

Izvještaj o radu 2021. godina

Dravet sindrom Hrvatska | Svetog Križa 23, 21000 Split
mob: +385 95 9080428 | e-mail: info@dravet-sindrom-hrvatska.hr
OIB: 46579797492 Žiro račun | IBAN: HR9024020061100719876

O udruzi

UDRUGA RODITELJA I DJECE DRAVET SINDROMA HRVATSKA – Dravet sindrom Hrvatska osnovana je 4. studenog 2014. godine u Splitu. Udruga je stvorena u cilju podizanja svijesti i stvaranja uvjeta za što kvalitetniji život osoba koje boluju od sindroma Dravet te drugih rijetkih i teških oblika epilepsije i epileptičkih sindroma te genetskih sindroma povezanih s epilepsijom kroz edukaciju roditelja i liječnika, obrazovanje, medicinska istraživanja, unaprjeđenje sustava zdravstvene i socijalne skrbi te promicanje ljudskih prava. Okupljeni članovi su s područja Republike Hrvatske.

PREDSJEDNICA:

Irena Bibić

ZNANSTVENI ODBOR:

Prof. dr. sc. Igor Prpić, dr. med.

Prof. dr. sc. Fran Borovečki, dr. med.

Prof. dr. sc. Vlasta Đuranović, dr. med

Prim. Ana Sruk, dr. med.

Doc. dr. sc. Inge Vlašić Cicvarić

Vedrana Bibić, mag. nutr. clin.

Irena Bibić, predsjednica Udruge

STRATEŠKE SMJERNICE UDRUGE

Na Skupštini je jednoglasno usvojen **operativni i financijski plan za 2022. godinu**:

- Obilježavanje međunarodnih dana i podizanje svijesti o rijetkim i kompleksnim epilepsijama.
- Podizanje svijesti i dostupnosti terapijske primjene ketogenih dijeta za liječenje epilepsije, pružanje edukacije i podrške oboljelima i njihovoj obitelji putem razvijanja programa EpiPrehrana i savjetovališta za ketogene dijete.
- Pružanje psihosocijalne podrške obiteljima koje se susreću s rijetkim i kompleksnim epilepsijama putem psihosocijalnih radionica i grupa podrške.
- Pripremanje i održavanje edukacijskog rehabilitacijskog kampa i simpozija za oboljele od rijetkih i kompleksnih epilepsija i njihovu obitelj, zdravstvene djelatnike i širu javnost s ciljem pružanja informacija, edukacije i psihosocijalne podrške.
- Jačanje suradnje sa zdravstvenim djelatnicima, ustanovama i institucijama u RH za poboljšanje zdravstvene skrbi i kvalitete života oboljelih od rijetkih i kompleksnih epilepsija i njihove obitelji.
- Jačanje međunarodnih suradnji Udruge sudjelovanjem u aktivnostima ePAG EpiCARE-a, Dravet sindrom Europske Federacije i EURORDIS-a.
- Sudjelovanje u međunarodnim projektima poput Platforme Residras, Protokola za hitna stanja i Putovanja oboljelog.
- Vođenje *community managementa* na društvenim mrežama Udruge za informiranje javnosti o rijetkim i kompleksnim epilepsijama i aktivnostima Udruge.
- Ažuriranje web stranice Udruge.

Sukladno definiranim smjernicama, razvoj Udruge će ostati zasnovan na postojećem metodološkom pristupu, koji prije svega uključuje razvoj međusektorske suradnje za unaprjeđenje zdravstvene i socijalne skrbi i razina podrške oboljelima od rijetkih i kompleksnih epilepsija, zagovaranje za unaprjeđenje kvalitete života oboljelih od rijetkih i kompleksnih epilepsija.

Na području organizacijskog razvoja, naglasak će i dalje biti na unapređivanju znanja i vještina djelatnika i volontera Udruge u svim organizacijskim aspektima s naglaskom na planiranje i razvoj projektnih prijedloga te prikupljanja sredstava za ostvarivanje ciljeva Udruge.

