



CYSTISK FIBROSE FORENINGEN

CVR.nr. 48 61 20 16

Statsautoriseret
Revisionsinteressentskab

ÅRSRAPPORT 2024

Adelgade 15
DK 1304 København K
tlf.: +45 33 73 46 00

Usserød Kongevej 157
DK 2970 Hørsholm
tlf.: +45 45 86 41 35

info@krestoncm.dk
www.krestoncm.dk
CVR-nr. 39 46 31 13

INDHOLD

	Side
Ledelsesberetning	
Foreningsoplysninger	2
Ledelsesberetning	3
Påtegninger	
Ledelsespåtegning	7
Den uafhængige revisors revisionspåtegning	8
Årsregnskab 1. januar – 31. december 2024	
Anvendt regnskabspraksis	12
Resultatopgørelse	14
Balance	15
Noter	17

FORENINGSOPLYSNINGER

Foreningen Cystisk Fibrose Foreningen
Blekinge Boulevard 2
2630 Taastrup

CVR.nr.: 48 61 20 16
Hjemsted: Taastrup
Regnskabsår: 1. januar – 31. december

Bestyrelse Sune Schackenfeldt (formand)
Lise Jahn Kraglund (næstformand)
Jørgen Bardenfleth
Brian Grau Poulsen
Camilla Beer Arnsberg
Lone Kristoffersen
Kathrine Olesen
Terese Katzenstein
Hanne Vebert Olesen

Direktør Anja Klett

Revision KRESTON CM
Statsautoriseret Revisionsinteressentskab
Adelgade 15
1304 København K
CVR-nr. 39 46 31 13

LEDELSESBERETNING

Foreningens aktiviteter

Foreningens aktiviteter består i at arbejde for patienter med den alvorlige, arvelige og medfødte sygdom Cystisk Fibrose (CF) i Danmark.

Udviklingen i aktiviteter og økonomiske forhold

Foreningens resultat for året 2024 udviser et overskud på kr. 30.631, mens 2023 udviste et overskud på kr. 429.852.

Årets resultat kr. 30.631 foreslås overført til egenkapitalen, som herefter udgør kr. 4.495.942.

Af foreningens samlede indtægter kr. 4.192.983, er kr. 1.189.224 bidrag tilegnet bestemte formål, og er opført under note 5 "Indsamlede øremærkede midler".

Indledning

2024 blev endnu et år med stærkt fællesskab og med stort engagement fra medlemmer, bidragydere og samarbejdspartnere. Vi er meget glade for den store opbakning, der gør det muligt at drive en stærk forening, hvor vi yder støtte og rådgivning til livet med cystisk fibrose, støtter forskning og sætter fokus på vores mærkesager; alt sammen i ønsket om et bedre og længere liv for alle med cystisk fibrose.

Politiske indsatser for cystisk fibrose

Cystisk Fibrose Foreningen har på det patientpolitiske område gennem tiden arbejdet hårdt på at sikre gode vilkår og muligheder for mennesker med cystisk fibrose. Samtidig er foreningen repræsenteret i alliancer og paraplyorganisationer, bl.a. Danske Handicaporganisationer og Sjældne Diagnoser, hvor vi deltager i relevante høringer, netværk og dialoger på handicap-, social- og sygdomsområdet. Vi udveksler også viden og erfaringer med de øvrige nordiske cystisk fibrose foreninger, ligesom vi er del af CF Europe, hvor vi på europæisk plan i fællesskab arbejder for adgang til den bedst mulige behandling for alle med cystisk fibrose.

Forlænget aftale sikrer adgang til nye behandlinger til og med 2028

I 2018 blev der indgået en banebrydende 4-årig aftale mellem Regionernes indkøbsselskab, Amgros, og medicinalvirksomheden bag de nye og mere effektive modulatorbehandlinger for cystisk fibrose. Aftalen betød, at alle med cystisk fibrose i Danmark fik adgang til de nyeste behandlinger fra virksomheden. Aftalen blev forlænget af parterne i 2021, og igen i sommeren 2024 til og med 2028. Det er glædelige nyheder.

Medicinaftalen fra 2018 kan ikke forlænges yderligere, men skal genforhandles. Foreningen er derfor allerede nu engageret i at stille viden til rådighed for en ny aftale. Som Forening hører vi om mange positive erfaringer med modulatorbehandlingerne fra både børn, unge og voksne, så fortsat adgang til disse vil have afgørende betydning for manges livskvalitet og -udsigter.

Undersøgelse for cystisk fibrose i graviditeten til alle

I 2016 blev cystisk fibrose efter en stor indsats fra Cystisk Fibrose Foreningen del af screeningen af nyfødte ved hælprøven. Det ser vi resultaterne af i dag, idet børn med cystisk fibrose allerede fra helt små sættes i gang med behandlingen af deres sygdom.

Foreningen arbejder også for, at alle gravide/par i Danmark kan tilbydes en anlægsbærerundersøgelse for den genfejl, som kan medføre cystisk fibrose hos et kommende barn. Det skyldes, at 3 pct. af befolkning er raske anlægsbærere af cystisk fibrose, ofte uden at vide det, før de får et barn med sygdommen.

Derfor har vi med en række lægefaglige selskaber stillet forslag om et forbedret undersøgelsestilbud for cystisk fibrose i Danmark, så cystisk fibrose kan findes allerede tidligt i graviditeten. Dette forslag blev bl.a. Folketingets Sundhedsudvalg præsenteret for af Foreningen ved et foretræde i september 2024 med stor lægefaglig opbakning. Dette er en mærkesag, vi ser frem til at fortsat at forfølge i 2025.

Foreningen taler for fosterdiagnostik

Et nært beslægtet område til undersøgelse for cystisk fibrose i graviditeten er fosterdiagnostik. Her valgte Cystisk Fibrose Foreningen også at engagere sig i 2024 i en række medier med vores formand Sune Schackenfeldt i spidsen. Dette var i forbindelse med Det Etiske Råds udtalelse om netop fosterdiagnostik, bestilt af Folketinget. Som Forening var vi glade for, at Det Etiske Råd i deres udtalelse bakkede op om fosterundersøgelser som offentligt tilbud til alle gravide. Vi ville dog gerne nuancere den bekymring, som flere af Rådets medlemmer udtrykte i Rådets udtalelse om bl.a. frygt for selektionssamfund, unødige bekymringer hos gravide, unødige aborter og stigmatisering af personer med sygdomme og funktionsnedsættelser. De bekymringer genkender vi ikke. Cystisk Fibrose Foreningen ser derimod fosterundersøgelser som et værdifuldt og gavnligt forebyggelsestilbud for alvorlige sygdomme og lidelser hos et foster, herunder cystisk fibrose.

Fremtidens sundhedsvæsen og cystisk fibrose

Et væsentligt højdepunkt på den nationale sundhedspolitiske dagsorden i 2024 var Sundhedsstrukturkommissionen anbefalinger til fremtidens sundhedsvæsen. Kommissionen havde til mål at komme med bud på et mere forebyggende og sammenhængende sundhedsvæsen med mere lighed, nærhed og bæredygtighed. Dette var særligt med blik på, at flere danskere bliver ældre, ofte med flere samtidige kroniske sygdomme.

Sundhedsstrukturkommissionens ambitiøse og grundige anbefalinger indeholdt mange positive elementer, også for behandlingen af cystisk fibrose. Vi ser ind i en fremtid, hvor flere med cystisk fibrose bliver stadig ældre og også får mere end én behandlingskrævende kronisk sygdom. Som Forening fandt vi det dog bekymrende, at nye initiativer i Sundhedsstrukturkommissionens forslag på sundhedsområdet skulle finansieres ved mindre aktivitet i det specialiserede sundhedsvæsen, som bl.a. varetager behandlingen af cystisk fibrose med de to Cystisk Fibrose Centre på Rigshospitalet og Aarhus Universitetshospital.

