

ÅRSBERETNING 2018

RYGGMARGSBROKK- OG HYDROCEPHALUSFORENINGEN



Foto fra sommerleiren for ungdom.



Ryggmargsbrokk- og
Hydrocephalusforeningen

HOVEDSTYRET

Ryggmargsbrokk- og hydrocephalusforeningen dekker to medisinske diagnoser. Foreningen hadde pr. 31.12.18 768 betalende medlemmer.

Foreningen har 9 fylkeslag hvor de fleste dekker flere fylker.

Årsmøtet ble avholdt 9. juni 2018 på Haraldvangen i Hurdal.

HOVEDSTYRET HAR I 2018 BESTÅTT AV FØLGENDE MEDLEMMER:

Styreleder:	Hans Christian Norseth, Oslo
Nestleder:	Liv Tørring, Telemark
Økonomiansvarlig:	Hilde Lea Lein, Trøndelag
Styremedlem:	Trond Haugen, Akershus
Styremedlem:	Eddy Martin Wollan Hammervold, Hordaland
Styremedlem:	Sissil Norstrøm Haugen, Akershus
Varamedlem:	Kristin Zeiner-Henriksen, Oslo
Varemedlem:	Ingvild Belck-Olsen, Akershus

Daglig leder:	Eli Døvresødegård Skattebu (40% stilling)
Redaktør:	Vibeke Høili Johansen (40% stilling)
Regnskapsfører:	Tine Johnsen, KG regnskap
Statsautorisert revisor:	Odd Ivar Lytomt, Lytomt revisjon

Hovedstyret har hatt 5 styremøter og ett storstyremøte der hovedstyret, fylkeslagsledere og utvalgsledere var samlet til arbeidshelg.

AKTIVITETER I FORENINGEN OG INTERESSEPOLITISK ARBEID GJENNOM ÅRET

JANUAR

- Atlas-alliansens årlige fellessamling
- Seminar for hovedstyret og arbeidsutvalg
- Referansegruppe møte NKSD*
- Hovedstyremøte

FEBRUAR

- Organisasjons-seminar for fylkeslagene
- Deltakelse på «En sjelden dag» konferanse
- Programbesøk bistand til Malawi
- Bistandsfaglig utvalg (BU), Atlas-alliansen
- Møte med FFO om nye fylkesgrenser
- Styremøte i Atlas-alliansen

MARS

- Styremøte i Atlas-alliansen
- Hovedstyremøte

APRIL

- Styremøte i Atlas-alliansen
- Hovedstyremøte

MAI

- Seminar i Atlas-alliansen
- IF** EU workshop i Sofia, Bulgaria
- IF styremøte i Sofia, Bulgaria

JUNI

- Senterrådsmøte TRS kompetanse-senter
- Møte mellom TRS og brukerorganisasjonene

- Arbeidsmøte med International Federation for Spina Bifida and Hydrocephalus (IF) ang bistand
- Møte med oppfølgingstema TRS
- Familiesamling på Haraldvangen
- Arbeidsmøte med IF ang bistand i Oslo
- Årsmøte
- Årsmøte i IF (web-møte)
- Styremøte i Atlas-alliansen

JULI

AUGUST

- Sommerleir for ungdom på Tjøme
- Styremøte i IF i Dehli, India
- IF internasjonale konferanse i Dehli, India
- Hovedstyremøte

SEPTEMBER

- Storstyremøte
- Referansegruppe-møte for NKSD
- Studietur til Holland Bloorview Kids Hospital, Toronto, Canada
- Arbeidshelg om bistand med IF i Canada
- Åpning av Studio 99 i Oslo
- Bistandsfaglig utvalg (BU), Atlas-alliansen
- Styremøte i Atlas-alliansen

OKTOBER

- Bistandsfaglig utvalg (BU), Atlas-alliansen
- Møte med oppfølgingsteam på TRS
- Programbesøk bistand til Uganda

- Kurs for «45+» gruppa
- Dialogmøte på Sunnaas sykehus
- Styremøte i Atlas-alliansen
- Deltakelse på seminar på Hydrocephalus-poliklinikken, OUS Rikshospitalet

NOVEMBER

- Møte med oppfølgingsteam på TRS
- IF EU workshop i Madrid, Spania
- IF styremøte i Madrid, Spania
- TRS senterråds møte
- Representantskapsmøte og smågruppeforum i FFO ***
- Presentasjon av «Gi meg vinger som bærer» FFO.
- Bistandsfaglig utvalg (BU), Atlas-alliansen
- Møte med nordiske søsterorganisasjoner i Stockholm, Sverige.
- Hovedstyremøte

