




**СРПСКО УДРУЖЕЊЕ ЗА
АЛЦХАЈМЕРОВУ БОЛЕСТ**



Београд, 28. март 2025. године

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

011 6671 523
suab.srbija@gmail.com

 srpskoudruzenjezaalchajmerovubolest

САДРЖАЈ:

1. Развој недостајућих сервиса и услуга за оболеле од деменције и њихове сроднике/неформалне неговатеље	3
2. Заговарање код доносиоца одлука за бољи положај особа оболелих од деменције, за подршку њиховим сродницима и подизање јавне свести о деменцијама, факторима ризика и значају превенције.....	5
3. Јачање удружења, оснивањем подружница, сарадњом са међународним асоцијацијама за Алцхајмерову болест и другим ОЦД, повећањем броја чланова и волонтера, реализацијом обука, учешћем на скуповима других.....	6
4. Присуство у медијима	9
5. Финансијски извештај.....	10
6. Планови за 2025. годину	11

Српско удружење за Алцхајмерову болест (у даљем тексту: СУАБ), од свог оснивања 2020.године, своје активности фокусира на три кључна сегмента:

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

У 2024.години конкурисали смо за средства за реализацију наших услуга, на начин да смо писали пројекте и пријављивали се на јавне позиве домаћих и међународних институција, када год смо испуњавали формалне услове позива, али нисмо успели да добијемо подршку ни за један пројекат. У питању је било пет пројеката:

„Алцхајмер кафе - подршка породицама особа које живе са деменцијом и оболелима“. Са овим пројектом смо конкурисали на Конкурс за удружења код Министарства за бригу о породици и демографију, у априлу 2024. Због притужби удружења на нерегуларности при избору пројеката, Конкурс је поништен. Нови јавни позив је расписан у августу 2024 и на тај позив смо се пријавили са модификованим пројектом „Алцхајмер кафе - подршка особама са деменцијом и њиховим породицама“, али ни овога пута наш пројекат није прихваћен за финансирање.

„Немедикаментозна терапија оболелих од деменције и подршка породицама које о њима брину“ Са овим пројектом смо конкурисали на Конкурс код локалне самоуправе града Београда – Градског секретаријата за социјалну заштиту, у новембру месецу, али ни овај пројекат није прихваћен за финансијску подршку.

У марту месецу смо прихватили понуду Хрватског савеза слепих, да им будемо партнери на њиховом пројекту: **КА2 „Сурадничка партнерства за едукацију одраслих“**, са којим су они конкурисали на Еразмус+ програм Европске уније. У оквиру овог пројекта требало је да заједнички радимо на подизању свести о Алцхајмеровој болести и другим типовима деменција, затим адаптацију неуропсихолошке процене особа са оштећењем вида за деменцију и да изградимо web платформу за едукацију о Алцхајмеровој болести и другим деменцијама. Тај пројекат није добио финансијску подршку.

У оквиру програма Покрет Полет који спроводи Траг Фондација а финансира Европска унија, у августу месецу смо конкурисали са пројектом: **„За развој дневних услуга у Београду за особе са деменцијом и њихове породице“**, међутим ни овај наш пројекат није прихваћен за финансијску подршку.

И у 2024.години смо били планирани за једне од партнера Грчкој асоцијацији Алцхајмер на пројекту **ALZ-CARE** на HORIZON-HLTH-2024-DISEASE-13-01, са којим су они конкурисали код Европске уније у јуну месецу, међутим и овога пута тај пројекат није прихваћен. Иначе мисија овог пројекта је да имплементира и процени дигиталне здравствене технологије и интервенције усмерене на пацијента.

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

Упркос томе што нисмо успели да добијемо финансијску подршку ни за један од наших пројеката које смо писали а нису прихваћени ни међународни пројекти других удружења којима смо ми требали бити партнери, **током целе 2024. године пружали смо услуге за 153 члана из 140 породица, особа које живе са неким обликом деменције.** Пружали смо услуге психосоцијалне подршке и саветовања за 135 сродника оболелих, услуге радионица/ дневног боравка за девет различитих особа које живе са деменцијом, и формирали смо и реализовали једну групу међусобне подршке за девет сродника оболелих.

