



Barncancerfonden har en tydlig uppgift – att bekämpa barncancer med målet att varje drabbat barn ska överleva och leva ett långt och gott liv.

Den här årsrapporten är en samlad rapportering av 2024 och beskriver hur insamlade medel har använts och vilka resultat som insamlingen har möjliggjort.

Årsrapporten utgör också Barncancerfondens effektrapport som beskriver arbetet för att nå uppsatta mål. Effektrapporten uppfyller Giva Sveriges riktlinjer och principer för effektrapportering och beskriver Barncancerfondens organisation, syfte och verksamhet.

Årsrapporten avser Barncancerfondens riksförbund, organisationsnummer 802010–6566, under räkenskapsperioden 1 januari–31 december 2024. De sex regionala föreningarnas årsredovisningar finns tillgängliga på barncancerfonden.se. Den tryckta versionen överensstämmer med originalhandlingar som har undertecknats digitalt.



Namn: Alva.
Ålder: 5 år.
Diagnos: Akut lymfatisk leukemi.
Fotograf: Johan Artursson.

Barncancerfondens årsrapport 2024

1 Året i korthet	22 Hållbarhetsrapport	38 Resultaträkning
2 Generalsekreteraren har ordet	25 Socialt ansvar	39 Balansräkning
3 Kort om Barncancer	27 Ekonomiskt ansvar och uppförande	40 Förändring av eget kapital samt kassaflödesanalys
4 Barncancerfondens uppdrag	29 Miljöansvar	41 Noter
5 Verksamhetsrapport	30 Revisorns yttrande	46 Kapitalförvaltning
6 Forskning och utbildning	31 Årsredovisning	47 Underskrifter
10 Rådgivning och stöd	32 Förvaltningsberättelse	48 Revisionsberättelse
13 De lokala föreningarna	37 Vår organisation	
15 Styrelseordföranden har ordet	38 Fem år i sammandrag	
16 Kommunikation och påverkan		
19 Insamling		

Omslagsbild: Alva, 5 år.
Diagnos: Akut lymfatisk leukemi.
Fotograf: Johan Artursson.

Året i korthet

Ökad kunskap om drabbade familjers situation

Under 2024 genomförde Novus en föräldraenkät på uppdrag av Barncancerfonden, för att bland annat inhämta kunskap om hur stödet till drabbade barn och familjer kan förbättras. Drygt 1 300 föräldrar svarade på enkäten.

» Läs mer på sidan 12

Under 2024 samlade Barncancerfonden in 517 miljoner kronor till forskning och stöd till drabbade barn och familjer.

» Läs mer på sidan 19



Fotograf: Nicke Johansson.

Helgenomsekvensering i svensk sjukvård

Sedan 2021 har alla svenska barn som insjuknar i cancer erbjudits helgenomsekvensering. Under året tog regionerna över finansieringen och metoden blev en del av rutinsjukvården.

» Läs mer på sidan 6

Uppstartsbidrag för internationella studier

Barncancerfonden utlyser uppstartsbidrag för internationella multicenterstudier för att barn i Sverige ska ges möjlighet att delta i forskningen. Tre uppstartsbidrag beviljades under 2024.

» Läs mer på sidan 8

Välkomnar förslag på ny nationell cancerstrategi

I november presenterade Socialdepartementet ett förslag till uppdaterad nationell cancerstrategi, kallad Bättre tillsammans. Titeln speglar väl den utmaning som samhället och vården står inför.

» Läs mer på sidan 17

238 miljoner till barncancerforskning under 2024

Under 2024 beviljades 85 nya forskningsanslag med ett totalt belopp på cirka 238 miljoner kronor.

» Läs mer på sidan 6



Fotograf: Malin Grönborg.

Årets lokala aktiviteter

Under året arrangerades lokala aktiviteter av de sex regionala barncancerföreningarna. Ett exempel var den heldag som Barncancerfonden Östra bjöd in till i Norra Kvills nationalpark.

» Läs mer på sidan 13



←
Läs mer
här!

Fem miljoner kronor samlades in under Fotbollströjefredag

I april var det återigen dags för Fotbollströjefredag – en manifestation i kampen mot barncancer.

» Läs mer på sidan 21

Nora, 6 år, med i Barncancerfondens fotbollslag.
Fotograf: Ylva Sundgren.



Bli Barnsupporter

Din gåva är livsviktig! Med din hjälp kan vi driva barncancerforskningen framåt. Idag överlever 85 procent av de som drabbas, men det räcker inte. Vi ger oss inte förrän alla barn överlever. Var med oss du också!

Läs mer om hur du kan bidra via QR-koden eller swisha en gåva direkt till 90 20 900.

Generalsekreteraren har ordet

Genom samarbete kommer fler barn att överleva sin cancer

För oss på Barncancerfonden har uppdraget alltid varit tydligt. Vi kämpar för ökad överlevnad och ett bättre liv efter avslutad behandling för alla barn som drabbas av cancer. Vi är övertygade om att vi kan göra skillnad, här och nu och i framtiden.

Barncancerfonden har sedan starten 1982 satsat över 4,5 miljarder kronor på forskning, infrastrukturer och utbildning vilket har gjort oss till den enskilt största finansiären av svensk barncancerforskning. Det har varit – och är – avgörande för utvecklingen inom barncancerområdet. Både för att kliniskt viktiga genombrott ska kunna säkras och för att stärka omhändertagandet av drabbade barn och familjer.

År 2024 har inte varit något undantag. Vi har delat ut hela 238 miljoner kronor till forskningsprojekt, forskartjänster och forskningsprogram – en summa att vara stolt över. Vidare är den årliga finansieringen av Sveriges sex barnonkologiska centrum samt Lilla Erstagården, Sveriges hittills enda barnhospice, ett fint exempel på vårt direkta stöd. 2024 uppgick stödet till 45 miljoner kronor och möjliggjorde finansiering av bland annat konsultssjuksköterskor och syskonstödjare.

Ett år av samarbete och innovation

Året har gått i samarbetets tecken och har på många vis varit ett framgångsrikt år. Inte minst för att sjukvårdsregionerna i början av året beslutade om att ta över finansieringen av helgenomsekvensering av alla barn som drabbas av cancer, vilket möjliggör både för precisionsdiagnostik- och behandling. Det som en gång började som en dröm blev ett projekt med namn GMS Barncancer finansierat av Barncancerfonden och Socialdepartementet och i år, fantastiskt nog, en del av rutinsjukvården för alla barn med cancer.

Som en ideell organisation med över 40 år på nacken är det viktigt att vi ständigt utvecklas för att vara aktuella. För mig

handlar det om att gräva där vi står och fortsatt våga satsa på projekt tillsammans med andra aktörer trots att vi på förhand inte kan förutspå det slutliga resultatet. Därför var det så glädjande att vårt innovationsprojekt BrainChild under året fick en skjuts framåt tack vare en riktad satsning från Socialdepartementet. För att öka överlevnaden och minska de sena komplikationerna efter behandling krävs ett intensifierat arbete med att realisera den potential som genetiken erbjuder. Med BrainChild vill vi att nya förutsättningar för barncancerforskning ska skapas genom att förena hälso- och forskningsdata kopplat till barncancer och integrera den med AI-teknologi.

517 miljoner kronor till kampen mot barncancer

Men ingenting blir verklighet utan våra givare. För att fortsatt gå i bräschen när det kommer till innovation i kampen för ökad överlevnad och ett bättre liv efter barncancer är vi beroende av livsviktiga gåvor från privatpersoner och företag. Här bårdar 2024 års insamlingsresultat mycket gott, för vi gör faktiskt ett rekordår. Trots oroligheter i världen som påverkat den allmänna givarviljan har vi samlat in närmare 517 miljoner kronor. Ett otroligt resultat och ett mycket fint kvitto på att det vi gör berör.

Fotbollströjefredag, solrosodlingar över hela landet och fina företagssamarbeten som engagerar. Alla med det tydliga budskapet – barn och cancer hör inte ihop. Dessutom höjde vi angelägenhetsgraden ytterligare genom att instifta priset Årets barncancerforskare som 2024 mycket förtjänstfullt gick till Catharina Hagerling för hennes bidrag till nya forskningsmetoder vid neuroblastom.

Fotograf: Johan Artursson.

”

Vi behöver tänka nytt om vi vill skapa förändring, och vi behöver göra det tillsammans.

Tillsammans för förändring

Barncancer är inte vuxencancer, och med fina insamlings-siffror kan vi fortsatt kämpa för att barnen ska få ta plats. Barncancerfonden har under lång tid bidragit i arbetet med en ny nationell cancerstrategi. En viktig del i förslaget till ny strategi, som presenterades i slutet av 2024, är att barn äntligen är en integrerad del av strategin, något som Barncancerfonden länge kämpat för. Men vi är långt ifrån klara – och därför kändes det hoppingivande att just barncancer också lyftes i statsministerns inledningsanförande under riksdagens öppnande i september. För vi behöver tänka nytt om vi vill skapa förändring, och vi behöver göra det tillsammans.

Ola Mattsson,
generalsekreterare

Kort om barncancer

Barncancer är hundratala sällsynta diagnoser

Varje dag drabbas ett barn i Sverige av cancer och just nu genomgår mellan 750 och 800 barn en cancerbehandling. Tack vare stora forskningsframsteg överlever idag sex av sju barn. Men det finns fortfarande barncancerformer som är obotliga, och barncancer är den vanligaste dödsorsaken för barn till följd av sjukdom.

Barncancer är inte vuxencancer

Barn drabbas sällan av samma cancerformer som vuxna. I själva verket utgör barncancer hundratala sällsynta diagnoser som ofta helt saknar motsvarighet hos vuxna. Cancer hos vuxna uppstår ofta till följd av livsstilsfaktorer, men hos barn vet man sällan varför sjukdomen uppstår. Barncancer uppstår många gånger på grund av ren otur när något går fel under den intensiva celledningen som sker hos ett barn som växer.

Behandlingen av barncancer ställer helt andra krav än behandlingen av vuxna med cancer. Ett barn växer och utvecklas och har många år kvar att leva efter avslutad behandling. Därför vill man göra allt som går för att undvika biverkningar.

Allvarliga och sena komplikationer

Idag drabbas sju av tio barn av biverkningar och sena komplikationer efter avslutad cancerbehandling. Dessa komplikationer kan till exempel handla om hjärntrötthet, påverkan på hjärta och kärl eller psykisk ohälsa, och kan uppkomma flera år efter avslutad behandling.

”

Tack vare stora
forskningsframsteg
överlever idag sex
av sju barn.



Namn: Gabriel, 11 år,
med lillasyster Clara.
Diagnos: MPAL, en form
av leukemi.
Fotograf: Evelina Carborn.

Barncancerfondens uppdrag

4,5 miljarder som bidragit till forskning i framkant

Fröet till Barncancerfonden såddes 1979, då ett antal föräldrar, sjuksköterskor och läkare fick nog av nedprioriterad vård och bestämde sig för att ta upp kampen för barn med cancer. Med den gemensamma visionen om att alla barn som drabbas av cancer ska överleva bildades Barncancerfonden 1982.

Då, för mer än 40 år sedan, levde bara vartannat barn fem år efter sin diagnos. Sedan dess har mycket hänt och tack vare stora framsteg inom forskning och omvårdnad har dödligheten minskat till 15 procent. Det är bra, men det räcker inte.

Barncancerfonden erbjuder därför råd och stöd till drabbade barn och deras familjer när livet är som svårast, sprider kunskap och engagerar samhället för att få till förbättringar och satsar på världsledande forskning som ska göra behandlingarna elakare mot cancer och snällare mot barnen.

Finansierar forskning, utveckling och stöd

Årligen ges också finansiellt stöd till samtliga Sveriges sex barncancercentrum i syfte att bidra till forskning, utveckling och patient- och närståendestöd i form av bland annat syskonstödare, konsultsjuksköterskor och forskningskoordinatorer.

Totalt har Barncancerfonden sedan start bidragit med 4,5 miljarder kronor till forskning och utbildning och är därmed landets enskilt största finansiär av barncancerforskning. Det möjliggör forskning i framkant, från grundforskning till klinisk och omvårdnadsforskning, vilket leder till bättre vård och omhändertagande av sjuka barn och deras familjer. Barncancerfonden finansierar även biobankerna för solida tumörer och leukemier samt kvalitetsregistret Svenska Barncancerregistret. Utöver det finansierar organisationen även de nationella vårdplaneringsgrupperna och de kliniska prövningsenheterna i Göteborg och Stockholm.

Tack vare dagens forskning, som bland annat resulterat i nya verktyg som gen-, cell- och immunterapi, öppnas nya möjligheter för läkemedel och behandlingar med högre precision, anpassade efter den enskilda individens behov. Givare, medarbetare och föreningsaktiva har alla bidragit till att vi idag står på tröskeln till en barncancerrevolution.

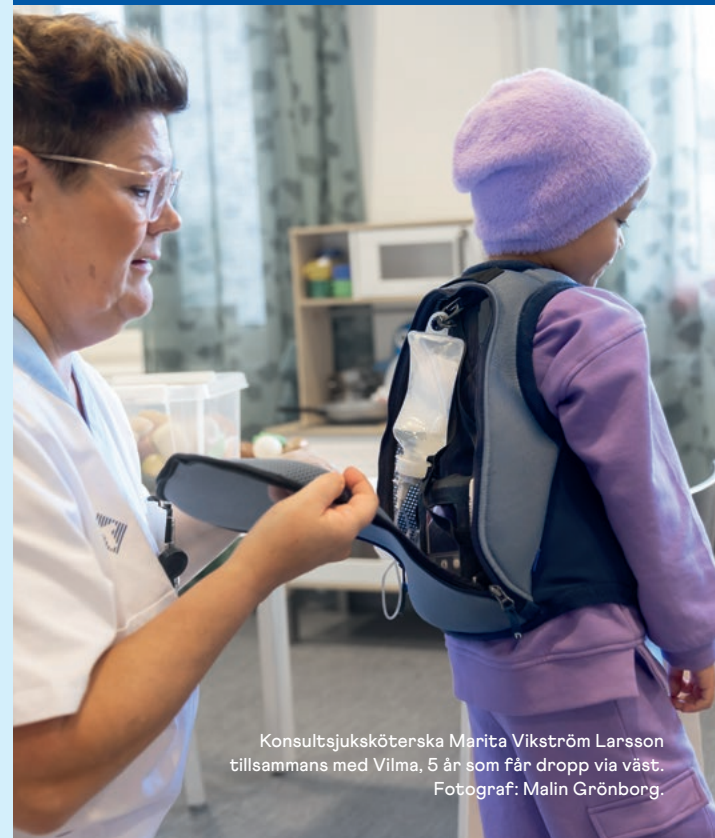
Starkare tillsammans

Tack vare generösa bidrag från privatpersoner, företag och organisationer är Barncancerfonden den enskilt största finansiären av barncancerforskning i Sverige. Att förvalta insamlade medel så att varje insamlad krona gör så stor skillnad som möjligt är ett av Barncancerfondens viktigaste uppdrag.

För att göra ännu större nytta vill Barncancerfonden samarbeta med aktörer som delar samma uppdrag eller som på andra sätt verkar för att barn med cancer ska få en bättre vardag.

Våra kärnvärden:

Hopp Mod Ansvar



Konsultsjuksköterska Marita Vikström Larsson tillsammans med Vilma, 5 år som får dropp via väst. Fotograf: Malin Grönborg.



Selma, Sofie och Moa på familjeläger på Isaberg.
Fotograf: Sofia Sabel.

Verksamhets- rapport

Barncancerfondens verksamhetsrapport ska ge en sammanhängande bild av hur organisationen arbetar, de medel som finns till förfogande samt de aktiviteter som genomförts och de prestationer som genererats under året. Rapporten beskriver även vilket resultat och vilka effekter arbetet har lett till.

Barncancerfondens arbete

Sedan starten har Barncancerfonden haft en tydlig uppgift – att bekämpa barncancer med målet att varje drabbat barn ska överleva och leva ett långt och gott liv.

För att uppnå detta arbetar Barncancerfonden på flera olika sätt. Stödet från givarna är en förutsättning för att fortsätta utveckla organisationens arbete. Tack vare gåvor från privatpersoner och företag skapas goda och långsiktiga förutsättningar för verksamheten.

Barncancerfonden samarbetar med aktörer som delar samma uppdrag eller som på andra sätt verkar för att barn med cancer ska få en bättre vardag. Dessa samarbeten kan handla om gemensamma forskningsutlysningar, att tillsammans genomföra råd- och stödverksamheter som kommer fler till nytta eller att samverka för att driva på inom politik och förvaltning för att cancerdrabbade barn ska kunna leva ett gott liv.

Forskning och utbildning

Störst andel av insamlade medel satsas på forskning som ökar kunskapen om barncancer och skapar förutsättningar för nya och förbättrade behandlingar. För att forskarna, men också vården, ska få så bra förutsättningar som möjligt satsar Barncancerfonden också på infrastrukturer och finansierar exempelvis biobanker och det nationella kvalitetsregistret Svenska Barncancerregistret.

Rådgivning och stöd

Tillsammans med de sex regionala föreningarna erbjuder Barncancerfonden både ett akut och långsiktigt stöd till både barn, familjer samt vuxna som har haft cancer som barn, för att bidra till en fungerande tillvaro och en god livskvalitet.

Kommunikation och påverkan

För att förbättra förutsättningarna för dem som drabbas av barncancer och dess konsekvenser sprider vi kunskap och hjälper omvärlden att förstå och ta ansvar för drabbades situation genom information, inspiration och samtal. Detta arbete består bland annat av att svara på remisser, att skriva egna inspel samt genomföra relevanta kommunikationsinsatser i olika kanaler.

Forskning och utbildning

238 miljoner kronor till barncancerforskning

Forskningsframsteg och utveckling av de behandlingsprotokoll som finns för olika diagnoser har bidragit till att andelen barn som överlever sin barncancer ökat. Dessvärre har ökningen planat ut de senaste tjugo åren och det behövs därför nya typer av behandlingar, bland annat i form av fler läkemedel utvecklade för barn.

Under 2024 beviljade Barncancerfonden 85 nya anslag till forskningsprojekt, forskningstjänster och forskningsprogram med ett totalt belopp på cirka 238 miljoner kronor. Den totala satsningen på hela forskningsändamålet inklusive infrastruktur och utbildning uppgick till cirka 338 miljoner kronor.

Helgenomsekvensering i rutinsjukvården

Tack vare projektet GMS Barncancer, ett nationellt pilotprojekt som finansierats av bland annat Barncancerfonden och Socialdepartementet, kan alla barn i Sverige erbjudas helgenomsekvensering vid diagnostillfället. Helgenomsekvensering är en del av precisionsdiagnostiken och är betydelsefullt både för att bättre kunna anpassa behandlingen efter den enskilda individens förutsättningar och diagnos och för att kunna testa nya precisionsläkemedel. Dessutom bidrar det till ny genetisk kunskap, som också är viktig för forskningen.

