



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

Rīgā, Latvijā
19.09.2021.

Nevalstisko organizāciju un Ministru kabineta sadarbības memoranda īstenošanas padomei

Pieteikums pārstāvja izvirzīšanai Memoranda padomes sastāvam

Latvijas Reto slimību alianse ir dibināta 2014. gadā un apvieno 14 organizācijas¹, kas pārstāv pacientus ar dažādām reto slimībām Latvijā, un aktīvi piedalās veselības aprūpes uzlabošanā, pārstāvot visu pacientu intereses dažādās platformās un veidojot pacientu organizāciju tīklu,

2021. gada NVO pārstāvju vēlēšanām Nevalstisko organizāciju un Ministru kabineta sadarbības memoranda īstenošanas padomē **izvirza Latvijas Reto slimību alianses² valdes priekšsēdētāju Baibu Ziemeļi³**, kas aktīvā pacientu interešu aizstāvībā darbojas teju 20 gadus, šobrīd vada Latvijas Hemofilijas biedrību, Latvijas Reto slimību aliansi, koordinē Latvijas Pacientu organizāciju tīklu un pārstāv pacientu intereses Veselības ministrijas Veselības nozares stratēģiskajā padomē⁴.

Pēdējo 12 mēnešu laikā Baiba Ziemeļe iesaistījies gan specifisku reto slimību pacientu interešu aizstāvībā (piemēram, aktualizējot Saeimā un Veselības ministrijā nepieciešamību sagatavot jaunu Reto slimību plānu, gan sniedzot atzinumus par likumprojektiem, kas skar reto slimību pacientu intereses), gan vispārīgu pacientu un sabiedrības veselības jautājumu risināšanā (piemēram, iesaistoties Sabiedrības veselības pamatnostādņu veidošanā, COVID-19 vakcinācijas plāna gatavošanā, u.c.), iesaistot un konsultējoties ar partnerorganizācijām gan Aliansē, gan Pacientu organizāciju tīklā. B.Ziemeļe aktīvi dalās ar dažādu informāciju, kas palīdz iesaistīt pacientus lēmumu pieņemšanas procesos dažādos līmeņos (piemēram, slimnīcu, Veselības ministrijas, Nacionālā veselības dienesta, Zāļu valsts aģentūras un citās darba grupās) un uzlabot pacientu organizāciju darbību, tādējādi stiprinot pilsonisko sabiedrību. B.Ziemeļe ir pirmais pacients un pacientu organizāciju pārstāvis, kas uzņemts Veselības ministrijas Veselības nozares stratēģiskajā padomē, kur lemj par vispārīgiem un specifiskiem veselības aprūpes nodrošināšanas jautājumiem. B.Ziemeļe regulāri piedalās dažādās zinātniskās un nozares konferencēs, uzlabojot sabiedrības un speciālistu informētību par pacientu organizāciju specifiku un atšķirībām no citām organizācijām, kas aizstāv pacientu intereses vai darbojas veselības aprūpes jomā.

Pielikumā Baibas Ziemeļes videouzruna par memoranda īstenošanas attīstību un motivācija darbam padomē.

Latvijas Reto slimību alianses
valdes loceklis:

Ieva Plūme*
Juris Beikmanis*

* ŠIS DOKUMENTS IR ELEKTRONISKI PARAKSTĪTS AR DROŠU ELEKTRONISKO PARAKSTU UN SATUR LAIKA ZĪMOGU

¹ <https://retasslimibas.lv/about/lrsa-biedri/>

² NVO/MK Memorandu parakstījusi 25.02.2015.

³ www.linkedin.com/in/baibaziemele/

⁴ <https://www.vm.gov.lv/lv/veselibas-nozares-strategiska-padome>