



**СРПСКО УДРУЖЕЊЕ ЗА  
АЛЦХАЈМЕРОВУ БОЛЕСТ**


# **ГОДИШЊИ ИЗВЕШТАЈ О РАДУ У 2025. ГОДИНИ И Планови за 2026. годину**



Београд, 30. март 2026. године

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

011 6671 523  
suab.srbija@gmail.com

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

## САДРЖАЈ:

Увод .....	2
Развој недостајућих сервиса и услуга за особе које живе са деменцијом и њихове сроднике/неформалне неговатеље .....	3
Заговарање код доносиоца одлука за бољи положај особа оболелих од деменције, за подршку њиховим сродницима и подизање јавне свести о деменцијама .....	6
Јачање удружења, сарадњом са међународним асоцијацијама за Алцхајмерову болест и другим ОЦД, повећањем броја чланова и волонтера, реализацијом обука, учешћем на скуповима других .....	8
Присуство у медијима .....	11
Финансијски извештај .....	11
Планови за 2026. годину .....	13

## Увод

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 2025. години конкурисали смо за средства за реализацију наших услуга, на начин да смо писали пројекте и пријављивали се на јавне позиве домаћих институција, када год смо испуњавали формалне услове позива, али нисмо успели да добијемо подршку ни за један од три наша пројекта:

**„Подршка оболелима од деменције и њиховим породицама у интеграцији у заједницу, остваривању права и кампања за смањење ризика деменције“** Са овим пројектом смо конкурисали 3. фебруара код локалне самоуправе Града Београда, Градског секретаријата за социјалну заштиту, на Јавном Конкурсу за финансирање програма које реализују удружења из области заштите особа са инвалидитетом на територији града Београда у периоду април 2025 – март 2026. године. Наш предлог програма није прихваћен са образложењем да немамо искуства пуних пет година у реализацији поменутих услуга.

**„Национални план – кључни алат за борбу против деменције“**. Са овим пројектом смо конкурисали 27. јуна на Конкурс за удружења код Београдске отворене школе (БОШ), Ресурс центра за цивилно друштво у Србији а у Програму доделе донација организацијама цивилног друштва за јавно заговарање и учешће грађана у оквиру приступања Србије Европској унији. Пројекат није прихваћен за финансирање.

**„Подршка породицама са оболелим чланом од деменције и оболелима“** Са овим пројектом смо 15. октобра конкурисали на Јавни позив код Министарства за бригу о породици и демографију, за доделу дотација намењених за пројекте породично правне заштите грађана, подршке породици и деци у 2025. години. Овај наш пројекат није прихваћен за финансирање.

По позиву удружења БАЗААРТ из Београда смо прихватили понуду да им будемо партнери на њиховом пројекту: **„Дозволите да се упознамо“**, у којем су они планирали да снимају филм о особи са деменцијом. Конкурс је поништен и ни један пројекат није финансијски подржан.

Без тражења средстава за финансијску подршку, без исте смо започели реализацију истраживачког пројекта **„Улога породичних неговатеља у спровођењу бриге о**

**особама које живе са деменцијом у Србији“**, чији резултати би требало да на основу емпиријске евиденције покажу и Србији и свету са чиме се све неговатељи и породице сродника који живе са деменцијом носе и колико је овај живот тежак на више нивоа те тако захтева један комплексни интеграциони приступ у подршци фамилијама које засад носе огроман терет неуродегенеративних болести које узрокују деменцију. У септембру месецу смо добили Етичко одобрење од Факултета политичких наука у Београду за реализацију овог пројекта, који је конципирала наша чланица Слађана Павковић, са Универзитета Тасманија у Аустралији. У истраживању у које смо укључили 36 породица оболелих од деменције, смо као истраживачке методе користили упитнике, интервјуе и фокус групе са сродницима неформалним неговатељима који брину о оболелима.

Очекивања од овог пројекта су да би објаве у интернационалним часописима и презентацији на једној од светских конференција могло да има позитивне утицаје код апликација за стране и домаће фондове јер би показало још један сегмент рада СУАБ-а а и колико је овом удружењу потребна помоћ да би могло да пружи одговарајућу помоћ српским неговатељима а преко њих и самим особама које живе са деменцијом. Исто тако се надамо да би код Министарства за Здравље овај наш чланак могао да покрене рад на признавању деменције као здравственог приоритета и формирање Националне Стратегије у борби против деменције.

