

CARTA DEI DIRITTI DELLA PERSONA CON DEMENZA

Scopo fondamentale della Federazione è la salvaguardia della qualità della vita della persona con demenza e di coloro che se ne prendono cura

In particolare la Federazione si propone di lottare per il:

- diritto della persona con demenza ad un rispetto e ad una dignità pari a quella di ogni altro cittadino;
- diritto della persona con demenza ad essere informata, nelle fasi precoci della malattia, e dei congiunti o rappresentanti legali in qualsiasi fase della stessa, per quanto possibile, sulla sua malattia e sulla sua prevedibile evoluzione;
- diritto della persona con demenza (o del rappresentante legale) a partecipare, per quanto possibile, alle decisioni riguardanti il tipo di cura e di assistenza presente e futura;
- diritto della persona con demenza ad accedere ad ogni servizio sanitario e/o assistenziale al pari di ogni altro cittadino: questo diritto implica che attenzioni particolari siano rivolte affinché la persona con demenza possa realmente accedere a certi servizi da cui la sua mancanza di autonomia tende ad allontanarla;
- diritto della persona con demenza di disporre di servizi specializzati, che affrontino specificamente i problemi della demenza;
- diritto della persona con demenza e di chi se ne prende cura di scegliere fra le diverse opzioni di cura/assistenza che si prospettano;
- diritto della persona con demenza, considerata la sua vulnerabilità, ad una speciale tutela e garanzia contro gli abusi fisici e patrimoniali;
- diritto della persona con demenza, in assenza di rappresentanti legali, o nel caso in cui i potenziali rappresentanti legali rifiutassero la tutela, di avere per legge un tutore ufficiale scelto dal tribunale.

Milano, luglio 1999