

Till kongressen 2026

Förslag 1

Framtidsstrategi Bröstcancerförbundet

Inledning

Bröstcancerförbundet har haft en positiv utveckling de senaste åren: vi har fått fler medlemmar, ökat i insamling och förbättrat vårt genomslag i påverkansarbetet. Men vi är inte framme än. Varje timme drabbas en kvinna av bröstcancer och tyvärr visar prognoser att ännu fler kommer att drabbas av bröstcancer framåt. Fler bröstcancerdrabbade lever med sjukdomen och dess behandling länge. Det ställer högre krav på oss som organisation idag och imorgon om vi ska uppfylla vårt gemensamma löfte: ingen ska behöva vara ensam med sin bröstcancer.

För att Bröstcancerförbundet ska fortsätta vara relevanta och aktuella för alla som drabbas av bröstcancer, beslutades på kongressen 2023 att ett framtidsarbete skulle göras. Syftet var att utveckla en hållbar organisation där vi utifrån olika uppdrag och roller hjälps åt att stärka varandra och jobba tillsammans i hela Sverige samt att driva engagemang för att finnas till för fler medlemmar. Tre år senare har över 500 personer från alla delar i organisationen deltagit i arbetet med att forma organisationens framtidsstrategi. Vi har lyssnat in både externa och interna perspektiv och arbetat för att processen ska vara inkluderande, inspirerande och transparent.

Denna framtidsstrategi är ett resultat av ett gemensamt arbete inom hela Bröstcancerförbundet.

Vision och önskat läge

Vår vision är att ingen ska drabbas av bröstcancer. Under Framtidsarbetet har vi gemensamt tagit fram ett nuläge samt ett önskat läge med en tidshorisont på tio år. Bröstcancerförbundets önskade läge är en övergripande inriktning för hela organisationen att jobba tillsammans med och mot visionen.

Bröstcancerförbundets önskade läge

År 2037 är Bröstcancerförbundet en stark, synlig och självklar del av samhället – den ledande rösten i allt som rör bröstcancer i Sverige. Bröstcancerförbundet har haft en djup och varaktig positiv påverkan på både individer och samhälle. Bröstcancer är inte längre ett tabuämne – fler vågar prata om sjukdomen, söka stöd och ta del av vård. Bröstcancerförbundet förknippas med hopp, förändring och samhällsnytta – en trygg famn, en röst och en resurs för alla som berörs av bröstcancer. Lokalt är vi den naturliga mötesplatsen för drabbade och närstående, medan vi nationellt är experten och den ledande rösten i bröstcancerfrågor. Bröstcancerförbundet uppfattas som en varm och mänsklig kraft i samhället – en organisation med både hjärta och hjärna.

Genom stöd till drabbade och närstående har vi avlastat vården och bidragit till högre överlevnad och bättre livskvalitet, vilket också gynnar folkhälsan och samhällsekonomin.

Bröstcancerförbundet är

Vi är en riksomfattande, ideell patient- och intresseorganisation som arbetar tillsammans med anslutna lokala bröstcancerföreningar. Bröstcancerförbundet verkar nationellt och bröstcancerföreningarnas verksamhet utövas lokalt och regionalt.

- Vi står upp för alla bröstcancerberörda.
- Vi är unika som bröstcancerorganisation för att vi fokuserar både på forskning och stöd till drabbade.
- Vi finns i hela landet och verkar på kommunal, regional och nationell nivå.
- Vi vill väcka engagemang för att ingen ska lämnas ensam med sin bröstcancer. Det är vårt medlemslöfte.
- Vi har en bred och djup kompetens om hur det är att vara drabbad av bröstcancer, både som patient och närstående.
- Vi är en stark röst med stor möjlighet att påverka och skapa en bättre livssituation för bröstcancerdrabbade och deras närstående.
- Vi bidrar till patientnära bröstcancerforskning för bättre vård och behandling av bröstcancerdrabbade.

För vem är framtidsstrategin?

Framtidsarbetet ska stärka den gemensamma riktningen och målbilden för Bröstcancerförbundet. Den är skriven för alla som vill förstå vilka vi är, vad vi gör och vad vi har för mål och fokusområden. Framtidsstrategin är till för hela Bröstcancerförbundet och är ett verktyg för oss i hela organisationen att jobba med varandra. Den beskriver vad vi gör och ska ge en tydlig riktning framåt för medlemmar, alla föreningar, för förbundsstyrelse och kansli. Vi verkställer vår framtidsstrategi tillsammans. För att lyckas uppnå strategins målsättningar krävs att alla ser sin roll i arbetet och vill bidra. Därför är strategin skriven till oss, av oss, i samverkan och för att utveckla och stärka varandra.