Under 2024 tog regionerna beslut om att ta över finansieringen av helgenomsekvensering vilken därmed blev en del av rutinsjukvården. Vid utgången av året hade fler än 800 barn helgenomsekvenserats.

Fortsatt fokus på genetisk forskning

Regeringen beslutade under året att avsätta 49,5 miljoner kronor till fortsatt utveckling av precisionshälsa och cancerdiagnostik. Satsningen gäller tre pilotprojekt, varav Barncancer-

fondens projekt BrainChild är ett utav dessa. BrainChild ska integrera data med AI-teknologi för att förenkla åtkomsten till hälsodata kopplat till barncancer. Syftet är att främja utvecklingen av precisionsmedicin och individanpassad vård vid barncancer för att på så sätt nå målet om ökad överlevnad och förbättrad livskvalitet.

Studien Childhood Cancer Predisposition, ChiCaP, som startade som en del av GMS Barncancer får också fortsatt ekonomiskt stöd. Projektet syftar till att kartlägga medfödda mutationer som kan innebära en förhöjd risk för att ett barn utvecklar barncancer. Denna kunskap gör det möjligt att ta fram kontrollprogram och eventuella andra preventiva åtgärder som kan erbjudas anlagsbärare och deras familjer.

Sena komplikationer – ett prioriterat forskningsområde

Genom Barncancerfondens utökade satsning på sena komplikationer och toxicitet finansieras ett större forskningsprogram, där de första resurstilldelningarna skedde under 2024. Forskningen syftar till att förebygga sena komplikationer, utveckla skonsammare behandlingsmetoder samt förbättra livskvaliteten för dem som lever med sena komplikationer. Satsningen handlar också om att förbättra infrastruktur, som till exempel de register som möjliggör uppföljning av sena komplikationer efter barncancer, samt stötta nätverk för de som arbetar inom området.

Ökad kompetens inom barncancerforskning

För att stärka svensk barncancerforskning utlyser Barncancerfonden tjänster inom barncancerområdet och finansierar doktorand- och postdokortjänster, samt högre forskartjänster. För att stimulera till mer klinisk forskning utlyser Barncancerfonden även forskningstjänster för ST-läkare, doktorandbidrag för kliniker samt barncancerforskarmånader, vilket gör det möjligt för kliniker att kombinera forskning och kliniskt arbete. En annan långsiktig satsning är kompetensutveckling inom barnonkologin. Under 2024 genomfördes åtta utbildningstillfällen för totalt 171 deltagare.

Forskning och utbildning



Ny utmärkelse för unga och lovande forskare

Utmärkelsen Årets barncancerforskare instiftades 2024 för att lyfta fram unga och lovande forskare inom barncancerområdet. Årets pristagare var Catharina Hagerling, vars forskning syftar till att söka svar på varför vissa barn med neuroblastom har tumörer som ger upphov till metastaser och därigenom spridning av cancer. Catharina leder ett lovande forskningsprogram där hon använder avancerade metoder för att analysera både primärtumörer och metastaserande tumörer av neuroblastom.



Catharina Hagerling,
Årets barncancerforskare.
Fotograf: Johan Bävman.

Umeå först ut med att ta över ansvaret för genetisk diagnostik av barncancer

Norra sjukvårdsregionen var inte bara först att besluta om att finansiera helgenomsekvensering, under 2024 beslutade Norrlands universitetssjukhus dessutom att investera i ny utrustning så att sekvenseringen kan göras på sjukhuset i Umeå.

– Vi får bättre förutsättningar att utveckla behandling av barncancer, säger Frans Nilsson, barnonkolog och medicinsk chef vid barnonkologiskt centrum i Umeå.

Sedan 2021 har samtliga sjukvårdsregioner i Sverige erbjudit barn som insjuknar i cancer helgenomsekvensering, vilket innebär att hela arvsmassan i barnets tumörceller kartläggs. Vid utgången av 2024 hade samtliga regioner beslutat att ta över ansvaret för finansieringen helgenomsekvensering i rutinsjukvården.

Britt-Marie Frost.
Fotograf: Johan Artursson.



«

”

Jag är stolt över att Sverige är bland de första länder i världen att kunna erbjuda precisionsdiagnostik i form av helgenomsekvensering till alla drabbade där så är möjligt. Nu vill vi se att diagnostiken kan följas av fler precisionsbehandlingar.

Britt-Marie Frost,
Barncancerfondens forskningschef

Illustratör: Mia Nilsson.



Forskning och utbildning

Barncancerfondens stöd för att öka svenskt deltagande i internationella studier

Barncancer är en sällsynt sjukdom som består av många olika diagnoser. Internationella samarbeten är därför viktiga för att få tillräckligt stora patientunderlag för att kunna dra slutsatser om effekt och säkerhet hos nya läkemedel.

För att stimulera till ett ökat svenskt deltagande utlyser därför Barncancerfonden uppstartsbidrag för internationella, fas III/IV multicenterstudier för behandling av barncancer. Syftet är att snabbt komma i gång med nya studier och att fler barn i Sverige ska ges möjlighet att behandlas inom ramen för en studie. Anslagen ska täcka kostnader i samband med uppstart av studier.

Tre uppstatsbidrag delades ut under 2024, ett till en studie om svårbehandlade hjärntumörer, ett till en studie om behandling av osteosarkom och ett till en studie om behandling av en viss typ av Non-Hodgkins lymfom.

1 Ny studie kring svårbehandlade hjärntumörer

BIOMEDE 2.0 har som mål att ta fram läkemedel som kan förbättra prognosen för barn som drabbats av ponsgliom, en grupp sällsynta och aggressiva hjärntumörer. Idag saknar ponsgliom helt bote-medel.

Studien innebär test av två nya läkemedel som kombi-neras med strålning. Varje patient kommer att behand-las både med strålning och ett av två läkemedel, varav det ena är helt nytt. Fortsät-ter tumören att växa, får barnet möjlighet att prova det andra läkemedlet.

2 Nytt läkemedel testas mot osteosarkom

Osteosarkom är den vanli-gaste formen av skelettcan-cer som drabbar barn och unga vuxna. Standardbehand-lingen har inte förändrats mycket sedan 1980-talet och botar endast cirka 65 procent av patienterna.

Forskare vid Karolinska Universitetssjukhuset har fått uppstartsbidrag för att kunna delta i en stor europeisk stu-die kring ett nytt läkemedel med förhoppningen att för-bättra överlevnaden genom att minska risken för återfall.

3 Hopp om färre biverkningar med ny behandling mot lymfom hos barn

Den tredje studien riktar sig mot en särskild undertyp av Non-Hodgkins lymfom som kallas ALK-positiv storcelligt anaplastiskt lymfom, ALCL.

I denna studie testas en skonsammare cytostatika-blandning än nuvarande stan-dardbehandling med målet att minska eller undvika risken för infektioner och sena biverkningar.



Kerstin Sollerbrant, senior expert på Barncancerfonden.
Fotograf: Johan Artursson.

Barncancerfonden tar plats i ATMP Sweden

Advanced Therapy Medicinal Products, ATMP, är en ny typ av läkemedel med stor potential att bota sjukdomar som idag inte är möjliga att bota eller som kräver livslång behandling. Föreningen ATMP Sweden samlar företag, forskare, patient-organisationer och andra intressenter för att bidra till utvecklingen av nya avancerade terapier i Sverige. Under 2024 valdes Kerstin Sollerbrant, senior expert på Barncancerfonden, in i ATMP Swedens styrelse.

– Som företrädare för Barncancerfonden kommer jag att bidra med perspektiv som utgår från barncancerpatienternas behov. Barncancervården har exempelvis ett stort behov av nya cancerläkemedel för att kunna bota de 15 procent som idag dör av sin sjukdom. Det finns också ett behov av att snabba på processen från forskning till färdigt läkemedel. Den är inte anpassad för barn vilket leder till att barn får tillgång till nya cancerläkemedel långt senare än vuxna, säger Kerstin Sollerbrant.



Fotograf: Johan Artursson.

Forskning och utbildning

**Strålning via dropp
visar lovande resultat**

Jakob Stenman vid Karolinska universitetssjukhuset leder en internationell studie finansierad av Barncancerfonden, där radioaktiva partiklar riktas mot cancerceller via dropp. Förhoppningen är att metoden ska kunna minska påverkan på friska celler och förbättra överlevnaden.

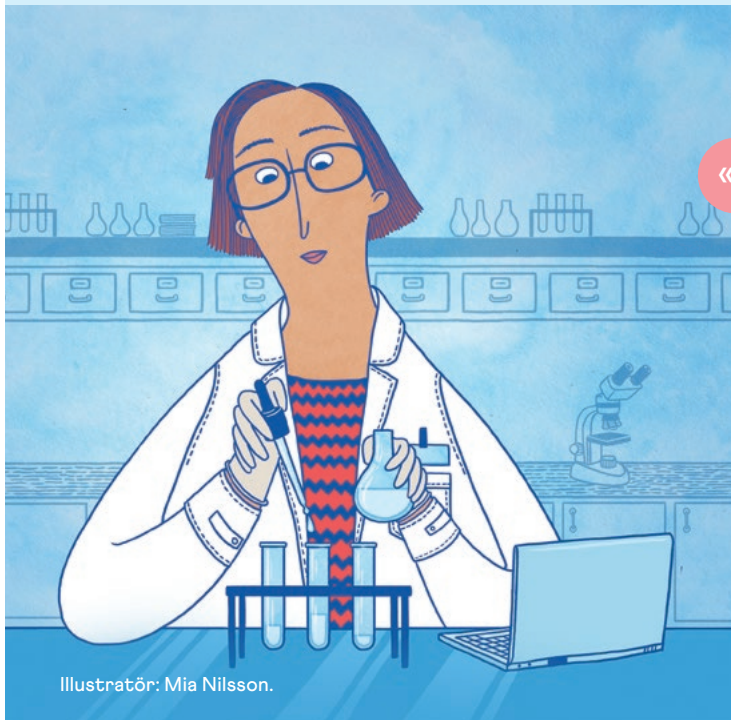
I slutet av 2024 hade tio barn med spridd neuroblastom fått behandling med en radioaktiv isotop av lutetium inom ramen för studien.

– Läget är stabilt för sju av de patienter vi behandlat, det vill säga att metastaserna har stannat av i tillväxt, säger Jakob Stenman.

»



Thuy Tran och Jakob Stenman,
Karolinska universitetssjukhuset
Fotograf: Johan Artursson.



Illustrator: Mia Nilsson.

«

166 miljoner kronor till forskningsprojekt

Under 2024 beviljades totalt 166 miljoner kronor till 62 forskningsprojekt. 2023 var motsvarande siffra 135 miljoner. Totalt inkom 182 projektansökningar, varav 34,1 procent beviljades medel, framför allt för treåriga forskningsprojekt.

**De projekt som fick den största
tilldelningen av medel var**

- **Anna Dimberg, Uppsala universitet**
Blodkärlen som mål för cancerterapi vid behandling av hjärntumörer hos barn. 6 miljoner kronor under 3 år.
- **Ann Nordgren, Karolinska institutet**
Förbättrad precisionsdiagnostik av barncancer-predisposition. 6 miljoner kronor under 3 år.
- **Karl-Johan Malmberg, Karolinska institutet**
NK-cellerapi mot barncancer. 5,25 miljoner kronor under 3 år.

De tio lärosäten och sjukhus som fått störst anslag

Bland universiteten uppbär Karolinska Institutet den största delen av medlen, följt av Göteborgs universitet och Lunds universitet. Det universitetssjukhus som erhöll mest medel totalt var Karolinska universitetssjukhuset.

- **Karolinska institutet:** 80,0 miljoner kronor
- **Göteborgs universitet:** 29,9 miljoner kronor
- **Lunds universitet:** 29,1 miljoner kronor
- **Uppsala universitet:** 10,6 miljoner kronor
- **Karolinska universitetssjukhuset:** 6,5 miljoner kronor
- **Kungliga tekniska högskolan:** 3,0 miljoner kronor
- **Linköpings universitet:** 2,4 miljoner kronor
- **Rigshospitalet Köpenhamn:** 1,6 miljoner kronor
- **Chalmers tekniska högskola:** 1,0 miljoner kronor
- **Sahlgrenska universitetssjukhuset:** 1,0 miljoner kronor

Rådgivning och stöd

Råd och stöd till alla som drabbas av barncancer

Barncancer innebär en drastisk livsförändring för drabbade barn och deras familjer och påverkar många fler än barnet som får diagnosen. Syskon, föräldrar, vänner, klasskamrater och släktingar berörs alla när ett barn får cancer. För många familjer kan tillvaron bli svår att hantera och det kan vara utmanande för omgivningen att förstå och veta hur de kan hjälpa till. Barncancerfonden erbjuder stöd och gemenskap – både under behandlingen och efter att den avslutats.

Information om barncancer

I många fall sker den första kontakten med Barncancerfonden genom det informationsmaterial som sjukvården delar ut när ett barn fått en cancerdiagnos. Under 2024 arbetades stora delar av detta informationsmaterial om från grunden, ett arbete som genomfördes av medarbetare på Barncancerfonden tillsammans med vårdpersonal som granskat och kvalitetssäkrat innehållet. Faktablad och broschyrer har också digitaliserats för att enklare kunna uppdateras i takt med nya rutiner och forskningsframsteg.

Möten och gemenskap

Barncancerfondens regionala föreningar erbjuder aktiviteter både på och utanför sjukhusen, där drabbade kan känna gemenskap med andra i en liknande situation. Aktiviteter erbjuds runtom i landet och genomförs ofta av föreningarnas volontärer eller medarbetare. Läs mer om det regionala arbetet i föreningarna på sidorna 13–14.

Ett rikstäckande stöd

Barncancerfonden har som mål att ge alla drabbade ett behovsbaserat och nära stöd, både under och efter behandling.

I detta stycke beskrivs några av de insatser som gjordes under 2024. Cancerdrabbade barn och deras familjer kunde till exem-

pel erbjudas en välbehövlig paus i Almers hus i Varberg, Barncancerfondens egna rekreationsboende. Under året arrangerades särskilda rekreationsveckor både för vuxna som haft cancer som barn och för mor- och farföräldrar.

Barncancerfonden genomförde också fem veckovistelser för familjer på kompetenscentrumet Ågrenska på Lilla Amundön utanför Göteborg. På veckovistelserna fick familjer och andra vuxna som möter barnet, till exempel skolpersonal, ökad kunskap om den diagnos som barnet har eller har haft.

Stödverksamheten omfattar också Rättshjälpen, ett juridiskt stöd i kontakten med Försäkringskassan och försäkringsbolag. Under 2024 sökte 64 familjer stöd genom Rätts-hjälpen.

Behovsresan – en kartläggning av drabbades behov

Under 2024 avslutades Behovsresan – ett projekt som beskriver de behov som cancerdrabbade barn har från insjuknande till avslutad behandling. Framöver kommer Behovsresan att användas som ett verktyg i Barncancerfondens verksamhetsplanering. Under 2025 fortsätter arbetet med att visualisera Behovsresan för att sprida kunskap bland anställda, volontärer och förtroendevalda i föreningarna.

En viktig del av Barncancerfondens stöd är finansiering till de sex barnonkologiska centrumen samt Lilla Ersta-gården, Sveriges hittills enda barnhospice. Detta möjliggör finansiering av exempelvis konsultssjuksköterskor och syskonstödjare. Under 2024 uppgick stödet till 45 miljoner kronor.

Rådgivning och stöd

Ungdomsstorlägret Camp Challenge 2024

För många ungdomar innebär en barncancerdiagnos att man plötsligt blir beroende av andra, under en tid då man egentligen vill bli mer självständig. Många känner sig inte heller hemma på sjukhusets barnavdelning bland trehjulringar och clownar. Därför arrangerar Barncancerfonden årligen ett ungdomsläger, anpassat för tonåringar som har eller har haft barncancer samt deras syskon. 2024 samlades drygt 140 ungdomar med olika erfarenhet av barncancer på lägret Camp Challenge.

Enligt Robin, som för tredje gången var ledare på lägret, har det alltid varit samma känsla på ungdomsläget. Han talar dessutom utifrån egen erfarenhet som deltagare både 2017 och 2019. Robin diagnostiserades med leukemi 2014, fick återfall 2017 och blev då benmärgstransplanterad. Att själv ha varit deltagare har format hans syn på ledarskap eftersom han vet vad man uppskattar som deltagare – att vara en i gänget.

– Alla ska få vara med och säga sitt, ingen ska lämnas utanför, säger Robin.

När Robin var yngre kunde han själv känna sig annorlunda, som "den som har varit sjuk". Det gjorde att han inte berättade om sin cancer när han flyttade från sin gamla hemstad till Stockholm. Han ville inte bli särbehandlad, utan i stället visa omgivningen att han kunde leva ett normalt liv.

– Det kanske inte var rätt väg att gå, att hålla allt inne, konstaterar han nu.

För Robin har ungdomsläget betytt mycket eftersom han fått vänner som delar samma erfarenhet, som vet hur det känns och hur tankarna går. Att vara ledare är ett sätt att ge tillbaka och se till att fler ungdomar får ta del av det som han själv fått.

Deltagarna som Robin var ledare för är mellan 15 och 16 år – och han själv är bara 23 år. Det tror han är positivt.

– Jag tror att de kan känna att jag förstår hur de känner. Jag vet vad de har gått igenom och de vet vad jag har gått igenom. Jag tror också att det kan vara lättare för dem att prata med någon som nästan är i samma ålder som dem. Det kanske känns tryggt och betydelsefullt för dem.

”

Alla ska få vara med och säga sitt, ingen ska lämnas utanför.

Robin, ungdomsledare



Robin bygger lådbilar på ungdomsstorlägret. Fotograf: Bea Eriksson.

Reviderad skrift om barncancer

Under 2024 gjordes en omfattande uppdatering av Barncancerfondens skrift *Cancer hos barn och tonåringar*. I skriften beskrivs barncancer och de vanligaste diagnoserna, hur behandlingarna kan gå till samt den forskning som pågår. Skriften är framtagen i samarbete med och faktagranskad av läkare och sjuksköterskor verksamma inom svensk barnonkologi, och vänder sig i första hand till familjer som drabbats av barncancer och deras närstående.

Läs skriften här!



Stöd som ger effekt

Barncancerfondens stödaktiviteter syftar framför allt till att bidra till en ökad livskvalitet. För att säkerställa att genomförda aktiviteter leder till önskat utfall för deltagarna lades stort fokus under 2024 på två pilotprojekt med syfte att utveckla metoder som ska mäta effekterna av stödverksamheten. Detta arbete fortsätter under 2025.



Illustratör: Mia Nilsson.

