

# Årsmöteshandlingar 2019

13 april 2019, Stockholm



Riksförbundet  
Ehlers-Danlos syndrom

## INNEHÅLLSFÖRTECKNING

Sida 3	Kallelse
Sida 4	Föredragningslista & Mötesordning och ordlista
Sida 5-8	Verksamhetsberättelse
Sida 9-10	Bokslut
Sida 11–15	Propositioner 2019: 1-6

# KALLELSE ÅRSMÖTE 13 april 2019

Varmt välkommen på årsmöte! Vi träffas för att avsluta 2018 samt tillsammans diskutera och besluta kring vad som ska hända under 2019 och framåt i vårt förbund. Efter årsmöte och fika blir det även en föreläsning!

**Dag:** 13 april 2019

**Incheckning:** 12.00

**Start:** 12.30

**Plats:** Nordic Light Hotel, lokal Spectra.

Hotellet ligger i anslutning till Stockholms central.

**Anmälan:** För att kunna erbjuda fikabuffé till alla önskar vi en förhandsanmälan från dig! Anmäl dig senast den 30 mars via mejl till: [lisa.ekblom@ehlers-danlos.se](mailto:lisa.ekblom@ehlers-danlos.se)

**Ombud/rösträtt:** Alla medlemmar som har betalat medlemsavgift och fyllt 15 år har rösträtt. Röstning kan även ske genom fullmakt, dock högst en fullmakt per ombud.

**Motioner:** För att kunna behandla motioner på årsmötet ska de senast ha nått förbundet den 23 mars.

**Kostnad:** Årsmötet inklusive fikat är gratis för alla medlemmar. Reseersättning utgår endast till förtroendevalda samt dem som är föreslagna av valberedningen.

**Föreläsning:** I år har vi nöjet att kunna presentera en föreläsning på temat "Hjälp och stöd" med Stephanie Juran från Riksförbundet Sällsynta diagnoser samt Marie Falk från vårt eget förbund.

**Övernattning:** Är du i behov av övernattning finns ett rabatterbjudande på 10% på detta hotell (i mån av plast). Vill du veta mer, maila [info@ehlers-danlos.se](mailto:info@ehlers-danlos.se)

**Övrigt:** Ta med dina årsmöteshandlingar. Vi hoppas kunna ordna med deltagande via sociala medier under årsmötet. Tänk på allergiker och överkänsliga: var försiktig med parfym och ta inte med nötter.

Varmt välkommen önskar

Markus, Jan, Jeanette, Eric, Rune, Sophie, Joakim och Johanna

Förbundsstyrelsen EDS Riksförbund

# FÖREDRAGNINGSLISTA

Förslag till föredragningslista för årsmötet 2019

- § 1. Val av mötesordförande
- § 2. Upprättande och godkännande av röstlängd
- § 3. Val av mötesfunktionärer: mötessekreterare, två rösträknare, två justerare
- § 4. Fråga om årsmötets behöriga sammankallande
- § 5. Godkännande av dagordning
- § 6. Verksamhetsberättelse för det senaste verksamhetsåret (2018)
- § 7. Resultat- och balansräkning för det senaste verksamhetsåret (2018)
- § 8. Revisionsberättelse
- § 9. Fråga om ansvarsfrihet för styrelsen
- § 10. Motioner och propositioner
  - Proposition 2019:1 Verksamhetsplan 2019
  - Proposition 2019:2 Budget för verksamhetsår 2019
  - Proposition 2019:3 EDS Kunskapsfond
  - Proposition 2019:4 Reviderad normalstadga för lokalföreningar
  - Proposition 2019:5 Stöttning av lokalföreningar
  - Proposition 2019:6 Medlemsavgiftens storlek 2020
- § 11. Val av ordförande
- § 12. Val av styrelseledamöter
- § 13. Val av revisorer
- § 14. Val av valberedning
- § 15. Val av styrelseledamot som jämte kassören har rätt att teckna förbundet
- § 16. EDS-stiftelsen: redovisning
- § 17. Övriga frågor

## MÖTESORDNING OCH ORDLISTA

- **Att begära ordet:** Ordet begärs med uppräkningskort av deltagarkort.
- **Bokslut:** Ekonomisk sammanställning för föregående verksamhetsår.
- **Budgetplan:** Beräknade inkomster och utgifter under verksamhetsår.
- **Föredragning:** Presentation av ett ärende från dess upphovsperson.
- **Föredragningslista:** Listan på ärenden som ska tas upp till behandling på mötet.
- **Justera:** Att granska och rätta protokollet som förs under mötet.
- **Mandatperiod:** Den tidsperiod som någon väljs till ett förtroendeuppdrag, i huvudsak ett eller två år i taget.
- **Motion:** Förslag från medlem.
- **Nominera:** Föreslå någon till förtroendeuppdrag, t.ex. styrelseledamot eller revisor.
- **Ordningsfråga:** Om någon vill framföra ett önskemål eller göra en ändring i mötesordningen, begär denna en ordningsfråga till presidiet. Det kan till exempel gälla ajournering (paus) av mötet, ändring av talarid eller beslutsordning.
- **Plädering:** Vid personval får personer med yttranderätt argumentera för varför en viss person ska bli vald.
- **Presidiet:** Ordförande och sekreterare som för årsmötet framåt och väljs av årsmötet.
- **Proposition:** Förslag från styrelsen.
- **Protokoll:** Dokument där det står vad som beslutats under ett möte.
- **Röstning:** Röstning sker genom att muntligt säga "ja". Presidieordförande ställer frågan med formuleringen "Kan vi besluta att ..." och alla som är för förslaget svarar "Ja!" därefter frågar presidieordförande "Någon däremot?" alla som är emot förslaget svarar "Ja!".
- **Streck i debatten:** På förslag av deltagare med yrkanderätt på mötet kan man besluta om streck i debatten. Efter satt streck blir alla som vill säga något uppskrivna på talarlistan, därefter är talarlistan stängd.
- **Talarlista:** Ordförande upprättar en talarlista om många begär ordet på en fråga. Det är en lista över de som vill tala i den ordning de anmält sig.
- **Votering:** Beslut genom uppräkningskort som sedan räknas av rösträknarna. Votering ska alltid ske om någon begär det, vilket sker genom att någon ropar "votering". Detta besvaras av presidiet med "votering är begärd och ska verkställas". Om presidiet anser att det är lämpligt kan det dock först ske en prov-votering.