DESEMBER

- NKSD brukersamling
- Bistandsfaglig utvalg (BU), Atlas-alliansen

-
- * Nasjonal kompetansesenter for sjeldne diagnoser (NKSD)
 - ** Funksjonshemmedes fellesorganisasjon (FFO)
 - *** International Federation for Spina Bifida and Hydrocephalus (IF)

ORGANISASJONSUTVIKLING

Foreningens arbeid er tuftet på frivillig innsats. Det er derfor viktig med jevne mellomrom å arrangere seminarer for å styrke organisasjonen. I 2018 ble det arrangert to slike seminarer, hvor det ene samlet hovedstyret og arbeidsutvalgene for å legge videre felles mål. Den andre helgen var fylkeslagene samlet til organisasjonsseminar.

ARBEIDSUTVALG

INFORMASJONS- OG WEBUTVALGET

Utvalget har ansvaret for informasjonsarbeidet i foreningen. På foreningens web side www.ryggmargsbrokk.org finnes oversikt over alt informasjonsmaterieill foreningen har. Foreningen er representert på sosiale medier. De har en side for foreningen, en lukket gruppe for personer med diagnosene og deres pårørende og en lukket gruppe for funksjonsfriske søsken til de som har diagnosene.

Det er stor aktivitet på den lukkede Facebook-siden, hvor det foregår mye god erfaringsutveksling.

UTVALGSMEDLEMMER:

Sissil Norstrøm Haugen (leder), Christian Dahl, Vibeke Høili Johansen, Lill-Tove Greiner Aspjøt, Mariann Rusnak, Kai Olav Ryen og Gøril Frette.

Utvalget har hatt to møter, og mye arbeid foregår med mailkontakt utenom møtene. De deltok på seminar for tillitsvalgte i foreningen.

Det har blitt jobbet mye med oppdatering av websidene. Det jobbes også med en større teknisk oppdatering av websidene.

LIKEPERSONSUTVALGET

Likepersonsarbeid er vår egen omsorgsarena. Utgangspunktet er at «den vet best hvor skoen trykker, den som selv har skoen på». Tjenesten er hjelp til selvhjelp blant mennesker som er i samme situasjon, de som selv har diagnosen eller er pårørende. Likepersonsarbeidet gir mennesker med funksjonsnedsettelse og pårørende et annet tilbud og dekker et annet behov, enn det fagpersoner kan bidra med.

UTVALGSMEDLEMMER:

Likepersonskoordinator Hild S. Bjørsvik, Gudbjørg Eiriksdottir, Jeppe Karusbakken, Kristin Berg Hansen, ungdomsutvalgets representant Kristine Gulbrandsen. I tillegg er Eli D. Skattebu og styreleder Hans Christian Norseth tilknyttet utvalget.

AKTIVITETER:

Utvalget har kommunisert på sin lukkede Facebook-gruppe, og hatt en arbeidshelg hvor planer og ansvar for årets arrangement var tema. De deltok på seminar for tillitsvalgte i foreningen.

Utvalget har i 2018 holdt 4 kurs.

Sommersamling på Haraldvangen

En helg i juni deltok 99 små og store medlemmer på sommersamlingen. Her ble tre kurs arrangert i løpet av helgen:

1. Kurs. For foreldre til barn/ungdommer med diagnosen.
2. Kurs. For ungdommer med diagnosen.
3. Kurs. For voksne med diagnosen.

Alle kursene ble ledet av skolerte likepersoner. I tillegg ble det arrangert en samling for søsken og barn av personer med diagnosene.



Alle foredragene var felles for alle kursene, med påfølgende diskusjoner i alle kursgruppene. Lørdagen var inkontinens og seksualitet tema. En urolog fra Rikshospitalet, fagpersoner fra TRS kompetansesenter og Coloplast ledet foredragene, og deltok i diskusjonsgruppene. Søndagens tema var ombygging av hus/leilighet og gode tips i den forbindelse ble delt av en brukerkonsulent fra Sunnaas sykehus.

For de minste var det besøk fra en bondegård.

Flere hjelpemiddelfirma kom og presenterte sine produkter.

45 +, hvordan oppnå livskvalitet

Stifinnerutvalget holdt kurs for medlemmer over 45 år på Gardermoen Scandic hotell.

