



**СРПСКО УДРУЖЕЊЕ ЗА
АЛЦХАЈМЕРОВУ БОЛЕСТ**

**ГОДИШЊИ ИЗВЕШТАЈ О РАДУ У
2022. ГОДИНИ
И
Планови за 2023.годину**

Београд, 31. март 2023. године

Париске комуне 1, Нови Београд
МВ: 28300719
РИБ: 111917761



[srpskoudruzenjezaalchajmerovubolest](https://www.facebook.com/srpskoudruzenjezaalchajmerovubolest)

011 6671 523
suab.srbija@gmail.com

Српско удружење за Алцхајмерову болест, као и у 2021.години, своје активности у 2022.години је фокусирао на три кључна сегмента:

- Развој недостајућих сервиса и услуга за оболеле од деменције и њихове сроднике/неформалне неговатеље
- Заговарање код доносиоца одлука за бољи положај особа оболелих од деменције, за подршку њиховим сродницима/неформалним неговатељима и подизање јавне свести о деменцијама
- Јачање самог удружења, оснивањем подружница, сарадњом са међународним асоцијацијама за Алцхајмерову болест, повећањем броја чланова и волонтера, учешћем на скуповима других.

У 2022.години конкурисали смо за средства за реализацију наших услуга и добили подршку за два пројекта: од Владе Швајцарске, у оквиру реализације њиховог пројекта „Заједно за активно грађанско друштво - АКТ“, које реализују Хелветас Свис Интеркооперејшин и Грађанске иницијативе, за реализацију нашег пројекта: „Сети се човека“ – Заједно до реализације права оболелих од деменције на дневни боравак у Београду. Ово је заговарачки једногодишњи пројекат, који траје од 1.марта 2022. до 28. фебруара 2023.године. Други је подржан од стране Црвеног крста Србије, у оквиру њиховог пројекта: „Јачање отпорности старијих особа и особа са инвалидитетом током ковид-19 и будућих катастрофа“. Назив тог СУАБ пројекта је: „За квалитетнији живот оболелих од деменције“, у оквиру кога покривамо трошкове за активности у Дневном боравку и саветовање сродника од 1.новембра 2022. до 31. јула 2023. године.

Развој недостајућих сервиса и услуга за оболеле од деменције и њихове сроднике/неформалне неговатеље

Током целе 2022. године пружали смо услугу Дневног боравка за оболеле од деменције, у просторијама Месне заједнице „Газела“, на Новом Београду. Услуга је функционисала једном недељно, сваког четвртка, од 16 до 19 часова и **исту је користило између 6 и 10 корисника у једном термину**. Са њима су радили једна социјална радница, са искуством у раду са оболелима од деменције, коју смо финансирани кроз пројекат „Сети се човека“ – Заједно до реализације права оболелих од деменције на дневни боравак у Београду, током 4 месеца, а кроз пројекат „За квалитетнији живот оболелих од деменције“ 2 месеца. Она је била организатор различитих врста радно окупационих, креативних и рекреативних активности оболелих. Њој су у реализацији активности помагали студенти психологије и социјалног рада, волонтерски затим пензионери различитих занимања а који се баве музиком, физичком културом, сликањем и који имају афинитет за подршку оболелима. Повремено је долазила и социјална радница из једног приватног дома за старе да помаже и стиче искуство за организовање сличних активности на свом радном месту. Преосталих 6 месеци у години услугу смо организовали на волонтерској основи од стране чланова удружења и волонтера.

Евалуацијом активности које спроводимо у Дневном боравку, потврђено је да је главни терет бриге о оболелима, корисницима услуга Дивног боравка, на жени, просечне старости 53 године, која у просеку већ три-четири године негује оболелог. Две трећине тих жена раде а за то време, у 20% случајева, оболели су сами у стану, под кључем. Услуге које СУАБ пружа у Дневном боравку су од изузетне користи како за оболеле, који добијају на самопоуздању и осећају достојанства, тако и за њихове неговатеље, којима најтеже пада неразумевање друштва, недостатак помоћи и што не могу више нормално да комуницирају са драгом особом. Оболелима веома прија, јер се сваком кориснику прилази индивидуално и прави се програм активности које му годе, које он жели да спроводи и колико жели да их упражњава. Тиме смо допринели структурирању времена оболелих, упражњавању когнитивних вежби и различитих физичких активности које помажу оболелима да успоре процес напредовања болести и одржавају их дуже, колико толико, функционалним и социјално укљученим у заједницу.