För att hålla strategin levande är det viktigt att följa upp och att diskutera den både lokalt och nationellt. Organisationen mår bra av att vi kontinuerligt har gemensamma strategiska diskussioner. Ett ramverk för löpande uppföljning av strategin kommer att tas fram som samordnas av förbundet. Ambitionen är också att strategin ligger till grund för förbundets och föreningarnas verksamhetsplaner. I de mer detaljerade planerna kan förbundet och föreningarnas uppdrag beskrivas tydligare, uppföljning och nyckeltal kan kopplas till valda inriktningsmål.

Vår framtidsstrategi är våra prioriteringar

Vårt ändamål är fundamentet i vår verksamhet och det som allt arbete strävar mot att uppnå. I Bröstcancerförbundet görs det idag viktigt arbete i hela organisationen. Allt som görs och allt som kommer att göras omfattas inte av den här strategin. Framtidsstrategin beskriver vilka prioriteringar Bröstcancerförbundet behöver göra de kommande tre åren för att kunna nå det önskade läget om tio år.

Strategin innehåller fem prioriteringar som Bröstcancerförbundet tillsammans jobbar för. De tre första prioriteringarna är utmaningar som Bröstcancerförbundet vill möta och som också återfinns i den nationella cancerstrategin. Att ingen ska vara ensam med sin bröstcancer är vårt medlemslöfte och där beskrivs vad Bröstcancerförbundet erbjuder alla som drabbas av bröstcancer. Den sista prioriteringen beskriver hur vi organiserar oss för att fånga

engagemanget för våra frågor och kanalisera all den kraft som finns samlad i vår organisation. Avslutningsvis beskrivs de metoder som hela organisationen använder för att uppnå förändring och göra verklighet av strategin. Alla prioriteringar är lika viktiga.

Vi prioriterar fem områden:

1. Prevention, brösthälsa och tidig upptäckt
2. Jämlik vård utifrån nationella vårdprogram
3. Patientnära forskning och utveckling
4. Ingen ska vara ensam med sin bröstcancer
5. Bröstcancerdrabbades organisering

1. Prevention, brösthälsa och tidig upptäckt**Önskat läge 2037**

Bröstcancerförbundet har drivit på för att göra vår livsmiljö mer hälsofrämjande. Fler kvinnor är medvetna om sin brösthälsa. Många fler kvinnor undersöker sina bröst samt har tillgång till, och använder möjligheten att gå på mammografi. Tidigare upptäckt av bröstcancer är en enkel livförsäkring. 2037 har vi också drivit fram en mer jämlik vård där alla kvinnor, oavsett ålder, bakgrund eller bostadsort, har samma rätt och förutsättningar till screening.

Varför är detta område prioriterat?

Varför vi drabbas av bröstcancer är inte helt klart. Bröstcancer är den vanligaste cancersjukdomen hos kvinnor. Varje timme drabbas en kvinna av bröstcancer i Sverige. Årligen drabbas drygt 9 000 kvinnor och 60 män. Vanligast är att medelålders och äldre kvinnor drabbas. Risken ökar med åldern men även unga personer kan få bröstcancer. Trenden visar att fler unga kommer att drabbas i framtiden.

Ett av tre cancerfall kan kopplas till påverkbara riskfaktorer. Det ger möjligheter att minska cancerrisken genom strategiska, samordnade hälsofrämjande och förebyggande insatser. Dels kan vi som människor bidra genom mer hälsosamma levnadsvanor. Men även samhället behöver göra insatser, så att det blir enkelt att göra rätt. I Sverige är folkhälsan generellt sett god, dock är den ojämnt fördelad. Det finns systematiska skillnader för flera former av ohälsa. Till exempel skattar personer med låg socioekonomisk position sin hälsa lägre. Därför är det av särskild vikt att Bröstcancerförbundet prioriterar att jobba informerande och stöttande.