Foreningens høringsvar var derfor med fokus på værdien og udbyttet af den højtspecialiserede sygehushandel i Danmark, der har skabt store forbedringer i behandling og livskvalitet, ikke mindst for de

mere sjældne sygdomme som også cystisk fibrose tilhører. Foreningens budskab var, at der skal investeres i det specialiserede sundhedsvæsen, hvis de politiske ambitioner for fremtidens sundhedsvæsen skal kunne indfris, også for mindre patientgrupper med alvorlige og behandlingskrævende sygdomme.

Vi glæder os derfor over, at der i Folketingets efterfølgende sundhedsreform er lagt op til at investere i både det nære og det specialiserede sundhedsvæsen. Vi kommer fortsat til at interessere os for behandlingen af cystisk fibrose i fremtidens sundhedsvæsen og implementeringen af den nye sundhedsreform i forhold til den højtspecialiserede sygehusbehandling og samarbejdet med det nære sundhedsvæsen.

Stor udvikling for organdonation

Mennesker med cystisk fibrose kan få brug for en organtransplantation for at overleve. Derfor har Cystisk Fibrose Foreningen igennem mange år arbejdet på at fremme organdonation i Danmark. Det har bl.a. været med kampagner og ved at arbejde for en ændret samtykkemodel for organdonation i Danmark i alliance med en række andre organisationer.

Derfor var glæden også stor i 2024, da et flertal i Folketinget valgte at ændre samtykkemodellen for organdonation i Danmark fra aktivt tilvalg til aktivt fravælge til organdonation. Med den nye model bliver alle borgere automatisk tilmeldt donorregisteret fra det 18. år, men skal bekræfte deres holdning. Ellers er det fortsat de pårørende, der skal tage endelig stilling. Vi er glade for den ændrede samtykkemodel, da vi ved, at langt størstedelen af danskerne er positive for organdonation, men at kun knap en tredjedel har fået registreret deres holdning i donorregisteret.

Ændringen af samtykkemodellen for organdonation er del af en ny national handleplan for organdonation, der har til formål at sikre, at færre skal vente forgæves på et nyt organ. Foruden den ændrede samtykkemodel indeholder den nye nationale handlingsplan også en række andre elementer, som Foreningen forventer giver en gavnlig indvirkning på organdonation.

Foreningen blev også i 2024 inviteret til at deltage i Tag Stilling Partnerskabet under Indenrigs- og Sundhedsministeriet, der også er del af den 2024's nationale handleplan for at fremme organdonation, ligesom vi fortsat bakker op om Organdonationsdagen 2. lørdag i oktober hvert år.

Med den positive udvikling for organdonation besluttede Foreningen også i 2024, at det var på tide at lade Den lille Gule Organ-And velfortjent flyve fra reden. Tusind tak til de mange frivillige Andemagere, der igennem tiden har kreeret og opsat ænder rundt om i hele Danmark for at sætte fokus på organdonation.

Skimmelsvamp på Rigshospitalet

En sag, der har optaget Foreningen i 2024, er patientprøver med fund af skimmelsvamp lokaliseret i Rigshospitalets bygninger, herunder i prøver fra personer med cystisk fibrose. Da personer med cystisk fibrose er særligt sårbare overfor bakterier og svampe, kontaktede Foreningen derfor hurtigt Rigshospitalets ledelse i 2024 for at høre ind til situationen for børn, unge og voksne med cystisk fibrose og skimmelsvamp på hospitalet.

Hospitalets undersøgelser har efterfølgende vist, at prøverne med den specifikke skimmelsvamp fra Rigshospitalet stammer fra voksne med cystisk fibrose, men at der er tale om engangsfund, der hverken havde ledt til sygdom eller behandling. Det er hospitalets vurdering, at der for cystisk fibrose er tale om forurenede prøver fra laboratorieudstyr, der efterfølgende er blevet udskiftet. Vi fortsætter den løbende dialog med Rigshospitalets ledelse om indsatsen med at opspore og bekæmpe skimmelsvamp, for at understøtte en tryg og sikker oplevelse af at besøge hospitalet for alle med cystisk fibrose.

Kendskab til cystisk fibrose

Cystisk Fibrose Foreningen arbejder kontinuerligt på at udbrede kendskabet til cystisk fibrose og forståelsen for de livsbetingelser, som sygdommen giver. Det gør vi med oplysnings- og indsamlingskamper, formidling af personlige historier og nyt om forskning i cystisk fibrose.

Cystisk fibrose er i 2024 blevet omtalt 167 gange i en lang række nationale, regionale og lokale trykte medier og på deres hjemmesider, i fagblade, magasiner, tv-indslag og hos nyhedsbureauer. Over 6.500 personer følger Cystisk Fibrose Foreningen på Facebook, hvor Foreningen har en rækkevidde på 186.200 Facebookbrugere i 2024.

I november 2024 lancerede Foreningen også en ny sektion på vores hjemmeside målrettet nydiagnoscerede børn/familier, voksne og pårørende. Det er et supplement til den information om sygdom, behandling og livet med cystisk fibrose, som kan findes på vores hjemmeside, men udvalgt og målrettet til den første tid med cystisk fibrose.

Derudover er vores hjemmeside i 2024 også blevet opdateret med en række nye portrætter med børn, unge og voksne med cystisk fibrose i livet. Det er vi rigtig glade for, da netop portræthistorier er eftersøgt indhold på vores hjemmeside. Tusind tak til alle jer, der har delt jeres fortælling med os i 2024's portræthistorier.

Cystisk Fibrose Awareness Week

I november 2024 holdt vi Cystisk Fibrose Awareness Week på Foreningens sociale medier med en ABC om cystisk fibrose. Det gjorde vi for at skabe kendskab, forståelse og støtte til de livsbetingelser, som cystisk fibrose giver børn, unge og voksne.

Cystisk Fibrose Awareness Week er et nyt tiltag i Foreningen fra 2023, og ligesom sidste år blev Foreningens opslag flittigt delt af vores følgere på Facebook og Instagram, der også bidrog med egne historier og betragtninger om cystisk fibrose. Tusind tak for engagementet! Sammen nåede vi i november måned ud til knap 28.000 tusind brugere med vores fortællinger om cystisk fibrose.

Viden om livet med cystisk fibrose

I 2024 gennemførte Cystisk Fibrose Foreningen en stor undersøgelse af livet med cystisk fibrose og Foreningens aktiviteter blandt både personer med cystisk fibrose og pårørende hertil, samt medlemmer engageret i sagen. Over 260 personer deltog, hvilket vi er utrolig glade for, da undersøgelsen er et vigtigt element i vores patientpolitiske arbejde og udviklingen af Foreningens støttetilbud. Vi glæder os også over, at mange besvarelser fortæller om et forbedret helbred og stort mod på livet hos mange børn, unge og voksne med cystisk fibrose, samt stor tilfredshed med Foreningens indsats for et længere og bedre liv med cystisk fibrose. Det er vi både glade og stolte over.

Støtte og rådgivning til mennesker med cystisk fibrose

I Cystisk Fibrose Foreningen støtter vi børn, unge og voksne med cystisk fibrose i livet med individuel rådgivning og fælles medlemsaktiviteter for støtte og erfaringsudvikling. Vi giver også en hjælpende hånd i svære sygdomstider med patientstøttelegaterne "Gode Dage Legater" og uddelinger af gaver og gavekort på hospitalet.