Реализовали смо услуге психосоцијалне подршке и саветовања за 135 различитих породица од којих за 109 личним контактима, путем телефона или непосредно у просторијама дневног боравка или у канцеларији СУАБ-а, коју смо имали до 1.маја 2024.године. Путем мејла комуницирали смо са 21. сродником а путем фејсбука за пет особа. Поједини корисници су услуге користили и више пута. Највећи број корисника услуга психосоцијалне подршке су из Београда (94), затим из Новог Сада (6), па из Ниша и Крагујевца. Помагали смо и корисницима из још 22 општине у Србији, почев од Суботице и Врбаса са севера, затим преко Руме, Горњег Милановца, Ужица, Аранђеловца, Лучана, Краљева, Врњачке бање, Трстеника Алексинца, Крушевца, Власотинца на југу Србије. Јављали су нам се сродници оболелих особа из Аустрије, Немачке, Аустралије, Америке, Швајцарске, за драге особе које живи у Србији. Питања због којих се људи обраћају су најразличитија, почев од интересовања која права имају и како могу да их остваре, преко питања о услугама које пружамо у дневном боравку и за које кориснике су оне препоручљиве, 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, као и оних који су тражили препоруке за обезбеђивање пријема у неком од државних домова. 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. Било је интересовања за услуге СУАБ дневног боравка, али не једном недељно већ сваки радни дан и за пуно радно време. Било је доста оних који су тражили препоруке за жене неформалне неговатеље за новац у кућним условима. Тражили су сродници савете око организовања свакодневице оболелих у кућним условима мимо гледања ТВ програма или читања, односно шетњи. Питали су како обезбедити да се особа која живи сама не зауби ако изађе из куће или из стана. Поједини сродници имају дилеме око одузимања пословне способности и стављање драгих особа под старатељство? Да ли то чинити и у којим случајевима.

Услуге радионица/дневног боравка за оболеле од деменције, смо пружали у просторијама Месне заједнице „Газела“, на Новом Београду. Услуга је функционисала једном недељно, четвртком, од 16 до 19 часова, у 30 термина током године, стим што се нисмо окупљали 2,5месеце током летње паузе. Услугу је



користило између 3 и 5 корисника у једном термину, укупно девет различитих корисника током године а 35 од почетка развоја ове услуге. Са њима је радила социјална радница, Анђела Рајковић уз помоћ Надежде, а од априла месеца њу је заменила Надежда, председница удружења. Све време услугу је пружала и Жељка Цвијан Гортински, драма терапеут, са великим искуством у раду са

оболелима у Лос Анђелесу, а њима су у реализацији активности помагали пензионери различитих занимања а који се баве музиком, физичком културом, сликањем и који имају афинитет за подршку оболелима.

Евалуација активности које спроводимо у Дневном боравку, потврђује је да се корисници услуга радују сваком новом доласку на дружење, па верујемо да су макар мало поправили квалитет живота и макар привремено успорено је пропадање њихове моторике и других преосталих капацитета. У групи са себи сличнима корисницима расте самопоуздање, раде ствари које желе и колико желе, уживају у интеракцији са другим корисницима, волонтерима и стручњацима. Радо се укључују у музичке активности а посебно уживају у певању са професором Милетом (волонтером). Физичке активности их потпуно релаксирају а понекад имају и такмичарски карактер па се корисници труде да буду што бољи у бацању чуњева или у добацивању и хватању лопте.

Сродницима значи да имају макар мали предах од обавеза и да за то време обаве неке своје ситне послове или да једноставно попију кафу или се прошетају и попричају са неким од других сродника или стручњака у Дневном боравку. И оболели и њихови сродници увек истичу да би им значило да Дневни боравак ради сваки дан или бар два-три дана у недељи.

Од 1. фебруара, формирали смо групу само подршке сродника оболелих коју је у почетку водила психолошкиња Бранка Кордић, волонтерски заједно са представницом СУАБ-а а потом сама представница СУАБ-а. Група је функционисала три месеца и користило ју је укупно девет сродника, од којих двоје из Новог Сада. Група се састајала у просторијама Месне заједнице Газела, четвртком од 17 до 18:30сати.