# VERKSAMHETSBERÄTTELSE 2018

## Styrelsemöten:

Fram till årsmötet i april 2018 hade styrelsen 4 möten. Den nya förbundsstyrelsen har sedan dess haft 13 protokollförda styrelsemöten, ett fysiskt i Göteborg, övriga via Skype.

## Styrelsen bestod efter årsmötet 2018 av:

### Ordförande på ett år:

Markus Otterloo

### Ordinarie ledamöter på två år:

Rune Söderström

Jeanette Alfredsson

Joakim Håkansson Leo

Mimo Rahali

### Ordinarie ledamöter på ett år:

Eric Ronge

Jan Lindelöf

### Suppleanter på ett år:

Sophie Rålin

Johanna Burhjerta

### Revisorer:

Carina Henriksson

Stefan Åkesson

### Valberedning:

Lisa Ekblom (sammankallande)

Marie Axell

Angelica Fisk

## Året som gått

Att leva med eller runt EDS ger oss en rad utmaningar. Alltifrån den svenska vården, som både rent allmänt men i synnerhet kring EDS-frågan har mycket mer att leva upp till. Men även på det privata planet har de flesta av oss det tufft med att få ihop livspusslet. Med dessa förutsättningar är det naturligtvis även en utmaning att driva ett helt ideellt patientförbund. Detta har bland annat märkts på styrelsearbetet det gångna året, där styrelsen i praktiken varit halverad. Detta påverkar arbetskapaciteten, men framför allt så begränsar det den viktiga mångfalden i det demokratiska samtalet. Lätt att glömma när man pratar om förbundets förtroendevalda är att det är fler än styrelsen. Vi har diverse olika arbetsgrupper, vi har revisorer och kanske den viktigaste rollen av alla, vår valberedning. I år har de kunnat vara kompletta och arbetat på målmedvetet och kunnigt! Trots dessa förutsättningar så får vi gång på gång konstatera att vi i detta förbund gör fantastiskt mycket bra för att förbättra livssituationen för alla som lever med EDS. Det kommer inte minst denna verksamhetsberättelse att visa!

## Årsmöte

Årsmötet 14 april 2018 besöktes av 38 fysiskt närvarande och 10 fullmakter, totalt bestod röstlängden av 48 medlemmar. Årsmötet erbjöd även en föreläsning med fysioterapeut Tobias Marmheden från Caladrius. I år livesändes årsmötet via förbundets Youtube kanal och finns att se där för dig som missade det.

## Ekonomi

För 2018 redovisar EDS Riksförbund i rörelseintäkter 283 625 kr och underskottet är 24 111 kr. De likvida medlen (på bankkonton) är vid årets slut 483 065 kr. Resultatet är bättre än budget antagen vid årsmötet i april 2018. Ekonomistyrningen har vidareutvecklats med åtgärder som syftar till att ge bättre stöd till riksförbundets verksamhet och att skapa rutiner som är säkra och resurssnåla. Det har också varit viktigt att skapa rutiner som håller inför förväntad tillväxt med fler medlemmar, mer verksamhet och samverkan med lokalföreningar.

Exempel på åtgärder i ekonomistyrningen:

- Uppdatering av kontoplan
- Rutiner för projektredovisning i befintlig tjänst för bokföring
- Rutiner för att hantera anställd personal inklusive registrering av EDS Riksförbund som arbetsgivare samt betalning av lagstadgade sociala avgifter
- Periodisering av kostnader och intäkter vid årsbokslut
- Attestrutin
- Framtagning av fakturamall och faktureringsrutin
- Månadsvis rapportering till styrelse och revisorer
- Öppnat räntebärande bankkonto för placering av kapital som inte behövs för daglig verksamhet

Under året har utförts arbete med ekonomisk planering vid ansökningar om bidrag från Sunnerdahls Handikappfond och Socialstyrelsens program för viss verksamhet på funktionshinderområdet. Sunnerdahls godkände i december 2018 ansökan och gav bidraget 50.000 kr medan Socialstyrelsen beslöt i januari 2019 om bidrag 250.000 kr.

Arbetet – planering, fakturor, bokföring - inom ekonomifunktionen har utförts av EDS Riksförbunds kassör. Bokföringen har utförts med nättjänsten Fortnox. Antal verifikationer under 2018 är 173 st.

## Information/sociala medier

Förbundsstyrelsen har arbetat med de sociala medierna för att löpande få ut information, tips, påminnelser och annat som kan tänkas vara av intresse för våra medlemmar, samt dem som kommer i kontakt med EDS Riksförbund. Vi använder oss av följande medier:

- Hemsidan, [www.ehlers-danlos.se](http://www.ehlers-danlos.se), där man kan hitta information om bland annat kommande arrangemang, fakta om EDS och hänvisningar.
- Förbundets Facebooksida som man hittar om man söker på Ehlers-Danlos syndrom Riksförbund Sverige. Där uppdaterar vi kontinuerligt under året med aktuella ämnen och aktiviteter. Intresset för förbundets Facebooksida fortsätter att öka och nu har vi över 2 600 följare och inte långt kvar tills vi även har 2 500 som gillar sidan.
- Vi har fem officiella lokala sidor. Dessa är Gotland, Göteborg, Småland, Skåne och Stockholm
- EDS olika ansikten. Under majmånad, som är EDS Awareness Month, publicerades en kampanj på Facebook. Syftet var att sprida kunskap och kännedom om diagnosen. Den innebar att varje dag, under maj månad, presenterades en person och hur hen påverkas av EDS. Avsikten var att visa flera perspektiv på att leva med EDS t.ex. olika typer, olika problem och sätt att hantera dem, barn och anhöriga. Kampanjen blev mycket lyckad och bara första dagen nådde det första inlägget 29 900 personer, delades av 272 personer och fick 861 reaktioner. I samband med detta skapades också en flik för "Awareness month" på hemsidan där samtliga porträtt finns att se.
- Förbundets Youtube-kanal som man hittar om man söker på EDS Riksförbund. På kanalen lägger vi bl.a. upp filmade föreläsningar.
- Vi mailade också ut ett medlemsbrev under året med en liten lägesrapport.

För dessa viktiga uppgifter har året tyvärr präglats av brist på hjälpare, något som kanske mest märkts internt. Parallellt med detta har det påbörjats ett nytt arbete med att skapa en ny hemsida som i större utsträckning ska vara tydlig, informativ och interaktiv. Projektledare har Rune Söderström varit med hjälp av Peter Sandberg, Mari Larsson och Markus Otterloo.

