



# Nacionalni plan akcije za demenciju: pregled

Ovaj dokument daje pregled Nacionalnog plana akcije za demenciju 2024-34 (Plan akcije), 10-godišnjeg plana za poboljšanje života i skrbi za osobe s demencijom u Australiji.

## O Planu akcije

Plan akcije sastoji se od 8 aktivnosti koje pružaju priliku za istinske i trajne pozitivne promjene za poboljšanje kvalitete života Australaca koji žive s demencijom. Svatko ima svoju ulogu u podržavanju Plana akcije. Vlade na svim razinama, zajedno s pružateljima usluga, poduzećima, zajednicom i nevladinim sektorom mogu podržati osobe koje žive s demencijom, njihove obitelji i skrbnike.

Demencija je rastući zdravstveni problem i ima značajan utjecaj na pojedince, obitelji i skrbnike. Više od 400.000 Australaca živi s demencijom, a taj broj bi se trebao više nego udvostručiti do 2058. godine.

## Razvoj

Plan akcije temelji se na opsežnim konzultacijama s osobama s demencijom, njihovim obiteljima i njegovateljima, kao i vodećim tijelima, zdravstvenim stručnjacima, istraživačima i pružateljima skrbi za starije osobe i osobama s invaliditetom.

## Provedba

Plan akcije je zajednički plan između australskih, državnih i teritorijalnih vlada. Provodit će se kroz niz planova provedbe. Prvi plan provedbe ciljat će na područja koja su dionici identificirali kao neposredne potrebe. Bit će objavljen 2025. godine.

## Praćenje i procjena

Nacionalni centar za praćenje demencije, pri [Australskom institutu za zdravljie i socijalnu skrb] Australian Institute of Health and Welfare, prikupljat će podatke i pratiti napredak u odnosu na Plan akcije. Centar će objaviti i održavati nadzornu ploču Plana akcije na internetu, koja će se ažurirati svake godine kako bi se izvjestilo o mjerama napretka.

# Radnje

Plan akcije sastoji se od 8 aktivnosti na visokoj razini, usmjerenih na povećanje svijesti o demenciji, smanjenje rizika od demencije kod stanovništva i poticanje bolje koordiniranih usluga za osobe koje žive s demencijom, njihove obitelji i skrbnike.

1. radnja: Promicanje jednakosti i ljudskih prava
2. radnja: Borba protiv stigme, povećanje svijesti i promicanje inkluzivnosti
3. radnja: Osnažiti pojedince i zajednice da smanje rizik gdje mogu i odgode početak i progresiju demencije
4. radnja: Poboljšati dijagnozu demencije te -postdijagnostičku skrb i podršku
5. radnja: Poboljšati liječenje, koordinaciju i podršku osobama koje žive s demencijom
6. radnja: Podrška njegovateljima osoba koje žive s demencijom
7. radnja: Izgraditi sposobnost radne snage za brigu i podršku osobama koje žive s demencijom
8. radnja: Poboljšati podatke o demenciji, povećati učinak istraživanja demencije i promicati inovacije

# 1. radnja: Promicanje jednakosti i ljudskih prava

## Izjava o ishodima za osobe koje žive s demencijom

Moja prava se poštuju. Imam osjećaj autonomije, smisla i identiteta i živim život u kojem nema nejednakosti i zlostavljanja. Mogu pristupiti informacijama, podršci i uslugama koje zadovoljavaju moje potrebe i preferencije. Mogu pristupiti kulturno sigurnoj i holističkoj skrbi.

