

Demensförbundet

Förbunds kongress, Stockholm, 7- 8 maj 2022

Styrelsens svar på motionerna 1 - 17

Motion nr 1 - Alkoholpolicy. Bodens demensförening

Alkohol (och andra droger) ställer till det för många och det sticker i ögonen på medlemmar och andra när medlemsavgifter och donerade pengar går till representation som innebär att Demensförbundet bjuder på alkoholhaltiga drycker. Det kan man betala själv t ex vid de tillställningar där förbundet bjuder på mat för deltagare.

Vi i Bodens Demensförening föreslår därför

- att Demensförbundet helt slutar att bjuda på alkoholhaltiga drycker vid representation, oavsett vem som ska bjudas, och vid middagar i samband med kongress, nätverksmöten, föreningsmöten mm
- att förbundets representationspolicy klart och tydligt redovisas på kongressen och finns lättillgängligt på förbundets intranät

Styrelsens svar: Styrelsen föreslår att motionen bifalls med reservation för att man personligen får lov att köpa vin/öl. Alkoholpolicyen kan ej redovisas på kongressen då den då ännu inte är beslutad.

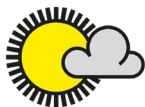
Motion nr 2 – Resepolicy. Bodens demensförening.

Demensförbundet lever på anslag, bidrag, gåvor, pengar från Demensfonden och medlemsavgifter. Självklart ska förbundsledning och kanslipersonal ha goda arbetsförhållanden och ersättning för eventuellt förlorad arbetsförtjänst, resor eventuella hotellövernattningar och så vidare. MEN man bör eftersträva att resor ska ske med lämpligt billigast färdmedel som är så miljövänligt som möjligt och att det finns en tydlig resepolicy i förbundet.

Vi i Bodens Demensförening föreslår därför

- att det för ändamålet billigaste och mest miljövänliga färdmedlet ska användas inom förbundet.
- att Demensförbundets resepolicy finns lättillgängligt att läsa på intranätet

Styrelsens svar: Det har sedan tidigare varit regel att i förbundet resa med det billigaste och mest praktiska alternativet. Förbundet föreslår att policyen innehåller info om att resa under ansvar. Det ska dock inte innebära alltför mycket tidstillägg. Det går också att hålla ner resekostnaderna genom att ersätta vissa fysiska möten med digitala möten.



Demensförbundet

Motion nr 3 - ekonomifrågor och reseersättningar. Bodens demensförening

Vid föregående kongress 2018 var det svårt att få en bild av hur ekonomiska ersättningar för olika befattningshavare i förbundet fördelar sig. Kongressen är förbundets högsta beslutande organ. Möjlighet till insyn i förbundets ekonomi är viktig för lokalföreningarna och därmed för kongressen. Det är också viktigt för medlemmarnas förtroende för ledningen att alla rese- och arvodesersättningar till olika personer i eller utanför styrelsen är tydlig och lätt att avläsa i den dokumentation som lokalföreningarnas styrelser har tillgång till via intranätet.

Vi i Bodens Demensförening föreslår därför

- att det klart och tydligt framgår i den ekonomiska redovisningen och i budgeten vilken ersättning olika befattningshavare i förbundet har, särskilt att man inte klumpar ihop förbundssekreterare och förbundsordförande, förtroendevalda och anställda
- att eventuella arvoden till styrelseledamöter eller andra redovisas klart och tydligt och öppet
- att förbundets resepolicy också klart och tydligt redovisas och finns lättillgängligt för lokalföreningarnas styrelser att läsa på intranätet.

Styrelsens svar: Styrelsen föreslår att motionen avslås. Kanslipersonalens löner är konfidentiella och förbundsstyrelsens ledamöter har inget arvode utan en ersättning för att täcka eventuella merkostnader. Förbundsordförandens lön fattas av styrelsens ledamöter. Detta kommer att kommuniceras efter att beslut är fattat.

