OG INNSAMLINGSPROSENT

	2022	2021	2020	2019	2018
Administrasjonsprosent	6,8	6,8	7,0	7,6	8,2
Formålsprosent	78,3	77,4	78,4	82,9	82,2
Innsamlingsprosent	84,9	85,3	83,8	86,2	91,7

Kostnadene føres i størst mulig grad på den aktiviteten den hører til. De kostnadene som ikke kan direkte føres mot en aktivitet, fordeles gjennom en fordelingsnøkkel.

For 2022 er denne fordelingsnøkkelen basert på andel av ansattes arbeidstid innenfor hver aktivitet: *Formålsaktiviteter: 56,4 % Innsamlingsaktiviteter: 31,2 % Administrasjon: 12,4 %*

Administrasjonsprosenten er beregnet som administrasjonskostnader delt på sum forbrukte midler. Administrasjonsprosenten er stabil i forhold til de to foregående årene, da det ikke er gjort store administrative endringer.

Formålsprosenten er beregnet som kostnader til formålet delt på sum forbrukte midler. Formålsprosenten er på nivå med foregående år, da det ikke har skjedd store økonomiske endringer i formålsarbeidet. Overskuddet som ikke er benyttet til formål er ikke kostnadsført, men i all vesentlighet avsatt til Familiesenteret som skal realiseres i årene som kommer.

Innsamlingsprosenten er andelen av innsamlede midler som er igjen etter at forbruk av midler til innsamling er trukket fra. Innsamlingsprosenten er også på nivå med foregående år, da både gaver og innsamlingskostnader har falt forholdsmessig like mye.



Deloitte AS
Trondhjemsvegen 3
NO-2821 Gjøvik
Norway

Tel: +47 400 34 100
www.deloitte.no

Til årsmøtet i Barnekreftforeningen

UAVHENGIG REVISORS BERETNING

Konklusjon

Vi har revidert Barnekreftforeningens årsregnskap som består av balanse per 31. desember 2022, aktivitetsregnskap for regnskapsåret avsluttet per denne datoen og noter til årsregnskapet, herunder et sammendrag av viktige regnskapsprinsipper.

Etter vår mening

- oppfyller årsregnskapet gjeldende lovkrav, og
- gir årsregnskapet et rettviseende bilde av organisasjonens finansielle stilling per 31. desember 2022, og av dens resultater for regnskapsåret avsluttet per denne datoen i samsvar med regnskapslovens regler og god regnskapsskikk i Norge.

Grunnlag for konklusjonen

Vi har gjennomført revisjonen i samsvar med de internasjonale revisjonsstandardene International Standards on Auditing (ISA-ene). Våre oppgaver og plikter i henhold til disse standardene er beskrevet nedenfor under *Revisors oppgaver og plikter ved revisjonen av årsregnskapet*. Vi er uavhengige av organisasjonen slik det kreves i lov, forskrift og International Code of Ethics for Professional Accountants (inkludert internasjonale uavhengighetsstandarder) utstedt av the International Ethics Standards Board for Accountants (IESBA-reglene), og vi har overholdt våre øvrige etiske forpliktelser i samsvar med disse kravene. Innhentet revisjonsbevis er etter vår vurdering tilstrekkelig og hensiktsmessig som grunnlag for vår konklusjon.

Styrets ansvar for årsregnskapet

Styret (ledelsen) er ansvarlige for å utarbeide årsregnskapet og for at det gir et rettviseende bilde i samsvar med regnskapslovens regler og god regnskapsskikk i Norge. Ledelsen er også ansvarlig for slik intern kontroll den finner nødvendig for å kunne utarbeide et årsregnskap som ikke inneholder vesentlig feilinformasjon, verken som følge av misligheter eller utilsiktede feil.

Ved utarbeidelsen av årsregnskapet må ledelsen ta standpunkt til organisasjonens evne til fortsatt drift og opplyse om forhold av betydning for fortsatt drift. Forutsetningen om fortsatt drift skal legges til grunn for årsregnskapet så lenge det ikke er sannsynlig at virksomheten vil bli avvirket.