## Kako ćemo poboljšati rezultate?

1. Uključiti osobe koje žive s demencijom u reformu uključujući identifikaciju, razvoj i evaluaciju akcija unutar Plana akcije.
2. Promicati i poboljšati pristup resursima za potpomognuto donošenje odluka kako bi se osobama koje žive s demencijom bolje omogućilo izbor i donošenje odluka koje utječu na njihove živote.
3. Uključiti osnovu ljudskih prava i načela donošenja odluka uz podršku u izradi novog Zakona o skrbi za starije osobe.
4. Održavati i poboljšati strategije kako bi se osiguralo da ljudi koji žive s demencijom budu slobodni od svih oblika ponižavajućeg ili nehumanog postupanja, nasilja, iskorištavanja, zanemarivanja ili zlostavljanja.
5. Poboljšati pristup kulturološki primjerenim informacijama o demenciji, skrbi i podršci za ljude i zajednice Prvih naroda koji priznaju njihove jedinstvene potrebe u odnosu na informacije, dijagnozu i skrb.
6. Uskladiti inicijative i modele financiranja za pripadnike prvih nacija s Prioritetnim reformama Nacionalnog sporazuma o Closing the Gap [Uklanjanju jaza] i National Aboriginal and Torres Strait Islander Health Plan [Nacionalnim planom za zdravlje Aboridžina i otočana Torresovog tjesnaca] 2021.-2031. To će olakšati rast sektora pod kontrolom zajednice za podršku ljudima iz Prvih nacija koji žive s demencijom i implementirati pristupe skrbi i podrške demenciji koje vodi zajednica i koji se temelji na određenom mjestu.
7. Poboljšati pristup kulturološki primjerenim informacijama o demenciji, skrbi i podršci za Kulturno i jezično različite (CALD) i druge različite zajednice koje zadovoljavaju svoje potrebe za podizanjem svijesti o demenciji, smanjenjem rizika, dijagnozom i skrb.
8. Poboljšati usklađivanje inicijativa i modela financiranja za osobe s demencijom s Australia's Disability Strategy [australskom Strategijom za osobe s invaliditetom] 2021. – 2031. gdje je to prikladno. Ovo će osigurati da osobe s invaliditetom koje žive s demencijom mogu ispuniti svoj potencijal, kao ravnopravni članovi zajednice.

Potreba za promjenom	Jednakost i ljudska prava u središtu su poboljšanja života za osobe koje žive s demencijom. To znači osigurati da mogu doći do zdravstvenih usluga i usluga skrbi za starije osobe te da su njihova neovisnost i izbori zaštićeni.
Što želimo postići za 10 godina?	Sve razine australskog društva štite i promiču jednakost i ljudska prava osoba koje žive s demencijom i njihovih njegovatelja kako bi se oni mogli osjećati sigurno i osnaženo, te živjeti neovisno, uz dužno poštovanje, jednakost i dostojanstvo, bez zlostavljanja. Svatko tko živi s demencijom ima jednak pristup kvalitetnoj skrbi za demenciju i podršci koja zadovoljava njihove potrebe i sklonosti.

<b>Kako ćemo znati jesmo li nešto poboljšali?</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Osobe koje žive s demencijom osjećaju da imaju više kontrole nad vlastitim životom.</li> <li>2. Povećani pristup i razumijevanje potpomognutog donošenja odluka za sve ljudi koji žive s demencijom, uključujući i prve nacije, CALD i druge različite zajednice.</li> <li>3. Povećanje dostupnosti i korištenja prikladno ciljanih i kulturno-primjerenih resursa o demenciji, uključujući vladina sredstva, te onih namijenjenih za Prve nacije, CALD i druge zajednice.</li> <li>4. Ljudi u regionalnim, ruralnim i udaljenim sredinama imaju bolji pristup dijagnozi demencije i podršci.</li> </ol>
---	--

## 2. radnja: Borba protiv stigme, povećanje svijesti i promicanje inkluzivnosti

### Izjava o ishodima za osobe koje žive s demencijom

Osjećam se sigurno i uključeno u društvo, imam osjećaj smisla i identiteta. Živim život bez stigme, diskriminacije i zlostavljanja.

