



Parkinsonförbundet

**Verksamhetsberättelse
Förvaltningsberättelse
Årsredovisning**

2025

Det här arbetar vi för

Personer med Parkinson ska ordinerats den behandling som ger bästa möjliga effekt beroende på sjukdomsstadium och symtom.

Parkinsonförbundet är den enda patientorganisation som uteslutande arbetar för att förbättra villkoren för personer med Parkinsons sjukdom.

Den som fått Parkinson ska få begriplig information om behandlingsval, egenvård och behandlingsprognos. Informationen ska även ges till anhöriga för att öka kunskapen, säkerheten och förståelsen för sjukdomen.

Hälso- och sjukvården bör, i enlighet med Socialstyrelsens riktlinjer, erbjuda personer med Parkinsons sjukdom återkommande undersökningar, minst två gånger per år, hos en läkare med betydande erfarenhet av Parkinsons sjukdom

Personer med Parkinson ska ha tillgång till ett parkinsonsteam som består av läkare, sjuksköterska och minst ytterligare två av följande: fysioterapeut, arbetsterapeut, logoped, psykolog, dietist, osv. Parkinsonsjuksköterskan har en viktig roll som vårdkoordinator.

År 2025 – Vi är många – 9 085 medlemmar!

Kongressen

Parkinsonförbundets kongress, förbundets högsta beslutande organ, samlade över 100 ombud och deltagare den 17-18 maj i Uppsala för att tillsammans forma förbundets riktning och verksamhet framöver. Ny förbundsstyrelse valdes, motioner tillsammans med viktiga sakfrågor diskuterades under ledning av tidigare socialminister och vice statsminister Bengt Westerberg som kongressordförande.

Förbundet fortsätter att stödja våra parkinsonföreningar runt om i landet. Mer än 500 förtroendevalda gör redan idag en betydande insats för att medlemmarna ska ha en social gemenskap. Vi opinionsbildar för att få en mera jämlik och jämställd parkinsonvård och behandling i hela landet. Påverkansarbete, opinionsbildning, remissyttranden, intressearbete och inflytande är en viktig del av förbundets arbete både centralt, regionalt och lokalt. Därför följer förbundet noggrant Socialstyrelsens granskning av vården om hur sjukvårdsregionerna lever upp till riktlinjerna för vård vid Parkinsons sjukdom.

Världsparkinsondagen

I samband med Världsparkinsondagen den 11 april och förbundets gemensamma tema: Hopp för Parkinson! som givit stort genomslag i media, med bland annat syfte att ge ökad kunskap till allmänheten om Parkinsons sjukdom, har därav förbundet under 2025 varumärkesskyddat namnet: HOPP FÖR PARKINSON hos Patent- och Registreringsverket.

Till Växjö och vår länsförening Parkinson Kronoberg, med ordförande Urban Hansson och vice ordförande Karin Lantz i ledningen, kom äldre- och socialförsäkringsminister Anna Tenje och deltog på vår dag och hoppade för Parkinson tillsammans med medlemmar. Se bild sid 12.

Stiftelsen Sveriges Nationaldag

I juni tilldelades Parkinsonförbundet en fana av Stiftelsen Sveriges Nationaldag. Denna fick vi ta emot vid en ceremoni i Tessinska palatset i Stockholm. Stiftelsen Sveriges Nationaldag har delat ut fanor sedan år 1916 till föreningar och organisationer i hela landet. Det är ett samarbete mellan Stiftelsen och Riksdagsförvaltningen för att sprida kunskap om Nationaldagen och Svenska flaggan som symbol för Sverige. För fred och frihet, för demokrati, för allas rätt till ytt randefrihet och för respekt för mänskliga rättigheter. En stor ära för oss alla i förbundet att ha fått denna hedersbetygelse.

Vad är Parkinsonförbundet utan Dig och alla sina medlemmar? Ingenting förstås. Till er medlemmar, styrelse och alla andra förtroendevalda i landet, och till vårt kansli – ett varmt tack för stort engagemang och goda insatser under 2025!

Jenny Lundström
Generalsekreterare

Eva-Lena Jansson
Förbundsordförande



Parkinsons sjukdom

Parkinsons sjukdom är en neurologisk sjukdom som främst drabbar den miljon nervceller i hjärnan som bildar signalsubstansen dopamin.

En brist på dopamin gör att det blir svårare att samordna kroppens rörelser. När större delen av dessa nervceller skadats uppstår de första märkbara symtomen. Symtomen förvärras ju fler dopaminproducerande nervceller som dör. Sjukdomen har ett fortskridande förlopp med gradvis ökande handikapp.

Vem får Parkinsons sjukdom?

Parkinsons sjukdom kan drabba vem som helst. Det finns en viss ärftlighet för sjukdomen. Parkinson är nästan lika vanlig hos kvinnor som hos män. Den startar i de flesta fall efter 67 års ålder, men upp till 20 procent av de drabbade är under 67 år.

I Sverige finns idag cirka 22 000 personer med diagnosen. Omkring 2 000 personer per år får diagnosen. Parkinsons sjukdom är den snabbast växande hjärnsjukdomen i världen. Antalet personer som diagnostiseras med sjukdomen kommer att öka med det dubbla inom en tioårsperiod.

Symtom

Symtomen på Parkinsons sjukdom kan variera mycket från person till person och brukar till en början vara diffusa. De främsta symtomen är motoriska: rörelsehämning, muskelstelhet och skakningar. Försämrad balans är mycket vanligt. Även tal- och röstproblem kan uppkomma. Parkinson påverkar inte bara motoriken utan ger även upphov till så kallade icke-motoriska symtom. Det är till exempel vanligt med trötthet, sömnproblem, blodtrycksfall och inkontinens. Det är inte heller ovanligt med psykiska symtom som depression och nedstämdhet.

Medicinering och neurokirurgiska åtgärder

Eftersom ingen idag vet varför nervcellerna som producerar dopamin dör, går det ännu bara att behandla symtomen. Det finns ett tjugotal mediciner. Doseringen av medicinerna är mycket individuell och måste utprovas noggrant i samråd mellan läkare, patient och anhöriga.

Under den senare delen av sjukdomen kan tillståndet variera kraftigt under dagen, beroende på svängningar i effekten av medicinen. Det kallas dosglapp

och är återkomst av parkinsonsymtom mellan två doser och kan resultera i on/off-fenomen som ger häftiga svängningar mellan god rörlighet och stelhet. Även överrörlighet förekommer, då har man mycket svårt att kontrollera sina rörelser. När sedan mängden dopamin sjunker går personen över till off-läge och blir stel, orörlig och ibland nedstämd.

Den grundläggande behandlingen av Parkinsons sjukdom sker via olika läkemedel i tablettform. När dessa inte räcker till finns det avancerade behandlingar som djup hjärnstimulering (DBS), pumpbehandling direkt till tunntarmen eller pumpbehandling direkt under huden som man kan få.

Parkinsonsteam och rehabilitering

En tidig kontakt med ett parkinsonsteam är viktigt. Parkinsons sjukdom karaktäriseras av en, mellan olika individer, kraftigt varierande symtombild. Alla behandlingsinsatser måste därför individanpassas. Parkinsons sjukdom är en kronisk fortskridande sjukdom. Detta gör att all behandling måste omprövas allt eftersom tiden går.