Vi har också beslutat om att arbeta fram en kommunikationsstrategi, vilket tyvärr inte krafterna räckt till i år. Det är viktigt att vi kommer i hamn med denna uppgift då förbundet länge till viss del bakbundits av diskussioner om att vi måste gå i god för allt vi publicerar eller om vi kan ha en mer frihetlig syn och hänvisa till artikelförfattaren. Årets styrelse har förespråkat den senare linjen.

## EDS-nytt

Denna redaktion har i år under ledning av Marie Falk förtjänstfullt skapat två nummer, mer o mer omfångsrika för varje gång. Tema till dessa två nummer har varit "Föreningsliv" samt "Hjälp & Stöd". Målet för varje nummer är att hitta en bredd på artiklarna förutom själva temat. Nytt för i år är att vi under hösten kunde sätta vår gamla vision om att erbjuda EDS-nytt digitalt till dem som föredrar det framför ett pappersexemplar. Det finns för och nackdelar med allt, du som medlem (familjemedlemmar får endast den digitala) väljer vad som passar dig bäst. Som förbund är det ekonomiskt fördelaktigt när halva medlemsskaran nu valt den digitala varianten.

## Lokalföreningar, lokalt arbete

Året var banbrytande då vi bildade våra två första lokalföreningar. Det är mycket glädjande då lokal förankring och aktivitet är en förutsättning för att detta förbund ska uppnå sina mål, enligt ändamålsparagrafen i våra stadgar!

Först ut var Göteborg, som har varit oerhört drivande och ambitiösa och haft stor verksamhet redan detta första år. Även Småland bildade en lokalförening under året.

Det bildades också interimsstyrelser (förberedande arbetsgrupp) i Umeå, Skåne och Stockholm. Första steget är dock inte att bilda en lokalförening utan det är att träffas kontinuerligt, och glädjande nog har även detta skett i förbundets regi runt om i landet. Här kan nämnas, förutom ovan nämnda Umeå, Skåne och Stockholm även Gotland, Västernorrland, Skaraborg och Dalarna.

Riksförbundet har försökt vara stöttande i detta arbete och bland annat förenklat reglerna för att stödja ekonomiskt. Vi är dock medvetna om att vi behöver finna resurser för att kunna bli än mer stöttande i detta arbete.

## Socialstyrelsen

Under året uppdaterade Socialstyrelsen sin websida om EDS under sin rubrik "Ovanliga diagnoser". Som remissinstans hade vi synpunkter på detta, men kunde inte påverka i någon större omfattning då de har sina mallar och uppdrag att följa.

Vi har även under året ansökt om medel från Socialstyrelsen. Dels ett organisationsbidrag med mål om att få till ett kansli. Detta behov är stort hos förbundet för att kunna få till en kontinuitet och bättre och säkrare kunskaps och informations spridning. Trots vissa uppmuntrande indikationer visade det sig att vi kommer ingenstans med denna ansökan förrän vi har lokalföreningar i minst tio län.

Vi ansökte även om medel till ett projekt där vi kan anordna minst tre familjeträffar under 2019. Glädjande nog beviljades detta!

Förutom att skriva brev till Socialminister Annika Strandhäll, så har vi även bearbetat Socialstyrelsen med en önskan om ett möte. Detta kommer nu att ske under februari 2019, och målsättningen handlar om att föra ett samtal kring hur Socialstyrelsen, det vill säga staten på ett bättre sätt kan hjälpa till och sprida kunskap och information kring EDS och HSD.

## Specialistnätverket kring EDS och HSD

I februari inbjöds en rad av landets specialister kring EDS till Danderyds smärtenhet på initiativ av förbundet. Detta blev upptakten på ett mycket givande och intensivt samarbete under året, där Sari Wallin varit den drivande och sammankallande kraften.

Dels så handlade det om ett filmprojekt där vi filmat olika specialister och tagit del av deras kunskap kring EDS och HSD. Filmerna är riktade till primärvården. I dagsläget har vi filmmaterial för en sex, sju filmer som vi hoppas kunna färdigställa under början av 2019.

Samtidigt så tog SKL (Sveriges kommuner & landsting) initiativ till ett nationellt kunskapsstöd på en rad områden, bland annat EDS och hypermobilitet. Vårt specialistnätverk har fått möjlighet att vara delaktiga i utformandet av detta, dock "äger" vi inte slutresultatet som förväntas bli offentligt under våren 2019.

Specialistnätverket planerar att återigen, med stöd av förbundet, träffas fysiskt våren 2019 för att fortsätta sitt arbete med att uppdatera kunskapen kring EDS/HSD.

## Forskning

Olika instanser, högskolor och studenter har under året kontaktat förbundet med förfrågan om att komma i kontakt med medlemmar för sina arbeten kring EDS. De medlemmar som i den stora medlemsundersökningen har fyllt i att de vill svara på enkäter har fått förfrågan om att delta.

## Medlemsregistret

Den 31 december 2018 hade förbundet precis 1 000 betalande medlemmar! En ökning med 24 % jämfört med 2017. En arbetsgrupp, bestående av Jeanette Alfredsson och Kicki Söderström, har under 2018 ansvarat för hanteringen av registret. De har fortsatt att utveckla och söka nya vägar för att förbättra kommunikationen med medlemmarna. Som en följd av att den nya dataskyddsförordningen GDPR (General Data Protection Regulation) trädde i kraft 25 maj 2018 skapades EDS Riksförbunds Integritetspolicy <https://www.ehlers-danlos.se/integritetspolicy-gdpr/>. Den vann gehör hos Riksförbundet Sällsynta diagnoser som i ett mejl skrev: "Jag tycker att er GDPR-policy är så överskådlig och välskriven att jag gärna skulle rekommendera andra medlemsföreningar att ha den som förebild för egna, motsvarande dokument."

Drygt 930 medlemmar har lämnat sina mejladresser och vi har tack vare detta kunnat öka den digitala kommunikationen. 223 digitala utskick har gjorts från medlemsregistret under året. Förutom nyhetsbrev, inbjudningar till kurser och familjevistelse, årsmöteshandlingar och brev angående medlemsavgift med mera har även enkäter från bland annat sjukgymnaststudenter skickats ut. Drygt 70 % av utskicken har gjorts åt regionala grupper; KP som bjudit in till EDS-träffar; lokalföreningar under uppbyggnad och sedan inbjudningar till aktiviteter.