Se mer under «Stifinnerutvalget 45+»

UNGDOMSUTVALGET

Utvalget organiserer ungdomsarbeidet i foreningen og samarbeider med ungdomskontaktene i fylkeslagene. De jobber med interessepolitiske temaer og sosiale tema. De samarbeider med andre foreninger som Unge Funksjonshemmede. Utvalget har etter noen år med lite aktivitet igjen nye krefter og gode planer.

UTVALGSMEDLEMMER:

Kristine Gulbrandsen (leder), Vibeke Høili Johansen, Synne Fjellhaug, Kamilla Hammari Olsen, Linda Kval-Engstad og Jonas Aagård.

AKTIVITETER

Utvalget har hatt månedlige møter på Skype og holder ellers kontakt via Facebook. Der diskuteres tema, kurs og aktiviteter som berører ungdom i foreningen. Utvalget er gode på å spre aktuell info til sin målgruppe på sosiale media.

INTERNASJONALT UTVALG

Foreningen er aktive på internasjonalt plan blant annet gjennom medlemskapet i International Federation for Spina Bifida and Hydrocephalus (IF), hvor Cato Lie sitter som treasure/økonomiansvarlig.

Utvalgets største oppgave er å følge opp bistandsprosjektet, se eget punkt.

På IFs hjemmeside www.ifglobal.org kan man abonnere på «News flash», og de har egen Facebook-side.

På nordisk nivå er det et organisert samarbeid med søsterorganisasjonene.

UTVALGSMEDLEMMER

Eli Døvresødegård Skattebu (leder), Ann-Eli Spiten, Njål Løvik, Liv Tørring og Cato Lie.

HABILITERINGSUTVALGET

Utvalget jobber for at medlemmene skal få likeverdig oppfølging i et livsløpsperspektiv. I dette arbeidet er TRS kompetansesenter en viktig samarbeidspartner. Utvalget jobber også med «Gi meg vinger» materialet, hvor fokuset er å planlegge overgangen fra barn/ungdom til voksenlivet.

UTVALGSMEDLEMMER:

May-Heidi Sandvik (leder), Liv Tørring, Kristine Smeby og Eli Døvresødegård Skattebu.

AKTIVITETER

Utvalget har hatt et møte og deltatt på seminar for tillitsvalgte i foreningen. «Gi meg vinger»-modellen har blitt presentert for smågruppeforum i FFO.

Studietur til i Toronto, Canada.

På høsten reiste to fra utvalget sammen med to fra TRS kompetansesenter til Holland Bloorview Kids Rehabilitation Hospital i Toronto. Sykehuset er Canadas største barnesykehus, og har en stor forskningsavdeling som publiserer mye interessant materiale, som er relevant for norske forhold.

AKTIVITETER

IF EU workshop i Sofia, Bulgaria

To fra styret deltok på IF sin EU workshop i Sofia i Bulgaria. Disse workshopene er en viktig møteplass med europeiske søsterorganisasjoner, og mye erfaringer deles. Årets tema var habilitering og inkontinens.

IF internasjonale «Making invisible visible» konferanse i Dehli,

For første gang var IF sin internasjonale konferanse lagt til India. En representant fra foreningen presenterte arbeidet for seniorerne i foreningen 45+.

IF EU workshop i Madrid, Spania.

En fra styret og DL deltok på workshop i Madrid hvor aldring og inkontinens var tema. Leder av 45+ utvalget presenterte arbeidet med aldring i foreningen, og fysioterapeut Kerstin Lundberg Larsen og overlege Ingeborg Lidal fra TRS kompetansesenter presenterte funn fra studien om «aldring med ryggmargsbrokk». Aldring er et nytt tema i det internasjonale arbeidet, og Norge går først i sporet i Europa.



De har utarbeidet transition-modellen «Gi meg vinger som bærer» som foreningen har oversatt til norsk. De fikk med seg mange gode tips og knyttet nyttige kontakter. Det var veldig nyttig å reise sammen med fagpersonene fra TRS, slik at man kan bruke erfaringene fra turen i videre samarbeid.



STIFINNERUTVALGET «45+»

Mennesker med ryggmargsbrokk og/eller hydrocephalus i denne aldersgruppen er stiffere, de utgjør en ny gruppe i befolkningen, og kunnskapen i samfunnet er lav. Den norske foreningen er den første som har opprettet et eget arbeidsutvalg innen aldring. Utvalget har ansvar for å kartlegge gruppens behov ved aldring innenfor jobb, privatliv, helse og habilitering, og å arbeide for økt tilpassing for den enkelte.

