

VERKSAMHETSBERÄTTELSE

2017



**NÄTVERKET MOT
CANCER**

6E VERKSAMHETSÅRET

1. OM NÄTVERKET MOT CANCER

FAKTA:

Föreningsform:	Ideell förening
Organisationsnummer:	802462-2238
Postadress:	Nätverket mot cancer, Hamngatan 15 B, 172 66 Sundbyberg
E-post:	info@natverketmotcancer.se
Hemsida:	www.natverketmotcancer.se
Bankgiro:	327-1715
Bankgiro för gåvor:	513-4697
Swish-nummer	1234204947

Nätverket mot cancer, nedan kallat **NMC**, är nationellt och verksamt i hela Sverige. NMC är en ideell, religiöst och politisk obunden paraplyorganisation för ideella cancerprofilerade patientorganisationer på nationell nivå, vars medlemmar huvudsakligen utgörs av personer som har eller har haft cancer, närstående och andra intressenter.

Till sin hjälp har styrelsen även en rådgivande medicinsk grupp, "Advisory Board". Denna grupp utses av styrelsen och skall bestå av ledande svenska onkologer samt personer med för cancerpatienter viktig specialitet som speglar medlemsorganisationernas intresseområden som t.ex. hematologi och tumörkirurgi.

NMC är öppet för alla cancerprofilerade patient- och närståendeföreningar, intresseorganisationer på nationell nivå. Samtliga presumtiva medlemsorganisationer inom cancerområdet inbjuds kontinuerligt till samarbetet. Fr.o.m. 2014 har vi utökat våra medlemskategorier. Utöver nationella organisationer kan även lokal/regionala patientföreningar bli medlemmar och enskilda personer kan bli stödmedlemmar.

NMC bildades 2009 då utredningen om den Nationella Cancerstrategin presenterades. Det var knappats en tillfällighet. Tvärtom, vi bildades för att lyfta gemensamma frågor, för att stå eniga och starka tillsammans i det oerhört viktiga arbete som påbörjades och som pågår.

Från början drevs NMC i projektform. Inför Riksdagsvalet i september 2010, genomförde vi en rad kunskaphöjande aktiviteter i syfte att genom opinionsbildning lyfta gemensamma frågor för de cancerprofilerade patientföreningarna, samt skapa ökat fokus på cancerfrågor såväl politiskt som i media, inför riksdagsvalet i september 2010.

Sedan 2011 drivs NMC som en ideell förening i form av en intressepolitisk paraplyorganisation. Vi ska fortsätta med att påverka och se till att politikerna håller vad de lovar när det gäller cancervården. Vårt fokus ligger kvar på våra huvudfrågor: cancerprevention, en rättvis cancervård och patienträttigheter. Tillsammans ska vi fortsätta att kämpa MOT cancer och FÖR **alla** cancerberörda

VÅR VISION

Ett samhälle fritt från cancer. Ett samhälle där alla erbjuds samma möjlighet till prevention, diagnosticering, behandling, vård och omsorg, rehabilitering, palliativ vård och social trygghet.

SAMARBETE

Genom NMC samarbetar och stöttar medlemmarna varandra för att i övergripande projekt och i gemensamma frågor nå ökat genomslag i samhället samt att tillsammans arbeta för att uppnå NMC:s vision. Samarbetet ska präglas av respekt för varandras likheter och olikheter.

NMC ARBETAR FÖR

Att lyfta viktiga gemensamma frågor som gäller cancervården i Sverige. Våra huvudfrågor är

cancerprevention, en rättvis och jämlik cancervård och stärkta patienträttigheter.

NMC har sedan bildandet verkat för och påverkat i en rad frågor inom cancervården, såsom prevention, införande av diagnostiska center, nivåstrukturering, optimal behandling, kontaktsjuksköterskor, min vårdplan, rehabilitering, palliativ vård med mera.

Allt vi gör syftar till att förbättra villkoren för människor som har eller har haft cancer och deras närstående. I dialogen med beslutsfattare, massmedia och andra samhällsaktörer är vi en samlad röst för våra medlemsförbund.

REMISSER OCH YTTRANDE

Vi svarar kontinuerligt på remisser när nya regler införs som berör cancerområdet, samt tar initiativ till egna skrivelser bland annat underlag till regeringens forskningspolitik tillsammans med representanter från universitet, vård, intresseorganisationer och företag.

Under 2017 har vi bland annat svarat på ett flertal nationella vårdprogramsremisser samt lämnat synpunkter på Folkhälsomyndighetens förslag att HPV-vaccin mot cancer ska ges även till pojkar

<http://www.natverketmotcancer.se/natverket-mot-cancer-har-lamnat-synpunkter-pa-folkhalsomyndighetens-foreslag-att-hpv-vaccin-mot-cancer-ska-ges-aven-till-pojkar/>

NATIONELL SAMVERKAN

NMC samarbetar och samverkar med **många** olika myndigheter, företag och organisationer runtom i Sverige i syfte att uppnå positiva förändringar inom cancerområdet. Vi ser det som en självklarhet att arbeta brett för att kunna påverka intressepolitiskt för att främja cancerberördas situation i Sverige.

INTERNATIONELL SAMVERKAN

NMC samverkar med andra organisationer i utlandet som arbetar med cancerfrågor och samarbetar med internationella patientorganisationer för cancer i syfte att skapa positiva förändringar på cancerområdet. Då dessa oftast är diagnosspecifika sker samverkan i huvudsak via de av NMC:s medlemsförbund som kontinuerligt deltar på internationella konferenser och andra arrangemang av intresse.