Rehabiliteringsinsatser ska erbjudas under hela sjukdomsförloppet. Det är viktigt med kontinuerlig sjukgymnastik för att träna och bibehålla rörligheten i musklerna. Ofta handlar det om att bevara en god kroppshållning, att gå på rätt sätt eller att sitta och vända sig rätt, öva balans, rytm och koordination. All fysisk aktivitet är bra, och är den dessutom lustfylld är den ännu bättre, exempelvis dans, bordtennis, boxning. Det är också betydelsefullt att ha ett socialt och stimulerande liv. Förutom läkare är sjuksköterska, fysioterapeut, arbetsterapeut, dietist, logoped och psykolog nödvändiga för att bidra med behandling, råd och hjälpmedel.

Atypisk parkinsonism

De typiska symtomen vid Parkinsons sjukdom kallas parkinsonism och förekommer vid en rad olika sjukdomar. Till de sjukdomar som kan ge upphov till parkinsonism hör multipel systematrofi, progressiv supranukleär pares och Lewykroppsdemens – sjukdomar som tillsammans kallas atypisk parkinsonism. Det förekommer även att läkemedel orsakar symtomen. Ytterligare möjligheter är demenssjukdomar som Lewykroppsdemens, vaskulär parkinsonism och Alzheimers sjukdom, andra är essentiell tremor och normaltryckshydrocefalus. I sällsynta fall kan även en hjärntumör eller en hjärnblödning ge upphov till symtom som liknar dem vid Parkinsons sjukdom.

Vår organisation

Parkinsonförbundet är en ideell och demokratisk organisation som är religiöst och politiskt obunden. Parkinsonförbundet är en patientorganisation och som medlemmar välkomnar vi personer med Parkinson och atypisk parkinsonism, deras anhöriga, sjukvårdspersonal och andra intresserade som vill stödja förbundet med medlemskap.

Förbundets verksamhet bygger på frivilliga och ideella insatser från medlemmarnas sida och är beroende av engagemanget och kompetensen hos cirka 500 förtroendevalda medlemmar. Dessa lägger mycket tid på att förverkliga organisationens visioner och mål. Förbundets intäkter kommer i huvudsak från medlemsavgifter, statsbidrag och gåvor.

Kongressen

Förbundets högsta beslutande organ är kongressen som sammanträder vartannat år. Då väljs bland annat förbundsstyrelsen. Kongressen är det formella beslutsorgan som säkerställer att den demokratiska processen hanteras korrekt och att beslutsfattandet därmed inte ska ifrågasättas i efterhand. Kongressen leds av ett mötespresidium som består av en ordförande och en sekreterare.

Kongressen består av länsordförandena samt valda ombud. Vid kongressen granskas förbundets förvaltning och ansvarsfrågor behandlas. Kongressen har utifrån detta att besluta om ansvarsfrihet för styrelsen. Kongressombuden utses enligt stadgan av länsföreningarna.

Ordförandekonferensen

Vartannat år, mellan kongresserna, sker en ordförandekonferens. Ordförandekonferensen är liksom kongressen stadgereglerad. Till ordförandekonferensen kallar den länsförening som utsetts av föregående ordförandekonferens. Länsföreningen ansvarar för konferensens innehåll med stöd av förbundets kansli. Ordförandekonferensen består av länsföreningarnas ordföranden samt Parkinsonförbundets styrelse. Till ordförandekonferensen är generalsekreteraren adjungerad. På ordförandekonferensen behandlas samverkansfrågor och det ges möjlighet till erfarenhetsutbyte.

Länsföreningarna & lokalföreningarna

Parkinsonförbundets länsföreningar är regionala sammanslutningar av enskilda medlemmar och/eller lokala föreningar. Lokalföreningarna har en egen styrelse, men tillhör sin länsförening.

Nätverket för yngre

I förbundet finns också ett nätverk för personer i yrkesverksam ålder: Yngre Parkinson. För Yngre Parkinson finns en styrgrupp som bland annat planerar sammankomster. Styrgruppen utses av förbundsstyrelsen.

Ansvarsfördelning

Förbundsstyrelsen ansvarar för att förbundets strategier och långsiktiga arbete genomförs, medan de operativa funktionerna åligger förbundskansliet under ledning av en generalsekreterare. Generalsekreteraren är adjungerad till förbundsstyrelsens sammanträden. En viktig uppgift är att samordna information och opinionsbildning internt och externt i, för medlemmarna, viktiga frågor. Förbundet arrangerar också utbildningar och seminarier.

Samarbete med andra viktiga organisationer

En av de största och mest kända fonderna inom parkinsonområdet är **Stiftelsen Parkinsonförbundets forskningsfond** (Parkinsonfonden). Den är stiftad av Parkinsonförbundet år 1987. Parkinsonfonden har som sitt huvudsakliga ändamål att stödja svensk klinisk parkinsonforskning, d.v.s. forskning som bedrivs i Sverige. H.M. Drottning Silvia är sedan år 2004 beskyddare av Parkinsonfonden.

Parkinsonförbundet är medlem i **Funktionsrätt Sverige**, en sammanslutning av ett fyrtiotal patientföreningar som samverkar kring gemensamma frågor. Förbundsordförande Eva-Lena Jansson deltar i Funktionsrätt Sveriges sammanträden för ordföranden och generalsekreterare Jenny Lundström i sammanträden för kanslichefer. Här diskuteras bland annat viktiga sakfrågor inom patient- och handikapporganisationerna i Sverige.

Samverkan sker även på nordisk nivå inom **Nordiska Parkinsonrådet** (NPR). Parkinsonförbundet har sedan länge ett etablerat samarbete med vårdpersonalens olika organisationer, bland annat med **Vårdföreningen Movement Disorders** (VfMD) och **Swedish Movement Disorder Society** (SWEMODIS).

Styrelse, kansli, revisorer & valberedning

Förbundsstyrelsen har under året haft nio protokollförda möten, varav sex på videolänk och tre som fysiska möten. Styrelsen och kansliets personal träffades också på en gemensam arbetskonferens i augusti.

Förbundsordförande: Eva-Lena Jansson, Örebro

Vice förbundsordförande: Lennart Moberg, Härnösand

Styrelseledamöter: Karin Nordborg, Lidingö, Henrik Ahlén, Lidingö, Leif Hellgren, Karlsborg, Lena Peterson, Hjo och Nenad Stanković, Linköping

Styrelseersättare: Johan Lökk, Solna, Maja Blomqvist, Frösön och Caroline Rowland, Halmstad

Revisorer: Sune Andersson, Kristinehamn och Janos Dios, Taberg

Revisorsersättare: Lena Bengtsson, Finspång

Externrevisor: Ekonomihuset Revision Söder AB, Johan Bergström, auktoriserad revisor

Valberedning: Sara Riggare, ordförande, Stockholm
Inge Nordqvist, Tygelsjö, Lena Gårdh Sjöman, Eskilstuna
Bengt-Erik Johansson, Umeå och Bo Regné, Kungsbacka

Valberedning, ersättare: Teuta Hatipi, Kista och
Britt Ryttsén Omnéus, Göteborg

Kanslipersonal: Jenny Lundström, generalsekreterare
Anna Wedin, kommunikatör, Anette Malmkvist, förbunds-
koordinator och Jan Thylander, ekonomikonsult

Förbundets representanter i arbetsgrupper, ansvarsområden, med mera.

