

**Ta gärna kontakt med någon av nedanstående medlemmar**

Margaretha Alfredsson 073-071 60 19 Stenungsund

Susanne Carlson 070-678 85 25 Orust

Lena Hellman 070-292 64 17 Stenungsund

## Gull-Britt Carlsson 070-595 29 02 Stenungsund

## Marita Gustavsson 0304-31122 Orust

## Inga-Britt Johansson 070-398 33 02 Stenungsund

**Intresserad?**

Föreningen är öppen för alla som vill vara med.

Medlemsavgiften är 100 kronor per år.

Utöver att delta i våra aktiviteter, får du som medlem bland annat:

* Tidningen Demensforum, 4 nummer per år
* Anhörigboken

**Vi är tacksamma för alla bidrag.**

Medlemsavgift och eventuella bidrag kan sätts in på Postgiro 48 52 93-5

# Demensföreningen

# Stenungsund, Tjörn och Orust

Vilka är vi?

Vad vill vi?

Vad gör vi?

Vi är en stödförening för de dementa och deras anhöriga,

en lokalförening av   
RIKSFÖRBUNDET FÖR DEMENTAS RÄTTIGHETER

Besök gärna vår hemsida:

[www.stodemens.se](file:///F:\Mina%20dokument_2011-09-05\Inga-Britt\Demens\www.stodemens.se)

**FÖRENINGEN VILL:**

* Verka för de demenssjukas rätt till ett värdigt liv.
* Vara kontaktorgan för anhöriga samt erbjuda stöd och rådgivning.
* Informera om demenssjukdomar, vård och omsorgs-former, forskning, utveckling av vården av demenssjuka.
* Ta till vara och utveckla enskildas kunskap och erfarenheter bl.a. genom utbildning och kurser.
* Att anhöriga skall ha rätt till information, stöd och avlösning i vården.

**FÖRENINGEN GÖR:**

Föreningen tar i sitt arbete sikte på både de demenssjuka som de anhörigas situation.

Som medlem har du möjlighet att:

* Få stöd och rådgivning
* Delta i möten med andra anhöriga och vårdpersonal med möjligheter att utbyta erfarenheter
* Lyssna till intressanta föreläsningar i samband med våra medlemsmöten
* Delta i anhörigcirklar i samarbete med ett studieförbund

**VAD ÄR DEMENS OCH VAD LEDER SJUKDOMEN TILL?**

Demens är ett sjukdomstillstånd, som drabbar vissa av hjärnans funktioner. Det innebär t.ex. att minnet sviker, orienteringsförmågan försämras, talet bryts ned och kommunikationen med andra kan inte upprätthållas.  
Den drabbade klarar sig inte utan hjälp från andra. former, forskning, utveckling av vården av dementa.

Detta innebär vård och omsorg dygnet runt. avlösning i vården.

**DE ANHÖRIGA OCH DE DEMENSSJUKA.**

DEMENSSJUKDOMARNA kallas ibland för ”de anhörigas sjukdom”. Med det uttrycket vill man visa på det stora och tunga ansvar som läggs på de anhöriga. I detta ingår också att föra de demenssjukas talan.