### Kako ćemo poboljšati rezultate?

1. Proširiti svijest o demenciji, uključujući pripovijedanje proživljenih iskustava, kako biste poboljšali razumijevanje demencije među australskom populacijom.
2. Udružiti se s osobama koje žive s demencijom i njihovim skrbnicima kako bi razvili, zajednički dizajnirali, testirali i prilagodili komunikacije povezane s demencijom.
3. Udružiti se s ljudima koji žive s demencijom, uključujući ljude iz Prvih nacija, CALD zajednice, žene i djevojke, mlade ljude, osobe s invaliditetom i LGBTIQA+ zajednice kako biste zajednički dizajnirali, testirali i prilagodili informacije i resurse za svijest o demenciji.
4. Poboljšati prihvaćanje dizajna i prakse podrške kod demencije u uslugama njene za starije osobe i osobe s invaliditetom, u bolnicama, javnim prostorima, poduzećima i mjesnim službama. Ovo će povećati prilike za sudjelovanje osoba koje žive s demencijom.

Potreba za promjenom	Želimo biti sigurni da svi razumiju, prihvaćaju i da su svjesni demencije. To znači da ljudi koji žive s demencijom mogu biti dio zajednice i uživati u životu sa smislom i dostojanstvom.
Što želimo postići za 10 godina?	Australija je društvo koje uključuje demenciju i razumije osobe koje žive s demencijom i njihove skrbnike. Aktivno im omogućuje puno sudjelovanje u društvu i podupire ih da dulje žive samostalno u svojim zajednicama.
Kako ćemo znati jesmo li nešto poboljšali?	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Smanjena stigma i poboljšani stavovi među Australcima prema osobama koje žive s demencijom.</li><li>2. Poboljšano znanje među Australcima o tome što je demencija i kako utječe na ljudi koji žive s demencijom.</li><li>3. Povećana spremnost ljudi da:<ol style="list-style-type: none"><li>a) traže pomoć ako misle da imaju simptome demencije</li><li>b) dijele svoju dijagnozu demencije.</li></ol></li><li>4. Povećan broj zajednica prijateljski raspoloženih prema demenciji.</li><li>5. Smanjen broj ljudi koji žive s demencijom i doživljavaju stigmu, diskriminaciju i zlostavljanje.</li></ol>

### **3. radnja: Osnažiti pojedince i zajednice da smanje rizik gdje mogu i odgode početak i progresiju demencije**

#### **Izjava o ishodima za osobe koje žive s demencijom**

Dobivam podršku da poduzmem korake u kojima mogu održavati zdrav način života, minimizirati rizike i odgoditi napredovanje demencije.

#### **Kako ćemo poboljšati rezultate?**

1. Poboljšati svijest Australaca o čimbenicima rizika i preventivnim radnjama koje se mogu poduzeti kako bi se smanjio rizik od razvoja, odgodio početak ili usporilo napredovanje demencije. To uključuje promicanje zdravlja i preventivne programe koji podržavaju cjelokupno zdravlje.
2. Promicanje dobrobiti za zdravlje mozga ljudi koji se redovito i sigurno bave sportom, tjelovježbom i kretanjem.
3. Povećanje svijesti o strategijama za poboljšanje zdravlja mozga i uspostavljanje pristupa zdravlju mozga cijele populacije za ranije otkrivanje i intervencija u slučaju demencije.
4. Razvijanje ciljane strategije i poruke za ljudi iz različitih zajednica ili osobe s većim rizikom od razvoja demencije u partnerstvu s relevantnim zajednicama.
5. Provedba intervencije utemeljene na dokazima kako bi se smanjio rizik od demencije, uključujući populacije s višim rizikom i osobe s blagim kognitivnim oštećenjem [mild cognitive impairment] (MCI).