Forskning och studier som gjorts visar att numera överlever allt fler bröstcancer. Tidig upptäckt bidrar till en bättre prognos, räddar liv och ger en lindrigare behandling. Att själv undersöka bröstet är ett effektivt sätt att verka för ökad brösthälsa. Kunskap om brösthälsa är viktigt och ett komplement till screening. Mer än hälften av alla som fick bröstcancer i Sverige 2025, fick sin diagnos tack vare att kvinnan själv känt en knöl och sökt vård för denna. Att sprida kunskap om självundersökning ger flera goda effekter. Det ökar deltagandet i screening, där 80% idag går på sin mammografi, och gör att fler förstår att en nytillkommen knöl ska kollas upp. För gruppen som ingår i screeningprogrammet (40-74 år) upptäcks ungefär 1/3 av bröstcancerfallen utanför screeningen tack vare kunskap om brösthälsa.

Inriktningsmål

- Alla kvinnor 40+ kallas till mammografi. Ingen övre åldersgräns finns.
- Screeningprogrammet är individanpassat.
- Öka andelen kvinnor i alla åldrar som regelbundet känner igenom sina bröst.
- Öka kunskapen om bröstcancer i samhället, särskilt om spridd bröstcancer och att även unga kan drabbas.
- AI är infört på alla mammografienheter.
- Fler kvinnor är medvetna om hälsofrämjande livsstilsfaktorer.
- Kartlägga målgrupper som i lägre grad deltar och arbeta för att höja delaktigheten i bröstscreening.
- Bevaka ny teknik, internationella riktlinjer och verka för att screeningprogrammet förbättras i takt med att ny kunskap tillkommer.

Exempel på metoder: Kommunikation, Påverkansarbete, Sprida kunskap

2. Jämlik vård**Önskat läge 2037**

Bröstcancerförbundet har varit med och drivit fram en jämlik vård där alla patienter har samma möjligheter till förebyggande insatser, tidig upptäckt, snabb tillgång till behandling, rehabilitering, uppföljning och palliativ vård. Detta oavsett geografi, ålder, socioekonomisk bakgrund, utbildningsnivå, språk, etnicitet eller kön. Tack vare att medlemmar och förtroendevalda på alla nivåer är jämlikt representerade, når Bröstcancerförbundet ut bredare och till nya målgrupper. Vi har stärkt organisationen genom att underlätta för medlemmarna att mötas kring intresseområden och utifrån behov, oberoende av bostadsort. Fler kvinnor med utländsk bakgrund har fått ökad kunskap om bröstcancer, vikten av screening och självundersökning. Fler unga kvinnor är engagerade i Bröstcancerförbundet. Kunskapen om spridd bröstcancer har ökat. Genom vårt arbete med personcentrering och patientinflytande har vårt arbete ökat patientens ställning och delaktighet i sin egen vård.

Varför är detta område prioriterat?

Svenskarnas livsvillkor har förbättrats över tid, men klyftorna i inkomst, förmögenhet och hälsa har samtidigt ökat. Digitalisering och ökade kunskapskrav gör samhället mer krävande för exempelvis arbetslösa, sjuka, äldre kvinnor med låg pension, ensamstående låginkomsttagare och nyanlända. Psykisk ohälsa har ökat i samhället, särskilt bland unga. När klyftorna ökar på grund av demografiska förändringar fördelas resurserna i landet ojämnt. Den nationella cancerstrategin lyfter att ojämlikhet alltjämt är en utmaning för svensk cancervård. De nationella vårdprogrammen ska säkerställa att vården är jämlik över hela landet. Detta är något som även lyfts fram i Framtidsarbetets nulägesrapport, både utifrån ett externt och ett internt perspektiv. När samhället förändras behöver Bröstcancerförbundet finnas med i arbetet.

Framtidens bröstcancervård kommer att präglas av tidig diagnos, individanpassad behandling och ökad tillgänglighet genom digitalisering och AI. Primärvården får en viktigare roll i den tidiga upptäckten med stöd av nya digitala verktyg och bättre samverkan med specialistvården. Utvecklingen mot en alltmer individanpassad och precisionsinriktad behandling ställer nya krav på förbundet att arbeta för att vården möter patienternas behov på individnivå.

Bröstcancerförbundet har bristande mångfald bland medlemmar och förtroendevalda, både när det kommer till ålder samt språk- och etnisk tillhörighet. Exempelvis saknas yngre kvinnor och kvinnor med annan etnisk bakgrund i organisationen.

