

VERKSAMHETSBERÄTTELSE 2024 - IKTYOSFÖRENINGEN

Iktyosföreningen är en rikstäckande funktionshinderorganisation för de som har någon form av hudsjukdomen iktyos, syndrom där iktyos ingår och andra närliggande hudsjukdomar samt diagnosbärarnas närstående. Vi har också ett antal stödmedlemmar. De flesta former av iktyos är sällsynta och svåra/mycket svåra. Att ha iktyos innebär i de flesta fall även olika former av funktionsnedsättningar. Iktyosföreningen bildades i augusti 1988.

Statsbidraget till Iktyosföreningen för verksamhetsåret 2024 var 862 429 kr.

STYRELSEN

Under verksamhetsåret har styrelsen, fram till det extra medlemsmötet 12 oktober 2024, bestått av:

Ordförande	Mikael Gånemo	Hässleholm
Ledamot	Beatrice Larsson (vice ordförande)	Lekeryd
Ledamot	Evelina Malmberg	Karlstad
Ledamot	Barbro Sälgröm	Säter
Ledamot	Veronica Ivarsson	Göteborg
Ersättare	Dorota Balk	Mönsterås
Ersättare	Karin Malmberg	Karlstad
Adjungerad	Rose-Marie Nilsson (kassör)	Bjärnum
Adjungerad	Helene Reuterwall (ombudsman)	Sundbyberg

Vid det extra medlemsmötet 12 oktober 2024 i Jönköping valdes en **interimsstyrelse** som sitter fram till föreningens årsmöte i maj 2025. Interimsstyrelsen har bestått av:

Ordförande	Anna Marve	Saltsjöbaden
Ledamot	Beatrice Larsson	Lekeryd
Ledamot	Evelina Malmberg	Karlstad
Ledamot	Barbro Sälgröm	Säter
Ledamot	Veronica Ivarsson	Göteborg
Ersättare	Dorota Balk	Mönsterås
Ersättare	Karin Malmberg	Karlstad

Medlemsmötet valde dessutom in tre nya medlemmar till **interimsstyrelsen**, då de visade intresse för engagemang. Dessa räknas som ersättare: Kenneth Niklasson, Kalmar, Carina Jönsson, Trelleborg och Linda Bengtsson, Staffanstorps.

Adjungerad	Rose-Marie Nilsson (kassör)	Bjärnum
Adjungerad	Helene Reuterwall (ombudsman)	Sundbyberg

Ordförande väljs på ett år i taget. Ledamöterna och ersättarna i styrelsen ska vara antingen diagnosbärare eller närstående.

REVISION

Revisor	Mikael Palmér	Tumba
Revisor	Maria Sandström	Järfälla
Revisorsersättare	Ingrid Wennerhag	Bjärnum

VALBEREDNING, FRAM TILL DET EXTRA MEDLEMSMÖTET

Valberedare	Agneta Gånemo (sammankallande)	Ängelholm
Valberedare	Marie Högdin	Halmstad
Valberedare	Eva Åberg	Malå

STYRELSEMÖTEN

Styrelsen har sammanträtt fem gånger under 2024: helgstyrelsemöte 27-28 januari hos ordförande Mikael Gånemo, konstituerande styrelsemöte 26 maj efter årsmötet 25 maj, digitalt styrelsemöte 12 juni samt interimsstyrelsens konstituerande styrelsemöte 12 oktober som var ett hybridmöte efter medlemsmötet samma dag och slutligen interimsstyrelsens möte digitalt 11 december.

MEDLEMMAR

Vid årets slut hade Iktyosföreningen 543 medlemmar, fördelat på 261 män och 282 kvinnor. Det är en kraftig nettominskning från år 2023, vid det årsslutet hade föreningen 618 medlemmar. De senaste åren har Iktyosföreningen, som en del av andra liknande organisationer, netto tappat medlemmar. År 2024 är det fler än vanligt för föreningen. Det är en oroväckande trend. Vi vet dock att Iktyosföreningen är mycket viktig för medlemmarna och det märktes bl.a. i de svar vi fick på de frågor om föreningens framtid som vi ställde i informationsbrevet till våra medlemshushåll i juni 2024. Här ska tilläggas att vi under året fått 19 nya medlemmar.