Rådgivning och stöd

Föräldraenkäten

Under 2024 genomförde Novus en föräldraenkät på uppdrag av Barncancerfonden, för att få ökad kunskap som kan bidra till att Barncancerfonden kan förbättra stödet till drabbade barn och familjer samt verka för ökad kunskap om barncancer i samhället. Resultatet av enkäten ska också ligga till grund för vidareutveckling av samarbetet med barncancervården och Barncancerfondens påverkansarbete.

Drygt 1300 föräldrar till cancerdrabbade barn svarade på den digitala enkäten. Såväl arbete med som implementering av resultatet fortlöper under 2025.

Siffror från enkäten visar att:

- 77 procent av barnen hade deltagit i lekterapi på sjukhuset
- 74 procent hade träffat sjukhusclowner
- 45 procent av barnen hade ett eget SuperSnöre

När det kommer till föräldrarnas upplevelse av Barncancerfondens stödaktiviteter visade enkäten att:

- 77 procent upplevde stunder av glädje
- 71 procent upplevde en känsla av sammanhang
- 70 procent upplevde ett ökat välmående



Familjen Bozkurt under en familjehelg på Isaberg.
Fotograf: Sofia Sabel.

OACCUs uppmuntrar till hälsosam livsstil

Under 2024 fortsatte Barncancerfondens samarbete med projektet OACCUs som syftar till att uppmuntra unga personer med erfarenhet av barncancer till en hälsosam livsstil så att de därmed får en förbättrad livskvalitet. OACCUs är finansierat av EU, leds av Umeå universitet och består av tretton organisationer från sex europeiska länder.

Under våren 2024 bjöd Barncancerfonden in till en onlinekonferens för vuxna som haft barncancer och deras syskon. Projektet bjöd också in till en fysisk träff i Umeå under våren och en träff på Sicilien till flera svenska canceröverlevare reste och fick träffa deltagare från sex europeiska länder.

Projektet utgår från de fyra pelarna för en hälsosam livsstil:

- 1 Fysisk aktivitet och utomhussport
- 2 Balanserad kost
- 3 Hållbarhet och natur
- 4 Fysisk och mental hälsa

”

I slutet av april fick jag ett mejl från Barncancerfonden om att det fanns möjlighet att resa till Sicilien i Italien för att träffa andra överlevare.

Mest värdefullt och helande var människorna, minnena och skratten. Jag fick tre nya vänner från andra länder, även de var canceröverlevare: Karolina, Larissa och Mila. Om dagarna var det mycket skratt och prat om allt möjligt, medan det på kvällarna var mer djupa konversationer om vår gemensamma historik och hur sjukvården i de olika länderna skiljde sig åt.

När man träffar barncanceröverlevare får man ett speciellt band och det fick jag verkligen med dessa tjejer, vi har kontakt än idag och planerar en resa tillsammans.

Aida Kopriva, som har haft cancer som barn



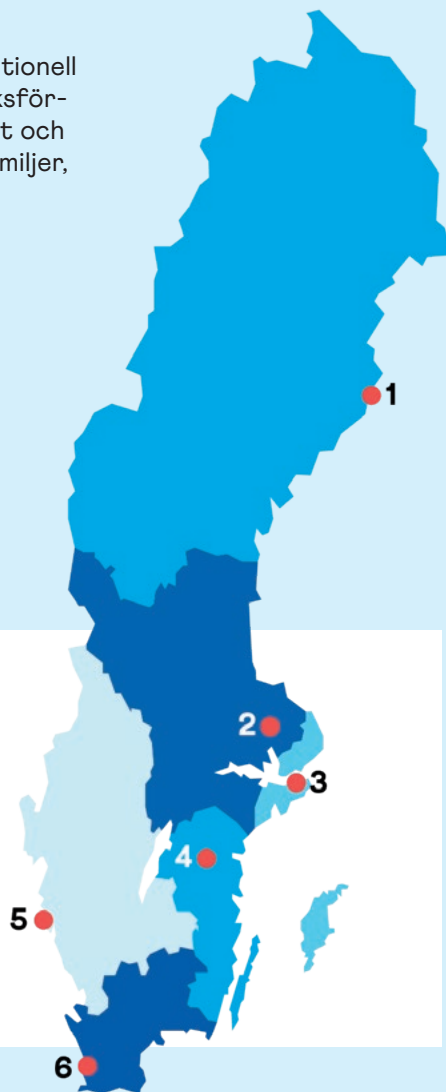
De lokala föreningarna

Stöd i närheten

Barncancerfonden är verksam både på nationell och regional nivå. Tillsammans erbjuder riksförbundet och de sex föreningarna både akut och långsiktigt stöd till drabbade barn och familjer, samt deras närstående.

Varje barncancerförening är kopplad till ett regionalt barnonkologiskt centrum. I Sverige finns sex barnonkologiska centra på universitetssjukhusen. De lokala föreningarna erbjuder olika sociala och stödjande aktiviteter på och utanför sjukhusen. Stödet ges vid insjuknande och under behandling, efter avslutad behandling samt även när det värsta har hänt och ett barn har dött. Syftet med aktiviteterna är att bidra till gemenskap, trygghet och glädje.

- 1 Umeå universitetssjukhus, Barncancerfonden Norra
- 2 Akademiska sjukhuset i Uppsala, Barncancerfonden Mellansverige
- 3 Astrid Lindgrens barnsjukhus, Barncancerfonden Stockholm Gotland
- 4 Linköpings universitetssjukhus, Barncancerfonden Östra
- 5 Drottning Silvias Barnsjukhus i Göteborg, Barncancerfonden Västra
- 6 Lunds universitetssjukhus, Barncancerfonden Södra



Exempel på de lokala föreningarnas verksamhet



Diplom till deltagande barn ska såklart delas ut. Fotograf: Emma Erks.

I Ronja Rövardotters fotspår i Norra Kvill

I mitten av oktober 2024 bjöd Barncancerfonden Östra in till en heldag i Norra Kvills nationalpark. Med choklad, kaffe och bullar i packningen tog både små och stora en liten vandring med paus för sagoläsning och kottkastning. Deltagarna hann också med att grilla korv och steka pannkakor, äta godis, svara på tipsfrågor och ta Bruna kortet från Svenska Turistföreningen.

Barncancerfonden Östra

Telefon: 072-530 23 25

E-post: ostra@barncancerfonden.se

Adress: Drottninggatan 50, 591 27 Motala



40-årsjubileum på Astrid Lindgrens värld

I augusti 2024 bjöd Barncancerfonden Södra in sina medlemmar till en familjehelg på Astrid Lindgrens värld. Det blev en helg full av lek, glädje och gemenskap. Föreningen passade även på att starta jubileumsfirandet då Barncancerfonden Södra firade 40 år under året. Det firades med en gemensam middag och tårta – ett måste på kalas.

Barncancerfonden Södra

Telefon: 040-42 65 64

E-post: sodra@barncancerfonden.se

Adress: Mindpark, Bytaregatan 4D, 222 22 Lund

De lokala föreningarna



Höghöjdsbanan i Rättvik bjöd på hisnande höjder. Fotograf: Tove Söderberg.

Höghöjdsbana i Rättvik

I slutet av september 2024 tog sig Dalagruppen an utmaningen klätterbanan Högt & Lågt i Rättvik. Tove, en av Mellansveriges aktiva medlemmar, som också driver Dalagruppen, berättar:

– Dagen blev mycket lyckad. Vi hade en trevlig eftermiddag tillsammans där både vuxna och barn fick kämpa sig igenom de olika banorna. Vi alla hade jättekul, liten som stor! Vi klättrade som sagt både högt och lågt bland träden, och fick åka många ziplines! Dagen efter var det några vuxna som var möra i kroppen efter eftermiddagens aktiviteter!

Barncancerfonden Mellansverige

Telefon: 018-10 15 55

E-post: mellansverige@barncancerfonden.se

Adress: Kungsgatan 47 A, 753 21 Uppsala



Minnesstund med tända ljus.
Fotograf: Petra Ambjörnsson.

Familjehelg för familjer som mist

Ibland händer det som inte får hända; ett barn eller en ungdom dör. I slutet av november 2024 hade Barncancerfonden Västra en familjehelg för familjer som mist ett barn. Det blev en fin helg där familjerna tillsammans fick prata om sin sorg och saknad.

De deltagande syskonen anordnade en vacker och stämningsfull minnesstund som deltagarna för alltid kommer bära med sig.

Barncancerfonden Västra

Telefon: 031-84 51 03

E-post: vastra@barncancerfonden.se

Adress: Hoppets Hus, Hagevägen 2, 433 64 Sävedalen



Årets uppställning av fina bilar.
Fotograf: Carolina Vallin.

Välbesökt Ferraridag vid Rosersbergs slott

En dag i september 2024 möttes många barn och familjer på Rosersbergs slott för att se och provköra olika sportbilar. Dagen bjöd på många fina bilar, utdelning av goodiebags och god mat till alla deltagare.

Barncancerfonden Stockholm Gotland

Telefon: 076-879 67 39

E-post: stockholm@barncancerfonden.se

Adress: Bråvallagatan 6, 113 36 Stockholm



Sommarskuggan på besök.
Fotograf: Hanna Kottorp.

Halloweenpyssel med Sommarskuggan och slime

På höstlovet i november bjöd Barncancerfonden Norra in till Halloweenpyssel med Jenny Järvholm på sjukhuset i Umeå. Sommarskuggan smög omkring och delade ut slime, kramade barn samt smakade på det goda fikat. Det pysslades läskiga halloweendekorationer och pumpor karvades.

Barncancerfonden Norra

Telefon: 090-77 27 00

E-post: norra@barncancerfonden.se

Adress: Gösta Skoglunds väg 29, IKSU Sportcenter, 907 36 Umeå

Styrelseordföranden har ordet

Målet är att fler barn ska få ringa i klockan

Elisabeth Dahlin har gedigen erfarenhet från civilsamhället. Hon har varit Barnombudsman, generalsekreterare för Rädda barnen och ordförande för Världens barn. Dessutom har hon suttit i styrelsen för börsbolag och varit representant i FN:s Global Partnership on Violence Against Children. Sedan maj 2024 är hon Barncancerfondens styrelseordförande, och hoppas nu kunna dra stor nytta av sina tidigare erfarenheter.



Fotograf: Ylva Sundgren.

Elisabeth Dahlin berättar att det första året har varit omtumlande och att hon har hunnit se mycket engagemang och kompetens på alla nivåer i organisationen.

– Barncancerfonden är ledande på så många sätt. Jag är imponerad av hur modernt och dedikerat organisationen arbetar och hur väl organiserad verksamheten är. När det gäller styrelsen är det en sån styrka med den breda kunskap som ledamöterna har, både vad gäller styrelseledamöter vars familjer drabbats av barncancer och alla andra som bidrar med sin tid och sitt engagemang.

Stödet till barn med cancer måste vara stadigt

I rollen som styrelseordförande kan Elisabeth Dahlin dra nytta av sin samlade erfarenhet av styrning och utveckling från gränssnittet mellan politik, ideell sektor och näringsliv.

– Det handlar mycket om att bygga vidare på det jag har lärt mig av tidigare uppdrag, om att kunna föra in det i ett nytt sammanhang. Jag vill bort från den statiska synen på uppdelningen i vad stat, näringslivet, civilsamhälle och akademien förväntas göra. Det finns stora möjligheter för Barncancerfonden att hitta nya synergier i det här landskapet, säger Elisabeth Dahlin och fortsätter:

– Det handlar i första hand om barns rätt till ett gott liv. Samhället måste stå väldigt stadigt när det gäller barnrättsperspektivet och barnets rätt att komma till tals. Barn ska inte bli objekt. De ska vara subjekt.

Forskarna i nämnd och kommittéer är ett stort stöd

En reflektion från det första året som ordförande är hur väl Barncancerfonden har lyckats kombinera de olika ändamålen. Barncancerfonden har ett starkt varumärke och gör ett tydligt avtryck i civilsamhället.

– Vi har lyckats förena ett nära, lokalt arbete i form av stöd till barn och deras familjer med att finansiera avancerad barncancerforskning. Styrelsens roll är att skapa möjligheter för forskarna. Vi ska säkerställa att det finns resurser, men ska inte bedöma ansökningar. Vi är stolta över den kompetens som finns i forskningsnämnden och de olika prioriteringskommittéer som handlägger ansökningarna. Detta utgör ett enormt stöd

och gör att vi i styrelsen kan fokusera på att förvalta givarnas gåvor på ett ansvarsfullt sätt, säger Elisabeth Dahlin.

Styrelsens uppgift är att se på verksamheten i ett längre perspektiv.

– 2024 var ett rekordår för insamlingen. Men det kommer sig inte av sig självt. Hur tänker vi oss de kommande 5–7 åren? Det är där vi i styrelsen behöver befinna oss. Vi behöver identifiera eventuella moln vid horisonten men även potentiella möjligheter som finns där för att kunna fortsätta utveckla organisationen.

En vilja till mer internationellt samarbete

Det finns ett intresse för att utveckla det internationella samarbetet, både i styrelsen och i organisationen.

– Vi står på tröskeln till barncancerrevolutionen, och vi skulle vilja identifiera andra intressanta aktörer. Vi vet att forskningen i Sverige har bidragit med stora framsteg och vi ska dela med oss av våra landvinningar så att vården av barn med cancer blir effektivare – över hela världen. Målet måste vara att fler barn ska få ringa i klockan vid avslutad behandling, avslutar Elisabeth Dahlin.

Kommunikation och påverkan

Driver på för förändring och utveckling inom barncancerområdet

Barncancerfonden vill genom kunskap, saklig och konstruktiv kommunikation samt goda och långsiktiga relationer förbättra förutsättningarna för de som drabbas av barncancer.

Med välplanerad och enhetlig kommunikation driver Barncancerfonden arbetet för ökad överlevnad och förbättrad livskvalitet. Det görs utifrån ett strategiskt arbete gentemot ett antal viktiga målgrupper där de drabbade alltid är i centrum. Genom att se utmaningarna, skapa engagemang och peka på möjliga lösningar så har Barncancerfonden blivit en stark röst som driver utveckling och förändring.

Det redaktionella året

För att skapa engagemang används olika redaktionella teman i kommunikationen. Det ger möjlighet att informera om hur Barncancerfonden arbetar med stöd till drabbade, påverkansfrågor och finansiering av forskning.

2024 inleddes med ett ekonomiskt tema, där de utmaningar som följer med en barncancerdiagnos belystes. I augusti var temat skola, där drabbade barns rätt till stöd i skolan lyftes fram. I oktober låg fokus på barncancerrevolutionen, där kommunikationen syftade till att lyfta fram de många hopp- ingivande forskningsframsteg som skett.

Förändring genom kunskap och dialog

Politiker, beslutsfattare och andra aktörer påverkar såväl forskningens förutsättningar som de drabbades möjligheter till en god livskvalitet. Barncancerfonden vill möjliggöra förändring genom kunskap, inspiration och dialog. Ambitionen är att det ska leda till beslut som förbättrar livsvillkoren för alla som drabbas av barncancer.

Barncancerfonden arbetar systematiskt med påverkans- kommunikation baserad på enkäter och kartläggningar av de behov som drabbade och deras anhöriga har, i kombination med en löpande omvärldsbevakning av exempelvis utredningar och politiska initiativ.

Under 2024 slogs enheterna för kommunikation och påverkan ihop för att skapa tydligare synergi och ökad samverkan.

Barncancerfonden tar plats i sociala medier

Genom närvaro i sociala medier och på den egna webbplatsen arbetar Barncancerfonden aktivt med att tydliggöra syfte, bidra till opinionsbildning, bygga relationer med samtliga mål- grupper och stimulera insamling. Därför är det glädjande att engagemanget under 2024 ökade i egna kanaler.

2024 ökade Barncancerfonden med 7 000 följare på Insta- gram. Under året nåddes dessutom en räckvidd på 3,1 miljoner och ett engagemang på 257 500. Antal visningar på det publi- cerade innehållet uppgick till 8 miljoner.

Under 2024 har Barncancerfonden även ökat närvaron på LinkedIn. Detta genom att utveckla den strategiska publice- ringen av nyheter och innehåll som rör forskning och påverkan men även företagssamarbeten. Genom detta ökade Barn- cancerfonden 2024 med 2 000 följare på LinkedIn och har även ökat antalet publiceringar och räckvidd.

Utöver detta valde Barncancerfonden även att ansluta till den nya sociala kanalen Threads under 2024.

Remissvar och inspel

Barncancerfondens remissvar bidrar till utvecklingen av svensk forsknings- och sjukvårdspolitik.

- Vidareanvändning av hälsodata för vård och klinisk forskning (SOU 2023:76)
- En utvärdering av förändringar i sjukförsäkringens regelverk under 2021 och 2022 (gemensamt remiss- svar Barncancerfonden och Ung Cancer)
- Barncancerfondens remissvar avseende promemorian Hållbar och högkvalitativ läkarutbildning och klinisk forskning - förslag till ett reviderat ALF-avtal (U2024/01035).
- Skrivelse till Socialdepartementet och Utbildnings- departementet om synliggörande av barn i myndig- heters officiella statistik
- Barncancerfonden kompletterande inspel till upp- dateringen av den nationella cancerstrategin
- Inspel till Vårdansvarskommitténs öppna konsultation



Fotograf: Ylva Sundgren.

Anseendeindex

I december 2024 presenterade undersökningsföretaget Verian sitt Anseendeindex* för insamling och givande. För andra året i rad toppar Barncancerfonden listan, tätt följt av Min Stora Dag och Läkare Utan Gränser. Det innebär att allmänheten i Sverige, baserat på resultatet av fem separata frågor, rankar Barncancerfonden högst bland insamlingsorganisationer. Verians Anseendeindex för insamling och givande handlar inte bara om den svenska allmänhetens tilltro till eller personliga intryck av en viss insamlingsorganisation. Det berättar också om vilken kvalitet och framgång som svenskarna tillskriver aktören i fråga.

*Anseendeindex Insamling 2024 bygger på svaren från ett slumpmässigt urval personer i Sifos rikrepresentativa onlinepanel, 18–79 år. Totalt genomfördes 4 459 intervjuer. Intervjuerna genomfördes online. Totalt ingår 19 organisationer i årets undersökning. Svaren samlades in 9–31 oktober 2024.

Nytt vårdprogram ska stärka rehabiliteringen efter barncancer

Det första nationella vårdprogrammet för cancerrehabilitering för vuxna som har haft cancer som barn lanserades 2017. Först 2024 lanserades det första motsvarande programmet för barn och ungdomar.

Det nya vårdprogrammet, som initierats av Regionala cancercentrum i samverkan, fastslår bland annat att rehabiliteringen ska starta redan vid diagnostillfället. Tidiga, individanpassade rehabiliteringsinsatser är en förutsättning för att ge alla barn och unga som drabbas av cancer möjlighet till bästa möjliga livskvalitet och att kunna delta i fritidsaktiviteter och i skolan.