Att göra bröstcancerförbundet till en mer inkluderande organisation är ett första steg till ökad representation. Breddad representation ökar förmågan att fånga upp behov och påverka jämlik vård. Information och stöd bidrar till stärkt patientinflytande och bidrar till att fler kan fatta välgrundade beslut. Bröstcancerförbundets uppgift blir att stötta drabbade till ökat patientinflytande, att påvisa och påverka för att alla bröstcancerdrabbade ska erbjudas bästa kända bröstcancervård.

Inriktningsmål

- Att visa och uppmärksamma när vården brister i likvärdig tillgång och kvalitet.
- Bli mer relevanta som organisation för att nå fler unga bröstcancerdrabbade.
- Arbeta särskilt för dem som drabbas av spridd bröstcancer.
- Fler med annan etnisk bakgrund ska få ökad kunskap om bröstcancer och brösthälsa samt vikten av screening och självundersökning.
- Jämlik tillgång till tidig upptäckt, behandling, rehabilitering, uppföljning och palliativ vård.
- Ökad representation i Bröstcancerförbundet utifrån olika demografiska faktorer.

Exempel på metoder: Engagemang, Kommunikation, Påverkansarbete, Sprida kunskap

3. Patientnära forskning och utveckling

Önskat läge 2037

Hela Bröstcancerförbundet jobbar tillsammans för att samla in pengar till bröstcancerforskning och innovation som är till nytta för patienter. En insats som skapar motivation och känslan av att göra skillnad. Bröstcancerförbundet stödjer och ingår i flera forskningsprojekt som är patientnära och av stor betydelse för drabbade. Från 2030 har över 20 miljoner delats ut i forskningsanslag per år. Den forskning vi stödjer är patientnära och har som syfte att färre ska drabbas och fler ska överleva med god livskvalitet. 2037 har andelen aktiva patientföreträdare som engagerar sig för bröstcancerforskning ökat. Patientföreträdare blir engagerade av forskare att designa och samarbeta kring studier.

Varför är detta område prioriterat?

Forskning, beprövad kunskap och innovation är avgörande för att öka överlevnaden och att varje bröstcancerdrabbad ska få bästa möjliga livskvalitet under och efter cancersjukdom. Det är tack vare stora medicinska framsteg som prognosen för bröstcancer har förbättrats. Trots det avlider varje dygn fyra kvinnor av bröstcancer. Det vill Bröstcancerförbundet ändra på. Även om överlevnaden i bröstcancer har förbättrats avsevärt så ökar antalet fall av bröstcancer. Nio av tio bröstcancerdrabbade lever tio år efter diagnos, jämfört med sex av tio för fyrtio år sedan. Införande av mammografi har fördubblat överlevnaden bland de kvinnor som går regelbundet. Det är å ena sidan bra men det är inte tillräckligt för Bröstcancerförbundet. Många drabbade lever fortfarande med biverkningar långt efter avslut av behandlingar. Därför behövs mer forskning och innovation, särskilt patientnära bröstcancerforskning som Bröstcancerförbundet

stöttar och delar ut forskningsanslag till. Även den nationella cancerstrategin poängterar forskning och innovation för att utveckla och implementera nya möjligheter i cancervårdens vardag.

Inriktningsmål

- 50 % av ändamålsbestämda medel går till patientnära bröstcancerforskning.
- Ökad patientrepresentation vid design av patientnära studier.
- Att forskare budgeterar för arvodering av patientrepresentation i studier vid ansökan om forskningsanslag.
- Ökad patientrepresentation i utvecklingen av medicintekniska produkter samt strategiska vårdverktyg som till exempel Nationella vårdprogrammen och Individuell Patientöversikt (IPÖ).
- Alla bröstenheter ska vara anslutna till Individuell Patientöversikt (IPÖ).
- Att alla regioner rapporterar till tillgängliga kvalitetsregister för att skapa förutsättningar för forskning och göra det möjligt att utvärdera behandlingsresultat, läkemedel och screening över tid.
- Driva på för ökad möjlighet till patienters deltagande i studier både på region- och universitetssjukhusen.

Exempel på metoder: Engagemang, Forskning, Insamling, Kommunikation.