Упркос томе што нисмо успели да добијемо финансијску подршку ни за један од наших пројеката које смо писали, **током целе 2025. године пружали смо услуге за 164 члана из 151 породице, особа које живе са неким обликом деменције.** Пужали смо услуге психосоцијалне подршке и саветовања за 132 сродника оболелих, услуге радионица/ дневног боравка за девет различитих особа које живе са деменцијом, услуге Алцхајмер кафеа за пет различитих корисника, услуге Зоом групе подршке у којој је учествовало 11 различитих корисника и Зоом радионице драма терапије за три различита корисника.



## Развој недостајућих сервиса и услуга за особе које живе са деменцијом и њихове сроднике/неформалне неговатеље

Реализовали смо 183 услуге психосоцијалне подршке и саветовања за 132 различитих сродника оболелих од којих за 98 личним контактима, путем телефона или непосредно у просторијама дневног боравка у месној заједници Газела на Новом Београду. Путем мејла комуницирали смо са 31. сродником а путем фејсбука са три особе. Поједини корисници су услуге користили и више пута. Највећи број корисника услуга психосоцијалне подршке су из Београда (70), затим из Новог Сада (10), па из Ниша и Чачка. Помагали смо и корисницима из још 16 општина у Србији, почев од Апатина, Беле Цркве и Малог Иђоша са севера, затим преко Панчева, Руме, Смедерева, Аранђеловца, Лознице, Ужица, Прибоја, Крагујевца, Лесковца, Прокупља и Власотинца на југу Србије. Јављали су нам се сродници оболелих особа из Словеније, Америке, Швајцарске и из других земаља, 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. Било је доста оних који су тражили препоруке за жене неформалне неговатеље да негују оболеле, за новац у кућним условима. Тражили су сродници савете око организовања свакодневице оболелих у кућним условима мимо гледања ТВ програма или читања, односно шетњи, које најчешће и примењују. Питали су како обезбедити да се особа која живи сама не загуби 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, четвртом, од 16 до 19 часова, у 28 термина током године, с тим што се нисмо окупљали у јулу, августу и септембру, током летње паузе. Услугу је користило између 3 и 5 корисника у једном термину, укупно девет различитих корисника током године а 42 од почетка развоја ове услуге. Са њима је у континуитету



радила Жељка Цвијан Гортински, драма терапеут а њој су помагали: Надежда, социјална радница и председница Управног одбора СУАБ-а, повремено се прикључивала социјална радница, Анђела Рајковић. Велику улогу су имали волонтери/ пензионери различитих занимања, почев од социјалног радника и психолога, и других који имају афинитет за подршку оболелима. Помагале су повремено и две девојке студенти психологије у реализацији активности. Свеукупно девет волонтера је било ангажовану у непосредном раду са оболелима.

Евалуација активности које спроводимо у Дневном боравку, потврђује 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.



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 макар два-три дана у недељи.

**Од 21. јула почели смо да развијамо нову услугу Деменција кафе / Алцхајмер кафе** која је једна од распрострањених психосоцијалних интервенција за људе који живе са деменцијом и њихове породице. Први кафе је развијен у Холандији још 1970. До сада је велики број кафеа развијен у западно европским земљама, Америци, Канади, Аустралији и Јапану.

Кафе нуди могућност пријатељског дружења у одређеном јавном простору са професионалцима и свим људима који желе да деле своја лична искуства везаним за болести деменције, као и да својим дружењем пројектују позитиван имиџ људи који имају дијагнозу, а живе осмишљен, активан, садржајан живот, и који заслужују препознавање и поштовање своје околине, а не дискриминацију и изолацију. Састајали смо се сваког другог понедељка од 17 до 18:30 сати, у неком ресторану, започели смо окупљање на Врачару па касније у Земуну на Дунавском кеју, у ресторану Венеција. Од децембра до априла правимо паузу због хладних дана. Услугу је користило 10-так особа.

