

NÄTVERKET MOT
CANCER



VERKSAMHETBERÄTTELSE

13:E VERKSAMHETSÅRET
2024



OM NÄTVERKET MOT CANCER

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 och närstående.

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 till exempel hematologi, tumörkirurgi, prevention, rehabilitering, palliation och livskvalitet med eller efter cancer.

NMC är öppet för alla cancerprofilerade patient- och närståendeföreningar samt 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 kunskapshöjande 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, tidig upptäckt, en rättvis cancervård och rehabilitering/livskvalitet samt stärkta patienträttigheter. Tillsammans ska vi fortsätta att kämpa MOT cancer och FÖR alla cancerberörda.



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.

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.

FAKTA

FÖRENINGSFORM

Ideell förening

ORGANISATIONSNUMMER

802462-2238

POSTADRESS

Nätverket mot cancer, c/o
Blodcancerförbundet,
Franzéngatan 58
112 16 Stockholm

E-POST

info@natverketmotcancer.se

HEMSIDA

www.natverketmotcancer.se

BANKGIRO

327-1715

BANKGIRO FÖR GÅVOR

513-4697

SWISH-NUMMER

1234204947

NMC ARBETAR FÖR

Att lyfta viktiga gemensamma frågor som gäller cancervården i Sverige. Våra huvudfrågor är cancerprevention, tidig upptäckt, en rättvis och jämlik cancervård, livskvalitet och rehabilitering samt stärkta patienträttigheter. Patient- och närståendesamverkan för bättre forskning och hälso- och sjukvård är en prioriterad fråga för NMC.

NMC har sedan bildandet verkat för och påverkat i en rad frågor inom cancervården, såsom prevention, införande av diagnostiska center, screening, tidig upptäckt, 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 och närliggande områden samt tar initiativ till egna skrivelser bland annat underlag till regeringens forskningspolitik tillsammans med representanter från universitet, vård, intresseorganisationer och företag.

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 cancerberörda situation i Sverige. Vi är representerade i Regeringens patientråd. NMC har medverkat i nätverksmöten för nationella patientföreträdare. NMC medverkar i All.Can Sverige för att lyfta jämlik cancervård, i EUPATI Sverige för patientföreträdareutbildningar och patientsamverkan mellan forskning, profession, myndigheter/beslutsfattare, patienter/patientföreträdare samt life-science företag och andra intressenter. EUPATI Sverige avslutade sitt Allmänna Arvsfundsopdrag och bildade en ideell förening 2024, i vilken Margareta Haag är styrelseledamot.

NMC samverkar med Regionala Cancercentrum i samverkan för bättre forskning, vård och livskvalitet för patienterna och deras närstående. Vi medverkar i Forska!Sveriges medlemsförening Agenda för hälsa och välbefinnande och i Genomic Medicine Swedens styrgrupp och Samverkansråd samt i Vinnovaprojektet Nollvision Cancer – Test Bed Sweden Precision Health Cancer. Vi representeras i GPCC (Göteborgs Centrum för personcentrerad vård) personråd och i Samka!; ett Vinnovaprojekt för patient- och närståendesamverkan. NMC har medverkat i Regeringens referensgrupp för uppdatering av den nationella cancerstrategin, för expertgruppen för CCI, för Socialstyrelsens/Vinnovas referensgrupp för EU Beating Cancer Plan och för Cancerfondens Granskningskommitté för implementering av EU Beating Cancer Plan.

Margareta Haag är ledamot i TLV:s Insynsråd och är i Sahlgrenska Sjukhusets Strategiska råd.

Lars-Ingvar Johansson är ledamot i Socialstyrelsens nationella sakkunnighetsgrupp för högspecialiserad analcancervård samt i NT-rådets (SKR:s råd för nya terapier) patientråd. Han medverkar även i projektet "Värdig vård" som fokuserar på tillgång till medicintekniska produkter för cancerpatienter, särskilt stomiprodukter, i samarbete med Swedish Medtech och Svensk Sjuksköterskeförening inom Kolorektal omvårdnad (SSKR). Därutöver är han engagerad i Tobaksfakta och Smedjans vänner, där han arbetar med frågor kring nikotin, snus och tobak.

NMC har medverkat i framtagandet av en studiedatabas för Lif; HIKS, där patienter och forskare kan hitta kliniska prövningar och eventuellt deltagande. NMC har deltagit i Socialstyrelsens arbete; uppdrag av Socialdepartementet, att ta fram en Nationell strategi för sällsynta diagnoser.



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. Sedan 2021 är NMC medlemmar i All.Can Sverige och samarbetar över gränserna med All.Can. International. och sedan 2022 i EUPATI Europa. NMC sitter med i Vinnovas referensgrupp för EU Beating Cancer Plan och i Cancerfondens granskningskommitté för implementering av EU Beating Cancer Plan i Sverige.

I mars 2024 deltog Nätverket mot cancer i Sveriges delegation för US-Sweden Cancer Summit och medverkade i ett seminarium om patient- och närståendesamverkan för bättre forskning och hälso- och sjukvård.

NMC är medlem i Cancer Patients Europé (CPE) och deltar i såväl digitala som fysiska möten för att driva aktiva frågor som EHDS, HTA och patient advocacy samt specifika diagnosfrågor. NMC har under 2024 ansökt om medverkan som Co-lead i ECPDC (European Cancer Patients Digital Center) tillsammans med Skånes Universitetssjukhus.