4. Ingen ska vara ensam med sin bröstcancer

Önskat läge 2037

Bröstcancerförbundet är en varm, trygg och mänsklig kraft. Genom att erbjuda gemenskap och stöd är vi livsviktiga för tusentals bröstcancerberörda. Samtidigt kompletterar vi vården bland annat genom vårt psykosociala stöd. Bröstcancerförbundet finns över hela Sverige, inga blinda fläckar finns. Vår närvaro märks för den drabbade på bröstmottagningar. Vi möter kvinnor tidigt i samband med diagnosbeskedet och är med under hela sjukdomsförloppet, genom rehab och eftervård. Vi är en plats att återkomma till även efter tillfrisknande och möts av trygghet och kunskap. Vår uppskattade stödpersonsverksamhet är stark och stabil. Alla bröstcancerberörda känner till att Bröstcancerförbundet finns och vet var man ska vända sig för att komma i kontakt med oss. Bröstcancerförbundet har goda relationer till vården.

Varför är detta område prioriterat?

Att ingen ska vara ensam med sin bröstcancer är vårt medlemslöfte. Vår verksamhet är sprungen ur idén om att bröstcancerdrabbade och närstående har behov av att dela erfarenheter med varandra. För den bröstcancerdrabbade är relationen med vården i centrum. Det är viktigt att jobba tätt med vården för att skapa goda processer för de som drabbas, från sjukdomsbesked, genom hela sjukdomsförloppet, rehabilitering och eftervård. Att Bröstcancerförbundet samlar bröstcancerdrabbade och fungerar som patientens röst har stor betydelse för utvecklingen av den patientnära vården och forskningen. Den egna erfarenheten hos medlemmarna skapar en trovärdighet som inte kan räknas bort. Bröstcancerförbundet blir viktigt och trovärdigt på grund av sina många medlemmar och deras samlade erfarenheter. Relationen till vården behöver därför säkerställas över hela landet, ett gemensamt ansvar inom Bröstcancerförbundet.

Inriktningsmål

- Över hela Sverige finns upparbetade kontakter med vården, framför allt bröstcentrum och mammografimottagningar
- Alla föreningar har minst två stödpersoner utbildade via Bröstcancerförbundet.
- Plan utarbetas för en förbättrad kontakt med vården.
- Driva på utvecklingen för att behovet av rehabinsatser och eftervård tillgodoses.

Exempel på metoder: Engagemang, Påverkansarbete, Samarbete.

5. Bröstcancerdrabbades organisering**Önskat läge 2037**

Att vara engagerad i Bröstcancerförbundet är starkt. Medlemmarna är många och stolta. Det ideella engagemanget är enkelt och det finns alltid tydligt avgränsade uppgifter och insatser som medlemmar kan ta sig an. Många är engagerade i förtroendeuppdrag och ger på så sätt tillbaka till Bröstcancerförbundet, på både lokal och nationell nivå. Bröstcancerföreningarna är organiserade i ett förbund som är en nod för utbyte, utveckling, lärande och gemenskap inom hela organisationen. För att Bröstcancerförbundet ska förbli relevant har nya former för engagemang och samhörighet skapats. Mötesplatser och nätverk är både fysiska och digitala. Nya digitala plattformar underlättar för samordningen mellan nivåer och hjälper medlemmar att hitta andra i liknande livssituation. Nationella nätverk bildas utifrån behov, för exempelvis unga bröstcancerdrabbade, för spridd bröstcancer eller närstående. Förbundet leder arbetet och samlar alla föreningar till mötesplatser, utbildningar och kongresser. Medlemskapet är likvärdigt över hela landet.

Varför är detta område prioriterat?

Urkraften i Bröstcancerförbundet handlar om att liv och död ständigt finns närvarande. Att hålla blicken på målet, att ingen ska drabbas av bröstcancer, kräver gemensamma krafter. Ingen kan uppnå det på egen hand. Därför behöver vi-känslan stärkas inom Bröstcancerförbundet. Utbyte och lärande kan fungera som ett kitt för att hålla samman organisationen. Ständig dialog, samskapande, utbyte och lärande mellan förbundet, medlemmar och föreningar är grundläggande för att vi ska nå våra mål och vår vision. På så sätt blir medlemmen inte bara en mottagare av ett stöd utan samskapare av en helhet. Därmed hjälper organisationen medlemmen att göra skillnad för sig själv, andra bröstcancerdrabbade och samhället i stort.