Anhörigfrågor: Leif Hellgren

Atypisk parkinsonism: Johan Lökk

Parkinsonlinjen – stödtelefon: Gunnar Asteberg och
Anna Wedin

Styrgrupp för Nätverket Yngre Parkinson: Lena Peterson
och Maja Blomqvist

Parkinsonjournalens redaktion:

Eva-Lena Jansson, ansvarig utgivare, Jenny Lundström, Anna Wedin, Janos Dios, Lennart Moberg, Caroline Rowland och Leif Hellgren.

Facebookgruppernas administratörer: (*"Personer med Parkinson", "Anhöriga till personer med Parkinson" och "Yngre Parkinson"*) Monica Vikingsson, Caroline Rowland, Lena Schalin, Leif Hellgren, Cecilia Hiorth och Anna Wedin.

NPR – Nordiskt Parkinsonråd: Jenny Lundström

NAG – Nationell arbetsgrupp för nervsystemets sjukdomar – Parkinsons sjukdom: Lennart Moberg

Parkinsonförbundets forskningsfond: Eva-Lena Jansson, Lennart Moberg och Sara Riggare

Funktionsrätt Sveriges ordförandemöten och valberedningen: Eva-Lena Jansson

Funktionsrätt Sveriges kanslichefsmöten: Jenny Lundström

Socialstyrelsens utvärderingsgrupp av riktlinjerna för MS och Parkinsons sjukdom: Eva-Lena Jansson

Regeringens funktionshinderdelegation: Eva-Lena Jansson

Regeringens patientråd: Jenny Lundström

Läkemedelsverkets patient- och konsumentråd:
Eva-Lena Jansson och Jenny Lundström

Utredningsgrupper i Nationellt organ för dialog och samråd mellan regeringen och det civila samhället (NOD):
Eva-Lena Jansson och Jenny Lundström

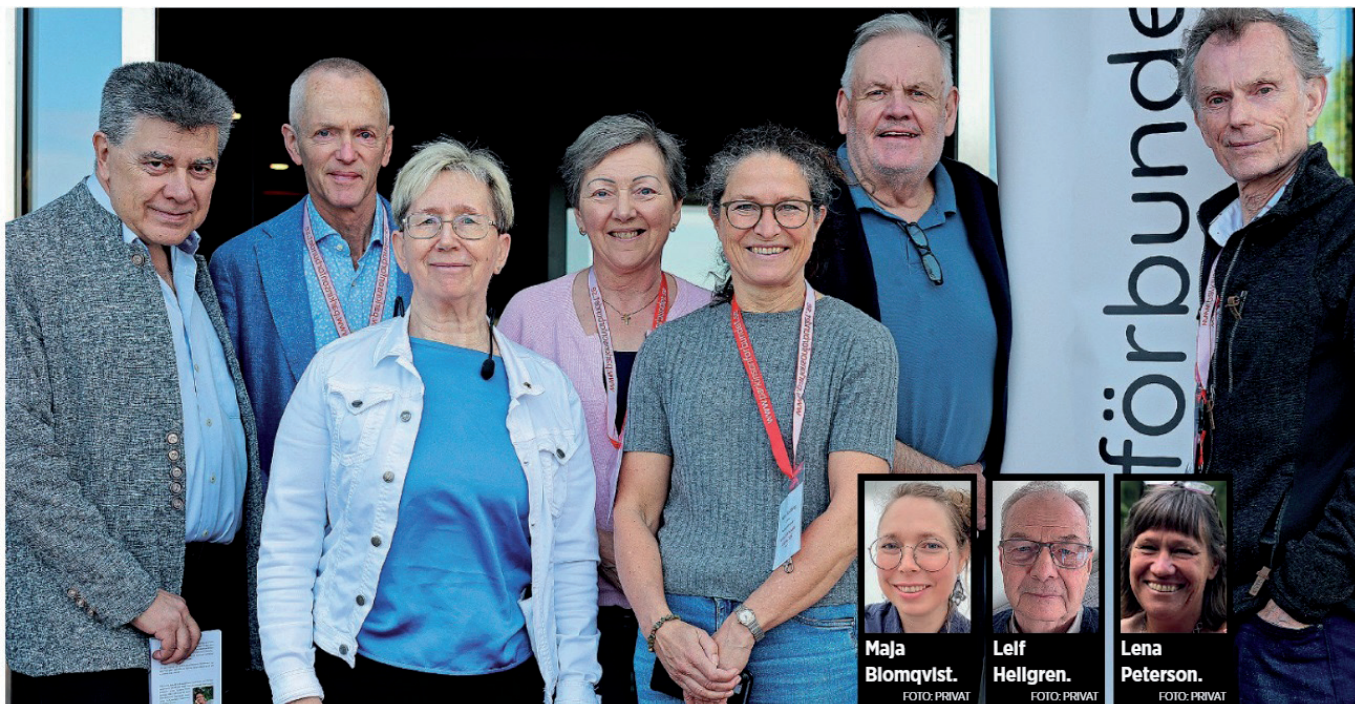
Nationellt parkinsonregister, förbundets representanter:
Karin Nordborg och Henrik Ahlén

YTAN – en plattform för unga anhöriga: Jenny Lundström

Socialstyrelsens referensgrupp för rehabilitering och habilitering: Jenny Lundström

Socialstyrelsens referensgrupp för patienter och närstående: Maja Blomqvist

Verksamhet under 2025



Här är den nyvalda förbundsstyrelsen. Fr v: Nenad Stanković, Henrik Ahlén, Eva-Lena Jansson, Caroline Rowland, Karin Nordborg, Lennart Moberg och Johan Lökk. Porträttbilder: Maja Blomqvist, Lelf Hellgren och Lena Peterson.

Medlemsverksamhet

Den medlemsinriktade verksamheten bedrivs i första hand av läns- och lokalföreningarna. Riksomfattande möten som exempelvis den stadgeenliga kongressen utlyses och arrangeras av förbundet, liksom daglig medlemskontakt via mejl och telefon.

Förbundets kongress

Parkinsonförbundets kongress, förbundets högsta beslutande organ, samlades den 17-18 maj i Uppsala för att tillsammans forma förbundets riktning och verksamhet framöver. Kongressordförande var Bengt Westerberg. Förbundsordförande Eva-Lena Jansson omvaldes, av ett åttiotal ombud, med acklamation till att fortsätta leda förbundet under den kommande kongressperioden till år 2027. Styrelseledamöter som omvaldes var Lennart Moberg, Parkinson Västernorrland, och Karin Nordborg, Parkinson Stockholm, samt styrelseersättare Johan Lökk, Parkinson Stockholm. Nya styrelseledamöter är: Henrik Ahlén, Parkinson Stockholm, Lelf Hellgren och Lena Peterson, Parkinson Skaraborg, och Nenad

Stanković. Nya styrelseersättare är: Maja Blomqvist, Parkinson Jämtland-Härjedalen och Caroline Rowland, Parkinson Halland.

I sitt tal till kongressen föredrog Eva-Lena Jansson planerna för framtiden: – Vårt mål är att förbundet har vuxit och har 10 000 medlemmar 2027. Tillsammans

är vi starka vilket också ger oss möjlighet att driva påverkansarbete för en bättre parkinsonvård och behandling i hela landet. Förbundet ska fortsätta att stödja våra parkinsonföreningar runt om i landet. Mer än 500 förtroendevalda gör redan i dag en betydande insats för att medlemmarna ska ha en social gemenskap. Vi ska opinionsbilda för att få en mera jämlik och jämställd parkinsonvård och behandling i hela landet.