NMC LOGOTYPE



Varumärkesskyddad t o m 2025-12-14

MEDLEMMAR 31 DECEMBER 2017:

Nationella organisationer:

Barncancerfonden (representerar sex regionala Barncancerföreningar)

Blodcancerförbundet

Cancerföreningen PALEMA

Cancerkompisar

ILCO Tarm- uro - och stomiförbundet

Lungcancerföreningen

Njuncancerföreningen

Nätverket mot gynekologisk cancer

Sarkomföreningen
Svenska Ödemförbundet

Regionala/lokala organisationer:

Bröstcancerföreningen Aurora, Sörmland

Mun- & Halscancerföreningen, Stockholms län

NMC är öppet för alla cancerprofilerade patient- och närståendeorganisationer. Vi bjuder kontinuerligt in till medlemskap. Fr.o.m. 4 februari 2014 kan personer bli stödmedlemmar

STYRELSE 2017

1 jan 2017 t o m 25 april 2017

Katarina Johansson, ordförande

Margareta Haag, vice ordförande

Kerstin Holmberg, kassör

Övriga ledamöter:

Fredrik Hilding

Åke Hedin

Bo Karlsson

Marie Robertsson

Suppleanter:

Christina Christoffersson

Christian Pedersen

Revisorer:

Jerker Pernrud, ordinarie

Arja Leppänen, ersättare

26 april 2017 - 31 december 2017

Katarina Johansson, ordförande

Margareta Haag, vice ordförande

Åke Lindahl, kassör

Övriga ledamöter:

Fredrik Hilding t o m 24 maj 2017

Bo Karlsson

Marie Robertsson

Christian Pedersen

Suppleanter:

Anne Carlsson t o m 18 dec 2017

Vuokko Elner

Revisorer:

Jerker Pernrud, ordinarie

Christer Rolandsson, ersättare

INTERNA MÖTEN

Åtta stycken protokollförda styrelse- och fem AU-möten har genomförts under 2017.

Nätverksstämma avhölls 26 april 2017.

Dialogmöten med medlemsorganisationer har hållits den 26 april och den 13 september 2017.

ADVISORY BOARD – EXPERTIS

Till sin hjälp har styrelsen även en rådgivande medicinsk grupp, "Advisory Board". Denna grupp utses av

styrelsen och skall bestå av ledande svenska onkologer samt personer med för cancerpatienter viktig specialitet som speglar medlemsorganisationernas intresseområden.

Roger Henriksson, chef RCC Stockholm Gotland, professor, överläkare, Stockholm

Maria Hellbom, verksamhetschef Centrum för cancerrehabilitering, Stockholm, psykolog.

Elisabeth O Karlsson, verksamhetschef Cancercentrum Norrlands Universitetssjukhus, Umeå

Peter Naredi, avdelningschef Kirurgi, Sahlgrenska akademien, professor, Göteborg

Pelle Gustafson, Chefläkare, Landstingens Ömsesidiga Försäkringsbolag – Löf, Stockholm

EKONOMI

Verksamheten bedrivs främst i projektform och utan vinstintresse. Projekten utförs i arbetsgrupper som består av delar av styrelsen samt adjungerade personer från medverkande organisationer.

Intäkterna har i huvudsak bestått av gåvor, medlemsavgifter och försäljning av böcker, pins, reflexer och tygkassar. Samtliga styrelseledamöter arbetar helt ideellt, arvoden/löner förekommer inte.

NMC liksom flera medlemsorganisationer erhåller inte statsbidrag. Vi arbetar med frågan genom att påverka Socialdepartementet och Socialstyrelsen, både muntligt och skriftligt samt med en särskild skrivelse till Socialstyrelsens generaldirektör. Nuvarande system är inte förenligt med dagens krav på patientmedverkan i vården och regelverket måste omarbetas. En översyn av förordningen för statsbidrag till handikapporganisationer måste ta hänsyn till de särskilda behoven hos cancerprofilerade patientorganisationer.

I övrigt hänvisas till Resultat- och balansräkning samt revisionsberättelse.

2. VERKSAMHET

INTRESSEPOLITIK

NMC driver ett aktivt påverkansarbete för en bättre cancervård, skapar uppmärksamhet och verkar för ökad kunskap om cancer. Våra huvudfrågor är cancerprevention, en rättvis och jämlik cancervård och stärkta patienträttigheter. Allt vi gör syftar till att förbättra villkoren för människor som har eller har haft cancer och deras närstående från tidig diagnos genom hela vårdprocessen. Vi vänder oss till alla cancerberörda oavsett diagnos.

Granskning av riksdagspartiernas budgetmotioner inför 2017

NMC granskade i november 2016 alla riksdagspartiers budgetförslag för 2017. Granskningen visade att det finns stora skillnader mellan partierna när det kommer till cancervården, vilket fokus de har och vilka konkreta åtgärder de vill genomföra. Den kvalitativa granskningen genomfördes utifrån tre kriterier som Nätverket mot cancer prioriterar i arbetet med att förbättra cancervården. Kriterierna är: insatser för att motverka den ojämlika cancervården, kunskap om patientens behov och rättigheter samt beredskap för att långsiktigt kunna ge den bästa cancervården.

<http://www.mynewsdesk.com/se/naetverket-mot-cancer/documents/budgetgranskning-foer-2017-62624>

Medverkan i Regeringens rådslag om cancervården

Under året har NMC styrelse och medlemsorganisationer aktivt deltagit i regeringens Rådslag om framtidens cancervård.



27 april 2017

Folkhälso- sjukvårds- och idrottsminister Gabriel Wikström bjöd in Nätverket mot cancers ordförande till rådslag om cancervårdens framtid på Rosenbad där syftet var att diskutera hur vården och samhället bättre kan förberedas på en framtid där allt fler får och lever med en cancerdiagnos. Mötets tema var: Hur utvecklar vi strukturen inom cancervården för att möta framtidens behov? NMC som intressepolitisk

paraplyorganisation fick en möjlighet att vara medskapande till framtidens cancervård och framförde både muntligt och skriftligt följande behov för Sveriges cancerpatienter: En rättvis vård innebär för oss patienter att vården struktureras efter patientens särskilda och individuella behov samt förutsättningar oavsett var i landet man bor. Samma dag publicerades våra krav i ett pressmeddelande.