Under Framtidsarbetet har ett antal utmaningar kring engagemang och organisering kommit fram. Att engagera medlemmar, få dem att delta i aktiviteter och att rekrytera nya förtroendevalda till lokala uppdrag upplevs som svårt. Arbetet och ansvaret inom föreningarna bärs ofta av några få personer och många styrelser är sårbara på grund av hög omsättning och svårighet att rekrytera nya till förtroendeuppdrag. Stödet från förbundet till lokala föreningar uppskattas och de flesta ser det som en styrka att representeras av en välkänd nationell patientorganisation. Samtidigt kan det vara svårt att tillgodose alla föreningars olika behov, med tanke på de varierande lokala förutsättningarna. Både geografiska avstånd och generationsgränser är svåra att överbrygga. Engagemanget förändras och unga skapar i allt högre grad sina egna nätverk och grupper på sociala medier. Organisationen behöver hitta nya sätt att möta och engagera både unga, närstående och utrikes födda.

Det finns en stark önskan om att öka samarbetet och lärandet mellan föreningarna. Man ser positivt på att både informera och underlätta för varandra. Föreningarna uppger att de i hög grad uppskattar de samsamarbetsformer som redan finns och vill ha stöd att fortsätta utveckla dem. Förbundet behöver leda arbetet med att samordna mellan nivåer samt skapa mer samsyn kring uppdrag, ansvar och prioriteringar. Flexibla organisationsformer är också något som man ser ett stort behov av att utveckla.

Inriktningsmål

- Påbörja dialog om medlemskap och ta fram en strategi för medlemskap.
- Bröstcancerförbundets medlemmar växer årligen med 5 %
- Förbundet underlättar för skapandet av nationella nätverk utifrån intresse och behov, till exempel för unga kvinnor, spridd bröstcancer och närstående.
- Regionala samordnare jobbar med verksamhetsutveckling i föreningarna.
- Digitala plattformar underlättar för samordningen mellan nivåer, till exempel kan föreningarna dela koncept för aktiviteter och verksamhetsutveckling.
- Digitala plattformar underlättar för medlemmar att hitta andra i liknande livssituation för gemenskap, utbyte av erfarenheter och stöd.

Exempel på metoder: Engagemang, Kommunikation, Kompetensutveckling.

Metoder för att uppnå förändring

Bröstcancerförbundets mission är att alla ska ha rätt till bästa kända bröstcancervård. För att leva ändamål, vision, mission och medlemslöfte och uppnå förändring används olika metoder för att göra verklighet av strategin. Metoderna används både internt och externt och ibland jobbar vi med flera metoder samtidigt.

Engagemang

Engagemang är en viktig metod för förändring eftersom det mobiliserar organisationens medlemmar och resurser. Engagemang i Bröstcancerförbundet är meningsfullt, bidrar till gemenskap och bygger på att många delar egna erfarenheter av att leva med eller vid sidan av någon som är drabbad. Engagemanget utgår från urkraft om liv och död och att insatser och ideellt arbete gör skillnad. Det skapar motivation. Vi möter engagemang genom öppenhet och flexibilitet. Uppdrag och insatser matchas för både medlem och organisation. Vi försöker så ofta vi kan forma uppdrag utifrån vad våra medlemmar brinner för och vad som är meningsfullt utan att glömma bort det organisatoriska engagemanget som är en förutsättning för att driva förening. Det är roligt och meningsfullt att arbeta i Bröstcancerförbundets styrelser. Allt vi gör är vi stolta över!

Exempel:

Är stödperson, delar och deltar i patientberättelser, gör namninsamlingar, arbetar i valberedning eller styrelse, leder ett årsmöte, deltar på en Rosa Match eller i kampanjen Rosa Oktober.

Sprida kunskap

Kunskap om bröstcancer är viktigt av flera skäl. Det skapar trygghet för drabbade och bättre förutsättningar för förbättrad vård och förebyggande insatser. Bröstcancerförbundet fungerar

som en kunskapskälla genom att kommunicera den senaste forskningen, utbilda stödpersoner och förmedla kunskap om brösthälsa, prevention och vikten av tidig upptäckt till olika målgrupper, inklusive utrikesfödda och unga. Det gör oss till en trovärdig och viktig partner till alla drabbade och vården, en remissinstans och en kunskapsbank för patienter, vårdpersonal och forskare.

Exempel:

Fråga våra specialister, kunskapsbanken och informationsmaterial på webben, Klämappen.