Rådgivning fra psykologer og socialrådgiver

Medlemmer af Cystisk Fibrose Foreningen kan gøre brug af vores gratis rådgivningstilbud med individuel faglig støtte i akutte krisesituationer eller som forebyggende indsats fra Foreningens psykologer og socialrådgiver. Det er med kortere rådgivningsforløb omkring en afgrænset problemstilling specifik for cystisk fibrose.

Det rådgivningstilbud har flere medlemmer benyttet sig af i 2024, både børn, børnefamilier, unge samt voksne og deres pårørende. Foreningens socialrådgiver Vibeke Larsen, ringer derudover alle nye medlemmer op, der enten selv har cystisk fibrose eller er forældre til et barn med cystisk fibrose. Det gør vi for at byde godt velkommen i foreningen og for at fortælle om vores muligheder for at yde støtte til livet med cystisk fibrose.

Online temaaftener og netværksaktiviteter

Selvom det kan være svært at mødes fysisk med cystisk fibrose, kan der være stor værdi i at se andre med sygdommen og høre deres erfaringer, uanset om man er barn, unge eller voksen. Derfor er vi glade for, at vi med vores online temaaftener og netværksaktiviteter har mulighed for at mødes virtuelt på tværs af alder og geografi, men med cystisk fibrose til fælles. I 2024 har vi inviteret vores medlemmer til 10 forskellige online foredrag og netværksaktiviteter, bl.a. banko, smagninger, forskningsforedrag med personalet på Cystisk Fibrose Centrene på Rigshospitalet og Aarhus Universitetshospital samt med Foreningens socialrådgiver.

Familiekursus for store og små

I starten af september holdt vi årets populære Familiekursus for familier med børn med cystisk fibrose i alderen 0-17 år. Her bød vi over 80 børn og voksne velkomne til en weekend på Fyn med støttende følelseskaber, faglige oplæg, netværk og erfaringsudveksling for både store og små. I år havde vi særligt fokus på netop erfaringsudveksling, hvilket der blev taget vel imod blandt deltagerne i bl.a. vores efterfølgende evaluering af årets Familiekursus. Vores evaluering viste også, at familierne fik ny viden og støtte

til dagligdagen fra årets Familiekursus og hinanden. Vi glæder os derfor til fortsat at udvikle Familiekurset til 2025 med spændende, godt og lærerigt indhold for børn og forældre.

Gode Dage Legater

Hvert år kan børn, unge og voksne med cystisk fibrose søge vores patientstøttelegater på op til 10.000 kr. til en selvvalgt aktivitet, ting eller oplevelse. Vi kalder legaterne Gode Dage Legater, for det er netop, hvad legaterne skal give; gode dage, der kan bringe glæde i livet trods svær sygdom. Derfor er legaterne også målrettet børn, unge og voksne i et aktuelt eller nyligt hårdt sygdomsforløb med cystisk fibrose.

I 2024 kunne vi glæde hele 32 børn, unge og voksne med cystisk fibrose. Legaterne er gået til bl.a. oplevelsес- og familietur i ind- og udland. Også elcykler er populære, da de muliggør motion og transport. PC og gamerudstyr er også blandt legaterne, og en enkelt trampolin til haven har også fundet vej.

Uddelinger på hospitaler

Børn, unge og voksne med cystisk fibrose kommer hyppigt på Cystisk Fibrose Centrene på Rigshospitalet og Aarhus Universitetshospital. Særligt for børnene kan det være en svær oplevelse. Derfor uddeler foreningen små Bimble-slikposer og "stikkegaver" til børnene ved kontrol og gavekort til børn, unge og voksne ved hospitalsindlæggelser. Desuden får alle med cystisk fibrose også en lille julehilsen fra Foreningen, når de besøger Cystisk Fibrose Centrene i juletiden. I år var det med biografbilletter, mens der til de mindste børn var legetøj. Tusind tak til hospitalspersonalet på de to Cystisk Fibrose Centre for at hjælpe os med at uddele de små glæder til børn, unge og voksne.

Støtte til forskning i cystisk fibrose

Cystisk Fibrose Foreningen har i 2024 uddelt 745.000 kroner i økonomisk støtte til at fremme forskning i cystisk fibrose i Danmark. Det er vi stolte af, da forskning og ny viden om sygdommen og dens behandling er nøglen til et længere og bedre liv med cystisk fibrose. Det er forskning, der giver håb om en dag at kunne helbrede sygdommen.

I år har vi uddelt 31 legater til kongresdeltagelse: Forskere tilknyttet de to Cystisk Fibrose Centre på Rigshospitalet og Aarhus Universitetshospital har dermed kunnet præsentere deres forskning og dele viden med andre forskere på vigtige internationale forskningskongresser indenfor cystisk fibrose.

Foreningen har også, som en andel af de 745.000 kroner, uddelt 350.000 kroner i 2024 som forskningsstipendier til tre spændende forskningsprojekter, der alle har til hensigt at forbedre behandlingen af cystisk fibrose.

Årets forskningsprojekter støttet af Cystisk Fibrose Foreningen med stipendie:

- Maria Hein Hegelund vil med Foreningens støtte undersøge livskvalitet før og efter triplemodulatorbehandling blandt personer med cystisk fibrose. Projektet skal være med til at identificere områder, der kræver yderligere tiltag for at opnå forbedring i livskvaliteten for børn, unge og voksne med cystisk fibrose.

- Maja Valentin Kragh undersøger PCR-test (BioFire Pneumonipanel) på luftvejsprøver til hurtig opsporing af de mest almindelige akutte luftvejsinfektioner. Det gør hun, for at undersøge om ny diagnostik kan føre til sikker, hurtig og rationel anvendelse af antibiotika ved akut opstået luftvejsinfektion for personer med cystisk fibrose.
- Kim G. Nielsen har fået støtte et real-life klinisk kontrolleret interventionsstudie, der skal undersøge om børn og unge med cystisk fibrose i triplemodulatorbehandling uden tab af helbreds niveau kan øges gradvist i kontrolinterval.

Derudover støttede Cystisk Fibrose Foreningen i november et forskningsseminar om cystisk fibrose i Danmark, hvor forskere indenfor en række forskellige fagfelter mødtes for at diskutere fremtidens forskning i cystisk fibrose. I år var det med særligt fokus på, hvordan personer med cystisk fibrose kan blive involveret og få endnu mere viden om den spændende forskning, der sker i Danmark. Det var vi glade for at støtte op om, ligesom Foreningen også deltog på forskningsseminaret med vores perspektiver og viden om børn, unge og voksne med cystisk fibrose og deres pårørende.

Indsamlinger til Cystisk Fibrose Foreningen

2024 har været et travlt år med mange spændende arrangementer, ambitiøse forskningsprojekter, patientpolitiske mærkesager og vigtig støtte i de svære sygdomstider. Vores aktiviteter og indsatser er dog kun mulige, fordi medlemmer, private bidragsydere, fonde, virksomheder og frivillige støtter op om vores arbejde for et længere og bedre liv for børn, unge og voksne med cystisk fibrose.

Indsamlinger til glæde og gavn

Medlemmer har i 2024 stået bag flere indsamlinger til gavn for vores arbejde for børn, unge og voksne med cystisk fibrose. Der er arrangeret løb og juleværksted blandt Foreningens medlemmer. Harley Davidson Klubben Sjælland holdt også i maj deres årlige Cruise for a Cure med en donation på 15.000 kr. til forskning i cystisk fibrose. Tusind tak for opbakningen.

Medlemmer har også været lavet egne indsamlinger til fordel for foreningens arbejde i forbindelse med fødselsdage, bisættelser og andre begivenheder og mærkedage. Tusind tak for indsatsen, omtanken og det store engagement.