NMC representeras i Advisory Board för EU-projektet AMB@R; ett projekt för Sverige, Danmark och de baltiska länderna för digital rehabilitering.

LOGOTYPE



varumärkesskyddad tom 2025-12-24



VÅRA MEDLEMMAR

Nationella organisationer:

- ALK Positive Sverige
- Barncancerfonden (representerar sex regionala Barncancerföreningar)
- Blodcancerförbundet
- Cancerföreningen PALEMA
- Cancerkompisar
- Gyncancerförbundet
- ILCO Tarm- uro- och stomiförbundet
- Lungcancerföreningen
- Njuncancerföreningen
- Nätverket mot gynekologisk cancer
- Sarkomföreningen
- Svenska Ödemförbundet

Regionala/lokala organisationer:

Kraftens Hus, Borås

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

STYRELSE 2024

Margareta Haag, *ordförande*
Lars-Ingvar Johansson, *vice ordförande*
Åke Lindahl, *kassör*
Anne Västgård, *sekreterare*

Övriga ledamöter:

Johanna Faijersson
Ulrika Jörgensen
Martin Persson
Malin Rennermalm
John Stewart

Lennart Ivarsson avgick under verksamhetsåret

Revisor:

Jerker Pernrud
Håkan Rudefors

Revisorssuppleant:

Mats Eriksson

Valberedning:

Anne Carlsson
Helena Conning

INTERNA MÖTEN

9 protokollförda styrelsemöten har genomförts under 2024. Det har även genomförts många arbetsgruppsmöten inför och under olika projekt.

Ordförandemöte hölls 23 maj 2024 då Alexandra Andersson avgick och Malin Rennermalm utsågs till suppleant.

ADVISORY BOARD – EXPERTIS

Till sin hjälp har styrelsen även en rådgivande medicinsk grupp, ”Advisory Board” som under 2024 varit vilande. Denna grupp utses av styrelsen och skall bestå av ledande svenska onkologer samt personer med för cancerpatienter viktig specialitet som speglar medlemsorganisationernas intresseområden.

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 utskick av böcker och informationsbroschyrer. 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. 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.

Under 2024 har NMC medverkat i flera olika projekt som kunnat generera en mer stabil ekonomi. Vi medverkar i Vinnovaprojektet Testbed Sweden Precision Health Cancer, Vinnovaprojektet med GMS för Systemdemonstrator, Vinnovaprojektet Samka! – Samverkan 2.0 och i forskningsprojekt med GPCC/ Novartis om livskvalitet vid bröstcancer.

I övrigt hänvisas till Resultat- och balansräkning samt revisionsberättelse.



VERKSAMHET

INTRESSEPOLITIK

NMC driver ett aktivt påverkansarbete för en bättre cancervård, skapar uppmärksamhet och verkar för ökad kunskap om cancer. Våra huvudfrågor är cancerprevention, tidig upptäckt, en rättvis och jämlik cancervård, precisionshälsa, cancerrehabilitering/ livskvalitet 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.

Nätverket mot cancer vill verka för:

Ny lag för hälso- och sjukvården! En lag som ger oss patienträttigheter!

ATT Regering och riksdag måste ta nationellt ansvar för hälso- och sjukvården inom cancerområdet:

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 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 är primärvården i samverkan med Mödravårdscentralen, Barnavårdscentralen, Skolhälсан samt kommunal Hälso- och sjukvård och omsorg.
4. En tidig diagnos och snabb remiss till cancervården är A och O för patienten. Ansvarig bör primärvården vara i samverkan med specialistvård.
5. Leva med och efter cancer. Kronisk cancer, rehabilitering, sena biverkningar, vård i livets slutskede. Ansvarig primärvård i samverkan med kommunerna och cancercertifierade vårdcentraler/ mottagningar.

PROJEKT

Nätverket mot cancer strävar efter att skapa ett samhälle fritt från cancer, där rättvis cancervård och stärkta patienträttigheter är självklara. För att uppnå en rättvis och jämlik cancervård fokuserar vi på flera nyckelaspekter:

- **Tidig upptäckt:** Vi arbetar för att främja tidig upptäckt av cancer, vilket är avgörande för framgångsrik behandling och överlevnad.
- **Precisionshälsa:** Genom att främja precisionshälsa strävar vi efter metoder för prevention, att skraddarsy diagnostik, behandlingar och vårdåtgärder för varje enskild patient, baserat på deras specifika behov och genetiska profil. Vi verkar för att livskvalitet mäts från utredning till palliation, följs upp och utvärderas. Patientens mjuka värden bör mätas kontinuerligt för att kunna mäta och följa upp patientens upplevda levnadstillfredsställelse/livskvalitet.
- **Fungerande rehabilitering:** Vi ser till att patienter och deras närstående får tillgång till en effektiv rehabilitering som hjälper dem att återhämta sig fysiskt och psykiskt efter cancerdiagnosen för bästa livskvalitet.
- **Patient- och närståendesamverkan för personcentrerad vård:** Vi prioriterar patient- och närståendesamverkan och ser den som en nyckelkomponent för att skapa forskning och en vård som är inriktad på individen och deras unika behov och önskemål.