Motion nr 4 - Stadgeändring. Bodens demensförening

I Demensförbundet väljs ordföranden liksom övriga ledamöter i styrelsen på tre år. Men i lokalföreningarna skall enligt stadgarna ordföranden väljas på ett år, medan övriga ordinarie ledamöter väljs på två år. Vi tycker att detta är en egendomlig skillnad i jämförelse med förbundet och att det blir osäkert och "hoppigt" att välja ordföranden på bara ett år.

Bodens Demensförening föreslår därför

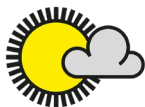
- att *Stadgar för lokalförening* ändras på punkten §7 Styrelse, andra stycket, till "Ordförande väljs på två år".....

Styrelsens svar: Styrelsen föreslår att motionen bifalles för att därmed skapa en större stabilitet i föreningen. Stadgeändringen kommer att föreslås vid kongressen.

Motion nr 5 - Styrelseprotokoll. Bodens demensförening

Idag får vi i lokalföreningarna via intranätet ta del av förbundsstyrelsens möten via protokollssammandrag. I dessa syns inte vilka styrelseledamöter och eventuellt andra personer som deltagit i styrelsemötena. Det tar också ofta väldigt lång tid, ibland mer än fyra månader, efter mötena innan sammandragen finns att läsa. Dessutom är de ju just sammandrag, dvs "filtrerade" genom någon som bestämt vad som är lämpligt att föreningarna tar del av.

För att snabba på processen och för att göra förbundsstyrelsens arbete mer transparent för lokalföreningarna föreslår Bodens Demensförening därför



Demensförbundet

- att samtliga protokoll från förbundsstyrelsens möten görs tillgängliga i sin helhet på intranätet så snart de är justerade.

Styrelsens svar: Styrelsen föreslår att motionen avslås då styrelseprotokoll är konfidentiella handlingar och föreningarna får all den information som de behöver/måste ha och kommuniceras via föreningsbrev.

Motion nr 6 - Alkoholfri representation. Eskilstuna demensförening

I samband med nätverksträffen hösten 2021 bjöd Demensförbundet på en mycket god middag. Till den serverades vatten. De som önskade vin till maten, fick möjlighet att beställa och bekosta det själva. Detta var en utmärkt idé.

(Vid tidigare middagar i Demensförbundets regi har det även bjudits på vin.)

Vi önskar att Demensförbundets policy är en uttalad **alkoholfri representation**. Dock med möjlighet för deltagarna att själv bekosta ev alkoholhaltig dryck.

Styrelsens svar: Styrelsen föreslår att motionen bifalls.

Motion nr 7 - Utdrag ur belastningsregistret. Lerums demensförening

Arbetsgivare bör utnyttja sin möjlighet att begära utdrag ur belastningsregistret inför anställning av person som ska arbeta med personer med demenssjukdom.

I Sverige beräknas mellan 130 000 och 150 000 personer ha en demenssjukdom. 40 procent av dessa personer bor i särskilda boenden, och många personer bor kvar i eget boende med hemtjänst. En hög andel av dessa personer har en medelsvår till svår demens, vilket medför tilltagande och uttalad svikt i kognitiva förmågor. Man är då i behov av personcentrerad och nära vård av personal och anhöriga för att klara sitt dagliga liv. Det är då oerhört viktigt att så långt som möjligt skydda dessa sköra personer från att bli utsatta för brott.

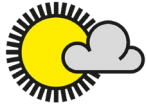
Arbetsgivaren har rätt att själv vända sig direkt till polisen och begära ett utdrag från belastningsregistret gällande den som ska arbeta med bl.a.:

- vård av personer med intellektuell funktionsnedsättning

Med anledning av ett uppmärksammat rättsfall i Lerums kommun där det finns misstanke om allvarliga övergrepp mot personer med demenssjukdom på ett särskilt boende så yrkar Demensföreningen Lerum

Att Demensförbundet verkar för att arbetsgivare uppmanas att utnyttja sin möjlighet att begära utdrag ur belastningsregistret inför anställning av person som ska arbeta med personer med demenssjukdom. Detta oavsett var personen med demenssjukdom bor, i eget boende eller på särskilt boende.