Током фебруара и марта месеца извршили смо анкетање 100 сродника оболелих од деменције, корисника наших услуга, на тему изазова у неговању оболелих драгих особа а за потребе истраживачког пројекта Црвеног крста Србије



2. Заговарање код доносиоца одлука за бољи положај особа оболелих од деменције, за подршку њиховим сродницима и подизање јавне свести о деменцијама, факторима ризика и значају превенције

И током 2024.године спроводили смо кампању подизања свести у заједници о деменцијама, о већ препознатом проблему особа оболелих од деменције и њихових неформалних неговатеља, о значају превенције исте и о факторима ризика. 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 30 пролећном Фестивалу здравља у Београду, 8.јуна. На панелу на тему: „Деменција – изазов за појединца, породицу и друштво”, који је привукао велику пажњу посетиоца, говорила је Надежда Сатарих заједно са Наташом Тодоровић из Геронтолошког друштва Србије и др Александром Павловић, неурологом. На Међународној Конференцији у Београду на тему: „Моја будућност – Чија је брига? Инклузивно друштво за старије особе”, Надежда Сатарих на панелу: „Оснаживање заједница: стратегије и партнерства за социјално укључивање и благостање старијих особа ”, је говорила о изазовима оболелих и сродника који о њима брину и указала на значај доношења Националног плана за решавање питања оболелих. Исто залагање смо истакли и поруке надлежнима упутили током обележавања Светског дана борбе против деменције, када смо реализовали велики скуп у Београду: „Време је да се делује на деменцију“- Подижимо свест и смањујмо стигму. На том догађају имали смо и госте из Амбасаде Шпаније у Београду. Заменик амбасадора господин Дарио Отеро Кастро, је лично подржао нашу кампању и све што радимо. Овај догађај

смо организовали са Хришћанским хуманитарним удружењем „Хлеб живота“.

Упутили смо иницијативу Институту за јавно здравље Србије др Милан Јовановић Батут и Градском заводу за јавно здравље Београд за стављање у Календар здравља и Светски дана борбе против Алцхајмерове болести 21. септембар и обележавања овог дана. За сада овај дан, код нас,



обележавају заинтересована удружења грађана, самостално или у партнерству са јавним установама у локалним заједницама.

Српско удружење за Алцхајмерову болест се придружило осталим европским националним удружењима Особа са инвалидитетом и удружењима за Алцхајмерову болест, која су потписала отворено писма упућено госпођи Хаџа Лахбиб, европској комесарки за равноправност; чиме смо је и ми позвали да се посвети ажурирању текуће Европске стратегије за Права особа са инвалидитетом 2021-2030 са новим водећим иницијативама и акцијама, како би се унапредила права особа са инвалидитетом. Акције треба да буду у складу са приоритетима Европског покрета особа са инвалидитетом. То смо урадили из разлога што у Србији живи 700.000 особа са инвалидитетом + 140.000 особа које живе са деменцијом а такође спадају у особе са инвалидитетом и њих муче слични или исти изазови. Стога смо подржали ово писмо верујући да ће оно омогућити свим тим особама да живе квалитетнијим и достојанственијим животом, на који имају право. Писмо је упућено 21.септембра на Светски дан борбе против Алцхајмерове болести.

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

Иако смо били планирали да оснујемо и трећу подружницу удружења и то у Пожаревцу, нисмо то урадили, јер нисмо успели да добијемо финансијску подршку од Министарства за бригу о породици и за демографију, нити од локалне самоуправе Београда. ни за један од наших пројеката. То нас је довело у незавидан положај и по питању подршке у раду две раније основане подружнице у Новом Саду и у Нишу. Додатни пех за нас је био што је председница удружења из Новог Сада, Милица Митровић Марић, отишла да живи у иностранству и исчланила се из СУАБ-а. Обезбедила је замену за своју позицију у удружењу, тако да је нова заступница удружења госпођа Вишња Вујичић, којој је потребна знатно већа подршка да би могла успешно да организује активности у Новом Саду. Без финансија то је тешко изводљиво. Ништа боља ситуација није ни са удружењем у Нишу. Председница овог нашег огранка госпођа Мирјана Младеновић, суочила се тужбом суда јер удружење није отворило жиро рачун и није предало званични документ да су били неактивни током 2023.године. Уз помоћ др Вука Милошевића, адвоката и председнице СУАБ-а успела је да избегне новчану казну. У Нишу смо били припремили све што је потребно од дидактичких средстава да се почну организовати радионице за оболеле и подршка сродницима али та активност није заживела.