Dessa prioriterade frågor är kärnan i vårt arbete och utgjorde grunden för vårt program på Världscancerdagen och våra aktiviteter i Almedalen. Samtliga delar inkluderas i EU Beating Cancer Plan. Genom att fokusera på dessa områden strävar vi efter att göra verklig skillnad för de som berörs av cancer och förbättra cancervården över hela samhället. En viktig aspekt var att patient- och närståendesamverkan utgjorde en röd tråd genom samtliga aktiviteter. Med målet är att integrera patienternas perspektiv och erfarenheter i diskussionerna.

VÄRLDSCANCERDAGEN 4 FEB 2024

Nätverket mot cancer arbetar för ett samhälle fritt från cancer, en rättvis cancervård och stärkta patienträttigheter.

För att få till en rättvis och jämlik cancervård behövs **Tidig upptäckt**, **Precisionshälsa** och en fungerande **Cancerrehabilitering för livskvalitet** för patienter och närstående.

Inför Världscancerdagen kommer vi att ha tre frukostsamtal i zoom mellan kl. 8:00-9:00 där patienter samtalar tillsammans med forskare och professionen om:

- 23/1 - Tidig upptäckt
- 24/1 - Precisionshälsa
- 25/1 - Cancerrehabilitering för livskvalitet

På världscancerdagen samlar vi politiker och beslutsfattare och samtalar vidare. Delta i Stockholm eller via vår webbsändning:

- 4/2 - Världscancerdagen

läs mer på www.natverketmotcancer.se

Projektet Världscancerdagen 2024 drivs av Nätverket mot cancer med stöd av: Abbvie, Amgen, AstraZeneca, Astellas Pharma, Bayer, BMS, Daiichi-Sankyo, Gilead, Ipsen, Janssen, Merck, Novocure, Novartis, Pfizer, Roche & Takeda

NÄTVERKET MOT CANCER
Almedalen 2024

DEN 26 JUNI ÄR VI I ALMEDELEN
OCH SPRIDER KUNSKAP OM VÅRA
PRIORITERADE FRÅGOR:

Tidig upptäckt
Precisionshälsa
Cancerrehabilitering
Patient- och närståendesamverkan

HOPPAS VI SES!

AKTIVITETEN I ALMEDELEN GENOMFÖRS MED STÖD AV:
ABBVIE, AMGEN, ASTRAZENECA, BRISTOL MYERS SQUIBB, DAIICHI-SANKYO, GILEAD, JOHNSON & JOHNSON INNOVATIVE MEDICINE, MERCK, NOVARTIS, NOVOCUR E OCH ROCHE

Världscancerdagen 4 februari 2024

Syftet med Världscancerdagen är att öka kunskapen om cancerpatienternas och närståendes situation hos allmänhet, profession och beslutsfattare. Vårt mål för Världscancerdagen är att skapa ett attraktivt och högkvalitativt program som lockar och skapar intresse och diskussion kring våra prioriterade frågor, i första hand en tidig upptäckt, minskade orättvisor i cancervården och stärkta patienträttigheter. Målgruppen är politiker och beslutsfattare inom profession och forskning på lokal, regional och nationell nivå inom hälso- och sjukvården.



Årets tema var **”Jämlig vård”** med *Patientsamverkan* som en röd tråd genom alla aktiviteter **”All vård ska utgå utifrån patientens behov”**.

I Vården bör fokus alltid ligga på patientens behov, och inte vårdens egna rutiner eller begränsningar. Det är genom att anpassa vården efter varje individs unika situation och behov som vi kan säkerställa den bästa och mest effektiva vården för alla. Därför är det viktigt att inkludera patient- och närståendesamverkan på systemnivå där regeringen, riksdagen, myndigheter och intresseorganisationer som SKR spelar en central roll. Det är viktigt att skilja mellan patientsamverkan och patientmedverkan, där patienten inte bara företräder en egen diagnos utan alla patienters intressen. Därför verkar vi för att involvera representanter som kan tala för patienters intressen generellt eftersom personcentrerad vård är nyckeln till att uppnå bästa resultat och patientens välmående.

Inför Världscancerdagen 2024 genomfördes tre digitala frukostsamtal, ett för varje prioriterad fråga. Där vi bjöd in forskare, patienter och profession för att samtala om tidig upptäckt, precisionshälsa och cancerrehabilitering. Själva Världscancerdagen genomfördes som ett hybridmöte med deltagare på plats samt livestream via webben. Frukostsamtalen och Världscancerdagen modererades av Ylva Källman.

Dagen var ett hybridmöte med ca 85 personer på plats på Södra teatern i Stockholm och ca 60 personer via livestream. Programmet var ca 3 timmar långt och vi hade 17 medverkande från scenen med bl. andra Sjukvårdsminister Acko Ankarberg och andra viktiga representanter från politiken, beslutsfattare och patientrepresentanter.

Allt material finns på projektsidan:

<https://www.natverketmotcancer.se/aktiviteter/varldscancerdagen-2025/varldscancerdagen-2024/>

Årets cancernätverkare

Nätverket mot cancer instiftade hedersutmärkelsen Årets Cancernätverkare vid Världscancerdagen 2015. Hedersutmärkelsen tilldelas en person eller verksamhet som genom sitt engagemang stöttar Nätverket mot cancers målsättning att stärka patientens inflytande och möjligheter till optimal vård. Utmärkelsen delades ut vid Världscancerdagen den 4 februari varje år och består av ett diplom och äran.



