

Verksamhetsberättelse



Psoriasisförbundet

2019

Övergripande information

Organisation

Förbundsstyrelsen:

Förbundsordförande

Vice ordförande

Ledamöter

Tina Norgren
Ines Uusmann
Svante Granberg
Viveca Lindahl
Jan-Erik Fors
Erika Jeppsson
Thomas Holmqvist
Bengt Erik Bengtsson
Melker Ödebrink

Ersättare

Conny Erixon
Peter Glader
Sara Gunnerås
Andreas Svensson (avsa sig uppdraget 2019)

Internrevisor

Internrevisor, ersättare

Lars-Gunnar Strandling (avsa sig uppdraget 2019)
Kent Ögren (tillträdde som ordinarie 2019)

Valberedning:

Jeanette Lindskog
Britta Kruslock
Izabella Bergqvist

Förbundsstyrelsen har haft sex (6) protokollförda möten under året. Utöver förbundsstyrelsen har följande utskott varit verksamma under året: Verkställande utskott, valberedning, stadgekommitté, forskningsråd samt medicinskt och vetenskapligt råd. Förtroendevalda inom Psorisförbundet uppbar inga arvoden.

Anställda

Förbundskansliet är beläget i Stockholm. Antalet anställda vid kansliet var vid årets slut åtta (8), varav fyra (4) kvinnor och fyra (4) män. En tjänst var en visstidsanställning som avslutades sista december. Vid förbundets insamlingskontor i Karlstad var två (2) kvinnor anställda. Insamling utförs till största del av 26 provisionsavlönande ombud.

Psoriasisförbundet verksamhet 2019

Psoriasisförbundet arbetar för en ökad satsning på forskning, för bättre vård och behandling och för att skapa kännedom om och förståelse för hur det är att leva med sjukdomen. Målen uppnår förbundet bland annat genom opinionsbildning, informationsinsatser och utbildning.

Förbundets uppdrag för att främja vårt syfte:

- att sprida information och kunskap om psoriasis och psoriasisartrit
- att arbeta för bättre vård- och behandlingsmöjligheter
- att verka för att psoriasisjuka tillförsäkras samma ekonomiska, sociala standard som övriga medborgare
- att i samarbete med region/läns- och lokalavdelningar ge stöd och råd till våra medlemmar
- att forskningen kring psoriasis och psoriasisartrit utvecklas och att behandlingsmetoderna blir effektivare

Målen uppnår Psoriasisförbundet genom ett aktivt påverkansarbete, kommunikations- och informationsinsatser, ett aktivt medlemsarbete och ändamålsknuten insamlingsverksamhet. Insatserna sker i huvudsak i samverkan med lokalavdelningar (52 stycken) som i sin tur är anslutna till länsavdelningar (20 stycken) och förbundet centralt.

Verksamhetsinriktningen bryts ned till uppföljningsbara årliga verksamhetsmål och aktiviteter. Uppföljning av verksamhet och ekonomi rapporteras löpande under året.

Psoriasisförbundet är medlemsorganisation i Funktionsrätt Sverige, Arbetarnas Bildningsförbund (ABF), International Federation of Psoriasis Associations (IFPA) och Nordiska Psoriasisförbundets Samarbetsorganisation (NORDPSO).

Vård och behandling - måluppfyllelse

Med rätt behandling kan de flesta som har psoriasis leva ett bra liv. Psoriasisförbundet arbetar för en jämlik vård med hög kvalitet i hela landet.

Vårdpolitiskt program

Under året reviderades Psoriasisförbundets vårdpolitiska program för att fokusera på aktuella frågor rörande psoriasisvården. Ett förslag till åtta frågor att driva intressepolitiskt fördelade på två huvudteman, "Helhetssyn och samordning med individens behov i centrum" samt "Vård baserad på kunskap" skickades på remiss till samtliga avdelningar och fanns tillgängliga på förbundets interninfo som förtroendevalda har tillgång till. Programmet fastslogs av förbundsstyrelsen under hösten. En folder har tagits fram för att på ett kortfattat sätt belysa programmet och förbundets intressepolitiska arbete. Där poängteras vikten av implementering av Socialstyrelsens nationella riktlinjer för vård vid psoriasis i landets samtliga regioner.