Uvodna riječ

2021. godina donijela nam je nove izazove i nove uvide u zdravstveno stanje oboljelih osoba. Njihove nezadovoljene potrebe zahtijevaju aktivno djelovanje i mijenjanje svijesti o potrebama i pristupu oboljelima.

Suradnja s Hrvatskom udrugom za epilepsiju i KBC-om Rijeka tj. Referentnim centrom za epilepsiju i konvulzivne bolesti razvojne dobi, te međunarodnom suradnjom s *Matthew's Friends* rodila je projektom EpiPrehrana kojim Udruga podiže svijest i dostupnost dijetoterapije kao potpomognute terapije u liječenju epilepsija.

Potreba za radionicama među članovima Udruge je vrlo izražena s obzirom na učinke pandemije koja nam je otvorila mogućnost online radionica. Izolacija i izolirani život nisu nepoznanica našim obiteljima, stoga smo povećali broj radionica i još više se povezali.

Zbog pandemije, Udruga je i uobičajene projekte poput Koracima nade i Advent Dravet ove godine održala online kako bi nastavila pružati podršku i edukaciju oboljelima i njihovoj obitelji te zdravstvenim djelatnicima.

Projekti, programi i aktivnosti Udruge

Nacionalni

Koracima Nade

Zbog pandemije COVID-19, Udruga je za svoje članove, zdravstvene djelatnike i širu javnost 17. lipnja organizirala webinar o sindromu Dravet i poremećaju nedostatka CDKL5 povodom obilježavanja međunarodnih dana navedenih rijetkih i kompleksnih epilepsija, te predstavila međunarodni projekt Putovanje oboljelog.

Snimke predavanja nalaze se na YT kanalu Udruge (<https://www.youtube.com/playlist?list=PLP8fv2YIX1QZh7qR91GcDHSGsf1W532yy>), a program je dostupan na: <http://dravet-sindrom-hrvatska.hr/koracima-nade-2021/>.



Poziv za sudjelovanje na webinaru

Dravet i CDKL5 mutacija



DATUM

Četvrtak, 17. lipnja 2021.



VRJEME

15:00



MODERATOR

Ivica Belina

Dravet sindrom Hrvatska | Svetog Križa 23, 21000 Split
mob: +385 95 9080428 | e-mail: info@dravet-sindrom-hrvatska.hr
OIB: 46579797492 Žiro račun | IBAN: HR9024020061100719876

EpiPrehrana

U 2021. godini Udruga je započela pripremu i izradu projektnog plana za projekt EpiPrehrana koji je namijenjen povećanju svijesti i dostupnosti terapijske primjene ketogene dijeta u Hrvatskoj. Ostvarila je međunarodnu suradnju s *Matthew's Friends*, jednom od vodećih organizacija u svijetu za terapijsku primjenu ketogene dijeta kao i partnerstvo s Hrvatskom udrugom za epilepsiju, te nastavila suradnju s Referentnim centrom Ministarstva zdravstva za epilepsiju i konvulzivne bolesti razvojne dobi. U suradnji s *Matthew's Friends* pripremljen je i prijevod videa namijenjenog djeci i roditeljima/skrbnicima koji planiraju započeti ketogenu dijetu (<https://youtu.be/YfZ9Y4bR4N4>). Pripremljeni su i edukativni članci koji su objavljeni na web stranici Udruge (<http://dravet-sindrom-hrvatska.hr/epiprehrana/>). Udruga je pripremila brošuru i predstavila projekt na XIV. Hrvatskom kongresu o epilepsiji u Šibeniku, te priopćenja i obavijesti za medije. Savjetovalište za ketogene dijeta je započelo s radom u listopadu 2021. godine. U prosincu u sklopu Advent Draveta održala je webinar o terapijskoj primjeni ketogenih dijeta i psihosocijalnoj podršci oboljelima i njihovoj obitelji. Udruga je aktivno dijelila informacije o projektu i aktivnostima na društvenim mrežama te započela pripremu priručnika za terapijsku primjenu ketogene dijeta kao i plan rada za 2022. godinu.