Током 2024.године примили смо у удружење осам нових чланица: у марту, Слађану Павковић, која живи и ради у Аустралији а има искуство неформалног неговатеља оболеле мајке а сада је предавач на Факултету за здравство на одсеку за деменције у Аустралији. Она је врло заинтересована да нам помогне да ојачамо удружење, да га представља на међународним скуповима на којима она учествује и да нам помогне у развоју дневних услуга у заједници. касније током године удружењу се

придружило у својству чланова још шест сродника оболелих и једна оболела особа: Мирјана Цикота, Љиљана Калинић, Јована Димитријевић, Весна Колар, Ивана Божић, Милена Смиљанић и Вера Кондев. Почетком 2025.године у удружењу је активно 15-ак од укупно 30 чланова

Током 2024.године успели смо да се ојачамо са једном новом волонтерком Бранком Кордић, клиничком психолошкињом у пензији, од јануара али се она у марту одселила у Вршац, те није могла физички да нам даље помаже.

Током године основали смо и Клуб пријатеља СУАБ-а, са идејом да нам појединци или мале компаније помажу на начин који могу, како би ојачали удружење. Клубу се прикључило 19 појединаца. Једни који ће да уплаћују ситне донације, други промовишу удружење у свом окружењу, трећи наступају у медијима у својству неформалних неговатеља, четврти фотографишу наше догађаје, пети учествују на њима.

Великим успехом сматрамо и то што смо припремили и акредитовали програм обуке код Министарства за социјална питања на тему: „Како боље комуницирати са оболелима од деменције и организовати њихову свакодневицу у установама за смештај и у кући“. Ово је једнодневна обука, за стручне раднике, стручне сараднике и остале запослене у установама социјалне заштите, као и за неговатеље и неформалне неговатеље који брину о оболелима у кућним условима. Стручни радници по завршетку ове обуке добијају по 15 активних бодова за добијање или обнову лиценце. Реализаторке ове обуке су Надежда Сатарих и Жељка Цвијетин Гортински. Прву обуку смо реализовали 20.децембра 2024.године у Београду, када је учествовало 14 стручних радника, неговатеља и сродника који брину о оболелима и сви су је позитивно оценили, нагласивши да обогаћује њихова практична знања у контакту са оболелима.



На позив Међународне асоцијације Алцхајмер (АДИ), учествовали смо у спровођењу анкете на глобалном нивоу на тему: „Ставови према деменцији 2024“. Из Европе у анкети је учествовало 36 земаља укључујући и Србију. У Србији су 33 особе

попуниле анкету на енглеском језику , што је већи број него у других 14 земаља, укључујући и све бивше Југословенске Републике. Резултати ове анкете објављени су на Светски дан борбе против Алцхајмерове болести 21.септембра.

Током године, учествовали смо по позиву на шест скупова, која су организовале друге организације:

