

ÅRSREDOVISNING

för

Riksförbundet Sällsynta diagnoser

Org.nr. 802408-4934

Styrelsen får härmed avlämna årsredovisning för räkenskapsåret 2020-01-01 - 2020-12-31

Innehåll	Sida
- förvaltningsberättelse	2
- resultaträkning	5
- balansräkning	6
- noter	7
- underskrifter	10

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor, SEK.

Verksamheten

Riksförbundet Sällsynta diagnoser är en intresseorganisation för dem som har sällsynta hälsotillstånd, i huvudsak syndromdiagnoser som har genetiska orsaker, leder till flera olika funktionsnedsättningar och som inte tillhör någon större sjukdomsgrupp. Sällsynta diagnoser är inte ovanliga; uppskattningar visar att ca två procent av Sveriges befolkning beräknas ha en sällsynt diagnos.

Vi arbetar för att personer som har sällsynta diagnoser ska uppnå sin bästa möjliga livskvalitet under hela livet. Därför verkar vi för att personer som har sällsynta diagnoser ska få bättre levnadsvillkor genom jämlik vård och omsorg samt stöd av samhällsfunktioner, utifrån de behov som finns. Därtill arbetar vi för att alla som i sin profession möter personer med sällsynta diagnoser ska känna till det sällsynta dilemmat.

Visionen vill vi uppnå på följande sätt:

1. Vi arbetar för en nationell plan för sällsynta diagnoser, genom att påverka politiker och tjänstemän på riksplanet. Vårt mål är att EU:s rådsrekommendation omvandlas till en konkret plan, i enlighet med vår skuggstrategi.
2. Vi verkar för att Centrumen för Sällsynta Diagnoser (CSD) utvecklas till att ta ett nationellt ansvar med nationell styrning. För att realisera detta samarbetar vi med andra aktörer genom informationsinsatser till beslutsfattare och professionella.
3. Vi verkar för basfinansiering av förbundet, medlemsföreningarna och de regionala nätverken. I begreppet vård inkluderar vi även rehabilitering och habilitering, samt läkemedel. I begreppet sällsynta diagnoser inkluderar vi även personer som troligen har en sällsynt diagnos, men där denna inte är fastställd.

Riksförbundet Sällsynta diagnosers säte är Stockholm.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

Vi räknade med ett "sällsynt år 2020" – och fick både riktigt rätt och fullständigt fel

"Det sällsynta året har kickat igång", var den förhoppningsfulla rubriken på en nyhet som vi publicerade på vår hemsida i januari 2020, innan vi visste vad som skulle hända ett par månader senare...

Inte minst såg vi den gången, 24 januari, förvåntansfullt fram emot att den stora europeiska konferensen om sällsynta diagnoser, ECRD 2020, skulle ordnas på Stockholmsmässan. Om någon då hade upplyst oss om att:

"Nej, det blir inget ECRD på mässan i Stockholm, för där ska det snart byggas upp ett fältsjukhus, på grund av en pandemi som drabbar miljontals människor över hela världen, inklusive Sverige",

så hade vi nog haft väldigt svårt att ta det på allvar. Men så blev det! Alltså: Ett i högsta grad sällsynt år 2020 – men inte alls på det vis som vi hade tänkt oss. Efter att vi, med ett nödropp, hann genomföra Sällsynta dagen som en fysisk sammankomst den 29 februari, blev inget mer sig likt. Inställda arrangemang radade upp sig, exempelvis Almedalen.

Begreppen "arbeta hemifrån", "Zoom" och "Webbinarium" blev plötsligt grundpelare i den nya, omtumlande verkligheten. Trots denna totalt oväntade händelseutveckling, lyckades vi ändå genomföra i stort sett allt vi hade planerat, innan vi ens hört ordet "Corona". De tidigare så självklara fysiska mötena inom det intressepolitiska arbetet ersattes av det ena digitala Zoom-mötet efter det andra. Både vårt årsmöte och Höstmötet var dessutom digitala för första gången.