Nationella riktlinjer för vård vid psoriasis

I mars 2019 publicerades den slutgiltiga versionen av Socialstyrelsens nationella riktlinjer för vård vid psoriasis. I prioriteringsarbetet för riktlinjerna har Psoriasisförbundet representerats av förbundsordförande Tina Norgren. Riktlinjerna har uppmärksammats i Psoriasisförbundets kommunikationskanaler och har haft en framträdande roll vid möten med beslutsfattare och profession, däribland vid Dagens Medicins seminarium "Psoriasisdagen" i april, som hölls i samarbete med förbundet. Psoriasisförbundets samordnare för vård och behandling har deltagit vid ett flertal länsavdelningsaktiviteter för att föreläsa samt hålla workshops om riktlinjerna. Socialstyrelsen uppmärksammade riktlinjerna i Podcasten "På djupet", där man diskuterade hur psoriasisvården i Sverige ser ut och vilken roll de nationella riktlinjerna kan spela, Psoriasisförbundets samordnare för vård och behandling medverkade.

Klimatvård

Under våren publicerades en debattartikel i Dagens Samhälle på temat "Inför en nationell bedömning av klimatvård", där förbundsordförande Tina Norgren påpekade den stora ojämlikhet som råder i psoriasisvården, där enbart 12 av 21 regioner erbjuder klimatvård. Flera av förbundets länsavdelningar fick även egna debattartiklar på temat klimatvård publicerade, bland annat Kalmar, Örebro och Västernorrland.

Nationella riktlinjer för rörelseorganens sjukdomar

Revidering av de nationella riktlinjerna för rörelseorganens sjukdomar, där psoriasisartrit ingår, fortgick under 2019. Representant för Psoriasisförbundet i det pågående prioriteringsarbetet är förbundsordförande Tina Norgren.

Läkemedelsverkets behandlingsrekommendationer för psoriasis och psoriasisartrit

I samband med att Socialstyrelsens nationella riktlinjer för vård vid psoriasis togs fram beslutade Läkemedelsverket att se över och revidera sina behandlingsrekommendationer för psoriasis och psoriasisartrit. Psoriasisförbundets förbundsordförande Tina Norgren medverkade som patientrepresentant i den expertgrupp som arbetade med frågan. Läkemedelsverkets behandlingsrekommendationer för psoriasis och psoriasisartrit riktar sig till kliniskt verksamma läkare och ger både en översikt av diagnoserna samt rekommendationer för medicinsk vård och behandling samt uppföljning. I rekommendationerna ingår både läkemedel och annan behandling, så som ljusbehandling och klimatvård. Rekommendationerna publicerades i juni 2019 och finns tillgängliga på Läkemedelsverkets hemsida.

Psoriasisförbundets medicinska och vetenskapliga råd

Psoriasisförbundets medicinska och vetenskapliga råd har under året haft en vägledande och informerande roll i förbundets arbete med medicinska samt sjukvårds- och forskningsrelaterade frågor. Rådet har haft två möten under året. I rådet sitter landets ledande medicinska experter på psoriasis och psoriasisartrit. Psoriasisförbundets medicinska och vetenskapliga råd har uttryckt ett behov av fortbildning för sjuksköterskor och undersköterskor inom psoriasis. Med anledning av det genomförde förbundet en förstudie som ledde till ansökningsunderlag för sjösättning av utbildningen.

Psoriasis och omvårdnad – fortbildning i psoriasisvård för omvårdnadspersonal

Psoriasisförbundets medicinska och vetenskapliga råd uttryckte ett behov av fortbildning för sjuksköterskor och undersköterskor inom psoriasis. Detta framför allt med anledning av både de nationella riktlinjerna och de reviderade behandlingsrekommendationerna, men även för att stärka kompetensen hos omvårdnadspersonalen för att säkerställa bästa möjliga vård och behandling för psoriasispatienterna i hela landet. Med anledning av detta gjordes en förstudie under årets första del och ett projektförslag togs fram. Psoriasisförbundet avser att söka finansiering till en pilotversion av projektet under 2020.

Psoriasiskompassen

2019 publicerades dokumentet Psoriasiskompassen, en medlemsförmån med syfte att hjälpa personer med psoriasis/psoriasisartrit eller deras närstående att hitta rätt i vården samt informera om tillgängliga stöd och bidrag. Psoriasiskompassen är en medlemsförmån som finns tillgänglig på "Mina sidor". Kompassen innehåller direktlänkar till myndigheter, vårdgivare och andra instanser för att medlemmarna enklast möjligt ska kunna hitta den information de behöver. En kortversion av Psoriasiskompassen i form av en länksamling finns även på Psoriasisförbundets hemsida.