Arbetet nu fokuserar på att vårdprogrammet ska implementeras så alla barn får den rehabilitering de har rätt till.

Illustratör: Mia Nilsson.



Förslag till ny cancerstrategi med ett tydligare barnperspektiv

Bättre tillsammans är förslaget till en ny nationell cancerstrategi som presenterades i november 2024. I den nya strategin beskrivs hur utvecklingen av den svenska cancervården kommer att behöva både en ökad samverkan och en tydligare rollfördelning mellan de parter som är engagerade i utvecklingen.

Barncancerfonden har under lång tid bidragit i utredningsarbetet genom deltagande i expertgruppen för barn och unga liksom i den formella referensgruppen, samt lämnat flera skriftliga inspel.

En viktig del av förslaget till ny strategi är att det nu finns ett tydligt patientperspektiv och att barn nu blir en integrerad del av strategin, vilket Barncancerfonden länge har arbetat för.

Dock saknas fortfarande tydliga konsekvensanalyser inom de områden och satsningar där barn inte inkluderas. Detta gäller framför allt strategier för att säkra tillgången till nya läkemedel såsom precisionsmedicin för barn, samt att både förstärka och öka antalet internationella samarbeten inom barnonkologin. Barncancerfonden anser också att det behöver säkerställas att rätt kompetenser finns när nya behandlingsmetoder för barn utvecklas.

Ett annat område där barnperspektivet saknas i förslaget är utvecklingen av existerande, nationella statistikregister, samt de nya register som föreslås. Barn som drabbas av cancer saknas ofta när offentlig statistik presenteras, vilket gör att det inte går att följa upp om nya satsningar ger önskad effekt.



Namn: Selma.
Ålder: 1,5 år.
Diagnos: Akut lymfatisk leukemi.
Fotograf: Ulf Sirborn.

Kommunikation och påverkan

Barncancerfonden finalist i Årets samhällsaktör

GMS Barncancer var en av tre finalister i Årets samhällsaktör, i kategorin Innovation. Nomineringen grundades på att Sverige, genom GMS Barncancer, är ett av de första länderna i världen som erbjuder barn drabbade av cancer genetisk diagnostik i form av helgenomsekvensering.

Nomineringen löd "För att de med GMS Barncancer driver en banbrytande förändring inom barncancervården. Genom att införa precisionsdiagnostik i Sveriges rutinsjukvård leder GMS Barncancer utvecklingen mot mer personanpassad behandling. Deras satsning har förbättrat vården för hundratals barn och genererat värdefull forskning för den globala kampen mot barncancer."

Barncancergalan 2024.
Fotograf: Ema Persson.



Återbesök från tidigare Barncancergalor

I samband med 2024 års Barncancergalan återbesökte Barncancerfonden ett antal familjer som varit med på galan genom åren. Återbesöken resulterade i sju kortare och tre längre filmer som följer upp familjerna fram till idag. I de tre längre filmerna medverkar även läkare och forskare som förklarar var vi står när det kommer till de livsviktiga behandlingarna och varför det är så viktigt att fortsätta stödja forskningen för att nå behandlingar som är elokare mot cancer men snällare mot barnen.

Medlemmar i CCI

Efter ett kort uppehåll valde Barncancerfonden att 2024 återigen gå med i Childhood Cancer International, CCI. Barncancer är en sällsynt sjukdom och Sverige är ett litet land. Genom CCI kan Barncancerfonden samarbeta med andra parter både i gemensamma forskningsprojekt och genom politisk påverkan.

Inför EU-vallet antog CCI ett manifest som Barncancerfonden ställde sig bakom. Manifestet lyfter de viktigaste frågorna, som till exempel att den nya läkemedelslagstiftningen tydligt borde lyfta behovet av nya läkemedel för barn.



Illustratör: Mia Nilsson.

Utredning föreslår starkt stöd för syskon

I augusti 2024 presenterades betänkandet till utredningen Ett starkt stöd till anhöriga. Utredningen ansåg bland annat att hälso- och sjukvårdslagen behöver ändras så att bestämmelsen även omfattar syskon, vilket är något som Barncancerfonden länge arbetat för.

Förslaget är mycket välkommet då syskon till svårt sjuka barn under allt för lång tid har varit osynliggjorda. Barncancerfonden har varit aktiva i utredningsarbetet genom både möten och genom att tillhandahålla relevanta underlag, som till exempel rapporten *De osynliga syskonen* från 2022.

Läs rapporten här!



Syskonen Nova, Elvis, Havanna, Texaz. Texaz är 9 år och har haft akut lymfatisk leukemi. Fotograf: Anders Larsson.

Insamling

Samverkan och samarbeten för en långsiktig insamling

Målet med Barncancerfondens insamling är att säkerställa de medel som behövs för att skapa goda och långsiktiga förutsättningar för verksamheten.

Barncancerfonden är beroende av gåvor från privatpersoner och företag. Finansieringsmodellen omfattar allt från enskilda gåvor till mer långsiktiga gåvoformer som månadsgivande och huvudpartnersamarbeten samt stora donationer som ofta är riktade mot särskilda insatser.

517 miljoner samlades in under 2024

De senaste åren har präglats av ekonomisk osäkerhet med hög inflation och höga räntor, vilket har påverkat svenskarnas benägenhet att skänka pengar till civilsamhällets olika organisationer.

Insamlingsåret 2024 var därför inledningsvis något utmanande, men ekonomiska utfallet förbättrades sedan markant med en ökning inom samtliga insamlingsområden. Insamlingen kopplad till testamenterade gåvor utmärker sig och uppgick till cirka 178 miljoner kronor jämfört med cirka 134 miljoner kronor föregående år. Utöver ett ökat värde kopplat till både privat- och företagsinsamling ökade även antalet privata givare och antalet gåvor. Totalt gjorde Barncancerfonden sitt starkaste år någonsin med cirka 517 miljoner insamlade kronor under 2024.

Stärkt marknadskommunikation genom ökad samverkan

Under 2024 har samarbetet mellan marknads- och ändamåls-kommunikationen ökat. Fokus har varit ett mer enhetligt kommunikationsarbete som kombinerar kunskapshöjande och aktivitetsdrivande kommunikation och bygger på mätbarhet för att hitta rätt sätt att skapa engagerande och effektiv marknadskommunikation.

Värdefulla företagssamarbeten

Under 2024 hade Barncancerfonden samarbeten med cirka 4 400 företag som engagerade sig i kampen mot barncancer. Dessa företagssamarbeten är mycket breda och omfattar allt från att bidra genom företagspaket till långsiktiga samarbeten i form av partnerskap, där ett huvudpartnerskap står för det mest omfattande och integrerade samarbetet.

Partnerföretag kan delta i Barncancerfondens färdiga insamlingsaktiviteter likväl som att tillsammans med Barncancerfonden skapa unika samarbetslösningar som involverar hela företaget, dess medarbetare, kunder och leverantörer.

Under året fick Barncancerfonden två nya huvudpartners, Idre Fjäll och Profeel. Läs mer om deras engagemang på sidan 20.

Våra huvudpartners

Barncancerfonden har åtta huvudpartners. Deras, och deras kunders och medarbetares, engagemang är ovärderligt i kampen mot barncancer.



Insamling

Barncancermånaden engagerade

Första september markerade starten på barncancermånaden – en månad fylld av engagemang där företag och privatpersoner tillsammans bidrog till den livsviktiga kampen mot barncancer.

Under barncancermånaden deltog privatpersoner i många olika aktiviteter till förmån för drabbade barn och familjer, exempelvis genom att skapa egna insamlingar, bli Barnsupporter eller att delta i löpar-eventet Run of Hope Vitamin Well.

Många företag kraftsamlade också under barncancermånaden. Genom kampanjen *Ge 10 kronor* uppmanade flera butikskedjor, däri-

**Ge 10
kronor
BARNCANCER
FONDEN**

bland Lidl och Flying Tiger Copenhagen, sina kunder att skänka 10 kronor till Barncancerfonden i samband med köp. Även Idre Fjäll engagerade sig genom att skänka 100 kr för varje boendebokning som gjordes för perioden vecka 2–5. Runt om i landet arrangerades även andra företagsevent som Ahlsell Golf Tour 2024 och Bauhaus Corp Challenge.

– Tack vare alla gemensamma insatser kan vi fortsätta kämpa mot det gemensamma målet: att fler barn ska överleva och få ett gott liv, sade Ola Mattson,

generalsekreterare för Barncancerfonden i samband med starten av barncancermånaden.

Fotograf: Johan Artursson.



21,5 miljoner kronor från Team Rynkeby

Team Rynkeby överlämnade en check på 21,5 miljoner kronor efter ännu ett år av uthålligt cyklande och insamlingsarbete. Sedan 2011 har de bidragit med över 295 miljoner kronor till Barncancerfondens livsviktiga arbete.

Team Rynkeby består av drygt 2 400 cyklister och över 530 servicedeltagare fördelade på 62 lokala lag i 8 länder i Europa. I Sverige bidrog 14 lag från norr till söder i att samla in pengar till olika organisationer som verkar för barn med svåra sjukdomar.

Det främsta målet var såklart det gemensamma cykelloppet på drygt 125 mil. Deltagarna cyklade uppemot 20 mil om dagen, vilket innebar drygt tio timmar på sadeln om dagen. I år var det 2 070 Team Rynkeby cyklister från hela Europa som gick i mål i Paris den sjätte juli efter ungefär en veckas trampande.

Barncancergalan – det svenska humorpriset firade 10 års jubileum

Barncancergalan – *det svenska humorpriset*, ägde rum den 30 september på Berns i Stockholm. Denna årliga gala, som under 2024 sändes live på Viaplay och TV3, är en hyllning till Sveriges komiker och den viktigaste motorn för rekryteringen av nya barnsupportrar, Barncancerfondens viktiga månadsgivare. I år var det dessutom tioårsjubileum för galan, där man efter kvällen kunde välkomna cirka 3 600 nya barnsupportrar till ett värde av 33 miljoner kronor.

Under galan delades priser ut i åtta olika kategorier till välförtjänta komiker. Bland vinnarna fanns exempelvis Björn Skifs, som mottog hederspriset till Gösta Ekmans minne. Kvällen var fylld av känslösa ögonblick och skratt, samtidigt som tv-tittarna fick möjlighet att bidra till kampen mot barncancer genom att skänka en gåva eller bli Barnsupporter.

»



Fotograf: Ema Persson.

FEEL for LIFE

Profeel Sweden AB har engagerat sig i kampen mot barncancer sedan 2017 och blev under 2024 huvudpartner. Under parollen FEEL for LIFE har bolaget arrangerat padelturneringar, golfturneringar, försäljningskampanjer och event med det gemensamma målet att samla in pengar till barncancerforskningen och för att ge stöd till drabbade barn och familjer.

– Syftet med FEEL for LIFE är att uppmärksamma barncancer och samla in pengar till Barncancerfondens arbete, säger Michael Serrander, CEO på Profeel Sweden AB.

Ski of Hope med Idre Fjäll

Idre Fjäll är ny huvudpartner till Barncancerfonden och tillsammans drivs konceptet Ski of Hope vars syfte är att skapa skidglädje samtidigt som man gör skillnad för barn och familjer som är drabbade av barncancer.

Under säsongen ordnades flera aktiviteter på Idre Fjäll och i samarbete med andra aktörer, till exempel Engelbrekts-stafetten och Team Lager 157. Det såldes också särskilda utvalda varor och tjänster på Idre Fjäll till stöd för Ski of Hope och Barncancerfonden.

Insamling

Fotbollströjefredag

Den 12 april 2024 var det återigen dags för Fotbollströjefredag – en manifestation i kampen mot barncancer. För andra året i rad gick fotbollssverige samman för att stödja barn och familjer som drabbats av barncancer.

Ett viktigt inslag i kampanjen inför Fotbollströjefredag var när Janne Andersson, tidigare förbundskapten för Sveriges herrlandslag i fotboll, berättade att han skulle ta sig an uppdraget som förbundskapten för Barncancerfondens fotbollslag. Under presskonferensen, som blev viral, berättade Janne om uppdraget och om hur fotbollssverige kunde bidra i kampen mot barncancer.

Sociala medier fylldes av supportrar som, iklädda sitt favoritlags tröja, kampanjade mot barncancer bland annat genom att swisha en slant. Under Fotbollströjefredagen samlades det in mer än 5 miljoner kronor.



Kerstin med sin mamma utanför sjukhuset i Västerås där några av nallarna lämnades in.

Massor av nallar och över 3 miljoner insamlade kronor

2024 arrangerade Bauer media och Mix Megapol återigen Nallekonserthen och Nalleturnén för att samla in pengar till Barncancerfonden. Konceptet togs fram 2021 som ett alternativ till alla inställda konserter under pandemin. I november 2024 genomfördes konserten och dagen efter konserten gav sig Mix Megapol ut på Nalleturné för att överlämna tusentals nallar till bland annat sjukhusens barnavdelningar och blåljuspersonal.

Totalt inbringade detta 3,4 miljoner kronor.

Solrosrekord – återigen!

För fjärde året i rad genomfördes initiativet Solrosor i kampen mot barncancer, och även i år slogs det insamlingsrekord när 118 gårdar runt om i landet odlade solrosor för självplock.

Totalt samlades cirka 2,6 miljoner kronor in till kampen mot barncancer, och för andra året i rad var det Melby gård i Östergötland som samlade in mest med imponerande drygt 233 000 kronor.



Fotograf: Catrine på Melby gård.

Namn: Nora.
Ålder: 6 år.
Diagnos: Germinalcellscancer.
Fotograf: Ylva Sundgren.

Hållbarhets- rapport

Styrelsen för Barncancerfonden (802010–6566) avlämnar härmed Hållbarhetsrapport för räkenskapsåret 2024-01-01–2024-12-31. Rapporten omfattar Barncancerfondens redovisning av hållbarhet enligt årsredovisningslagen 6:10-12.

Hållbarhetsrapport

Hållbarhetsarbete som bygger på förtroende

Barncancerfonden är en lokalt förankrad stöd- och påverkansorganisation som arbetar för att varje barn som drabbas av cancer ska kunna leva ett gott och långt liv. Förtroende är en grundförutsättning.

Barncancerfonden verkar systematiskt för att fatta socialt, ekonomiskt och miljömässigt hållbara beslut i samtliga delar av organisationen. Hållbarhetsarbetet tar avstamp i Agenda 2030 och de 17 globala målen för hållbar utveckling.

Att verka för och bidra till en hållbar samhällsutveckling är tätt sammankopplat med Barncancerfondens kärnuppdrag. Barncancerfonden är den enskilt största finansiären av barncancerrelevant forskning i Sverige, ger finansiellt stöd till barncancerklinikerna och erbjuder riktat stöd till drabbade. Genom politiskt påverkansarbete och kunskapshöjande insatser för allmänheten verkar vi för allas rätt till gott och jämlikt bemötande i vården, i skolan och i kontakter med myndigheter.

Barnrättsperspektivet är grundläggande för arbetet i kampen mot barncancer och stödet till drabbade. Barncancerfonden strävar efter ett starkare barnrättsperspektiv i samhället, för att den som är särskilt utsatt ska ha goda förutsättningar till överlevnad och hög livskvalitet.

Barncancerfonden bidrar till FN:s globala mål för hållbar utveckling

FN:s samtliga globala mål går i linje med Barncancerfondens uppdrag. Fem av målen har identifierats som särskilt prioriterade, då de har direkt koppling till organisationens verksamhet.


Mål 3:
God hälsa och välbefinnande

Barncancerfonden arbetar för att varje barncancerdrabbat barn och familj kan leva ett gott och långt liv, såväl under som efter behandling.


Mål 8:
Anständiga arbetsvillkor och ekonomisk tillväxt

Barncancerfonden arbetar för att drabbade ska ha förutsättningar till goda arbetsvillkor. Interna policyer kräver bland annat att mänskliga rättigheter ska beaktas vid samtliga anbud från externa leverantörer.


Mål 10:
Minskad ojämlikhet

Barncancerfonden verkar för drabbade barn och familjs rätt till gott och jämlikt bemötande i vården, i skolan och i kontakter med myndigheter.


Mål 12:
Hållbar konsumtion och produktion

Barncancerfondens kapital investeras på sätt som är förenligt med ett hållbarhets- och barnsättsperspektiv, för att säkerställa att inte bidra till negativ miljö- eller samhällspåverkan eller motverka Barncancerfondens uppdrag.


Mål 13:
Bekämpa klimatförändringarna

Barncancerfondens verksamhet och löpande arbete ska i möjligaste mån minimera negativ påverkan på miljö och klimat, bland annat genom medvetenhet om resursernas begränsning och aktivtushållande av dessa. Det är barnen som påverkas mest när miljön och klimatet skadas.

Hållbarhetsrapport

Så arbetar Barncancerfonden med hållbarhet

Barncancerfondens möjlighet att uppfylla sitt syfte förutsätter förtroende från givare, drabbade och berörda samhällsaktörer.

Verksamheten ska vara transparent och följa beslutade policyer och riktlinjer i linje med de tre områdena socialt ansvar, ekonomiskt ansvar och uppförande samt miljöansvar.

Vårt sociala ansvar innebär att verka för ett tolerant, jämställt och jämlikt samhälle med principen om alla människors lika värde i centrum. Barncancerfonden fäster särskild vikt vid barnrättsperspektivet, jämlikt bemötande och trygg och hälsosam arbetsmiljö.

Vårt ekonomiska ansvar och uppförande innebär att säkerställa långsiktighet, resurseffektivitet och transparens i hur medel samlas in, förvaltas och används. Barncancerfondens ansvar är att säkerställa att inkomna medel förvaltas och fördelas på ett lämpligt, etiskt och hållbart sätt.

Vårt miljöansvar innebär att i möjligaste mån minimera organisationens och verksamhetens negativa påverkan på miljö och klimat. Som barnrättsorganisation är det centralt att verksamheten inte ska bidra till miljöförstörelse utan i stället medverka till en hållbar framtid för världens barn.

Så styrs Barncancerfondens hållbarhetsarbete

Barncancerfonden arbetar med styrning och uppföljning för att kunna redovisa att medel har förvaltats på ett effektivt och kvalitetssäkrat sätt som är förenligt med verksamhetens vision och de mål som beslutas om på årsmötet. Barncancerfondens hållbarhetsarbete styrs med stöd av styrdokument, policyer och riktlinjer, följs upp av ledningen och rapporteras till styrelsen.

Samtliga avdelningar arbetar för att uppnå de uppsatta hållbarhetsmålen, och organisationens verksamhetsstrateg ansvarar för att driva och följa upp organisationens hållbarhetsarbete.