Genom medlemsundersökningar sammanställde vi fakta om pandemins påverkan på våra medlemmar och medlemsföreningarnas verksamhet. Slutsatsen var att den problematik som alltid funnits för dem som berörs av sällsynta diagnoser ställts på sin spets, på grund av Covid-19. Framför allt påtalades svårigheterna det innebär att inte kunna träffas fysiskt inom diagnosföreningen.

Vi fortsatte arbeta tillsammans med våra samarbetspartner.

Nationellt, exempelvis: Centrum för sällsynta diagnoser (CSD), Sveriges Kommuner och Regioner (SKR), Socialdepartementet, Socialstyrelsen, Funktionsrätt Sverige

Nordiskt: Vår nordiska samarbetsorganisation (SBONN) och det nordiska nätverket för sällsynta diagnoser (NNRD)

Europeiskt: Vår europeiska samarbetsorganisation EURORDIS och rådet för nationella allianser för sällsynta diagnoser (CNA)

Riksförbundet Sällsynta diagnoser

Org.nr. 802408-4934

Naturligtvis satte den allt annat överskuggande pandemin sin prägel på samarbetet. Verksamheten vid CSD upphörde tidvis mer eller mindre och planerade fysiska möten ersattes av digitala sammankomster. Vi kunde ändå visa vår tavelutställning i samband med Sällsynta dagen, strax före pandemins utbrott, och vid Centrum för personcentrerad vård (GPCC) 10-årskonferens; men sedan var det inte läge för fler tavelvisningar.

Vi medverkade ändå fortsättningsvis i kunskapsstyrningsarbetet via Nationella programområdet (NPO) sällsynta sjukdomar. Vårt syfte var främst att bidra med det personcentrerade sällsynta perspektivet. Vi påtalade därtill för SKR att vi behöver utökad finansiering för att kunna medverka i alla de sammanhang där vi efterfrågas som patientföreträdare.

Som vanligt gjorde vi ett utskick till riksdagens socialutskott, med underlag till motioner om sällsynta diagnoser, under den allmänna motionstiden.

Ljuspunkter i det annars så kompakta pandemimörkret var att vi beviljades två nya projekt, det ena genomfördes under året, den andra projektansökan godkändes i oktober med projektstart i januari.

Höjdpunkter under 2020

- Riksdagsseminarium om sällsynta diagnoser, 22 januari
- Sällsynta dagen, 29 februari
- Vår medverkan vid arraganget EU och sällsynta diagnoser, Eupropaparlamentets kontor, Stockholm och EU-kommissionen, 6 mars
- För första gången ingår sällsynthet i Socialstyrelsens "termbank", där viktiga begrepp för användning inom fackområdet vård och omsorg definieras officiellt. Den helt nya termen sällsynt hälsotillstånd definierades under medverkan av bland andra Riksförbundet
- Socialminister Lena Hallengren medverkade såväl vid Sällsynta dagen 29 februari som vid invigningen av den europeiska konferensen om sällsynta diagnoser (ECDR), 14-15 maj
- Dessutom medverkade även H.K.H. Kronprinsessan Victoria i invigningen av ECDR
- Förbundsordförande Maria Montefusco valdes under våren in i EURORDIS styrelse
- Projektet Sällsynt Tillsammans genomfördes, maj-december. Ett Facebook-inlägg om utbildningsmaterial från detta projekt, publicerat i början av december, nådde över 3 500 personer (januari 2021) och delades redan inledningsvis ca 30 gånger
- Projektet Sällsynt mitt i livet beviljades i oktober, med start planerad till 1 januari 2021

Statsbidrag och projektmedel 2020

Verksamheten finansieras i grunden med statsbidrag till handikapporganisationer (organisationsstöd). För år 2020 fick Riksförbundet Sällsynta diagnoser totalt 3 269 427 kronor i statsbidrag, enligt denna fördelning:

Grundbidrag	550 000
Medlemsbidrag	2 007 829
Merkostnadsbidrag	463 011
Föreningsbidrag	0
Samarbetsmedel	248 587

Riksförbundet Sällsynta diagnoser är inte berättigat till föreningsbidrag. Orsaken är att våra rikstäckande medlemsföreningar inte är bidragsberättigade. Samarbetsmedlen överförs oavkortat till Funktionsrätt Sverige. Förbundets "netto" av statsbidraget var följaktligen ca 3 miljoner kronor.