Påverkansarbete, opinionsbildning, remissyttranden, intressearbete och inflytande är en viktig del av förbundets arbete både centralt, regionalt och lokalt. Därför



Kongressordförande
Bengt Westerberg



kommer förbundet noggrant att följa Socialstyrelsens granskning om hur sjukvårdsregionerna lever upp till riktlinjerna för vård vid Parkinsons sjukdom. Förbundet kommer även att granska och informera om yttre faktorer som kan orsaka Parkinsons sjukdom, olika typer av insektsmedel och andra gifter som används i jordbruk, skogsbruk och industrin.

Stödtelefonen Parkinsonlinjen

Förbundets stödtelefon Parkinsonlinjen är bemannad av ideellt arbetande medlemmar. Gruppen träffades på ett par utbildningsdagar 9-10 oktober. Där föreläste Helena Sunvisson, parkinsonsjuksköterska och



Från vänster: Monica Vikingsson, Jenny Lundström och Helena Sunvisson.

författare till boken "Att leva med Parkinson", och Monica Vikingsson, tidigare vice ordförande i Parkinsonförbundet. Under 2025 togs drygt 200 samtal emot från personer med Parkinson och deras anhöriga. Drygt 1100 samtal togs emot i Parkinsonförbundets växel.

Inspirationskurs Yngre Parkinson

Helgen 5-7 september arrangerade förbundet en



Röstträning i form av karaoke på inspirationskursen för Yngre Parkinson



inspirationskurs för medlemmar i yrkesverksam ålder. Ett femtiotal medlemmar kom till Ädelfors folkhögskola och tog del av föreläsningar, fysisk träning och grupparbeten.



Hedersmedlemmar

Parkinsonförbundets styrelse har beslutat att utse Sven Pålhagen till hedersmedlem för hans mångåriga och värdefulla insatser för förbundet och som läkare inom parkinsonområdet.



Susanna Lindvall utses av förbundsstyrelsen till hedersmedlem i Parkinsonförbundet för sitt under lång tid drivande, hängivna arbete, såväl i Parkinsonförbundet som i Parkinsonfonden.



Från vänster: Anna Wedin, Bengt Westerberg, Eva-Lena Jansson och Jenny Lundström.

Digitala ordförandemöten

Vid två tillfällen, den 29 januari och 10 september möttes länsordförandena digitalt för gemensamma diskussioner och erfarenhetsutbyte, bland annat om planeringen inför Världsparkinsonsdagen 11 april och ordförandekonferensen i maj 2026.

Verksamhet under 2025



Världsparkinsonsdagen och "Hopp för Parkinson" i Växjö, där äldre- och socialförsäkringsminister Anna Tenje medverkade.

Information och opinionsbildning

En viktig uppgift för förbundet är att samordna information och opinionsbilda både internt och externt i angelägna frågor.

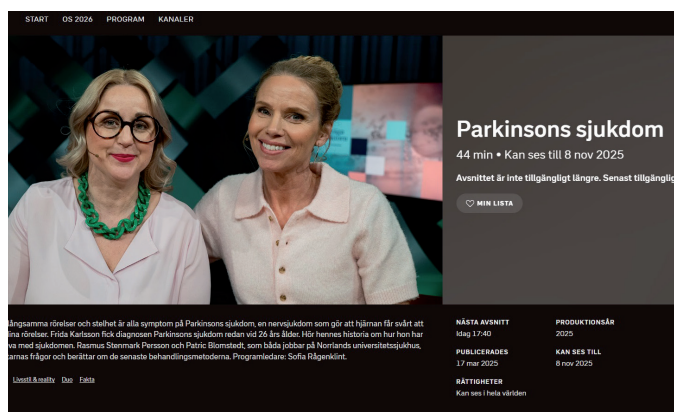
Världsparkinsondagen 11 april

Världsparkinsondagen uppmärksammades på ett flertal platser i förbundet under temat "Hopp för Parkinson", bland annat i Skövde där Eva-Lena Jansson medverkade hos Parkinson Skaraborg. Jenny Lundström medverkade i Växjö hos Parkinson Kronoberg där även äldre- och socialförsäkringsminister Anna Tenje deltog. I Lund deltog 220 personer på en föreläsningdag med några av Sveriges ledande parkinsonforskare som arrangerats av Parkinson Skåne tillsammans med MultiPark och Studieförbundet Vuxenskolan. Evenemanget sändes även digitalt och går att se i efterhand.

Vi publicerade en debattartikel med rubriken: "Utan diagnos ingen medicin". Här tog vi bland annat upp att flera av landets hälso- och sjukvårdsregioner har långa väntetider för besök hos läkare med god kunskap om Parkinson. Bristen på neurologer och skillnader i prioriteringar gör att hela vårdkedjan, från diagnos till avancerad behandling påverkas.



Förbundsordförande Eva-Lena Jansson i samtal med dåvarande sjukvårdsminister Acko Ankarberg Johansson under Almedalsveckan.



Från vänster: Frida Karlsson och SVT:s programledare Sofia Rågenklint.

Fråga doktorn om Parkinsons sjukdom

I samband med Världsparkinsondagen medverkade Frida Karlsson – ordförande i Parkinson Västerbotten och tidigare ledamot i Parkinsonförbundets styrelse – i programmet Fråga doktorn i SVT.

Almedalen

Inför årets Almedalsvecka hade Parkinsonförbundet tagit fram ett uttalande med rubriken "Ojämlig sjukvård drabbar personer med Parkinsons sjukdom". Under veckan deltog förbundsordförande Eva-Lena Jansson i flera möten där jämlik sjukvård och tillgång till läkemedel diskuterades. I uttalandet framhåller förbundet att för en person med Parkinson är det av största vikt att adekvat behandling sätts in omgående vid diagnos. Likaså att patienten ges möjlighet att träffa en fysioterapeut för att få råd och tips om passande fysiska aktiviteter.

Verksamhet under 2025

Medlemstidningen Parkinsonjournalen

Parkinsonjournalen är förbundets medlemstidning och distribueras till alla fullt betalande medlemmar. Tidningen distribueras även till ett flertal rehab- och neuromottagningar. Tidningen fokuserar på att ge information och kunskap kring Parkinsons sjukdom och behandlingsmetoder, liksom information om rättigheter och stöd. I tidningen intervjuas även medlemmar om hur de hanterar sin sjukdom. Parkinsonjournalen utkom med fyra nummer under 2025. Tidningen finns även att läsa som digitalt blädderexemplar på förbundets webbplats.

Digitala nyhetsbrev

Under året sände förbundet ut digitala nyhetsbrev en gång i månaden till de cirka 6 500 medlemmar som lämnat sin e-postadress till förbundet. Nyhetsbreven innehåller nyheter om förbundets verksamhet och annan aktuell information. I nyhetsbreven får medlemmarna med Parkinson också hälsorelaterade tips, såsom råd vid förstoppning, sömnlöshet och andra vanliga parkinsonsymtom.

