



## LATVIJAS RETO SLIMĪBU ALIANSE

---

Reģ.Nr. 40008228689, juridiskā adrese: Tomsona 19-15, Rīga, Latvija, LV-1013, alianse@retasslimibas.lv  
Tālrunis: +371 29157967, AS "SEB banka", SWIFT: UNLALV2X, IBAN: LV18UNLA0050022527807

### Gada pārskats par 2021. gadu Vadības ziņojums

<b>1. Biedrības nosaukums:</b>	Latvijas Reto slimību alianse
<b>2. Biedrības juridiskais statuss:</b>	Biedrība
<b>3. Reģistrācijas numurs, vieta, datums:</b>	40008228689, Rīga, 03.10.2014.
<b>4. Juridiskā adrese:</b>	Tomsona iela 19-15, Rīga, LV-1013
<b>5. Valde:</b>	
Valdes priekšsēdētāja:	<b>Baiba Ziemeļe</b> , valdē atkārtoti ievēlēta 06.06.2019., ar tiesībām pārstāvēt biedrību atsevišķi.
Valdes locekļi:	1) <b>Ieva Plūme</b> , valdes locekle, ar tiesībām pārstāvēt biedrību kopā ar vismaz 2 valdes locekļiem, atkārtoti ievēlēta 06.06.2019. 2) <b>Alla Beļinska</b> , valdes locekle, ar tiesībām pārstāvēt biedrību kopā ar vismaz 2 valdes locekļiem, atkārtoti ievēlēta 06.06.2019. 3) <b>Juris Beikmanis</b> , valdes loceklis, ar tiesībām pārstāvēt biedrību kopā ar vismaz 2 valdes locekļiem, ievēlēts 06.06.2019. 4) <b>Kārlis Zariņš</b> , valdes loceklis, ar tiesībām pārstāvēt biedrību kopā ar vismaz 2 valdes locekļiem, ievēlēts 06.06.2019.
Pārskata periods:	01.01.2021. – 31.12.2021.

## 6. Biedrības mērķis:

Saskaņā ar Biedrības statūtiem, tās mērķi ir:

1. pārstāvēt Latvijas reto slimību nevalstisko organizāciju intereses nacionālajās un starptautiskajās institūcijās;
2. iesaistīties nacionālajā un Eiropas Savienības veselības un sociālās politikas veidošanā;
3. sniegt atbalsta rīkus un instrumentus Latvijas reto slimību jomas organizācijām savu interešu īstenošanai un kapacitātes stiprināšanai;
4. iesaistīt reto slimību nevalstiskās organizācijas lēmumu pieņemšanas un īstenošanas procesos;
5. veicināt Latvijas veselības aprūpes un sociālās sistēmas pilnveidošanu reto slimību jomā;
6. sekmēt pilsoniskas sabiedrības attīstību Latvijā un Eiropā;
7. aktīvi sadarboties ar citām veselības un sociālās jomas nevalstiskajām organizācijām, lai sekmētu veselības nozares un labklājības politikas uzlabošanu.

## 7. Svarīgākie sasniegumi pārskata gadā un attīstības perspektīvas.

2021. gadā Latvijas Reto slimību alianse (LRSA) turpināja uzsākto darbību, apvienojot jau četrpadsmit nevalstiskās organizācijas, kas aizstāv un pārstāv cilvēku ar retām slimībām intereses:

- (1) Reto slimību biedrību "Caladrius",
- (2) biedrību "Motus vita",
- (3) Latvijas Cistiskās fibrozes biedrību,
- (4) Latvijas Hemofilijas biedrību,
- (5) Pulmonālās hipertensijas biedrību,
- (6) biedrību "Ģenētiski pārmantotu slimību pacientiem un līdzcilvēkiem "Saknes""",
- (7) biedrību "Latvijas Spinālās muskuļu atrofijas biedrība",
- (8) Latvijas Osteogenesis Imperfecta biedrību (LOIB),
- (9) nodibinājumu "Teodora Jura fonds",
- (10) Dauna sindroma biedrība,
- (11) Latvijas Spina bifida un hidrocefālijas biedrība,
- (12) PKU Fonds Latvija

2021. gadā Alianse uzņēma divas jaunas dalīborganizācijas:

- (13) Latvijas Neurofibromatozes asociācija
- (14) Dauna sindroms Latvija.