UTVALGETS MEDLEMMER:

Kristin Zeiner-Henriksen (leder), Kari Dalen, Heidi Magnussen, Ove Strømme og Mads Ulfesnes.

Utvalget har hatt en arbeidshelg, og ellers kommunisert på mail. De har også deltatt på seminar for tillitsvalgte i foreningen. De har hatt tett kontakt med TRS kompetansesenter angående studien «voksne med ryggmargsbrokk – fokus på fysisk funksjon» senteret har gjennomført.

AKTIVITET:

45 +, hvordan oppnå livskvalitet

I november arrangerte utvalget likepersonskurs for 23 medlemmer rundt temaet livskvalitet.

De hadde innlegg fra psykolog og sosionom fra TRS kompetansesenter og Sunnaas sykehus. Temaet ble formidlet fra forskjellige utgangspunkt erfaringsutvekslinger som ga mulighet for bevisstgjøring, moti-

vasjon og ettertanke. Dette var det første kurset som ble holdt for medlemmene over 45+ i foreningen.

Gruppen hadde gjennom tidligere spørreundersøkelser og diskusjoner kommet frem til ønske om å fokusere på og utdype temaet «Livskvalitet». Temaet engasjerte gruppen og foredrag etterfulgt av gruppediskusjoner viste at dette var et tema som de fleste ønsket mer fordypning i. Deltakerne delte egen erfaringer og motiverte hverandre med likemannsarbeid.

De reiste hjem med ønske om å se nærmere på egne liv for å oppnå maksimal livskvalitet!

FORENINGENS FYLKESLAG

Foreningen har 9 fylkeslag som dekker alle landets fylker. De fleste lagene dekker flere fylker. Fylkeslagene har fokus på sosiale aktiviteter og lager viktige møteplasser for medlemmene i sine nærmiljø. Fylkeslagene mottar deler av driftsmidlene foreningen mottar fra Bufdir og halvparten av medlemskontingenten. Lagene har egne årsberetninger.

FORENINGENS FYLKESLAG	LEDER
RHYNord (Finnmark, Troms og Svalbard)	Gunn-Bodil Aasland
RHINO (Nordland)	For tiden ingen aktivitet
RHAT (Trøndelag)	Hilde Lea Lein
RHAM (Møre- og Romsdal)	Jan Inge Tangen
RHAV (Hordaland og Sogn- og Fjordane)	Jørgen Dræge
RHHO (Hedmark og Oppland)	Kristine Smeby
RHØST (Oslo, Østfold og Akershus)	Therese Lea
TeVeBu (Telemark, Vestfold og Buskerud)	Andrè Tørring
ROAG (Rogaland og Agder-fylkene)	Siv Iren Time

ØKONOMI

Foreningens kontingentinntekter var på kr 160 700,-. Av dette er avsatt kr 80 350 til lokallagene for utbetaling i 2018. Fra det offentlige har foreningen mottatt kr 1 196 044,-. Det framlagte regnskapet for 2018 gir en oversikt over utvikling og resultat av virksomheten og nåværende stilling.

Årsregnskapet for 2018 er satt opp med en forutsetning om at det skal være fortsatt drift og videreutvikling av foreningen.

AKTIVITETSFONDET

Pr. 31.12. 2018 hadde Aktivitetsfondet kr 202 556,- til disposisjon. Foreningens medlemmer har anledning til å søke hovedstyret om midler til ulike fysiske aktiviteter. I 2018 er det utbetalt 66 200 fra fondet.

FORSKINGSFONDET

Forskningsfondet hadde pr. 31.12. 2018 kr 33 932,- til disposisjon.

BISTANDSPROGRAM I SØRØST-AFRIKA

«Early Intervention, Treatment, Rehabilitation and Follow-up of people with Hydrocephalus and Spina Bifida in South-Eastern Africa» er bistandsprogrammet foreningen har drevet siden 1998. Arbeidet gjøres i tett samarbeid med International Federation for Spina Bifida and Hydrocephalus. Programmet er finansiert av Norad og egenandelen sponses fra en i det private næringslivet.

Målet med prosjektet er å forebygge ryggmargsbrokk og hydrocephalus og forbedre livskvaliteten til personer med diagnosene og deres familier. Dette gjøres ved å organisere medisinsk behandling og habilitering via allerede eksisterende lokalbaserte tilbud. Det er opprettet foreninger i alle land, hvor ungdommer også tar aktivt del.