Väsentlighetsanalys och intressentdialog

Fem utvalda globala mål (sida 23) har varit prioriterade under 2024.

Uppföljning av hållbarhetsarbetet görs bland annat genom en löpande dialog med intressenter, analyser av aktuell forskning samt såväl kvalitativ som kvantitativ uppföljning av drabbades upplevelse. 2023 genomfördes en fördjupad väsentlighetsanalys och intressentdialog. I processen identifierades tre fokusområden för hållbarhetsarbetet: barns rättigheter, påverkan och kunskapsspridning, innovation och nytänkande.

2025 kommer Barncancerfonden att revidera sitt långsiktiga idéprogram. Som en del av det arbetet kommer en förändringsteori för Barncancerfondens verksamhet att arbetas fram. Från 2026 och framåt kommer förändringsteorin också utgöra en grundsten för hållbarhetsarbetet, inklusive på vilket sätt perspektiven från väsentlighetsanalys och intressentdialog tas om hand i rapporteringen.



Namn: Tyra.
Ålder: 6 år.
Diagnos: Akut myeloisk leukemi.
Fotograf: Sofia Sabel.

Intressenter

Barncancerfonden har en kontinuerlig dialog med intressenter som berör och berörs av verksamheten.

Dessa inkluderar:

- Drabbade barn och vuxna som haft cancer som barn
- Drabbade familjer och närstående
- Medlemmar
- Volontärer
- De sex regionala föreningarnas förtroendevalda
- Medarbetare
- Forskare
- Vårdpersonal
- Privata givare
- Företagspartner
- Offentlig sektor
- Ideella organisationer
- Politiker
- Allmänheten

Socialt ansvar

Att verka för en socialt hållbar samhällsutveckling är en förutsättning för Barncancerfondens kärnuppgift. Socialt ansvar ska genomsyra verksamhetens samtliga delar.

Social hållbarhet innebär att vi ska verka för att alla ska kunna leva ett gott liv med hög livskvalitet utan orättfärdiga skillnader eller risk för diskriminering. I ett socialt hållbart samhälle ska alla känna sig delaktiga och engagerade i en positiv samhällsutveckling.

För oss handlar det bland annat om att utifrån ett barnrättsperspektiv värna mänskliga rättigheter, främja ett jämlikt bemötande i vården och verka för jämställdhet och mångfald tillika motverka diskriminering och kränkande särbehandling. Det innebär även att arbeta för att skapa en trygg och hälsosam arbetsmiljö med stark känsla av sammanhang för varje medarbetare.

Barnrättsperspektiv

Barncancerfondens arbete utgår från barnkonventionen med mål om att varje drabbat barn, överlevare, syskon och anhörig ska få sina behov tillgodosedda – psykosocialt, medicinskt och ekonomiskt. De ska under och efter behandling ges förutsättningar att leva ett gott liv.

Barncancerfondens policy för barns rättigheter syftar till att varje barn som träffar representanter för Barncancerfonden ska mötas med respekt och känna egenmakt. Samtliga barn ska skyddas mot alla former av kränkningar, fysiska, psykiska och sexuella övergrepp och sexuellt utnyttjande inom ramen för vår verksamhet. Alla medarbetare, representanter samt leverantörer och partners är skyldiga att vara väl förtrogna med policyns innehåll samt agera i enlighet med denna.



Emelie och Caroline, sjuksköterskor på barncancercentrum i Göteborg. Fotograf: Sofia Sabel.

Styrdokument för socialt ansvar

- Policy för barns rättigheter
- Personalhandbok
- Policy för visuellblåsning
- Policy mot kränkande särbehandling
- Barncancerfondens uppförandekod
- Arbetsmiljöpolicy
- Riktlinjer för kapitalförvaltning

Prioriterade perspektiv inom socialt ansvar

Barns rättigheter

Barnets trygghet och intressen ska försvaras och bevakas i alla delar av verksamheten. Barnrättsperspektivet är grundläggande i kampen mot barncancer och stödet till drabbade.

Jämlikt bemötande

Allas rätt till ett gott och jämlikt bemötande i vården är en grundläggande mänsklig rättighet och centralt för att nå och stötta varje individ som drabbas av barncancer.

Trygg arbetsmiljö

Barncancerfonden ska erbjuda en utvecklande och trygg arbetsmiljö som ger medarbetare goda förutsättningar till känsla av sammanhang. Jämställdhet och mångfald ska främjas och inga former av diskriminering eller kränkande särbehandling accepteras.

Socialt ansvar

”

Jämställdhet och mångfald är viktiga parametrar vid rekrytering och handlar för Barncancerfonden om att ta vara på resurser och kompetens för att vara en handlingskraftig organisation.

Jämlikt bemötande

Ett gott och jämlikt bemötande i vården är såväl en grundläggande mänsklig rättighet som en del av svensk lagstiftning. Rättigheter och principen om att alla lika värde gäller både för patienter och närstående. Därför arbetar Barncancerfonden med en bred ansats för att driva drabbade barn och familjers rätt till gott och jämlikt bemötande i vården, i skolan och i kontakter med myndigheter.

Trygg arbetsmiljö

Medarbetare som mår bra och trivs är en förutsättning för att Barncancerfonden ska kunna uppfylla sitt syfte över tid. Våra arbetsplatser ska präglas av trygghet där medarbetarna känner samhörighet och upplever sitt arbete som hanterbart och meningsfullt. Medarbetare ska ha lika lön för likvärdigt arbete och samma möjligheter till utveckling och befordran. En årlig lönekartläggning genomförs och eventuella avsteg från jämställd lönesättning korrigeras. Jämställdhet och mångfald ska främjas och all form av diskriminering och kränkande särbehandling ska förebyggas och hanteras.

Arbetet mot diskriminering och olika typer av kränkande särbehandling styrs, förutom av diskrimineringslagen och Arbetsmiljöverkets föreskrifter, av den särskilt framtagna policyn mot kränkande särbehandling.

Barncancerfonden ska vara en jämställd och inkluderande organisation präglad av olika perspektiv, erfarenheter och kompetenser som är relevanta för alla som drabbas av

barncancer. Jämställdhet och mångfald är viktiga parametrar vid rekrytering och handlar för Barncancerfonden om att ta vara på resurser och kompetens för att vara en handlingskraftig organisation.

Barncancerfonden är medlem i arbetsgivarorganisationen Fremia och har kollektivavtal. En skyddskommitté med företrädare för arbetstagare och arbetsgivare bedriver ett aktivt och systematiskt arbetsmiljöarbete för att säkerställa en god fysisk, organisatorisk och social arbetsmiljö.

Barncancerfondens mål är att vara en sammansvetsad organisation med resultatfokus där:

- Alla har kunskap om hur den egna insatsen är viktig för helheten och förstår hur andra bidrar.
- Alla känner att arbetet är meningsfullt, utvecklande och motiverande.
- Alla vet värdet av, och bidrar till organisationens förmåga att samarbeta – externt och internt.

En omfattande medarbetarundersökning genomförs två gånger om året. Barncancerfonden fick i dessa mätningar under 2024 mycket positiva resultat avseende arbetsmiljö och trivsel.



Fotograf: Ylva Sundgren.

Ekonomiskt ansvar och uppförande

Den ekonomiska dimensionen av hållbarhet präglas av långsiktig hushållning med begränsade resurser, ekonomisk tillväxt och värdeskapande. Samtliga aspekter av vår verksamhet ska styras och utföras oklanderligt.

Vi ska motverka oredlighet i forskning, se till att korruption inte förekommer och säkerställa att insamlade medel hanteras korrekt. Ekonomisk hållbarhet handlar om att säkerställa långsiktighet, resurseffektivitet och transparens i hur medel samlas in, förvaltas och används så att givare ska känna förtroende för att gåvan har avsedd effekt och skapar nytta.

God forskningssed

En stor del av de medel som samlas in till Barncancerfonden går till forskningsprojekt och forskningstjänster. Det är därför av yttersta vikt att forskning vi stödjer följer god forskningssed och att medel inte går till projekt som kan vara olämpliga. God forskningssed innefattar, men är inte begränsad till, efterlevande av lagar, förordningar och föreskrifter samt att fatta genomtänkta forsknings- och forskaretsiska beslut.

Barncancerfondens förebyggande åtgärder består primärt av tre handlingar:

- Ansökan där huvudsökande forskare ska redogöra för samtliga tillstånd och godkännanden för projektet.
- Allmänna kontraktsvillkor för anslag från Barncancerfonden. Genom kontraktsvillkoren förbinder sig anslagsmottagare och förvaltande organ att följa gällande lagar och förordningar avseende samtliga tillstånd och godkännanden som behövs för det aktuella projektet.
- I sekretessavtal regleras att information som erhålls genom ett uppdrag som förtroendevald hos Barncancerfonden ska behandlas konfidentiellt.

Misstänkta avvikelser från god forskningssed hanteras i olika instanser beroende på ärendets karaktär. Misstänkt oredlighet behandlas i Nämnden för prövning av oredlighet i forskning. Andra avvikelser behandlas, beroende på ärendets karaktär, i Överklagandenämnden för etikprövning, hos länsstyrelserna eller hos Läkemedelsverket. Mindre avvikelser hanteras av anslagsförvaltande organ. Barncancerfondens grundläggande ställningstagande i ärenden gällande avvikelser från god forskningssed är att avvakta beslut från beslutsfattande instans innan Barncancerfonden vidtar några egna åtgärder. Beslut i frågor om avvikelser från god forskningssed fattas av Barncancerfondens granskningskommitté för avvikelser från god forskningssed. Granskningskommittén består av Barncancerfondens styrelseordförande, generalsekreterare, ordförande i Barncancerfondens forskningsnämnd samt forskningschef. Vid behov kompletteras kommittén med juridisk kompetens. Ärenden om avvikelse från god forskningssed hanteras i enlighet med Barncancerfondens policy för avvikelser från god forskningssed. Under 2024 har inget ärende föranlett beslut från Barncancerfonden. För ett tidigare ärende från 2023 inväntas vid utgången av 2024 fortfarande beslut från domstol som ska delges Barncancerfonden av ansvarigt universitet.

Antikorruption

Som Sveriges enskilt största finansiär av barncancerforskning finns det risker för olika typer av jäv vid tilldelning av forskningsmedel. Barncancerfonden följer Vetenskapsrådets jävs-

policy och riktlinjer för hantering av jäv. Jävssituationer dokumenteras alltid.

296 ansökningar om forskningsanslag skickades in och behandlades i Barncancerfondens prioriteringskommittéer under 2024, inom vilka 2 650 bedömningar gjorts. 189 jävssituationer har dokumenterats.

Även i samband med inköp finns risker som rör området anti-korruption. Enligt Barncancerfondens inköspolicy gäller Institutet mot mutors näringslivskod för alla som hanterar inköp för organisationens räkning. Normala jävsregler gäller för inköp där ansvarig från Barncancerfonden inte självständigt får hantera avtal som denne har intressen i. Under 2024 har inga anmälningar av oegentligheter inom organisationen inkommit.

Visselblåsarsystem

Alla som berörs av verksamheten ska enkelt och anonymt kunna anmäla missförhållanden i organisationen utan risk för represalier. Det kräver en etablerad process och struktur där medarbetare känner sig trygga om de uppmärksammar oegentligheter i organisationen.

Enligt Barncancerfondens policy för visseblåsning ska misstänkta oegentligheter rapporteras anonymt genom ett rapporteringsverktyg tillhandahållt av en extern och oberoende aktör.

Kostnadseffektivitet och kontroll

Vårt mål är att ha det bästa anseendet och den högsta givarviljan inom ideell sektor. En undersökning genomförd

Ekonomiskt ansvar och uppförande

”

Svensk Insamlingskontroll har tilldelat Barncancerfonden ett 90-konto. Detta ges till organisationer som kan garantera att insamling sker under betryggande kontroll.

av Kantar Sifo under december 2024 visade att Barncancerfonden är det starkaste varumärket inom den ideella sektorn i Sverige, med den högsta givarviljan (59 procent) och bästa rykte/anseende (69 procent). 83 procent anger att Barncancerfonden är en pålitlig organisation.

Kontrollen över insamlade medel styrs genom Barncancerfondens insamlingspolicy. Barncancerfonden förbehåller sig rätten att tacka nej till gåvor, samarbeten och insamlingar som inte överensstämmer med grundläggande värderingar eller på annat sätt kan tänkas skada organisationen eller dess varumärke. Barncancerfonden återbetalar pengar om gåvan kommer från företag eller organisationer som exempelvis sysslar med vapen, pornografi, alkohol, tobak eller spel (undantaget spelformen ”spel för allmännyttiga ändamål”).

Som medlem i Giva Sverige, tillämpar vi den kvalitetskod som tagits fram av organisationen. Som ett kvitto på att vi uppfyller Giva Sveriges kvalitetskod har Barncancerfonden erhållit märkningen Tryggt givande. Organisationer med denna certifiering står enligt Giva Sverige för kvalitet och professionalitet i sin verksamhet, och bedriver insamling av gåvor på ett tryggt, etiskt och transparent sätt. Därutöver rapporterar Barncancerfonden effekterna av verksamheten i linje med Giva Sveriges krav på en effektrapport som är integrerad i den här årsrapporten.

Svensk Insamlingskontroll har tilldelat Barncancerfonden ett 90-konto. Detta ges till organisationer som kan garantera att insamling sker under betryggande kontroll, att insamlingar inte belastas med oskäligen kostnader, att sunda marknadsföringsmetoder används på insamlingsområdet samt att ändamålsenliga metoder för insamlingskontroll utvecklas.

Hållbar kapitalförvaltning

Barncancerfondens riktlinjer vid kapitalförvaltning säkerställer att kapital förvaltas på ett sätt som är förenligt med barnrätts- och hållbarhetsperspektiv.

Barncancerfondens tillgångar får inte placeras i företag som bedriver verksamhet i strid med svensk eller internationell rätt, väletablerade internationella normer som FN:s konvention om mänskliga rättigheter, FN:s barnkonvention, ILO:s kärnkonventioner, FN Global Compact, OECD:s riktlinjer för multinationella företag eller internationella miljökonventioner.

Utvalda fonder och förvaltare ska ha en specificerad lägsta nivå av hållbart arbete integrerad i förvaltningsprocessen. Fondbolagen ska ha anslutit sig till Principles for Responsible Investment samt så långt möjligt fyllt i en hållbarhetsprofil enligt SWESIF-standard eller motsvarande. Riktlinjerna innehåller därutöver särskilda bestämmelser som begränsar kapitalinvesteringar i företag vars omsättning består av: utvinning, prospektering, produktion och raffinering av fossila bränslen, alkoholvaror, tobak, cannabis för rekreativt bruk, kommersiell spelverksamhet, pornografiska alster samt produktion och försäljning av vapen och krigsmateriel.

Barncancerfondens kapital är i dag förvaltad i enlighet med dessa riktlinjer vilket säkerställs genom löpande avrapportering i Finansnämnden samt genom den årliga externa revisionen. Finansnämnden och dess sammansättning presenteras i förvaltningsberättelsen.

Styrdokument för ekonomiskt ansvar och uppförande

- Giva Sveriges kvalitetskod och Svensk insamlingskontrolls föreskrifter för 90-konto
- Institutet mot mutors näringslivskod
- Policy för avvikelser från god forskningssed
- Barncancerfondens Insamlingspolicy
- Vetenskapsrådets jävspolicy
- Policy om oegentligheter
- Policy för visselblåsning
- Jävspolicy
- Inköpspolicy
- Attestordning
- Riktlinjer för Kapitalförvaltning

Prioriterade perspektiv inom ekonomiskt ansvar och uppförande
God forskningssed

Ett bibehållt förtroende för och effektivitet i uppdraget kräver att den forskning som finansieras följer lagar, förordningar, god forskningssed samt lokala föreskrifter. I Barncancerfondens policy för avvikelser från god forskningssed redogörs för förebyggande åtgärder som vidtas för att undvika sådana avvikelser samt vilka åtgärder Barncancerfonden kan vidta i det fall avvikelser trots allt sker.

Följsamhet till regler och policyer

Samtliga samarbeten, kapitalplacering och andra insatser ska granskas ur ett brett hållbarhetsperspektiv, vara transparenta och följa beslutade policyer och riktlinjer.

Miljöansvar

Som barnrättsorganisation har vi ett stort miljöansvar. Det är barnen som påverkas mest, när miljön och klimatet skadas.

Verksamheten och det löpande arbetet ska i möjligaste mån minimera negativ påverkan på miljö och klimat, bland annat genom medvetenhet om resursernas begränsning och aktivt hushållande av dessa.

Barncancerfonden har prioriterat följande områden där ett systematiskt hållbarhetsarbete ska begränsa negativ miljö- och klimatpåverkan: inköp, resor och transporter, avfallshantering, hållbar kapitalförvaltning och miljötank i stödverksamheten.

Inköp

Ett viktigt sätt för Barncancerfonden att minimera miljö och klimatpåverkan är att ställa hållbarhetskrav vid inköp av varor och tjänster. Vid inköp och i ramavtal söker Barncancerfonden aktivt efter leverantörer med miljömärkta och hållbarhetscertifierade varor och tjänster. De krav som ställs och de oberoende granskningar som genomförs inom ramen för en certifieringsprocess säkerställer att leverantören beaktat miljö- och klimatpåverkan ur ett livscykelperspektiv. Barncancerfonden har därutöver valt att arbeta med ytterst få profilprodukter för att inte använda insamlade medel till onödig konsumtion med klimatavtryck.

Barncancerfondens inköbspolicy ska, utöver att säkerställa att alla inköp genomförs affärsmässigt och effektivt, leda till att inköpsens påverkan på miljö, hållbarhet och mänskliga rättigheter beaktas.

Hållbarhetsarbetet tar hänsyn till de nationella målen om en giftfri miljö genom att minimera inköp av varor och tjänster med hög klimatpåverkan samt användning av skadliga kemikalier.

Resor och transporter

Barncancerfondens verksamhet är nationell samt har internationella utbyten. Verksamhet och samverkan över stora geografiska avstånd kräver resor och transporter som kan medföra stora utsläpp. Enligt Policy för resor i tjänsten ska all personal, under resor som sker till följd av verksamheten, ta hänsyn till miljöpåverkan vid val av transportmedel och välja tåg före flyg i den mån det är möjligt.

Avfallshantering

Papper, plast, kartong, batterier, toner, lampor, sekretesspapper, lysrör och glas på Barncancerfondens kontor källsorteras och återvinns för att minimera verksamhetens miljöpåverkan. Avfallshanteringen sker med hjälp av extern leverantör som eftersträvar att minimera miljöpåverkan även från sina tjänster. Engångsartiklar undviks i möjligaste mån och återvinns när de används.



Illustratör: Mia Nilsson.