Advent Dravet

Nakon početka provedbe projekta EpiPrehrana, za Advent Dravet održan je webinar “Živjeti s keto dijetom” s međunarodnim sudjelovanjem o terapijskoj provedbi ketogenih dijeta. Na webinaru se pridružila Emma Williams, osnivačica i predsjednica organizacije *Matthew’s Friends* koja se od 2004. godine u svom radu posvetila upravo ketogenim dijetama za liječenje tvrdokornih epilepsija i ostalih oboljenja.

Snimke predavanja dostupne su na YT kanalu Udruge (<https://www.youtube.com/playlist?list=PLP8fv2YIX1QYjPSn7qFAMn2UfE4GrBq3E>), a program na: <http://dravet-sindrom-hrvatska.hr/advent-dravet-2021/>.



Život s keto dijetom Q&A

*Dravet sindrom Hrvatska i Hrvatska udruga za epilepsiju u
srijedu 8.12.2021. u 15 sati,
s predviđenim trajanjem od sat i trideset minuta.*

PREDAVAČI

Emma Williams i Vedrana Bibić

MODERATORI

Prof. Igor Prpić i dr. Ana Sruk

DATUM

Srijeda, 8. prosinca 2021.

VRJEME

15:00 - 16:30

Zdravstveni opservatorij

Projektom „Zdravstveni opservatorij“ uspostaviti će se platforma za međusektorsku suradnju u području zdravstva koje će kontinuirano prikupljati informacije o potrebama i iskustvima korisnika zdravstvenog sustava, pratiti učinkovitost zdravstvenih politika, provoditi tematska istraživanja i predlagati inovativne smjernice za razvoj javnih politika utemeljenih na dokazima. Opći cilj projekta je jačanje kapaciteta organizacija civilnog društva za postizanje učinkovitog dijaloga s javnom upravom, socijalnim partnerima i znanstvenim visokoobrazovnim institucijama u oblikovanju i provođenju reformi koje doprinose jednakopravnosti građana u pristupu kvalitetnoj zdravstvenoj zaštiti te očuvanju i razvoju javnog zdravstvenog sustava. Nositelj projekta je udruga Krijesnica, a Udruga je partner u ovom EU projektu, te je aktivno sudjelovala na svim održanim sastancima.



Međunarodni

Platforma Residras

Platforma Residras je interacionalni registar za sindrom Dravet i ostale sindrome povezane s mutacijama na genima SCN1A i PCDH19. Akreditirani centar u Hrvatskoj se nalazi u KBC-u Rijeka, a vodi ga prof. dr. sc. Igorom Prpićem. Udruga je aktivno sudjelovala na online sastancima Upravnog odbora projekta.



Childhood Epilepsy and Movement Disorders: Translational medicine and novel therapeutic approaches

Udruga je postala partner u projektu *Childhood Epilepsy and Movement Disorders: Translational medicine and novel therapeutic approaches* čiji je nositelj Sant Joan de Deu tj. zdravstvena ustanova u Barceloni.