Flot bidrag fra virksomheder

Rundt om i Billund Lufthavn kan rejsende aflevere mønter og sedler til Cystisk Fibrose Foreningens arbejde for børn, unge og familier ramt af cystisk fibrose. Det var der i 2024 mange, der gjorde, og de rejsendes bidrag blev fordoblet af Billund Lufthavn. Desuden bliver flasker afleveret i lufthavnens sikkerhedsgennemgang genanvendt, og panten bliver doneret til Cystisk Fibrose Foreningen. Det hele går til Foreningens støtteindsatser for børn, unge og børnefamilier med cystisk fibrose.

Medicinalvirksomheden bag de nye modulatorbehandlinger, Vertex Pharmaceuticals, har også støttet Cystisk Fibrose Foreningen. Det er med en donation øremærket legater til rejse og ophold på de to in-

ternationale kongresser om cystisk fibrose, så unge forskere kan præsentere deres forskningsprojekter. Vi er meget glade for denne opbakning, der er med til at understøtte ny viden om forskning og behandling af cystisk fibrose i Danmark.

Flot opbakning fra danske fonde

I 2024 har danske fonde ydet et flot bidrag til foreningens støtteindsatser for børn, unge og voksne med cystisk fibrose. Fondenes vigtige opbakning har bl.a. været med til at muliggøre vores Familiekursus og Positive Oplevelser for børn, unge og voksne med cystisk fibrose, ligesom vi også arbejder på nye informationsmaterialer om sygdommen og livet med cystisk fibrose med fondes opbakning. Stor tak til de fonde, der i 2024 valgte at støtte op om et bedre og længere liv for alle med cystisk fibrose.

Tusind tak

Tusind tak til de mere end 1.800 medlemmer og bidragydere, virksomheder, fonde og offentlige puljer, som har støttet Cystisk Fibrose Foreningens arbejde. Også stor tak til de mange børn, unge og voksne, som har valgt at dele deres personlige historier om livet med cystisk fibrose.

Jeres opbakning, økonomiske støtte og frivillige indsats er af uvurderlig betydning for foreningens indsats til gavn og glæde for børn, unge og voksne med cystisk fibrose og deres pårørende.

Sammen sikrer vi et længere og bedre liv for alle, der er ramt af cystisk fibrose – for ingen skal stå alene med svær sygdom.

Good Governance

Cystisk Fibrose Foreningen følger Frivilligrådets anbefalinger til god ledelse i den frivillige sociale sektor.

Anbefalingerne om god ledelse i den frivillige sociale sektor er baseret på et "følg eller forklar"-princip. Princippet betyder, at bestyrelsen i den enkelte organisation selv må afgøre, i hvilket omfang det er meningfuldt at efterleve de enkelte anbefalinger.

Foreningens udfyldte og begrundede skema er tilgængeligt på vores hjemmeside cff.dk under "Om Cystisk Fibrose Foreningen".

LEDELSESPÅTEGNING

Ledelsen og har dags dato behandlet og godkendt årsrapporten for 2024 for Cystisk Fibrose Foreningen.

Årsrapporten aflægges i overensstemmelse med bekendtgørelse nr. 228 af 7. marts 2024 om ansøgningspuljen til handicaporganisationer og – foreninger på det sociale område (ULHAN)

Vi anser den valgte regnskabspraksis for hensigtsmæssig, således at årsregnskabet giver et retvisende billede af foreningens aktiver, passiver og finansielle stilling pr. 31. december 2024 samt af resultatet af foreningens aktiviteter for regnskabsåret 1. januar – 31. december 2024.

Årsrapporten indstilles til generalforsamlingens godkendelse.

Taastrup, den 26. februar 2025

Direktør

Anja Klett

Bestyrelse

Sune Schakkenfeldt
(formand)

Lise Jahn Kraglund
(næstformand)

Jørgen Bardenfleth

Brian Grau Poulsen

Camilla Beer Arnsberg

Lone Kristoffersen

Kathrine Olesen

Terese Katzenstein

Hanne Vebert Olesen

Årsrapportens godkendelse

Således forelagt og vedtaget på foreningens ordinære generalforsamling den 29. april 2025.

Dirigent

DEN UAFHÆNGIGE REVISORS REVISIONSPÅTEGNING

Til medlemmerne i Cystisk Fibrose Foreningen

Konklusion

Vi har revideret årsregnskabet for Cystisk Fibrose Foreningen for regnskabsåret 1. januar – 31. december 2024, der omfatter resultatopgørelse, balance og noter, herunder anvendt regnskabspraksis. Årsregnskabet er revideret efter bekendtgørelse nr. 228 af 7. marts 2024 om ansøgningspuljen til handicaporganisationer og- foreninger på det sociale område (ULHAN) samt anvendt regnskabspraksis.

Det er vores opfattelse, at årsregnskabet giver et retvisende billede af Cystisk Fibroses Foreningens aktiver, passiver og finansielle stilling pr. 31. december 2024 samt af resultatet af Cystisk Fibrose Foreningens aktiviteter for regnskabsåret 1. januar – 31. december 2024 i overensstemmelse med bekendtgørelse nr. 228 af 7. marts 2024 om ansøgningspuljen til handicaporganisationer og- foreninger på det sociale område (ULHAN) samt anvendt regnskabspraksis.

Grundlag for konklusion

Vi har udført vores revision i overensstemmelse med internationale standarder om revision og de yderligere krav, der er gældende i Danmark. Vores ansvar ifølge disse standarder og krav er nærmere beskrevet i revisionspåtegningens afsnit "Revisors ansvar for revisionen af årsregnskabet". Vi er uafhængige af Cystisk Fibrose Foreningen i overensstemmelse med International Ethics Standards Board for Accountants' internationale retningslinjer for revisorers etiske adfærd (IESBA Code) og de yderligere etiske krav, der er gældende i Danmark, ligesom vi har opfyldt vores øvrige etiske forpligtelser i henhold til disse krav og IESBA Code. Det er vores opfattelse, at det opnåede revisionsbevis er tilstrækkeligt og egnet som grundlag for vores konklusion.

Ledelsens ansvar for årsregnskabet

Ledelsen har ansvaret for udarbejdelsen af et årsregnskab, der giver et retvisende billede i overensstemmelse med bekendtgørelse nr. 228 af 7. marts 2024 om ansøgningspuljen til handicaporganisationer og- foreninger på det sociale område (ULHAN) samt anvendt regnskabspraksis. Ledelsen har endvidere ansvaret for den interne kontrol, som ledelsen anser for nødvendig for at udarbejde et årsregnskab uden væsentlig fejlinformation, uanset om denne skyldes besvigelser eller fejl.

Ved udarbejdelsen af årsregnskabet er ledelsen ansvarlig for at vurdere foreningens evne til at fortsætte driften; at oplyse om forhold vedrørende fortsat drift, hvor dette er relevant; samt at udarbejde årsregnskabet på grundlag af regnskabsprincippet om fortsat drift, medmindre ledelsen enten har til hensigt at likvidere foreningen, indstille driften eller ikke har andet realistisk alternativ end at gøre dette.

Revisors ansvar for revisionen af årsregnskabet

Vores mål er at opnå høj grad af sikkerhed for, om årsregnskabet som helhed er uden væsentlig fejlinformation, uanset om denne skyldes besvigelser eller fejl, og at afgive en revisionspåtegning med en konklusion. Høj grad af sikkerhed er et højt niveau af sikkerhed, men er ikke en garanti for, at en revision, der udføres i overensstemmelse med internationale standarder om revision og de yderligere krav, der er gældende i Danmark, altid vil afdække væsentlig fejlinformation, når sådan findes. Fejlinformationer kan opstå som følge af besvigelser eller fejl og kan betragtes som væsentlige, hvis det med rimelighed kan forventes, at de enkeltvis eller samlet har indflydelse på de økonomiske beslutninger, som regnskabsbrugerne træffer på grundlag af årsregnskabet.