Корисници услуга у Дневном боравку су се радовали сваком новом доласку на дружење, па верујемо да су макар мало поправили квалитет живота и успорено је пропадање њихове моторике и других преосталих капацитета. И оболели и њихови сродници су у евалуацији истакли да би им значило да Дневни боравак ради сваки дан или бар два-три дана у недељи.

У 2022.години реализовали смо и услуге психосоцијалне подршке и саветовања за 114 различитих особа (породица), од којих 87 личним контактима у просторијама дневног боравка или у канцеларији СУАБ-а, или путем телефона или мејла, а за 27 особа путем фејсбука. Поједини корисници су услуге користили и више пута. Највећи број корисника услуга психосоцијалне подршке су из Београда, затим из Зрењанина, Новог Сада и Ниша. Помагали смо и корисницима из још 20 општина у Србији, почев од Бачке Паланке са севера, затим преко Лознице, Аранђеловца, Ивањице, Крагујевца, па до Алексинца, Прокупља и Пирота на југу Србије. Јављала нам се корисница из Сарајева из Босне и Херцеговине и сродник оболеле особе, који живи у Швајцарској. Питања због којих се људи обраћају су најразличитија, почев од интересовања која права имају и како могу да их остваре, преко питања како да се опходе и да помогну оболелима у својству неформалног неговатеља без да их додатно повређују и себе нервирају. Затим, било је оних који су тражили препоруке који од приватних домова изабрати, у недостатку смештајних капацитета у државним домовима, као и оних који су тражили препоруке за обезбеђивање плаћеног неговатеља у кућним условима. Било је и оних који су се интересовали за терапију, да ли је адекватна, затим око дијагнозе болести. Питају да ли је болест наследна и страхују да је и сродници не добију. Интересују се када се треба обратити лекару и која је разлика између обичне старачке заборавности и деменције. Доста је интересовања било за услуге СУАБ дневног боравка, али не једном недељно већ сваки радни дан и за пуно радно време.

Само за услуге психосоцијалне подршке и саветовања пружене у новембру и децембру 2022, добили смо подршку од стране Црвеног крста Србије, а током претходних 10 месеци у току године услуге су чланови удружења пружали волонтерски.

Заговарање код доносиоца одлука за бољи положај особа оболелих од деменције, за подршку њиховим сродницима неформалним неговатељима и подизање јавне свести о деменцијама

Током целе 2022.године спроводили смо кампању подизања свести у заједници о деменцијама, о већ препознатом проблему особа оболелих од деменције и њихових неформалних неговатеља и о позитивним ефектима пилотирања услуге Дневног боравка на Новом Београду. Чинили смо то путем гостовања на медијима, давање интервјуа новинарима, писања и објављивања текстова и постова на Сајту и друштвеним мрежама удружења и учешћа са излагањима на скуповима које су друге организације организовале. Посебно издвајамо учешће на онлајн конференцији Фестивала здравља о здрављу, коју је ТВ Студио Б снимала, на којој смо добили 32 минута времена да говоримо о Алцхајмеровој болести, о изазовима сродника у нези, о симптомима и препознавању болести¹.

У оквиру реализације пројекта „Сети се човека“ - Заједно до реализације права оболелих од деменције на дневни боравак у Београду, **креирали смо и спроводили кампању, са слоганом „Деменција не бира“, кроз коју смо вршили притисак на надлежне у Београду да услугу Дневног боравка за оболеле од деменције уведу у Одлуку о правима и услугама из социјалне заштите и да је почну развијати.** То смо чинили заједно са чланицама Неформалне мреже за помоћ и подршку породицама чланова оболелих од деменције са Звездаре, удружењима пензионера и других организација цивилног друштва из Београда, које раде са старијима/за старије.

Постигли смо то кроз следеће активности:

Израдили смо Нацрт Основног програма организације услуге Дневног боравка за особе које пате од деменције (на основу практичних искустава које имамо током пилотирања ове услуге на општини Нови Београд од 1.марта 2021. године). Овај документ, који је у складу са важећим стандардима у социјалној заштити, за услуге дневних боравака одраслих и старијих, смо користили као заговарачки инструмент код надлежних.

