



Schweizerische Eidgenossenschaft
Confédération suisse
Confederazione Svizzera
Confederaziun svizra

Dipartimento federale dell'interno DFI
Ufficio federale della sanità pubblica UFSP

Rapporto

Rapporto annuale 2025

Piattaforma nazionale demenza



nationale plattform demenz
plateforme nationale démence
piattaforma nazionale demenza

INDICE

Visione e missione della Piattaforma nazionale demenza	2
Organi della piattaforma	3
GRUPPO DI COORDINAMENTO.....	4
COMITATO DI ESPERTI.....	4
FORUM	5
Attività nel 2025	7
TEMA PRIORITARIO «QUALITÀ DI VITA»	7
Sito web «blueprint».....	7
Sostegno di progetti sul tema della demenza	7
TEMA PRIORITARIO «DATI DI BASE»	7
Studio dell'Obsan: percorsi di cura dei pazienti affetti da demenza	7
TEMA PRIORITARIO «PERSONE VULNERABILI».....	8
Salute femminile nel contesto della demenza.....	8
OGGETTI PARLAMENTARI.....	8
Postulato 22.3867 «Assistenza alle persone affette da demenza. Migliorare il finanziamento»	8
SOSTEGNO AD ALTRI SETTORI	9
Programma di promozione «Efficienza nell'ambito delle cure mediche di base» (ECMB).....	9
ATTIVITÀ DI NETWORKING / EVENTI	9
Riunioni del comitato di esperti	9
Ammissione di nuovi membri nel forum	9
E-mail informative / Newsletter	9
Incontri di dialogo / gruppi di accompagnamento	10
Eventi della piattaforma.....	10
Eventi esterni	11
Ringraziamenti.....	13

VISIONE E MISSIONE DELLA PIATTAFORMA NAZIONALE DEMENZA

La demenza non è curabile, ad eccezione di alcune forme reversibili. La malattia ha un decorso progressivo a stadi ed è accompagnata da una crescente necessità di aiuto, che spazia dal sostegno puntuale nella vita quotidiana al completo bisogno di cure. Di conseguenza, cambiano anche i setting di cura nel corso della malattia. All'inizio si tratta principalmente di assistenza a domicilio, con l'obiettivo di sgravare i familiari assistenti. Con il progredire della demenza, invece, aumenta il bisogno di assistenza, cure e trattamenti (farmacologici e non), generalmente dispensati nelle case di cura.

La Piattaforma nazionale demenza vuole essere una risposta al crescente numero di persone con demenza e dei loro familiari, nonché alle sfide correlate e fondamentali nel campo dell'assistenza sanitaria (**missione**).

La sua **visione** consiste nel garantire che il sistema sanitario fornisca a tutte le persone con demenza e ai loro familiari assistenza, cure e trattamenti adeguati alle loro esigenze.

A tale scopo, contribuisce a far sì che nel sistema sanitario:

- le **esigenze** delle persone con demenza e dei loro familiari siano **prese in considerazione** nell'ambito dell'assistenza, delle cure e dei trattamenti;
- siano garantite le **pari opportunità**;
- gli attori coinvolti dispongano dei **documenti di base e delle competenze necessarie** per svolgere il lavoro impegnativo con e per le persone con demenza.