## Frågeformuläret

Frågeformuläret är en viktig del i hanteringen av medlemsregistret. För att varje medlem ska få ut så mycket som möjligt av sitt medlemskap uppmanas nya medlemmar att fylla i Frågeformuläret på förbundets hemsida. Även medlemmar som funnits med tidigare ombeds fylla i Frågeformuläret. Vill man ändra val går det bra att fylla i det flera gånger. Det består av frågor som rör var och ens intresse för olika aktiviteter, önskemål om riktad information, hur medlemmen vill motta information (post/mejl), deltagande i arbetsgrupp eller annat aktivt deltagande och vilken version av EDS Nytt medlemmen vill ha (papper/digital). Vid årsskiftet hade 676 medlemmar fyllt i Frågeformuläret.

## Försäljning

Förbundet säljer pins, taggisar och bärarkort. Än så länge i något blygsam skala men ökande år för år.

## Kontaktpersoner

Under 2018 har det som tidigare kallats Kontaktpersonprojektet snarare gått över till verksamhet. Inga särskilda pengar fanns att söka från socialstyrelsen under 2018 för verksamheten. Däremot lyckades vi i sista stund etablera ett samarbete med Sigtuna Folkhögskola som skapade ekonomiska förutsättningar till att i november genomföra en Kontaktpersonsträff/utbildning i Örebro. Både nya och befintliga KP deltog under två intensiva dagar. Exempel på föreläsningar som KP fick lyssna på var "hEDS kriterierna och diagnosmall för VC-läkaren", "Information om symposiet i Gent", "Hur förbereder jag mig för läkarbesöket", "Vart hittar jag information", "Det svåra samtalet" och "Barn och unga med EDS". Vi hade också med oss Shani Weber från The Ehlers-Danlos Society på länk som berättade om deras viktiga arbete över hela världen. Utöver detta fick vi testa på Yoga och Tejpning av leder och förde många viktiga och givande samtal. Nätverket stärktes och sätt att stötta varandra och hjälpas åt skapades. I dagsläget har förbundet målsättningen med kontaktpersoner i varje län och har just nu 29 stycken kontaktpersoner som gör ett viktigt arbete runt hela landet.

## Medlems- och familjevistelse på Furuboda

18-20 augusti arrangerade förbundet en medlems- och familjevistelse på folkhögskolan Furuboda vid kusten utanför Kristianstad. 35 vuxna och 10 barn deltog. Vistelsen innebar förutom umgänge och erfarenhetsutbyte mellan deltagarna också olika aktiviteter för barn och vuxna. Det bjöds på vattengymnastik, bad i simhallen, föreläsning av Eric Ronge, tur på fyrhjuling, innebandy och yogapass. På söndagskvällen samlades alla nere i en strandstuga vid Östersjön där deltagarna åt och drack gott samt tog del av underhållning med sång och musik samt quiz. En gjord utvärdering visade att deltagarna var mycket positiva kring helgen och hade fått många goda minnen med sig hem. Bidrag från Lars Hiertas fond samt SPSM möjliggjorde att vi kunde hålla deltagaravgiften på en rimlig nivå.



## EDS-stiftelsen

Stiftelsen tog beslut under året att förändra så att stiftelsen kan betala ut ansökta medel löpande under året, förutsatt att ansökan uppfyller kriterierna. Utbetalningar har under året skett för att möjliggöra för två läkare med intresse för EDS att delta i symposiet i Gent. Vidare har det betalats ut medel för att två fysioterapeuter ska kunna delta i Societies konferens i Madrid 2019. Stiftelsens styrelse har under året tagit beslutet att lägga ner stiftelsen då intäkterna varit sinande och det har blivit svårt att leva upp till syftet med stiftelsen. Kvarvarande belopp på 2 601:- kronor har skänkts till EDS Riksförbund.

## Föreningshandbok för förtroendevalda

Styrelsen har fortsatt under året tagit beslut om olika policys och rutiner. Dessa behöver samlas i en föreningshandbok för att vi lätt ska kunna finna dem och enkelt kunna uppdatera. Föreningshandboken finns också till för att vi på ett enkelt sätt ska kunna guida in nya förtroendevalda i deras arbetsuppgifter. Även detta viktiga arbete återstår för kommande styrelse att ta sig an.

## Samverkan under året:

### Ehlers-Danlos society

Under året har förbundet formellt kommit överens om att vara samarbetspartners med The Ehlers-Danlos Society, något som kallas för att vi blivit "Affiliates to the Society". Marie Falk är förbundets kontaktperson och deltar en gång i kvartalet på telefonmöten med The Society och andra representanter från övriga världen. På dessa möten berättas om vad som händer i de olika länderna, strategier för att förbättra kunskapen om EDS/HSD och för EDS/HSD-patienter utbyts och diskuteras, behov identifieras och ny forskning presenteras. I september deltog Marie Falk och Eric Ronge som representanter för förbundet vid The international symposium on the Ehlers Danlos syndromes i Gent i Belgien. Under fyra dagar träffas professionen från hela världen och dels presenteras ny forskning och resultat, dels diskuteras kriterierna, vård och behov av forskning. Detta år var det stor fokusering på genetiken vid EDS. Det var många på plats från Sverige och en svensk primärvårdsläkare, Pernilla Blom, hade valts ut av Konsortiet att presentera sin diagnosmall. Dessa symposium som äger rum vart annat år är mycket viktiga för utvecklingen kring EDS/HSD över hela världen. Det är också ett viktigt tillfälle för diskussion och att knyta kontakter. Dagen efter symposiet avslutats ägde "patients day" rum, en dag för patienter med fokus på behandling. Marie Falk deltog även på detta.

### Riksförbundet Sällsynta diagnoser

EDS Riksförbund är en del av Riksförbundet Sällsynta diagnoser och uppskattar stort det arbete som görs där. Förbundet representerades på deras årsmöte (och föreläsningar) av Markus Otterloo och Lisa Ekblom. Till det spännande höstmötet som arrangeras årligen deltog Ingela Johansson.

### Ågrenska

Marie Falk och Markus Otterloo besökte Ågrenskas vuxenvistelse för personer med EDS, för att berätta om förbundet och svara på frågor.