1. Манифестација „Јевремова – улица сусрета“, на Београдској општини Стари град, под покровитељством Фестивала здравља; разговор са Београђанима и подела едукативних лифлета, 11.мај 2024.
2. Округли сто: Нега и помоћ другог лица-контрола законитости и изазови у остваривању права, Комитет правника за људска права Јуком, Београд 31.мај
3. 30. Фестивал здравља, Београд, учешће Надежде Сатарих на панелу на тему: „Деменција – изазов за појединца, породицу и друштво“, заједно са Наташом Тодоровић из Геронтолошког друштва Србије и др Александром Павловић, неурологом, Министарство здравља, Београд, 8. јун
4. Конференција: „Моја будућност – Чија је брига? Инклузивно друштво за старије особе“, са учешћем на панелу: „Оснаживање заједница: стратегије и партнерства за социјално укључивање и благостање старијих особа ” Канцеларија аташеа за социјалну заштиту, здравље и заштиту потрошача у Србији, Популациони Фонд УН у Србији, Повереник за заштиту равноправности и ЦК Србије, Београд, 4. октобар
5. Округли сто: “Разумевање Алцхајмерове болести: Пример Пасквала Марагала“, Представништво Владе Каталоније у југоисточној Европи, у сарадњи са Каталонском кинотеком, а уз подршку Амбасаде Шпаније у Србији и у Босни и Херцеговини, Београд, 28.октобар
6. Конференција: “Алцхајмерова болест-садашњост и будућност“ – За свет у коме се Алцхајмерова болест може лечити, са излагањем председнице управног одбора на тему: “Улога СУАБ-а у подршци оболелима и породицама које о њима брину“ и проф. Елке Стефанове о истраживањима деменције од стране Клинике за неурологију КЦ Србије, Амбасада Шпаније у Београду и Република Србија, Београд, 4 новембар

Током године одличну сарадњу смо имали са ХХУ „Хлеб Живота“, јер и они у склопу свог програма Бриге о старима имају и подршку породицама оболелих од деменције. Председница управног одбора СУАБ-а била је на евалуативном састанку са донатором „Хлеба живота“ из Немачке, како би помогла да они добију подршку из Немачке за још један пројектни циклус за свој програм о старијима. Они су успели да обећање за ту подршку добију а нас су уврстили да сарађујемо са њима и званично у делу који се односи на породице оболелих од деменције.

Дана 31.јануара, обратили смо се Генералном секретаријату председника Републике са Молбом за ургенцију код локалне самоуправе Града Београда за закуп канцеларије за рад Српског удружења за Алцхајмерову болест и Amity. Нису нам изашли у сусрет и помогли, иако је канцеларија на Новом Београду, коју тражимо слободна-нико је не користи, већ дуже време.

4. Присуство у медијима

Током 2024. године, имали смо 58 појављивања у медијима од којих 53 у електронским и 5 у штампаним медијима, што је 60 појављивања мање него у 2023. години, када смо имали 118 појављивања. (највећи број је био у оквиру реализације пројекта, којих у 2024. није уопште било).

На седам различитих ТВ станица имали смо 10 гостовања/прилога. Поносни смо што је прилоге о нашем Дневном боравку и другим активностима објављивао РТС1 у Дневнику 2 једном, у Дневнику 1 два пута и у Јутарњем програму један пут. Поред јавног сервиса РТС1 наше активности су пратиле и обезбеђивале нам гостовање још две ТВ станице са националном фреквенцијом: (два гостовања у емисији 150 минута) на ТВ Прва и ТВ Хепи, јутарњи програм, један пут.

Имали смо четири гостовања на четири ТВ станице са кабловском фреквенцијом: један интервју за ТВ Танјуг, једно саопштење СУАБ-а прочитано на ТВ Коперникус, гостовање на ТВ Инсајдер у емисији 3Д Нова димензија и и гостовање на ТВ Курир у емисији „Ни 5 ни 6“. Укупна минутажа на ТВ станицама била је нешто више од два и по сата.

Гостовали смо два пута на Радио Београду 1, у емисији „Доживети стоту“, где смо добили 45 минута времена за промоцију активности СУАБ-а и подизање свести јавности о деменцијама.

Текстови о раду Дивног боравка и другим СУАБ активностима, објављени су 53 пута на 27 различитих портала. Било је и још 14 преноса вести на друге портале. Штампани медији објавили су пет текстова и то по један у: месечник Глас осигураника, часопис ПИО Фонда, затим новине Политика, најутицајније дневне новине, Политикин додаток Магазин, Вечерње Новости и недељник Чачански глас. Сви текстови су били о нашим услугама које развијамо 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, као и о значају превенције деменције и смањењу ризика од деменције.

Верујемо да смо допринели да се повећа ниво сензибилисаности јавности за питања Алцхајмерове болести и других врста деменција, захваљујући медијима који су пратили наш рад и активности.