FÖRENINGSHELGEN OCH ÅRSMÖTET, 24-26 MAJ

Föreningshelgen, dit alla medlemmar inbjuds och där vi också håller årsmötet, var detta år förlagd till Gits Gård, på landet några kilometer utanför Falkenberg. Iktyosföreningens region Halland var värdregion och stod för den traditionella korvgrillningen på fredagskvällen. 42 medlemmar varav många barn samlades. Några familjer var med för första gången och barnen hittade varandra snabbt. Dessa föreningshelger är så viktiga, inte minst för diagnosbärande barn och deras syskon, att få träffas och umgås med "de som ser likadana ut som jag". På Gits Gård fanns stora ytor att umgås på, mycket att upptäcka för barnen, och inte minst en pool att bada i. Poolen var omåttligt populär. Den viktiga sociala gemenskapen för barn och vuxna är central under dessa helger. Att träffas fysiskt och utbyta erfarenheter med varandra är ovärderligt för våra medlemmar, oavsett ålder.

Årsmötet

På lördagen den 25 maj höll Iktyosföreningen årsmöte på Gits Gård. Verksamhetsberättelsen, årsredovisningen och revisionsberättelsen 2023 godkändes. Mikael Gånemo omvaldes som ordförande, Catharina Johansson avgick som ledamot och i hennes ställe valdes Evelina Malmborg in.

Den viktigaste och svåraste frågan på årsmötet handlade om Iktyosföreningens framtid. Riksorganisationens regionala struktur, som är uppbyggd sedan decennier, där vi haft 10 regioner med styrelser som bedrivit verksamhet har under innevarande år förändrats. Under ett antal år har föreningen kämpat med den regionala verksamheten runt om i landet, för att behålla våra 10 fungerande regioner (vi har 12 regioner, men 10 med styrelser och verksamhet). Att ha minst 10 regionala föreningar med verksamhet är en av förutsättningarna för oss för att kunna erhålla statsbidrag. Vi har haft mycket svårt att rekrytera medlemmar till våra 10 regionstyrelser som ska planera, organisera och genomföra medlemsaktiviteter och sprida information om iktyos och föreningen regionalt. De medlemmar som idag är aktiva i regionstyrelserna har varit det under mycket lång tid och på flera håll vill de lämna över sina regionala förtroendeuppdrag i år.

Trots upprepade försök och riktade insatser från riksorganisationen för att få fler medlemmar regionalt engagerade har det inte lyckats fullt ut. Under 2024 har det inneburit att en region har avslutat sin verksamhet/lagt ner och några till har aviserat trolig nedläggning inför år 2025. Några regioner har inte heller haft regionårsmöten 2024.

Naturligtvis kan Iktyosföreningen fortsätta ha regioner som medlemmarna geografiskt är indelade i. Rent ekonomiskt kommer det dock innebära att fr.o.m. år 2024 kommer vi inte kunna uppfylla statsbidragets villkor om minst 10 regionala livaktiga föreningar. Det i sin tur innebär att en statsbidragsansökan för år 2026, som bygger på uppgifter under verksamhetsåret 2024, inte kommer kunna uppfylla bidragsvillkoren för den regionala strukturen. Därmed blir det en tuff ekonomisk fråga för Iktyosföreningen framöver, en liten funktionshinderorganisation som är så viktig för sina medlemmar men som naturligtvis är beroende av ett kapital för att bedriva verksamhet inom och utom organisationen. Föreningens kansli med en anställd ombudsman måste ses över och det troliga är att kansliet behöver läggas ner och ombudsmannen sägas upp år 2025. Hur kan detta påverka Iktyosföreningens framtid? Hur ser möjligheterna ut att driva föreningen vidare på enbart ideella krafter, efter att under så många år haft ett fullvärdigt statsbidrag som bidragit till bl.a. ett kansli och en anställd som samverkat med de ideella krafterna?

Årsmötet förde konstruktiva och intensiva diskussioner. Beslut fattades om att i juni 2024 ska ett brev från styrelsen tillställas medlemshushållen, ett brev som berör Iktyosföreningens framtid. I brevet ska 4 frågor formuleras som styrelsen ville ha svar på: Vad betyder föreningen för dig? Vill jag att föreningen ska kvarstå? Vilket syfte vill jag att föreningen ska fylla? Vad kan jag bidra med för att föreningen ska kunna fortsätta? I brevet ska även informeras om att ett extra medlemsmöte ska hållas, 12-13 oktober i Jönköping. Där ska Iktyosföreningens framtid diskuteras och fattas slutgiltigt beslut om. Ett av mötesunderlagen ska vara svaren från medlemshushållen på de 4 frågorna. Informationsbrevet gick ut den 13 juni 2024. Formell kallelse till det extra medlemsmötet gick ut i Iktyostidningen nr 2 i år.