Revisors oppgaver og plikter ved revisjonen av årsregnskapet

Vårt mål er å oppnå betryggende sikkerhet for at årsregnskapet som helhet ikke inneholder vesentlig feilinformasjon, verken som følge av misligheter eller utilsiktede feil, og å avgi en revisjonsberetning som inneholder vår konklusjon. Betryggende sikkerhet er en høy grad av sikkerhet, men ingen garanti for at en revisjon utført i samsvar med ISA-ene, alltid vil avdekke vesentlig feilinformasjon som eksisterer. Feilinformasjon kan oppstå som følge av misligheter eller utilsiktede feil. Feilinformasjon blir vurdert som vesentlig dersom den enkeltvis eller samlet med rimelighet kan forventes å påvirke økonomiske beslutninger som brukerne foretar basert på årsregnskapet.

Som del av en revisjon i samsvar med ISA-ene, utøver vi profesjonelt skjønn og utviser profesjonell skepsis gjennom hele revisjonen. I tillegg:

- identifiserer og vurderer vi risikoen for vesentlig feilinformasjon i årsregnskapet, enten det skyldes misligheter eller utilsiktede feil. Vi utformer og gjennomfører revisjonshandlinger for å håndtere slike risikoer, og innhenter revisjonsbevis som er tilstrekkelig og hensiktsmessig som grunnlag for vår konklusjon. Risikoen for at vesentlig feilinformasjon som følge av misligheter ikke blir avdekket, er høyere enn for feilinformasjon som skyldes utilsiktede feil, siden misligheter kan innebære samarbeid, forfalskning, bevisste utelatelser, uriktige fremstillinger eller overstyring av intern kontroll.
- opparbeider vi oss en forståelse av den interne kontroll som er relevant for revisjonen, for å utforme revisjonshandlinger som er hensiktsmessige etter omstendighetene, men ikke for å gi uttrykk for en mening om effektiviteten av organisasjonens interne kontroll.
- evaluerer vi om de anvendte regnskapsprinsippene er hensiktsmessige og om regnskapsestimatene og tilhørende noteopplysninger utarbeidet av ledelsen er rimelige.
- konkluderer vi på hensiktsmessigheten av ledelsens bruk av fortsatt drift-forutsetningen ved avleggelsen av årsregnskapet, basert på innhentede revisjonsbevis, og hvorvidt det foreligger vesentlig usikkerhet knyttet til hendelser eller forhold som kan skape tvil av betydning om organisasjonens evne til fortsatt drift. Dersom vi konkluderer med at det eksisterer vesentlig usikkerhet, kreves det at vi i revisjonsberetningen henleder oppmerksomheten på tilleggsopplysningene i årsregnskapet, eller, dersom slike tilleggsopplysninger ikke er tilstrekkelige, at vi modifierer vår konklusjon. Våre konklusjoner er basert på revisjonsbevis innhentet inntil datoen for revisjonsberetningen. Etterfølgende hendelser eller forhold kan imidlertid medføre at organisasjonen ikke fortsetter driften.
- evaluerer vi den samlede presentasjonen, strukturen og innholdet i årsregnskapet, inkludert tilleggsopplysningene, og hvorvidt årsregnskapet gir uttrykk for de underliggende transaksjonene og hendelsene på en måte som gir et rettviseende bilde.

Vi kommuniserer med styret blant annet om det planlagte omfanget av revisjonen og til hvilken tid revisjonsarbeidet skal utføres. Vi utveksler også informasjon om forhold av betydning som vi har avdekket i løpet av revisjonen, herunder om eventuelle svakheter av betydning i den interne kontrollen.

Gjøvik, 8. mars 2023
Deloitte AS

Øystein Nyeggen Olsrud
statsautorisert revisor

PENNEO

Signaturene i dette dokumentet er juridisk bindende. Dokument signert med "Penneo™ - sikker digital signatur".
De signerende parter sin identitet er registrert, og er listet nedenfor.

"Med min signatur bekrefter jeg alle datoer og innholdet i dette dokument."

