

# Minnesanteckningar nätverksområdesträff (område 2) Hallstaberget, Sollefteå 10 juni 2017

**Närvarande föreningar:** Dorotea, Härnösand, Kramfors, Lycksele, Nordmaling, Sollefteå, Storuman, Sundsvall, Umeå, Åsele och Örnsköldsvik

**Ej närvarande föreningar:** Strömsund, Vännäs, Ånge, Östersund, Övertorneå och Vilhelmina

**Närvarande från förbundet:** Pär Rahmström, Margareta Svensson, Carina Rejmus Cohen

Demensförbundets ordförande Pär Rahmström hälsade alla välkomna och presenterade Carina (Carren) Rejmus Cohen och Margareta Svensson från förbundet. Efter det följde en presentationsrunda av medverkande föreningar.

## ***Centrala medlemsregistret arcMember, lokala hemsidor, intranät***

Carina gick igenom det centrala medlemsregistret arcMember. De föreningar som ännu inte lagt in sina medlemmar i registret kan få hjälp med detta. Kontakta Carina om hjälp som vid behov förmedlar vidare till Glenn Sundberg som bistår förbundet. Kontakt Carina: tel. 08-658 99 23, [carina.rejmus@demensforbundet.se](mailto:carina.rejmus@demensforbundet.se), kontakt Glenn: 0706-207 215, [arcemberdemensforbundet@gmail.com](mailto:arcemberdemensforbundet@gmail.com)

Synpunkter kom upp att förbundet, innan implementeringen av det centrala registret, skulle ha gått ut med en förfrågan till föreningarna. Margareta berättade att det, under många år, varit ett önskemål från föreningarna om att få Demensforum utskickad centralt, via ett centralt register. Pär berättade vidare att det togs ett styrelsebeslut 2015 att utreda möjligheterna med ett centralt register, och skicka ut Demensforum centralt. Ansvaret att utreda detta gavs till dåvarande informationssekreterare. Slutligt beslut togs senare av kongressen samma år \*. Förbundets extra kostnader i och med detta kommer att kompenseras via förbundsavgiften som 2018 höjs från 30 kr/medlem till 40 kr/medlem. Ett beslut som togs på kongressen 2015. Carina påbörjar arbetet med fakturor genom registret under hösten 2017 och ser över möjligheter för funktion där det går att se om medlemsavgiften är betald.

Carina berättade om fördelarna med att föreningarna syns med en egen lokal hemsida under föreningar på förbundets hemsida. Flera föreningar nyttjar redan denna möjlighet, några exempel visades. Det går bra att be Carina om hjälp att komma igång med en egen lokal hemsida.

Genomgång av intranätet och den information som finns att hämta där. Här finns till exempel hela Föreningsguiden, den grafiska manualen, logotyper, sammandrag från styrelseprotokoll, föreningsbrev och mycket mer. Viktiga uppdaterar och ändringar syns med datum direkt på intranätets startsida. Bra om föreningarna försöker gå in på intranätet en gång/vecka för att hålla sig uppdaterade.

## ***Information från förbundet***

Margareta gick igenom en hel del praktisk information. Alla föreningar ska ha ett ex. av den fysiska Föreningsguiden och ansvarar för att den hålls uppdaterad. Hon visade upp förbundets informationsbroschyrer och gick igenom vilka böcker föreningarna ska ha som referensexemplar.

Påminnelse till föreningar som inte gjort det ännu att lämna in verksamhetsberättelse, årsmötesprotokoll och resultat- och balansräkning till förbundet, via mail eller post. Är förbundsavgiften, 30 kr/medlem inbetald? Viktigt att föreningarna meddelar förbundet sina nya kontaktuppgifter och om rollerna förändras inom föreningsstyrelsen.

Anhörigböckerna får föreningarna gratis till nya medlemmar. Önskemål kom upp att ha en kryssruta för detta i beställningslistan.

Lista med tips på föreläsare finns på intranätet under rubriken "Tips till föreningsverksamheten".

Genomgång av Lundagårdsgruppernas samtalsgrupper och förbundets arbete med att sprida konceptet "Att slippa göra redan ensam" lokalt i landet. Flera föreningar arbetar redan efter liknande koncept. Intresseanmälan till att leda samtalsgrupper fanns att tillgå.