<http://www.mynewsdesk.com/se/naetverket-mot-cancer/pressreleases/cancer-aer-en-fraaga-som-aer-angelaegen-foer-alla-medborgare-regeringen-maaste-tydligt-foermedla-vem-som-tar-ansvar-foer-folkhaelsan-1939819>

VIKTIGASTE FRÅGORNA INFÖR VALET 2018



NY LAG FÖR HÄLSO- OCH SJUKVÅRDEN! EN LAG SOM GER OSS PATIENT-RÄTTIGHETER

REGERING OCH RIKSDAG MÅSTE TA NATIONELLT ANSVAR FÖR CANCERVÅRDEN:

1. Vården behöver kompetenskoncentreras i större omfattning, det vill säga både vård som bör vara tillgänglig nära patienten och högspecialiserad vård som koncentreras till ett fåtal platser i landet.
2. Högspecialiserad vård och forskning samt kunskapsutveckling bör integreras under EN huvudman för att motverka orättvis vård. Oavsett vem som är huvudman för den högspecialiserade vården måste både staten och regioner/landsting göra allt för att förtroendet hos patienter ska finnas - genom tydlighet och tillgänglighet – på lika villkor för alla.
3. Prevention, upplysning och implementering av goda levnadsvanor genom lek och idrott och kunskap om kost samt droger, screening och vacciner. Ansvarig primärvården i samverkan med Mödravårdscentralen, Barnvårdscentralen samt Skolhälsoenheten.
4. En tidig diagnos och snabb remiss till cancerkliniken är A och O för patienten. Ansvarig bör primärvården vara i samverkan med Diagnostiskt Centrum.
5. Leva med och efter cancer. Kronisk cancer, rehabilitering, sena biverkningar, vård i livets slutskede. Ansvarig primärvården i samverkan med kommunerna.

SEMINARIER

Riksdagsseminarium

NMC har sedan 2014 arrangerat seminarier i Riksdagens i samarbete med Riksdagens Nätverk för jämlik vård.

27 april 2017: Nätverket mot cancer arrangerade tillsammans med Riksdagens Nätverk för jämlik vård och Regionalt Cancercentrum Stockholm Gotland seminarium där vi diskuterade den ojämlika cancerkliniken mellan 21 olika landsting i Sverige på temat den ojämlika cancerkliniken. Intresset var stort. Lokalen som rymde 50 personer var fullsatt. Ett flertal politiker från riksdag och landsting samt patientföreträdare från cancerorganisationer, vårdpersonal och företag deltog i en engagerad diskussion.

Pernilla Gunther (KD) – Riksdagens nätverk för jämlik vård inledde mötet med att hälsa samtliga välkomna. Hon hänvisade sedan till Hälso- och sjukvårdslagens portalparagraf; "vård på lika villkor" och "hela befolkningen". Hon konstaterade att det inte fungerar med den organisation vi har i Sverige med 21 regioner och landsting. Hon nämnde en rad organisationer som tittat på begreppet "jämlik vård" som Socialstyrelsen, SKL, LIF m.fl. Hennes slutkläm blev att vi bör kräva statlig finansiering av högspecialiserad vård och att frågan om antalet regioner återigen bör finnas på agendan. Det fungerar inte längre med 21 olika regioner.

Roger Henriksson, professor och chef för Regionalt Cancercentrum Stockholm Gotland var mötets moderator och inledde med att konstatera att klyftorna i samhället har ökat vad gäller hälsa och jämlik vård till alla. På riksplenet skiljer sig de olika bostadsorterna markant åt och regionalt i Stockholm finns en tydlig skillnad mellan olika stadsdelar längs T-banans linjer. Roger Henriksson ansåg att en del i den ojämlika vården är personal inom vården som inte har rätt kompetens och styrning. Lågutbildade och personer från andra kulturer får ofta sämre vård. Ett exempel som lyftes fram är vården för prostatacancer och den kurativa behandlingen där det fanns ett tydligt samband mellan låg inkomst under 16 000 kr/månad och hög inkomst över 38 000 kr/månad. I den första gruppen erhöll ca 35 % god kurativ vård medan i den andra gruppen var det ca 58 %.

Katarina Johansson, ordförande Nätverket mot cancer, avslutade mötet med att ge Nätverket mot cancers syn på cancervården: "En rättvis vård innebär för oss patienter att vården struktureras efter patientens särskilda och individuella behov samt förutsättningar oavsett var i landet man bor. Patientens delaktighet i sin egen vård, det vill säga att patienten har förstått informationen om sin sjukdom och samtyckt till behandling, ska antecknas i patientjournalen". <http://www.natverketmotcancer.se/frukostseminarium-om-den-ojamlika-cancervarden-i-riksdagen-27-april-2017/>

Världscancerdagen 4 februari 2017 – Tema: TID för LIV!

På Världscancerdagen den 4 februari 2017 hade Nätverket mot cancer bjudit in till ett traditionsenligt seminarium för åttonde året i rad. Syftet med arrangemanget, som hade lockat folkhälso-, sjukvårds- och idrottsminister Gabriel Wikström (S) och Cecilia Widegren, socialpolitisk talesperson (M) bland många andra, var att öka kunskapsnivån om situationen för cancerpatienter och närstående. Under temat "Tid för Liv" deltog aktörer av intresse på en innehållsrik, givande och faktiskt ganska lättsamt seminarium som gav mersmak och blickade framåt mot valet 2018.