Kunskapsstyrning för vården

Sveriges regioner, med stöd av Sveriges Kommuner och Regioner, har dragit igång ett nationellt arbete kring kunskapsstyrning för en mer kunskapsbaserad, jämlik och resurseffektiv vård. Som en del av arbetet har det inrättats 24 nationella programområden där psoriasis ingår i området hud- och könssjukdomar. Psoriasis har fått en egen nationell arbetsgrupp, NAG, där förbundsordförande Tina Norgren ingår som representant för Psoriasisförbundet. Målet för arbetet är ökad efterlevnad eller implementering av de nationella riktlinjerna för psoriasis samt ökat nyttjande av kvalitetsregistret PSOReg.

Övriga insatser inom området vård och behandling

Psoriasisförbundet har genomfört löpande intressepolitiskt samt utbildande arbete i form av möten med beslutsfattare på riks- och landstingsnivå, medverkat vid dialogmöten och hearings med myndigheter, intresseorganisationer och andra organ. Ett exempel på en sådan aktivitet är ett seminarium i Almedalen där Psoriasisförbundets samordnare för vård och behandling deltog för att diskutera behovet av nationella riktlinjer för vård vid psoriasis, samt varför beslutsfattare bör prioritera implementeringen av riktlinjerna i samtliga regioner. Ett annat exempel är att ett rundabordssamtal som arrangerades i Region Skåne där samtliga ledamöter i Hälso- och sjukvårdsnämnden deltog. Psoriasisförbundet fanns representerade av vice förbundsordförande Ines

Uusmann samt Psoriasisförbundet i Skånes läns ordförande Jeanette Lindskog. I samband med rundabordssamtalet publicerades även en debattartikel på temat ”Så kan Skåne ge bättre vård inom psoriasisartrit” i Kristianstadsbladet.

Forskning - måluppfyllelse

Psoriasisförbundet satsar på forskning om psoriasis och psoriasisartrit genom att bevilja bidrag från två fonder, Stiftelsen Psoriasisfonden och Stiftelsen Gösta A Karlssons 60-årsfond. Fonderna stödjer vetenskapliga projekt som syftar till att öka kunskapen om psoriasis och psoriasisartrit, psoriasisjukas levnadsvillkor och utveckla bättre behandlingsmetoder.

Fondstyrelsernas arbete

Fondstyrelserna har under året haft ett ordinarie möte vardera för att diskutera forskningsläget samt granska och fatta beslut om inkomna ansökningar om forskningsanslag. Psoriasisfonden beviljade forskningsanslag om 4,975 miljoner kronor till 17 projekt. Gösta A Karlssons 60-årsfond beviljade forskningsanslag om 1,5 miljoner kronor till 10 projekt. Forskningsprojekten är väl fördelade över landet och rör både grund- och spetsforskning. Områden som genom projekten beforskas är, bland andra, reglering av genuttryck i psoriasis, påverkan av handens funktion vid psoriasis samt epidemiologiska studier av psoriasisartrit i Sverige. Psoriasisfonden har även haft ett extramöte för att diskutera och utveckla ansöknings- och beredningsprocessen. Vid mötet diskuterades även vilka områden som särskilt behöver beforskas, antingen på grund av att det sker mycket lite forskning på området eller att det är ett område av särskild relevans för de Psoriasisförbundet representerar. Ansöknings- och beredningsprocessen är under bearbetning och information kring förfarande samt nya underlag kommer att finnas tillgängliga på Psoriasisförbundets hemsida i början av 2020.

Resultat

Projekt som beviljats stöd av Psoriasisfonden och/eller Gösta A Karlssons 60-årsfond har under året fått artiklar eller abstracts publicerade i ansedda vetenskapliga tidskrifter så som Journal of Investigative Dermatology, Journal of European Academy of Dermato-Venereology, Acta Dermato-Venereologica, Journal of Rheumatology. Forskningsresultat och forskarporträtt har kommunicerats via Psoriasis-tidningens samtliga nummer samt via Psoriasisförbundets övriga kommunikationskanaler.