Реализовали смо четири панел дискусије, у мају и јуну месецу, са циљем упознавања учесника са нашом заговарачком кампањом и мобилизације подршке представника установа и институција социјалне и здравствене заштите и ОЦД које се баве питањима старијих особа. На ова четири скупа учествовало је 70 представника наведених установа и организација, којих се ова тема тиче. Ми смо их прво упознали са резултатима евалуације пилотирања услуге Дневног боравка а потом са заговарачком кампањом и захтевом који планирамо упутити градској управи у граду Београду, 21.септембра 2022.године, поводом обележавања Међународног дана борбе против Алцхајмерове болести.

Стручњаци и активисти ОЦД су у дискусији похвалили напоре које СУАБ улаже у развој Дневног боравка као потребне услуге, али су истакли да она треба да буде

¹ <https://www.youtube.com/watch?v=VwkZFCMXUyY>

континуирана и да је одржива, где ће сродници имати подршку сваког радног дана, од 8 до 16 сати јер је то превентива смештаја оболелог у установу.

Добили смо обећање учесника скупова да ће пружати подршку заговарачкој кампањи СУАБ-а која има за циљ да доносиоци одлука у главном граду услугу дневног боравка унесу у Одлуку о правима и услугама из социјалне заштите, и да је почну развијати и финансирати у пуном капацитету од 2023. године.

Стручњаци су предлажили да СУАБ иницира јавно слушање у парламенту, како би се законодавна власт упознала са проблемом и да са тог нивоа крене иницијатива за решавање овог проблема не само у Београду већ и у другим градовима Србије.

Мимо ове четири панел дискусије, о заговарачкој иницијативи смо говорили на још три скупа током године:

- 24. маја 2022. на Трибини ХХУ Хлеб живота на тему: "Постојећи модел подршке породицама лица оболелих од деменције", са излагањем на тему: "Незадовољене потребе за помоћи оболелима од деменције и њиховим неговатељима",
- 4. септембра 2022. смо у оквиру Фестивала здравља у Београду реализовали трибину за општу јавност, на тему „Изазови са којима се сусрећу сродници оболелих од деменције и могућа решења“,
- 10.децембра 2022, на свечаном обележавању Међународног дана људских права, „Да нико не буде изостављен – у сусрет обележавању 75 година Универзалне декларације о људским правима“, на два панела: „Солидарност за све генерације“ (са уводним излагањем) и „Ментално здравље, све је то нормално“ (са учешћем у дискусији)

У периоду од 22. августа до 21. септембра прикупљали смо потписе за петицију за измене и допуне Одлуке о правима и услугама из социјалне заштите града Београда. Петицију је потписало 5.639 грађана, од којих 3.422 је потписало онлајн, а 2.217 особа лично. Онлајн потписници петиције су имали могућност и да дају коментар и образложе зашто потписују петицију. Ту могућност је искористило 784 потписника. Највећи број њих су из реда оних који су имали или имају сада искуство у породици са оболелима. У 91% случајева коментаре су остављале жене. Наводимо три илустративна коментара:

„Огроман је притисак на члановима породице који дају последње атоме снаге да брину о дементним, тешко оболелим родитељима. Немају никакву помоћ, никакав предах. Већина није у могућности да плаћа неговатељице и медицинске сестре. Њихово психичко и физичко стање пропада (оних који воде бригу), а оболели дементни родитељи не добијају адекватну негу. Тужно је да нема стручне помоћи и саветовалишта. Ти људи су градили ову земљу, радили и давали, најмање што може да им се пружи је прилика да достојанствено проживе и уз ту болест.“
Хелена Чех (Београд, 2022-09-13)

„У породици сам имала члана који је имао тежак облик деменције дуги низ година. Нико није свестан колико је тешко бринути се о таквој особи 24 сата без тренутка предах годинама. Желите им добро, желите их заштитити, а ваш живот се претвара у пакао. У том периоду је мојој породици било преко потребно

овако нешто. Сматрам да је ово НЕОПХОДНО за иоле нормално функционисање јер ова болест постаје болест целе породице а не само појединца.“ Јована Радосављевић (Београд, 2022-09-13)