<b>Potreba za promjenom</b>	Starenje je samo jedan faktor koji može dovesti do demencije. Stvari poput našeg zdravlja, okoliša i genetike također mogu igrati ulogu.
<b>Što želimo postići za 10 godina?</b>	Ljudi razumiju čimbenike koji povećavaju njihov rizik od demencije i dobivaju podršku da poduzmu radnje za smanjenje rizika gdje god mogu u svim fazama života.
<b>Kako ćemo znati jesmo li nešto poboljšali?</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Poboljšano znanje opće populacije i zajednica s većim rizikom od razvoja demencije o čimbenicima rizika za demenciju.</li><li>2. Povećano razumijevanje u radnoj snazi primarne zdravstvene zaštite o načinima smanjenja rizika i odgađanja pojave demencije.</li><li>3. Povećan broj Australaca koji poduzimaju korake za smanjenje rizika od razvoja demencije.</li></ol>

## 4. radnja: Poboljšati dijagnozu demencije te -postdijagnostičku skrb i podršku

### Izjava o ishodima za osobe koje žive s demencijom

Mogu prepoznati znakove demencije i razumjeti kamo se obratiti ako sam zabrinut/a. Mogu pristupiti zdravstvenim djelatnicima koji su voljni i sposobni procijeniti moje simptome i pravovremeno postaviti dijagnozu. Imam pristup informacijama i podršci, kako onoj za mene, tako i za mog skrbnika i moju obitelji, odmah nakon dijagnoze demencije.

### Kako ćemo poboljšati rezultate?

1. Pregledajti i ažurirati smjernice kliničke prakse i načela skrbi za osobe koje žive s demencijom svakih 3 do 5 godina.
2. Pregledati kako Medicare Benefits Schedule [Raspored Medicare pogodnosti] (MBS) i Pharmaceutical Benefits Scheme [Shema lijekarničkih pogodnosti] (PBS) podržavaju učinkovitu dijagnozu demencije i kontinuirano liječenje svakih 3 do 5 godina.
3. Razjasniti puteve za utvrđivanje, procjenu i dijagnozu demencije u cijeloj zemlji, uključujući utvrđivanje najbolje prakse.
4. Povećati kapacitet i doseg klinika za pamćenje i preispitati model financiranja.
5. Ugraditi klinike za pamćenje u ciljane zdravstvene organizacije pod kontrolom Aboriginal Community Controlled Health Organisations (ACCHO) i Aboriginal Community Controlled Organisations (ACCO) kako bi podržali poboljšani pristup, dijagnozu i skrb za pripadnike Prvih naroda.
6. Razviti i promicati kulturološki primjerene alate za kognitivnu procjenu u partnerstvu s različitim zajednicama i stručnjacima te podržati obuku kliničara za korištenje tih alata.
7. Poboljšati podršku, koordinaciju skrbi i planiranje za osobe koje žive s demencijom i njihove njegovatelje nakon dijagnoze demencije, uključujući modele za prve nacije, CALD i druge različite zajednice.
8. Poboljšati dijagnostičke i postdijagnostičke usluge i podršku za skupine koje se suočavaju s dodatnim preprekama u skrbi, kao što su ljudi koji žive s demencijom u mlađoj dobi te djeca koja žive s demencijom i njihove obitelji.
9. Poboljšati i uvesti podršku za osobe koje žive s demencijom u usluge podrške osobama s invaliditetom.

<b>Potreba za promjenom</b>	Važno je rano otkriti demenciju. Podrška zdravstvenih službi, službi za njegu starijih i osoba s invaliditetom trebala bi pomoći osobama koje žive s demencijom da uživaju u svom životu što je više moguće.
<b>Što želimo postići za 10 godina?</b>	Znakovi demencije se prepoznaju i ljudi se dijagnosticiraju što je ranije moguće, što im pomaže da uspore napredovanje, maksimiziraju svoje sposobnosti i planiraju budućnost. Ljudi dobivaju informacije i povezuju se s koordiniranom podrškom odmah nakon dijagnoze demencije.