Фејсбук страну и сајт СУАБ удружења ажурирао је Владе Сатарих. На дан 1. јануара 2024. године Фејсбук страна има 1.468 особа пратиоца, што значи да се током године прикључило 87 нових пратилаца. Сајт СУАБ је имао током године 14.328 посета. На сајту СУАБ током године објавили смо 30 текстова, а на фејсбук страни смо поставили 61 објаву.

5. Финансијски извештај

Укупан приход организације у 2024. години износио је **136.000,00 РСД (1.162,25 ЕУР¹)**. Укупан приход укључује приходе по основу:

- Приход по основу пружања услуга другим правним лицима , 92.000 динара (реализација обуке за стручне раднике и анкетирање сродника оболелих за Црвени крст Србије)
- донације физичких лица за активности удружења, 42.200 динара
- уплаћене чланарине за два члана удружења у износу од 1.800 динара

Приход остварен у 2024. години, мањи је у односу на приход 2023. године за 95,52%.

Укупни расходи износе **423.110,25 РСД (3.615,87 ЕУР)** и већи су од укупних прихода Удружења за 287.110,25 РСД. Ова разлика је покривена сопственим средствима из ранијих година.

У структури трошкова највећу ставку 2024. године чине трошкови по основу исплаћених зарада и хонорара (ауторски хонорари) сарадницима за реализацију активности.

Бруто износ зарада и хонорара је **285.409,00 РСД**, што представља 67,46% укупног расхода. Нето износи горе наведених примања исплаћени су у висини од 186.491,89 РСД, што износи 44,08% у односу на укупни расход у 2024. години.

На име трошкова пореза и доприноса при исплати нето хонорара сарадника плаћено је 98.917,11 РСД што чини 23,38% укупних расхода.

Давања држави увећана су још и за трошкове плаћених такси за издавање потврда и извода (3.650,00 РСД).

Укупна давања према држави по свим наведеним основама износила су у 2023. години **102.567,11 РСД (876,53 ЕУР)** или **24,24% укупног расхода**.

На текуће трошкове канцеларије (трошкови струје, комуникације и трошкове комуналија) потрошено је 93.941,38 РСД, за одржавање компјутерске опреме и сајт 16.790,11 РСД и за банкарске провизије и накнаде 12.870,00 РСД.

Преостале трошкове чине трошкови штампе 6.780,00 РСД и ситни трошкови 2.487,00 РСД.

Годишњи финансијски извештај организације за 2024. сачињен је на прописаним обрасцима и у писаној (електронској) форми биће достављен Агенцији за привредне регистре у законски предвиђеном року (најкасније до 31.03.2025.).

Утрошена средства у динарима и еврима

РБ	Организације и институције	Утрошено у РСД	Утрошено у €	%
1.	Црвени крст Србије	50.000,00	497,30	11,82
2.	Сопствена средства	373.110,25	3.118,57	88,18

¹ Вредност у еврима је прерачуната по курсу 117,0149 РСД за 1 евро на дан 31.12.2024. године

РБ	Организације и институције	Утрошено у РСД	Утрошено у €	%
Укупно:		423.110,25	3.615,87	100

6. Планови за 2025. годину

Наставићемо да развијамо услугу Дневног боравка/радионица за особе које живе са деменцијом у Београду и да пружамо психосоцијалну подршку сродницима оболелих, и започећемо развој услуге Алцхајмер кафе у оквиру сопствених средстава и ресурса или кроз пројекте ако за исте успемо да добијемо подршку.

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. Водићемо кампање за значај превенције деменције и подизања свести јавности о факторима ризика за деменцију.

Заговараћемо код Министарства здравља да донесе Национални план за борбу против деменције у складу са Глобалним планом Светске здравствене организације за борбу против ове болести за период 2017 - 2027.

Наставићемо да јачамо удружење пријемом нових чланова и едукацијом волонтера као и сарадњом са другим удружењима и установама које имају интерес за тему деменција.

Конкурисаћемо код других донатора да пројектно наставе да подржавају реализацију текућих услуга и да развијамо нове услуге и водимо кампање.

Београд, 28. март 2024. године

председница Управног одбора
мр Надежда Сатарић