Aktuālais biedru saraksts un linki uz to mājas lapām pieejami Alianses mājas lapā [www.retasslimibas.lv](http://www.retasslimibas.lv).

Alianse ir EURORDIS – Eiropas Reto slimību organizācijas un Latvijas Pilsoniskās alianse biedrs, un Latvijas Pacientu organizāciju tīkla veidotāja un uzturētāja.

2021. gadā Alianse piesaistīja finansējumu Alianses mērķu īstenošanai: tika piesaistīts projektu finansējums 13916,46 EUR apmērā, piesaistīti ziedojumi 3055,55 EUR apmērā, kā arī saņemti granti 4974,95 EUR apmērā, kopumā Alianses ienākumus veidojot 21946,96 EUR apmērā. 2021. gadu Alianse pabeidza ar 9220,80 EUR atlikumu bankas kontā.

Neskatoties uz COVID-19 pandēmiju, kas būtiski ietekmēja līdzšinējo Alianses darbību, Alianse turpināja darboties attālināti un komunicējot ar mērķauditoriju un sabiedrību pārsvarā tiešsaistē. Tika īstenoti vairāki projekti, piemēram, Reto slimību dienas kampaņa un Latvijas Pacientu organizāciju tīkla stiprināšana, Alianses vadība un pārstāvji piedalījās nozīmīgākajos nozares pasākumos un konferencēs tiešsaistē, notika darbs dažādās darba grupās, nodrošināti dažādi pakalpojumi dalīborganizācijām (piemēram, Zoom abonements sapulču nodrošināšanai, mediju monitoringa pakalpojums). Aliansei izdevās saglabāt atalgojumu atsevišķiem interešu aizstāvības ekspertiem arī ārpus projektu laikā, lai nodrošinātu darbības un pārstāvības nepārtrauktību.

### **Nozīmīgākie Alianses darbi un sasniegumi 2021. gadā**

#### **Reto slimību diena**

- ✓ Reto slimību dienas kampaņas ietvaros Alianse sagatavoja un publicēja kampaņu “Sapņi mūs vieno!”, kurā video formātā<sup>1</sup> trīs cilvēki ar retām slimībām iepazīstināja ar sevi un savu slimību, dalījās ar saviem sapņiem un parādīja sabiedrībai, ka bērni un pieaugušie ar retām slimībām neatšķiras no līdzcilvēkiem, jo mūs vieno sapņi, aizraušanās, intereses. Video vēstījumā paudām atziņu, ka joprojām būtiskam skaitam cilvēku retās slimības diagnoze nav noteikta, līdz ar to liedzot ārstēšanu un kavējot viņu sapņu piepildīšanos<sup>2</sup>. Alianse un tās dalīborganizāciju pārstāvji piedalījās BKUS Reto slimību koordinācijas centra veidotajos video aicinājumos pacientiem.<sup>3</sup> Kā katru gadu, arī 2021. gadā Alianse nodrošināja tulkojumu EURORDIS – Eiropas Reto slimību organizācijas Reto slimību dienas publicitātes materiāliem un izplatīja tos Latvijā.

#### **Normatīvais regulējums reto slimību jomā**

- ✓ Alianse aktualizēja nepieciešamību uzsākt jauna Plāna reto slimību jomā gatavošanu<sup>4</sup> un sagatavoja priekšlikumus plāna saturam un formai, ko iesniedza atbildīgajām institūcijām.
- ✓ Alianse aktīvi iesaistījās dažādu normatīvo aktu sagatavošanā un atzinumu sniegšanā, lai nodrošinātu cilvēku ar retām slimībām un viņu tuvinieku interešu pārstāvību.

<sup>1</sup> <https://youtu.be/l8bKJ5rxNCO>

<sup>2</sup> <https://retasslimibas.lv/latvijai-nepieciešams-reto-slimibu-plans/>

<sup>3</sup> <https://retasslimibas.lv/retas-slimibas/reto-slimibu-diena/rdd-2021/>