EXTRA MEDLEMSMÖTET, 12-13 OKTOBER

Detta var ett mycket viktigt medlemsmöte och det hölls som ett hybridmöte, 12-13 oktober i Jönköping på Södra Vätterbygdens folkhögskola. Vi var 26 medlemmar och hälften av dem var med på länk. Mötet ägnades helt åt Iktyosföreningens framtid utifrån regionala problem som uppstått under 2024 men även vikande medlemsantal. Underlaget för diskussionen och beslutet var i huvudsak sammanfattningen av medlemmarnas svar på de 4 frågorna i informationsbrevet. Liksom de flesta svaren i sammanfattningen ansåg mötesdeltagarna att det är av stor vikt att Iktyosföreningen finns kvar som ideell funktionshinderorganisation, men att det måste bli stora förändringar eftersom det troligtvis kommer bli en sämre framtida ekonomi. Föreningen löper stor risk att inte längre erhålla statsbidrag, då vi inte från i år kan uppfylla de villkor som gäller för strukturen om regionala föreningar. Vikande medlemsantal är också ett överhängande bekymmer utifrån statsbidragsvillkoren: minst 500 medlemmar.

Själva medlemsmötet var den 12 oktober och protokollfördes självklart. Ordförande sedan 9 år tillbaka, Mikael Gånemo, hade tidigare aviserat sin avgång till detta medlemsmöte. Anna Marve valdes till ordförande fram till årsmötet 2025 och en interimsstyrelse bildades bestående av nya ordföranden, kvarvarande ledamöter och ersättare samt tillägg av 3 ersättare. De 3 nya ersättarna är medlemmar som vill börja engagera sig nationellt utifrån de nya förutsättningarna. Medlemsmötet visade att det finns starka viljor att fortsätta driva Iktyosföreningen, om än i en annan form.

Beslut fattades om att avveckla kansliet till 31 december 2025. Det kommer inte vara ekonomiskt hållbart längre med ett kansli. Iktyosföreningens ekonomiska situation kommer vara alltför skör och oförutsägbar. Från 1 januari 2025 till årets slut kommer ombudsman Helene Reuterwall arbeta halvtid på kansliet (och halvtid på Riksförbundet Sällsynta diagnoser). Året kommer ägnas åt det vanliga arbetet som ombudsman samtidigt som fokus även kommer ligga på överlämnande, med allt vad det innebär, till Iktyosföreningens styrelse.

Den 13 oktober diskuterade den valda interimsstyrelsen tillsammans med övriga deltagare den vidare utvecklingen, hur styrelsen ska arbeta, vilka frågor/aktiviteter som är de allra viktigaste framöver samt hur föreningen kan drivas vidare om det i huvudsak ska ske på ideell bas, utan kansli och ombudsman, från 1 januari 2026. Inget formellt protokollförande möte. Helgen avslutades med lunch för de fysiska deltagarna.

Det var ett bra och konstruktivt medlemsmöte, om än svåra frågor för Iktyosföreningen i och med de stora förändringarna som måste ske. Tack till alla som var med och bidrog till diskussioner och beslut. Det finns definitivt hopp om en positiv fortsättning med det engagemang som visades på mötet!

REGIONAL VERKSAMHET UNDER ÅRET

Det har naturligtvis bedrivits regional verksamhet på flera håll under året. I övrigt gällande regionerna och förändringar hänvisar vi till texten under rubriken **Föreningshelgen och årsmötet, 24-26 maj**.