**Од 9. септембра, започели смо са развојем две услуге и онлајн. Радионице групе подршке сродницима** оболелих од деменције. Ову групу води наша Слађана Павковић, Докторски кандидат – Студије деменције и са сертификатом из истраживачког рада (Викинг Центар за истраживање и образовање о деменцији, Универзитет Тасманије, Аустралија). Група се састаје сваког другог уторка у времену од 21 до 22:30 сати. У 2025. г ју је користило 11 различитих особа. Први део

радионице служи да учесници постављају питања и размењују искуства са којима су се у међувремену сусретали у бризи о драгим оболелим особама а дуги део је едукативни. До краја 2025.године учесници су имали прилике да се упознају о: Деменцијама и значају ране дијагнозе; Тражењу медицинске и осталих помоћи; СУАБ-у и нашим услугама и подршци; Лековима за деменцију и придруженим болестима; Комуникација са особом са деменцијом; Променама у понашању оболелих; Како бринути о самом себи.

**Друга услуга је он лине радионице драма терапије** - Креативне Рефлексије и сећања за оне који нису у прилици да долазе на радионице четвртком у Месној заједници Газела у Н.Београду. Ова група је доступна сваког уторка у времену од 11 до 12сати. Води је наша Жељка Цвјетан Гортински драма терапеут. Групу је користило укупно пет различитих корисника до краја 2025. године.

Циљ радионице је креативна игра и побољшање емотивне и менталне присутности за оболеле од деменције, побољшање њиховог фокуса, концентрације и спонтаности.



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

И током 2025. 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.

На манифестацији „Дани породице“, фестивал „Лепо и здраво“, чији је организатор град Београд а суорганизатор Фестивал Здравља, 10. маја 2025. на Калемегдану у Београду, учествовао је и СУАБ. Имали смо свој штанд на коме су чланови удружења разговарали са суграђанима на тему деменције, покушавајући да им приближе ову болест и подигну свест да се и са њом може квалитетно и достојанствено живети и да о болести треба причати а не крити је од окружења па чак и од чланова шире фамилије. Надежда Сатарић, и Жељка Цвјетан Гортински, одржале су радионицу/предавање на тему: „Живот пацијената са Алцхајмеровом болешћу и проблеми породице“.



У сарадњи са ХХУ „Хлеб живота“ реализовали смо Јавни догађаја поводом обележавања Светског дана борбе против Алцхајмерове болести, 19. септембра 2025. у Београду, у Кнез Михаиловој улици код Делијске чесме. Говорнице на скупу су биле: мр Надежда Сатарић, председница СУАБ-а, проф. др Смиљана Поповић Костић, Неуролошка клиника ВМА и СУАБ, Бранкица

Јанковић, Повереница за заштиту равноправности; Катарина Радивојевић, глумица, читала писмо оболеле особе и рецитовала песму неговатеља и Славица Станковић, секретар ХХУ „Хлеб живота“. У забавном делу програма названог „Игре и песме за памћење“, учествовали су чланови ансамбла Хлеба живота, чланови фолклорне групе „Јелече“ са Новог Београда и Хор студенткиња са одсека за музичку педагогију Факултета музичке уметности у Београду. На скупу смо имали постављене штандове: СУАБ-а, Хлеба живота, Црвеног крста Србије и Удружења приватних домова Србије за смештај одраслих и старијих. На СУАБ штанду, наши чланови удружења су реализовали анкету и разговор са суграђанима, на тему: Питајте о Алцхајмеру / питајте о деменцијама (здравствене раднике, неговатеље, доносиоце одлука). Истовремено делили су суграђанима промотивне и едукативне флајере о деменцијама, о факторима ризика за развој деменције, о значају ране дијагнозе, о услугама које реализујемо за оболеле и сроднике који брину о њима. Заинтересованима смо давали упитнике са питањима за Процену когнитивних

функција и памћења (шест врста материјала). На овом догађају учествовало је више од 100 гостију и учесника + пролазници Кнез Михаиловом улицом који су застајали и мало ослушнули и погледали о чему се говори на скупу