<sup>4</sup> <https://retasslimibas.lv/par-reto-slimibu-planu/>

- ✓ 2021. gada nogalē tika apstiprināts jauns regulējums reto slimību medikamentu kompensēšanai, kura veidošanā bija iesaistījusies Alianse un tās dalīborganizācijas.<sup>5</sup> No 2022. gada 1. janvāra Kompensējamo zāļu sarakstā ir izveidota jauna sadaļa – R saraksts.
- ✓ Alianses valde un biedri piedalījās vairākās sanāksmēs LR Saeimas Sociālo un darba lietu komisijā, Veselības apakškomisijā un Veselības ministrijā par Reto slimību plāna īstenošanas progresu, kā arī sadarbojās ar Saeimas deputātu grupu reto slimību pacientu atbalstam.
- ✓ Kopā ar Latvijas Pacientu organizāciju tīklu mēs vairākkārt aktualizējām veselības aprūpes budžeta un pakalpojumu pieejamības jautājumus un iesniedzām atzinumus dažādiem normatīvajiem aktiem, t.sk. Sabiedrības veselības pamatnostādņem 2021-2027. gadam, Stratēģijai COVID-19 apkarošanai un citiem.

### Starptautiskie tiesību akti

- ✓ Alianse iesaistījās RDI (*Rare Disease International*) un EURORDIS kampaņā par ANO Rezolūcijas cilvēku ar retām slimībām un viņu tuvinieku atbalstam, piedaloties augsta līmeņa ANO sanāksmē un aicinot Latvijas politiķus atbalstīt šīs rezolūcijas pieņemšanu<sup>6</sup>, kā arī izplatot informāciju par Rezolūcijas pieņemšanu.<sup>7</sup>
- ✓ Alianse piedalījās #30millionreasons kampaņas<sup>8</sup> materiālu tulkošanā latviešu valodā, sabiedrības un mērķauditorijas informēšanā un iesaistīšanā, lai cilvēki Latvijā paustu savus iemeslus, kāpēc Eiropas Savienībai nepieciešama vienota reto slimību politika. Citāti no Latvijas iedzīvotājiem, kas ikdienā sadzīvo ar retām slimībām, iekļauti EURORDIS piedāvājumā par reto slimību politiku Eiropas Savienībai un publicēti grāmatā, kas iznākusi 2022. gadā.

### Veselības aprūpe

- ✓ Latvijas Reto slimību alianse kopā ar 16 citām pacientu biedrībām no Latvijas Pacientu organizāciju tīkla 2021. gada 28. janvārī tikās ar Veselības ministru.<sup>9</sup> Kopā ar citām organizācijām no Latvijas Pacientu organizāciju tīkla, Alianse regulāri aktualizēja jautājumus par veselības aprūpes organizāciju un budžetu, rakstot vēstules atbildīgajām institūcijām un medijiem.
- ✓ Alianse turpināja piedalīties Sabiedrības veselības pamatnostādņu 2021.-2027. gadam izstrādē, īpaši akcentējot uzmanību uz reto slimību jomu, bet iesniedzot priekšlikumus arī par citām veselības aprūpē paredzētām aktivitātēm.

<sup>5</sup> <https://retasslimibas.lv/medikamentu-pieejamibas-uzlabosana/>

<sup>6</sup> <https://retasslimibas.lv/alianse-aicina-atbalstit-ano-rezoluciju/>

<sup>7</sup> <https://retasslimibas.lv/ano-rezolucija-cilveku-ar-retam-slimibam-atbalstam/>

<sup>8</sup> <https://retasslimibas.lv/30miljoniiemeslu/>

<sup>9</sup> <https://retasslimibas.lv/alianse-tiekas-ar-veselibas-ministru/>

- ✓ Alianse 2021. gadā piedalījās sanāksmēs par Attīstības un noturības mehānisma ieviešanas projektiem.
- ✓ Alianse piedalījās ar COVID-19 saistīto jautājumu risināšanā – no Vakcinācijas plāna līdz dažādām darba grupu sanāksmēm par informācijas apriti un vakcinācijas organizēšanu.
- ✓ 2021. gadā NVD Konsultatīvās padomes sēdes, kurā ar MK deleģējumu kā pacientu pārstāve no Latvijas Pacientu organizāciju tīkla, deleģēta Alianses vadītāja Baiba Ziemele, netika sasauktas. 2021. gada otrajā pusē B.Ziemele aktualizēja jautājumu par normatīvā regulējuma pildīšanu un padomes sastāvu, kā rezultātā 2021. gada 15. septembrī Veselības ministrija aicināja nozares dalībniekus no jauna deleģēt pārstāvjus padomē, kur Latvijas Pacientu organizāciju tīkls atkārtoti deleģēja B.Ziemeli.<sup>10</sup> Ministru Kabinets padomes sastāvu apstiprināja 09.02.2022.<sup>11</sup>
- ✓ 2021. gadā Alianses vadītāja Baiba Ziemele kā Latvijas Pacientu organizāciju tīkla pārstāve regulāri piedalījās Veselības ministrijas Veselības nozares stratēģiskajā padomes sēdēs<sup>12</sup>, regulāri informējot pacientu organizācijas par aktualitātēm nozarē un iesaistot tos lēmumu pieņemšanā.