Putovanje oboljelog i letci o rijetkim i kompleksnim epilepsijama za zdravstvene djelatnike i oboljele i njihove skrbnike

Udruga je ostvarila suradnju s ERN EpiCARE-om u pripremi prijevoda Putovanja oboljelog i letaka o rijetkim i kompleksnim epilepsijama. Pri ERN EpiCARE-u, ePAG-ovi i predstavnici oboljelih aktivno pripremaju dokumente koji će pomoći obiteljima s novo dijagnosticiranom rijetkom i kompleksnom epilepsijom, ali i zdravstvenim djelatnicima. Putovanje oboljelog ilustrira putovanje kroz dijagnozu, pružajući svojevrsnu kartu iz perspektive onih koji žive s rijetkom i kompleksnom epilepsijom. Opisuje specifične potrebe i ciljeve u različitim fazama putovanja zdravstvene skrbi oboljelog te ključnu perspektivu onih koji žive s tom bolešću. Posljedično, ovaj dokument omogućuje konstruktivnu raspravu između liječnika i oboljelih. Letci su informativni dokumenti o specifičnoj bolesti sastavljeni od 2 dijela, jedan je namijenjen oboljelima i roditeljima/skrbnicima, a drugi zdravstvenim djelatnicima. U svakom letku moći ćete pročitati o prevalenciji, dijagnozi, opcijama liječenja itd. za pojedine rijetke i kompleksne epilepsije. Letci za oboljele i roditelje/skrbnike su razvijeni kako bi pružali precizne i dostupne podatke o rijetkim i kompleksnim epilepsijama. Ovi dokumenti opisuju što očekivati kada se suočavamo s rijetkom epilepsijom.



Patients
journeys



European
Patient
Advocacy
Group



Patients &
caregiver
leaflets

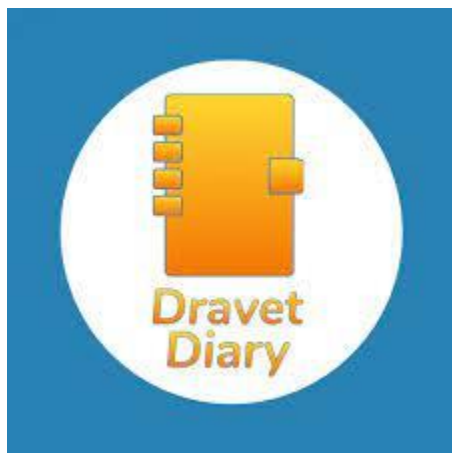


European
Patient
Advocacy
Group

Dravet sindrom Hrvatska | Svetog Križa 23, 21000 Split
mob: +385 95 9080428 | e-mail: info@dravet-sindrom-hrvatska.hr
OIB: 46579797492 Žiro račun | IBAN: HR9024020061100719876

Dravet Diary

Udruga je ostvarila suradnju s Dravet Italia Onlus u pripremi aplikacije *Dravet Diary* tj. elektroničkog dnevnika za praćenje simptoma i olakšavanje komunikacije sa zdravstvenim djelatnicima.



Protokol za hitna stanja

Protokol za hitna stanja je inicijalno projekt Dravet sindrom Europske Federacije kojeg je preuzeo ERN EpiCARE. Projektom je obuhvaćena priprema web stranice koja služi za pripremu potvrde liječnika o individualnim postupanjima za vrijeme epileptičnog statusa ili klastera s osnovnim podacima o pacijentu. Udruga je ostvarila suradnju s ERN EpiCARE-om u pripremi protokola za hitna stanja na hrvatskom jeziku.

Radionice, konferencije i kongresi

Online radionice s članovima Udruge

Tijekom godine održano je 6 online radionica s članovima Udruge za pružanje psihosocijalne pomoći i podrške.

XIV. Hrvatski kongres o epilepsiji

U kolovozu 2021. Udruga je predstavila novi projekt “EpiPrehrana” na nacionalnom XIV. Kongresu o epilepsiji, održanom 26.-29. kolovoza 2021. u Šibeniku.

Program kongresa je dostupan na: <http://www.ilae.com.hr/assets/program-xiv-hrvatski-kongres-o-epilepsiji-sibenik2.pdf>.

Edukacije

Predstavnica Udruge sudjelovala je i završila EURORDIS edukaciju: *Summer School on Medicines Research & Development*.