Medlemskapet i Atlas-alliansen gir foreningen støtte og bistand til det bistandsfaglige området, og tilbake kreves innsats internt i alliansen. Et av medlemmene i internasjonalt utvalg er styremedlem Atlas-alliansens, en sitter i økonomiutvalg og de andre deler på å delta i bistandsfaglig utvalg.

PROGRAMBESØK TIL MALAWI

I februar var to fra utvalget sammen med IF på prosjektbesøk til Malawi, for å følge opp besøket i 2017. Programmet har godt samarbeid med Queen Elizabeth Hospital i Blantyre, hvor de da fikk omvisning på en nyåpnet fløy, sponset av artisten Madonna, hvor barn med hydrocephalus og ryggmargsbrokk får behandling. I resepsjonen ble de møtt av en ung mann som selv har ryggmargsbrokk. Han er et godt forbilde for familier som kommer til sykehuset. I «House of Hope» (les mer om dette i eget avsnitt) møtte de ungdommer fra foreningen, og de var med lederne i foreningen på møter med samarbeidsorganisasjoner.

PROGRAMBESØK TIL UGANDA

I Uganda har programmet stabile partnere som har opparbeidet mye erfaringer med diagnosegruppene. På høsten besøkte to fra utvalget landet sammen med IF. I Mbarara besøkte de partnere og deltok på et velorganisert foreldregruppe-møte.



I Uganda har de fått ekstra midler til et inkluderende undervisningsprosjekt, som organiseres av en tverrfaglig arbeidsgruppe gjennom et universitet. Utvalgte skoler får delta i prosjektet, hvor skolene får tilskudd til å tilrettelegge skolene med ramper og handikaptoalett, og lærerne får skoloring i hvordan man tilrettelegger undervisningen. De besøkte en av skolene i prosjektet som har blitt tilrettelagt.

I møter med representanter fra den nasjonale foreningen og lokale grupper diskuterte man planer for ny langtidssøknad. Sammen med foreningen deltok de også på møter med myndighetene.

Programmets budsjett for 2018 var på kr 2 964 751,-

AMINAFONDET

Aminafondet er foreningens eget fond, der midlene går til aktiviteter innenfor bistandsprogrammet, som ikke dekkes av prosjektmidlene. De innsamlede midlene går uavkortet til konkrete tiltak, eksempelvis støtte til drift av «House of Hope» i Malawi. Les mer i neste avsnitt.

Fondet selger alternative julegaver og mottar gaver fra faste givere og enkeltdonasjoner. Pr 31.12. 2018 er fondet på kr 244 239,-.

HOUSE OF HOPE MALAWI

«House of Hope» er et hus som foreningen i Blantyre (Malawi) drifter til beste for familier med barn og ungdom med nevnte diagnoser. Her kan gruppa drive

sitt foreningsarbeid. Familier som bor langt unna kan bo der mens de venter på, eller etter at de har fått behandling på sykehuset, før de tar fatt på en lang vei hjem. Det er mødre i prosjektet som styrer huset.

INTERESSEPOLITISK ARBEID

Hovedstyremedlemmer og daglig leder (DL) har deltatt på ulike møter og konferanser i FFO-regi. Et styremedlem og redaktør fra foreningen deltok på «En sjelden dag». To fra styret har deltatt på møter i regi av Hydrocephalus-poliklinikken på Oslo universitetssykehus. DL sitter i faglig referansegruppe for Nasjonalt Kompetansesenter for Sjeldne Diagnoser (NKSD). Tre fra foreningen deltok på Atlasalliansens Årssamling. To fra styret og DL har deltatt på Bruker-rådsmøter på TRS.

DL sitter i Senterrådet for TRS kompetansesenter. Et styremedlem har deltatt på møter i Hjernerådet. En fra foreningen har deltatt på tre styremøter i IF. En fra styret deltok på åpning av Studio 99 i Oslo. En fra styret deltok på dialogmøte på Sunnaas sykehus. Styreleder deltok på det årlige møte med nordiske søsterorganisasjoner i Stockholm, Sverige.

MEDLEMSBLADET «SPINA»

Spina er foreningens medlemsblad som kommer med 3 nummer i året.