Gemensamt möte rörande forskning

Psoriasisförbundet deltog i början av 2019 i ett gemensamt möte med representanter från sitt egna, Reumatikerförbundets samt Neuros forsknings-/vetenskapliga råd för att diskutera forskningsstimulerande samt gemensamma intressepolitiska insatser från förbundens sida. Mötet resulterade bland annat i en gemensam debattartikel i Dagens Medicin med temat ”Ge läkare rätt att ordinera sammanhållna rehabilitering”

Kommunikation - måluppfyllelse

Psoriasisförbundet är en viktig aktör för att bilda opinion för våra sakfrågor och för att sprida information och kommunicera med våra medlemmar, allmänheten och professionen.

Psoriasis-tidningen

Psoriasis-tidningen är förbundets ansikte utåt. Syftet med tidningen är att ge medlemmarna den senaste informationen om forskning, behandlingar och tillgång till vård. Tidningen innehåller också personliga berättelser kring sjukdomen samt tips till de som har psoriasis och deras anhöriga. Psoriasis-tidningen har under året som planerat kommit ut med sex (6) nummer varav ett med forskning som tema. Årets andra teman var utlandsvård (nr 1), hjärtat (nr 2), solen (nr 3), stigma (nr 4) och magen (nr 5). Upplagan för tidningen låg vid årets slut på 13 800 exemplar. Under året beslutades att Psoriasis-tidningen också ska komma ut som e-tidning.





Nyhetsbrev

Förbundet har utkommit med fem (5) externa nyhetsbrev under året. Nyhetsbrevet skickas till cirka 1500 personer som anmält intresse av att ta del av förbundets information. Det är en bra kanal för informations spridning och marknadsföring. Förbundet har också utkommit med sex (6) interna nyhetsbrev som når ut till förbundets förtroendevalda. Det är en av förbundets viktiga kommunikationskanaler för att nå ut med information till förtroendevalda.

Sociala medier

Förbundet har i genomsnitt publicerat tre Facebookinlägg per vecka. Antalet följare på Facebook har under året ökat med över 400 från 2018 och den sista december 2019 hade Facebooksidan 5658 följare. Psoriasisförbundet har startat upp ett Instagramkonto som har administrerats av kansliet och avdelningar runt om i landet. Genom den stängda Facebookgruppen "Psoriasisförbundet idégrupp/Utvecklingsform" kan förtroendevalda kommunicera. Kansliet har under året publicerat inlägg i gruppen kontinuerligt. Förbundsstyrelsen och kansliet har arbetat med att bli mer aktiva i olika externa grupper för människor med psoriasis- och psoriasisartrit för att öka kommunikationen med medlemmar och potentiella medlemmar.

Webb

Totalt publicerades 32 nyhetsartiklar på webbsidan under 2019, fler än enligt årets verksamhetsplan. Flest artiklar publicerades i mars i samband med att de nationella riktlinjerna släpptes och i oktober i samband med den internationella psoriasisdagen. Övriga artiklar berörde alltifrån behandling och forskning till aktiviteter för medlemmar. Läns- och lokalavdelningar har på sina egna webbsidor spridit förbundets information men även egen information om framförallt aktiviteter för medlemmar.

Trycksaker

Förbundet har under året producerat fyra nya foldrar. Två av dem rör barn och unga med psoriasis och psoriasisartrit, där den ena riktar sig direkt till barn och ungdomar och den andra till anhöriga. Foldrarna finns tillgängliga för alla skolor i Sverige genom deras materialtjänst Utbudet.se. Den tredje folder handlar om psoriasis i hårbotten. Foldrarna var färdiga lagom till den internationella psoriasisdagen den 29 oktober. Under året togs det också fram folder samt affisch om klimatvård. Båda skickades ut till samtliga landets hudmottagningar.



Internationella Psoriasisdagen

Inför Internationella Psoriasisdagen fick samtliga länsavdelningar marknadsföringsmaterial av förbundet. Under Psoriasisdagen stod läns- och lokalavdelningar över hela landet representerade på 31 apotek inom Apoteket AB för att svara på frågor och marknadsföra förbundet. Avdelningarna rekryterade medlemmar i samband med att man informerade. Den 27 oktober hade förbundet 13 927 medlemmar och den 7 november hade förbundet 14 021 medlemmar. En ökning som till viss del kan antas vara ett resultat av genomförd värvingskampanj.