Дана 24. септембра 2025. у великој сали градске општине Стари град реализовали смо Трибину на тему: Питај о Алцхајмеру / Питај о деменцији. Уводничарке на догађају биле су: мр Надежда Сатарих, социјална радница; проф.др Смиљана Поповић Костић, неуролог; прим. др Александра Милићевић Калаших, неуропсихијатар; Жељка Цвјетан-Гортински, драма терапеут и Љиљана Несторовић, андрагошкиња. Уводничарке су присутнима дале одговоре на питања из Анкете спроведене у Кнез Михаиловој улици 19.септембра. Упознале су учеснике о факторима ризика за обољевање од деменције те значају превенције и о значају ране дијагнозе и лечења болести. Представиле су Извод из Светског Извештаја о Алцхајмеровој болести за 2025.годину, говориле о рехабилитацији. Жељка Цвјетан Гортински, је демонстрирала технике драма терапије (вежбе за превенцију деменције). На Трибини је учествовало око 80 старијих особа, сродника оболелих и људи који живе са деменцијом.

Учествовали смо на јесењем Фестивалу здравља, 25.септембра 2025. у Београду, где смо делили штанд са ХХУ „Хлеб живота“. Разговарали смо са суграђанима о изазовима живљења са деменцијом и изазовима бриге о оболелој драгој особи. Делили смо едукативне материјале на тему деменције, почев од листе фактора ризика за оболевање, преко упутстава за менталне вежбе, до тестова за само процену когнитивних способности. Давали смо упутства о значају превенције обољевања од ове болести и колико само својим здравим стиловима живота, дисциплином у контроли притиска, шећера у крви, холестерола, слуха и употребом преписаних лекова можемо предупредити настанак деменције. Причали смо о значају физичких активности и социјалних контаката односно друштвених активности.



## **Јачање удружења, сарадњом са међународним асоцијацијама за Алцхајмерову болест и другим ОЦД, повећањем броја чланова и волонтера, реализацијом обука, учешћем на скуповима других**

СУАБ је успео да током године одржи све своје услуге и активности па чак и да развија нове услуге. Успели смо то захваљујући великој посвећености дела чланства, волонтерском ангажману и прикупљеним средствима од котизација за обуке, ситних донација корисника услуга и суграђана и од наплаћених чланарина од чланства удружења. Међутим то није био случај и са нашим огранцима у Новом Саду и у Нишу. Веома је тешко и готово немогуће да удружење нормално функционише без икакве финансијске подршке од стране државе, друштва и од стране локалне заједнице. Чланарине ионако малог броја чланова нису довољне да покрију ни основне трошкове одржавања рачуна и других трошкова удружења. Отуда се догодило да је наш огранак у Новом Саду, током 2025. године исписан из АПР-а. Заступница удружења госпођа Вишња Вујичић није могла из личних средстава да плаћа обавезе које је наметнула локална самоуправа Новог Сада удружењима грађана због демонстрација и угасила је удружење Алцхајмер Нови Сад. Ништа боља ситуација није ни са удружењем у Нишу. Иако има потребе и ако 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 ни у 2025. години. Не могу волонтери да започну активност без почетне подршке стручног радника а њу нисмо имали у Нишу.

Током 2025. године примили смо у удружење пет нових чланова. Придружило нам се двоје сродника оболелих: Игор Јанчић из Београда и Данијела Цвијетић из Новог Сада, затим двоје сродника са искуством неге особе са деменцијом, Јела Босанац из Београда и Ивана Рајић из Зајечара. Наша Жељка Цвјетан Гортински прешла је из статуса волонтера у статус члана удружења. Током године из чланства се искључила госпођа Весна Војновић из Београда, након смрти драге оболеле особе. Почетком 2026. године у удружењу имамо 33 члана од којих је активно 15-ак њих.

Што се волонтера тиче, једни одлазе други долазе, остају колико имају времена и колико желе. Током 2025. године имали смо 9 различитих волонтера али увек их је на радионице долазило макар по двоје, троје. Од септембра нам се прикључила

психолог у пензији Мирена Лазић и она је константна са доласцима.