Årets Cancernätverkare 2024 tilldelades EVA JOLLY, Koordinator Karolinska CCC. MsN, specialistsjuksköterska inom onkologi, Tema Cancer, Karolinska sjukhuset, vice ordförande i Nollvision cancer

Bild: Margareta Haag delar ut diplom till Eva Jolly på Södra teatern i Stockholm 4 feb 2024.

Almedalen

Almedalsveckan är en vecka med fokus på demokratiska och politiska samtal som sker i slutet av juni varje år. NMC ordförande och vice ordförande medverkade i flera panelsamtal under dagarna den 25 - 28 juni på inbjudan av andra organisationer. Den 26 juni anordnade NMC två seminarium i egen regi med stöd av 11 företag.

Det första handlade om: **EU Beating Cancer Plan – Leva väl, ett enklare liv som patient**, gästades av bland andra Nationella Cancersamordnaren från SKR, Kjell Ivarsson och det andra seminariumet: **Vad innebär en ny uppdaterad cancerstrategi i Sverige?**, gästades av bland andra av Mef Nilbert, *särskild utredare för uppdateringen av den nationella cancerstrategin*. NMC spelade dessutom in 6 stycken intervjuer med flera nyckelpersoner som medverkade i programmet. *Se hemsidan för mer information: [Almedalen 2024](#)*



Nätverket mot cancers Cancerrapport 2024

Som en del av projektet Världscancerdagen 2024 arbetade NMC fram en rapport som beskrev utvecklingen de senaste tre åren och ger förslag till åtgärder för Nätverket mot cancers prioriterade frågor. Rapporten lämnades till regeringen och till Riksdagens socialutskott vid ett möte i början av mars 2024.

För att utveckling ska ske är det viktigt att hela tiden se över strukturer och arbetssätt, lagar och bestämmelser, forskning och patientupplevelser inom cancervården. All den fantastiska kunskap och de verktyg som tagits fram för att göra livet lättare för cancerdrabbade ska nå patienten och vården. I den här rapporten beskriver vi den utveckling Nätverket mot cancer sett inom våra prioriterade områden de senaste tre åren. Syftet är att öka kunskapen om cancervården. En vård som allt fler tyvärr behöver ta del av idag. [Till rapporten >>>](#)



UTDRAG FRÅN RAPPORTEN:

ÅTGÄRDER FÖR EN BÄTTRE CANCERVÅRD:

I den här rapporten har vi visat på utvecklingen de senaste åren med fokus på cancervården och vad som kan förlänga liv och förbättra livskvaliteten hos cancerdrabbade och deras anhöriga. Områden som tidig upptäckt, precisionshälsa, cancerrehabilitering och patientsamverkan går in i varandra. Nätverket mot cancer lyfter framförallt följande :

- Förebygg svår sjukdom med prevention och screening
- Se till att alla cancerpatienter får ta del av precisionsmediciner
- Säkerställ cancerrehabilitering redan vid diagnos
- Höj kompetensen om cancersjukdom hos personal inom primärvård
- Ta med patienter i forskning och utveckling av vården
- Lyft anhörigperspektiv i all utveckling av vården
- Gör det enkelt att dela hälsodata



Projekt Samverkan 2.0 – numera Samka!

Nätverket mot cancer har representerats i en grupp bestående av forskare, patient och patientföreträdare för att undersöka möjligheter och utmaningar för en genuin patient- och närsteändesamverkan. Rapporten har presenterats och diskuterats vid GPCCs första världskongress i Göteborg, Nordic Precision Oncology Forum i Stockholm, US Sweden Cancer Summit i Washington, seminarium med CPE (Cancer Patients Europe) och vid möte med Business Sweden och Svenska ambassaden under ESMO i Barcelona, vid konferens för lansering av PROMISE i Uppsala och vid JANE2 (EU Joint Actions Network of Experts) konferens i Köpenhamn.

Testbed Sweden Precision Health Cancer

I projektet Testbed Sweden Precision Health Cancer initierades en nationell plattformsstudie, FOCU.SE där patientföreträdare nominerades för medverkan i framtagande av protokoll, design och information till framtida studiepersoner. NMC tillser att projektet blir ett genuint patient- och närstående samverkansarbete från start till resultat och publicering. Margareta Haag ansvarar för arbetspaketet för patienter, patientföreträdare och samhälle. Vi har ett tätt samarbete med utbildningsgruppen och genomför workshops och presentationer inför myndigheter och intresseorganisationer.

En nationell plattformsstudie, FOCU.SE, har börjat ta form. NMC:s medlemsföreningar har utsett personer att ingå i patientrådet där man tillsammans med forskare tar fram studieprotokoll, design och medverkar i studien från ax till limpa. FOCU.SE beräknar starta sitt uppdrag under 2025.

Regeringens Patientråd

Nätverket mot cancers vice ordförande, *Lars Ingvar Johansson* har varit förordnad att ingå i det "lilla" Regeringens patientråd under 2023. I detta är det möjlighet att påverka utredningsdirektiv och andra aktuella händelser inom vården. Det är 4 arbetsmöte i det lilla patientrådet och 2 i det stora, med alla patientorganisationer. Det har startats upp flera stora betydande utredningar inom vården och speciellt som kan få konsekvenser inom cancer vård/prevention/livskvalité. Möjligheterna för att påverka politiken har ökat väsentligt i patientrådet.