Øystein Nyeggen Olsrud

Statsautorisert revisor

På vegne av: Deloitte AS

Serienummer: 9578-5995-4-602278

IP: 217.173.xxx.xxx

2023-03-13 13:45:10 UTC



Penneo Dokumentnøkkel: 4ZYFB-Z3LE0-S70NL-T3QA1-30SVK-XTEHQ

Dokumentet er signert digitalt, med **Penneo.com**. Alle digitale signatur-data i dokumentet er sikret og validert av den datamaskin-utregnede hash-verdien av det opprinnelige dokument. Dokumentet er låst og tids-stemplet med et sertifikat fra en betrodd tredjepart. All kryptografisk bevis er integrert i denne PDF, for fremtidig validering (hvis nødvendig).

Hvordan bekrefter at dette dokumentet er originalen?

Dokumentet er beskyttet av ett Adobe CDS sertifikat. Når du åpner dokumentet i

Adobe Reader, skal du kunne se at dokumentet er sertifisert av **Penneo e-signature service <penneo@penneo.com>**. Dette garanterer at innholdet i dokumentet ikke har blitt endret.

Det er lett å kontrollere de kryptografiske beviser som er lokalisert inne i dokumentet, med Penneo validator - <https://penneo.com/validator>

Våre samarbeidspartnere. Tusen takk til alle våre engasjerte samarbeidspartnere som bidrar til økt oppmerksomhet og synlighet rundt barnekreftsaken, og samler inn midler til livsviktig forskning på barnekreft og vårt arbeid for barn og unge som rammes av kreft. Dere er gull verdt!

Hovedsamarbeidspartnere



nille



flying tiger
copenhagen



Samarbeidspartnere



Fylkesforeningene

Agder

Org.nr. 994 467 603
agder@barnekreftforeningen.no

Buskerud

Org.nr. 996 871 436
buskerud@barnekreftforeningen.no

Innlandet

Org.nr. 893 595 902
innlandet@barnekreftforeningen.no

Møre og Romsdal

Org.nr. 993 935 883
more.romsdal@barnekreftforeningen.no

Nordland

Org.nr. 993 755 176
nordland@barnekreftforeningen.no

Oslo og Akershus

Org.nr. 980 643 433
oslo.akershus@barnekreftforeningen.no

Rogaland

Org.nr. 994 091 050
rogaland@barnekreftforeningen.no

Telemark

Org.nr. 993 940 526
telemark@barnekreftforeningen.no

Troms og Finnmark

Org.nr. 993 770 132
troms.finnmark@barnekreftforeningen.no

Trøndelag

Org. nr. 893 750 762
trondelag@barnekreftforeningen.no

Vestfold

Org.nr. 993 924 180
vestfold@barnekreftforeningen.no

Vestland

Org.nr. 993 761 052
vestland@barnekreftforeningen.no

Østfold

Org.nr. 994 086 561
ostfold@barnekreftforeningen.no

Barnekreftforeningens forskningsfond

Org.nr. 884 429 072



Postadresse

Postboks 78 Sentrum
0101 Oslo

Besøksadresse

Tollbugata 35
0157 Oslo

Telefon

919 02 099

E-post

kontakt@barnekreftforeningen.no

Organisasjonsnummer

985 550 999

Daglig leder

Trine B. Nicolaysen

Hovedstyret

Geir Brekke Jenssen, leder
Steffen Kildal, nestleder
Espen Thorbjørnsen, medlem
Merete Fjørtoft Åsenhus, medlem
Kenneth Kilter, medlem
Mette Johansen, medlem
Svein Tore Hansen, vara
Jannicke Ludt, vara
Marit Westfal-Larsen, vara

Gavekonto

7058 09 33333

Vipps

02099

Revisor

Deloitte AS
Trondhjemsvegen 3
2821 Gjøvik

Regnskapsår

1. januar – 31. desember 2022

Konsept, layout og prosjektledelse

Neuschnee AS / Maren Tanke

Coverbilde

Lillian Nordbø

Trykk

HG Media AS

barnekreftforeningen.no

Gi håp! Støtt forskning på barnekreft.

Vipps | Gavekonto
02099 | 7058 09 33333

barnekreftforeningen.no