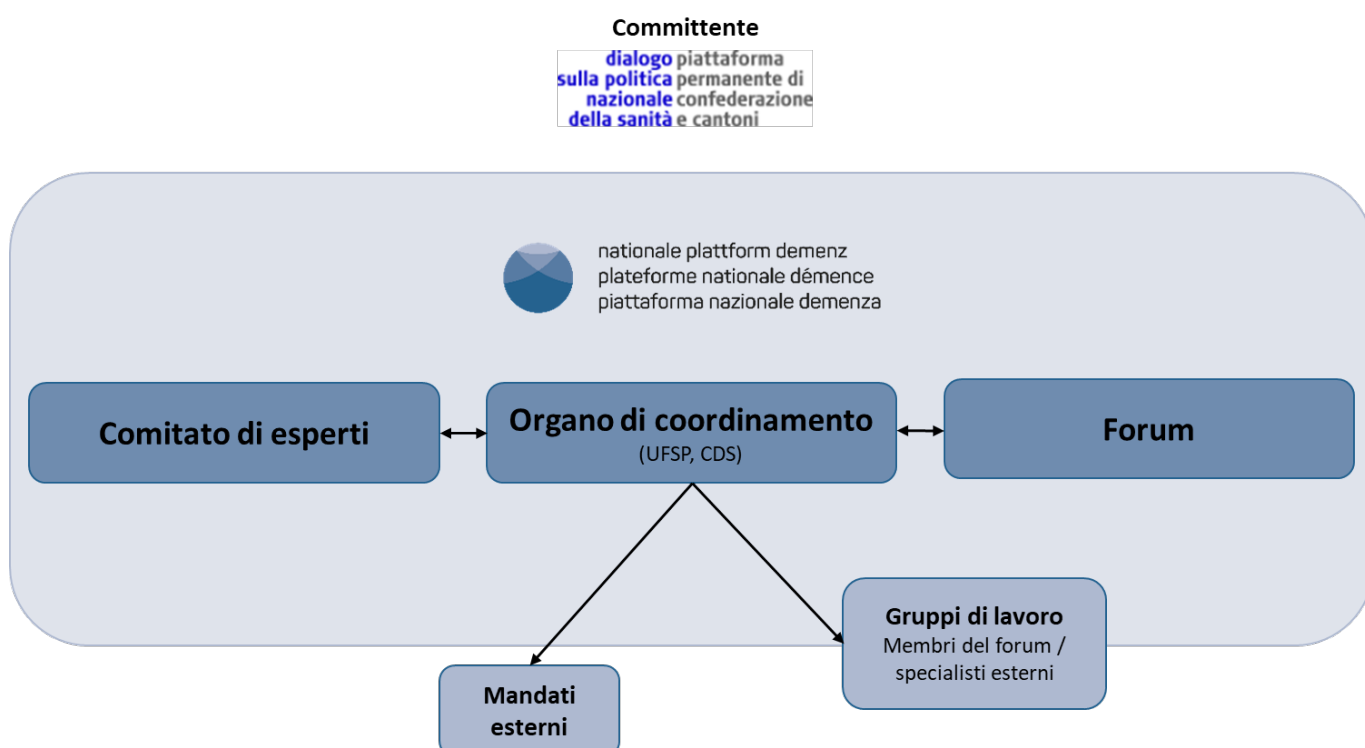
Per raggiungere questi obiettivi, la piattaforma adotta le seguenti misure:

- promuove la **messa in rete dei vari attori** attivi nel campo della demenza a livello nazionale ([🔗 Piattaforma nazionale demenza: organi della piattaforma](#));
- elabora e aggiorna **documenti di base** sui [🔗 temi prioritari](#) definiti o sostiene gli attori in questo processo;
- aiuta gli attori a diffondere e **integrare questi documenti** nella pratica;
- s'impegna affinché la demenza sia presa in considerazione in altri ambiti della politica sanitaria e sociale («**trasversalità**»).

Per raggiungere gli obiettivi sopra indicati è indispensabile la stretta collaborazione tra tutti gli attori coinvolti. Poiché la Costituzione federale attribuisce alla Confederazione competenze limitate in materia di salute, per realizzare questa visione è necessario coordinarsi in particolare con i Cantoni, cui spetta il compito di garantire l'assistenza sanitaria. Anche numerose associazioni e organizzazioni contribuiscono con le loro attività a concretizzare questa visione.

Per maggiori informazioni: [🔗 Piattaforma nazionale demenza: organizzazione](#)

ORGANI DELLA PIATTAFORMA



GRUPPO DI COORDINAMENTO

Il gruppo di coordinamento è composto da rappresentanti delle istituzioni che sostengono la piattaforma a livello istituzionale: l'Ufficio federale della sanità pubblica (UFSP) e la Conferenza svizzera delle direttrici e dei direttori cantonali della sanità (CDS).

Ruolo / compiti:

- definire le priorità strategiche della piattaforma tenendo conto della valutazione del [comitato di esperti](#);
- informare reciprocamente sui lavori in corso nel campo della demenza;
- pianificare congiuntamente eventi di networking;
- verificare periodicamente l'utilità della piattaforma per gli attori del settore della demenza e la necessità di mantenerla.

I **corresponsabili della Piattaforma nazionale demenza** svolgono anche i seguenti compiti:

- coordinare le attività della piattaforma;
- comunicare, in particolare con il comitato di esperti e il forum;
- fare rete e rappresentare il tema della demenza all'interno e all'esterno dell'UFSP;
- organizzare eventi (in particolare incontri del forum e webinar) e riunioni (ad es. del comitato di esperti) a livello contenutistico e amministrativo;
- conferire e accompagnare mandati esterni;
- garantire il rispetto del piano annuale e del budget;
- informare la linea gerarchica all'interno dell'UFSP in caso di affari che interessano la demenza;
- elaborare oggetti parlamentari che interessano la demenza;
- rispondere a domande (da parte dei cittadini) sul tema della demenza.