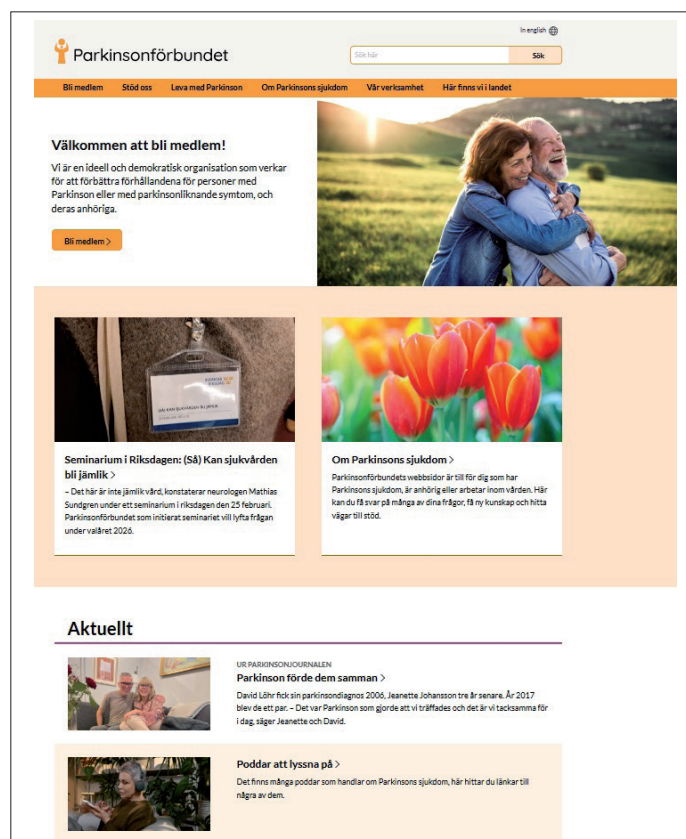
Parkinsonförbundets webbplats

Webbplatsen är en viktig källa till information om Parkinsons sjukdom, behandlingsmetoder, ekonomi, aktiviteter och annat stöd för såväl medlemmar som andra intresserade.

Litteratur

Under året digitaliserade förbundet boken "Stenbergs tankar - Erfarenheter av Parkinsons sjukdom", av Georg Stenberg. Boken är utgiven av Parkinsonförbundet och har tidigare enbart givits ut i tryckt format.

Förbundet nytryckte boken "En faktabok om Parkinsons sjukdom - symtom, diagnostik och behandling", av Nil Dizdar Segrell och Carina Hellqvist och utgiven av Parkinsonförbundet.



Remissyttranden från förbundet

Förbundet lämnade remissyttrande till Socialdepartementet på remiss SOU 2024:60, Stärkt stöd till anhöriga – Ett mer ändamålsenligt stöd till barn och vuxna som är anhöriga – diariennr: S2022/0143. Parkinsonförbundet ställer sig bakom förslagen i utredningen och bedömer särskilt att regeringen såsom utredningen föreslår att anslå ekonomiskt stöd till oss ideella organisationer som har befintliga stödlinjer och som under många år bedrivit ett idogt arbete i dessa för att hjälpa och stötta människor i kris.

Parkinsonförbundet har genom vice förbundsordförande Monica Vikingsson och generalsekreterare Jenny Lundström deltagit i hearing och lämnat förslag till den särskilda utredaren och tidigare departementsrådet Gunilla Malmberg till kommittédirektivet inför utredningen: Stärkt stöd till anhöriga till långvarigt sjuka och allvarligt sjuka.

Regeringens utvidgade patientråd

Patientrådet är ett forum för dialog mellan regeringen och civilsamhällesorganisationer i Sverige som företräder patienters och deras närståendes intressen. Dessa organisationer är viktiga aktörer i regeringens arbete med att utveckla hälso- och sjukvården eftersom de bidrar med angelägen kunskap och erfarenhet utifrån ett patientperspektiv.



Parkinsonförbundets generalsekreterare Jenny Lundström i samtal med sjukvårdsminister Elisabeth Lann vid ett möte i regeringens patientråd.

YTAN - En plattform för unga anhöriga

Parkinsonförbundet inledde under hösten ett samarbete med Ytan för unga. Det är en plattform som är skapad av och för unga anhöriga till någon som är drabbad av en neurodegenerativ sjukdom. Ytan vänder sig till den som är mellan 13-30 år. På Ytans hemsida och i sociala medier kan man möta andra unga anhöriga och personer som är kunniga inom området, som kan ge tips och råd.

Nordiskt parkinsonrådsmöte i Köpenhamn

Mötet i det årliga nordiska parkinsonrådet hölls i Köpenhamn den 16-18 september. Jenny Lundström, Lennart Moberg och Anette Malmkvist representerade Parkinsonförbundet. Det nordiska samarbetet är viktigt då här diskuteras sakfrågor och utmaningar i respektive land. En av föredragningarna som vi från Sverige ansvarade för var hur vi arbetar med vår mentala hälsa för att förebygga och ge de hälsofrämjande effekter som är så viktiga för att må så bra som möjligt. Här togs upp samtal och sociala aktiviteter, men kanske än mer de fysiska aktiviteterna som pingis, dans, boxning, yoga, stavgång med mera.

Förbundet fick en fana

Vi i Parkinsonförbundet är extra stolta över att vi tilldelades en fana av Stiftelsen Sveriges Nationaldag. Denna fick vi ta emot vid en ceremoni i Tessinska palatset i Stockholm.

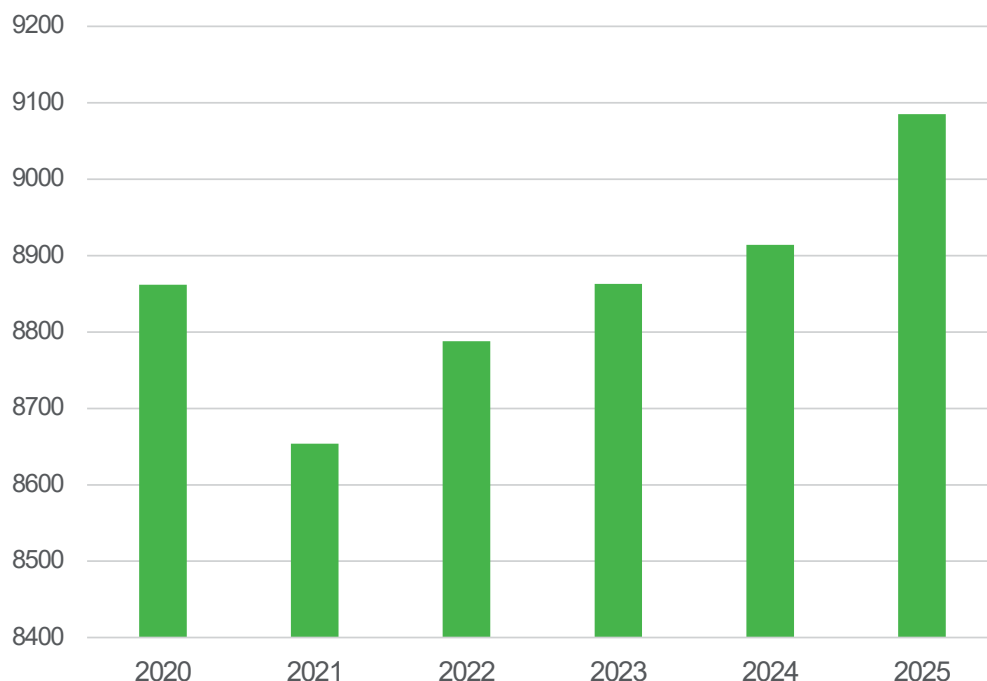
Stiftelsen Sveriges Nationaldag har delat ut fanor sedan år 1916 till föreningar och organisationer i hela landet. Fanor delas också bland annat ut av Kung Carl XVI Gustaf vid det officiella firandet av Nationaldagen på Skansen i Stockholm. Stiftelsen och Riksdagsförvaltningen samarbetar för att sprida kunskap om Nationaldagen och Svenska flaggan som symbol för Sverige och de värden vårt land är förknippat med. För fred och frihet, för vår demokrati, för allas rätt till yttrandefrihet och för vår respekt för mänskliga rättigheter.