Inför Världscancerdagen 2017 satte NMC fokus på just nu viktiga områden inom cancervården. En enkät hade skickats till samtliga riksdagspartier med frågor om vad de avser att göra för cancerpatienterna. Dessa kommer NMC att följa och driva fram till valet 2018. Vi har därför genomfört en enkät bland samtliga riksdagspartier.

Hur ska vi få en mer jämlik cancervård? En samlad kompetens av avancerad

cancerkirurgi leder till att fler patienter överlever, vill partierna snabba på den utvecklingen? Hur kan vi säkerställa att nya cancerbehandlingar som förlänger liv verkligen används så snart de finns tillgängliga? Dessa och fler frågor har riksdagens partier svarat på i enkäten som finns publicerad i pressrummet:

<http://www.mynewsdesk.com/se/naetverket-mot-cancer/pressreleases/naetverket-mot-cancers-enkaet-infoer-vaerldscancerdagen-4-februari-2017-saa-vill-riksdagspartierna-driva-svensk-cancervaard-1784605>

Dagen började med inledningstal av statsrådet Gabriel Wikström (S). Därefter följde diskussioner med representanter från regering, riksdag och landsting med flera programpunkter. Moderator var TV-journalisten Lennart Persson.

Att synas i media och skapa debatt med NMC:s budskap är en viktig strategi:

Riksdagsenkät, hösten 2016. Debattartikel, Dagens Samhälle. Debattartikel, lokalmedia. Pressinbjudan och mediekontakter. Pressmeddelande och mediekontakter, Årets Cancernätverkare. Sociala medier. Resultat i siffror 67 i media samt tusentals i social media. Under 170118 - 170218 genererades det 1,876 träffar. Den

största källan var Twitter med 1,591 träffar efterföljt av Facebook med 226 träffar med kommentarer som "Nätverket mot cancer vet vad som behöver göras"!

Publiceringar debattartiklar:

- *Politikerna smiter från ansvaret för cancervården* publicerades i Dagens Samhälle

<https://www.dagensamhalle.se/debatt/politikerna-smiter-fran-ansvaret-foer-cancervarden-31312>

- *Snart får varannan svensk cancer* publicerades i 24 lokalmedia bl a Norran:

<http://norr.se/asikter/debatt/snart-far-varannan-svensk-cancer-759503>

Hela programmet med filmer från seminarier, bilder, intervjuer och sammandrag av Världscancerdagen återfinns på vår hemsida. <http://www.natverketmotcancer.se/varldscancerdagen/historik/varldscancerdagen-2017/>

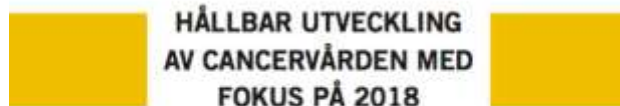
Almedalen politikerveckan juli 2017

Politikerveckan i Almedalen är en viktig del av Nätverket mot cancers arbete för att ur ett patientperspektiv lyfta cancervården på den politiska agendan. 2017 arrangerade vi seminarium och Solskolan vår åter på plats. NMC och medlemsorganisationerna deltog i och var inbjudna till ett flertal seminarier och rundabordssamtal. Vi minglade med de mäktigaste inom svensk sjukvård och deltog i många andra aktiviteter under veckan. "Almedalen" gav oss många tillfällen att skapa kontakter för framtiden för NMC.

NMC har medverkat på Almedalsveckan varje år sedan 2010 och för åttonde året var vi åter på plats.

Cancer är idag vår allra vanligaste sjukdom. Vi är många som har drabbats, men också klarat oss. Tack vare en fantastisk utveckling av läkemedel och andra behandlingar, överlever många sin cancersjukdom tack vare forskningens framsteg som gör att många behandlas framgångsrikt och fortsätta leva sina liv med en kronisk cancersjukdom. Men cancer är fortfarande en dödlig sjukdom för alltför många. 40 % av dem som drabbas lever inte fem år efter sin diagnos.

MÖTESPLATS ALLIANS MOT CANCER



För andra gången arrangerade vi "Mötesplats; Allians mot cancer – hållbar utveckling av cancervården med fokus på närtid 2018. Medarrangörer 2017 var Läkarförbundet, Vårdförbundet, SWEDPOS och Sjuksköterskor i Cancervård.

Moderator var Lennart Persson, TV-journalist

Medverkade gjorde Agneta Karlsson statssekreterare hos Gabriel Wikström, minister för folkhälso-, sjukvårds- och idrottsfrågor, Anders Lönnberg, Regeringens samordnare för LifeScience, Cecilia Widegren (M) Socialpolitisk talesperson och ledamot i Riksdagens Socialutskott, Ella Bohlin (KD) Barn- och äldrelandstingsråd Stockholms läns landsting, Professorerna Roger Henriksson, chef Regionalt Cancercentrum Stockholm Gotland och Hans Hägglund, verksamhetschef blod-och tumörsjukdomar, Akademiska sjukhuset.

Debatt och pressmeddelande i samband med "Almedalen 2017"

Riv upp Hälso- och sjukvårdslagen - Målet med hälso- och sjukvårdslagen är god hälsa och vård på lika villkor för alla. Men 35 år efter att denna ramlag antogs och efter en omskrivning 2017, är fortfarande den vanligaste

frågan i sjukvårdsdebatten: Varför är vården så ojämlig och orättvis och utan juridiska rättigheter för patienten? Läs hela vår debattartikel i Dagens Medicin.