Styrdokument för miljöansvar

- Inköbspolicy
- Barncancerfondens personalhandbok
- Riktlinjer för kapitalförvaltning

Prioriterade perspektiv inom miljöansvar

Klimatavtryck

Som barnrättsorganisation arbetar Barncancerfonden för att minimera vårt klimatavtryck.

Hållbara inköp och resor

Barncancerfonden eftersträvar att begränsa dels antalet resor, dels klimatpåverkan av de resor och transporter som måste genomföras. Barncancerfonden ställer hållbarhetskrav vid inköp av varor och tjänster.

Revisorns yttrande avseende den lagstadgade hållbarhetsrapporten

Till årsmötet i Barncancerfonden org. nr 802010-6566

Uppdrag och ansvarsfördelning

Det är styrelsen som har ansvaret för hållbarhetsrapporten för år 2024 på sidorna 22–29 och för att den är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen i enlighet med den äldre lydelsen som gällde före den 1 juli 2024.

Granskningens inriktning och omfattning

Vår granskning har skett enligt FAR:s rekommendation RevR 12 Revisorns yttrande om den lagstadgade hållbarhetsrapporten. Detta innebär att vår granskning av hållbarhetsrapporten har en annan inriktning och en väsentligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt International Standards on Auditing och god revisionssed i Sverige har. Vi anser att denna granskning ger oss tillräcklig grund för vårt uttalande.

Uttalande

En hållbarhetsrapport har upprättats.

Stockholm den dag som framgår av våra elektroniska underskrifter

KPMG AB

Alexandra Salomonsson
Auktoriserad revisor

Namn: Alva.
Ålder 6 år.
Diagnos: Akut lymfatisk leukemi.
Fotograf: Johan Artursson.



Namn: Gabriel.
Ålder: 11 år.
Diagnos: MPAL, en form av leukemi.
Här med sin mentor, Julia.
Fotograf: Johan Artursson.

Årsredovisning

Styrelsen för Barncancerfonden (Barncancerföreningarnas riksförbund) organisationsnummer 802010-6566, med säte i Stockholm upprättar härmed årsredovisning för räkenskapsåret 2024-01-01–2024-12-31. Föregående år presenteras i parentes där sådan information finns.

Årsredovisning

32 Förvaltningsberättelse

- 32 Allmänt om verksamheten
- 32 Organisationsform
- 32 Medlemmar
- 32 Årsmöte
- 32 Styrelsen
- 32 Intern struktur
- 32 Ändamål och uppgifter
- 33 Giva Sverige och Svensk insamlingskontroll
- 33 Väsentliga händelser under räkenskapsåret
- 33 Forskning och utbildning
- 33 Råd och stöd
- 33 Information
- 34 Insamling
- 34 Resultat och ställning
- 34 Användning av finansiella instrument
- 34 Hållbarhetsupplysningar
- 34 Förväntad framtida utveckling
- 34 Finansnämnd
- 34 Forskningsnämnd och prioriteringskommittéer
- 37 Vår organisation
- 37 Styrelsen, verksamhetsåret 2024
- 37 Ledningsgruppen vid årets slut

38 Räkningar och noter

- 38 Fem år i sammandrag
- 38 Resultaträkning
- 39 Balansräkning
- 40 Förändring av eget kapital
- 40 Kassaflödesanalys
- 41 Noter
- 46 Kapitalförvaltning
- 47 Underskrifter
- 48 Revisionsberättelse

Förvaltningsberättelse

Styrelsen för Barncancerfonden (Barncancerföreningarnas riksförbund) organisationsnummer 802010-6566, med säte i Stockholm upprättar härmed årsredovisning för räkenskapsåret 2024-01-01–2024-12-31. Föregående år presenteras i parentes där sådan information finns.

Allmänt om verksamheten

Barncancerfonden bekämpar barncancer och dess konsekvenser för drabbade barn och familjer. Genom att finansiera forskning, sprida kunskap och ge stöd till drabbade familjer, samt påverka politiska processer verkar föreningen för att fler cancerdrabbade barn ska överleva, och leva ett gott och långt liv. Barncancerfonden drivs huvudsakligen med hjälp av gåvor från privatpersoner och företag.

Organisationsform

Barncancerfonden är en ideell förening med ett Riksförbund och sex regionala medlemsföreningar med närhet till respektive regionala barncancercentra. Barncancerfonden har sitt säte i Stockholm men verkar nationellt.

Medlemmar

Barncancerfondens medlemmar är sex regionala föreningar: Barncancerfonden Södra, Barncancerfonden Västra, Barncancerfonden Östra, Barncancerfonden Stockholm Gotland, Barncancerfonden Mellansverige och Barncancerfonden Norra.

Årsmötet

Barncancerfondens högsta beslutande organ är årsmötet. Årsmötet väljer styrelse, revisorer, lekmannarevisorer och utser valberedning samt beslutar bland annat om arvoden och ansvarsfrihet för styrelsen. Under årsmötet 2024 valdes KPMG som revisionsbyrå med auktoriserad revisor Alexandra Salomonsson som huvudansvarig revisor.

Styrelsen

Mellan årsmötena är styrelsen Barncancerfondens högsta beslutade organ. Dess arbete regleras i en arbetsordning, i stadgarna benämnt instruktion. Styrelsen för Barncancerfonden består av ordförande samt minst sex och högst tio ledamöter. Ledamöterna utgörs av en representant från respektive medlemsförening samt externa ledamöter med särskild kompetens. Under 2024 har det genomförts 8 styrelsemöten varav 5 med den nuvarande styrelsen.

Styrelsen utser generalsekreterare, vice ordförande och finansnämndens och prioriteringskommittéernas ledamöter. För att ta del av finans- och forskningsnämndernas sammansättning, se sida 34 samt för styrelsens sammansättning, se sida 37.

Intern struktur

Styrelsen tillsätter generalsekreterare som är högsta befattningshavare. Generalsekreteraren leder genom en ledningsgrupp bestående av avdelningscheferna, forskningschef, ekonomichef, HR-chef. Barncancerfondens struktur består av Avdelningen för forskning, utveckling och stöd, Avdelningen för marknad och insamling, Hubb för strategisk affär samt stabsfunktionerna Ekonomi & Juridik, HR och IT.

Ändamål och uppgifter

Barncancerfonden bekämpar barncancer och arbetar för att drabbade barn, ungdomar och deras familjer ska få den vård och det stöd de behöver. Insamlade medel används till ändamålen: forskning och utbildning, råd och stöd samt information, genom att:

- Stödja grundforskning och klinisk forskning kring barncancer.
- Stödja utvecklingen av nya undersöknings- och behandlingsmetoder.
- Stödja fortbildning och erfarenhetsutbyte för forskare och personal inom vården.
- Stödja drabbade familjer och överlevare genom direkta insatser och långsiktig påverkan i politiska processer.
- I folkbildande kommunikation öka kunskapen om barncancersjukdomar och hur livet påverkas av dessa.

Barncancerfonden är samarbetsorgan och riksförbund för landets sex regionala föreningar.

Giva Sverige och Svensk insamlingskontroll

Som medlem i Giva Sverige, insamlingsorganisationernas branschförening, tillämpar vi den kvalitetskod som tagits fram av organisationen. Som ett kvitto på att vi uppfyller Giva Sveriges kvalitetskod har Barncancerfonden erhållit märkningen Tryggt givande. Organisationer med denna certifiering står enligt Giva Sverige för kvalitet och professionalitet i sin verksamhet, och bedriver insamling av gåvor på ett tryggt, etiskt och transparent sätt.

Barncancerfonden har också ett så kallat 90-konto, vilket tilldelats av Svensk Insamlingskontroll. Som innehavare av ett 90-konto är ett av kraven att minst 75 procent av de totala intäkterna gå till ändamålen och maximalt 25 procent till insamling och administration. Av 2024 års totala intäkter gick 83 procent till ändamålen och 16 procent till insamling och administration.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

Forskning och utbildning

Ett av Barncancerfondens viktigaste fokusområden är att finansiera den allra främsta och mest relevanta forskningen inom barncancerområdet. Barncancerfonden är den enskilt största finansiären av barncancerforskning i Sverige. 2024 var tredje året med Barncancerfondens nya forskningsfinansieringsstrategi som antogs 2021 och innehåller satsningar för att fler cancerdrabbade barn ska överleva och göra det med så få sena komplikationer som möjligt. Strategin ska också bidra till att förbättra den omvårdnad som barnen med cancer får

efter framgångsrik behandling och strategin pekar ut särskilt viktiga fokusområden som: forskning kring sena komplikationer och toxicitet, forskningsinfrastrukturer och långsiktiga avtal med landets sex barncancercentra.

Ytterligare fokus under 2024 har fortsatt varit att arbeta för att fler läkemedel utvecklas för barn och där är det extra viktigt med internationellt samarbete.

I 2024 års utlysningssomgång av forskningsprojekt delades drygt 166 mkr ut till 62 projekt på 11 universitet och universitetssjukhus. Projekten handlar bland annat om att förstå vilka gener och mutationer som förekommer hos barn med cancer för att kunna utveckla nya effektivare och skonsammare behandlingar

Övrigt

- Totalt inkomna ansökningar: 296 (262) stycken.
- Antal beviljade forskningsprojekt: 62 (65) om totalt 166 mkr.
- Antal beviljade forskningstjänster: 21 (25) om totalt 53 mkr.
- Antal beviljade forskningsprogram: 2 (0) om totalt 19 mkr.
- De 85 beviljade forskningsanslagen gick till 78 unika forskare. För de 85 beviljade forskningsansökningarna fanns även 148 medsökande, det vill säga forskare som är aktiva i respektive forskningsprojekt.
- Könsfördelning i beviljade ansökningar: 45 procent kvinnor och 55 procent män.
- Antal mottagande organisationer som beviljats anslag 2024: 13 stycken; Akademiska sjukhuset i Uppsala, Chalmers tekniska högskola, Göteborgs universitet, Karolinska institutet, Karolinska universitetssjukhuset, Kungliga tekniska högskolan, Linköpings universitet, Lunds universitet, Rigshospitalet i Köpenhamn, Sahlgrenska universitetssjukhuset, Umeå universitet, Uppsala universitet, Östra Finlands universitet.

Under 2024 har 338 (308) mkr gått till forskningsändamålet.

Råd och stöd

Barncancerfonden utvecklar och erbjuder egen stödverksamhet och finansierar patient- och närståendestöd såsom konsultsjuksköterskor och syskonstödjare på varje barncancercentra. Barncancerfonden har ett eget rekreatiionsboende, Almers hus i Varberg, dit familjer kan åka för att få en paus i

vardagen. Andra exempel på stödverksamhet som vi finansierar och erbjuder är ett årligt nationellt ungdomsläger, en digital skolavslutning och vistelser på det nationella kompetenscentrumet för sällsynta diagnoser, Ågrenska.

Till familjer vars barn avlidit till följd av sin cancer ger Barncancerfonden även ekonomiskt stöd i form av en engångsutbetalning om ett halvt prisbasbelopp, för bekostnad av till exempel begravning. Barncancerfonden säkerställer också finansiering för ett nationellt grundstöd, för att på ett samlat sätt erbjuda enhetligt stöd till drabbade barn och familjer – oavsett var i landet barnet bor och behandlas.

Barncancerfonden har under 2024 arbetet med att ta fram en grund för effektmätning av stödverksamheten. Effektmätning av socialt värdeskapande är en viktig faktor för att säkerställa att de insatser som genomförs är så effektfulla som möjligt. Under slutet av 2024 klev Barncancerfonden där för in som representant i Svenska institutet för standarder, SIS, kommitté för mätning av sociala och miljömässiga effekter.

Under 2024 har Barncancerfonden genomfört många olika stödsatser, aktiviteter – lokala som nationella, informationsinsatser och skapat sammanhang för gemenskap och rekreation. Ett sådant var det årliga ungdomsstorlägret. Drygt 140 ungdomar med olika erfarenheter av barncancer samlades på årets ungdomsläger. Lägret är anpassat för tonåringar och deras unika behov och finns för den som haft barncancer, går igenom behandling just nu, eller har syskon med cancer. Ungdomsstorlägret agerade testbädd för effektmätningen, där resultat visade att majoriteten upplevde glädje, gemenskap och igenkänning under helgens gång.

Under 2024 har 52 (63) mkr gått till ändamålet Råd och stöd.

Information

Barncancerfonden möjliggör förändring genom information, modellskapande verksamhetsutveckling och samverkan. Vår ambition är att arbetet ska leda till konkreta beslut som förbättrar livsvillkoren för de som drabbas av barncancer. Vårt påverkansarbete bidrar också till att skapa bättre förutsättningar för den forskning som vi finansierar samt den vård och det stöd som drabbade behöver.

Under 2024 har Barncancerfonden lämnat tre formella remissvar, bland annat till en utvärdering av förändringar i sjukförsäkringens regelverk under 2021 och 2022, ett remissvar vi skrev tillsammans med Ung Cancer.

Barncancerfonden har länge drivit på för att Sverige ska ta ett helhetsgrepp om barncancervården – från insjuknande, genom behandling och livet efter behandling. I november 2024 presenterades Bättre tillsammans, ett förslag till ny nationell cancerstrategi. Barncancerfonden har bidragit till utredningsarbetet bland annat genom att delta i utredningens formella referensgrupp samt expertgruppen för barn och unga.

Under 2024 slutfördes den översyn som påbörjades under året innan, där vi har arbetat igenom allt informationsmaterial i grunden, tillsammans med vårdpersonal som har granskat och kvalitetssäkrat innehållet. Materialet har också i hög utsträckning digitaliserats för ökad tillgänglighet. Detta säkerställer att vårt stöd genom informationsmaterial till drabbade är relevant, tillgängligt och korrekt.

Övrigt

- Mediekvaliteten i de artiklar där Barncancerfonden är huvudaktör är 55 procent för 2024, jämfört med 52 procent för 2023.
- Under hösten genomfördes en undersökning för att mäta allmänhetens förtroende för oss, där Barncancerfonden hamnade i topp med ett anseendeindex på 82.

Under 2024 har 46 (41) mkr gått till informationsändamålet.

Insamling

Insamlingsåret 2024 var inledningsvis något utmanande, men förbättrades och året avslutades starkt med ökning inom samtliga insamlingsområden med störst ökning inom testamenten.

2024 års Barncancergalan – det svenska humorpriset avslutade årets Barncancermånad i september och är den viktigaste motorn för rekrytering av ny barnsupportrar, våra viktiga månadsgivare. I år var det dessutom tioårsjubileum för Barncancergalan. Barncancergalan innebar ca 3 600 nya Barnsupportrar.

Resultat och ställning

Barncancerfonden samlade in 517 (462) mkr. Ökningen avser främst testamenten. Kostnaderna för ändamålen uppgick till 435 (412) mkr. Insamlingskostnaderna uppgick till 67 (73) mkr. Kostnaderna för administration uppgick till 15 (20) mkr. Finansiella poster uppgick till 45 (29) mkr och årets resultat slutade på 44 (–13) mkr.

Användning av finansiella instrument

För att ha ekonomisk trygghet och stabilitet har Barncancerfonden byggt upp ett eget kapital genom värdepappersinnehav, vilket 2024 utgör Barncancerfonden största tillgång. Syftet är att utrymmet för att dela ut bidrag ska vara långsiktigt bestämt och inte påverkas av insamlingsresultat för ett enskilt år. Härigenom är det möjligt att varaktigt stödja forskningsprojekt och samtidigt ge utrymme för nya satsningar inom barncancerområdet. Innehavet hanteras av Barncancerfondens finansnämnd och styrs av Barncancerfondens riktlinjer för kapitalförvaltning, som fastställs av styrelsen. Som medlem i Giva Sverige ska Barncancerfonden öppet redovisa sina riktlinjer för kapitalförvaltning. Därför publicerar Barncancerfonden dessa på <https://www.barncancerfonden.se/om-barncancerfonden/oppnhet-och-transparens/riktlinjer-for-kapitalforvaltning>.

Hållbarhetsupplysningar

Barncancerfonden upprättar en separat Hållbarhetsrapport enligt ÅRL kap. 6, §11. Se sidorna 22–30.

Förväntad framtida utveckling

De senaste åren har präglats av ekonomisk osäkerhet med hög inflation och höga räntor, vilket har påverkat svenskarnas benägenhet att skänka pengar till civilsamhällets olika organisationer. Insamlingsåret 2024 var inledningsvis något utmanande, men det ekonomiska utfallet förbättrades markant och vid årets slut hade vi nått en rekordinsamling. Detta stärker ytterligare vår finansiella stabilitet, som är avgörande för att säkerställa våra långsiktiga åtaganden.

Vi kan dock konstatera att den osäkerhet som finns i världen kan komma att påverka det svenska civilsamhället framåt och

att vårt arbete med att diversifiera vår affär fortsatt är ett prioriterat område. Innovationsarbetet är också centralt för oss. Att fortsätta våga satsa på projekt tillsammans med andra aktörer trots att vi på förhand inte kan förutspå det slutliga resultatet. Allt i linje med vårt uppdrag där vi kämpar för ökad överlevnad och ett bättre liv efter avslutad behandling för alla barn som drabbas av cancer.

Finansnämnd

Barncancerfondens finansnämnd är styrelsens rådgivande organ avseende förvaltning av Barncancerfondens värdepappersportfölj. Dess huvudsakliga uppgift är att följa utveckling och avkastning av kapitalet samt säkerställa att förvaltningen följer riktlinjerna för kapitalförvaltning. Barncancerfondens finansnämnd består av tre ledamöter: Peter Hansson (ordförande), Susanne Bolin Gärtner och Kristina Najjar-Wahlgren.

Forskningsnämnd och prioriteringskommittéer

Ansökningar om forskningsanslag bedöms av Barncancerfondens oberoende prioriteringskommittéer som består av professorer, docenter samt patient- och anhörigrepresentanter som har personlig erfarenhet av barncancer. Respektive prioriteringskommitté består av ordförande, vice ordförande samt sju ordinarie ledamöter. Förslag på nya ledamöter i prioriteringskommittéerna tas fram av en valberedning och läggs fram för Barncancerfondens styrelse som fattar beslut. Prioriteringskommittéerna har tillsammans med Barncancerfonden tagit fram tydliga kriterier som måste uppfyllas om forskningsanslag ska kunna beviljas. Bland annat bedöms ansökningarna utifrån vetenskaplig kvalitet, forskargruppens kompetens samt relevansen för barncancer.

Ordförande i respektive prioriteringskommitté utgör tillsammans med en ordförande samlad Barncancerfondens forskningsnämnd. Ordförande i forskningsnämnden är Jonas Abrahamson, professor och överläkare, som leder arbetet. Med utgångspunkt från kommittéernas yttrande och rekommendation från forskningsnämnden fattar Barncancerfonden det slutliga beslutet om fördelningen av anslag.