Styrelsens svar: Styrelsen beslutar att motionen bifalls, att verka för att vårdgivare inför kontroll ur belastningsregistret vid anställningar.



Demensförbundet

Motion nr 8 – Framtidsfullmakt. Nordvärmlands demensförening

Eftersom bankerna i många fall vägrar godkänna korrekta framtidsfullmakter, verkar lagen angående framtidsfullmakter vara tandlös. Det propageras både här och där att man skall skriva framtidsfullmakt för att säkerställa vad som kan hända om man drabbas av sjukdom. Det finns ju en uppsjö av olika framtidsfullmakter och många företag som säljer dessa tjänster för dyra pengar och som sedan visar sig inkorrekta enligt bankerna. När man upprättat en sådan blankett, då har man själv utsett den person som man tycker är lämplig att vara behjälplig, en person som man litar på och som åtagit sig uppdraget. Man vill inte ha en god man eller förvaltare som kommunen tillsätter, utan man vill själv välja. Trots detta så godtar inte bankerna dokumentet. Detta förfarande gör att fler och fler inte orkar eller bryr sig om att ordna med sin lösning i ekonomiska frågor, då blir det så småningom god man och flera kommuner har stora bekymmer med att hitta gode män.

Vi föreslår:

ATT Socialdepartementet upprättar en blankett som skall gälla i alla banker, alltså det skall endast finnas EN blankett för framtidsfullmakt som tillhandahålls gratis och som är lätt att beställa och få hemskickad eller via webb.

Detta för att bankerna inte skall ha mandat att sätta käppar i hjulet och göra det besvärligt för kunderna och det är ju självklart att man bestämmer över sina egna pengar eller överlämnar det ekonomiska ansvaret till någon man utsett.

Styrelsens svar: Styrelsen föreslås att motionen avslås då det inte är möjligt för förbundet att påverka Socialdepartementet eller samtliga banker. Däremot sprider förbundet både vår egen framtidsfullmakt, generalfullmakt samt även bankernas generella fullmakt.

Motion nr 9 – Läger för äldre anhöriga. Nordmalings demensförening

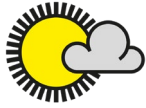
I Demensforum nr 3/2020 kunde vi läsa om "Läkande läger för unga anhöriga". Artikelns gav en positiv bild av ett av Alzheimerfondens specialprojekt för unga anhöriga till föräldrar med demenssjukdom.

Efter genomläsning slogs man direkt av tanken; -Tänk om något liknande fanns för alla äldre anhöriga som vårdar en demenssjuk maka/make i hemmet.

Idag sliter tusentals personer, somliga ända upp i 90-års ålder, dygnet runt med att sköta en sjuk anhörig, inte sällan med egen sjukdomsbild i bagaget. Dessutom har det senaste halvåret, till följd av Coronapandemin, inneburit ett extra påslag då många kommuner sett sig tvungna att dra ner på dagverksamhet, avlastning och rehabiliteringsinsatser. Så den stöttning den vårdande kunde se fram emot för att få andas ut och kanske få sova ostört en hel natt är för många ett minne blott. Allt i brist på tillräckligt samhällsstöd. Tänk att få resa bort några dagar. Få träffa andra med likartade problem. Få blir lite ompysslad både kroppsligt och själsligt. Släppa tankarna på alla praktiska bekymmer, bara få rå sig själv, om än bara för en vecka. Vilken lisa för själen!

Då Coronan verkar bita sig fast och har svårt att släppa taget, ser 2021 inte allt för ljus ut. Ett försöksprojekt någonstans i landet vore något att börja arbeta för. Många företag har det tufft nu och detta är en nisch ingen tänkt på tidigare.

En verksamhet som vänder sig till uttröttade äldre som vårdar demenssjuk maka/make borde kunna bli samma succé som den ovan nämnda för unga



Demensförbundet

anhöriga. Målgruppen är stor, liksom behovet av vila. Att få se denna vision bli verklighet är något vi önskar Demensförbundet vill medverka till.

Styrelsens svar: Styrelsen föreslår att motionen avslås då denna typ av verksamhet måste organiseras av kommunernas anhörigstöd.