Током године реализовали смо у шест термина нашу акредитовану обуку на тему: „Како боље комуницирати са оболелима од деменције и организовати њихову свакодневицу у установама за смештај и у кући“, са укупно 83 учесника. У два термина обуку смо реализовали у Београду у локалној заједници а имали смо три обуке у



приватним домовима за смештај старијих и то на Палићу у Умчарима и у Јагодини и у државном Геронтолошком центру у Лесковцу. На овим обукама су учествовали стручни радници, сарадници и неговатељи који раде са оболелима. Од котизација за учеснике обука остварили смо приход за удружење у износу од 189.620 динара.

По основу учешћа Надежде на Међународној ЗУМ конференцији „Живот са особом са деменцијом“, у својству једне од излагача на тему: „Улога Српског удружења за Алцхајмерову болест у подршци оболелима и породицама које брину о њима, зарадили смо 8.120 динара за предавање. Ову конференцију је организовало Удружење „За друштво равноправних“ из Новог Сада.

Током године, учествовали смо по позиву на четири скупа, која су организовале друге организације:

1. Скуп „Берзанско звоно за родну равноправност“ - Како компаније подржавају жене између каријере и приватног живота, са учешћем у дискусији, УН WOMEN, Београд, 12. март
2. Предавање доктора Давида Смита из Велике Британије на тему и „Проблеми гутања код старијих укључујући и код оних са деменцијом“, ХХУ „Хлеб живота и мрежа Хуманас, Београд, 26. март
3. Консултативни састанак о планираним областима деловања и могућностима за сарадњу са популационим фондом УН-а у оквиру новог програмског документа УНФП-а за Србију за период 2026-2030, УНФП, Београд, 15. април

Скуп „Обележавање Међународног дана неге и подршке“, са излагањем на тему: „Неформални неговатељи особа са деменцијом, препреке и изазови и како их превазићи“, компанија Merck и УН Women Србија, Београд, 29. октобар

На годишњем састанку Асоцијације Алцхајмер Европа, чија смо ми чланица, ове године је учествовала Жељка Цвијетан Гортински. Састанак је одржан у Бриселу од 2. до 4. јуна 2025. Госпођа Жељка је имала презентацију о Активностима и плановима Српског Удружења за Алцхајмерову болест

На годишњој конференцији о Алцхајмеровој болести који организује удружење Алцхајмер Европа, одржаној ове године у Болоњи, 6-8 октобра учествовале су о свом трошку и наше чланице, професорка Елка Стефанова и Слађана Павковић. Госпођа Павковић је имала излагање о раду СУАБ-а, где је била у прилици да скрене пажњу на наше удружење и изазове са којима се суочава, представницима националних удружења за Алцхајмерову болест из других европских земаља.

У октобру месецу у сарадњи са Конгресним бироом Србије поднели смо кандидатуру Асоцијацији Алцхајмер Европа да будемо суорганизатори Међународне годишње конференције Алцхајмерове болести у 2027. години, односно да се иста одржи у Београду. Почетком марта 2026. године обавештени смо да је наша кандидатура прихваћена. У конкуренцији је било пет европских земаља.

И током 2025. године одличну сарадњу смо имали са ХХУ „Хлеб Живота“, са којима смо у склопу њиховог програма Бриге о старима, заједнички организовали Кампању и обележавање Светског дана борбе против Алцхајмерове болести, током током септембра месеца.

## Присуство у медијима

Током 2025. године, имали смо 86 појављивања у медијима (за разлику од 58 појављивања колико смо имали у 2024.ој години) од којих 78 у електронским и 8 у штампаним медијима. Ово сматрамо великим успехом обзиром да нисмо имали финансијску подршку за реализацију било ког нашег пројекта.

Имали смо 16 појављивања на 9 ТВ станица од којих 7 наступа на 4 ТВ станице са националном фреквенцијом: РТС - три пута, ТВ Прва - два пута, Хепи и Пинк по једном. На кабловској ТВ Блиц четири пута, на ТВ Newsmax Balkans два пута, и на ТВ Куриру и ТВ Уна по један пут. Укупна минутажа на ТВ станицама била је нешто више од два и по сата.

Гостовали смо три пута на Радио Београду 1, по једном у *Јутарњем програму*, затим у емисији *Новости дана* и у емисији *Магазин* на првом, где смо добили 24 минута времена за промоцију активности СУАБ-а и подизање свести јавности о деменцијама.