<b>Kako ćemo znati jesmo li nešto poboljšali?</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Poboljšana nacionalna dosljednost u uslugama koje se nude u klinikama za pamćenje za procjenu i post-dijagnostičku skrb i podršku.</li> <li>2. Povećan broj ljudi koji se procjenjuju na demenciju u klinikama za pamćenje.</li> <li>3. Povećan broj osoba iz Prvih nacija koji su pregledani i podržani putem klinika za pamćenje, uključujući putem klinika ugrađenih u ACCHO i ACCO.</li> <li>4. Povećan broj osoba sa znakovima i simptomima demencije koje dolaze na pregled kod specijaliste unutar tri mjeseca od primitka uputnice.</li> <li>5. Smanjenje prosječnog vremena potrebnog da ljudi dobiju dijagnozu demencije od pojave prvih simptoma.</li> <li>6. Povećan broj ljudi koji žive s demencijom s planom nadzora nad kroničnom bolešću sa svojim GP-om [liječnikom opće prakse].</li> <li>7. Povećan broj osoba koje žive s demencijom i njihovih njegovatelja koji su prijavili pozitivno iskustvo dijagnostičke i postdijagnostičke skrbi.</li> <li>8. Više ljudi koji žive s ranim razvojem demencije i djece s demencijom pristupaju dijagnostičkim i postdijagnostičkim uslugama i podršci i zadovoljni su njima, uključujući usluge za osobe s invaliditetom.</li> </ol>
---	---

## 5.radnja: Poboljšati liječenje, koordinaciju i podršku osobama koje žive s demencijom

### Izjava o ishodima za osobe koje žive s demencijom

Imam nadu i pristup potrebnoj podršci da živim što je moguće bolje s demencijom, iako se moje sposobnosti i potrebe mijenjaju. Imam podršku za donošenje, komunikaciju i sudjelovanje u odlukama u vezi s uslugama koje primam.

### Kako ćemo poboljšati rezultate?

1. Identificirati, razviti i promicati ranu intervenciju, pristupe ponovnom osposobljavanju, potporu restorativnoj skrbi i resurse za osobe s MCI i demencijom.
2. Pružiti fleksibilnost u načinu na koji se pruža podrška demenciji, uključujući kroz modele dosezanja i inovativnu upotrebu tehnologije.
3. Omogućiti najbolju praksu skrbi za demenciju u uslugama za skrb o starijim osobama i osobama s invaliditetom, usmjerene na poboljšanje kvalitete života, dobrobiti i sigurnosti osoba koje žive s demencijom i koje zadovoljavaju njihove društvene i kulturne preferencije.
4. Podržati pružatelje zdravstvene skrbi za starije osobe, onesposobljene osobe u ustanovama za smještaj i njegu u zajednici, kao i neformalne njegovatelje kako bi bolje razumjeli i prikladno odgovorili na potrebe osoba koje žive s demencijom. To uključuje promjene u ponašanju i okruženju, bez neprikladne upotrebe restriktivnih praksi.
5. Poboljšati usluge za osobe sa složenijim ili težim bhevioralnim i psihološkim simptomima demencije, uključujući povećanje dostupnosti odgovarajuće rezidencijalne skrbi i inovativnih modela skrbi.
6. Poboljšati sučelja i razmjenu informacija između primarne zdravstvene zaštite, podrške osobama s invaliditetom, skrbi za starije osobe i bolničkih postavki na razini sustava kako bi poboljšali integraciju i kontinuitet skrbi.
7. Identificirati potrebe osoba koje žive s demencijom pri ulasku u bolnicu. Imati potporu, strukture i njegu kako bi smanjili potencijalni rizik od ozljeda, pružili pristup skrbi usmjereni na osobu i osigurali sigurne i učinkovite prijelaze u bolničke usluge i iz njih.
8. Identificirati, razjasniti i promicati poboljšane putove i mogućnosti za palijativnu skrb za osobe koje žive s demencijom.
9. Promicati kulturološki primjerene mogućnosti palijativne skrbi, savjete i resurse o planiranju napredne skrbi i palijativnoj skrbi za prve nacije, CALD i druge različite zajednice.

<b>Potreba za promjenom</b>	Zajednički rad i razmjena informacija između zdravstvene skrbi, skrbi za starije osobe i podrške osobama s invaliditetom ključni su za pomoć osobama koje žive s demencijom.
<b>Što želimo postići za 10 godina?</b>	Osobe koje žive s demencijom i njihove obitelji povezane su s koordiniranim uslugama koje uključuju demenciju koje zadovoljavaju njihove individualne i promjenjive potrebe. Osobe koje žive s demencijom imaju autonomiju i imaju podršku u donošenju odluka o svojoj skrbi i drugoj podršci, ako i kada im je potrebna.