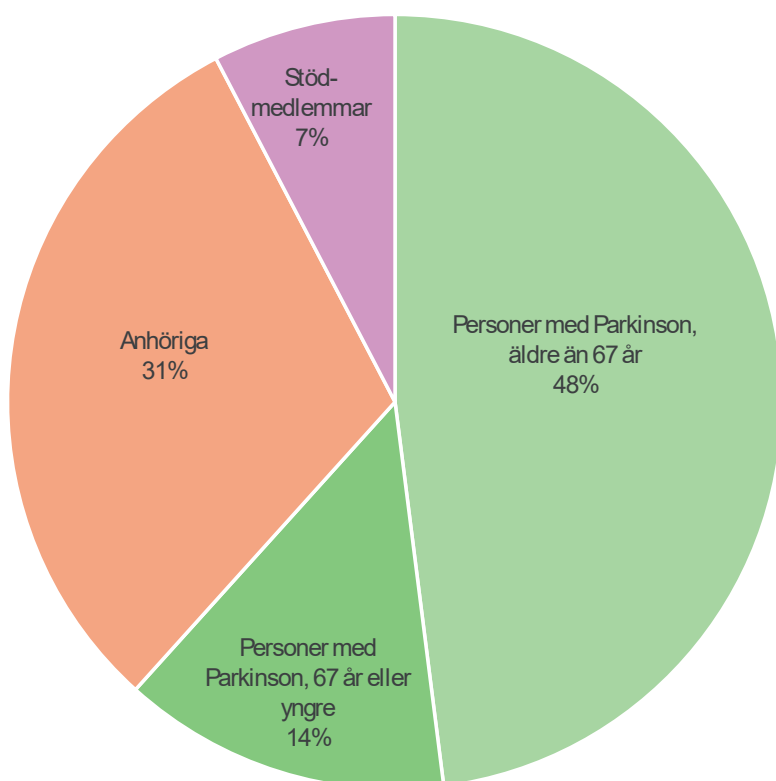
Medlemmar & medlemsutveckling 2025

Drygt 60 procent av medlemmarna i Parkinsonförbundet är personer som har Parkinsons sjukdom, en knapp tredjedel av medlemmarna är anhöriga och övriga stödmedlemmar. Av de medlemmar som har Parkinson är majoriteten 67 år eller äldre. Under pandemiåret 2021 minskade medlemsantalet, men har sedan dess ökat kontinuerligt.

Antal medlemmar



Medlemskategorier



Länsförening	Antal medlemmar
Blekinge	133
Dalarna	191
Gotland	122
Gävleborg	313
Halland	375
Jämtland-Härjedalen	157
Jönköpings län	350
Kalmar län	201
Kronoberg	241
Norra Älvsborg-Bohuslän	335
Norrbottn	293
Skaraborg	307
Skåne	1173
Stockholm	1679
Södra Älvsborg	138
Sörmland	268
Uppland	377
Värmland	238
Västerbotten	373
Västernorrland	375
Västmanland	218
Västra Sverige (Göteborg)	681
Örebro län	241
Östergötland	294
Utland	12
Totalt	9085

Ekonomisk rapport 2025

	Utfall 2025	Ekonomiska riktlinjer 2025
Förbundets intäkter		
Medlemsavgifter	2 621 720	2 500 000
Externa bidrag (statsbidraget)	4 380 381	4 377 000
Gåvor och arv	980 798	800 000
Försålda trycksaker och varor	49 382	65 000
Annonsintäkter Parkinsonjournalen	144 159	150 000
Folkspel och lotter	135 880	100 000
Övriga bidrag och sponsring	108 015	50 000
Fakturerade frakter	15 120	10 000
Uttag fond för ändamålsbestämda medel	0	334 000
Summa förbundets intäkter	8 435 455	8 386 000
Förbundets kostnader		
<i>Förbundets verksamhet</i>		
Utbetalning av medlemsavgifter till länsföreningarna	-1 348 500	-1 350 000
Information, trycksaker och varor	0	-70 000
Avgift till Funktionsrätt Sverige samt org.försäkr i Folksam	-313 237	-300 000
Medlemskap i NPR och internationellt samarbete	-26 050	-50 000
Köpta varor	-5 852	-30 000
Medlemsregistret	-311 010	-300 000
Världsparkinsondagen	-1 910	-10 000
Kongressen 2025, netto	-239 254	-500 000
Nordiskt Parkinsonråd	-22 290	-30 000
Större projekt: Nätverksträff Y.P, netto	-138 740	-200 000
Hemsidan	-119 204	-100 000
Parkinsonjournalen	-552 905	-750 000
Förbundsordförande inklusive soc. avg.	-309 100	-309 100
<i>Summa kostnader förbundets verksamhet</i>	<i>-3 388 052</i>	<i>-3 999 100</i>
<i>Fasta kostnader</i>		
Lokalkostnader	-402 148	-370 000
Styrelse och övriga administrationskostnader	-1 112 224	-1 050 000
Personalkostnader inkl arbetsgivaravgifter, pensioner m m	-2 902 128	-2 890 900
Avskrivningar hemsidan	-140 622	-141 000
Finansiella intäkter/kostnader netto	16 845	65 000
<i>Summa fasta kostnader</i>	<i>-4 540 277</i>	<i>-4 386 900</i>
Summa förbundets kostnader	-7 928 329	-8 386 000
Förbundets resultat	507 126	0

Förvaltningsberättelse 2025

Styrelsen för Svenska Parkinsonförbundet, 857205-3380, med säte i Stockholm, får härmed avge årsredovisning för räkenskapsåret 2025.

Verksamheten

Allmänt om verksamheten

Svenska Parkinsonförbundet grundades år 1986 och är en ideell, demokratisk riksorganisation som är religiöst och politiskt obunden. Vi är en idédriven organisation utan vinstsyfte och har över 9 000 medlemmar. Förbundet är huvudorganisation för 24 länsföreningar och 39 lokala föreningar i Sverige.

Främjande av ändamålet

Vi arbetar med att förbättra för personer med Parkinson, personer med parkinsonliknande sjukdomar och deras anhöriga genom aktiviteter och arrangemang, opinionspåverkande artiklar, pressmeddelanden, debatter och remissyttranden till beslutsfattare och departement.

Förbundet håller informationsmöten och hearings om Parkinsons sjukdom, och publicerar medlemstidskriften Parkinsonjournalen. I den finns bland annat intervjuer med medlemmar samt information och forskning om Parkinson för att öka kunskapen om sjukdomen. Vi ger ut och distribuerar kvalificerad litteratur genom försäljning av bland annat faktaböcker om Parkinson och parkinsonliknande sjukdomar.

Förbundet tillhandahåller en stöddlinje: Parkinsonlinjen, dit medlemmar kan ringa och tala med någon som har Parkinson, parkinsonliknande sjukdomar eller med anhörig.