<https://www.dagensmedicin.se/artiklar/2017/06/01/likhet-infor-lagen--men-bara-sa-lange-vi-ar-friska/>

Ledare i Kampen mot cancer: Vad får vi för cancervård de kommande åren? Spelar det någon roll vilket parti jag röstar på i nästa val? Detta ska Nätverket mot cancer ta reda på under politikerveckan i Almedalen vid "Allians mot cancer" seminariet den 3 juli. – Jag vågar påstå att vi har den viktigaste cancerdebatten av alla: för vad vore sjukvården utan sina patienter? Det är ju oss patienter som allt handlar om! Läs hela ledaren i "Kampen mot cancer" <http://www.cancerinformation.nu/cancerbehandling/vad-far-vi-for-cancervard-de-kommande-aren-spelar-det-nagon-roll-vilket-parti-jag-rostar-pa-i-nasta-val>

Pressmeddelanden:

- Vilket parti har bäst plan för cancervården om de vinner valet? Med ett år kvar till nästa riksdagsval ställer Nätverket mot cancer riksdagspolitikerna mot väggen och frågar respektive parti: om ditt parti vinner valet 2018, vilken cancervård får vi då? Läs hela vårt pressmeddelande i vårt pressrum.

<http://www.mynewsdesk.com/se/naetverket-mot-cancer/pressreleases/vilket-parti-har-baest-plan-foer-cancervaarden-om-de-vinner-valet-2030392>

- Hur kan Sverige få mer forskning kring cancersjukdomar och patienterna tillgång till nya behandlingar? Hälso- och sjukvården står inför stora utmaningar. Tillgång till avancerad teknologi och nya behandlingsbara tillstånd lär oss att varje människa har unika behov. Det är tydligt att morgondagens utmaningar inte kan mötas med gårdagens teknologi. <http://www.mynewsdesk.com/se/naetverket-mot-cancer/pressreleases/hur-kan-sverige-faa-mer-forskning-kring-cancersjukdomar-och-patienterna-tillgaang-till-nya-behandlingar-2036543>

Hela programmet med filmer från seminarier, bilder, intervjuer och sammandrag av Almedalen återfinns på vår hemsida. <http://www.natverketmotcancer.se/almedalen/>



2017 var *Solskolan* åter på plats i Almedalen och berättade om hur man kan njuta av solen men vara försiktig och hur man skyddar dig bäst.

Sol, sommar, värme ger mest positiva signaler. Men tyvärr; solen måste vi vara försiktiga med. Att vistas direkt i solen under sommaren kan vi bara göra under en

kort tid. Många är duktiga på att skydda sig mot solens strålar när de "solar". Men det farliga solandet som i förlängning kan ge hudcancer är det omärkbara, dolda solandet, som man inte tänker på. Till exempel när du går runt i Almedalen, är i trädgården, på golfbanan eller båten eller bara gör en cykelutflykt.

Solskolan i media

Pressmeddelande: Solskolan om det "dolda" solandet – det är brännskadorna som dödar. Den enda säkra förklaringen till den kraftiga ökningen av hudcancerfall är att människor utsätter sig för en alltför kraftig dos av UV-strålning som leder till en akut brännskada. -Det är detta vi lyfter i Solskolan, att man ska ha koll på sitt totala solande. Människor säger att "jag solar inte", men att vara ute i trädgården, på båten, golfbanan, lekplatsen eller vandra runt i Visby under politikerveckan är också att sola, konstaterade Margareta Haag, vice ordförande i Nätverket mot cancer. Läs vårt pressmeddelande i vårt pressrum.

<http://www.mynewsdesk.com/se/naetverket-mot-cancer/pressreleases/solskolan-om-det-dolda-solandet-det-aer-braennskadorna-som-doedar-2028423> samt på [cancerinformation.nu](http://www.cancerinformation.nu).

ÖVRIGA UPPDRAG FÖR NMC STYRELSE

Regeringens Expertgrupp för kortare väntetider i cancervården

Som en del av regeringens satsning för att förkorta väntetiderna inom cancervården tillsattes våren 2014 en nationell expertgrupp. Gruppen ska ge råd om satsningens utformning. I expertgruppen ingår Katarina Johansson, ordförande NMC. Förordnandet är personligt och löper t o m 2018.

Socialstyrelsens Expertgrupp för uppföljning av standardiserade vårdförlopp

Socialstyrelsens har av regeringen fått i uppdrag att följa och utvärdera landstingens arbete under fyra år (2015-2018) med att införa och implementera standardiserade vårdförlopp i cancervården. Bakgrunden är den överenskommelse som regeringen slöt med Sveriges Kommuner och Landsting (SKL) i januari 2015 (dnr S2015/470/FS) med syftet att nå kortare väntetider, minskade regionala skillnader, och ökad nöjdhet hos patienterna. Katarina Johansson, ordförande NMC, ingår i expertgruppen, uppdraget är personligt. NMC har också tre representanter i en referensgrupp bestående av patientföreträdare som knutits till expertgruppen.

NÄTVERKET MOT CANCERS ORDFÖRANDE KATARINA JOHANSSON BLAND SJKVÅRDENS OCH MEDTECH-VÄRLDENS 100 MÄKTIGASTE 2017

Det visar att NMC som en oberoende intressepolitisk påverkansorganisation kan göra skillnad och har ett reellt inflytande. Patientinflytande, patientmakt, patienträttigheter och ett arbetssätt som genomsyras av att patienten står i centrum är NMC:s alla viktigaste frågor.

Dagens Medicin, ledande nyhetstidning för svensk sjukvård, listar varje år sjukvårdens mäktigaste personer. NMC:s ordförande Katarina Johansson är med bland de 100 mäktigaste. Maktlistan 2017 toppades av 1. Anders Henriksson (S) vice ordförande Sveriges Kommuner och Landsting, 2. Agneta Karlsson (S) statssekreterare socialdepartementet och 3. Annika Strandhäll (S) socialförsäkringsminister.