<p><b>Kako ćemo znati jesmo li nešto poboljšali?</b></p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Poboljšana koordinacija skrbi za osobe koje žive s demencijom.</li> <li>2. Osobe koje žive s demencijom i njihovi njegovatelji lakše se snalaze u zdravstvenim sustavima, sustavima za skrb o starijim osobama i sustavima podrške za osobe s invaliditetom kako bi pristupili uslugama i podršci koja im je potrebna.</li> <li>3. Porast broja ljudi iz Prvih nacija, CALD i drugih različitih zajednica koji imaju pristup odgovarajućim uslugama i podršci za demenciju.</li> <li>4. Poboljšana iskustva i ishodi sustava primarne zdravstvene zaštite za osobe koje žive s demencijom.</li> <li>5. Povećan broj ljudi koji žive s demencijom uz redovite procjene lijekova.</li> <li>6. Poboljšana bolnička i prijelazna iskustva i ishodi za osobe koje žive s demencijom, poput smanjenog broja hospitalizacija koje se mogu izbjegići, te smanjenog neprikladnog dugotrajnog boravka u bolnici.</li> <li>7. Poboljšana iskustva i ishodi skrbi za starije osobe za osobe koje žive s demencijom.</li> <li>8. Smanjen broj ljudi koji žive s demencijom koji su iskusili korištenje neprikladnih restriktivnih praksi u skrbi za starije osobe.</li> <li>9. Poboljšano planiranje buduće skrbi i palijativna njega za osobe koje žive s demencijom.</li> <li>10. Povećanje kulturno-istički primjerenog planiranja buduće skrbi i palijativne njega za ljude koji žive s demencijom iz Prvih nacija, te CALD i drugih različitih zajednica.</li> </ol>
--	--

## 6. radnja: Podrška njegovateljima osoba koje žive s demencijom

### Izjava o ishodima za osobe koje žive s demencijom

Moji skrbnici dobro su podržani i sposobni su održavati svoje zdravlje i dobrobit. Moji skrbnici i ja možemo održavati osmišljen i obostrano koristan odnos.

### Kako ćemo poboljšati rezultate?

1. Osigurati aktivan angažman njegovatelja kao partnera u skrbi, uključujući kulturno sigurne i inkluzivne pristupe.
2. Podržite njegovatelje i obitelji da poboljšaju svoje znanje o demenciji i njenom napredovanju kroz pristup obrazovanju i obuci, uključujući ciljane informacije za njegovatelje iz prvih naroda, CALD i drugih različitih zajednica.
3. Poboljšati mogućnosti odmora koje bolje zadovoljavaju potrebe osoba koje žive s demencijom i njihovih njegovatelja.
4. Poboljšajte dostupnost i korisničko iskustvo usluga My Aged Care, Carer Gateway i National Dementia Helpline [Nacionalne linije za pomoć osobama s demencijom].
5. Poboljšati razmatranje potreba njegovatelja u procesima procjene skrbi za starije osobe i promovirati načine za smanjenje izgaranja i stresa njegovatelja.
6. Poboljšati pristup hitnoj ili prijelaznoj rezidencijalnoj skrbi iz zajednice ili bolnice, uključujući njegovatelje iz prvih naroda, CALD i drugih različitih zajednica.