### Nordiska samarbetsmötet

EDS-föreningarna i Norden samarbetar genom att utbyta information och diskutera EDS-relaterade frågor med varandra. I nuläget ingår Norge, Sverige, Danmark och Finland i samarbetet. Representanter för föreningarna träffas en gång per år och turas om att arrangera mötet och söka medel från Nordiskt Välfärdscenter för dessa sammankomster.

Samarbetet har varit begränsat under året, mycket på grund av att Danmarks ansökan till NVC inte beviljades. Samarbetet har därför mest bestått i diskussion och utbyte via mail och sociala medier.

### NFSD

NFSD (Nationella Funktionen för Sällsynta Diagnoser) har under året fortsatt sitt viktiga arbete men ska på grund av statliga besked omorganiseras från och med 2019. Vi följer med spänning hur det fortsatta arbetet kommer att organiseras!

### Folkhögskolor

Vi har under året haft samarbeten med Folkhögskolor i Sunderby (kursverksamhet om smärta), Furuboda (familjeträffen) samt Sigtuna Folkhögskola (KP-träff Örebro). Med de senare har vi skrivit ett samarbetsavtal. Dessa samarbeten har varit väldigt positiva. Dels får vi möjlighet att ta del av den kompetens som finns på dessa skolor, dels får vi möjlighet att i samarbete med dessa ta del av ekonomiska bidrag utdelade av SPSM (Specialpedagogiska Skolmyndigheten).



# BOKSLUT 2018

## Sammanfattning

För 2018 redovisar EDS Riksförbund 283 625 kr i rörelseintäkter och underskottet är 24 111 kr. De likvida medlen (det som finns på bankkonton) är vid årets slut 483 065 kr. Jämfört med budget för 2018 är resultatet ca 74 000 SEK bättre än budgeterat. Det egna kapitalet är vid årets slut 371 955 kr.

## Resultaträkning för året

	Not	2018	2017
<b>Intäkter</b>			
Medlemsavgifter	1	178 211 kr	170 185 kr
Gåvor		664 kr	
Kurs/lägeravgift		23 100 kr	
Försäljning		4 570 kr	3 500 kr
Bidrag	2	72 679 kr	258 356 kr
Övriga intäkter		4 400 kr	4 050 kr
<b>Summa intäkter</b>		<b>283 625 kr</b>	<b>436 091 kr</b>
<b>Kostnader</b>			
Årsmöten	3	26 725 kr	37 273 kr
Styrelsemöten	3	38 971 kr	45 961 kr
Medlemsmöten		2 679 kr	x/
Lokalföreningar		4 100 kr	
Medlemsaktiviteter	4	18 078 kr	x/
Kontaktpersonsaktiviteter	5	47 037 kr	x/
Vetenskapliga rådet	6	9 682 kr	
Medlemsavgifter intresseorganisationer		1 254 kr	1 119 kr
Filmprojektet		25 838 kr	
Medlemstidning EDS nytt	7	60 629 kr	23 122 kr
Konferenser deltagande	8	10 831 kr	
Förbrukningsinventarier		224 kr	
Förbrukningsmaterial		1 917 kr	
Kontorsmaterial		2 454 kr	3 092 kr
Reskostnader	9	30 364 kr	
IT-tjänster		2 588 kr	
Porto		11 647 kr	8 446 kr
Bankkostnader		3 039 kr	3 937 kr
Övriga kostnader		1 034 kr	x/
Personalkostnader	10	9 397 kr	0 kr
<b>Summa kostnader</b>		<b>308 488 kr</b>	<b>390 901 kr</b>
Ränteintäkter		751 kr	0 kr
Årets resultat		<b>-24 112 kr</b>	<b>+ 45 190 kr</b>

x/ Jämförbara värden saknas p g a ändring av kontoplan

# Noter till resultaträkning

- 1 Intäkterna för medlemsavgifter 2018 är lägre än förväntat. Detta beror på att medlemsavgifter som betalades i slutet av 2017 och avsåg medlemskap för 2018 felaktigt blev intäktsbokförda redan 2017. Om intäkterna i stället bokförts 2018, bedöms årets intäkter ha varit ca 30 000 kr högre.
- 2 Årets bidrag från myndigheter och stiftelser har lämnats av Socialstyrelsen (26 643 kr, en rest från 2017), Lars Hierttas fond (15 000 kr) samt Specialpedagogiska Skolmyndigheten (SPSM) via Sigtuna Folkhögskola (25 036 kr).
- 3 Reskostnader för årsmöte och styrelsemöten är bokförda på respektive kostnadsposter
- 4 Hela kostnaden avser projektet familjehelg Furuboda aug 2018.
- 5 Större delen av kostnaden (46 558 kr) avser kontaktpersonsträff i Örebro nov 2018.
- 6 Vetenskapliga rådet har under året bytt namn till Specialistnätverket för EDS/HSD. Kontonamnet ändras 2019.
- 7 Under året har två nummer av EDS Nytt publicerats. Första numret enbart som papperstidning och andra numret som papperstidning och digital tidning. Kostnaderna på kontot (60 629 kr) avser enbart papperstidning. Kostnaden för den digitala tidningen är totalt 472 kr och bokförd som IT-tjänster då licens för den tjänst som används har andra användningsområden än enbart digital tidning.
- 8 Deltagande i konferens i Ghent, Belgien
- 9 De totala reskostnaderna inom EDS Riksförbund är ca 60 000 kr (ca 20 % av förbundets totala kostnader). Reskostnader bokförs på flera kostnadskonton. Större delen av kostnader bokförda på konto Reskostnader avser resor till/från Furuboda (familjehelg) och Örebro (kontaktpersonsträff).
- 10 Personalkostnader är lön och lagstadgade sociala avgifter till uppdragstagare som anlitas till familjehelgen Furuboda.

## Jämförelse med årets budget

Den budget för 2018 som godkändes vid årsmötet i april 2018 visade ett underskott på 98 200 kr. Resultatet är väsentligt bättre med ett underskott på 24 112 kr. Skillnaden cirka 74 000 kr beror på att intäkterna blev ca 40 000 kr högre och kostnaderna ca 34 000 kr lägre än budgeterat. De högre intäkterna beror främst på ej budgeterade bidrag från SPSM och Socialstyrelsen (en rest från 2017). De lägre kostnaderna beror bl a på uteblivna kostnader för nordiskt samarbete (10 000 kr) samt ca 10 000 kr lägre kostnad än budgeterat för Vetenskapliga rådet.