Motion nr 10 – Alternativ till digitala lösningar. Kalmar demensförening

Teknikutvecklingen har gått fort och går väldigt fort. Mot bakgrund av våra medlemmars och inringande personers synpunkter vill Demensföreningen i Kalmar ser vi ett större digitalt utanförskap sprida ut sig. Speciellt för äldre personer och i synnerhet för personer med kognitiv svikt. Dessa personer får större svårigheter att klara sig i samhället och tillgodogöra sig samhällsinformation. De får problem med att sköta sina bankärenden då många inte har tillgång till dator och bank-ID.

Nu under Coronapandemin har de haft stora problem eftersom de skall registrera sig för vaccination på regionens hemsida 1177. Några har problem med portkoden till sitt boende, svårt att komma ihåg den, eller om de har ”tag, ”hur gör man med den?

Därför föreslår vi:

-att Demensförbundet arbetar för att det alltid finns ett alternativ till det digitala genom att det alltid finnas ett telefonnummer man kan ringa för att utföra den aktuella tjänsten.

Styrelsens svar: Styrelsen föreslår att motionen avslås då det inte är möjligt för förbundet att vrida tiden tillbaka stoppa utvecklingen, där allt mer är digitaliserat. Det är regioner och kommuner som måste ta detta ansvar. Förbundet verkar dock för ett demensvänligt samhälle, där även svårigheter digitaliseringen finns med.

Motion nr 11 – Nationell broschyr. Kalmar demensförening

Demensföreningen i Kalmar får ofta frågor från föreningens medlemmar och från telefonsamtal att det är stora problem med samhällsinformationen när det gäller att någon familjemedlem ser att en person börjar lida av kognitiv svikt. Frågorna handlar om hur man ska bemöta vederbörande när man skall tala om att det är ett problem med minnet? Hur skall man få en person till läkaren när de saknar sjukdomsinsikt och vägrar? Hur gör man när partnern till den demenssjuka personen har avlidit. Ska man tala om det, ska man sedan påminna den demenssjuke om att personen har avlidit? Ska de följa med på begravningen? Hur och vart får man hjälp som anhörigvårdare när man inte orkar längre? Hur får man avlösning? Av vem? Hur många timmar kan man få? Hur gör man om läkaren har dragit in personens körkort och personen vägrar sluta köra bil? Hur gör man om den demenssjuke förstör sin ekonomi? När ska man skaffa fullmakt och vilken? Om personen bor på SÄBO och man som anhörig ifrågasätter vården, vem vänder man sig till? När har en demenssjuk rätt till personlig assistent? Det här är några av de vanligaste frågorna och det finns säkert flera.

Därför föreslår vi att:

Demensförbundet arbetar fram en nationell broschyr med svar på de vanligaste frågorna.

Styrelsens svar: Styrelsen föreslår att motionen avslås då Anhörigboken täcker in de flesta av dessa områden och samtidigt är ett viktigt verktyg för att värva medlemmar. Det är också bättre att föreningarna själva skapar en lokal broschyr med den viktigaste informationen, inklusive vem man ska kontakta vid olika tillfällen. Förbundet kommer att skapa en mall som föreningarna kan följa. Dock ser förbundet gärna att demensföreningarna föreslår förbättringar/uppdateringar till nästa upplaga av boken.



Demensförbundet

Motion nr 12 - Vår omvärld står inte still. Ystads demensförening

Demensförbundets stadgar har sitt huvudsakliga ursprung från 1984. Vid en jämförelse med ett flertal liknande förbundsstadgar framkommer på väsentliga punkter skillnader.

För att modernisera och uppdatera Demensförbundets stadgar och tillgodose kravet på tydlighet när det gäller ett nutida och framtida perspektiv som grund för Demensförbundets arbete och måluppfyllelse av verksamheten föreslår vi

- Att förbunds kongressen ger den nya styrelsen i uppdrag att själva eller på sätt den finner lämpligt vidtaga en översyn och
- Att styrelsen under 2021 redovisar vad som framkommit

Med hänvisning till ovanstående föreslår vi att nuvarande styrelse avvaktar med beslut i den nu aktualiserade frågan om två eller tre ledsorganisation samt frågan om central medlemshantering.