Dessutom beviljades vår ansökan om ett nytt projekt: Sällsynt Tillsammans som pågick från 1 maj till 31 december 2020. Projektbeloppet var 650 000 kr.

Styrelsens/Förvaltarens arbete

Förbundskansliet i Sundbyberg är i regel öppet måndag-fredag kl. 10-17.

Kanslichef Malin Grände arbetade heltid. Informationssekreterare Raoul Dammert är deltidsanställd på kansliet. Karin Högvall var ekonomiansvarig på deltid.

Stephanie Juran var deltidsanställd och arbetade främst med projektet Sällsynt Tillsammans, det internationella samarbetet samt sårlekemedelsfrågan, genterapi och Life science.

Under våren 2020 hade vi möjlighet att ha en resurs som arbetstränade hos oss och som gjorde ett viktigt arbete med en rundringning till medlemsföreningarna.

Riksförbundet Sällsynta diagnoser

Org.nr. 802408-4934

90-konto

Förbundet har ett 90-konto, kontrollerat av Svensk Insamlingskontroll. Förbundets 90-kontonummer är 90 01 56-1 (PlusGiro) och 900-1561 (Bankgiro, som tillkom under året). Under året samlades totalt 231 580 kr in på 90-kontot, vilket var mycket mer än föregående år (2019: 57 320 kr). Det är även möjligt att donera till 90-kontot via Facebook och 81 883 kr samlades in på detta vis (denna summa ingår i totalbeloppet).

Nationellt samarbete

Riksförbundet Sällsynta diagnoser är medlem i samarbetsorganisationen Funktionsrätt Sverige. Under 2020 fortsatte våra kontakter med Sveriges Kommuner och Regioner (SKR), eftersom SKR ansvarar för det Nationella Programområdet Sällsynta Sjukdomar (NPO) där vi medverkar i dess referensgrupp och de nationella arbetsgrupper som bildats ur NPO. Nära förknippat med NPO är vårt samarbete med Centrum för Sällsynta Diagnoser (CSD) vid landets universitetssjukhus och deras nationella samarbete CSD i Samverkan. Vi samarbetar därtill sedan länge med en rad aktörer inom området sällsynta diagnoser, som Ågrenska Stiftelsen, Informationscentrum för Sällsynta Hälstillstånd (ISH), de tre nationella kunskapscentrum som finns för sällsynta orofaciala och odontologiska tillstånd i Umeå, Jönköping och Göteborg.

Därtill var vi företrädare i styrelsen för Sällsynta fonden, en forskningsfond samt referensgruppen för Arvsfondsprojektet Osynligt sjuk, vilket genomförs av Riksförbundet Cystisk Fibros. Samarbetet fortsatte även med Centrum för personcentrerad vård vid Göteborgs universitet (GPCC), tankesmedjan Leading Health Care (LHC), LIF (De Forskande Läkemedelsföretagen) samt Sunnerdahls Handikappfond (styrelsen gör varje år ett förslag till fördelning av fondmedel).

Internationellt samarbete

Förbundet är medlem i följande organisationer: Sällsynta Brukarorganisationers Nordiska Nätverk (SBONN), Nordic Network on Rare Diseases (NNRD), European Organisation for Rare Diseases (EURORDIS), en europeisk samarbetsorganisation för sällsynta diagnoser samt Rare Diseases International (RDI).