TLVs insynsråd

Nätverket mot cancers ordförande, *Margareta Haag* har förordnats av regeringen att ingå i TLVs Insynsråd. Uppdraget är personligt. Uppdraget ska ge stöd till generaldirektören i sitt arbete.

Cancefondens expertgrupp

Nätverket mot cancer ingår i Cancerfondens expertgrupp för granskning av implementering av EU Beating Cancer Plan. NMC kartlägger implementering i Sverige av EU:s flaggskepp och initiativ som rör EU Cancer Plan och ger förslag vad och hur man ska kunna tillförsäkra att implementera nödvändiga men även önskade åtgärder. NMC ingår även i Socialstyrelsens/Vinnovas expertgrupp för implementering av EU Cancer Plan och NMC lyfter våra prioriterade frågor i arbetet.

Medverkan i seminarier, paneler, referensgrupper & workshops under 2024

NMCs 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 men även i regeringens utredningar om datadelning, uppdatering av en nationell cancerstrategi, EU-samråd om läkemedel och utredningen om vårdansvar där NMC sitter i arbetsgruppen.

Inbjudningarna har kommit från Socialdepartementet, Riksdagens Socialutskott, Cancerfonden, Socialstyrelsen, SKR, RCC, TLV, WHO, Forska!Sverige, LIF och Dagens Medicin med flera. NMC har representerats vid möten i Riksdagen om en uppdaterad cancerstrategi med Cancerfonden - livskvalitet enligt EU Beating Cancer Plan och patientperspektivet för digitala lösningar.

NMC har medverkat i ett projekt för cancerbehandling i ett köpcentrum i Uppsala – Gränbyprojektet, tillsammans med UAS och Region Uppsala.

NMC medverkade i Vitalis i Göteborg i maj där vi lyfte patientperspektivet i vård och forskning.

NMC representeras i styrelsen för EUPATI Sverige och även i den europeiska organisationen. Vi har medverkat för framtagande av en svensk patientföreträdareutbildning som erbjuds digitalt och avgiftsfritt.

I Nollvision cancer/ Testbed Sweden Precision Health Cancer är NMC involverade i många olika projekt och driver tillsammans med andra parter utveckling av kliniska studier, forskning och vård i Sverige, EU och internationellt.

NMC har också under året haft ett flertal möten och arrangemang med våra samarbetspartners och stödjande företag, regionalt, nationellt och internationellt. Våra samarbeten med Life Scienceföretag redovisas på vår hemsida. Avtal enligt LIFs regler skrivs med läkemedelsföretag och redovisas i LIFs databas.

NMC har medverkat i ett högnivåmöte med SweLife för diskussion om framtida implementering av samverkan näringsliv – akademi – profession – vårdgivare – beslutsfattare/politiker – patientföreträdare.

NMC har tillsammans med bl a RCC i samverkan tagit fram ett heldagsseminarium om livskvalitet "Leva – inte bara överleva" med många aktörer som kan anordna rehabilitering, "survivorship" och ett liv med/efter cancer med bättre livskvalitet.

NMC har deltagit i Socialstyrelsens arbetsgrupp för ECHoS och ett eventuellt framtida Cancer Mission Hub i Sverige.



MEDIA

NMC har under året publicerat flera debattartiklar, pressmeddelanden och medverkat i media. Merparten finns publicerat på hemsidan.

Artiklar 2024



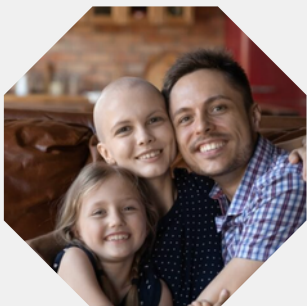
Dagens medicin, 4 janu 2024

"Identifiera hur statlig styrning kan stärka patientdelaktighet"



Dagens medicin 30 maj 2024,

"Kunskapen om EU:s cancerplan måste öka"



Kampen mot cancer, 4 feb 2024

"Nya strategier för förbättrad vård & livskvalitet"



Kampen mot cancer, 24 juni 2024

"Tillsammans mot cancer – för alla cancerberörda!"



Dagens medicin, 9 maj 2024

"Anlita patienter för bättre cancerrehabilitering"



Sahlgrenskaliv, 26 juni 2024

"En bra känsla att vara hemma mitt i vardagen även om man är sjuk"



Podcast, 27 maj 2024

"Fokus på vårdansvarskommittén patienter för bättre cancerrehabilitering"



Dagens medicin, 28 nov 2024,

"Tillsatt en utredning om patientrörelsens förutsättningar"



Sociala medier 2024

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 så som Facebook, Instagram och LinkedIn.

2024 I SIFFROR

Facebook:

Följare - 6 200 st

Räckvidd - 385,5 tn (+15,8% från 2023)

Annonsbudget -
25.839kr inkl moms

LinkedIn:

Följare - 1 098 st

Instagram:

Följare - 782 st

Räckvidd - 31,9 tn (+43,8% från 2023)

Räckvidd på sociala medier refererar till det totala antalet unika användare som ser en specifik post, annons eller inlägg under en given tidsperiod. Det mäter hur många människor som har exponerats för det innehållet, oavsett om de interagerade med det eller inte. Ju högre räckvidd, desto större är potentiellt innehållets påverkan och spridning.