<http://www.natverketmotcancer.se/natverket-mot-cancers-ordforande-katarina-johansson-ar-en-av-sjukvardens-100-maktigaste-enligt-dagens-medicin/>

Medtechvärlden: För andra året är Katarina Johansson, ordförande i Nätverket mot cancer på listan över Medtechvärldens 100 mäktigaste 2017. Medicinteknik är en viktig del av lösningen på framtidens vårdutmaning. Hur satsningarna ser ut idag, de steg som tas i utvecklingen, är avgörande för vår allas framtida hälsa och överlevnad. På listan presenteras de människor inom forskning, industri, vård och samhälle som just nu har mest makt. Patienten fortsätter att förvärva makt. De nya digitala lösningarna skyndar på utvecklingen. Tillgång till sin egen information, tillgång till sin läkare och tillgång till kunskap stärker. När patienten har makt måste sjukvården utbilda och informera för att få patienten att ta ett obekvämt beslut och pedagogik blir ett viktigt vapen för framtidens sjukvård. Den som förklarar bäst överlever. MedTech Magazine har satt samman en lista över de 100 mäktigaste personerna inom MedTech-världen. Listan toppades 2017 av 1. Catarina Andersson Forsman, generaldirektör Läkemedelsverket 2. Daniel Forslund (L) innovationslandstingsråd SLL 3. Sofia Ernestam är läkare och verksamhetschef vid nystartade Centrum för Reumatologi i Stockholm.

https://www.medtechmagazine.se/article/view/471056/medtechvarldens_maktigaste_2017

MEDVERKAN I SEMINARIER, PANELER, REFERENSGRUPPER, WORKSHOP 2016

NMC:s representanter har under året inbjudits och medverkat i flera seminarier, panel- och rundabordsdiskussioner, i myndigheters referens- och arbetsgrupper samt brukarråd i frågor som rör cancer och cancerpatientens ställning samt cancerforskning. Inbjudningarna har kommit från Socialdepartementet, Socialstyrelsen, SKL, RCC, SBU, SKL, TLV, IVO, WHO, ~~RCC~~, Forska Sverige, LIF och Dagens Medicin med flera.

NMC har också under året haft ett flertal möten och arrangemang med våra samarbetspartners och stödande företag, både nationellt och regionalt. Våra samarbeten redovisas på vår hemsida. Avtal enligt LIF:s regler skrivs med läkemedelsföretag och redovisas i LIF:s databas.

3. ÖVRIG VERKSAMHET

ÅRETS CANCERNÄTVERKARE

2015 instiftade NMC utmärkelsen "Årets Cancernätverkare" som delas ut på Världscancerdagen.

En verksamhet som är oerhört viktigt för cancerpatienter är kontaktsjuksköterskan. Utmärkelsen Årets cancernätverkare 2017 tilldelades SJUKSKÖTERSKOR I CANCERVÅRD som representant för KONTAKTSJUKSKÖTERSKOR med motiveringen: En av Nätverket mot cancers viktigaste frågor är att alla cancerpatienter ska ha tillgång till kontaktsjuksköterska. Föreningen Sjuksköterskor i cancervård bidrar genom sitt engagemang och arbete till att förverkliga denna målsättning.

SOCIALA MEDIA

Facebook, Twitter och Instagram

För att arbeta snabbt och resurssmart, samt för att kunna nå ut till så många som möjligt, har NMC redan från början siktat på att i så hög grad som möjligt använda sig av internet och sociala media, som Facebook, Twitter och Instagram

WWW.NATVERKETMOTCANCER.SE

ARWIN AB har sedan hösten 2014 utvecklat vår webbplats, layout- och innehållsmässigt, till att bli mer ändamålsenlig för våra behov. ARWIN AB hjälper oss med vår digitala närvaro genom att vara till stöd med sociala medier och sköta uppdateringar av hemsidan.

INTERNUTBILDNING

Under 2017 planerades tillsammans med våra stödjande företag en utbildning i läkemedelshantering för våra medlemsorganisationer. LIF kommer att erbjuda utbildningen då färdigställd.

MEDIA

NMC har under året publicerat flera debattartiklar, pressmeddelanden och medverkat i media. Merparten finns publicerat på hemsidan och på vårt MyNewsDesk -konto. Se även under flera punkter i denna verksamhetsrapport.

LEVNADSVANOR OCH CANCER

Prevention är en av NMC:s kärnfrågor och vi vill upplysa och informera om hur våra levnadsvanor påverkar vår hälsa och risken för cancersjukdom.



Var tionde minut drabbas någon av cancer. Om vi inte gör något åt vår livsstil kommer dubbelt så många svenskar att leva med cancer år 2030. Det handlar om enkla förändringar i vardagen – som drastiskt minskar risken att få en allvarlig sjukdom. De fem viktigaste faktorerna när det handlar om att förebygga cancer är kost, rökning, alkohol, motion och sol – En KRAM i skuggan. Solskolans broschyrer finns på vår hemsida och kan lätt kopieras och skrivas ut. Flera vårdcentraler och hudkliniker har använt våra broschyrer i samband med att de arrangerat prickmottagning.

Nej tack tobak!

I Nej Tack Tobak-projektet belyser vi den ökade risken för cancerinsjuknande på grund av tobak oavsett cancersjukdom.

Vi bedriver vårt påverkansarbete i tobaksfrågor främst genom vårt medlemskap i tankesmedjan Tobaksfakta. Medlemmar i Tobaksfakta är förutom NMC; Läkare mot tobak, Sjuksköterskor mot tobak, Tandvård mot tobak, Lärare mot tobak, Psykologer mot tobak, Yrkesföreningar mot Tobak, Visir, Cancerfonden, A Non Smoking Generation, Riksförbundet SMART, Astma- och Allergiförbundet, Unga Allergiker, Hjärt- och Lungfonden, Tobakspreventivt nätverk i landsting och regioner, SMART Ungdom och Hjärt- och Lungsjukas Riksförbund.