„Потписујем зато што се у Србији деменција и Алцхајмерова болест не схватају озбиљно колико би требало, зато што многи не реагују на време када симптоми почну да се јављају, а чак и ако приметите симптоме у болницама не добију одговарајућу негу и терапију што може да буде кобно, и зато што оболели морају да имају одговарајућу негу која треба да буде финансијски доступна свима.“ Јелена Милијић (Београд, 2022-09-13)

Реализовали смо јавни догађај на Тргу Републике у Београду, 21. септембра, поводом обележавања Међународног дана борбе против Алцхајмерове болести, на коме је учествовало око 100 представника опште и стручне јавности и медија. Упознали смо их о реализованом прикупљању потписа за петицију и о плану да се поводом обележавања Међународног дана борбе против Алцхајмерове болести, тог дана и преда петиција надлежнима у Градској управи, што је и урађено. Петицију смо предали Секретаријату за социјалну заштиту града Београда, уз 13 потписа удружења и Нацрт основног програма организације услуге Дневног боравка за оболеле од деменције.

У периоду од 21. октобра до 7. новембра 2022, на порталу Пензин спровели смо анкету са питањем: Да ли ће кампања „Деменција не бира“ имати позитиван исход, односно хоће ли Београд 2023. године добити дневни боравак за оболеле од деменције. У анкети је учествовало 216 особа, од којих су 134 (62%) рекли да ће град одговорити позитивно и да ће отворити Дневни боравак, а 82 особе (38%) је одговорило негативно. У коментарима оних који су одговорили да град неће уважити петицију и захтев, образлагали су то на три начина. Једни јер верују да у буџету града нема довољно пара за социјалну заштиту, други су наводили да надлежни немају слуха, знања и интересовања за ову тему, а трећи су навели да верују да надлежни немају лични интерес, односно не могу много да се „уграде“ у овакве пројекте и зато што не желе да улажу у нешто из чега им се неће новац одмах вратити вишеструко.

Почетком новембра добили смо одговор од Секретаријата да они нису надлежни за ово питање и одговорност су пребацили на здравствени систем. По добијању негативног одговора писмом смо се 7. новембра обратили Министарки здравља, проф.др Даници Грујичић, где смо је обавестили о нашој петицији и одговору на исту од надлежних из градске управе Београда и тражили помоћ по овом питању. Замолили смо је да предузме све што је у њеној надлежности и да помогне да оболели од деменције и сродници – неформални неговатељи који брину о њима, добију и почну да користе сваког радног дана услуге Дневног боравка за оболеле и Саветовалишта за сроднике који о њима брину, у Београду, а потом и у другим градовима у Србији. Одговор од ње нисмо добили.

Уприличили смо одмах потом састанак са стекхолдерима који су подржали петицију, упознали их са исходом исте и договорили да не одустајемо већ да и даље тражимо савезнике за акцију и да се боримо и даље.

Дана 15. новембра 2022. написали смо саопштење за медије у коме смо их обавестили о негативном исходу петиције и како локална самоуправа Београда игнорише потребе оболелих од деменције и сродника који брину о њима. Вечерње новости су 17. новембра објевиле текст са насловом: „Нема пара за оболеле од деменције“² који је привукао пажњу надлежних.

Након те објаве, добили смо позив из Секретаријата за социјалну заштиту за састанак, који је и реализован 24. новембра 2022. На састанку са секретарком Секретаријата, учествовале су представница СУАБ-а и представница ХХУ Хлеб живота, испред 13 ОЦД које су подржале захтев СУАБ-а. Градска секретарка је обећала да ће организовати нови састанак са представницима надлежних установа здравствене и социјалне заштите и ОЦД, како би се разговарало о могућностима за отварање Дневног боравка. Међутим то обећање није испунила.

Током децембра 2022. и у јануару 2023. године ступили смо у контакт и имали састанке са представницима три одборничке групе у Скупштини Града Београда: ПУПС-ом 16. децембра 2022, За добар град – Морамо 22. децембра и Странком слободе и правде 25. јануара 2023. Упознали смо их са кампањом и добили њихова уверавања да исту подржавају и да ће наћи начина да наши захтеви буду разматрани на некој од седница Скупштине града у 2023. години. Одборничка група За добар град – Морамо је поднела Амандман на предлог Буџета Града Београда, за 2023. годину, да се преусмери износ од 10.000.000 динара за Дневни боравак за дементна старија лица, на програм 0902-0021, са програма 0602-0006. Амандман није прихваћен.