Som led i en revision, der udføres i overensstemmelse med internationale standarder om revision og de yderligere krav, der er gældende i Danmark, foretager vi faglige vurderinger og opretholder professionel skepsis under revisionen. Herudover:

- Identificerer og vurderer vi risikoen for væsentlig fejlinformation i årsregnskabet, uanset om denne skyldes besvigelser eller fejl, udformer og udfører revisionshandlinger som reaktion på disse risici samt opnår revisionsbevis, der er tilstrækkeligt og egnet til at danne grundlag for vores konklusion. Risikoen for ikke at opdage væsentlig fejlinformation forårsaget af besvigelser er højere end ved væsentlig fejlinformation forårsaget af fejl, idet besvigelser kan omfatte sammensværgelser, dokumentfalsk, bevidste udeladelser, vildledning eller tilsidesættelse af intern kontrol.
- Opnår vi forståelse af den interne kontrol med relevans for revisionen for at kunne udforme revisionshandlinger, der er passende efter omstændighederne, men ikke for at kunne udtrykke en konklusion om effektiviteten af foreningens interne kontrol.
- Tager vi stilling til, om den regnskabspraksis, som er anvendt af ledelsen, er passende, samt om de regnskabsmæssige skøn og tilknyttede oplysninger, som ledelsen har udarbejdet, er rimelige.
- Konkluderer vi, om ledelsens udarbejdelse af årsregnskabet på grundlag af regnskabsprincippet om fortsat drift er passende, samt om der på grundlag af det opnåede revisionsbevis er væsentlig usikkerhed forbundet med begivenheder eller forhold, der kan skabe betydelig tvivl om selskabets evne til at fortsætte driften. Hvis vi konkluderer, at der er en væsentlig usikkerhed, skal vi i vores revisionspåtegning gøre opmærksom på oplysninger herom i årsregnskabet eller, hvis sådanne oplysninger ikke er tilstrækkelige, modificere vores konklusion. Vores konklusioner er baseret på det revisionsbevis, der er opnået frem til datoen for vores revisionspåtegning. Fremtidige begivenheder eller forhold kan dog medføre, at foreningen ikke længere kan fortsætte driften.
- Tager vi stilling til den samlede præsentation, struktur og indhold af årsregnskabet, herunder noteoplysningerne, samt om årsregnskabet afspejler de underliggende transaktioner og begivenheder på en sådan måde, at der gives et retvisende billede heraf.

Vi kommunikerer med den øverste ledelse om blandt andet det planlagte omfang og den tidsmæssige placering af revisionen samt betydelige revisionsmæssige observationer, herunder eventuelle betydelige mangler i intern kontrol, som vi identificerer under revisionen.

Udtalelse om ledelsesberetningen

Ledelsen er ansvarlig for ledelsesberetningen.

Vores konklusion om årsregnskabet omfatter ikke ledelsesberetningen, og vi udtrykker ingen form for konklusion med sikkerhed om ledelsesberetningen.

I tilknytning til vores revision af årsregnskabet er det vores ansvar at læse ledelsesberetningen og i den forbindelse overveje, om ledelsesberetningen er væsentligt inkonsistent med årsregnskabet eller vores viden opnået ved revisionen eller på anden måde synes at indeholde væsentlig fejlinformation.

Vores ansvar er derudover at overveje, om ledelsesberetningen indeholder krævede oplysninger i henhold til bekendtgørelse nr. 228 af 7. marts 2024 om ansøgningspuljen til handicaporganisationer og- foreninger på det sociale område (ULHAN) samt anvendt regnskabspraksis.

Baseret på det udførte arbejde er det vores opfattelse, at ledelsesberetningen er i overensstemmelse med årsregnskabet og er udarbejdet i overensstemmelse med bekendtgørelse nr. 228 af 7. marts 2024 om ansøgningspuljen til handicaporganisationer og- foreninger på det sociale område (ULHAN) samt anvendt regnskabspraksis.

Udtalelse om juridisk-kritisk revision og forvaltningsrevision

Ledelsen er ansvarlig for, at de dispositioner, der er omfattet af regnskabsaflæggelsen, er i overensstemmelse med meddelte bevillinger, love og andre forskrifter samt med indgåede aftaler og sædvanlig praksis. Ledelsen er også ansvarlig for, at der er taget skyldige økonomiske hensyn ved driften af Cystisk Fibrose Foreningen og forvaltningen af de midler, der er omfattet af årsregnskabet. Ledelsen har i den forbindelse ansvar for at etablere systemer og processer, der understøtter sparsommelighed, produktivitet og effektivitet.

I tilknytning til vores revision af årsregnskabet er det vores ansvar at gennemføre juridisk-kritisk revision og forvaltningsrevision af udvalgte emner i overensstemmelse med standarderne for offentlig revision. Dette indebærer, at vi vurderer risikoen for, at der er væsentlige regelbrud i de dispositioner, der er omfattet af regnskabsaflæggelsen, eller væsentlige forvaltningsmangler i de systemer og processer, som ledelsen har etableret. På grundlag af risikovurderingen fastlægger vi de afgrænsede emner, som vi skal udføre juridisk-kritisk revision eller forvaltningsrevision af.

Ved en juridisk-kritisk revision efterprøver vi med høj grad af sikkerhed, om de dispositioner, der er omfattet af det udvalgte emne, er i overensstemmelse med de relevante bestemmelser i bevillinger, love og andre forskrifter samt med indgåede aftaler og sædvanlig praksis. Ved en forvaltningsrevision vurderer vi med høj grad af sikkerhed, om de systemer, processer eller dispositioner, der er omfattet af det udvalgte

emne, understøtter skyldige økonomiske hensyn ved driften af Cystisk Fibrose Foreningen og forvaltningen af de midler, der er omfattet af årsregnskabet.

Vores revision af hvert udvalgt emne tager sigte på at opnå tilstrækkeligt og egnet revisionsbevis som grundlag for en konklusion med høj grad af sikkerhed om det pågældende emne. Ved en revision kan der ikke opnås fuldstændig sikkerhed for at opdage alle regelbrud eller forvaltningsmangler. Da vi alene har udført juridisk-kritisk revision og forvaltningsrevision af de udvalgte emner, kan vi ikke udtales os med sikkerhed om, at der ikke kan være væsentlige regelbrud eller væsentlige forvaltningsmangler på områder, der falder uden for de udvalgte emner.

Hvis vi på grundlag af det udførte arbejde konkluderer, at der er anledning til væsentlige kritiske bemærkninger, skal vi rapportere herom i denne udtaelse.

Vi har ingen væsentlige kritiske bemærkninger at rapportere i den forbindelse.

København, den 26. februar 2025

KRESTON CM

Statsautoriseret Revisionsinteressentskab

CVR nr. 39 46 31 13

Jacob Hjort
statsautoriseret revisor
MNE nr. 33750

ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

Regnskabsgrundlaget

Årsrapporten for 2024 er aflagt i overensstemmelse med bekendtgørelse nr. 228 af 7. marts 2024 om ansøgningspuljen til handicaporganisationer og- foreninger på det sociale område (ULHAN) samt anvendt regnskabspraksis.

Årsrapporten er aflagt efter samme regnskabspraksis som foregående år.

Årsrapporten er aflagt i danske kroner.

Om den anvendte regnskabspraksis kan i øvrigt oplyses følgende:

RESULTATOPGØRELSEN

Indtægter

Medlemskontingenter vedrører primært dette års kontingenter fra medlemmer.

Bidrag til foreningens arbejde vedrører de i året modtagne ikke øremærkede bidrag.

Landsindsamling og julemarked indregnes i resultatopgørelsen med nettoresultatet.