## Balansräkning vid årets slut

	Not	2018	2017
<b>Tillgångar</b>			
Fordringar	A	29 740 kr	0 kr
Kassa och bank	B	483 065 kr	428 397 kr
Summa tillgångar		512 805 kr	428 397 kr
<b>Eget kapital och skulder</b>			
Eget kapital		371 955 kr	396 067 kr
Skulder	C	140 850 kr	32 330 kr
Summa eget kapital och skulder		512 805 kr	428 397 kr

## Noter till balansräkning

- A Större delen av fordringarna är väntad betalning från Sigtuna Folkhögskola som förmedlar SPSM-bidrag till kontaktpersonsträff i Örebro. Alla fordringar är betalda 2019-01-31.
- B Under året har EDS Riksförbund öppnat ett sparkonto hos Collector Bank och kan därigenom placera pengar på ett räntegivande konto. 401 751 kronor är placerade på kontot som är ett sparkonto utan bindningstid.
- C Samtliga skulder är korta skulder. De viktigaste delposterna är skulder till leverantörer (främst Markbladet som trycker EDS Nytt) 28 915 kr och det som i bokföring benämns som förbetalda intäkter, dvs intäkter som tillhör 2019 men är inbetalda under 2018 exempelvis medlemsavgifter. Förbetalda intäkter är 110 075 kr varav 50 000 kr är bidraget från Sunnerdahls handikappfond och 60 075 kr är medlemsavgifter som betalades i december 2018 och avser 2019.

# PROPOSITIONER

En proposition är ett förslag från styrelsen till årsmötet att besluta om. Ett förslag till årsmötet från medlemmar kallas för motion och dessa är inte publicerade här eftersom tiden att skicka in motioner ännu inte gått ut. Motioner skall ha nått förbundsstyrelsen senast 23/3 och dessa kommer att skickas ut via mail till alla medlemmar och dessutom publiceras på vår hemsida.



## Proposition 2019:1 Verksamhetsplan 2019

Målsättningen är att förbundet arbetar vidare med ändamålsparagrafens fyra syften, nämligen att sprida information om EDS, stärka medlemmen, stödja undervisning och kunskapsöverföring samt att arbeta intressepolitiskt till stöd för alla med EDS. Detta gör vi genom att:

### Information

- planera för fyra nummer av EDS-nytt
- fortsätta att informera och kommunicera med medlemmar och allmänhet via Facebook, vår Youtube-kanal, hemsida och nyhetsbrev, med tonvikt på att utveckla hemsidan
- arbeta för ett fortsatt samarbete med relevanta organisationer och nätverk
- skapa användarvänligt material som informerar om EDS
- ta fram en kommunikationsstrategi

### Medlemsvård

- uppmuntra och stötta lokala medlemsträffar och bildandet av lokalföreningar, om möjligt i projektform, med målsättning om att bilda lokalförening i minst tio län
- anordna träff för kontaktpersoner samt stötta denna verksamhet
- anordna ett flertal familjeträffar tillsammans med engagerade medlemmar med de projektpengar vi tilldelats 2019
- arbeta målmedvetet med medlemsrekrytering och öka antalet medlemmar

### Kunskapsöverföring

- stödja och samarbeta med Specialistnätverket för EDS/HSD
- samarbeta och delta i möten med Ehlers-Danlos society
- slutföra vårt filmprojekt som i första hand är riktat till primärvården
- stötta, uppmuntra och anordna föreläsningar om EDS/HSD

### Intressepolitiskt arbete

- fortsätta att träffa och informera viktiga samhällsaktörer, inte minst våra sjukvårdspolitiker tillsammans med våra lokalföreningar

### Ekonomi/förbundsstyrelse

- fortsätta arbetet med organisationsutveckling
- söka fondmedel, för att möjliggöra genomförande av verksamhet
- strategiskt arbeta för att utveckla förbundet
- arbeta för att kunna söka organisationsbidrag från Socialstyrelsen
- skapa en Föreningshandbok för förtroendevalda där våra rutiner samlas.

### Förbundsstyrelsen föreslår årsmötet

att anta Proposition 2019:1 *Verksamhetsplan 2019* i sin helhet.

# Budget 2019

## Rörelsens intäkter

Medlemsavgifter	275 000 kr
Gåvor	1 000 kr
Insamling (Facebook)	10 000 kr
Kurs/lägeravgifter	113 000 kr
Försäljningsintäkter	5 000 kr
Bidrag Sällsynta Diagnoser	6 000 kr
Projektbidrag från fonder/stiftelser	50 000 kr
Projektbidrag från myndigheter	275 000 kr
<b>Summa</b>	<b>735 000 kr</b>

## Rörelsens kostnader

Årsmöten	43 000 kr
Styrelsemöten	47 000 kr
Medlemsmöten (lokala möten)	4 000 kr
Lokalföreningar (stöd från riksförbundet)	36 500 kr
Medlemsaktiviteter (familjehelger)	135 000 kr
Kontaktpersonsaktiviteter	58 000 kr
Specialistnätverket för EDS/HSD	10 000 kr
Filmprojekt, broschyrer	20 000 kr
Medlemstidning EDS-nytt	99 000 kr
Konferenser deltagande	30 000 kr
Revisor arvode	10 000 kr
Bankkostnader	3 000 kr
Övriga kostnader (IT, porto, resor mm)	35 300 kr
Personalkostnader	
Löner	150 080 kr
Sociala avgifter	47 155 kr
Omkostnader personal	20 000 kr
<b>Summa</b>	<b>748 035 kr</b>

## Finansiella poster

Ränteintäkter	3 000 kr
---------------	----------

<b>Årets resultat</b>	<b>-10 035 kr</b>
-----------------------	-------------------

## Förbundsstyrelsen föreslår årsmötet

att anta Proposition 2019:2 Budget för verksamhetsår 2019 i sin helhet.

## P3

### Proposition 2019:3 EDS Kunskapsfond

Syftet med EDS kunskapsfond är att stödja och underlätta kunskapsöverföring kring Ehlers-Danlos syndrom. EDS kunskapsfond är helt gåvofinansierad och förvaltas av EDS Riksförbund. Fonden särredovisas i bokföring samt redovisas årligen i förbundets verksamhetsberättelse.