Styrelsens svar: Styrelsen föreslår att motionen avslås i och med att utredningen är gjord och har distribuerats till samtliga föreningar. Då frågan om länsförbund väcktes via av en motion vid kongressen 2018, kommer den också att behandlas vid denna kongress.

Styrelsen bifaller motionen i avseende om att frågan om centralt medlemsregister skjuts upp för beslut av nästa styrelse.

Motion nr 13 – Antalet medlemmar minskar. Ystads demensförening

De senaste åren har antalet medlemmar inom Demensförbundet minskat, samtidigt som antalet personer med en demensdiagnos aldrig varit högre. Rent logiskt borde medlemsantalet därför öka, och beaktar man dessutom att antalet personer med demensdiagnos totalt rör sig om ca 150 000, borde detta väcka till eftertanke hos ansvariga i Demensförbundets styrelse.

Vi föreslår därför:

- Att förbunds kongressen ger den nya styrelsen i uppdrag att själva eller på sätt den finner lämpligt vidta konkreta åtgärder, samt att snarast under 2021 kommunicera detta i bl a Demensforum, tillsammans med ett formulerat mål, på kort och lång sikt.

Styrelsens svar: Styrelsen föreslår att motionen bifalles och att den nya styrelsen tar uppdraget.

Motion nr 14 – Demensfondens 90-konto. Ystads demensförening

På Demensfondens 90 konto samlades det in ca 8 miljoner kronor år 2019, mycket pengar kan tyckas, och då är det lätt som ansvarig att känna sig nöjd.

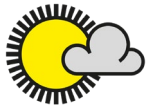
Men Alzheimerfonden lyckades samla in 28 miljoner kronor, vilket är betydligt bättre.

Sammanlagda summan från privatpersoner som samlades in via 90 konto var 8,6 miljarder.

Vi tycker att Demensfondens resultat är ytterst otillfredsställande, inte minst i ljuset av att andra organisationer typ Cancerfonden, Hjärt- och Lungsjukas m fl drar in mycket, mycket mer.

Och behovet av mer forskningsmedel inom demensområdet är odiskutabelt.

Vi föreslår därför Att förbunds kongressen ger den nya styrelsen i uppdrag att själva eller på sätt den finner lämpligt vidta konkreta åtgärder i syfte att samla in mer pengar, samt att snarast under 2021 kommunicera detta i bl a Demensforum, tillsammans med ett formulerat mål, på kort och lång sikt.



Demensförbundet

Styrelsens svar: Demensfondens samlade kapital uppgår till långt mer än 8 miljoner, utan detta är beloppet som delas ut i stipendier varje år. Förbundet har även under de senaste sex månaderna marknadsfört fonden mer än någonsin tidigare. Förbundet kommer även att anställa en person på kansliet för att klara det ökande antalet inkomna gåvor.

Styrelsen bifaller motionen om att låta nästa styrelse arbeta vidare med frågan.

Motion nr 15 – Demensförbundets hemsida vilseleder. Stockholms demensförening

På Demensförbundets hemsida, under fliken "Vårt uppdrag", under rubriken "Så påverkar vi" står det bl. a: "Stödjer demenssjuka och deras anhöriga" och några meningar under står det: "Bevakar demenssjukas och anhörigas rättigheter".

- Hur specifikt stödjer Demensförbundet de kognitivt sjuka personerna? Tittar man på Demensförbundets hemsida riktar sig ALL information till de anhöriga. De sjuka talas till i tredje person och man pratar bara om de anhörigas situation. Detta känns mycket förödmjukande för oss som har fått en diagnos men ändå är "friska" och är fullt fungerande i samhället. Vi tycker att det är självklart att det i menyn på hemsidan finns en flik som heter "Att vara sjuk".
- Hur bevakar Demensförbundet de demenssjukas rättigheter om man inte låter de kognitivt sjuka, som är "friska", komma till tals och berätta om hur vi upplever sjukvården, kontakter med myndigheter mm. Vi sitter inne med erfarenheter och upplevelser som de anhöriga inte har någon vetskap om.