Заговарање за институционализацију услуге дневног боравка за оболеле од деменције наставићемо и у 2023. години.

Јачање удружења, оснивањем подружница, сарадњом са међународним асоцијацијама за Алцхајмерову болест и другим ОЦД, повећањем броја чланова и волонтера, учешћем на скуповима других

Поносни смо што смо успели да формирамо прву подружницу СУАБ-а и то у Нишу, Удружење за Алцхајмерову болест – Ниш, 31. октобра 2022.

Ојачали смо и бројчано јер су се током године нашем удружењу придружила два нова члана:

1. Бојана Тољић, из Београда, службеница и неформални неговатељ оболелог оца и
2. Милица Митровић Марић из Новог Сада, учитељица и неформални неговатељ оца.

На дан 31. децембра 2022. године, наше удружење броји 19 чланова.

² <https://www.novosti.rs/beograd/vesti/1173557/nema-para-obocele-demencije-zapostavljene-potrebe-starih-dijagnozom-alchajmera-njihovih-srodnika>

Појачали смо се и са волонтерима. До почетка 2022. године имали смо их осам, а током године су нам се придружиле четири нове волонтерке, тако да их имамо 12. Нове волонтерке су:

1. Татјана Џодић, психолог;
2. Анђела Рајковић, студент социјалног рада;
3. Олга Ковачевић, студент социјалног рада и
4. Смиља Тодоровић, пензионер (свира хармонику).

Посебно смо поносни што смо у октобру 2022. и званично постали придружени чланови асоцијације Алцхајмер Европа. Они нам уредно шаљу месечне билтене о раду асоцијације и чланова асоцијације, обавештавају о скуповима које организују и о новостима које имају. Још увек нам не траже да плаћамо чланарину у асоцијацији, али ће сигурно у наредном периоду бити потребно да и то регулишемо.

У октобру 2022. писмом нам се обратила госпођа Лаура Оберт из Alzheimer's Disease International из Лондона и тражила да имамо онлајн састанак, како бисмо успоставили сарадњу. Уприличили смо онлајн састанак 19. октобра и од тада нам и они шаљу редовно своје материјале и обавештавају о својим активностима. Имамо обећање да ћемо од 2023. године бити укључени у двогодишњи програм обуке за прикупљање средстава за финансирање удружења и укључивање у чланство.

Током године, учествовали смо по позиву на три скупа, која су организовале две друге организације и Министарство за људска и мањинска права:

1. XIII Саветовање фармацеута, на тему: Деменција – Сетимо се за оне који то не могу, Бену апотеке, Београд, 27. март
2. Хибрид ивент: Изазови и шансе у раној дијагностици Алцхајмерове болести – садашњост и будућност, са излагањем Надежде Сатарих на тему: Улога удружења пацијената на путу пацијената са Алцхајмеровом болешћу. Roche, Београд, 18. новембар
3. Свечано обележавање Међународног дана људских права, „Да нико не буде изостављен – у сусрет обележавању 75 година Универзалне декларације о људским правима“, учешће Маје Гајић Квашчев и Бојане Тољић у дискусији на панелу: „Ментално здравље – Све је то нормално“, Министарство за људска и мањинска права и друштвени дијалог, Београд, 10. децембар

Од 15. јула 2022. године, склопили смо Споразум о сарадњи са београдским Каритасом. Они реализују пројекат помоћи у кући и неге за старије из београдских општина Звездара, Врачар и Стари град и врше позајмице ортопедских помагала за старије којима су исти потребни. Предмет сарадње је упућивање корисника са њихове територије у Дневни боравак и Саветовалиште, а са наше стране – на коришћење помоћи и неге у кући. Учествовали су, поред Црвеног крста Београда и ХХУ Хлеб живота, са штандом, на јавном догађају који смо уприличили у центру Београда, поводом обележавања Међународног дана борбе против Алцхајмерове болести, 21. септембра 2022. године.

Присуство у медијима

Током 2022. године, имали смо 102 појављивања у медијима од којих 97 у електронским и пет у штампаним медијима, што је скоро дупло више него у 2021. години, када смо имали 57 појављивања.