Kost och cancer

Det är svårt att dra entydiga samband mellan enskilda livsmedel och risken för cancer, men det pågår hela tiden forskning världen över. Insjuknandet i cancer är komplext och beror på vad man äter, hur mycket man rör på sig, kroppsvikten, genetiska faktorer samt livsstil som rökning, alkohol och solning. Man vet dock att 1/3 av all cancer kan förebyggas med hjälp av hälsosamma levnadsvanor. Texten är skriven av Karin Andersson, leg dietist med masterexamen inom folkhälsa. Projektledare Mat och Cancer, Dietisternas Riksförbund

Utöver Solskolan, Nej Tack Tobak och Kost och cancer finns texter om alkohol och motion på vår hemsida.

WHO Collaborating Centre for Clinical Health Promotion

Sedan 2015 deltar NMC som representant i ett **Advisory Board** för **WHO Collaborating Centre /Kliniskt Centrum för Hälsöfrämjande Vård** för implementering av evidensbaserad klinisk hälsopromotion med fokus på alkohol och andra riskfaktorer såsom tobak, droger, övervikt, undernäring, fysisk inaktivitet och samsjuklighet. Margareta Haag representerar NMC och ingår i Advisory Board. Forskningen inom WHO Collaboration Centre for Clinical Health Promotion inriktas på att implementeras inom 18 månader efter publicering.

BÖCKER OCH INFORMATIONSMATERIAL



Är jag inte säker som Cancerpatient? Självklart kan du känna dig trygg med svensk cancervård och vara förvissad om att personalen arbetar för att ge dig bästa möjliga behandling och omsorg. Dessutom pågår sedan 10 – 15 år ett intensivt arbete med att göra sjukvård bättre och säkrare.

Patienter och närstående har dock hittills inte haft någon framträdande roll i detta arbete, vare sig i Sverige eller internationellt. Detta trots att det faktiskt finns saker patienter och närstående kan bidra med för en säkrare cancervård. Och det är detta vi beskriver i "Säker Cancervård". Syftet är inte att skrämman upp eller att vältra över ansvar, utan att ge dig och dina närstående en möjlighet att bidra till att din vård blir säkrare.

"Säker cancervård" vänder sig därför till dig som är eller har varit patient inom cancervården samt till närstående. "Säker cancervård" är ett samarbete mellan Nätverket mot cancer, Landstingens Ömsesidiga Försäkringsbolag och Regionalt Cancercentrum Stockholm Gotland.

<http://www.natverketmotcancer.se/om-cancer/informationmaterial/>

Den ofrivillige resenären – en bok om din cancerresa

Boken ger vägledning och stöd för den som drabbats av cancer. Den tar upp olika prövningar som man kan ställas inför under "resan": fysiska, psykiska, sociala och existentiella prövningar. Den ofrivillige resenären ger också enkla verktyg som kan användas i kontakt med vården. Verktøygen är till för både den som själv har cancer och för den som är närstående.



Den första upplagan (2013) togs fram med stöd av Region Halland, SKL och Vinnova. Boken har hämtat inspiration från en australisk förlaga och har vidareutvecklats och omarbetats för att passa svenska förhållanden. NMC medverkade aktivt till bokens framtagande. Boken är nytryckt och utgiven av cancerresan.se. Förordet i den nytryckta boken är skrivet av Katarina Johansson, ordförande NMC. Boken kan beställas på NMC:s hemsida och kan även läsas online.

Närståendeboken

Fler än 60 000 personer får varje år i Sverige cancer. Det är många, över en halv miljon, som har eller har haft cancer. Detta förändrar livet, inte bara för cancerpatienten, utan för alla runt omkring. Alla berörs, familj, släkt, vänner, arbetskamrater och många flera.

Idén till Närståendeboken baseras på den tidigare Anhörigboken. Texterna har reviderats och uppdaterats av en arbetsgrupp inom Nätverket mot cancer som bestått av bl.a. Maria Hellbom, psykolog och verksamhetschef för Centrum för cancerrehabilitering, Stockholm med flera. Vi hoppas att vi genom denna skrift kan underlätta livet för alla cancerberörda, att stödja de som står nära, vara en hjälp att söka vidare efter mer information. Boken kan beställas på vår hemsida och även läsas online.



HTA-broschyr - "Gör din röst hörd!"

Broschyrerna finns publicerade på vår hemsida fri att använda för alla intresserade. Texten är skriven av journalisten Margaretha Hägglund och faktagranskad av Göran Edbom, överläkare Cancercentrum Norrlands US som tidigare ingått i NMCs Advisory Board.

4. MEDLEMSKAP OCH PARTNERSKAP

Forska!Sverige

I syfte att bidra till ökad hälsa och välbefinnande i Sverige har Nätverket mot cancer och 30 andra organisationer gått ihop för att samverka under Forska!Sveriges ledning. Organisationerna, som representerar akademi, vård, näringsliv, fackförbund samt patient- och andra intresseorganisationer (däribland Nätverket mot cancer) -samverkar långsiktigt för att förbättra förutsättningarna för medicinsk forskning, företagande och vård.

Forum för Health Policy

representerar en bredd av områden inom hälso- och sjukvården, från patientföreningar, arbetsgivar- och fackförbund till vårdgivare, myndigheter och läkemedelsbolag. Som medlem får vi en plattform att lyfta frågor som är viktiga inom hälsa, sjukvård och omvårdnad. Samtidigt ges medlemskapet en -möjlighet att i kreativa workshops och informella träffar möta och föra dialog med personer med andra perspektiv. I interaktionen däremellan skapas nya tankar och idéer. Medlemskapet ger oss också tillgång till Forums nätverk av både nationella och internationella forskare. Via dessa ges en inblick i vilken forskning som pågår, både i och utanför Sverige, inom olika discipliner såsom management, folkhälsa, ekonomistyrning, informatik och e-Hälsa. Sammantaget syftar forumet till att vara ett robust stöd i ett kunskapsbaserat beslutsfattande, både i medlemmarnas egna organisationer och i hälso- och sjukvårdspolitiken i stort.