Tips/lotto vedrører foreningens andel af tips/lottomidler for 2024.

Indsamlede øremærkede midler vedrører årets indtægtsføres ved modtagelsen. Beløb, der endnu ikke er forbrugt afsættes i balancen under hensættelser.

Omkostninger

Omkostninger er periodiseret, så de omfatter regnskabsåret.

Finansielle indtægter og omkostninger

Finansielle indtægter og omkostninger indregnes i resultatopgørelsen med de beløb, der vedrører regnskabsåret. Finansielle poster omfatter renteindtægter og –omkostninger samt aktieudbytte.

ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

BALANCEN

Værdipapirer

Værdipapirer, der er opført som anlægsaktiver, omfatter børsnoterede obligationer og aktier, der værdi-ansættes til markedsværdi på balancedagen.

Tilgodehavender

Tilgodehavender måles til nominel værdi med fradrag af nedskrivninger til imødegåelse af forventede tab.

Likvider

Likvider omfatter likvide beholdninger.

Egenkapital

Egenkapitalen består af egenkapitalen primo tillagt årets resultat samt kursregulering af værdipapirer.

Hensatte forpligtelser

Hensatte forpligtelser vedrører konkrete formål på balanceidspunktet til anvendelse i et senere regnskabsår.

Gældsforpligtelser

Gældforpligtelser måles til amortiseret kostpris, hvilken almindeligvis svarer til nominel værdi.

Skat

Cystisk Fibrose Foreningen er en almenvelgørende forening, og formuen kan ikke uddeles til medlemmerne ved en eventuel opløsning af foreningen. Cystisk Fibrose Foreningen er efter Selskabsskatteloven fritaget for indsendelse af selvangivelse og skatteansættelse.

Eventualposter

Eventualposter indregnes ikke i balancen, men oplyses i noterne.

RESULTATOPGØRELSE 1. JANUAR – 31. DECEMBER

	Note	2024	2023
Indtægtsskabende aktiviteter			
Medlemskontingenter		312.155	314.305
Bidrag til foreningens arbejde	1	1.426.890	1.894.215
Arv		0	435.852
Momskompensation		29.397	36.955
Directmail til medlemmer og bidragsydere	2	29.351	72.990
Julemarked	3	0	-3.125
Salg web-shop		0	550
Indsamlede private midler		1.797.793	2.751.742
Indsamlede offentlige midler (Tips/Lotto)	4	1.167.388	1.175.426
Indsamlede øremærkede midler	5	1.189.224	2.361.897
I alt Indtægter ved indtægtsskabende aktiviteter		4.154.405	6.289.065
 Udgifter til indtægtsskabende aktiviteter	6	-628.006	-658.703
Resultat indtægtsskabende aktiviteter		3.526.399	5.630.362
 Øvrige indtægter			
Finansielle indtægter		125.138	21.848
Finansielle udgifter		-231	0
Nettoindtægter i alt		3.651.306	5.652.210
 Sekretariats og administrationsudgifter	7	-978.545	-932.496
 Overført til hensatte tilskud	14	-914.315	-1.739.700
Anvendte hensatte tilskud	14	1.603.008	741.601
 I alt til Cystisk Fibrose Foreningens Formål		3.361.454	3.721.615
 Anvendt til oplysning, information og politisk arbejde	8	-987.711	-916.005
Anvendt til medlemsaktiviteter og støtte	9	-1.597.546	-1.539.339
Anvendt til forskning	10	-745.566	-836.419
I alt anvendt til foreningens formål		-3.330.823	-3.291.763
 Årets resultat		30.631	429.852

BALANCE 31. DECEMBER

AKTIVER

	Note	2024	2023
Værdipapirer	11	1.877.237	1.828.207
Finansielle anlægsaktiver		1.877.237	1.828.207
ANLÆGSAKTIVER		1.877.237	1.828.207
Tilgodehavende tilskud		0	432.259
Depositum		29.734	29.083
Periodisering		6.729	46.797
Tilgodehavender		36.463	508.139
Likvide beholdninger	12	6.001.319	5.971.394
OMSÆTNINGSAKTIVER		6.037.782	6.479.533
AKTIVER		7.915.019	8.307.740

BALANCE 31. DECEMBER

PASSIVER

	Note	2024	2023
Egenkapital 1. januar		4.416.282	3.594.876
Reg, egenkapital vedr. tidligere år		0	319.070
Kursreguleringer		49.029	72.484
Årets resultat		30.631	429.852
EGENKAPITAL		4.495.942	4.416.282
Hensættelser til senere forskning, medlemsaktiviteter m.v.	13	2.795.912	3.484.605
HENSATTE FORPLIGTELSER		2.795.912	3.484.605
Revisionshonorar og erklæring		68.000	60.000
A-skat, AM-bidrag og ATP		58.042	139.468
Feriepengeforpligtelse		112.393	107.915
Anden gæld		384.730	99.470
Kortfristede gældsforpligtelser		623.165	406.853
GÆLDSFORPLIGTELSER		623.165	406.853
PASSIVER		7.915.019	8.307.740
Eventualposter		14	

NOTER

	2024	2023
1.a BIDRAG TIL FORENINGENS ARBEJDE		
Løbende ad hoc bidrag private	215.008	172.005
Heraf nye bidragydere omfattet af indsamlingstilladelse	-24.432	-37.414
Faste bidragsaftaler private	238.115	196.950
Bidrag fra fonde	845.000	1.417.800
Bidrag fra virksomheder	22.006	39.738
	1.295.697	1.789.079
1.b Ad hoc bidrag nye bidragydere - indsamlingstilladelse	24.432	37.414
<i>Bidragene er givet via hjemmeside, kontooverførsel, MobilePay ol., hvor der ikke har været kampagneudgifter</i>		
1.c Eksterne lukkede indsamlinger, events og lejlighedsindsamlinger	106.761	35.617
<i>Indsamlingerne er gennemført af eksterne/frivillige, og bidrag er givet via Betternow, hjemmeside, kontooverførsel, MobilePay ol., hvor der ikke har været kampagneudgifter</i>		
1.c Lok Påskeharen frem - Foreningsevent hvor frivillige samler ind via Betternow		
Indtægter	0	32.015
Udgifter	0	-2.724
Underskud/overskud	0	29.291
1.c Indsamlinger og events - indsamlingstilladelse J.nr. 20-72-00425	106.761	67.632
BIDRAG TIL FORENINGENS ARBEJDE I ALT	1.426.890	1.894.125

NOTER

	2024	2023
2 Directmail til medlemmer og bidragsydere		
Bidrag	66.360	117.733
Udgifter	-37.009	-44.743
	29.351	72.990

3 JULEMARKED

Andre indtægter	0	0
Indtægter julemarked i alt	0	0
Udgifter julemarked	0	-3.215
	0	-3.215

4 Indsamlede offentlige midler (Tips/Lotto)

Årets tilskud	1.167.388	1.175.426
	1.167.388	1.175.426

Tilskud fra Socialstyrelsens ansøgningspulje til landsdækkende handicaporganisationer og -foreninger – ULHAN er dels anvendt til ”Sekretariats- og administrationsudgifter” (note 7) til dækning af udgifter som husleje, forsikringer, revision, print, kontorartikler, gebyrer, porto, telefon, it og delvis dækning af løn- og personale udgifter mm., og dels anvendt til ”indtægtsskabende aktiviteter” (note 6) samt ”oplysningsarbejde, information og politisk arbejde” (note 8).