На 12 различитих ТВ станица имали смо 25 гостовања/прилога. Поносни смо што је прилог о нашем Дневном боравку и кампањи „Деменција не бира“ био и на јавном сервису РТС1, у Дневнику 2 и у Дневнику 1. Значајно је и осам гостовања на ТВ са националном фреквенцијом Хепи, од којих шест пута у емисији Телемастер и два гостовања у Јутарњем програму. На ТВ Прва, такође са националном фреквенцијом имали смо два гостовања у емисији 150 минута. Имали смо два гостовања на ТВ Н1, гостовање у емисији „Дан уживо“ и један прилог у емисији „Нови дан“. На ТВ Коперникус, кабловској телевизији, имали смо четири гостовања, а прилоге о раду нашег Дневног боравка и кампањи објавиле су телевизије: Еуроџуз, Курир, РТВ Војводина, ТВ Вести, Студио Б, затим ту је и гостовање у емисији „Ми данас“, на ТВ К1. Посебно смо поносни на то што је ТВ Инсајдер за своју емисију Мале велике приче, снимила и емитовала више пута емисију „Деменција и друштво заборав“. Гостовали смо шест пута на Радио Београду 1 и то по два пута у емисији „Доживети стоту“ и у емисији „Ухвати дан“, а по једном у емисији „Магазин на првом“ и у Новостима дана. Један телефонски интервју смо дали за Радио Џенарика из Чачка.

Текстови о раду Дневног боравка, о СУАБ-у и о кампањи, објављени су 65 пута на 39 различитих портала. Било је и 10 преноса вести на друге портале. Посебно смо поносни што је два наша текста објавио портал Alzheimer-europe.org а по једну вест о нашој кампањи „Деменција не бира“ објавили су Портали: Деменција.нет (хрватски портал) и портал Листа Победа (из Црне Горе).

Штампани медији објавили су пет текстова и то: два текста су објављена у месечнику Глас осигураника, часопису ПИО Фонда а по један текст објавили су Политика, дневне новине, Ало, дневне новине и недељник Чачански глас. Сви текстови су били о функционисању нашег Дневног боравка и о потреби да држава почне да развија исте. У текстовима се скреће пажња јавности на изазове и проблеме са којима се сусрећу оболели и сродници који брину о њима.

Можемо рећи да смо допринели да се повећа ниво сензибилисаности јавности за питања Алцхајмерове болести и других врста деменција, захваљујући медијима који су били веома заинтересовани да прате наш рад и активности.

Фејзбук страну и сајт СУАБ удружења ажурира наша Александра Јовановић. На дан 1.јануара 2023. године фејзбук страна има 1.222 особе пратиоца, што значи да се током године прикључио 761 нови пратилац. Сајт СУАБ је имао током године 5.800 посета од стране 4.507 посетилаца. На сајту СУАБ током године објавили смо 23 текста, а на фејсбук страни смо поставили 118 објава.

Финансијски извештај

Укупан приход организације у 2022. години износио је **1.794.174,00 РСД (15.292,68 ЕУР³)**. Укупан приход укључује приходе по основу:

- донација за пројекте:
 - „Сети се човека“ – Заједно до реализације права оболелих од деменције на Дневни боравак у Београду, финансираног од стране Владе Швајцарске, кроз пројекат „АКТ – Заједно за активно грађанско друштво“, који спроводе Хелветас Свис Интеркооперејшн и Грађанске иницијативе:
 - „За квалитетнији живот оболелих од деменције“, финансираног од стране Црвеног крста Србије: „Јачање отпорности старијих особа и особа са инвалидитетом током ковид-19 и будућих катастрофа“, који финансира Европска унија а уз подршку Аустријске агенције за развој и Аустријског Црвеног крста.
- сопствених прихода Удружења: донације правног лица за рад удружења и чланарина.

Приход остварен у 2022. години, већи је у односу на приход 2021. године за 7.413,94%, када удружење није имало финансијску подршку за реализацију пројеката.

Укупни расходи и износе **1.752.835,09 РСД (14.940,33 ЕУР)** и мањи од укупних прихода Удружења за 41.338,91РСД.

У структури трошкова највећу ставку 2022. године чине трошкови по основу исплаћених хонорара (уговори о делу, ауторски хонорари) сарадницима за реализацију пројектних активности.