- *Region 1 (Skåne/Blekinge)*: Regionårsmöte med bowling i Eslöv den 12 maj. Sommarutflykt till Ivön, norra Skånes största ö, den 31 augusti. Regionen har ett medlemsblad, "Ettan", som gått ut till regionmedlemmarna med två nummer i år.
- *Region 2 (Halland)*: Regionårsmöte på föreningshuset Husknuten i Halmstad den 23 mars. Kvällsföreläsning av docent Agneta Gånemo, under rubriken "Från sjukvårdsbiträdeselev till docent – hur barnens svåra sjukdom kan ge en ny livsuppgift." den 2 maj på Ocean Hotel i Falkenberg. Deltagande med infobord och utställning om iktyos på den stora mässan "Hjärnan i centrum" den 28 september i Halmstad Arena. Utställning om iktyos och föreningen på den s.k. Äppelveckan den 21-27 oktober på stadsbiblioteket i Varberg. Regionen är med i regionala funktionshinderrådet.
- *Region 4 (Göteborg- och Bohuslän)*: Regionårsmöte på café Azalea i Slottsskogen i Göteborg den 5 maj.
- *Region 5 (Västergötland)*: Regionårsmöte med korvgrillning, Rosenborgsskolan i Tidaholm, den 19 maj.
- *Region 7 (Närke/Sörmland)*: Regionårsmöte på Eskilstuna stadsmuseum den 7 april.
- *Region 8 (Stockholm)*: Regionårsmöte på Iktyosföreningens kansli kvällen den 24 april. Stephanie Juran från Riksförbundet Sällsynta diagnoser berättade om förbundets verksamheter. Medlemsmöte med guidad tur på Hallwylska museet i Stockholm den 29 september.
- *Region 10 (Gästrikland/Dalarna/Hälsingland/Härjedalen)*: Digitalt regionårsmöte den 16 maj.

KANSLIET

Iktyosföreningen har sedan år 2007 ett kansli, vilket innebär att vi hyr en arbetsplats av Funktionsrätt Sverige. På Landsvägen 50a i Sundbyberg finns flera funktionshinderorganisationer, vilket utgör en stimulerande arbetsplats för Iktyosföreningens ombudsman, som är anställd på 100 %.

Ombudsmannen har omfattande kontakt med kassören som är anställd på 20 % och har sitt säte i Bjärnum, Skåne. Kansliet kan ses som ett nav i föreningen. Ombudsmannen handhar i stort sett alla frågor/arbetsuppgifter förutom föreningens ekonomi. Ombudsmannen har naturligtvis hela tiden ett nära samarbete med riksstyrelsen, kassören och regionstyrelserna.

Kassör och ombudsman har en tät kontakt när det gäller medlemsregistret, som ska vara så uppdaterat det bara går. Kontakten med enskilda medlemmar, potentiellt nya medlemmar och övriga intressenter i samhället är en självklar uppgift för ombudsmannen.

Ombudsmannen har under året välkomnat nya medlemmar via välkomstbrev och ett "välkomstkit". Hon har besvarat frågor om iktyos och föreningen via mejl och telefon till medlemmar, myndigheter, hälso- och sjukvården, förskola/skola och andra relevanta samhällsaktörer. Kontakten med andra funktionshinderorganisationer, i synnerhet med Riksförbundet Sällsynta diagnoser, sker ofta. Ombudsmannen ansvarar för Iktyostidningen. Enskilda medlemmar får stöd, hjälp och vägledning via mejl och telefon. De kan t.ex. handla om försäkringskasseärenden, ansökan om bostadsanpassning, olika nedkylande hjälpmedel, förskole- och skolfrågor samt det problematiska kring hälso- och sjukvårdens inte sällan ringa okunskap och förståelse om och kring diagnosen.

Våra informationsfoldrar har kontinuerligt skickats ut från kansliet och ett okänt antal foldrar och annat informationsmaterial har också skrivits ut från vår webbplats. Ombudsmannens uppgift är även att bevaka forskning som bedrivs inom iktyosjukdomarna/syndromen. Här kan tilläggas att föreningens medicinska expert är docent Agneta Gånemo.

Ombudsmannen ihop med riksstyrelsen ansvarar för förberedelser och genomförande av den årliga föreningshelgen, där även årsmötet äger rum. Ansvaret ligger även på andra större interna aktiviteter för medlemmarna som genomförs under ett verksamhetsår. Ett månatligt digitalt nyhetsbrev från kansliet går ut till regionstyrelserna och till enskilda medlemmar som anmält intresse för brevet.

Iktyosföreningen är medlemsorganisation i Riksförbundet Sällsynta diagnoser. Från riksförbundet erhåller vi ett årligt bidrag på 6 000 kr.