Foreningen ligger i Handicaporganisationernes Hus. Det giver bl.a. fordele i form af netværk og lettere administration. Tilskuddet har haft en stor betydning for foreningens drift som er en forudsætning for at Cystisk Fibrose Foreningen kan opfylde vores formålsbestemte arbejde med at bekæmpe cystisk fibrose i Danmark. Det gør vi ved at tilbyde støtte og rådgivning om cystisk fibrose, arbejde på at udbrede kendskabet til sygdommen. Ved at kæmpe for, at alle med cystisk fibrose tilbydes den bedst mulige behandling og de bedst mulige vilkår, og ved at støtte forskning i sygdommen.

Foreningens indsats er nærmere beskrevet i Foreningens årsrapporter i beretning på side 3-10. Regnskabet er revideret iht. Bekendtgørelse nr. 228 af 07/03/2024 om ansøgningspuljen til handicaporganisationer og -foreninger på det sociale område (ULHAN).

NOTER

	2024	2023
5 INDSAMLEDE ØREMÆRKEDE MIDLER		
Børn og familie	119.045	126.744
Familiekursus	270.000	363.200
Empowerment rådgivning - Sundhedsministeriet	0	100.000
Positive oplevelser (Gode dage og uddelinger hospitalet)	0	647.500
Forskning (herunder kongresser og stipendier)	242.603	515.000
Online aktiviteter		379.000
Informationsmateriale	279.000	0
Patientfilm	105.000	0
Handicappuljen 1. juli 2023 - 30. juni 2024	0	230.453
Handicappuljen 1. juli 2024 - 30. juni 2025	173.576	0
	1.189.224	2.361.897

Indsamlingerne i note 1-5 er foretaget i overensstemmelse med reglerne i
indsamlingsloven og den tilhørende bekendtgørelse.

NOTER

	2024	2023
6 UDGIFTER INDTÆGTSSKABENDE AKTIVITETER		
Porto og materialer	7.421	2.770
Nets-adviseringer	15.991	29.957
Indtægtskabende event	0	2.723
Arv og testamente	40.000	44.875
Diverse indtægtskabende aktiviteter	109.856	20.745
Løn og øvrige personaleudgifter	454.738	557.633
Udgifter indtægtskabende aktiviteter i alt	628.006	658.703
7 SEKRETARIATS- OG ADMINISTRATIONSUDGIFTER		
Sekretariatet:		
Lønninger, feriepenge og pension m.v.	2.250.979	2.321.631
Overført løn m.v. til note 6, note 8 og note 9	-1.771.757	-1.765.041
Lønrefusion	0	-110.026
Husleje	257.416	213.479
Telefon, telefax, e-mail, internet	11.410	11.871
Tryksager, kontorartikler og kontorinventar	9.687	832
IT- og printudgifter	83.480	80.211
Porto	9.452	10.856
Abonnement, annoncer og finansgebyr	26.502	19.955
Revision, erklæringer tilskudsgivere	16.750	13.625
Revision, afsat	63.000	60.000
ATP	7.722	10.224
AER-elevrefusion m.m.	16.756	26.190
	981.397	893.807
Møder og rejser	5.148	6.602
Andel revision medlemsaktiviteter	-8.000	-8.000
Diverse omkostninger	0	30.087
Tilbageført stipendie til Skejby 2016	0	10.000
	978.545	932.496

NOTER

	2024	2023
FORMÅLSBESTEMTE AKTIVITETER		
8 Oplysning, information og politisk arbejde		
Lønninger, feriepenge m.v.	615.721	749.218
Oplysningsmateriale - pjecer mm.	115.813	9.347
Andre omkostninger, herunder ny hjemmeside	256.177	150.268
Oplysning om organdonation	0	7.172
	987.711	916.005
Oplysning, information og politisk arbejde i alt	987.711	916.005
Der er følgende indtægter på aktiviteten:		
Årets tilskud - børn og familie, Info.materiale og patientfilm (note 5)	164.731	0
Overført fra hensat tilskud - Online netværksaktivitet (note 13)	122.453	0
Overført fra hensat tilskud - Børn- unge og deres familier (note 13)	115.813	0
Overført fra hensat tilskud - Hjemmeside/medlemssystem (note 13)	28.694	0
	431.691	0

NOTER

	2024	2023
9 Medlemsaktiviteter og støtte		
Medlemsmøder og lokale aktiviteter		
Patientmøder RH og Skejby	0	1.159
Lokalafdelings aktiviteter (nedlagt lokalafd. Hovedstaden)	0	5.175
	0	6.334
Positive oplevelser		
Aktiviteter indlagte patienter, RH og AUH Skejby		
Uddelinger	90.381	59.364
	90.381	59.364
Legat "Gode Dage"		
Uddelinger Gode Dage	277.700	308.700
Øvrige udgifter legatudvalg og adm.	38.288	25.812
	315.988	334.512
Positive oplevelser i alt	406.369	393.876
Der er følgende indtægter på aktiviteten:		
Årets tilskud - Positive oplevelser (note 5)	0	95.000
Overført fra hensat tilskud - Positive Oplevelser (note 13)	436.369	0
	436.369	95.000

NOTER

	2024	2023
9 Kursusvirksomhed		
Online kurser og temadage		
Temaften for forældre om søskende	0	4.950
	0	4.950
Familiekursus		
Lønninger, feriepenge m.v. børnepassere	36.800	41.200
Kursusudgifter m.v.	293.593	286.986
Administration og revision	56.383	87.882
	386.776	416.068
Der er følgende indtægter på aktiviteten:		
Årets tilskud - kursus og temadage Handicappuljen 2023/2024 (note 5)	173.576	230.453
Årets tilskud - Familiekursus (note 5)	25.000	185.615
Overført fra hensat tilskud - Børn, unge og deres familier (note 13)	188.200	0
	386.776	416.068
9 Rådgivning		
Psykologtilbud		
Honorar og supervision	73.429	122.437
	73.429	122.437
Socialrådgiverassistance		
Lønninger	112.293	108.700
Øvrige udgifter	0	1.254
	112.293	109.954
Der er følgende indtægter på aktiviteten:		
Årets tilskud - Empowerment rådgivning - Sundhedsministeriet (note 5)	0	100.000
Årets tilskud - Børn og Familie (note 5)	0	91.900
Overført fra hensat tilskud - Online netværksaktiviteter (note 14)	185.722	0
	185.722	191.900

NOTER

	2024	2023
9 Online netværksaktiviteter		
Online netværksaktiviteter	11.150	36.276
	11.150	36.276
Der er følgende indtægter på aktiviteten:		
Overført fra hensat tilskud - Online netværksaktiviteter (note 13)	11.150	0
	11.150	0
Medlemsaktiviteter generelt		
Organisatoriske udgifter generalforsamling, best.møder og lokalmøder	5.691	24.900
Løn og øvrige personaleudgifter ifb.m. medlemsaktiviteter	498.980	350.391
Revision og erklæring	0	0
	504.671	375.291
Der er følgende indtægter på aktiviteten:		
Overført fra hensat tilskud - Online netværksaktiviteter (note 13)	56.830	0
	56.830	0
Medlemsaktiviteter og støtte i alt	1.494.688	1.465.186
Øvrige foreningsudgifter		
Kontingenter DH, Isobro, SD, CFW m.v.	76.265	51.566
Forsikringer, erhvervsrejser mm.	24.358	21.379
Gaver og bidrag	2.235	1.208
	102.858	74.153
MEDLEMSAKTIVITETER OG STØTTE I ALT	1.597.546	1.539.339