Påverkansarbete

Vårt påverkansarbete informerar och engagerar allmänheten, skapar medvetenhet om en fråga och mobiliserar stöd för att sätta bröstcancerdrabbades hälsa på den politiska agendan. Bröstcancerförbundets påverkansarbete är strukturerade insatser för att förändra attityder, lagar, politiska beslut eller strukturer enligt våra beslutade inriktningsmål. Det handlar om att omvandla vår organisations erfarenheter och kunskaper till politisk handling och reell samhällsförändring. Vi vill påverka makthavare, beslutsfattare och allmänheten genom till exempel opinionsbildning, debattartiklar, möten och rapporter. I korthet handlar det om att sätta agendan genom att påverka beslutsfattare att fatta beslut som gynnar bröstcancerdrabbade.

Exempel: Bröstcancerrapporten, underskriftskampanjer och regionala debattartiklar.

Forskning

Tack vare stora medicinska framsteg har prognosen för bröstcancer förbättrats avsevärt. Forskning om bröstcancer är livsavgörande. Den möjliggör för medicinska framsteg, tekniska innovationer och förbättrar livskvalitet för alla som drabbas av bröstcancer. Bröstcancerförbundet delar årligen ut forskningsanslag till patientnära forskning. Att fördela pengar till forskning är också ett starkt skäl till att många företag och privatpersoner vill stödja Bröstcancerförbundet.

Exempel: Forskningskommittén, Årets utmärkelse, Rosa Oktober.

Samarbete

Samarbete är en viktig metod för förändring för Bröstcancerförbundet på flera sätt, framför allt för att stärka relationen till vården, säkerställa patientinflytande och samla resurser. Genom våra externa samarbeten med professionen och andra organisationer kan vi skapa tryck i viktiga frågor, slå ihop resurser och prioritera frågor som sedan kan lösas tillsammans, en efter en. Det är genom ett väl fungerande samarbete internt som vi kan driva utveckling inom organisationen.

Exempel:

Ingår i Europa Donna, Funktionsrätt Sverige både regionalt och nationellt, Cancerfonden, myndigheters patientråd, de lokala sjukhusen, RCC och CCC.

Insamling

Insamling och en god ekonomi är bärande för att vi ska kunna bedriva vår verksamhet: finansiera forskning, erbjuda stöd och rehabilitering samt bedriva information och påverkansarbete i bröstcancerfrågor. Insamlade medel står för 80 % av Bröstcancerförbundets

intäkter. Därför är insamling ett verktyg för att skapa ekonomiska förutsättningar för att förverkliga organisationens ändamål och uppdrag. Företagssamarbeten är en viktig grund för att både nå ut med vårt budskap och bedriva insamling. Att genomföra insamlingskampanjer mobiliserar också organisationens medlemmar, allmänhet och företag som stöttar vårt arbete.

Exempel: Månadsgivare, företagssamarbeten, testamenten, Rosa Oktober.

Kompetensutveckling

Kompetensutveckling är ett verktyg för att vi fortsatt ska vara relevanta gentemot medlemmar, drabbade och profession. Det är främst en intern metod för att uppnå förändring och förflyttning av Bröstcancerförbundet. Kompetensutveckling ger oss ett gemensamt språk och är ett verktyg för att bygga gemenskap och väcka engagemang inom organisationen. Att jobba med kompetensutveckling gör att vi kan säkerställa rätt kompetens för att stötta drabbade.

Exempel:

Introduktion för nya förtroendevalda, stödpersonsutbildning, konferenser och workshops.

Kommunikation

Kommunikation är avgörande för att Bröstcancerförbundet ska kunna omsätta sin framtidsstrategi i praktiken och uppnå förändring på flera plan. Den är metoden som binder samman de andra prioriterade förändringsmetoderna. Effektiv kommunikation är nyckeln till att hela Bröstcancerförbundet, medlemmar, föreningar, förbundsstyrelse och kansli, förstår strategins innebörd, mål och prioriteringar. Den gemensamma förståelsen är grundläggande för att verkställa strategin tillsammans. Genom riktad och inspirerande kommunikation kan förbundet mobilisera medlemmar och tusentals andra för insamlingsaktiviteter och ideellt arbete, samt rekrytera fler medlemmar för att säkerställa tillväxt. Tydlig och kontinuerlig kommunikation säkerställer ett väl fungerande samarbete internt och stärker den strategiska relationen till vården över hela landet.

Exempel: Mötesplatser för förtroendevalda, hemsidan, nyhetsbrev, sociala medier.