NMC lägger mest budget på annonsering på Facebook inför Världscancerdagen och Almedalen.

Annonser ⓘ

Boostat Facebook-inlägg

4 jun 2024 • Skap...

 Inläggsinteraktioner

Slutförd

-- Visningar

136,4 tn Räckvidd

7 226 Inläggsinteraktioner

10 000,00 kr

Spenderat belopp av 10 000,00 kr

Marknadsför på nytt

Visa resultat

Boostat Facebook-inlägg

8 feb 2024 • Skap...

 Länkklick

Nekad

-- Visningar

35 141 Räckvidd

4 168 Länkklick

5 839,42 kr

Spenderat belopp av 6 000,00 kr

Visa information

Boostat Facebook-inlägg

8 jan 2024 • Skap...

 Länkklick

Slutförd

-- Visningar

257,2 tn Räckvidd

5 088 Länkklick

10 000,00 kr

Spenderat belopp av 10 000,00 kr

Marknadsför på nytt

Visa resultat

Hemsidan

Sedan 2020 har Helena Conning, tidigare styrelseledamot, tillsammans med Caroline Fagerson, Combined AB verkat för att vår webbplats, layout- och innehållsmässigt, till att bli mer ändamålsenlig för våra behov. Samt hjälpt till med vår digitala närvaro genom att publicera nyheter på sociala medier och sköta uppdateringar av hemsidan.



ÖVRIG VERKSAMHET

LEVNADSVANOR OCH CANCER

PREVENTION ÄR EN AV NÄTVERKET MOT CANCERS KÄRNFRÅGOR OCH VI VILL UPPLYSA OCH INFORMERA OM VÅRT ARBETE FÖR ETT BÄTTRE LIV!

Tobak, nikotin och vita snuset!

Det vita snuset med nikotin har utvecklats till en stor fara för många. Nikotin är ett gift och ökar risken för cancer. Nya generationer börjar använda det vita smaksatta snuset som många gånger innehåller höga halter av nikotin. Vi bedriver vårt påverkansarbete i tobaks och nikotinfrågor 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 Nej Tack Tobak och Kost och cancer finns texter om alkohol och motion på vår hemsida.

Böcker och informationsmaterial



Säker Cancervård

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 skrämma 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.



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. Verktøyen 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, f. d. ordförande NMC. Boken kan beställas på NMC:s hemsida och kan även läsas online.

Böcker och informationsmaterial

NÄRSTÅENDEBOKEN

För alla cancerberörda



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 bland andra Maria Hellbom, psykolog och verksamhetschef för Centrum för cancerrehabilitering, Stockholm med flera. Vi hoppas att vi genom denna skrift kan underlätta livet för alla er 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-broschyren - "Gör din röst hörd!"

Broschyren finns publicerad 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 NMC:s Advisory Board.



[Här kan du ladda hem böcker och informationsmaterial >>>](#)

“

TILLSAMMANS
MOT CANCER

Har varit NMCs motto sedan bildandet 2009.

”



MEDLEMSSKAP & PARTNERSKAP

All.Can Sverige bildades i december 2020 och består av läkemedelsföretag, professionen och patientföreningar. Enkäter har genomförts bland medlemsorganisationernas medlemmar för en rapport om aktuell cancervård. En Policy för jämlik vård har sammanställts och NMC har medverkat i ett webinarium om delande av data.

EUPATI Sverige EUPATI Sverige avslutade sitt projekt i september 2014 och bildade en ideell förening i maj. Margareta Haag är styrelsemedlem. Utbildning för patientföreträdare men även för profession och beslutsfattare om hälso- och patientlitteracitet erbjuds avgiftsfritt.

Forska!Sverige I syfte att bidra till ökad hälsa och välbefinnande i Sverige har Nätverket mot cancer och 35 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 i medlemsorganisationen Agenda för Hälsa och Välbefinnande. Margareta Haag är styrelseledamot i Agenda för hälsa och välbefinnande sedan april 2021.

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. *forts.*

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. NMC representeras i valberedningen.

Genomic Medicine Sweden (GMS) I bred samverkan med sjukvård, akademi och näringsliv bygger GMS en infrastruktur som möjliggör förbättrad diagnostik, individanpassade behandlingsval och forskning inom området precisionsmedicin. GMS fokuserar till en början på bred gensekvensering vid bland annat cancer, sällsynta diagnoser och infektionssjukdomar. NMC ingår i styrgruppen för GMS och i GMS Samverkansråd.

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.

Nollvision cancer/ Testbed Sweden Precision Health Cancer är ett Vinnovaprojekt där aktörerna samverkar för att driva cancerfrågan framåt och för att Sverige ska bli en ledande Life science nation. NMC ansvarar för en arbetsgrupp för patienter och allmänhet.

Samverkan 2.0 – Samka! är en grupp med representanter från KI/GMS, Biobank Sweden, ATMP Sweden, RCC Stockholm Gotland, Forum Spetspatienter och NMC där vi undersöker metoder för patientsamverkan patient/patientföreträdare – profession – akademi – näringsliv och samhällets aktörer.