Förbundet bildade år 1987 Parkinsonförbundets stiftelsefond, även kallad Parkinsonfonden, som delar ut ekonomiska bidrag till stöd för klinisk forskning om Parkinson. Vi informerar om lagar och regler för att underlätta för den enskilda personen i förhållande till vården och myndighetsbeslut.

Förbundet samarbetar också med andra patientorganisationer, som exempelvis Funktionsrätt Sverige och vi utbyter erfarenheter nordiskt och internationellt med andra parkinsonorganisationer, samt med forskningsuniversitet nationellt som internationellt.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

Parkinsonförbundets kongress, förbundets högsta beslutande organ, samlade över 100 ombud och deltagare den 17-18 maj i Uppsala för att tillsammans forma förbundets riktning och verksamhet framöver. Ny förbundsstyrelse valdes, motioner tillsammans med viktiga sakfrågor diskuterades under ledning av tidigare socialminister och vice statsminister Bengt Westerberg som kongressordförande.

Några av flera viktiga beslut som fattades av kongressen

Förbundet ska fortsätta att stödja våra parkinsonföreningar runt om i landet. Mer än 500 förtroendevalda gör redan idag en betydande insats för att medlemmarna ska ha en social gemenskap. Vi ska opinionsbilda för att få en mera jämlik och jämställd parkinsonvård och behandling i hela landet.

Påverkansarbete, opinionsbildning, remissyttranden, intressearbete och inflytande är en viktig del av förbundets arbete både centralt, regionalt och lokalt. Därför följer förbundet noggrant Socialstyrelsens granskning av vården om hur sjukvårdsregionerna lever upp till riktlinjerna för vård vid Parkinsons sjukdom.

Förbundsordförande Eva-Lena Jansson omvaldes med acklamation till att fortsätta leda förbundet under den kommande kongressperioden till år 2027. Styrelseledamöter som omvaldes var Lennart Moberg, valdes också till vice förbundsordförande, och Karin Nordborg, samt styrelseersättare Johan Lökk. Nya styrelseledamöter är: Henrik Ahlén, Leif Hellgren och Lena Peterson samt Nenad Stanković. Nya styrelseersättare är: Maja Blomqvist och Caroline Rowland.

I samband med Världsparkinsondagen den 11 april och förbundets gemensamma tema: Hopp för Parkinson! som givit stort genomslag i media, med bland annat syfte att ge ökad kunskap till allmänheten om Parkinsons sjukdom, har därav förbundet varumärkesskyddat HOPP FÖR PARKINSON hos Patent- och Registreringsverket (PRV). Förbundet har även från PRV erhållit varumärkesskydd för:



Parkinsonförbundet

Förvaltningsberättelse 2025

Parkinsonförbundet tilldelades i juni en fana av Stiftelsen Sveriges Nationaldag. Denna fick förbundet genom ordförande Eva-Lena Jansson och generalsekreterare Jenny Lundström ta emot vid en ceremoni i Tessinska palatset i Stockholm.

Stiftelsen Sveriges Nationaldag har delat ut fanor sedan år 1916 till föreningar och organisationer i hela landet. Stiftelsen och Riksdagsförvaltningen samarbetar för att sprida kunskap om Nationaldagen och Svenska flaggan som symbol för Sverige. För fred och frihet, för demokrati, för allas rätt till yttrandefrihet och för respekt för mänskliga rättigheter.

Flerårsöversikt

Belopp i kr

	2025	2024	2023	2022
Förbundets intäkter	8 683 394	7 101 734	6 815 535	8 345 832
Resultat efter finansiella intäkter och kostnader	507 127	50 011	-554 090	1 191 948
Soliditet %	68	68	69	74

Resultaträkning 2025

<i>Belopp i kr</i>	<i>Not</i>	<i>2025-01-01- 2025-12-31</i>	<i>2024-01-01- 2024-12-31</i>
Förbundets intäkter			
Medlemsavgifter		2 623 720	2 555 479
Erhållna donationer och gåvor		980 798	393 359
Nettoomsättning	2	456 597	266 350
Statliga bidrag		4 380 381	3 796 359
Övriga rörelseintäkter	3	243 895	141 157
Summa förbundets intäkter		8 683 391	7 101 734
Förbundets kostnader			
Förbundskostnader	4	-3 635 988	-3 307 872
Övriga externa kostnader	5	-1 514 372	-1 063 154
Personalkostnader	6	-2 902 128	-2 627 596
Av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-140 622	-140 628
Summa förbundets kostnader		-8 193 110	-7 139 250
Rörelseresultat		490 281	-37 516
Finansiella poster			
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		18 924	88 643
Räntekostnader och liknande resultatposter		-2 079	-1 116
Summa finansiella poster		16 845	87 527
Resultat efter finansiella poster		507 126	50 011
Bokslutsdispositioner			
Övriga bokslutsdispositioner		-277 579	0
Summa bokslutsdispositioner		-277 579	0
Resultat före skatt		229 547	50 011
Årets resultat		229 548	50 011

Balansräkning 2025

Belopp i kr

Not

2025-12-31 2024-12-31

TILLGÅNGAR

Anläggningstillgångar

Immateriella anläggningstillgångar

Aktiverade IT-kostnader ny hemsida

7 140 621 281 243

Summa immateriella anläggningstillgångar

140 621 281 243

Finansiella anläggningstillgångar

Andra långfristiga värdepappersinnehav

8 1 278 653 1 278 653

Andra långfristiga fordringar

9 25 000 25 000

Summa finansiella anläggningstillgångar

1 303 653 1 303 653

Summa anläggningstillgångar

1 444 274 1 584 896

Omsättningstillgångar

Kortfristiga fordringar

Kundfordringar

4 887 43 998

Övriga fordringar

11 685 24 214

Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

191 632 166 469

Summa kortfristiga fordringar

208 204 234 681

Kassa och bank

Kassa och bank

7 614 941 6 671 774

Summa kassa och bank

7 614 941 6 671 774

Summa omsättningstillgångar

7 823 145 6 906 455

SUMMA TILLGÅNGAR

9 267 419 8 491 351

EGET KAPITAL OCH SKULDER

Eget kapital

10

Fritt eget kapital

Balanserat resultat

6 033 705 5 706 115

Årets resultat

229 548 50 011

Summa fritt eget kapital

6 263 253 5 756 126

Summa eget kapital

6 263 253 5 756 126

Kortfristiga skulder

Leverantörsskulder

295 984 180 107

Övriga skulder

136 027 193 674

Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

2 572 155 2 361 444

Summa kortfristiga skulder

3 004 166 2 735 225

SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER

9 267 419 8 491 351

Noter

Belopp i kr om inget annat anges.

Not 1 Redovisningsprinciper

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd (BFNAR 2016:10) om årsredovisning i mindre företag.