Flerårsjämförelse

	2020	2019	2018	2017
Antal medlemmar	15 431	15 900	15 300	14 821
Resultat				
Verksamhetens intäkter	5 761 036	6 396 657	5 872 652	7 639 741
Verksamhetens kostnader	-5 571 847	-5 896 623	-6 418 651	-6 568 660
Resultat från finansiella instrument	-731	-521	4 043	4 015
Årets resultat	188 458	499 513	-541 956	1 075 096
Ekonomisk ställning				
Eget kapital	3 200 820	3 002 362	2 502 848	3 044 804

Förändringar i eget kapital

	Budget eget kapital	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt eget kapital
Belopp vid årets ingång	500 000	2 002 849	499 513	3 002 362
Av styrelsen beslutad disposition av föregående års resultat		499 513	-499 513	
Årets resultat			188 458	188 458
Utgående balans	500 000	2 502 362	188 458	3 190 820

Föreningens resultat och ställning i övrigt framgår av efterföljande resultat- och balansräkning med noter.

Riksförbundet Sällsynta diagnoser

Org.nr. 802408-4934

RESULTATRÄKNING

	Not	2020-01-01 2020-12-31	2019-01-01 2019-12-31
Verksamhetsintäkter	2		
Medlemsavgifter		33 854	35 529
Gåvor		231 580	79 846
Bidrag		5 487 476	6 277 830
Övriga intäkter		8 126	3 452
		<u>5 761 036</u>	<u>6 396 657</u>
Verksamhetskostnader	3, 4		
Ändamålskostnader		-5 125 842	-4 910 662
Insamlingskostnader		-28 499	0
Administrationskostnader		-417 506	-985 961
		<u>-5 571 847</u>	<u>-5 896 623</u>
Verksamhetsresultat		189 189	500 034
Resultat från finansiella poster			
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		0	510
Räntekostnader och liknande resultatposter		-731	-1 031
		<u>-731</u>	<u>-521</u>
Resultat efter finansiella poster		188 458	499 513
Årets resultat		<u>188 458</u>	<u>499 513</u>

Riksförbundet Sällsynta diagnoser

Org.nr. 802408-4934

BALANSRÄKNING

	Not	2020-12-31	2019-12-31
TILLGÅNGAR			
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar			
Kundfordringar		0	452 203
Övriga fordringar	5	16 680	951
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	6	35 084	940 657
		<u>51 764</u>	<u>1 393 811</u>
Kassa och bank			
Kassa och bank		4 743 564	3 316 543
		<u>4 743 564</u>	<u>3 316 543</u>
Summa omsättningstillgångar		4 795 328	4 710 354
SUMMA TILLGÅNGAR		4 795 328	4 710 354
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Grundkapital		500 000	500 000
Balanserat resultat		2 502 362	2 002 849
Årets resultat		188 458	499 513
Summa eget kapital		<u>3 190 820</u>	<u>3 002 362</u>
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		55 080	733 152
Aktuell skatteskuld		77 307	61 011
Erhållna, ej nyttjade bidrag		1 190 054	0
Övriga skulder	7	98 130	105 266
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	8	183 937	808 563
Summa kortfristiga skulder		<u>1 604 508</u>	<u>1 707 992</u>
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		4 795 328	4 710 354

NOTER

Not 1 Redovisnings- och värderingsprinciper

Riksförbundet Sällsynta diagnosers redovisnings- och värderingsprinciper överrensstämmer med årsredovisningslagen och BFNAR 2012:1 (K3).

Principerna är oförändrade jämfört med föregående år.

Resultaträkningen

Verksamhetsintäkter

Endast det inflöde av ekonomiska fördelar som Riksförbundet Sällsynta Diagnoser erhållit eller kommer att erhålla för egen räkning redovisas som intäkt.

Intäkter värderas, om inget särskilt anges nedan, till verkliga värdet av det som erhållits eller kommer att erhållas. Nedan beskrivs, för respektive intäktspost, när intäktsredovisning sker.