Publikacije

U suradnji sa zdravstvenim djelatnicima i Dravet organizacijama iz Italije, Francuske i Španjolske uspješno je provedena anketa o utjecaju karantene za vrijeme pandemije COVID-19 na oboljele od sindroma Dravet i njihove obitelji te je objavljen rad u jednom od vodećih svjetskih znanstvenih časopisa *Epilepsia* (<https://onlinelibrary.wiley.com/doi/full/10.1002/epi4.12464>). Autori rada *Impact of the COVID19 lockdown on patients and families with Dravet syndrome* su Isabella Brambilla, José Ángel Aibar, Anne Sophie Hallet, Irena Bibić (Udruga), Elena Cardenal-Muñoz, Igor Prpić (Referentni centar Ministarstva zdravstva za epilepsiju i konvulzivne bolesti razvojne dobi, znanstveni odbor Udruge), Francesca Darra, Nicola Specchio i Rima Nabbout.

SHORT RESEARCH ARTICLE |  Open Access | 

Impact of the COVID-19 lockdown on patients and families with Dravet syndrome

Isabella Brambilla, José Ángel Aibar, Anne Sophie Hallet, Irena Bibic, Elena Cardenal-Muñoz, Igor Prpic, Francesca Darra, Nicola Specchio, Rima Nabbout 

First published: 02 January 2021 | <https://doi.org/10.1002/epi4.12464> | Citations: 12

Obilježavanje međunarodnih dana

Tijekom 2021. godine podizali smo svijest o rijetkim i kompleksnim epilepsijama i obilježili sljedeće međunarodne dane na društvenim mrežama i web stranici Udruge:

08.02. Međunarodni dan oboljelih od epilepsije

28.02. Dan rijetkih bolesti

26.03. Ljubičasti dan

17.06. Međunarodni dan podizanja svijesti o poremećaju nedostatka CDKL5

23.06. Međunarodni dan podizanja svijesti o sindromu Dravet

03.12. Međunarodni dan osoba s invaliditetom

Za međunarodni dan oboljelih od epilepsije i sindrom Dravet osigurali smo ljubičasta svjetla na gradskoj vijećnici u suradnji s gradom Splitom.



Jačanje međusektorske nacionalne i internacionalne suradnje

Udruga je nastavila suradnju s Referentnim centrom Ministarstva zdravstva za epilepsiju i konvulzivne bolesti razvojne dobi, KBC-om Zagreb (Odjelom za neurologiju), te ostvarila suradnju s *Matthew's Friends*. Također je nastavila suradnju s Koalicijom udruga u zdravstvu, Hrvatskom udrugom za epilepsiju, Hrvatskom ligom protiv epilepsije i Hrvatskim društvom za dječju neurologiju. Putem ePAG EpiCARE-a Udruga je ojačala međunarodnu suradnju s inozemnim organizacijama i liječnicima koji su stručnjaci na području rijetkih i kompleksnih epilepsija kao i pripremom publikacije o utjecaju karantene za vrijeme pandemije COVID-19 na oboljele od sindroma Dravet i njihove obitelji.

Članstvo u organizacijama i međunarodna suradnja

Udruga je članica nacionalnih organizacija: Koalicije udruga u zdravstvu i Saveza za rijetke bolesti.

U međunarodnim organizacijama član je ePAG EpiCARE-a, Dravet sindrom Europske Federacije (predstavnicu Udruge je član Upravnog odbora) i EURORDIS-a.

Predstavnice Udruge su postale članovi Dravet CAB-a (*Community Advisory Board*).



Udruga u medijima

Udruga redovno objavljuje sadržaj na:



<http://dravet-sindrom-hrvatska.hr/>



<https://www.facebook.com/DSHrvatska>



<https://www.youtube.com/@dravethr3193/videos>

Predstavnici Udruge i znanstvenog odbora Udruge sudjelovali su u radio emisijama na radiju Sunce i radiju Makarska.