NOTER

	2024	2023
10 FORSKNING OG KONGRESPRÆSENTATIONER		
FORSKNING		
ECFS og NACFC Kongresser	293.817	303.021
Forskningsstipendier	350.000	450.000
Øvrige kongresser diætister og fysioterapeuter	101.749	83.398
	745.566	836.419
FORSKNING OG KONGRESPRÆSENTATIONER I ALT	745.566	836.419
Der er følgende indtægter på aktiviteten:		
Årets tilskud - kongresser og stipendier (note 5)	227.603	515.000
Overført fra hensat tilskud - Forskning (note 13)	457.777	0
	685.380	515.000
11 VÆRDIPAPIRER		
Obligationer		
Danske Invest Obligationer, 15.025 stk. a kurs 84,55	1.270.418	1.242.567
Nordea Invest Mellem lange Obl., 1.371 stk á kurs 154,48	211.792	205.513
Danske Invest Korte Obl., 1.444 stk á kurs 94,34	136.229	133.628
Jyske Invest Korte Obl., 1.100 stk á kurs 96,18	105.798	101.299
Jyske Bank, 300 stk. á kurs 510,00	153.000	145.200
	1.877.237	1.828.207

NOTER

	2024	2023
12 LIKVIDE BEHOLDNINGER		
Danske Bank, 6404383	828.996	1.285.755
Danske Bank, 4770 214181	2.088.893	1.127.901
Danske Bank aftale	3.083.379	3.000.000
Danske Bank 13730555	51	0
Jyske Bank, 7831-67442-2	0	424.593
Danske Bank 13730555	0	104.521
Jyske Bank, 7831-1597666	0	28.624
	6.001.319	5.971.394

13 HENSÆTTELSER TIL SENERE FORSKNING, MEDLEMSAKTIVITETER M.V.

	1. januar 2024	Hensat tilskud	Anvendt tilskud	31. december 2024
Kommende forskningsopgaver				
KMA (tidligere NAC-projekt)	33.748	0	-6.028	27.720
Cancer Projekt	2.312	0	0	2.312
Familiekursus	0	245.000	0	245.000
Børn- unge og deres familier	304.739	0	-304.013	726
Gode Dage - Legater	150.475	0	0	150.475
Positive oplevelser	636.904	0	-436.369	200.535
Online netværksaktiviteter	504.000	0	-376.155	127.845
Online kurser og tema-arrangementer	100.000	0	0	100.000
Hjemmeside/medlemssystem	28.694	0	-28.694	0
Forskning, herunder kongresser	893.984	331.000	-451.749	773.235
Rådgivning - psykolog, socialrådgivning og lign.	329.749	0	0	329.749
Formålsbestemte aktiviteter	100.000	0	0	100.000
Indtægtsskabende aktiviteter	400.000	0	0	400.000
Informationsmateriale	0	252.535	0	252.535
Patientfilm	0	85.780	0	85.780
	3.484.605	914.315	-1.603.008	2.795.912

14 EVENTUALPOSTER

Der er indgået huslejekontrakt med med 6 måneders opsigelse.

Den årlige husleje udgør tkr. 137, med tillæg af forbrugsudgifter og driftsudgifter.

PENNEO

Underskrifterne i dette dokument er juridisk bindende. Dokumentet er underskrevet via Penneo™ sikker digital underskrift. Underskrivernes identiteter er blevet registreret, og informationerne er listet herunder.

"Med min underskrift bekræfter jeg indholdet og alle datoer i dette dokument."

Hanne Olesen

Bestyrelsesmedlem

Serienummer: c931ac4a-28aa-4cd7-ac5e-4dcb2ad5d1eb

IP: 193.163.xxx.xxx

2025-02-28 09:16:00 UTC



Lise Jahn Kraglund

Bestyrelsesmedlem

Serienummer: d6307b4f-ae0e-42cd-9252-37365fd435aa

IP: 212.115.xxx.xxx

2025-02-28 09:18:13 UTC



Sune Adam Wilhelm Alexander Schackenfeldt

Bestyrelsesformand

Serienummer: 1be7be77-1afd-4fb3-ac38-c3cfa07f145e

IP: 148.64.xxx.xxx

2025-02-28 09:27:36 UTC



Terese Lea Katzenstein

Bestyrelsesmedlem

Serienummer: 08b71952-13ab-47cb-83b2-e3180672f4c0

IP: 128.0.xxx.xxx

2025-02-28 09:29:40 UTC



Anja Nordstrøm Klett

Direktør

Serienummer: a1fa24bf-4133-491b-948c-3dd0169f9512

IP: 152.115.xxx.xxx

2025-02-28 09:49:26 UTC



Kathrine Holm Hein Olesen

Bestyrelsesmedlem

Serienummer: cfbad097-852a-4cbd-bc22-2415ab2b7aa6

IP: 37.96.xxx.xxx

2025-02-28 09:57:47 UTC



Dette dokument er underskrevet digitalt via **Penneo.com**. De underskrevne data er valideret vha. den matematiske hashværdi af det originale dokument. Alle kryptografske beviser er indlejet i denne PDF for validering i fremtiden.

Dette dokument er forseglet med et kvalificeret elektronisk segl med brug af certifikat og tidsstempel fra en kvalificeret tillidstjenesteudbyder.

Sådan kan du verificere, at dokumentet er originalt

Når du åbner dokumentet i Adobe Reader, kan du se, at det er certificeret af **Penneo A/S**. Dette beviser, at indholdet af dokumentet er uændret siden underskriftstidspunktet. Bevis for de individuelle underskrivernes digitale underskrifter er vedhæftet dokumentet.

Du kan verificere de kryptografske beviser vha. Penneos validator, <https://penneo.com/validator>, eller andre valideringstjenester for digitale underskrifter

PENNEO

Underskrifterne i dette dokument er juridisk bindende. Dokumentet er underskrevet via Penneo™ sikker digital underskrift. Underskrivernes identiteter er blevet registreret, og informationerne er listet herunder.

"Med min underskrift bekræfter jeg indholdet og alle datoer i dette dokument."

Brian Grau Paulsen

Bestyrelsesmedlem

Serienummer: 7a14d915-7690-4fbb-b234-f337984cf45b

IP: 87.55.xxx.xxx

2025-02-28 18:48:39 UTC



Jørgen Vilhelm Løvenørn Bardenfleth

Bestyrelsesmedlem

Serienummer: 1718b705-0f02-4937-86a2-dcd34d9900dd

IP: 188.177.xxx.xxx

2025-03-02 20:20:59 UTC



Jacob Hjort

Kreston CM Statsautoriseret Revisions interessentskab CVR: 39463113

Statsautoriseret revisor

Serienummer: a15b5634-d6eb-4fb1-91f0-8abf015de0ef

IP: 31.3.xxx.xxx

2025-03-04 07:18:41 UTC



Lone Primdal Kristoffersen

Bestyrelsesmedlem

Serienummer: 27773b33-b434-418c-bc42-f335b18c892e

IP: 80.208.xxx.xxx

2025-03-02 09:37:35 UTC



Camilla Beer Arnsberg

Bestyrelsesmedlem

Serienummer: e7c1992b-d7b7-4030-8a13-99d96f5a1cd4

IP: 93.178.xxx.xxx

2025-03-03 17:35:59 UTC



Dette dokument er underskrevet digitalt via [Penneo.com](#). De underskrevne data er valideret vha. den matematiske hashværdi af det originale dokument. Alle kryptografske beviser er indlejet i denne PDF for validering i fremtiden.

Dette dokument er forseglet med et kvalificeret elektronisk segl med brug af certifikat og tidsstempel fra en kvalificeret tillidstjenesteudbyder.

Sådan kan du verificere, at dokumentet er originalt

Når du åbner dokumentet i Adobe Reader, kan du se, at det er certificeret af **Penneo A/S**. Dette beviser, at indholdet af dokumentet er uændret siden underskriftstidspunktet. Bevis for de individuelle underskriveres digitale underskrifter er vedhæftet dokumentet.

Du kan verificere de kryptografske beviser vha. Penneos validator, <https://penneo.com/validator>, eller andre valideringstjenester for digitale underskrifter