Tobaksfakta

Nätverket mot cancer är medlem i den oberoende tankesmedjan Tobaksfakta. Genom Tobaksfakta arbetar vi för ett rökfritt Sverige.

Nätverket för Nationell Canceragenda

I syfte att främja klinisk forskning som en integrerad del av cancersjukvården så ingår vi som en aktiv part i Nätverket för en Nationell Canceragenda, en fristående sammanslutning av organisationer som representerar forskning, sjukvård, näringsliv och patienter på cancerområdet. Denna samverkan har som mål att förstärka forskningens roll och göra Sverige till en attraktiv plats för klinisk och basal cancerforskning.

Leading Health Care

har ett partnersnätverk med verksamma praktiker från ett 30-tal organisationer där vi ingår; myndigheter, beställarorganisationer, utförare, professionsförbund, patientföreningar, branschorgan och läkemedelsbolag. Det finns en uttalad ambition att partnergruppen ska vara heterogen och inkludera alla delar av sektorn.

<http://www.natverketmotcancer.se/om-natverket-mot-cancer/samarbeten-natverk-och-organisationer/>

5. SAMARBETEN FÖRETAG OCH ÖVRIGA

LIF-anslutna företag samt Medicintekniska företag:

AbbVie, Amgen, AstraZeneca, Bayer, Boehringer Ingelheim, Bristol-Myers Squibb, Celgene, Immunovia, Ipsen, Janssen, Merck, MSD Sverige, Novartis, Pfizer, Roche, Sanofi och Takeda.

Dagens Medicin, vi har vid flera tillfällen arrangerat seminarium i Almedalen.

ARWIN AB hjälper oss med vår digitala närvaro genom att vara till stöd med sociala medier och sköta uppdateringar av hemsidan.

Get a Newsletter hjälper till med kommunikationen via digitala nyhetsbrev.

Filmbyrån Populate hjälper oss med att på ett mer effektivt sätt få ut våra viktigaste budskap via olika kanaler med hjälp av film och rörliga medier.

RMP Media är PR- och kommunikationsbyrån som ser till att vi hörs och syns – både i media och i maktens korridorer.

Small Media har fotograferat Världscancerdagen både 2015, 2016 och 2017

<http://www.natverketmotcancer.se/om-natverket-mot-cancer/samarbeten/>

Organisationer:

NMC samarbetar med universitet, yrkesprofessioner och intresseorganisationer i frågor som är av gemensamt intresse.

Regionala cancercentrum (RCC)

Regionala cancercentrum är en kunskaps- och utvecklingsorganisation med center i varje hälso- och sjukvårdsregion i Sverige. RCC ska verka för att landets cancervård ska bli mer patientfokuserad, jämlik, säker och effektiv. NMC:s representanter deltar genom sina lokala och regionala föreningar aktivt i styrelser, ledningsgrupper, arbetsgrupper och patientråd.

A Non-Smoking Generation, 1,6 och 2,6 miljonerklubben, Cancerfonden, Clife, Fysioterapeuterna, Kontinet.se, Läkarförbundet, Sjuksköterskor i Cancervård, SMART och SMART Ungdom, SWEDPOS, Vårdförbundet och många fler.

<http://www.natverketmotcancer.se/om-natverket-mot-cancer/samarbeten-natverk-och-organisationer/>

STYRELSENS SLUTORD

Nu har det gått nästan 10 år sedan vi fick den nationella cancerstrategin av dåvarande socialminister Göran Hägglund (KD). Ett storstilat dokument, nu skulle det bli förbättringar! En del har hänt, men förändringar går alldeles för långsamt och byggs ofta på med nya administrativa funktioner. Vi har processledare, samverkansgrupper, koordinatörer och det talas om ledtider och tvärfunktionell samverkan. Men sällan om patienten.

Det finns så otroligt mycket kvar att göra inom svensk cancervård. Visst har forskningen gjort stora framsteg, och visst kan många behandlas framgångsrikt och fortsätta sina liv med en kronisk cancersjukdom. Men vi måste också våga prata om att cancer fortfarande är en dödlig sjukdom för många. 40 % av dem som drabbas lever inte fem år efter sin diagnos.

Vi blir friska i ett land, men sjuka i 21 olika landsting. Den hälso- och sjukvårdslag som kom 1982 hade som mål att ge *”en god hälsa och en vård på lika villkor för hela befolkningen”*. Men de 21 landsting och regioner som är ansvariga för vården har under dessa 35 år inte lyckats uppfylla denna lagstiftning, utan orättvisorna och ojämlikheterna bara ökar istället.

Nätverket mot cancer representerar idag 12 patient- och närståendeorganisationer och 30 000 individmedlemmar, allt från barn till äldre. Vi bjuder kontinuerligt in organisationer som ännu inte är medlemmar och vår förhoppning är givetvis att alla ska se värdet av samarbete och bli medlemmar i en cancerprofilerad intressepolitisk paraplyorganisation. Tillsammans är vi starka!

Slutligen vill vi tacka ALLA som på olika sätt har arbetat med och för oss, för alla cancerberörda. Tack för att ni stöttat oss i både med och motgångar, utan er och ert stöd skulle vi inte finnas. Vi lovar att vi ska fortsätta att påverka och se till att politikerna håller vad de lovar när det gäller cancervården.

Nätverket mot cancer behövs – som en påtryckare och garant för att allt arbete alltid utgår från patienten och dennes behov!

Stockholm den 3 februari 2018

Katarina Johansson, ordförande

Margareta Haag, vice ordförande

Åke Lindahl, kassör

Bo Karlsson, ledamot

Marie Robertsson, ledamot

Christian Pedersen, ledamot

Vuokko Elner, suppleant