När man pratar om alzheimer pratar man väldigt mycket om "De anhörigas sjukdom". Det blir det tids nog, men innan vi hamnar i det läget där de anhöriga måste ta hand om oss, vill vi bli bemötta som friska människor som faktiskt lever ett rätt så normalt liv. Har vi tur kan vi ha 5 - 7 normala år framför oss. Vi är medvetna om att detta är en fråga för Demensförbundet, men tycker att detta bör diskuteras i lokalföreningarna. Att kalla en kognitiv sjukdom för "de anhörigas sjukdom" är mycket kränkande för oss som är sjuka, fast ändå rätt så friska.

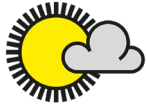
Vi vill att Årsmötet bifaller vår önskan om att Demensförbundets hemsida ses över och vänder sig även till oss som är sjuka och inte bara anhöriga.

Styrelsens svar: Styrelsen föreslår att motionen avslås då den anser att hemsidan redan har information för demenssjuka. Det finns bland annat under rubriken "Leva med demens". Arbetet med hemsidan är ständigt pågående och uppdateringar sker i stort sett dagligen.

Motion nr 16 – Bildande av länsförbund. Nyköping-Oxelösunds demensförening

Som enskild demensförening i Nyköping – Oxelösund har vi endast möjlighet att verka i ett praktiskt samarbete med övriga föreningar i, för oss, Funktionsrätt Sörmland.

Vi ingår och samverkar idag med flera olika föreningar som verkar för personer med olika funktionsnedsättningar ex. Hjärt-och lung, DHR, Neuro, Diabetes med flera i Sörmland. Det samarbetet stärker vår förenings arbete och möjlighet att synas och verka inom vårt område.



Demensförbundet

Vi kan dock aldrig få del av eller söka några ekonomiska stöd från Regionen (tidigare Landstinget) då Regionens regler kräver att det finns en Länsförening i länet. Avsaknad av den möjligheten hindrar vår möjlighet att utföra/utveckla fler aktiviteter samt ge ytterligare stöd till vår målgrupp.

Vi har också flera erfarenheter från både vårt och andra län svårigheter att starta, driva och bemanna en livskraftig lokal demensförening, framför allt på mindre orter. Med en länsförening behövs det initialt inte någon lokal styrelse utan den lokala förankringen kan byggas på aktiviteter och styrkan i att befinna sig i att vara i ett större och nära sammanhang.

Det uppfyller de intentioner en lokal demensförening har och trots avsaknad av en lokal styrelse kan den lokala ortens drabbade familjer få stöd.

Idag står dessa orter utan stöd då det saknas personer som är villiga att ta på sig ett styrelsearbete.

Föreningslivet generellt har idag utmaningar i att uppnå samma engagemang för att driva förening som tidigare.

En länsförening skapar möjlighet för ett växande lokalt och nationellt stöd för vår målgrupp och kan på sikt, när engagemanget finns på lokal ort, bidra till fler lokala föreningar med egna styrelser.

Vårt förslag är att representanter från alla länsföreningars styrelser bildar ett råd som banar väg för att Demensförbundet i större utsträckning arbetar i den riktning som förbundets medlemmar har behov av och intention kring.

Med ett övergripande länsråd stärks den enskilde medlemmens röst i Demensförbundet. Möjligheten att påverka utöver stämmotillfällena utökas.

Vi uppmanar därför:

Att stämman fattar beslut om att Demensförbundet förbereder att möjliggöra länsföreningar över landet.

Styrelsens svar: Styrelsen föreslår att motionen avslås i och med att utredningen är gjord och har distribuerats till samtliga föreningar. Då frågan om länsförbund väcktes via en motion vid kongressen 2018, kommer den också att behandlas vid denna kongress.

Mötesordförande: _____

Carina Lindegren

Justerare _____

Christina Hansson

Vid protokollet: _____

Anni Reimers