

Svenska hjärntumörföreningens verksamhetsberättelse 2009

Under året som gick steg medlemstalet från 189 till 272 medlemmar.

Föreningen årsmöte skedde 12 mars i Umeå

Då valdes följande styrelse:

Ordförande – Åse Rinman

Kassör – Lars Paro

Sekreterare – Jenny Hållander (1 år kvar, ej omval i år)

Sponsoransvarig – Agneta Spetz

Ledamöter: Mikael Lundell (1 år kvar, ej omval i år), Christina McCabe och Sara

Malmström (vald på 1 år)

Styrelsen har haft 8 möten under året varav 6 efter val av ny styrelse.

Aktiviteter som genomförts under året:

Den **12 mars** gick föreningens årsmöte av stapeln i Umeå.

Den **10 juni** medverkade föreningen på en dag på Berns anordnad av 2nd view; en organisations som strävar efter att fler ska få möjligheten till en andra åsikt kring diagnos och behandling av livshotande sjukdommar.

Den **27 augusti** medverkade föreningen på Hjärntumördagen i Stockholm, planeringsgruppen för CNS-tumörers årligen igenkommande dag.

Den **11 september** höll ordförande i föreningen ett kort föredrag på Radiumhemmet i samband med utdelning av makarna Einhorn's stipendium.

Den **25 september** hade företrädare för olika cancerpatientföreningar möte på HSO, Handikappförbunden, i Stockholm för att gå igenom gemensamma frågor och Cancerstrategin.

Den **29 september** representerade Alex Johansson föreningen i Bryssel då "European Action Against Cancer" invigdes.

Den **7 oktober** företrädde ordförande föreningen vid ett möte med socialutskottets ordförande Kenneth Johansson i rikstadshuset. Samtliga patientföreningarna fick säga sin mening om Cancerstrategin samt få information om kommande aktiviteter.

Under "**Brain tumor awareness week**" 1-8 november genomfördes en värvningskampanj vilket gjorde att medlemsantalet steg från 230 till drygt 270 medlemmar.

Den **3 november** träffade ordförande i föreningen hjärntumörteamet på Sahlgrenska sjukhus för ett första möte kring samarbetsformer.

Den **15 november** var ordförande i föreningen inbjuden till Kalmar för sydöstra regionens hjärntumördag. Där höll ordförande ett föredrag om föreningen och vad den vill åstadkomma.

Under året som gått har lokala aktiviteter kommit igång ordentligt i både Stockholm och Umeå. Föreningen har under året publicerat en ny bok om Gliom som finns att beställa på hemsidan. Agneta Spetz och Sara Malmström har funnits på nätet och bloggar den 1:a torsdagen varje månad mellan klockan 20-21 för att svara på alla frågor som kan finnas. Dessutom har alla volontärer hjälpt till med medlemsutskick, gåvobrev, bokleveranser m.m.

Samverkan

Under året som gått har också Nätverket mot cancer bildats. Det är ett nätverk som samlar alla patientföreningar som kämpar mot cancer. Vi försöker göra gemensam sak med politiker och skapa opinion kring de frågor vi har som är lika:

- Bästa tänkbara vård oavsett var du bor i landet
- Skriftlig dokumentation och vårdplan till alla patienter
- Rätt till 2nd opinion
- Stöd till mindre föreningar

Tankarna med nätverket är att göra patientföreningar hörda och bilda opinion i cancerårarbetet.