Prioriteringskommittén för Biomedicinsk vetenskap I:

- Gisela Barbany Bustinza (ordförande), överläkare och docent i klinisk genetik, Karolinska universitetssjukhuset
- Lars Palmqvist (vice ordförande), överläkare och professor i klinisk kemi, institutionen för biokemi, Göteborgs universitet
- Daniel Bexell, läkare och docent i molekylär medicin, institutionen för laboratoriemedicin, Lunds universitet
- Sofie Degerman, docent i experimentell patologi, institutionen för klinisk mikrobiologi, Umeå universitet
- Gunilla Enblad, överläkare och professor i onkologi, institutionen för immunologi, genetik och patologi, Uppsala universitet
- Sven Nelander, professor integrativ cancerforskning, institutionen för immunologi, genetik och patologi, Uppsala universitet
- Annika Malmström, specialistläkare och docent, universitetssjukhuset i Linköping
- Stefan Söderhäll, överläkare barnonkologi, Karolinska universitetssjukhuset
- Jukka Vakkila, docent i pediatrik, Helsingfors universitet, Finland
- Rosario Garnemark, patient- och anhörigrepresentant, Barncancerfonden Östra
- John Holmberg Runsten, patient- och anhörigrepresentant, Barncancerfonden Norra

Prioriteringskommittén för Biomedicinsk vetenskap II:

- Karin Mellgren (ordförande), överläkare och adj. professor i barnonkologi, Drottning Silvias Barnsjukhus, Göteborg
- Kristina Nilsson (vice ordförande), överläkare vid Akademiska sjukhuset i Uppsala
- Pdraig D'Arcy, docent i cellbiologi, institutionen för biomedicinska och kliniska vetenskaper, Linköpings universitet
- Martin Dalin, läkare och docent, institutionen för kliniska vetenskaper, Göteborgs universitet
- Anna Hagström-Andersson, docent klinisk genetik, institutionen för laboratoriemedicin, Lunds universitet
- Markku Heikinho, överläkare och professor i pediatrik, Helsingfors universitet, Finland
- Stephan Mielke, överläkare och professor i medicin, hematologi och cellterapi, institutionen för laboratoriemedicin, Karolinska institutet
- Stefan Scheding, överläkare och professor, institutionen för laboratoriemedicin, Lunds universitet

- Lene Uhrbom, docent i tumörbiologi, institutionen för immunologi, genetik och patologi, Uppsala universitet
- Laila Lyckeskär, patient- och anhörigrepresentant, Barncancerfonden Östra
- Peter Molander, patient- och anhörigrepresentant, Barncancerfonden Östra

Prioriteringskommittén för Biomedicinsk vetenskap III:

- Richard Rosenquist-Brandell (ordförande), överläkare och professor i klinisk genetik, institutionen för molekylär medicin och kirurgi, Karolinska institutet
- Helene Hallböök (vice ordförande), överläkare och docent i hematologi, institutionen för medicinska vetenskaper, Uppsala universitet
- Thomas Björk-Eriksson, överläkare och adj. professor, institutionen för kliniska vetenskaper, Göteborgs universitet
- David Bryder, professor molekylär hematologi, institutionen för laboratoriemedicin Lunds universitet
- Trond Flægstad, överläkare och professor i pediatrik, Tromsø universitet, Norge
- Lars Hjorth, överläkare och docent i pediatrik, Skåne universitetssjukhus, Lunds universitet
- Colm Nestor, docent, institutionen för biomedicinska och kliniska vetenskaper, Linköpings universitet
- Ruth Palmer, professor i cell- och molekylärbiologi, institutionen för biomedicin, Göteborgs universitet
- Theresa Vincent, docent, institutionen för laboratoriemedicin, Karolinska institutet
- Kicki Gunnarson, patient- och anhörigrepresentant, Barncancerfonden Västra
- Anna Hallstensson, patient- och anhörigrepresentant, Barncancerfonden Stockholm Gotland

Prioriteringskommittén för Vårdvetenskap och psykosocial forskning:

- Margaretha Stenmarker (ordförande), överläkare och docent, institutionen för kliniska vetenskaper, Göteborgs universitet
- Karin Nordin (vice ordförande), professor, institutionen för folkhälso- och vårdvetenskap, Uppsala universitet
- Therese Andersson, docent i biostatistik, Institutionen för medicinsk epidemiologi och biostatistik, Karolinska institutet

- Sussanne Börjeson, professor i omvårdnad, institutionen för hälsa, medicin och vård, Linköpings universitet
- Karin Enskär, professor i pediatrik omvårdnad, institutionen för kvinnor och barns hälsa, Uppsala universitet
- Ann-Sofie Johansson, överläkare och med.dr. onkologi, Norrlands universitetssjukhus Umeå
- Ann Langius-Eklöf, professor i omvårdnad, inriktning mot utveckling av utbildning, Karolinska institutet
- Stefan Nilsson, professor i omvårdnad, institutionen för vårdvetenskap och hälsa, Göteborgs universitet
- Jacek Toporski, överläkare, med.dr. barnonkologi/hematologi, Skånes universitetssjukhus
- David Schaub, patient- och anhörigrepresentant, Barncancerfonden Södra
- Sandra Rösler, patient- och anhörigrepresentant, Barncancerfonden Södra

Prioriteringskommittén för Medicinsk teknik:

- Björn Zackrisson (ordförande), överläkare och adj. professor i onkologi, institutionen för strålningsvetenskaper, Umeå universitet
- Anna Herland (vice ordförande), professor i nanobioteknologi, Kungliga tekniska högskolan och institutionen för neurovetenskap, Karolinska institutet
- Frida Abel, docent i experimentell klinisk genetik och sjukhusgenetiker vid Sahlgrenska akademien, Göteborg
- Torben Ek, överläkare och med.dr. institutionen för kliniska vetenskaper, Göteborgs universitet
- Einar Heiberg, docent i numerisk analys, institutionen för kliniska vetenskaper, Lunds universitet
- Risto Ilmoniemi, professor, institutionen för neurovetenskap och biomedicinsk teknik, Aalto-universitetet, Espoo, Finland
- Olof Lindahl, adj. professor vid institutionen för strålningsvetenskaper, Umeå universitet
- Klaus Müller, överläkare och professor i pediatrik onkologi, Köpenhamns universitet, Danmark
- Chen Wang, läkare och med.dr. i diagnostisk radiologi, Linköpings universitetssjukhus
- Joakim Gustafsson, patient- och anhörigrepresentant, Barncancerfonden Östra
- Sofie Molin, patient- och anhörigrepresentant, Barncancerfonden Mellansverige

Prioriteringskommittén för
Toxicitet och sena komplikationer:

- Hannah Brooke (ordförande), docent i epidemiologi, institutionen för kirurgiska vetenskaper, Uppsala universitet
- Smita Bhatia, läkare och professor i epidemiologi och pediatrik hematologi/onkologi, University of Alabama at Birmingham, USA
- Kim Bull, läkare och associate professor (docent), University of Southampton, Storbritannien
- Donald Mabbott, professor i psykologi, SickKids University of Toronto, Kanada
- Roderick Skinner, läkare och professor, Newcastle University, Storbritannien
- Colin Kennedy, professor i neurologi och pediatrik, University of Southampton, Storbritannien
- Ellen Ruud, läkare och professor, Oslo universitetssjukhus, Norge



Fotograf: Johan Bävman.

Vår organisation

Barncancerfonden är en ideell organisation med sex regionala självständiga föreningar och ett riksförbund med anställda medarbetare. Föreningsstrukturen säkerställer att Barncancerfonden som helhet är nära den som är drabbad och åstadkommer förändring genom att komplettera och stödja varandra i samverkan.

Barncancerfonden verkar för barnets och familjens bästa, agerar under samma varumärke, bär gemensamt ansvar för dess roll i samhället och värnar det förtroende givare visar.

I organisationen ryms självbestämmande och beslutsmandat i den demokratiska processen som drivs av samarbete och öppenhet. En av riksförbundets uppgifter är att stötta respektive förening i att ge och få stöd under och efter behandling. Med tydlig rollfördelning kan vi agera som samlad kraft utan att förändra den demokratiska ordningen.

Riksförbundets högst beslutande organ är årsmötet där de regionala föreningarna är ombud.

Styrelsen består av ledamöter från samtliga föreningar, samt av externa ledamöter. Styrelsen tillsätter generalsekreterare som har delegerat ansvar för ledning av riksförbundet Barncancerfonden.

Generalsekreteraren verkställer genom ledningsgruppen.

Styrelsen, verksamhetsåret 2024

Elisabeth Dahlin
ordförande (från och med maj 2024), tidigare Barnombudsman

Malin Lindgren
vice ordförande,
Barncancerfonden Norra

Anders Fridlund
ledamot, företagsledare

Helena Linge
ledamot, forskare och strateg

Henrik Nilsson
ledamot, Barncancerfonden Södra

Kent Hellström
ledamot, Barncancerfonden Mellansverige

Louise Lindquist
ledamot, Barncancerfonden Stockholm Gotland

Mikael Grönholm
ledamot, varumärkesstrateg
och universitetslärare

Per-Erik Sandström
ledamot, barnonkolog

Tommy Bergh
ledamot, Barncancerfonden Västra

Åke Jonsson
ledamot, Barncancerfonden Östra

Lena Öhlund
suppleant, Barncancerfonden Norra (från och med maj 2024)

Linda Karlsson
suppleant, Barncancerfonden Östra

Markus Alm
suppleant, Barncancerfonden Södra

Rickard Holmblad
suppleant, Barncancerfonden Stockholm Gotland

Robert Aslan
suppleant, Barncancerfonden Västra

Vania Wahlman
suppleant, Barncancerfonden Mellansverige

Jens Schollin
ordförande, senior professor i
pediatrik (till och med maj 2024)

Katarina Hjertell
suppleant, Barncancerfonden Norra (till och med maj 2024)

Valberedning:

Jonas Fahlman
sammankallande, ledamot,
Barncancerfonden Norra (till
och med maj 2024)

Fredrik Parenius
ledamot, sammankallande, Barn-
cancerfonden Västra (från och
med maj 2024)

Nina Forselius
ledamot, Barncancerfonden
Stockholm Gotland

Henrik Ericsson
ledamot, Barncancerfonden
Mellansverige

Katarina Hjertell
ledamot, Barncancerfonden
Norra (från och med maj 2024)

Nina Lann
ledamot, Barncancerfonden
Södra (från och med maj 2024)

Lekmannarevisorer:

Daniel Sletteberg Løveryd
sammankallande, lekmannarevisor,
Barncancerfonden Västra

Petter Ekelund
lekmannarevisor, Barncancer-
fonden Mellansverige

Holly Wattwil
suppleant, lekmannarevisor,
Barncancerfonden Södra
(till och med maj 2024)

Sara Afzelius
suppleant, lekmannarevisor,
Barncancerfonden Västra
(till och med maj 2024)

Per-Fredrik Andersson
suppleant, lekmannarevisor,
Barncancerfonden Västra
(från och med maj 2024)

Heléne Esping
suppleant, lekmannarevisor,
Barncancerfonden Östra
(från och med maj 2024)

Ledningsgruppen vid årets slut

Ola Mattsson
generalsekreterare

Marianne Lindberg
ekonomichef

Britt-Marie Frost
forskningschef

Monika Sundesson
HR-chef

Michel Brygiewicz
marknadschef, avdelningschef
för marknad och insamling

Emma Tonnes
verksamhetschef, avdelningschef
för forskning, utveckling och stöd

Fem år i sammandrag

Belopp i tkr	2024	2023	2022	2021	2020
Totala intäkter	516 653	462 397	423 095	505 478	431 524
Ändamålskostnader Forskning och utbildning	-337 693	-307 610	-314 054	-274 064	-262 234
Ändamålskostnader Råd och stöd	-51 634	-63 487	-70 086	-51 226	-46 272
Ändamålskostnader Information	-45 958	-40 652	-36 834	-34 012	-44 661
Insamlingskostnader	-66 890	-72 855	-88 940	-73 718	-64 453
Administrationskostnader	-15 009	-19 546	-22 599	-24 318	-27 697
Eget kapital	736 507	692 175	704 796	803 958	651 355

Resultaträkning

Belopp i tkr	Not	2024	2023
Verksamhetsintäkter			
Gåvor	2	463 410	415 924
Bidrag	2	4 373	195
Nettoomsättning	3	36 391	45 751
Övriga intäkter	4	12 479	527
Summa verksamhetsintäkter		516 653	462 397
Verksamhetskostnader	5,6		
Ändamålskostnader		-435 285	-411 749
Insamlingskostnader		-66 890	-72 855
Administrationskostnader		-15 009	-19 546
Summa verksamhetskostnader		-517 184	-504 150
Verksamhetsresultat		-531	-41 753
Resultat från finansiella investeringar			
Resultat från övriga värdepapper och fordringar som är anläggningstillgångar	7	44 098	29 554
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	8	1 964	1 102
Räntekostnader och liknande resultatposter		-	-9
Förvaltningskostnader		-1 199	-1 514
Summa resultat från finansiella investeringar		44 863	29 133
Årets resultat		44 332	-12 620

Balansräkning

Belopp i tkr	Not	2024-12-31	2023-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>	9		
Balanserade utgifter för programvara		6 707	9 836
		6 707	9 836
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>	10		
Byggnader och mark		2 360	2 493
Inventarier		–	–
		2 360	2 493
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andra långfristiga värdepappersinnehav	11	1 134 890	1 064 377
Andra långfristiga fordringar	12	1 610	1 605
		1 136 500	1 065 982
Summa anläggningstillgångar		1 145 567	1 078 311
Omsättningstillgångar			
<i>Varulager m m</i>			
Donerade fastigheter	13	12 869	33 267
		12 869	33 267
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		9 347	9 330
Övriga fordringar		1 217	–
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	14	9 457	4 841
		20 021	14 171
Kassa och bank		103 627	79 203
Summa omsättningstillgångar		136 517	126 641
SUMMA TILLGÅNGAR		1 282 084	1 204 952

Belopp i tkr	Not	2024-12-31	2023-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Donationskapital		–	1 151
Ändamålsbestämda medel		155 892	225 041
Balanserat resultat		536 283	478 603
Årets resultat		44 332	-12 620
		736 507	692 175
Långfristiga skulder	15		
Skuld avseende beslutade, ej utbetalda anslag	16	213 605	180 698
		213 605	180 698
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		14 615	13 774
Skuld avseende beslutade, ej utbetalda anslag	16	302 387	304 259
Övriga skulder		6 522	7 894
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	17	8 448	6 152
		331 972	332 079
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		1 282 084	1 204 952

Förändring av eget kapital

Belopp i tkr	Donations- kapital*	Ändamåls- bestämda medel**	Balanserat resultat inkl årets resultat	Totalt eget kapital
Ingående balans 2024-01-01	1 151	225 041	465 983	692 175
Årets resultat	–	–	44 332	44 332
Utnyttjade ändamålsbestämda medel från tidigare år	–1 151	–69 149	70 300	–
Utgående balans 2024-12-31	–	155 892	580 615	736 507

*Stina o Lennart Sandbergs minnesfond Donationens ändmål bedöms uppfyllt, varvid posten under året omförts till balanserat resultat.

**Ändamålsbestämda medel består av Ny forskningsfinansieringsstrategi över 5 år, beslutad av styrelsen år 2021.

Kassaflödesanalys

Belopp i tkr	Not	2024	2023
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster		44 332	–12 620
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet		–34 689	–22 135
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		9 643	–34 755
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital:			
Ökning (–)/Minskning (+) av kundfordringar		–17	53
Ökning (–)/Minskning (+) av rörelsefordringar		14 561	–34 418
Ökning (+)/Minskning (–) av leverantörsskulder		840	–1 413
Ökning (+)/Minskning (–) av rörelseskulder		31 959	–20 538
		47 343	–56 316
Kassaflöde från den löpande verksamheten		56 986	–91 071
Investeringar i verksamheten			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	9	–	–
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	10	–	–
Ökning (–) av finansiella anläggningstillgångar	7, 11	–405 460	–529 549
Minskning (+) av finansiella anläggningstillgångar	7, 11	372 898	603 315
Kassaflöde från investering i verksamheten		–32 562	73 766
Årets kassaflöde		24 424	–17 305
Likvida medel vid årets början		79 203	96 507
Likvida medel vid årets slut	18	103 627	79 203
Förändring		24 424	–17 304
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet			
Avskrivning immateriella tillgångar		3 129	3 129
Avskrivning materiella tillgångar		133	133
Rearesultat försäljning av finansiella anläggningstillgångar		–37 951	–25 397
		–34 689	–22 135

Noter

Alla belopp i tkr

Not 1. Redovisnings- och värderingsprinciper

Grunder för årsredovisningen

Insamlingsorganisationens redovisnings- och värderingsprinciper överensstämmer med årsredovisningslagen, BFNAR 2012:1 (K3) och Giva Sveriges Styrande riktlinjer för årsredovisning enligt K3. Principerna är oförändrade jämfört med föregående räkenskapsår.

Årsredovisningen är upprättad utifrån antagandet om fortlevnad. Tillgångar och skulder värderas till anskaffningsvärdet om inget annat anges nedan.

Utländsk valuta

Monetära poster, såsom fordringar och skulder, i utländsk valuta räknas om till balansdagens kurs. Valutadifferenser på poster av verksamhetskaraktär redovisas i verksamhetsresultatet, medan valutakursdifferenser på poster av finansiell natur redovisas som finansiella poster i resultaträkningen.

RESULTATRÄKNINGEN

Verksamhetsintäkter

Endast det inflöde av ekonomiska fördelar som Barncancerfonden erhållit eller kommer att erhålla för egen räkning redovisas som intäkt.

Intäkter värderas, om inget särskilt anges nedan, till verkliga värdet av det som erhållits eller kommer att erhållas.

Nedan beskrivs, för respektive intäktspost, när intäktsredovisning sker.

Gåvor och bidrag

En transaktion i vilken Barncancerfonden tar emot en tillgång som har ett värde utan att ge tillbaka motsvarande värde i utbyte är en gåva eller ett erhållit bidrag.

Om tillgången erhålls därför att Barncancerfonden uppfyllt eller kommer att uppfylla vissa villkor och om Barncancerfonden har en skyldighet att återbetala till motparten om villkoren inte uppfylls, är det ett erhållit bidrag. Är det inte ett bidrag är det en gåva.

Gåvor

Gåvor redovisas som huvudregel som intäkt när de erhålls. Erhållna tillgångar genom testamente behandlas som gåva.

Gåvor av exempelvis aktier och fastigheter intäktsredovisas vid gåvotillfället, det vill säga när mottagaren har erhållit bestämmanderätt över gåvan och när intäkten kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Gåvor som Barncancerfonden avser att stadigvarande bruka i verksamheten redovisas som anläggningstillgångar. Övriga gåvor redovisas som omsättningstillgångar.