Webbplatsen www.iktyos.se

Vår webbplats är vårt fönster utåt och den kommer högt upp när man söker på ordet iktyos. Vi vet att det är från den vi får kontakt med intresserade. Den behöver moderniseras och få en ny struktur/ett nytt utseende samt bli mer informativ anser styrelsen eftersom plattformen har några år på nacken. Frågan om webbplatsen har inte varit prioriterad under år 2024, men frågan kommer aktualiseras under 2025/2026.

Facebookgruppen

Vår facebookgrupp är en privat där ombudsmannen är administratör. Gruppen är ett utmärkt chattforum där medlemmar kan diskutera olika problem och utbyta erfarenheter kring diagnosen. Den är till för diagnosbärare och närstående. Gruppmedlemmarna är aktiva och det är ett viktigt forum för dialog och gemenskap. Från gruppen försöker vi även rekrytera medlemmar till den nationella organisationen, vilket brukar ge resultat, och de flesta i gruppen är medlemmar i vår riksorganisation. I gruppen läggs även ut viktig samhällsinformation, forskning, politiska beslut m.m. Vid årsslutet 2024 hade gruppen 622 medlemmar. Det är en ökning med 29 personer från 31/12 2023.

Vår medlemstidning Iktyostidningen

Ett viktigt organ för våra medlemmar och tidningen utkom under 2024 vid två tillfällen, i mars och september. I nummer ett fanns inbjudan till föreningshelgen och kallelse till årsmötet, sammanfattning av medlemmars erfarenheter av microsilkbad, information om bostadsanpassning, några regioners aktiviteter samt annons om en ny kassör. I nummer två hade vi en sammanfattning av föreningshelgen och årsmötet, inbjudan/kallelse till det extra medlemsmötet i oktober, Försäkringskassans bidrag år 2025, artikel om iktyos i branschtidningen Fotterapeuten samt en föreläsning av vår medicinska expert Agneta Gånemo. Iktyostidningen går ut digitalt till fler och fler av våra medlemshushåll, vilket är klimatsmart och samtidigt minskar vi portokostnaderna.

INFORMATIONS- OCH PÅVERKANSARBETE

Information till förskolan/skolan

År 2024 har vi gett stöd till förskolor/skolor genom pedagoger och kuratorer som vänt sig till föreningen för att få information och stöd i mottagandet av ett barn med iktyos/syndrom där iktyos är ett av symtomen. Vi har postat material till förskola/skola. Ett okänt antal informationsmaterial har också skrivits ut från vår hemsida. Iktyosdiagnoserna är sällsynta för förskole- och skolpersonal, kunskapen är i princip obefintlig, och de flesta är naturligtvis måna om att eleverna ska få en god start på sin skolgång. Ofta är föräldrarna förutseende och tar kontakt med kommunen och förskolan/skolan för att i god tid informera om de speciella behov barnet kommer ha. Här kan föräldrarna använda vårt material i mötet med förskolan/skolan. Det är önskvärt att övriga barns föräldrar, och även barnen, informeras. Vid några enstaka tillfällen har besök på en förskola/skola från föreningens sida behövts, men det är flera år sedan. Det brukar räcka bra med det material vi kan tillhandahålla.

Hälso- och sjukvården

En god och ändamålsenlig hälso- och sjukvård för personer med iktyos och närliggande hudsjukdomar är viktiga frågor som vi kontinuerligt arbetar med. Under året har följande aktiviteter genomförts för att sprida information om iktyossjukdomarna och Iktyosföreningen till för oss viktiga yrkesgrupper:

- informationsfoldrar om iktyos i deltagarkassar på hudsjuksköterskornas utbildningsdagar, 12-13 september, på Ersta konferens i Stockholm.
- Medlemstidningen Fotterapeuten, som når drygt 2 000 utbildade medicinska fotterapeuter inom förbundet Sveriges Fotterapeuter, hade ett stort reportage i text och bild i tidning nr 3 i år, om iktyos och den mycket viktiga fotvården för diagnosbärare. Vår medlem Marie Högdin berättade sin historia och hennes fotterapeut intervjuades.
- För att förbättra informationen till barn och unga om iktyos och Iktyosföreningen, och om den svenska hälso- och sjukvården, finns det en välrenommerad, välbesökt och innehållsrik webbplats som heter Mediprep (mediprep.se), "vårdsajten för barn och ungdomar". Sajten är i mångt och mycket gjord av unga för unga med stöd av professioner. Under året har Iktyosföreningen fått plats med kort text och länk till vår webbplats under sajten länktips. Förhoppningsvis ska vi kunna få mer utrymme om iktyossjukdomarna och vården hos Mediprep under kommande år.