Medlemsavgifter

Medlemsavgifter omfattar inbetalningar för medlemskap i Riksförbundet Sällsynta Diagnoser. Medlemsavgifter redovisas vid inbetalning från medlemmen och intäktsredovisas över den tidsperiod som avses.

Gåvor och bidrag

En transaktion i vilken Riksförbundet Sällsynta Diagnoser tar emot en tillgång eller en tjänst som har ett värde utan att ge tillbaka motsvarande värde i utbyte är en gåva eller ett erhållt bidrag. Om tillgången eller tjänsten erhålls därför att förbundet uppfyllt eller kommer att uppfylla vissa villkor och om förbundet har en skyldighet att återbetala till motparten om villkoren inte uppfylls, är det ett erhållt bidrag. Är det inte ett bidrag är det en gåva.

Gåvor

Gåvor redovisas som huvudregel som intäkt när de erhålls. En gåva som intäktsförs redovisas antingen som en tillgång eller en kostnad beroende på om gåvan förbrukas eller inte. Gåvor som Riksförbundet Sällsynta Diagnoser avser att stadigvarande bruka i verksamheten redovisas som anläggningstillgångar. Övriga gåvor redovisas som omsättningstillgångar. Gåvor värderas som huvudregel till verkligt värde. Om förbundet lämnar en ersättning för att erhålla gåvan minskas gåvans värde med ersättningen.

Bidrag

Bidrag redovisas som intäkt när villkoren för att erhålla bidraget har uppfyllts. Erhållna bidrag redovisas som skuld till dess villkoren för att erhålla bidraget uppfylls. Bidrag som erhållits för att täcka kostnader redovisas samma räkenskapsår som den kostnad bidraget avser att täcka. Erhållna bidrag värderas till det verkliga värdet av den tillgång som Riksförbundet Sällsynta Diagnoser fått eller kommer att få.

Nettoomsättning

Intäkt vid försäljning av varor redovisas normalt vid försäljningstillfället. Prenumerationer redovisas normalt som intäkt linjärt över prenumerationstiden.

Övriga intäkter

Övriga intäkter redovisas normalt vid erhållandet av intäkten. Gäller intäkten hyror redovisas intäkten linjärt över hyrestiden.

Verksamhetskostnader

Verksamhetskostnader delas in i följande funktioner; ändamåls-, insamlings- och administrationskostnader. Riksförbundet Sällsynta Diagnoser har s.k. samkostnader som är gemensamma för de olika funktionerna. Det kan vara IT-kostnader, telefon, lokalhyra etc. vilka skall fördelas på respektive funktion.

Ändamålskostnader

Ändamålskostnader är sådana kostnader som kan hänföras till förbundets uppdrag enligt dess stadgar. Till ändamålskostnader räknas kostnader för kampanj- och opinionsbildning, projekthantering och projektstyrning, hantering av ansökningshandlingar, uppföljning, rapportering och revision. Dessutom ingår samkostnader.

NOTER*Insamlingskostnader*

Insamlingskostnader skall återspegla de kostnader som förbundet haft för att samla in medel från olika givare. Kostnaderna kan bestå av reklam, annonser, informationsmaterial, insamlingsmaterial samt personalkostnader. I insamlingskostnaderna ingår även samkostnader.

Administrationskostnader

Administrationskostnader är sådana kostnader som behövs för att administrera och driva förbundet. Exempel på sådana kostnader är styrelsemöten, revision av själva förbundet och administrativa system. I administrationen ingår även samkostnader.

Leasing

Förbundets leasingkostnader redovisas som operationella dvs leasingavgiften redovisas linjärt över leasingperioden.

Ersättningar till anställda

Löpande ersättningar till anställda i form av löner, sociala avgifter och liknande kostnadsförs i takt med att de anställda utför tjänster. Eftersom alla pensionsförpliktelser klassificerats som avgiftsbestämda redovisas en pensionskostnad det år pensionen tjänas in.