Immateriella anläggningstillgångar

Avskrivningar	Procent	År
	20	5

Not 2 Nettoomsättning

	2025-01-01- 2025-12-31	2024-01-01- 2024-12-31
Försålda varor	64 502	79 796
Annonsintäkter	144 159	138 518
Övriga fakturerade kostnader	247 936	48 036
	456 597	266 350

Not 3 Övriga rörelseintäkter

	2025-01-01- 2025-12-31	2024-01-01- 2024-12-31
Stöd och bidrag	243 895	90 187
Summa	243 895	90 187

Not 4 Förbundskostnader

	2025-01-01- 2025-12-31	2024-01-01- 2024-12-31
Medlemsavgifter till länsföreningarna	1 348 500	1 327 716
Parkinsonjournalen	552 905	587 201
Kongressen	400 690	0
Ordförandekonferens	0	102 972
Hemsidan	119 203	145 359
Medlemsregistret	311 010	342 784
Förbundsordförande inkl sociala avgifter	309 100	301 214
Utbildnings- och medlemsverksamhet	540 387	401 489
Övriga förbundskostnader	54 193	99 137
	3 635 988	3 307 872

Not 5 Övriga externa kostnader

	2025-01-01- 2025-12-31	2024-01-01- 2024-12-31
Lokalkostnader	402 148	355 852
Resor, kost, logi	171 198	93 719
Möteskostnader	70 834	44 134
Administrationskostnader	870 192	569 449
	1 514 372	1 063 154

Not 6 Medeltalet anställda

	2025-01-01- 2025-12-31	2024-01-01- 2024-12-31
Medelantalet anställda	3	3

Not 7 Aktiverade IT-kostnader ny hemsida

	2025-12-31	2024-12-31
Ingående anskaffningsvärden	703 126	703 126
Utgående anskaffningsvärden	703 126	703 126
Ingående avskrivningar	-421 883	-281 255
Förändringar av avskrivningar		
Årets avskrivningar	-140 622	-140 628
Utgående avskrivningar	-562 505	-421 883
Redovisat värde	140 621	281 243

Not 8 Andra långfristiga värdepappersinnehav

	2025-12-31	2024-12-31
Ingående anskaffningsvärden	1 278 653	1 278 653
Utgående anskaffningsvärden	1 278 653	1 278 653
Redovisat värde	1 278 653	1 278 653

Not 9 Andra långfristiga fordringar

	2025-12-31	2024-12-31
Ingående anskaffningsvärden	25 000	25 000
Utgående anskaffningsvärden	25 000	25 000
Redovisat värde	25 000	25 000

Not 10 Ändamålsbestämda medel inom eget kapital

Belopp vid årets ingång	4 667 157
Använda medel	-4 050 000
Tillförda medel	500 000
Använda medel	-222 421
Belopp vid årets utgång	894 736

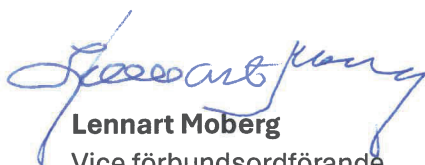
Underskrifter Årsredovisning

Underskrifter

Årsredovisningen bestämdes den 18 mars 2026



Eva-Lena Jansson
Förbundsordförande



Lennart Moberg
Vice förbundsordförande



Karin Nordborg
Ledamot



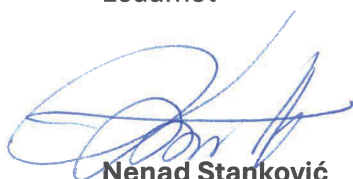
Henrik Ahlén
Ledamot



Leif Hellgren
Ledamot



Lena Peterson
Ledamot



Nenad Stanković
Ledamot

Revisionsberättelse

Revisionsberättelse

Till föreningsstämman i Svenska Parkinsonförbundet

Org.nr 857205-3380

Rapport om årsredovisningen

Uttalande

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för Svenska Parkinsonförbundet för räkenskapsåret 2025-01-01- 2025-12-31.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av Svenska Parkinsonförbundets finansiella ställning per den 2025-12-31 och av dess finansiella resultat för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Grund för uttalande

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till föreningen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för vårt uttalande.

Styrelsens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för att årsredovisningen upprättas och att den ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen ansvarar även för den interna kontroll som den bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen ansvarar styrelsen för bedömningen av föreningens förmåga att fortsätta verksamheten. Den upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om beslut har fattats om att avveckla verksamheten.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen.

Revisionsberättelse

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden.

Risken för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.

- skaffar vi oss en förståelse av den del av Svenska Parkinsonförbundets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.

- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.

- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om föreningens förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att en förening inte längre kan fortsätta verksamheten.

- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.

Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalande

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens förvaltning för Svenska Parkinsonförbundet för räkenskapsåret 2025-04-01 - 2025-12-31.

Vi tillstyrker att föreningsstämman beviljar styrelsens ledamöter ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Revisionsberättelse

Grund för uttalande

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till Svenska Parkinsonförbundet enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för vårt uttalande.

Styrelsens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förvaltningen.

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot i något väsentligt avseende företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot föreningen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot Svenska Parkinsonförbundet.

Som en del av en revision enligt god revisionssed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för Svenska Parkinsonförbundets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet.

Stockholm datum enligt digital signatur

Johan Bergström
Auktoriserad revisor

Sune Andersson
Föreningsvald revisor

Janos Dios
Föreningsvald revisor

Signaturerna i detta dokument är juridiskt bindande. Dokumentet är signerat genom Penneo™ för säker digital signering. Tecknarnas identitet har lagrats, och visas nedan.

"Med min signatur bekräftar jag innehållet och alla datum i detta dokumentet."

SUNE ANDERSSON

Föreningsvald revisor

Serienummer: f547695135fb4e[...]134e1f2ced766

IP: 81.228.xxx.xxx

2026-04-09 12:01:43 UTC



Janos Dios

Föreningsvald revisor

Serienummer: 6d76b19930b1a7[...]8b687a5064a81

IP: 78.73.xxx.xxx

2026-04-10 05:33:00 UTC



Anders Johan Bergström

Auktoriserad revisor

Serienummer: 6c64f2de5fb50b[...]17752b280b353

IP: 94.254.xxx.xxx

2026-04-10 06:28:27 UTC



Penneo dokumentnyckel: W7SW5-B9INW-2UJ8M-ZZ46G-IJTCF-YFV6B

Detta dokument är undertecknat digitalt via [Penneo.com](https://penneo.com). De signerade uppgifternas integritet är validerad med hjälp av ett beräknat hashvärde för originaldokumentet. Alla kryptografiska bevis är inbäddade i denna PDF, vilket säkerställer både autenticitet och möjlighet till framtida validering.

Detta dokument är försett med ett kvalificerat elektroniskt sigill. För mer information om Penneos kvalificerade betrodda tjänster, se <https://eutl.penneo.com>.

Så här verifierar du dokumentets äkthet:

När du öppnar dokumentet i Adobe Reader kan du se att det är certifierat av **Penneo A/S**. Detta bekräftar att dokumentets innehåll förblir oförändrat sedan tidpunkten för undertecknandet. Bevis för de enskilda undertecknarnas digitala signaturer bifogas dokumentet.

De kryptografiska bevisen kan kontrolleras med hjälp av Penneos validator, <https://penneo.com/validator>, eller andra valideringsverktyg för digitala signaturer.



Adress: Drottninggatan 33, plan 3, 111 51 Stockholm

Telefon: 08-666 20 70

e-post: info@parkinsonforbundet.se

www.parkinsonforbundet.se

Parkinsonförbundets symbol är en mycket stiliserad bild av en synaps med en nerv-ända (under) som sänder ett kemiskt budskap, signalämnet (den lilla kulan), till nästa nervcell (över). Figuren vill alltså symboliskt visa hur dopamin upphäver eller avlyfter en hämning som belastar den parkinson-sjukes rörelsekontroll. Den är ritad av professor Göran Steg.