O projektu EpiPrehrana izvijestili su:

Moj Zagreb: https://mojzagreb.info/hrvatska/lije%C4%8Denje-epilepsije-keto-prehranom?fbclid=IwAR2ogSaTh20DahYMOPHP7G8ur_asc7TJrX8qrdsKfKDSpnp_Ti_FknetwF8

24 sata: <https://www.24sata.hr/lifestyle/keto-prehrana-moze-nam-puno-pomoci-kod-simptoma-epilepsije-791209>

Večernji: <https://ordinacija.vecernji.hr/zdravi-tanjur/jedi-zdravo/kako-ketogena-dijeta-djeluje-na-epilepticke-napadaje-evo-sto-treba-znati/>

In Portal (<https://www.in-portal.hr/in-portal-news/moderna-vremena/24222/darvet-sindrom-hrvatska-pokrenuli-savjetovanje-za-ketogene-dijete-u-sklopu-projekta-epiprehrana>)

U Večernjem listu objavljen je i poseban prilog (ožujak 2021.): Kuhaj Keto

Jutarnji list: https://www.jutarnji.hr/life/zivotne-price/napustili-smo-bolnicu-vjerujuci-da-se-napad-nece-ponoviti-a-onda-se-cudoviste-vratilo-15053977?fbclid=IwAR09yzOqey8NnlV7C4z27vOgyfGphXMhiEHysz32R0Ond_ttSzQunZ4fX10



Potvrđeno: dijeta koja smanjuje učestalost epileptičkih napadaja

ZOBOLJELI SE DRŽE KETO PRINCIPA MINIMALNO TRI MJESECA

nanost je slična – keto dijeta smanjuje učestalost epileptičkih napadaja. I upravo zato još od davnina preporučuje se oboljelima od raznih epileptičkih bolesti. Kako će točno djelovati na organizam ovisi od osobe do osobe, napominje magistra kliničkog nutricionizma Vedrana Bibić iz Udruge roditelja i djece "Dravet sindrom Hrvatska", i nije točno poznato zašto je ovaj oblik prehrane tako blagotvoran na oboljele od epilepsije, no sigurno je to da velik broj onih koji je primjenjuju osjećaju pozitivne učinke.

– Prema istraživanjima, dolazi do poboljšanja i drugih komorbiditeta koji prate epilepsiju – ističe Bibić. "Recept" za ketogenu dijetu liječnici indiciraju i propisuju kod oboljelih kojima se stanje nije poboljšalo nakon propisivanja različitih antiepileptika, a novi oblik prehrane primjenjuje se minimalno tri mjeseca. U samoj provedbi dijetе ključna je i uključenost nutricionista.

– Naravno, ovisi o tome o kojoj se bolesti radi, a za neke oblike epilepsije ketogena dijeta se predlaže i kao prvi oblik liječenja. Uglavnom se primjenjuje modificirana Atkinsonova dijeta jer je manje restriktivna i lakše se provodi. Rijetko tko drži dijetu zauvijek, ali negdje nakon dvije godine evaluira se koliko je djelovala na stanje oboljelog – objašnjava nutricionistica. I dok se sam unos hrane – broj kalorija, veličina obroka, koje će se namirnice konzumirati – kod oboljelih od epilepsije ne razli-

kuje od drugih koji koriste tu dijetu, ipak postoje neke specifičnosti i savjeti koje se daju oboljelima od epilepsije. Za vrijeme primjene ovog režima prehrane istovremeno se trebaju voditi dnevnik prehrane i dnevnik epileptičkih napadaja, a na djecu bi također trebalo provoditi kontrole i pratiti njihov razvoj – misli se na rast, težinu i tako dalje. Liječnički nadzor, istoće, nastavljanje je za cijelog trajanja režima, a obvezno je uz to uzimati i dodatke prehrani poput multivitamina, kalcija...