Текстови о раду Дневног боравка и другим СУАБ активностима, објављени су 59 пута на 36 различитих портала. Било је и још 6 преноса вести на друге portale. Штампани медији објавили су осам текстова и то по два недељници Блиц жена и Чачански глас, два пута часопис Илустрована политика а по једном дневне новине Политика и месечник Глас осигураника, часопис ПИО Фонда.

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 2026. године Фејсбук страна има 1.538 особа пратилаца, што значи да се током године прикључило 70 нових пратилаца. Сајт СУАБ је имао током године 16.017 посета. На сајту СУАБ током године објавили смо 25 текстова, а на фејсбук страни смо поставили 55 постова.



## Финансијски извештај

Укупан приход СУАБ-а у 2025. години износио је 264.124,58 РСД (2.252,05 евра).  
Укупан приход остварен је по три основа:

- Приходи по основу пружања услуга другим правним лицима (реализација обука за стручне раднике), 197.740 динара
- донације физичких лица за реализацију активности и функционисање удружења, 54.000 динара
- и чланарина, 12.000 динара

Приход остварен у 2025. години, већи је у односу на приход 2024. године за 94.21%.

Укупни расходи износе 187.844,36 РСД (1.601,65 ЕУР) и мањи су од укупних прихода Удружења за 76.280,22 РСД.

У структури трошкова највећу ставку 2025. године чине трошкови по основу исплаћених хонорара (ауторски хонорари у износу од 29.000дин. за Жељку за учешће у реализацији две обуке, остале радила волонтерски, и хонорари у износу од 43.209,87 дин. по уговору о делу за дежурства Павла у Месној заједници током наших активности).

Бруто износ хонорара је 72.209,87 РСД, што представља 38,44% укупног расхода. Нето износи горе наведених примања исплаћени су у висини од 46.606,98 РСД, што износи 24.81% у односу на укупни расход у 2025. години.

На име трошкова пореза и доприноса при исплати нето хонорара сарадника плаћено је 25.602,89 РСД што чини 13,63% укупних расхода.

Давања држави увећана су још и за трошкове плаћених такси за издавање потврда и извода (570,00 РСД).

Укупна давања према држави по свим наведеним основама износила су у 2025. години 26.172,89 РСД (223,16 ЕУР) или 13.93% укупног расхода.

На текуће трошкове канцеларије (трошкови комуникације) потрошено је 10.721,00 РСД, за одржавање компјутерске опреме и сајта 16.405,60 РСД и за банкарске провизије и накнаде 8.510,00 РСД.

Преостале трошкове чине трошкови путовања за реализацију обука (гориво и путарине) – 32.500,26; трошкови израде промотивних материјала СУАБ-а и материјала за обуке 37.577,80 РСД и ситни трошкови 9.349,83 РСД.

Годишњи финансијски извештај организације за 2025. сачињен је на прописаним обрасцима и у писаној (електронској) форми је достављен Агенцији за привредне регистре 30.03.2026.

### *Утрошена средства у динарима и еврима*

РБ	Организације и институције	Утрошено у РСД	Утрошено у €	%
1.	Сопствена средства	187.844,36	1.601,65	100
<b>Укупно</b>		<b>187.844,36</b>	<b>1.601,65</b>	<b>100</b>

## Планови за 2026. годину

Наставићемо да развијамо услугу Дневног боравка/радионица за особе које живе са деменцијом у Београду и да пружамо психосоцијалну подршку сродницима оболелих, наставићемо са реализовањем он лине групе подршке сродницима оболелих, затим услуге *Алцхајмер кафе* у Београду и онлајн услуге драма терапије за оболеле ,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.

Сачинићемо онлајн програм обуке за старије особе, сроднике оболелих, за заинтересовану стручну и општу јавност на тему: „Причајмо о деменцији“.

Радићемо на оснаживању и припреми удружења за догађај Годишња међународна конференција коју организује Асоцијација *Алцхајмер Европа* а који ће се у 2027. години одржати у Београду а на коме ће СУАБ бити суорганизатор у октобру 2027. године.

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.

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

Београд, 30. март 2026. године

председница Управног одбора  
мр Надежда Сатарић