Balansräkningen*Finansiella tillgångar och skulder*

Vid anskaffningstidpunkten värderas finansiella tillgångar till anskaffningsvärdet med tillägg för direkta transaktionsutgifter. Efter första redovisningstillfället värderas kortfristiga placeringar enligt lägsta värdets princip dvs till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet på balansdagen.

Kundfordringar värderas individuellt till det belopp som beräknas inflyta.

Efter första redovisningstillfället värderas långfristiga finansiella tillgångar som är räntebärande till anskaffningsvärde med avdrag för eventuella nedskrivningar och tillägg för eventuella uppskrivningar.

Skuld för erhållna ej nyttjade bidrag

När organisationen erhållit bidrag men ännu inte uppfyllt villkoren redovisas en skuld.

Övriga fordringar

Övriga fordringar upptas till det belopp som efter individuell prövning beräknas inflyta.

Övriga tillgångar och skulder

Övriga tillgångar och skulder har värderats till anskaffningsvärden om inget annat anges nedan.

UPPLYSNINGAR TILL ENSKILDA POSTER

Not 2	Verksamhetsintäkter	2020	2019
	Medlemsavgifter	33 854	35 529
	Insamlade medel allmänheten	231 580	79 846
	Statsbidrag	4 197 476	6 277 830
	Bidrag från företag	1 290 000	0
	Övriga intäkter	8 126	3 452
		<hr/> 5 761 036	<hr/> 6 396 657

Not 3	Leasingavtal - Operationell leasing leasegivare	2020	2019
--------------	--	-------------	-------------

Årets leasingkostnader avseende leasingavtal uppgår till 240 589 kronor (fg år 318 544 kronor).

Riksförbundet Sällsynta diagnoser

Org.nr. 802408-4934

NOTER

Not 4	Personal	2020	2019
	<i>Medelantal anställda</i>		
	Medelantalet anställda bygger på av föreningen betalda närvarotimmar relaterade till en normal arbetstid.		
	Medelantal anställda har varit	5,00	5,00
	varav män	1,00	1,00
	<i>Löner, ersättningar m.m.</i>		
	Styrelsen:		
	Löner och ersättningar	146 750	165 385
		146 750	165 385
	Övriga anställda:		
	Löner och ersättningar	1 549 389	2 093 518
	Pensionskostnader exkl löneskatt	147 139	193 560
		1 696 528	2 287 078
	Sociala kostnader	466 032	804 681
	Summa styrelse och övriga	2 309 310	3 257 144
	<i>Könsfördelning i styrelse och företagsledning</i>		
	Antal styrelseledamöter	8	10
	varav män	2	3
Not 5	Övriga fordringar	2020	2019
	Tillgodohavande på skattekontot	16 680	951
		16 680	951
Not 6	Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	2020-12-31	2019-12-31
	Hyra datasystem	21 154	20 657
	Övriga poster	13 930	920 000
		35 084	940 657
Not 7	Övriga skulder	2020-12-31	2019-12-31
	Personalskatt	53 153	47 707
	Upplupna lagstadgade sociala och andra avgifter	44 977	57 559
		98 130	105 266
Not 8	Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2020-12-31	2019-12-31
	Förutbetalda intäkter	0	670 000
	Övriga upplupna kostnader	91 650	42 500
	Semesterlöneskuld	92 287	96 063
		183 937	808 563

NOTER

Not 9 Väsentliga händelser efter räkenskapsårets slut

Pandemin med Covid-19 fortsätter att påverka Riksförbundet Sällsynta diagnoser även under 2021. Gällande basverksamheten så har vi behövt besluta om ytterligare ett år med digitalt Årsmöte. Samtliga styrelsemöten fortsätter ställa om till digital form.