Projektet "Demensvänlig butik" presenterades med visning av Myndigheten för delaktighets korta informationsfilm. Mapper med information delades ut till de föreningar som var intresserade för lokal bearbetning av handeln på sin egen ort.

Pär pratade kort om förbundets nya drog- och alkoholpolicy som nu ingår i Föreningsguiden. Han gick även igenom den försäkring för medlemmar som förbundet tecknat med TryggHansa. Denna har under våren skickats ut med post till samtliga föreningsordföranden.

Vidare berättade Pär i stora drag vad som händer inom lagstiftningsområdet och det fördes diskussioner med frågor angående lagar. Pär berättade kort om skillnaderna mellan SoL och LSS. En översyn av Socialtjänstlagen kommer att göras och redovisas 2018. Ansvarig är Margareta Winberg. Susanne Rolfner Suvanto har på uppdrag av regeringen arbetat med utredningen "Nationell kvalitetsplan för äldreomsorgen" sedan 2015 (Direktiv 2015:72). Rapporten är nu klar och är på hela 1 500 sidor. Remiss har gått ut och Demensförbundet kommer att lämna remissvar under hösten.

Demensförbundet har under våren även lämnat remissvar på de nya nationella riktlinjerna (vård och omsorg vid demenssjukdom). Detta svar finns att läsa på förbundets hemsida och på intranätet.

Det fördes diskussioner om vilka frågor förbundet bör lyfta inför valet 2018. Exempel på frågor som kom upp var:

- Bemanning
- Flera boenden
- Kosten
- Stödet till anhöriga som inte fungerar
- Vinster i välfärden, koppling till kvalitet

## **Övrig information, diskussioner och frågeställningar**

Vi fick under dagen höra flera goda exempel från föreningar där demensvården fungerar bra. Härnösand har en väl fungerande demensvård där kommunen arbetar med demensfrågor på ett fantastiskt sätt med bra anhörigstöd etc. Detta fungerar så bra att Härnösandsföreningen ibland kan känna att de inte behövs. Doroteas demensförenings representanter vittnar om ett väl fungerande boende där de båda arbetar. Aktiviteter är här en viktig del i arbetet och det finns även en aktivitetsansvarig.

Den frågeställning som förbundet, via Anni Reimers, skickade ut till föreningarna under hösten 2016 bör följas upp.

Synpunkter på att Demensförbundet syns mindre i media nu än tidigare. Pär berättade att statistik finns som visar på stigande siffror.

På grund av att alltför många väljer att "låsa" sina artiklar är det av stor vikt att föreningarna, i den mån de kan, bevakar det som sker i den egna kommunen.

Förbundskonsulent saknas i norr vilket är bekymmersamt då behovet är stort. En fråga kom upp varför det tar sådan lång tid att rekrytera en ny person till denna tjänst. Pär berättade att man fått in flera ansökningar som nu går igenom och svårigheterna med att hitta rätt person med rätt kompetens.

Inbjudningar till nätverksträffar osv. kommer efter önskemål att skickas ut både via mail och vanlig post.

Örnsköldsvik kommer, i samband med Internationella Alzheimerdagen den 21 september, anordna en paneldebatt om hur man vill ha demensvården.

Önskemål kom upp att ha innehåll med framtidsvisioner i Demensforum och skapa mer debatt via tidningen. Carina är redaktör för Demensforum och tar med sig dessa kommentarer.

Diskussioner fördes om privata vårdgivarvinster i välfärden, hur våra äldre svälter och brist på vårdpersonal. Statusen i vårddyrket behöver höjas. Ett annat bekymmer är att det finns indikationer på att demenssjuka allt oftare blandas med icke demenssjuka. Viktigt att komma ihåg att makar inte har någon vårdnadsplikt.

Det diskuterades även om det fanns tillgänglighetsråd inom kommunerna och i vilken utsträckning föreningarna bjuds in att delta i dessa möten.

Minikampanjer efterfrågades på orter där det inte finns föreningar idag (i likhet med hur kampanjerna genomfördes tidigare). Där dessa kampanjer genomfördes tillkom nya medlemmar.

Dagen avslutades med kaffe och kaka innan alla begav sig av hemåt.

\* Vid en närmare kontroll gjord efter nätverksträffen framgick att det inte var Uno Landén som var initiativtagare till det digitala registret och centrala utskicket av Demensforum vilket ordförande Pär Rahmström felaktigt uppgav.

/Pär Rahmström, Margareta Svensson och Carina Rejmus Cohen