Prvih mjesec dana potrebno je pratiti tjelesnu masu i izbjegavati promjene u dozama propisane antiepileptičke terapije. Roditeljima također napominjemo da imaju realna očekivanja jer je potrebno neko vrijeme da prehrana počne djelovati pa znaju biti malo razočarani – objašnjava Bibić.

Istodobno se vode dnevnik prehrane i dnevnik epileptičkih napadaja

DIJETA SE PROVODI POD NADZOROM LIJEČNIKA

8 KUHAJ KETO



Vedrana Bibić iz Udruge roditelja i djece Dravet sindroma



9 KUHAJ KETO

Financiranje aktivnosti Udruge

Projekti i programi Udruge u 2021. godini financirani su najvećim dijelom iz lokalnih proračuna te trgovačkih društava, pravnih osoba i građana.

Financijski izvještaj



UDRUGA RODITELJA I DJECE
DRAVET SINDROM HRVATSKA
SVETOG KRIŽA 3
21000 SPLIT

POTVRDA O PREUZETOM IZVJEŠTAJU

Obveznikov OIB: **46579797492**
Obveznikov matični broj: **04299086**
Obveznikov naziv: **UDRUGA RODITELJA I DJECE DRAVET SINDROM HRVATSKA**

Vrsta izvještaja preuzetog od obveznika:

ID Izvještaja: **7100035** - **Izvještaj o bilanci i prihodima i rashodima neprofitnih organizacija za razdoblje 01.01. do 31.12.2021.**

Potvrda se izdaje u svrhu potvrde primitka izvještaja u FINA-i.

Ako se logičkom i računskom kontrolom utvrdi da je u FINA-u dostavljen nepotpun i/ili netočan izvještaj, FINA o tome obavještava obveznika radi dopune izvještaja ili ispravljanja njegovih nedostataka. Obveznik je u tom slučaju dužan dopuniti izvještaj, ispraviti ga i otkloniti utvrđene nedostatke.

Na vlasnikov zahtjev FINA izdaje ispis točnog i potpunog izvještaja.

Datum predaje FINA-i: **28.02.2022.**

Datum izdavanja: **28.02.2022.**

Ovjera FINA-e

FINANCIJSKA AGENCIJA
REGIONALNI CENTAR SPLIT
19

Financijska agencija | Ulica grada Vukovara 70 | 10000 Zagreb | telefon: (01) 612 8375 / telefaks: (01) 612 8383
adresa e-pošte: rgf@fina.hr
Call centar - besplatni telefon: 0800 0080 | adresa e-pošte: info@fina.hr

Neki financijski pokazatelji iz obrasca:

Kontrolni broj:

14.166.701,55

BIL-NPF	AOP	Stanje 1. siječnja	Stanje 31. prosinca
IMOVINA (AOP 002+074)	001	76.922	132.672
OBVEZE I VLASTITI IZVORI (AOP 146+195)	145	76.923	132.671
PR-RAS-NPF	AOP	Ostvareno u istom razdoblju prethodne godine	Ostvareno u izvještajnom razdoblju
PRIHODI (AOP 002+005+008+011+024+040+049)	001	36.983	126.979
UKUPNI RASHODI (AOP 054-146 ili 054+147)	148	42.710	79.066
Višak prihoda raspoloživ u sljedećem razdoblju (AOP 149+151-150-152-153)	154	75.790	123.703
Manjak prihoda za pokriće u sljedećem razdoblju (AOP 150+152-149-151+153)	155	0	0
G-PR-IZ-NPF	AOP	Ostvareno u prethodnoj poslovnoj godini	Ostvareno u tekućoj poslovnoj godini
PRIMICI UKUPNO (AOP 001 do 004 + 011 do 014)	015	0	0
IZDACI UKUPNO (AOP 016 + 019 do 027)	028	0	0
VIŠAK/MANJAK PRIMITAKA TEKUĆE POSLOVNE GODINE (AOP 015-028)	029	0	0