EXTERNA MÖTEN, KONFERENSER, SEMINARIER M.M.

29 februari: Den s.k. Sällsynta Dagen, som uppmärksammas på många platser runt jordklotet. Tillsammans med personal från Riksförbundet Sällsynta diagnoser, och ansvariga för Centrum för Sällsynta diagnoser Stockholm-Gotland, deltog ombudsmannen tillsammans med medlemmar från andra diagnosföreningar med utställning och infomaterial i entréhallen på Karolinska universitetssjukhuset i Solna. Fokus var allmänt på sällsynta diagnoser/hälsotillstånd.

14 mars: Webbinarium om kliniska studier i forskningssammanhang, arrangerat av EUPATI Sverige. Iktyosföreningen deltog genom ombudsmannen.

20 april: Riksförbundet Sällsynta diagnosers digitala årsmöte. Iktyosföreningen deltog genom ombudsmannen.

24 april: Ombudsmannen deltog på region Stockholms regionårsmöte 24 april på Iktyosföreningens kansli. Stephanie Juran från Riksförbundet Sällsynta diagnoser berättade om förbundets arbete.

14 maj: Ombudsmannen deltog digitalt i en debatt om bioetiska frågor.

6 september: Tillsammans med Riksförbundet Sällsynta diagnoser besökte ombudsmannen Myndigheten för Delaktighet (MfD) i deras nya lokaler. De berättade om myndighetsuppdraget och arbetet och vi förde en dialog utifrån våra olika roller.

2 oktober: Ombudsmannen deltog i digitalt möte, på inbjudan från Socialstyrelsen. Mötet var en generell information om villkor och regler kring de olika statsbidragen för civilsamhället.

19-20 oktober: Riksförbundet Sällsynta diagnosers höstmöte för samtliga medlemsförbund inom riksförbundet. Ombudsmannen deltog.

26 november: Riksförbundet Sällsynta diagnoser höll digitalt kvällsmöte med sina medlemsförbund/diagnosförbund, inkl. andra relevanta aktörer, inför remisshantering av Socialstyrelsens förslag (på uppdrag av regeringen) om en nationell strategi för sällsynta diagnoser/hälsotillstånd. Ombudsmannen deltog i mötet.

AVSLUTNING

År 2024 har varit ett ganska turbulent verksamhetsår. Ett år som, förutom bra och viktiga aktiviteter inom och utom föreningen, inneburit början på en nödvändig förändringsprocess för Iktyosföreningen. Den förändringen kommer succesivt genomföras nästa år. Under rubrikerna **Föreningshelgen och årsmötet** och **Extra medlemsmötet** i verksamhetsberättelsen har vi beskrivit huvudproblemet som under året uppstått för oss, samt konsekvenser och förändringar vi kommer göra. Pengar är inte allt i en idéburen medlemsstyrd organisation, men det underlättar väldigt mycket att kunna planera och genomföra viktiga aktiviteter när det finns ekonomi i ryggen för dessa. Eftersom Iktyosföreningen är så viktig för många vill vi absolut driva föreningen vidare och vi gör det med tillförsikt och framtidstro.

Det finns en möjlighet i statsbidragsförordningen att ansöka om bidraget utifrån s.k. synnerliga skäl, som också har sina speciella villkor, om en organisation inte uppfyller alla grundvillkor i förordningen. Här vill vi tillägga att hela utformningen av statsbidragsförordningen starkt missgynnar de små, och inte minst sällsynta, funktionshinderorganisationerna. Vi har det mycket svårt, för vissa är det helt omöjligt, att bygga upp och behålla en förenings- och verksamhetsstruktur över tid i linje med villkoren. Förordningen som beslut fattas på är orättvis och ojämlik och det är hög tid för en förändring som omfattar alla organisationer, oavsett storlek!

Sundbyberg i april 2025



Anna Marve
Ordförande

Beatrice Larsson
Ledamot

Evelina Malmberg
Ledamot

Barbro Sälgröm
Ledamot

Veronica Ivarsson
Ledamot