Den generella uppfattningen från Psoriasisförbundets sida är att samarbetet var mycket lyckat. Detta förklaras utifrån styrkan i att göra något enat som förbund, att apotekets kontaktperson och huvudkontor gav ett tydligt och strukturerat stöd som skapade mervärde, att det fanns möjlighet att träffa befintliga och potentiella medlemmar, samt den medlemstillväxt som nämnts ovan.

Några utvalda citat från representanter på apoteken:

”Det var trevligt att stå som representant på psoriasisdagen. Apotekspersonalen tog väl hand om mig och jag försökte informera dem om psoriasis och var de kunde hänvisa patienten.”

”På det Apotek jag stod kom en medlem in som visste att vi stod där. Hittade två som var intresserade, båda tidigare patienter till oss varav en blev medlem och en redan var medlem. Det som var bäst var kommunikationen med Apotekspersonalen och möjligheten att utbilda samt informera dem om vår verksamhet.”

”Upplivede att personalen var mycket intresserad av psoriasisjukdomen och behandlingar. Det skulle säkert vilja ha mer information från oss på någon av deras APT- möten.”

Under Psoriasisdagen gjordes också en livesändning på Facebook från Universitetssjukhuset i Örebro där hudläkaren Birgitta Stymne svarade på tittarnas frågor om psoriasis. Klippet har nått nästan 6 000 personer. Samma dag publicerades också en debattartikel i Dagens Medicin med krav på vårdgivare om att man ska följa Socialstyrelsen nationella riktlinjer för vård vid psoriasis. Artikelns väckte stort engagemang på Facebook.



Medlemmar och verksamhet - måluppfyllelse

Psoriasisförbundet skapar gemenskap mellan medlemmar och driver verksamhet utifrån medlemmarnas intresse. Genom att vara en relevant organisation för de som har psoriasis och psoriasisartrit eller är anhängig till någon som har sjukdomen ökar vi incitamentet för fler att bli medlemmar.

Under året ökade Psoriasisförbundet antalet medlemmar från 14 288 (2018) till 14 296 (2019). Tillväxten utgör ett trendbrott då den senaste ökningen inträffade 2015. Under 2019 anslöt sig 1204 nya medlemmar eller medlemmar som tidigare avslutat sitt medlemskap. Det är den högsta siffran sedan år 2015 då siffran var 1318. Under året var det 889 personer som valde att avsluta sitt medlemskap i förbundet, 2015 var siffran 1180. Utifrån statistik i medlemssystemet har förbundet aldrig haft under 1000 personer som avslutat sitt medlemskap per år vilket gör att 2019 års siffra måste betraktas som ett år då förbundets förmådde fler än någonsin att förlänga sitt medlemskap.

Medlemmar

Medlemsutveckling förbundet:

År 2016: 15 419 medlemmar

År 2017: 14 697 medlemmar

År 2018: 14 288 medlemmar

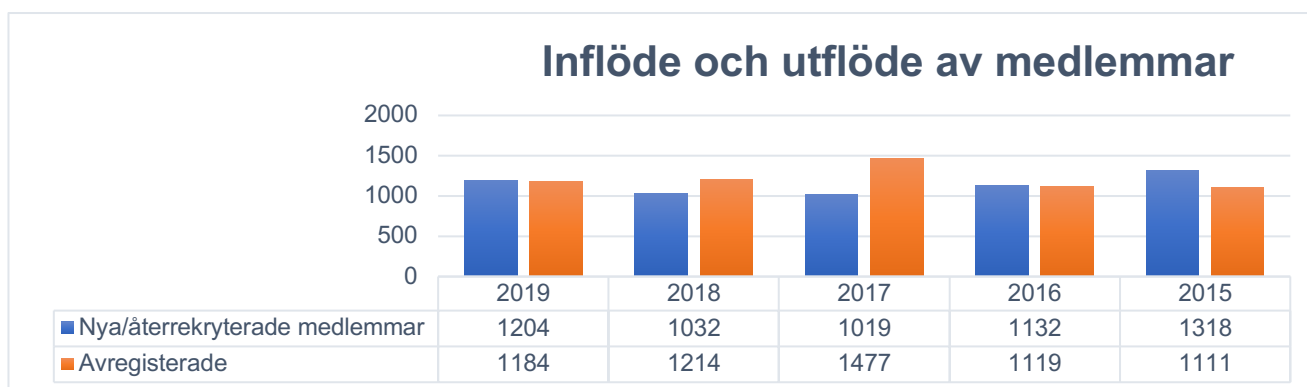
År 2019: 14 296 medlemmar

“En bekräftelse på att vi gör rätt saker och att folk vill vara med”

Förbundsordförande Tina Norgren om att Psoriasisförbundet växer för första gången på fyra år.