Pandemin påverkar påtagligt hur Sällsynta dagen tar form över landet. En dag som brukar uppmärksammas genom fysiska mötesplatser i samtliga regioner i landet. Vidare påverkar covid-19 uppstarten av det nya Arvsfondsprojektet Sällsynt mitt i livet då vi inte kan träffa varken medlemmar eller övriga grupperingar fysiskt som planerat.

Stockholm 2021-

Maria Montefusco
Ordförande

Caroline Åkerhielm
Vice ordförande

Thomas Wahlström
Kassör

Oskar Ahlberg
Styrelseledamot

Elisabeth Wallenius
Styrelseledamot

Lina Wadenheim
Styrelseledamot

Alexandra Völker
Styrelseledamot

Vår revisionsberättelse har lämnats den 2021.

Margaretha Morén
Auktoriserad revisor

Olle Bäckebo
Förtroendevald revisor

SIGNATURES

ALLEKIRJOITUKSET

UNDERSKRIFTER

SIGNATURER

UNDERSKRIFTER

This documents contains 10 pages before this page

Dokumentet inneholder 10 sider før denne siden

Tämä asiakirja sisältää 10 sivua ennen tätä sivua

Dette dokument indeholder 10 sider før denne side

Detta dokument innehåller 10 sidor före denna sida

MONTEFUSCO MARIA

d132ee1a-c07c-4625-8805-4c36721341a0 - 2021-03-18 11:36:02 UTC +02:00
BankID - 8f309346-7b61-45ea-9318-8093e29f4a01 - SE

VÖLKER ALEXANDRA

e230c0d6-0931-4e40-80fd-c0b0ff6f506 - 2021-03-18 11:45:47 UTC +02:00
BankID - 8601c2b5-8c65-4c68-99ca-6e448c47f97b - SE

WAHLSTRÖM THOMAS

1b9c8253f-0792-4351-9950-974c21b26827 - 2021-03-18 12:38:06 UTC +02:00
BankID - 72118226-070c-4511-b302-4e079a017cbb - SE

WADENHEIM LINA

d20d5eaa-d317-4fb0-bc47-69fab2565eb4 - 2021-03-18 17:29:14 UTC +02:00
BankID - bf03b622-b681-4639-b889-f2b6dccb5599 - SE

Margareta Wallenius Elisabeth

a4e057d5-5c9c-450f-8232-e186f67ae780 - 2021-03-21 17:37:33 UTC +02:00
BankID - 19368c4-fd38-4804-b13d-c6fb1449c861 - SE

AHLBERG OSKAR

d9061b3d-b463-41b0-b662-97bc5e946c37 - 2021-03-23 13:29:46 UTC +02:00
BankID - 1e44da32-ec30-47db-a315-35c44ae8019 - SE

Åkerhielm Caroline

0812673-163e-43a5-8239-cdb9730e8708 - 2021-03-23 14:39:26 UTC +02:00
BankID - c934969-e0d1-49b1-938a-0e1a0f06c782 - SE

authority to sign

representative

custodial

asemavaltuus

nimenkirjoitusoikeus

huoltaja/edunvalvoja

ställningsfullmakt

firmateckningsrätt

förvaltare

autoritet til å signere

representant

foresatte/verge

myndighed til at underskrive

repræsentant

frihedsberøvende

SIGNATURES**ALLEKIRJOITUKSET****UNDERSKRIFTER****SIGNATURER****UNDERSKRIFTER**

This documents contains 11 pages before this page

Dokumentet inneholder 11 sider før denne siden

Tämä asiakirja sisältää 11 sivua ennen tätä sivua

Dette dokument indeholder 11 sider før denne side

Detta dokument innehåller 11 sidor före denna sida

authority to sign

representative

custodial

asemavaltuus

nimenkirjoitusoikeus

huoltaja/edunvalvoja

ställningsfullmakt

firmateckningsrätt

förvaltare

autoritet til å signere

representant

foresatte/verge

myndighed til at underskrive

repræsentant

frihedsberøvende