<b>Potreba za promjenom</b>	Skrbnici su veliki dio australskog zdravstvenog sustava, uključujući naše sustave skrbi za starije osobe, osobe s invaliditetom, preminule osobe i društvene skrbi. Potrebne su im prave informacije i pomoći kako bi se nosili s fizičkim, mentalnim i društvenim zahtjevima svoje uloge njegovatelja.
<b>Gdje želimo biti za 10 godina?</b>	Skrbnici imaju informacije, obuku i podršku koja im je potrebna kako bi preuzeli svoju ulogu podrške i održali vlastito zdravlje i dobrobit.
<b>Kako ćemo znati jesmo li nešto poboljšali?</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Povećana svijest skrbnika, pristup i zadovoljstvo uslugama i resursima za podršku demenciji.</li><li>2. Povećan pristup za njegovatelje iz Prvih nacija uslugama podrške uključenim u ACCHO i ACCO.</li><li>3. Povećana dostupnost i korištenje privremene skrbi za osobe koje žive s demencijom.</li><li>4. Povećan pristup i korištenje kulturno-ekološki primjerene skrbi za predah od strane ljudi koji žive s demencijom i njegovatelja iz prvih naroda, CALD i drugih različitih zajednica.</li><li>5. Povećana podrška dostupna njegovateljima i članovima obitelji osoba koje žive s demencijom u mlađoj dobi.</li><li>6. Poboljšanja u samoprocjeni dobrobiti među njegovateljima demencije.</li></ol>

## 7. radnja: Izgraditi kapacitete radne snage za brigu i podršku osobama koje žive s demencijom

### Izjava o ishodima za osobe koje žive s demencijom

Ljudi koji me podržavaju razumiju demenciju i odvoje vrijeme da nauče nešto o meni i saslušaju moje brige. Dobivam skrb, podršku i informacije koje zadovoljavaju moje potrebe i koje su osjetljive na moje pojedinačne okolnosti.

### Kako ćemo poboljšati rezultate?

1. Ojačati obuku o demenciji, uključujući uključivanje fokusa na demenciju unutar temeljnih kompetencija, poboljšati putove obuke i pružiti mogućnosti mentorstva i nadzora za zdravstvo, skrb za starije osobe, podršku osobama s invaliditetom i drugu radnu snagu, uključujući njegovatelje i volontere. To će podržati najbolju praksu skrbi i podrške demenciji, izgradnju kapaciteta i zadržavanje.
2. Podržati puteve obuke za njegovatelje i radnike iz prvih naroda, CALD i drugih različitih zajednica da uđu u radnu snagu za skrb o demenciji.
3. Podržati obuku za radnu snagu primarne zdravstvene zaštite, uključujući liječnike opće prakse, medicinske sestre i njegovatelje, srodne zdravstvene stručnjake i zdravstvene praktičare Aboridžina i otočana Torresovog tjesnaca, kako bi se bolje zadovoljile potrebe osoba koje žive s demencijom i njihovih njegovatelja.
4. Povećati pristup obuci koja se temelji na sposobnostima i resursima za poboljšanje razumijevanja demencije za one koji rade u ključnim službama zajednice kao što su policija, bolničari, vatrogasci, hitne službe i popravne službe.
5. Potaknuti svijest o demenciji i obuku od strane službi lokalne zajednice, uključujući javni prijevoz, banke, pošte i druge tvrtke kako bi bolje pružili podršku ljudima koji žive s demencijom u svojoj bazi klijenata.
6. Poticati kulturu organizacije kvalitetne, sigurne njegе, usmjerene na pojedinca i kulturološki sigurne skrbi za demenciju u zdravstvenim službama, uslugama skrbi za osobe s invaliditetom i starije osobe.