#### **Dalība pasākumos, konferencēs un semināros**

- ✓ 28. februārī tika atzīmēta Reto slimību diena, kurā Alianse organizēja un piedalījās diskusijā ar nozares speciālistiem par reto slimību jomu: “Reto slimību ārstēšanas progress un tuvākie uzlabojumi”.<sup>13</sup>
- ✓ 2021. gada 25. martā Alianses vadītāja B.Ziemele piedalījās RSU konferencē “*Knowlegde for Use in Parctice – Innovation in Medicine and Healthcare*” ar pacienta eksperta perspektīvu veselības aprūpes nozares attīstībā nākotnē.
- ✓ 2021. gadā Reto slimību alianse piedalījās divās Reto slimību speciālistu asociācijas organizētajās Reto slimību konferencēs (aprīlī un oktobrī), kas norisinājās tiešsaistē, kā arī izplatīja informāciju par šo konferenci tiešsaistē pacientiem un mediķiem.
- ✓ 2020. gada 12.-14. maijā tiešsaistē notika EURORDIS – Eiropas Reto slimību organizācijas dalīborganizāciju konference, kurā tika diskutēti dažādi jautājumi, kas skar reto slimību aprūpes un ārstēšanas attīstību Eiropā dažādos līmeņos. Savukārt 10. jūnijā Alianse piedalījās EURORDIS ģenerālajā asamblejā. Katru mēnesi Alianse piedalījās EURORDIS dalībvalstu alianšu sanāksmēs.
- ✓ Alianse piedalījās konferences “Skajrunis” organizēšanā un informatīvajā atbalstā. Konference notika 2021. gada 11. septembrī un to klātienē pārstāvēja organizators un Alianses valdes loceklis J.Beikmanis un citas Alianses dalīb- un sadarbības organizācijas, kas vēlējās uzlabot komunikācijas prasmes, vairot zināšanas un iemaņas publiskajā komunikācijā un saziņā ar medijiem savu mērķu sasniegšanai.

<sup>10</sup> <https://retasslimibas.lv/alianses-vaditaja-atkartoti-izvirzita-pacientu-interesu-parstavibai-nvd-konsultativaja-padome/>

<sup>11</sup> <https://likumi.lv/ta/id/329889-par-nacionala-veselibas-dienesta-konsultativo-padomi>

<sup>12</sup> <https://www.vm.gov.lv/lv/veselibas-nozares-strategiska-padome>

<sup>13</sup> <https://retasslimibas.lv/nepieciems-jauns-reto-slimibu-plans/>

- ✓ 2021. gada 26. novembrī hibrīda formā norisinājās starptautisks samits “*Health Data Summit 2021*”, ko organizēja Veselības ministrija, Nacionālais veselības dienests un Amerikas Tirdzniecības palāta Latvijā. Samita mērķis bija veicināt lielāku izpratni par veselības aprūpes datu nozīmi un nepieciešamību ieguldīt digitālās veselības stratēģijā, pārrunājot divas galvenās tēmas – “Veselības inovāciju veicināšana” un “Digitālā veselības aprūpe kā priekšnoteikums sistēmas ilgtspējai un viedai pārvaldībai.” Alianses vadītāja Baiba Ziemele tiešsaistē dalījās ar pacienta stāstu.<sup>14</sup>
- ✓ Alianse kā LPOT koordinators piedalījās arī Eiropas Pacientu foruma ikgadējā konferencē.