Foreningen satser sterkt på fortsatt å utgi medlemsbladet Spina. I 2018 ble det ansatt redaktør i 40% stilling. Det jobbes kontinuerlig med å samle aktuelt stoff til bladet. Spina har et opplag på 580 og kan også leses digitalt på www.ryggmargsbrokk.org

PARAPLYORGANISASJONER

Foreningen er medlem i International Federation for Spina Bifida and Hydrocephalus (IF), Funksjonshemmedes Fellesorganisasjon (FFO), Unge Funksjonshemmede, Atlas-alliansen, Funkis og Hjernerådet.

TRS KOMPETANSESENTER – SUNNAAS SYKEHUS HF

TRS kompetansesenter er nasjonalt kompetansesenter for sjeldne tilstander, herunder ryggmargsbrokk. Senteret tilbyr et lavterskeltilbud. De jobber tverrfaglig og har som oppgave å samle, utvikle og spre kunnskap om diagnosene. Målgruppen er de som selv har diagnosene, pårørende, helsepersonell og andre fagpersoner. Foreningen anbefaler alle med ryggmargsbrokk å registrere seg på senteret.

Det er et tett og godt samarbeid mellom foreningen og oppfølgingsteamet på TRS. Det deles mye informasjon til felles nytte.

I 2018 har det vært mye fokus på resultatene fra studien «voksne med ryggmargsbrokk – fokus på fysisk funksjon». Foreningen har deltatt på ledermøte og samarbeidsmøter på TRS. Senteret har senterråd, der DL er medlem.

TRS har mye skriftlig informasjon tilgjengelig på <https://www.sunnaas.no/fag-og-forskning/kompetansesentre-og-tjenester/trs-kompetansesenter-for-sjeldne-diagnoser> og kan følges på Facebook og Twitter som TRS kompetansesenter for sjeldne diagnoser. TRS har bidratt med sin kompetanse på flere av foreningens nasjonale kurs i 2018.

SOMMERLEIR FOR UNGDOM

Årets leir ble arrangert på slutten av sommerferien på Eidene på Tjøme.

11 deltakere mellom 15-21 år fikk være med å oppleve Vestfoldskjærgården i varierende vær. De hadde aktive og gode dager med en god blanding av faglig innhold og sommerlige aktiviteter. På programmet sto også hvordan sosiale medier påvirker livene deres, og hvilke skritt man bør ta for å ha kontroll på denne arenaen. Fire av deltakerne hadde med egen assistent, og sommerleirlederen hadde fire leirassistenter som selv har ryggmargsbrokk og/eller hydrocephalus. Det siste anser man som en viktig faktor i oppfølging og støtte til deltakerne.

Trondheim 23.03.19


Hans Christian Norseth
styreleder


Liv Tørring
nestleder


Hilde Lea Lein
økonomiansvarlig


Trond Haugen
styremedlem


Sissil V. Haugen
styremedlem


Eddy Martin Wollan Hammervold
styremedlem

Ryggmargsbrokk - og Hydrocephalusforeningen

Balanse 31.12.2018

	Note	2018	2017
EIENDELER			
Anleggsmidler:			
Medlemssystem	9	6 347	12 695
Sum anleggsmidler		<u>6 347</u>	<u>12 695</u>
Omløpsmidler:			
Bankinnskudd	8	1 189 400	1 582 270
Forskuddsbetalte kostnader		55 754	42 945
Sum omløpsmidler		<u>1 245 154</u>	<u>1 625 215</u>
Sum eiendeler		<u>1 251 501</u>	<u>1 637 910</u>
GJELD OG EGENKAPITAL			
Kortsiktig gjeld:			
Diverse gjeld		37 633	32 154
Medlemskontingenter		80 350	79 300
På åpne feriepenger og off. avgifter		51 823	26 993
Forskudd tilskudd		34 926	24 710
Sum kortsiktig gjeld		<u>204 732</u>	<u>163 157</u>
Langsiktig gjeld:			
Aktivitetsfond	2	152 556	212 256
Forskningfond	3	33 932	33 932
Amina-prosjektet	4	185 445	230 851
Sum langsiktig gjeld		<u>371 933</u>	<u>477 039</u>
EGENKAPITAL			
Kapitalkonto	6	674 836	997 714
Sum egenkapital		<u>674 836</u>	<u>997 714</u>
Sum gjeld og egenkapitalkonto		<u>1 251 501</u>	<u>1 637 910</u>

Oslo, 23. mars 2019


Hans Christian Norseth


Hilde Lea Lein

Eddy Martin Wollan Hammervold




Liv Tørring


Sissil Norstrøm Haugen


Trond Haugen