Medel kan beviljas till följande:

- Anordnande av föreläsning till vårdprofession eller allmänhet
- Deltagande i konferenser
- Forskning eller fördjupade studier såväl inom professionen som bland studenter

Som motprestation ska kunskap och erfarenheter från de aktiviteter som erhållit bidrag vidareförmedlas till EDS Riksförbund och våra medlemmar. Detta kan handla om möjlighet för medlemmar att delta på föreläsning, artiklar till tidning och/eller websida, eller till exempel filmdokumentation. Ansökningar hanteras löpande av styrelsen i EDS Riksförbund. Medel kan inte tilldelas personer utifrån personliga behjärtansvärda behov utan ska komma alla förbundets medlemmar till del. Medel kan inte heller delas ut till förtroendevalda inom EDS Riksförbund.

Det är endast årsmötet i EDS Riksförbund som har mandat att ändra på riktlinjerna för EDS kunskapsfond. Likaså eventuellt beslut om att avsluta EDS kunskapsfond där årsmötet även beslutar om hur kvarvarande medel fördelas.

#### Förbundsstyrelsen föreslår årsmötet

att anta Proposition 2019:3 *EDS Kunskapsfond* i sin helhet.

## P4

### Proposition 2019:4 Reviderad normalstadga för lokalföreningar

*Röd text är tillägg alternativt ändringsförslag*

#### Normalstadgar för Lokalföreningar till Riksförbundet Ehlers-Danlos syndrom.

Beslutade av riksförbundet vid årsmöte 2017

*Normalstadgar syftar på att detta är en mall som i görligaste mån ska följas.*

Riksförbundets stadgar gäller även för lokalförening då normalstadgan inte säger något annat. Riksförbundets styrelse ska godkänna nystartad lokalförening **och dess stadgar**. I stadgarna definieras ordet skriftligt som att det är teknikneutralt om inget annat anges. Kravet är att det ska vara tydligt, läsbart och dokumenterbart.

#### § 1 Föreningens namn

Lokalföreningen i Riksförbundet Ehlers-Danlos syndrom i xxxx (x är en geografisk plats i form av stad eller region)

**EDS Lokalförening XXX (x är en geografisk plats i form av stad eller region). En del av EDS Riksförbund**

#### § 2 Lokalföreningens ändamål

Lokalföreningens ändamål är

- att informera om Ehlers-Danlos syndrom i enlighet med riksförbundets stadgar
- att vara en lokal mötesplats för medlemmar och intresserade.

Lokalföreningen verkar ideellt och är religiöst och partipolitiskt oberoende.

#### § 3 Verksamhetsort

Föreningen är knuten till EDS Riksförbund och har sitt säte i x (stad).

#### § 4 Medlem

Medlemskap är öppet för alla som är medlemmar i EDS Riksförbund och som vill stödja eller delta i förbundets och lokalföreningens verksamhet. Medlem är den som har betalat medlemsavgift till EDS Riksförbund och till lokalföreningen.

#### § 5 Medlemsavgift

Lokalföreningens årsavgift bestäms för nästkommande kalenderår vid föreningens ordinarie årsmöte. Medlemskap är giltigt för det år betalningen avser till och med ordinarie föreningsårsmöte året därpå, som är förfallodag för förnyat medlemskap.

## § 6 Medlemsutträde

Medlem som önskar utträde ur föreningen ska skriftligen meddela styrelsen detta och har ingen rätt till återbetalning av medlemsavgiften. Medlem som ej betalat sin avgift enligt § 5 är inte längre medlem.

## § 7 Uteslutning av medlem

Medlem som bryter mot stadgarna eller som uppenbarligen skadar föreningen/förbundet eller dess intressen och ändamål kan uteslutas av riksförbundets styrelse enligt § 7 i EDS Riksförbunds stadgar. Medlemmen utesluts då automatiskt från lokalföreningen.

## § 8 Stadgeändring

Ändringar av dessa normalstadgar för lokalföreningar kan endast göras av Riksförbundet Ehlers-Danlos syndrom med ett enkelt årsmötesbeslut. **Ändringar av en lokalförenings stadgar beslutas på lokalföreningens årsmöte och ska godkännas av Riksförbundets styrelse innan de blir giltiga.**

## § 9 Beslutsordning

Föreningens högsta beslutande organ är ordinarie årsmöte och i förekommande fall extra årsmöte. Styrelsens uppgift är att verkställa årsmötets beslut och verksamhetsplan genom att leda och fördela arbetet inom föreningen.

## § 10 Styrelse

Styrelsen ska bestå av minst tre/fem ledamöter varav en är ordförande och en annan är kassör. Styrelsens ordförande och kassör utses av årsmötet för ett år i taget. Minst en övrig styrelseledamot väljs företrädesvis på två år så att halva styrelsen förnyas vid varje årsmöte. Styrelsen utser inom sig sekreterare. För att vara beslutsför måste minst halva styrelsen delta. Beslut fattas med enkel majoritet. Styrelsemöten ska protokollföras och justeras av mötesordföranden. Styrelsen ska aktivt och kontinuerligt informera medlemmarna om sin och föreningens verksamhet. Styrelsemöte kan genomföras som fysiskt möte eller som telemöte.

## § 11 Firmateckning

Föreningen tecknas av ordförande och kassör var för sig.

## § 12 Revision

En revisor väljs för ett år vid årsmötet. Revisorn behöver inte vara medlem, men ska ha god föreningsvana samt kunskande om revisionsarbete. Hen ska äga tillträde till föreningens räkenskaper och handlingar. Årsredovisning ska av styrelsen överlämnas till revisorn för granskning senast fyra veckor före årsmötet. Revisorn ska avge sitt utlåtande till styrelsen senast två veckor före årsmötet.

## § 13 Räkenskapsår

Föreningens räkenskapsår samt verksamhetsår är detsamma som kalenderår.

## § 14 Motioner

Motioner till ordinarie årsmöte från medlemmar ska lämnas skriftligen till styrelsen senast tre veckor innan årsmötet. Styrelsen ska lämna yttrande om motionen senast en vecka innan årsmötet. Det åligger styrelsen att informera om när och hur en motion ska lämnas.

## § 15 Rösträtt

Alla medlemmar som har fyllt 15 år har rösträtt vid föreningens årsmöten.

## § 16 Ordinarie årsmöte

Ordinarie årsmöte hålls varje år senast två veckor innan förbundets årsmöte, dock senast i mars månad, på tid och plats som bestäms av styrelsen. Kallelse till ordinarie årsmöte ska skickas till medlemmarna senast fyra veckor innan mötet. Till kallelsen bifogas sedvanliga årsmöteshandlingar samt även en påminnelse om sista tidpunkt för inlämning av motioner.