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

<http://www.natverketmotcancer.se/om-oss/samarbeten-natverk-och-organisationer/>



SAMARBETEN FÖRETAG & ÖVRIGA

LIF-anslutna företag samt Medicintekniska företag

AbbVie, Amgen, AstraZeneca, Astellas, Bayer, Bristol-Myers Squibb, DaiichiSankyo, Gilead, Ipsen, Janssen, Merck, MSD Sverige, Novartis, Novocure, Pfizer, Roche och Takeda.

Kommunikationsföretag

Care of Conning tillsammans med Combined 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. Kommunikationsnätverket Combined AB hjälper oss med att på ett mer effektivt sätt få ut våra viktigaste budskap via vår webb, sociala medier med hjälp av film och rörliga medier samt projektleder våra större seminarier så som Världscancerdagen, Cancerrapporten samt Almedalen.

Organisationer

NMC samarbetar med universitet, professionsförbund bransch- och intresseorganisationer i frågor som är av gemensamt intresse.

Regionala cancercentrum (RCC)

RCC 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 patient- och närståenderåd. NMC samverkar med Regionala cancercentrum i samverkan.

A Non-Smoking Generation, Cancerfonden, Arbetsterapeuterna, 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/>



Administration

NMC:s styrelse jobbar helt ideellt och har inga arvoden/löner. Tack vare våra projekt får aktiva ledamöter ersättning för tid för uppdrag inom Vinnovaprojekt och har kunnat bygga upp en liten resurs som nu erbjudits en extern administratör – 5 tim/veckan. En liten start men förhoppningsvis något som kan bli statiskt och permanent.

Vår verksamhet har exploderat och utan någon form av stats- eller Cancerfondsbidrag är det svårt genomföra alla projekt och uppdrag som medlemmarna väntar sig av oss.

Vi kan nu skicka ut nyhetsbrev, info@adressen, medlemsbrev och dylikt 5 tim/veckan. Sedan start av NMC har vi aldrig haft tillgång till resurser att använda oss av extern hjälp mot ersättning.



STYRELSENS SLUTORD

Nu har det gått mer än 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, koordinators 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. 25% av de som drabbas lever inte fem år efter sin diagnos. Det måste till en ändring där vi lyckas med att 75% av alla cancerdrabbade får sin diagnos i Stadie 1.

Vi blir friska i ett land, men sjuka i 21 olika regioner. 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 regioner som är ansvariga för vården har under dessa 35 år inte lyckats uppfylla denna lagstiftning, utan orättvisorna och ojämlikheterna bara ökar i stället.

NMC har tagit upp problemet med de lokala och regional journalsystemen som inte pratar med varandra. Journalsystemet är den viktigaste parametrarna för att vi patienter – och vården – ska kunna äga och dela sina data. EU Beating Cancer Plan föreslår att patienten ska äga sina data – och det är dags att Sverige införlivade EU:s rekommendationer till nytta för patient, vård, forskning och samhälle.

NMC har påpekat vikten av att patient/patientföreträdare inkluderas i processen design-planering-genomförande- publicering av kliniska studier och forskning. Det finns evidens för att patientsamverkan leder till en bättre forskning och bättre hälso- och sjukvård. Det är dags att det blir verklighet!

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

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[EC1] och vår förhoppning är givetvis att alla ska se värdet av samarbete och bli medlemmar i en cancerprofilerad intressepolitisk samverkansorganisation. 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 cancer.

VERKSAMHETSBERÄTTELSE 2024

– Stockholm den 2 april 2025 –

Margareta Haag

Margareta Haag
ordförande

L I L

Lars-Ingvar Johansson
vice ordförande

Åke Lindahl

Åke Lindahl
kassör

Anne Västgård

Anne Västgård
sekreterare

J. A. F.

Johanna Faijersson
ledamot

Ulrika Jörgensen

Ulrika Jörgensen
ledamot

Martin Persson

Martin Persson
ledamot

John Stewart

John Stewart
ledamot

Malin Renermalm
ledamot

Jerker Pernrud

Jerker Pernrud
revisor

Håkan Rudefors

Håkan Rudefors
revisor

Titel	Nätverket mot cancers Verksamhetsrapport 2024
Filnamn	250407_NMC_Verksa...ättelse_2024.pdf
Dokument-ID	03418be7e6287c417d40e863a61e495895901ed1
Granskningsloggens datumformat	YYYY / MM / DD
Status	● Väntar på underskrift

Dokumenthistorik

 SKICKAT	2025 / 04 / 07 13:26:25 UTC	Skickat för underskrift till Margareta Haag (margareta.haag@natverketmotcancer.se), Lars Ingvar Johansson (lars-ingvar.johansson@ilco.nu), Anne Västgård (anne.vastgard@natverketmotcancer.se), Åke Lindahl (ekonomi@natverketmotcancer.se), Johanna Faijersson (johanna.faijersson@polisforbundet.se), Martin Persson (martin.persson@natverketmotcancer.se), Malin Rennermalm (malin.rennermalm@gyncancer.se), John Stewart (john.stewart@natverketmotcancer.se), Ulrika Jörgensen (ulrika.jorgensen@regionhalland.se), Jerker Pernrud (pernrud@gmail.com) and Håkan Rudefors (hakan.rudefors@ilco.nu) från caroline@combined.se IP: 78.70.129.5
 VISAT	2025 / 04 / 07 13:28:21 UTC	Visats av Jerker Pernrud (pernrud@gmail.com) IP: 92.35.15.45
 VISAT	2025 / 04 / 07 13:28:25 UTC	Visats av John Stewart (john.stewart@natverketmotcancer.se) IP: 151.177.125.47