Bidrag

Bidrag redovisas som intäkt när villkoren för att erhålla bidraget har uppfyllts. Erhållna bidrag redovisas som skuld till dess villkoren för att erhålla bidraget uppfylls.

Bidrag som erhållits för att täcka kostnader redovisas samma räkenskapsår som den kostnad bidraget är avsett att täcka.

Nettoomsättning

Intäkt vid försäljning av varor och tjänster redovisas normalt vid försäljningstillfället.

Övriga intäkter

En erhållen intäkt som inte är en gåva, ett bidrag eller en nettoomsättning redovisas som en övrig intäkt.

Ränteintäkter

Ränteintäkter redovisas i takt med att de intjänas.

Verksamhetskostnader

Verksamhetskostnader delas in i följande funktioner; ändamåls-, insamlings- och administrationskostnader.

Ändamålskostnader

Som ändamålskostnader klassificeras sådana kostnader som har samband med att uppfylla organisationens syfte och/eller stadgar.

När organisationen har förpliktigat sig att utföra en viss åtgärd gentemot tredje man eller liknande bokförs detta som en kostnad. För forskningsanslag och liknande uppkommer således en förpliktelse i normalfallet i och med att styrelsen fattat beslut om anslag och detta därefter meddelats mottagaren.

Insamlingskostnader

Dessa är de kostnader som varit nödvändiga för att generera externa intäkter. Hit räknas således kostnader för annonser och reklam, lönekostnader, tackbrev och dylikt. Hit hör också försäljningskostnader som är förenade med försäljning av varor; varukostnader, direkta försäljningskostnader samt kostnader för porto, löner, lokaler etc.

Administrationskostnader

Administrativa kostnader är sådana som behövs för att administrera och driva organisationen.

Leasing

Samtliga av Barncancerfondens operationella leasingavtal kostnadsförs löpande (linjärt) över leasingperioden.

Ersättning till anställda

Löpande ersättningar till anställda i form av löner, sociala avgifter och liknande kostnadsförs i takt med att de anställda utför tjänster. Efter som alla pensionsförpliktelser klassificerats som avgiftsbestämda redovisas en pensionskostnad det år pensionen tjänas in.

BALANSRÄKNINGEN

Materiella och immateriella anläggningstillgångar

Materiella och immateriella anläggningstillgångar värderas till anskaffningsvärde minskat med avskrivningar enligt plan och nedskrivningar. Barncancerfondens byggnader har delats upp i betydande komponenter. Avskrivning sker linjärt över tillgångens beräknade nyttjandeperiod. Följande avskrivningstider tillämpas:

Immateriella anläggningstillgångar	Nyttjandeperiod
Datorbaserade informationssystem	5 år
Materiella anläggningstillgångar	
Markarrende	50 år
Stomme och grund	60 år
Tak	50 år
VVS	40 år
El och styrsystem	50 år
Markanläggning	40 år
Fönster	40 år
Fasad	30 år
Hiss	50 år
Inventarier	5 år

Tillkommande utgifter vid utbyte eller nya komponenter räknas in i anskaffningsvärdet. Borttagande från balansräkningen sker vid avyttring eller utrangering.

Finansiella tillgångar och skulder

Vid anskaffningstidpunkten värderas finansiella tillgångar till anskaffningsvärde med tillägg för direkta transaktionsutgifter. Efter första redovisningstillfället värderas långfristiga finansiella tillgångar till anskaffningsvärde med avdrag för nedskrivning. Alla tillgångar som

innehas för riskspridning anses ingå i en värdepappersportfölj och betraktas därmed som en post vid värdering enligt lägsta värdets princip respektive vid nedskrivningsprövning. Kundfordringar värderas individuellt till det belopp som beräknas inflyta.

Fastigheter, aktier och andra värdepapper som donerats till Barncancerfonden värderas till anskaffningsvärde. Gåvan redovisas som omsättningstillgång då avsikten är att avyttra dessa så snart som möjligt. Tillgångar i form av donerade fastigheter redovisas under varulager då det är en tillgång till försäljning.

Tillgångar i form av donerade värdepapper redovisas som kortfristiga placeringar.

Finansiella skulder värderas till upplupet anskaffningsvärde.

Ändamålsbestämda medel

I posten Ändamålsbestämda medel i eget kapital redovisas ännu inte förbrukade gåvor till ett specifikt ändamål och andra ändamålsbestämda medel.

Skuld för erhållna ej nyttjade bidrag

När Barncancerfonden erhållit bidrag men ännu inte uppfyllt villkoren redovisas en skuld.

Skuld för beslutade ej utbetalda anslag

När Barncancerfonden fattat beslut om utbetalning av anslag och meddelat mottagaren men inte verkställt utbetalningen redovisas detta belopp som en kortfristig och/eller långfristig skuld.

Eventualförpliktelser

Barncancerfonden lämnar upplysning om en eventualförpliktelse när organisationen har en möjlig förpliktelse som till följd av inträffade händelser och vars förekomst endast kommer att bekräftas av en eller flera osäkra framtida händelser, som inte helt ligger inom organisationens kontroll, inträffar eller uteblir, eller om organisationen har en befintlig förpliktelse till följd av inträffade händelser, men som inte redovisas som skuld eller avsättning eftersom det inte är sannolikt att ett utflöde av resurser kommer att krävas för att reglera förpliktelsen eller förpliktelsens storlek inte kan beräknas med tillräcklig tillförlitlighet.

Kassaflödesanalysen

Upprättas enligt indirekt metod och utgår från Verksamhetsresultat inom den löpande verksamheten. Verksamhetsresultatet justeras med icke-kassaflödespåverkande poster och för periodens förändringar av kundfordringar, leverantörsskulder och förändringar i andra rörelse-

fordringar och rörelseskulder. Kassaflödeseffekt från investeringsverksamhet och finansieringsverksamhet justeras också för. I likvida medel ingår kassa och bank medel samt kortfristiga placeringar med en löptid kortare än 3 månader.

Nyckeltalsdefinition

I Svensk insamlingskontrolls nyckeltal: "Administrations- och insamlingskostnader / Totala intäkter" och "Ändamålskostnader / Totala intäkter" utgörs Totala intäkter av verksamhetsintäkter samt netto av ränteintäkter, utdelningar och räntekostnader.

Noter till Resultaträkning

NOT 2. Gåvor och bidrag

Gåvor som redovisats i resultaträkningen

	2024	2023
Gåvor		
<i>Allmänheten:</i>	203 998	199 717
<i>Arv och testamenten:</i>	165 854	133 594
<i>Företag:</i>	67 048	56 026
<i>Stiftelser och fonder:</i>	26 510	26 587
Summa insamlade medel (gåvor) (a)	463 410	415 924

Gåvor som inte redovisats i resultaträkningen

Barncancerfonden har under året erhållit rabatter för medieutrymme och konsulttjänster hos ett flertal leverantörer.

Bidrag som redovisats som intäkt

	2024	2023
Privaträttsliga bidrag	–	–
Summa insamlade medel (privaträttsliga bidrag) (c)	–	–
Offentliga bidrag		
<i>Myndigheter</i>	4 373	195
Summa offentliga bidrag (d)	4 373	195
Summa bidrag (c+d)	4 373	195

	2024	2023
Totala insamlade medel består av följande:		
Gåvor som har redovisats i resultaträkningen (a)	463 410	415 924
Privaträttsliga bidrag som redovisats som intäkt (c)	–	–
Summa insamlade medel	463 410	415 924

NOT 3. Nettoomsättning

	2024	2023
Företagspaket	21 007	23 067
Företagssamarbeten	12 260	20 622
Deltagaravgifter of Hope-event	3 124	2 042
Övrigt	–	20
Summa nettoomsättning	36 391	45 751

NOT 4. Övriga intäkter

	2024	2023
Vinst vid avyttring av donerade fastigheter	11 961	13
Övrigt	518	514
Summa övriga intäkter	12 479	527

NOT 5. Medelantal anställda, personalkostnader och arvoden till styrelsen

Medelantalet anställda

	2024		2023	
	Antal anställda	Varav män	Antal anställda	Varav män
	83	16	89	20

Könsfördelning bland styrelseledamöter och ledande befattningshavare

	2024		2023	
	Antal på balansdagen	Varav män	Antal på balansdagen	Varav män
Styrelseledamöter	11	7	11	8
Generalsekreterare och andra ledande befattningshavare	6	2	7	3

Löner, andra ersättningar och sociala kostnader

	2024	2023
Löner och andra ersättningar:		
Styrelse	461	394
Generalsekreterare	1 147	1 109
Övriga anställda	50 980	55 479
Totala löner och ersättningar	52 588	56 982
Sociala kostnader	23 724	25 699
(varav pensionskostnader exkl. löneskatt)	(5 853)	(6 205)
Summa	76 312	82 681

Summan avser löner, andra ersättningar och sociala kostnader från ändamåls-, insamlings- och administrationskostnader.

Av pensionskostnaderna avser 342 (362) tkr organisationens styrelse och generalsekreterare (GS).

Enligt beslut av årsmötet 2024 arvoderas styrelseledamöter med 35% av prisbabeloppet vilket för 2024 innebär 20 055 kr per år. Styrelsens ordförande arvoderas med 45% av prisbasbeloppet vilket för 2024 innebär 25 785 kr per månad.

Pensionspremier för samtliga anställda följer ITP-planen. Liksom för övriga anställda gäller ITP-planens pensionsvillkor även för GS. Inga särskilda förmåner utgår för övrigt till GS.

Barncancerfondens GS är tillsvidareanställd med en uppsägningstid för GS om fyra månader och för Barncancerfonden om 12 månader.

Ideellt arbete

Barncancerfonden verksamhet bygger endast i blygsam omfattning på ideellt arbete och under 2024 förekom inget ideellt arbete från volontärer. I de sex regionala föreningarna sker merparten av arbetet ideellt vilket givetvis bidrar till Barncancerfondens verksamhet.

NOT 6. Leasing

Barncancerfonden leasar framförallt kontorslokaler, kopiatorer/ skrivare och annan kontorsutrustning. Kostnadsförda leasingavgifter uppgår till 7 672 (7 619) tkr. Framtida leasingavgifter förfaller enligt följande:

	2024	2023
Inom 1 år	7 362	6 955
2–5 år	2 329	1 819
Senare än fem år	–	–
Summa	9 691	8 774

NOT 7. Resultat från övriga värdepapper och fordringar som är anläggningstillgångar

	2024	2023
Utdelningar	6 147	4 157
Realisationsresultat vid försäljningar	37 951	25 397
Summa	44 098	29 554

NOT 8. Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter

	2024	2023
Räntor	1 964	1 102
Summa	1 964	1 102

Noter till Balansräkning

NOT 9. Immateriella anläggningstillgångar

Insamlingssystem		
Balanserade utgifter för programvara	2024-12-31	2023-12-31
Ingående anskaffningsvärde	31 945	31 945
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	31 945	31 945
Ingående avskrivningar	-22 109	-18 980
Årets avskrivningar	-3 129	-3 129
Utgående ackumulerade avskrivningar	-25 238	-22 109
Utgående redovisat värde	6 707	9 836
Forskningsportal		
Balanserade utgifter för programvara	2024-12-31	2023-12-31
Ingående anskaffningsvärde	1 427	1 427
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	1 427	1 427
Ingående avskrivningar	-1 427	-1 427
Utgående ackumulerade avskrivningar	-1 427	-1 427
Utgående redovisat värde	-	-
Summa utgående redovisat värde	6 707	9 836

NOT 10. Materiella anläggningstillgångar

Byggnader och mark	2024-12-31	2023-12-31
Ingående anskaffningsvärde	7 000	7 000
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	7 000	7 000
Ingående avskrivningar	-4 507	-4 374
Årets avskrivningar	-133	-133
Utgående ackumulerade avskrivningar	-4 640	-4 507
Utgående redovisat värde	2 360	2 493
Taxeringsvärden finns ej då byggnaden är en s.k. specialbyggnad.		
Inventarier	2024-12-31	2023-12-31
Ingående anskaffningsvärde	2 147	2 147
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	2 147	2 147
Ingående avskrivningar	-2 147	-2 147
Utgående ackumulerade avskrivningar	-2 147	-2 147
Utgående redovisat värde	-	-
Summa utgående redovisat värde	2 360	2 493

NOT 11. Andra långfristiga värdepappersinnehav

	2024-12-31	2023-12-31
Ingående anskaffningsvärde	1 064 341	1 106 693
Förvärv	404 869	535 566
Försäljningar	-334 947	-577 918
Utgående anskaffningsvärde	1 134 263	1 064 341
Ingående oplacerade medel	36	6 053
Förändring	591	-6 017
Utgående oplacerade medel	627	36
Utgående redovisat värde	1 134 890	1 064 377

För specifikation av värdepapper per kategori, se under Kapitalförvaltning.

NOT 12. Långfristiga fordringar

	2024-12-31	2023-12-31
Hysesdeposition	1 610	1 605
Summa	1 610	1 605

NOT 13. Donerade fastigheter

Fastigheter som donerats redovisas som omsättningstillgång då avsikten är att avyttra dessa så snart som möjligt.

	2024-12-31	2023-12-31
Fastigheter under försäljning	12 869	33 267
Summa	12 869	33 267

NOT 14. Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

	2024-12-31	2023-12-31
Förutbetalda hyror	587	570
Upplupna intäkter	6 084	2 220
Övriga förutbetalda kostnader	2 786	2 051
Summa	9 457	4 841

NOT 15. Långfristiga skulder

Av långfristiga skulder förfaller 2 272 tkr (2 272 tkr) till betalning senare än fem år efter balansdagen.

NOT 16. Skulder som avser flera poster

	2024-12-31	2023-12-31
Långfristiga skulder		
Skuld avseende beslutade, ej utbetalda anslag	213 605	180 698
Kortfristiga skulder		
Skuld avseende beslutade, ej utbetalda anslag	302 387	304 259
Summa	515 992	484 957

NOT 17. Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

	2024-12-31	2023-12-31
Upplupna löner	55	277
Upplupna semesterlöner	2 832	2 638
Upplupna sociala avgifter	896	904
Skuld erhållna, ej nyttjade bidrag	2 731	–
Övriga poster	1 934	2 333
Summa	8 448	6 152

Noter till Kassaflödesanalysen

NOT 18. Likvida medel

Följande delkomponenter ingår i likvida medel	2024-12-31	2023-12-31
Banktillgodohavanden	103 627	79 203
Summa	103 627	79 203

NOT 19. Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

En viktig del i det stöd som Barncancerfonden finansierar är de tjänster i form av konsultsjuksköterskor, syskonstödjare och forskningskoordinatorer som finns på varje barnonkologiskt centrum i Sverige. I början av 2025 tecknades ett 3-årigt avtal för att fortsatt stödja denna verksamhet.

För att stärka vårt långsiktiga arbete med att öka överlevnad och förbättra livskvaliteten för barn med cancer har det efter räkenskapsårets slut beslutats att etablera ett helägt aktiebolag – för att möjliggöra impact-/syftesdriva investeringar i medicintekniska lösningar, innovationer och vårdnära lösningar. Syftet är att säkerställa att viktiga medicintekniska produkter kan nå vården och drabbade barn.

Kapitalförvaltning

Barncancerfondens värdepappersinnehav per 31 december 2024.

Nedan återfinns en sammanställning över Barncancerfondens långfristiga värdepappersinnehav, se även not 11.

Belopp i tkr	Anskaffningsvärde	Marknadsvärde
NORDISKA AKTIER		
Carnegie Sverigefond A	77 801	77 370
Storebrand Sverige	62 653	77 803
GLOBALA AKTIER		
Storebrand Global All Countries	316 722	454 942
ALTERNATIVA INSTRUMENT		
Alcur	85 579	106 164
CT Real Estate Equity Market Neutral A SEKHDG ACC	52 556	57 240
RÄNTEBÄRANDE		
Nordea Bostadsobligationsfond icke-u	78 093	84 518
Allianz Global Floating Rate Notes Plus WT H2 SEK	64 641	66 022
SEB Företagsobligationsfond A	63 033	66 934
Simplicity Likviditet A	82 762	91 192
UBAM Dynamic US Dollar Bond I+HC (SEKHDG) Acc	64 931	66 367
Enter Klimatfokus Ränta A	82 186	87 120
Öhman FRN SEK A	103 306	116 651
LIKVIDITET	627	36
SUMMA VÄRDEPAPPER	1 134 890	1 352 359

Underskrifter

Stockholm den dag som framgår av våra elektroniska underskrifter

Elisabeth Dahlin
Ordförande

Malin Lindgren
Vice ordförande
Barncancerfonden Norra

Anders Fridlund
Ledamot

Kent Hellström
Ledamot
Barncancerfonden Mellansverige

Per-Erik Sandström
Ledamot

Helena Linge
Ledamot

Louise Lindquist
Ledamot
Barncancerfonden Stockholm Gotland

Tommy Bergh
Ledamot
Barncancerfonden Västra

Henrik Nilsson
Ledamot
Barncancerfonden Södra

Mikael Grönholm
Ledamot

Åke Jonsson
Ledamot
Barncancerfonden Östra

Vår revisionsberättelse har lämnats den dag som framgår av vår elektroniska underskrift
KPMG AB

Alexandra Salomonsson
Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till årsmötet i Barncancerfonden, org. nr 802010-6566

Rapport om årsredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för Barncancerfonden för år 2024. Föreningens årsredovisning ingår på sidorna 31-47 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av föreningens finansiella ställning per den 31 december 2024 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till föreningen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Styrelsens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för att årsredovisningen upprättas och att den ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen ansvarar även för den interna kontroll som den bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen ansvarar styrelsen för bedömningen av föreningens förmåga att fortsätta verksamheten. Den upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden

som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen avser att upplösa föreningen, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen.

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risker för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.

- skaffar vi oss en förståelse av den del av föreningens interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om föreningens förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att en förening inte längre kan fortsätta verksamheten.
- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.

Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar samt stadgar

Uttalande

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens förvaltning för Barncancerfonden för år 2024.

Vi tillstyrker att årsmötet beviljar styrelsens ledamöter ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalande

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till föreningen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för vårt uttalande.

Styrelsens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förvaltningen.

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot i något väsentligt avseende företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot föreningen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot föreningen.

Som en del av en revision enligt god revisionssed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för föreningens situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet.

Vår revisionsberättelse har lämnats den dag som framgår av vår elektroniska underskrift

KPMG AB

Alexandra Salomonsson
Auktoriserad revisor

BARNCANCER FONDEN

Barncancerfonden
Box 3426
103 68 Stockholm
Besöksadress: Malmskillnadsgatan 44A
Telefon: 08-584 209 00
Pg: 90 20 90-0
Bg: 902-0900
info@barncancerfonden.se
barncancerfonden.se