

Kako izboljšati pravice in zaščito bolnikov z demenco?

How to improve the legal rights and protection of patients with dementia

Aleš Kogoj*

Izvleček

Bolniki z demenco sodijo med najbolj ranljive skupine naše družbe, zato moramo še posebno skrbno spoštovati njihove pravice, ko jim upad sposobnosti ne omogoča več primernega razumevanja ali sprejemanja odločitev, ki vplivajo na njihovo življenje. Spoštovanje osnovnih človekovih pravic, med katere sodijo pravica do odločanja, svoboda posameznika ter telesna integriteta, nam mora predstavljati merilo pri iskanju ustreznih rešitev. V prispevku so predstavljena stališča združenja Alzheimer Europe s komentarji.

Abstract

People with dementia are among the most vulnerable groups of every society. As such, their rights need to be respected, especially when they may no longer be able to understand or make decisions that affect their lives. Respect for fundamental human rights, such as the right to self-determination, the freedom of the individual and the integrity of the human body must dictate our approach to finding appropriate solutions. This paper presents positions of Alzheimer Europe with comments.

UVOD

Alzheimer Europe je neprofitna organizacija katere cilj je izboljšanje oskrbe in zdravljenja bolnikov z Alzheimerjevo boleznijo. Ustanovljena je bila leta 1990 in trenutno združuje 31 organizacij iz 26 držav. Med njihove različne dejavnosti sodi tudi primerjava prakse obravnave bolnikov

* Mag. Aleš Kogoj, dr. med., Enota za gerontopsihijatrijo, Psihiatrična klinika, Studenec 48, 1260 Ljubljana Polje, ales.kogoj@mf.uni-lj.si