Titel	Nätverket mot cancers Verksamhetsrapport 2024
Filnamn	250407_NMC_Verksa...ättelse_2024.pdf
Dokument-ID	03418be7e6287c417d40e863a61e495895901ed1
Granskningsloggens datumformat	YYYY / MM / DD
Status	● Väntar på underskrift

Dokumenthistorik

 UNDERTECKNAT	2025 / 04 / 07 13:33:33 UTC	Underskrivet av Jerker Pernrud (pernrud@gmail.com) IP: 92.35.15.45
 VISAT	2025 / 04 / 07 13:47:34 UTC	Visats av Margareta Haag (margareta.haag@natverketmotcancer.se) IP: 172.226.49.42
 VISAT	2025 / 04 / 07 13:56:41 UTC	Visats av Lars Ingvar Johansson (lars-ingvar.johansson@ilco.nu) IP: 81.225.152.154
 UNDERTECKNAT	2025 / 04 / 07 13:57:08 UTC	Underskrivet av Lars Ingvar Johansson (lars-ingvar.johansson@ilco.nu) IP: 81.225.152.154
 UNDERTECKNAT	2025 / 04 / 07 14:08:20 UTC	Underskrivet av John Stewart (john.stewart@natverketmotcancer.se) IP: 151.177.125.47

Titel	Nätverket mot cancers Verksamhetsrapport 2024
Filnamn	250407_NMC_Verksa...ättelse_2024.pdf
Dokument-ID	03418be7e6287c417d40e863a61e495895901ed1
Granskningsloggens datumformat	YYYY / MM / DD
Status	● Väntar på underskrift

Dokumenthistorik

 VISAT	2025 / 04 / 07 14:15:51 UTC	Visats av Ulrika Jörgensen (ulrika.jorgensen@regionhalland.se) IP: 213.113.195.20
 UNDERTECKNAT	2025 / 04 / 07 14:17:25 UTC	Underskrivet av Ulrika Jörgensen (ulrika.jorgensen@regionhalland.se) IP: 213.113.195.20
 VISAT	2025 / 04 / 07 14:53:45 UTC	Visats av Åke Lindahl (ekonomi@natverketmotcancer.se) IP: 81.226.24.87
 UNDERTECKNAT	2025 / 04 / 07 14:55:03 UTC	Underskrivet av Åke Lindahl (ekonomi@natverketmotcancer.se) IP: 81.226.24.87
 UNDERTECKNAT	2025 / 04 / 07 15:09:55 UTC	Underskrivet av Margareta Haag (margareta.haag@natverketmotcancer.se) IP: 172.226.50.27

Titel	Nätverket mot cancers Verksamhetsrapport 2024
Filnamn	250407_NMC_Verksa...ättelse_2024.pdf
Dokument-ID	03418be7e6287c417d40e863a61e495895901ed1
Granskningsloggens datumformat	YYYY / MM / DD
Status	● Väntar på underskrift

Dokumenthistorik

 VISAT	2025 / 04 / 07 15:30:09 UTC	Visats av Anne Västgård (anne.vastgard@natverketmotcancer.se) IP: 78.68.170.33
 UNDERTECKNAT	2025 / 04 / 07 15:30:41 UTC	Underskrivet av Anne Västgård (anne.vastgard@natverketmotcancer.se) IP: 78.68.170.33
 VISAT	2025 / 04 / 08 06:35:05 UTC	Visats av Håkan Rudefors (hakan.rudefors@ilco.nu) IP: 213.67.234.118
 UNDERTECKNAT	2025 / 04 / 08 06:36:26 UTC	Underskrivet av Håkan Rudefors (hakan.rudefors@ilco.nu) IP: 213.67.234.118
 VISAT	2025 / 04 / 08 08:49:07 UTC	Visats av Johanna Faijersson (johanna.faijersson@polisforbundet.se) IP: 185.40.184.216

Titel	Nätverket mot cancers Verksamhetsrapport 2024
Filnamn	250407_NMC_Verksa...ättelse_2024.pdf
Dokument-ID	03418be7e6287c417d40e863a61e495895901ed1
Granskningsloggens datumformat	YYYY / MM / DD
Status	● Väntar på underskrift

Dokumenthistorik

 UNDERTECKNAT	2025 / 04 / 08 08:49:30 UTC	Underskrivet av Johanna Faijersson (johanna.faijersson@polisforbundet.se) IP: 185.40.184.216
 VISAT	2025 / 04 / 08 11:12:11 UTC	Visats av Martin Persson (martin.persson@natverketmotcancer.se) IP: 90.228.197.83
 UNDERTECKNAT	2025 / 04 / 08 11:13:01 UTC	Underskrivet av Martin Persson (martin.persson@natverketmotcancer.se) IP: 90.228.197.83
 OFULLSTÄNDIGT	2025 / 04 / 08 11:13:01 UTC	Dokumentet har inte aktiverats fullt ut av alla undertecknare.