Grunden i att växa som förbund ligger i att inflödet är större än utflödet vilket tabellen nedan visar att vi lyckades med under 2019. Vi hade fler nya medlemmar än på fyra år. Med tanke på att vi fick in 1204 medlemmar förra året så verkar nyckeltalet för tillväxt på minst 100 nya medlemmar/månad stämma väl.



Medlemsutveckling 7–30 år:

År 2018

7–15 år: 78 medlemmar

16–25 år: 263 medlemmar

26–30 år: 183 medlemmar

Totalt 7–30 år: 524 medlemmar

År 2019

7–15 år: 75 medlemmar

16–25 år: 226 medlemmar

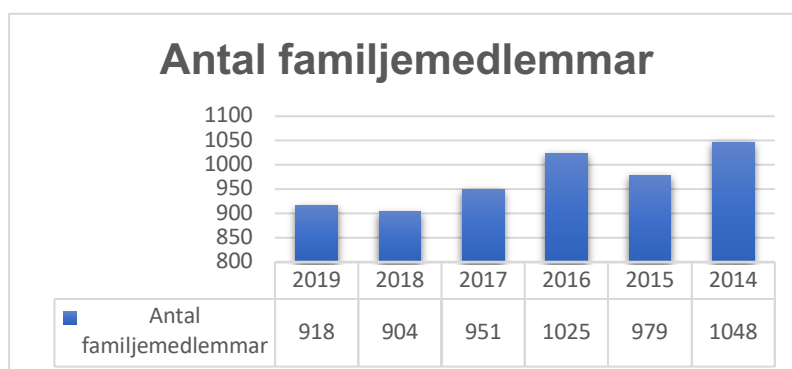
26–30 år: 200 medlemmar

Totalt 7–30 år: 501 medlemmar

Medlemsantalet 7–30 år har minskat från föregående år. Däremot går det att se en ökning i åldersspannet 26–30 år, vilket är den åldersgrupp som förbundets insatser fokuserat på sedan 2017.

Familjemedlemskap:

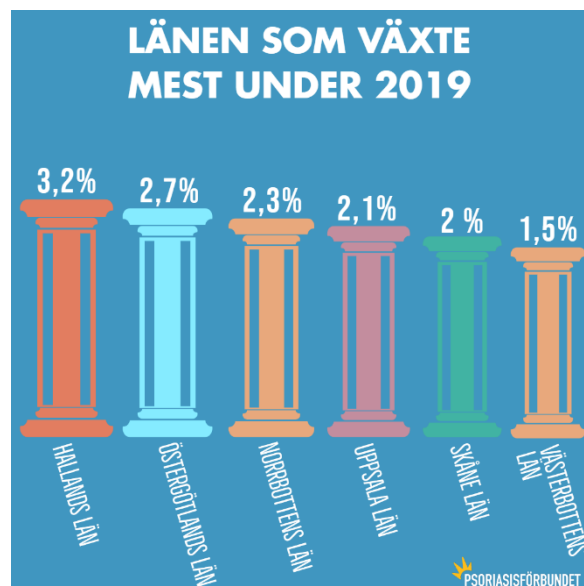
Psoriasisförbundet växte med familjemedlemmar jämfört med året innan, även om tabellen nedan också visar att det går att nå högre nivåer om vi arbetar mot detta mål.



På Facebook spreds förbundets framgångsrika resultat när det gäller medlemsantal för 2019 med bilden nedan.



Att Psoriasisförbundet har växt under 2019 betyder att läns- och lokalavdelningar samt förtroendevalda över hela Sverige har arbetat aktivt för att visa vad medlemskapet ger. Bilden visar de 6 länen med störst procentuell tillväxt under 2019. Drygt 1200 personer valde att bli medlem förra året och vi vill hälsa alla varmt välkomna till Psoriasisförbundet! De två länen som fick flest nya medlemmar är Stockholms län med drygt 400 medlemmar och Malmö län med ca 200 nya medlemmar.