Kallelse ska ske skriftligen, och ska även publiceras på riksförbundets hemsida.

**Justerat årsmötesprotokoll samt årsmöteshandlingar ska omgående delges Riksförbundet**

## § 17 Dagordning ordinarie årsmöte

Vid ordinarie årsmöte ska följande frågor behandlas och protokollföras:

1. Val av mötesordförande.
2. Upprättande och godkännande av röstlängd.
3. Val av mötesfunktionärer: mötessekreterare samt två justerare.
4. Fråga om årsmötets behöriga sammankallande.
5. Godkännande av dagordning.
6. Verksamhetsberättelse för det senaste verksamhetsåret.
7. Resultat- och balansräkning för det senaste verksamhetsåret.
8. Revisionsberättelse.
9. Fråga om ansvarsfrihet för styrelsen.
10. Förslag till verksamhetsplan.
11. Medlemsmotioner.
12. Budget för innevarande verksamhetsår.
13. Fastställande av medlemsavgiftens storlek för nästa verksamhetsår.
14. Val av ordförande och kassör.
15. Val av övriga styrelseledamöter.
16. Val av revisor.
17. Val av valberedning.
18. Frågor att vidarebefordra till riksförbundets årsmöte.
19. Övriga frågor.

## § 18 Extra årsmöte

Styrelsen är skyldig att kalla till extra årsmöte när minst  $\frac{1}{3}$  av medlemmarna alternativt en revisor eller styrelsen själv begär detta. När styrelsen har tagit emot en begäran om extra årsmöte ska kallelse med dagordning utgå inom 30 dagar. Ett sådant möte ska ske inom 60 dagar efter det att kravet har ställts till styrelsen. Vid extra årsmöte får endast frågor på utsänd dagordning behandlas.

## § 19 Valberedning

Valberedningen är medlemmarnas organ för att trygga medlemsdemokratien.

Valberedningen utses på ett år av årsmötet och ska bestå av minst två medlemmar varav en är sammankallande. Senast fyra veckor innan årsmötet ska valberedningen skriftligt meddela styrelsen sitt förslag. Valberedningen har möjlighet att delta på styrelsemöten under året. Valbar till förtroendeposter inom förbundet, med undantag för revisorer, är den som är röstberättigad medlem i förbundet.

## § 20 Upplösning av lokalförening

Beslut om upplösning kan tas av lokalförening eller av förbundet om den lokala verksamheten har upphört. Beslut om upplösning av föreningen fattas av två på varandra följande årsmöten med minst tre månaders mellanrum, varav minst ett ordinarie. Besluten måste ske med minst  $\frac{2}{3}$  majoritet.

Vid en upplösning ska föreningens tillgångar tillfalla EDS Riksförbund.

## Förbundsstyrelsen föreslår årsmötet

att anta Proposition 2019:4 *Reviderad normalstadga för lokalföreningar* i sin helhet.



## P5

### Proposition 2019:5 Stöttning av lokalföreningar

Vår ändamålsparagraf innehåller fyra målsättningar. EDS Riksförbund kommer inte att lyckas med detta utan ett aktivt lokalt arbete och engagemang. Och vice versa, så är det svårt för Lokalföreningar att lyckas utan stöd från Riksförbundet. Hur hjälper vi varandra på ett så enkelt sätt som möjligt? Nedanstående förslag vill förenkla för den enskilda betalande medlemmen, vill förenkla administrationen kring medlemskap och betalningar samt minska totala kostnaden för medlemskap. Vi hoppas att detta kan leda till fler medlemmar, fler lokalföreningar och ett växande och allt starkare förbund.

Styrelsens förslag:

1. EDS Riksförbund stöttar varje lokalförening med ett medlemsbaserat belopp. Beloppet som bestäms per medlem i lokalföreningen, beslutas på Riksförbundets årsmöte i samband med beslut om årsavgift och gäller kommande år (med undantag av första året då detta genomförs). Förslaget är 50:- kr per medlem för 2019 och 2020. Det görs ingen skillnad på om det är huvud- eller familjemedlemskap.
2. EDS Riksförbund rekommenderar lokalförening att använda ersättningen som lokala medlemsavgifter. Det är lokalföreningens årsmöte som beslutar om sin medlemsavgift, om den är densamma som ersättningen från Riksförbund eller om det finns ett behov av annat belopp.
3. EDS Riksförbund välkomnar alla nya medlemmar med ett brev. I de geografiska regioner där lokalförening finns erbjuds medlemmen även medlemskap i lokalförening så länge man inte aktivt tackar nej till detta. Detta förutsätter att man fullgjort hela betalningen av medlemsavgift (i de fall Riksförbundets ersättning ej täcker hela beloppet). Samma erbjudande går ut till alla berörda medlemmar när detta förslag genomförs och när ny lokalförening bildas.
4. EDS Riksförbund betalar ut denna ersättning minst två gånger om året till lokalförening med en första förskottsbetalning i februari (baserat på uppskattat antal medlemmar) och en slutreglering i december.
5. EDS Riksförbund delar med regelbundenhet ut uppdaterade medlemslistor på lokalförenings medlemmar till behörig lokal medlemsansvarig enligt förbundets regler kring GDPR. Lokalförening uppmanas att välkomna alla nya medlemmar och presentera sin verksamhet.

#### Förbundsstyrelsen föreslår årsmötet

att anta Proposition 2019:5 *Stöttning av lokalföreningar* i sin helhet.

## P6

### Proposition 2019:6 Medlemsavgiftens storlek 2020

Medlemsavgiften för EDS Riksförbund fastställs på årsmötet för nästkommande år

Familjemedlem kan man vara när det finns en fullt betalande huvudmedlem i familjen och man bor på samma adress. Utskick som inte är digitala går enbart till huvudmedlem.

#### Förslag till medlemsavgifter 2020

Huvudmedlem 250 kronor  
Familjemedlem 50 kronor  
Hedersmedlem 10 kronor

Där lokalförening finns ger Riksförbundet 50 kr per lokal medlem till berörd lokalförening i ekonomisk stöttning

#### Förbundsstyrelsen föreslår årsmötet

att anta Proposition 2019:6 *Medlemsavgiftens storlek 2020* i sin helhet.