Potreba za promjenom	Posjedovanje odgovarajućih vještina ključno je za pružanje najbolje skrbi osobama koje žive s demencijom i za poštovanje njihovih ljudskih prava.
Što želimo postići za 10 godina?	Zaposleni u primarnoj zdravstvenoj zaštiti, akutnoj skrbi, zajednici, invaliditetu, zdravstvu i skrbi za starije osobe dobivaju obuku i podršku koja im je potrebna za pružanje visokokvalitetne skrbi osobama koje žive s demencijom, njihovim obiteljima i skrbnicima. Skrb je usmjerena na optimizaciju kvalitete života, usmjerena je na osobu, kulturološki je sigurna i pruža se putem pristupa utemeljenog na ljudskim pravima.
Kako ćemo znati jesmo li nešto poboljšali?	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Povećane mogućnosti obuke i resursi o demenciji dostupni za zdravstvo, njegu starijih osoba, invaliditet i radnu snagu u društvenim službama.</li><li>2. Povećan broj djelatnika u primarnoj zdravstvenoj zaštiti, akutnoj skrbi, skrbi za starije osobe, osobama s invaliditetom i djelatnicima u zajednici koji prolaze posebnu obuku za demenciju. To uključuje zdravstvene radnike i zdravstvene djelatnike za skrb Aboridžina i otočana Torresovog tjesnaca.</li><li>3. Povećana sposobnost sektora zdravstva, usluga u zajednici, invaliditeta i skrbi za starije osobe u radu s osobama koje žive s demencijom.</li><li>4. Skrb za demenciju koju pružaju glavni pružatelji usluga osobama iz Prvih nacija kulturološki je sigurna.</li></ol>

## **8. radnja: Poboljšati podatke o demenciji, povećati učinak istraživanja demencije i promicati inovacije**

### **Izjava o ishodima za osobe koje žive s demencijom**

Istraživanje je usmjereno na poboljšanje mog života i života drugih ljudi koji žive s demencijom. Imam priliku sudjelovati u naučnom istraživanju. Primjenjuju se inovativne prakse koje mi olakšavaju dobar život s demencijom. Podaci o demenciji redovito se objavljaju kako bih mogao/la vidjeti ima li poboljšanja.

### **Kako ćemo poboljšati rezultate?**

1. Poticanje ulaganja u istraživanje, inovacije i prijevod istraživanja o prevenciji, smanjenju rizika, dijagnozi, liječenju (uključujući izlječenje), holističkoj njezi i liječenju svih vrsta demencije.
2. Poboljšanja usklađivanja australskih prioriteta istraživanja demencije i izvora financiranja te uključiti osobe koje žive s demencijom i njihove skrbnike u određivanje budućih istraživačkih prioriteta.
3. Poboljšanje razumijevanje ishoda za ljude koji žive s demencijom iz prvih naroda, CALD i drugih različitih zajednica.
4. Promicanje pristupe cijelog sustava za poboljšanje podataka o demenciji (npr. putem kliničkih registara kvalitete).
5. Poboljšanje prikupljanja podataka o zdravlju, socijalnoj skrbi i skrbi za starije osobe, dostupnost i integraciju za potporu istraživanju, informiranje o politici i planiranju usluga, praćenje poboljšanja i izvješćivanje o ishodima za sve vrste demencije.

<b>Potreba za promjenom</b>	Znati više o demenciji, koristiti ono što smo naučili u svakodnevnoj njezi i isprobavati nove načine postupanja važno je za sprječavanje novih slučajeva i poboljšanje liječenja i skrbi.
<b>Što želimo postići za 10 godina?</b>	Poboljšani nacionalni podaci o demenciji informiraju politike i programe i omogućuju praćenje poboljšanja tijekom vremena. Inovativna i prevodljiva istraživanja informiraju praksu za rano otkrivanje i dijagnozu, liječenje i skrb.
<b>Kako ćemo znati jesmo li nešto poboljšali?</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Povećana uključenost osoba s iskustvom demencije u svim fazama javno financiranih istraživačkih projekata, uključujući ljude iz prvih naroda, CALD i drugih različitih zajednica.</li><li>2. Povećan broj australskih studija o demenciji visoke kvalitete, recenziranih od strane stručne javnosti.</li><li>3. Povećan broj i vrijednost odobrenih potpora za istraživanje demencije.</li><li>4. Poboljšani nacionalni izvori podataka (npr. ankete, nacionalni minimalni skupovi podataka) koji uključuju podatke o demenciji i demenciji među visokoprioritetnim skupinama, uključujući prve nacije, CALD, regionalne, ruralne i udaljene i druge različite zajednice.</li><li>5. Poboljšani nacionalni podaci za mjerenje broja ljudi koji žive s demencijom.</li></ol>