Verksamhet

Kartläggning förtroendevalda

Under året gjordes en kartläggning av åldersfördelningen bland Psoriasisförbundets förtroendevalda. Totalt fanns 440 förtroendevalda. 40-talisterna dominerar, men antalet har gått ner. Däremot ökar 50-talisterna och 60-talisterna. 70-talisterna och 80-talisterna ligger stadigt på ungefär samma antal som tidigare år. Den intressanta siffran är en ökning av 90-talisterna. Den siffran har ökat från 7 personer 2017 till 10 personer 2019. 2017 påbörjade förbundet en satsning på barn, ungdomar och unga vuxna. Satsningen kan vara en bakomliggande orsak till ökningen.

Åldersgrupp – födelseår	2017 – antal förtroendevalda	2019 – antal förtroendevalda
1930–1939	35	27
1940–1949	179	174
1950–1959	105	112
1960–1969	66	77
1970–1979	27	31
1980–1989	8	9
1990–1999	7	10

Framtidsfrågor

Förbundsstyrelsen har under 2019 genomfört en förstudie för att undersöka vilka förutsättningar som finns för ett förstärkt eller intensifierat utvecklingsarbete. Studien har omfattat besök i länsavdelningar, dialog med andra organisationer, kommunikation på Facebook, planering av idékonferens eller motsvarande samt en ungdomsträff. Bakgrunden till förstudien är förbundets utmaningar med bland annat hög medelålder, minskade medlemsantal och minskade antal avdelningar. Utifrån förstudien beslutade förbundsstyrelsen att fortsatt driva framtidsfrågorna. Framtidsfrågorna utgör grunden för förbundets arbete. Under höstens Förbundskonferens till vilken alla ordföranden i organisationen bjuds in diskuterades förbundets utmaningar och förslag på åtgärder lyftes. Den verksamhetsplan och budget som processades under hösten 2019 med giltighet från 2020 bygger i allt väsentligt på framtidsarbetet med riktade projekt och aktiviteter som ska stärka förbundet och säkra en fortsatt positiv utveckling.

Kompetensutveckling förtroendevalda

Förbundet har med anledning av efterfrågan bjudit in förtroendevalda från läns- och lokalavdelningar till kompetensutvecklingstillfällen på förbundskansliet vid fyra tillfällen under året. Intresset var lågt och endast ett tillfälle då temat var "föreningsekonomi" genomfördes med en länsavdelning, Psoriasisförbundet i Uppsala, som deltagare.

Ungdomskurser

Förbundet har genomfört två nationella kurser under året med temat "Hälsa och livskvalitet". Ett tillfälle för medlemmar 12–19 år med anhöriga och ett tillfälle för medlemmar 20–30. Sammanlagt deltog 30 deltagare. Utvärdering av kurserna visade att deltagarna hade fått mer kunskap om sin sjukdom, sig själv och sin behandling samt fått nya vänner och en ny gemenskap.



Hur har helgen varit?



Nätverksträff Ungkontakt

Förbundet har genomfört en nätverksträff för att diskutera barn, ungdoms- och anhörigverksamhet. Träffen genomfördes i april med fem deltagare samt en representant från förbundsstyrelsen och en representant från kansliet. Träffen resulterade i nya tankar och idéer för att fortsatt utveckla verksamheten

Stadgar

Under året har stadgekommittén fortsatt sin översyn av förbundets stadgar inför riksstämman 2020. En översyn som i vissa stycken har rak koppling till förbundets framtidsarbete, utmaningar och möjligheter.

Valberedning

Valberedningen har under året intensifierat sitt arbete inför riksstämman 2020 genom bland annat deltagande i förbundsstyrelsemöten samt presentation och samtal med landets förtroendevalda under förbundskonferensen "Kraftsamling för framtiden".

Förbundskonferens "Kraftsamling för framtiden"

I oktober samlades 48 förtroendevalda från läns- och lokalavdelningar samt 15 personer som representerade förbundsstyrelsen, valberedningen eller kansliet på förbundskonferensen med temat "Kraftsamling för framtiden". Under konferensen diskuterades förbundets utmaningar och strategiska framtidsfrågor. Utvärdering av konferensen var positiv och en viktig del i det fortsatt framtidsarbetet.