### **Dalība darba grupās**

- ✓ Alianse turpināja aktīvi darboties EURORDIS CNA sadarbības sanāksmēs, kurā risināja dažādus ar retu slimību aprūpi saistītus jautājumus Eiropā nacionālo alianšu starpā.
- ✓ Alianse vairākkārt piedalījās EURORDIS, Eiropas Medicīnas aģentūras un citu institūciju sanāksmēs par COVID-19 un vakcinācijas aktualitātēm un risinājumiem nacionālā un starptautiskā līmenī, nodrošinot zināšanu pārnesi dažādām iesaistītajām pusēm Latvijā.
- ✓ 2021. gadā Alianses vadītāja turpināja darbu EURORDIS HTA *Task Force* sastāvā, kura galvenais mērķis ir analizēt reto slimību medikamentu kompensācijas iespējas un noteikumus dažādās Eiropas valstīs un sagatavot rekomendācijas par normatīvo regulējumu medikamentu jomā.
- ✓ 2021. gadā Alianses vadītāja turpināja piedalīties Eiropas Pacientu foruma darba grupā ACCESS2030, kurā tiek diskutēts par iespējām uzlabot veselības aprūpes pieejamību Eiropā, kas tieši skar arī pacientus ar retām slimībām Latvijā un citur.
- ✓ 2021. gadā, saistībā ar COVID-19 pandēmiju, Alianse pārstāvēja pacientu viedokli Latvijas Ārstu biedrības darba grupā par pacientu prioritizāciju krīzes apstākļos, kur kategoriski iebilda veselības nozares kapacitātes problēmu risināšanai uz iedzīvotāju dzīvības rēķina.
- ✓ 2021. gadā Alianse tika uzaicināta piedalīties AmCham (Amerikas tirdzniecības palātas) darba grupā par vērtībās balstītas veselības aprūpes koncepcijas ieviešanu Latvijā, kā arī piedalījās dažādās nozares un pilsoniskās sabiedrības tematiskajās domnīcās, paužot viedokli par pieredzi darbā ar pacientu organizācijām.

### **Projekti**

- ✓ 2021. gadā Alianse Aktīvo iedzīvotāju fonda konkursā ieguva finansējumu projektam “Latvijas Pacientu organizāciju tīkla (LPOT) stiprināšana”. Projekts uzsākts 2021. gada 1. jūlijā un turpināsies līdz 2022. gada 31. jūlijam. Projekta mērķis ir nepieciešamās infrastruktūras izveide pacientu organizāciju

<sup>14</sup> <https://www.healthdatasummitriga.eu/agenda/>

sadarbības veicināšanai un rezultatīvai visu pacientu interešu pārstāvībai<sup>15</sup>. Projektu finansē Islande, Lihtenšteina un Norvēģija caur EEZ un Norvēģijas grantu programmu “Aktīvo iedzīvotāju fonds”.

- ✓ 2021. gadā Alianse kā nozares eksperts piedalījās dažādos hakatonos – “Digitālās veselības hakatonā” un RSU EiT Health organizētā i-Days hakatonā studentiem, kā arī kā PROVIDUS rīkotajā pilsoņu asamblejas un deliberatīvajā pasākumā: mūsdienīgas metodes iedzīvotāju iesaistē par veselības aprūpi “Deliberatīvais pasākums par to, kā izskaust aplokšņu maksājumus medicīnā”.

### **Dalība pētījumos**

- ✓ 2021. gadā Alianse turpināja informēt Latvijas iedzīvotājus par iespējām piedalīties EURORDIS *Rare Barometer Voices* pētījumos, kuros tiek vākta vienota informācija par reto slimību ārstēšanas pieejamību. Pētījumā par pacientu ekspektācijām reto slimību ārstēšanas nākotnē piedalījās 19 respondenti no Latvijas.<sup>16</sup>
- ✓ 2021. gadā Alianse divas reizes pieprasīja statistiku no SPKC un NVD par reto slimību pacientu skaitu un veica datu analīzi, ko turpmāk izmanto interešu pārstāvības darbā.

### **Sadarbība ar citām pacientu organizācijām un nevalstisko sektoru**

- ✓ Alianse turpināja aktīvi iesaistīties un organizēt Latvijas Pacientu organizāciju tīkla darbību. Kopīgi tika aktualizēti dažādi ar veselības aprūpi saistīti jautājumi: par COVID-19 ietekmi uz visiem pacientiem, par veselības aprūpes budžetu un citi.
- ✓ Alianse piedalījās savu biedru, citu pacientu organizāciju un citu NVO organizētajos pasākumos tiešsaistē pacientiem un citām personām.
- ✓ Alianse ir Ministru kabineta un Nevalstisko organizāciju sadarbības memoranda biedrs un aktīvi iesaistās tās ikmēneša sapulcēs, akcentējot veselības aprūpes un pacientu organizāciju viedokļus. Alianses vadītāja Baiba Ziemeļe tika deleģēta un ievēlēta pārstāvēt nevalstiskā sektora intereses MK/NVO Sadarbības memoranda īstenošanas padomē ar termiņu līdz 2023. gadam.<sup>17</sup>