Бруто износ хонорара је 1.162.240,00 РСД, што представља 66,30% укупног расхода. Нето износи горе неведених примања исплаћени су у висини од 757.819,00 РСД, што износи 43,23% у односу на укупни расход у 2022. години.

На име трошкова пореза и доприноса при исплати нето хонорара сарадника плаћено је 404.421,00 РСД што чини 23,07% укупних расхода.

Давања држави увећана су још и за трошкове плаћеног пореза на закуп пословног простора (31.100,93 РСД), и таксе за издавање потврда и извода (2.660,00 РСД).

Укупна давања према држави по свим наведеним основама износила су у 2022. години 438.181,93 РСД (**3.734,85 ЕУР**) или **25% укупног расхода**.

На текуће трошкове канцеларије (трошкови закупа канцеларијског простора, трошкови струје, комуникације и трошкови комуналија) потрошено је 239.507,71 РСД, за књиговодствене услуге 23.000,00 РСД и банкарске провизије и накнаде 16.370,00 РСД.

³ Вредност у еврима је прерачуната по курсу 117,3224 РСД за 1 евро на дан 31.12.2022. године

Разлику до укупних трошкова у износу од 277.956,45 РСД чине остали трошкови пројектних активности реализованих у току 2022, а у складу са уговореним буџетима по Пројектима:

- трошкови организације саветовалишта за чланове породица оболелих од деменције и радионица за оболеле – 117.000 РСД;
- набавка дидактичког материјала и средстава за хигијену за радионице у Дневном боравку – 16.625,63 РСД;
- набавка материјала за јавни догађај – 31.670,83:
 - пулт Удружења – 14.900,00 РСД;
 - прслуци за волонтере удружења за јавни догађај (материјал и штампа логоа Удружења на прслуцима): 9.937,50 РСД;
 - балони – 6.833,33 РСД;
- трошкови реализације анкетног истраживања путем портала Пензин – 25.000,00 РСД
- трошкови услуга дизајнирања и припреме за штампу – 40.800,00 РСД;
- трошкови штампања промотивног материјала (лифлети и ролап) – 17.400,00 РСД;
- трошкови послужења и освежења – 29.459,99 РСД:
 - за радионице у Дневном боравку – 15.440,83 РСД;
 - за панел дискусије – 14.019,16 РСД.

Годишњи финансијски извештај организације за 2022. сачињен је на прописаним обрасцима и у писаној (електронској) форми биће достављен Агенцији за привредне регистре у законски предвиђеном року (најкасније до 31.03.2023.).

Утрошена средства међународних и домаћих организација и институција у динарима и еврима

РБ	Организације и институције	Утрошено у РСД	Утрошено у €	%
1.	Влада Швајцарске	1.524.254,00	12.992,01	86,96
2.	Црвени крст Србије	186.620,00	1.590,66	10,65
3.	Сопствена средства	41.961,09	357,66	2,39
Укупно:		1.752.835,09	14.940,33	100

Планови за 2023. годину

Наставићемо да развијамо услугу Дневног боравка на Новом Београду и да пружамо психосоцијалну подршку сродницима неформалним неговатељима оболелих, кроз реализацију Пројекта: „За квалитетнији живот оболелих од деменције“, који подржава Црвени крст Србије, до 31.јула 2023.године.

Наставићемо да заговарамо за институционализацију услуге дневног боравка у Београду и за развој недостајућих сервиса и услуга у другим локалним заједницама за оболеле од деменције и њихове неформалне неговатеље и за бољи положај оболелих.

Иницираћемо у Парламенту Србије код Одбора за здравље да се поводом обележавања Међународног дана борбе против Алцхајмерове болести организује Јавно слушање у Парламенту на тему: Деменције-приоритет јавног здравља и одговор на изазове оболелих и сродника који брину о њима.

Конкурисаћемо код других донатора да пројектно наставе да подржавају реализацију услуге нашег Дневног боравка, од августа месеца па надаље.

Наставићемо да јачамо удружење отварањем подружнице у Новом Саду, пријемом нових чланова и едукацијом волонтера као и сарадњом са другим организацијама и институцијама које имају интерес за тему Алцхајмерове болести и других врста деменција.

Београд, 24. март 2023. године

председница Управног одбора
мр Надежда Сатарић