Samverkan och samarbeten

NORDPSO (Nordiska Psoriasisförbundets samarbetsorgan)

NORDPSO är en samarbetsorganisation mellan psoriasisförbunden i Norden. Psoriasisförbundet i Sverige tog över ordförandeskapet under året

IFPA (Internationella Psoriasisförbundet)

IFPA är den internationella sammanslutningen av Psoriasisförbundet runt om i världen. IFPA:s uppdrag är att förbättra livskvaliteten för personer som lever med psoriasis och psoriasisartrit.

Funktionsrätt

Funktionsrätt är en samarbetsorganisation som består av rikstäckande funktionsrättsförbund. Psoriasisförbundet är ett av medlemsförbunden. Funktionsrätt fungerar som en enad röst för funktionsrättsrörelsen.

Reumatikerförbundet och Neuroförbundet

Förbund inom Funktionsrättsförbund som Psoriasisförbundet samarbetat med.

Kontaktpersoners dialog med avdelningar

Alla länsavdelningar har en kontaktperson i förbundsstyrelsen som för en kontinuerlig dialog med länsavdelningens ordförande kring aktuella frågor.

Telefonkonferensen

Förbundsstyrelsen har bjudit in länsavdelningar till fyra (4) telefonkonferenser under året för att föra dialog om aktuella frågor.

God ekonomi - måluppfyllelse

Psoriasisförbundet arbetar för ökade intäkter och att stärka ekonomin

Ekonomin bygger i huvudsak på medlemsavgifter, statsbidrag och lotteriverksamhet. Övriga intäkter är i jämförelse med dessa relativt små.

Långsiktig finansiering

Förbundets strategi för långsiktig finansiering uppdaterades 2019. Syftet med strategin är att trygga finansieringen av verksamheten över tid och öka tillskottet till Psoriasisfonden. Strategin presenterar en nulägesanalys av omvärlden och en nulägesanalys av Psoriasisförbundet och de befintliga finansieringskällorna. Fokus ligger på nya finansieringsmöjligheter där partnersamarbeten, utveckling av medlemsrekrytering, nya bidragsgivare och utveckling av övrig insamling är några delar.

Rikslotteri

Försäljningen under 2019 uppgick till 396 153 lotter (397 056 lotter 2018). Intäkterna från lotteriet blev 136 000 lägre än 2018 men resultatet för året är däremot omkring 308 000 mer än 2018. Det beror bland annat på förändringar kring ersättningen till de provisionsavlönande ombuden samt effektiviseringar av lagerhantering och administration. Årets resultat gav ett överskott om 2,5 mkr (2,3 mkr för 2018). Under året har förbundet värvat nya ombud vilket medfört att vi har samma antal ombud 2019 som 2018, 26 ombud. Lotteriinspektionen ändrade under året namn till Spelinspektionen och en ny spellagstiftning trädde i kraft. Villkoren och tillståndsgivningen ändrades för lotterier. Förbundet erhöll licens för 2020 den 12 december.

Övrig finansiering

Övriga intäkter - gåvor och försäljning

Minnesgåvor, testamenten, medel från Folkspel samt övriga engångsgåvor uppgick till 644 tkr under 2019 (1,5 mkr 2018, 1,3 mkr 2017). Skillnaden från föregående år beror på att förbundet under 2019 inte erhöll några arvsgåvor. Vid årsaviseringen av medlemsavgiften gavs medlemmarna möjlighet att ”runda upp” medlemsavgiften genom att skänka en gåva till barn- och ungdomsverksamheten vilket gav 256 tkr till verksamheten. Gåvorna möjliggjorde en visstidsanställning på sju månader med fokus på barn, ungdoms- och anhörigverksamhet. Försäljning av varor utan egenvärde har under året uppgått till 244 tkr (126 tkr 2018, 250 tkr 2017)

Statsbidrag

Statsbidraget 2019, som grundar sig på medlemsantal och antal avdelningar sista december 2017, var 4 041 tkr.

Annonsering, samarbeten

Förbundets totala intäkter för annonsering i Psoriasistidningen uppgick till 231 420 kr. Förbundet har haft ett samarbete med Apoteket AB under året kopplat till den Internationella Psoriasisdagen.