### **Publiskās aktivitātes (mediji, sociālie mediji)**

- ✓ Alianse aktīvi izmantoja savu Facebook kontu [www.facebook.com/retasslimibas.lv](https://www.facebook.com/retasslimibas.lv) un tajā izvietoja informāciju par dažādām aktualitātēm. Facebook lapai 2021. gada beigās bija 708 sekotāji (+24% YOY).
- ✓ Alianses mājas lapā [www.retasslimibas.lv](https://www.retasslimibas.lv) ievietoti 18 jaunumi un izveidotas jaunas sadaļas, pārkārtota informācija citās sadaļās. Mājas lapu gada laikā apskatījuši 5334 (+24% YOY) lietotāji, 11.8% bijuši atkārtotie apmeklētāji. Sabiedrības informēšanas vajadzībām Alianse izveidoja savu Youtube kanālu.

<sup>15</sup> <https://retasslimibas.lv/about/projekti/aif2021/>

<sup>16</sup> [https://download2.eurordis.org/rbv/rare2030survey/reports/RARE2030\\_survey\\_public\\_report\\_en.pdf](https://download2.eurordis.org/rbv/rare2030survey/reports/RARE2030_survey_public_report_en.pdf)

<sup>17</sup> <https://retasslimibas.lv/nvo-mk-sadarbibas-memoranda-istenosanas-padome-jauni-parstaviji/>

- ✓ 2021. gadā Alianse un tās dalīborganizācijas turpināja aktīvi paust viedokli masu medijos (TV, reģionālajās televīzijās, radio, laikrakstos, interneta portālos). Lai sekotu publikācijām, Alianse savām dalīborganizācijām nodrošināja mediju monitoringa pakalpojumu.

#### **Citas darbības pārskata gadā**

- ✓ Kā iepriekšējos gados, arī 2021. gadā Alianse sniedza individuālas konsultācijas pacientiem, viņu tuviniekiem un medicīnas darbiniekiem par dažādu pakalpojumu vai medikamentu pieejamību. Nav ziņu, cik šādu konsultāciju sniedza katra Alianses dalīborganizācija atsevišķi.

2021. gadā Latvijas Reto slimību alianses stratēģiskie mērķi tika realizēti daļēji. Organizācija turpinās darboties atbilstoši izstrādātajai stratēģijai statūtos noteikto mērķu un uzdevumu sasniegšanai.

#### **Lai sasniegtu savus mērķus, LRSA pārskata un nākamajā gadā:**

- izplata informāciju par reto slimību jomu un pārstāv cilvēku ar retām slimībām tiesības uz kvalitatīvu veselības aprūpi;
- notur neklātienēs un klātienēs valdes sēdes un izstrādā turpmākās darbības plānus 2022. un turpmākiem gadiem, sapulču skaits atkarīgs no finansējuma iespējām: lai mazinātu finansiālo slogu un laika trūkumu, lielākā daļa lēmumu un darbu notiek elektroniskajā vidē;
- iesaista organizācijas sadarbībai ar LRSA;
- piesaista jaunus biedrus;
- piesaista ziedotājus un projektu finansējumu;
- LRSA mērķu sasniegšanai biedri piedalās dažādās konferencēs, semināros un sadarbības tikšanās veselības un sociālās jomas ietvaros Latvijā un ārvalstīs.

#### **8. Skaidrojums par noteiktiem bilances, ieņēmumu un izdevumu pārskata posteņiem.**

Skaidrojumi par noteiktiem bilances, ieņēmumu un izdevumu pārskata posteņiem ir šī gada pārskata pielikumos.

#### **9. Notikumi pēc pārskata gada pēdējās dienas.**

No pārskata perioda beigām līdz ziņojuma parakstīšanai nav notikuši nekādi svarīgi notikumi, kas varētu būtiski ietekmēt gada pārskata novērtējumu.

#### **10. Informācija par gada pārskata apstiprināšanu**

Latvijas Reto slimību alianses valde apstiprinājusi Alianses 2021. gada pārskatu 2022. gada 30. jūnijā.

Latvijas Reto slimību alianses  
valdes priekšsēdētāja:



Baiba Ziemele