

# HRVATSKA UDRUGA ZA ALZHEIMEROVU BOLEST NAŠIH PRVIH 15 GODINA

Ninoslav Mimica<sup>1,2,3</sup>, Mira Dajčić<sup>3</sup>, Goran Šimić<sup>2,3</sup>, Tomislav Huić<sup>3</sup>, Morana Ivičić<sup>3,4</sup>, Marija Lacko<sup>3</sup>,  
Smiljana Ozmec<sup>3</sup>, Paola Presečki<sup>3,5</sup>, Tajana Dajčić<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Klinika za psihijatriju Vrapče, Bolnička cesta 32, HR-10090 Zagreb

<sup>2</sup>Medicinski fakultet Sveučilišta u Zagrebu, Šalata 3, HR-10000 Zagreb

<sup>3</sup>Hrvatska udruga za Alzheimerovu bolest, Vlaška 24, HR-10000 Zagreb

<sup>4</sup>Dom zdravlja Zagreb Centar, Kruge 44, HR-10000 Zagreb

<sup>5</sup>Psihijatrijska bolnica „Sveti Ivan“, Jankomir 11, HR-10090 Zagreb

[ninoslav.mimica@bolnica-vrapce.hr](mailto:ninoslav.mimica@bolnica-vrapce.hr)

Hrvatska udruga za Alzheimerovu bolest (HUAB) osnovana je 1999. godine u Zagrebu, te od tada kontinuirano radi na dobrobiti oboljelih od Alzheimerove bolesti, njihovih njegovatelja i obitelji. Nastojimo podići svjesnost o bolesti, educirati populaciju, te se boriti protiv stigme koju ova bolest još uvijek nosi. Aktivnosti koje HUAB provodi su prvenstveno savjetodavne, i to preko SOS-linije ali i kroz Savjetovalište u sklopu svog prostora u Vlaškoj 24 u Zagrebu. HUAB je do sada tiskao veći broj edukativnog materijala, brošura, letaka, održane su brojne javne tribine, predavanja, nastojalo se biti prisutno u medijima, a također je organizirano i više stručnih sastanaka, konferencija i kongresa. HUAB je danas prisutan na društvenim mrežama, ima posječenu web-stranicu i svoj blog.

standardnu farmakoterapiju, pa do nedostatnih smještajnih kapaciteta za ove bolesnike u bolnicama i domovima, te do nereguliranih prava glede invalidnosti koju bolest donosi.



Punopravnim sudjelovanjem u krovnim udrugama kao što su Alzheimer's Disease International, Alzheimer Europe i European Brain Council, HUAB aktivno sudjeluje u kreiranju nacionalne, ali i globalne politike skrbi za oboljele od AB i njihovih obitelji.



Aktivisti HUAB-a su ukazali da kada je riječ o AB, ne radi se o rijetkom poremećaju, već naprotiv, se radi o javnozdravstvenom prioritetu, koji će u skoroj budućnosti poprimiti sva obilježja prave epidemije. Stoga je HUAB odlučan ustrajati i nadalje u pomaganju svojih članova, oboljelih osoba od demencije i njihovih njegovatelja te članova obitelji, jer puno je još toga u našem društvu ostalo nedovoljno dobro regulirano, od toga da ovi bolesnici još uvijek nemaju bez ograničenja dostupnu svu potrebnu

Zaključno se može kazati da je u dosadašnjih 15 godina rada HUAB-a, kao nevladine neprofitne organizacije, napravljeno puno na planu podizanja svjesnosti o AB te poboljšanju kvalitete života oboljelih, njegovatelja i njihovih obitelji. No, pred volonterima Udruge svakako je još puno toga za što se trebaju izboriti, kako bi svojim članovima olakšali život s ovom teškom bolešću.