Membri del gruppo di coordinamento

(in ordine alfabetico)

den Hollander Charlotte	Responsabile di progetto nel campo della demenza / Corresponsabile della Piattaforma nazionale demenza	UFSP
Jochum Christin Margit	Responsabile del settore della demenza / Corresponsabile della Piattaforma nazionale demenza	UFSP
Marti Silvia	Capoprogetto	CDS
von Wartburg Lea	Responsabile della sezione Sviluppo servizi sanitari	UFSP

COMITATO DI ESPERTI

I membri del comitato di esperti sono scelti dal gruppo di coordinamento per le loro competenze specialistiche nel campo della demenza o in ambiti affini (ad es. cure di lunga durata). Fino a dieci membri rappresentano i Cantoni, le Città e i Comuni, nonché le organizzazioni delle persone colpite e le associazioni professionali/specializzate.

Ruolo / compiti: il comitato di esperti sostiene il gruppo di coordinamento con le sue competenze specialistiche e la sua esperienza pratica, offre consulenza su questioni di contenuto e contribuisce all'attuazione della visione e della missione della piattaforma.

Membri del comitato di esperti

(in ordine alfabetico)

Barco Rüttimann Angelika	Esperta in cure infermieristiche, Centro di competenza per le cure e l'assistenza sanitaria. Collaboratrice scientifica, Istituto per le cure infermieristiche	Università di Basilea
Becker Stefanie (fino a nov. 2025) / Janett Daniel	Direttrice / direttore supplente	Alzheimer Svizzera

(da dic. 2025)		
Berner Stephanie	Responsabile di settore Casa di cura, direzione Salute e affari sociali	Cantone di Friburgo
Bieri-Brüning Gabriela	Primario presso il servizio geriatrico della città di Zurigo	Unione delle città svizzere
Blum Thomas	Direttore generale, Associazione dei Comuni di Soletta	Associazione dei Comuni Svizzeri
De Benedetti Anna	Responsabile del servizio di vigilanza e qualità dell'Ufficio del medico cantonale e presidentessa della Commissione cantonale per l'implementazione della Strategia cantonale sulle demenze	Cantone Ticino
Meyer Rafael	Presidente di Swiss Memory Clinics, vicedirettore e primario presso la Clinica di psichiatria consultiva, geriatrica e neuropsichiatrica, Servizi psichiatrici del Cantone di Argovia	Swiss Memory Clinics

Membr: [Organizzazioni dei membri della Piattaforma nazionale demenza](#) (stato: dicembre 2025)

Ruolo / compiti: i membri del forum sono invitati a svolgere i seguenti compiti:

- fare proposte su questioni concrete che dovrebbero essere trattate nell'ambito della piattaforma;
- collaborare al trattamento e alla risoluzione delle suddette questioni;
- partecipare alla piattaforma in qualità di sounding board (gruppo consultivo);
- partecipare agli incontri annuali del forum della piattaforma, quale opportunità per fare networking e apportare il proprio contributo. Per maggiori informazioni [Piattaforma nazionale demenza: networking ed eventi](#);
- presentare progetti e attività per promuovere lo scambio di esperienze a livello nazionale; gli altri membri del forum possono fungere da sounding board;
- assicurare il trasferimento dei lavori della piattaforma nel proprio campo d'azione e svolgere il ruolo di moltiplicatore.

Per maggiori informazioni: [Piattaforma nazionale demenza: organizzazione](#)

FORUM

Il forum riunisce organizzazioni nazionali e autorità nazionali, cantonali e comunali che si occupano di demenza o intendono farlo. Include anche organizzazioni cantonali e intercantonali specificamente dedicate a questo tema.

IL 2025 IN CIFRE

ORGANI DELLA PIATTAFORMA

92 membri del forum

7 membri del comitato di esperti

4 membri del gruppo di coordinamento
(grado di occupazione del **120 %**)

ATTIVITÀ DI NETWORKING / MANIFESTAZIONI INTERNE

1 incontro del forum (**143** partecipanti)

1 webinar (**128** partecipanti)

3 riunioni del comitato di esperti

ATTIVITÀ DI NETWORKING / EVENTI ESTERNI

3 eventi internazionali

8 eventi nazionali

15 incontri di scambio

COMMUNICAZIONE

4 e-mail informative della piattaforma a **92**
membri del forum

3 newsletter della sezione Sviluppo servizi
sanitari (**1046** abbonati)

5 contributi sui social media

ATTIVITÀ NEL 2025

TEMA PRIORITARIO «QUALITÀ DI VITA»



Sito web «blueprint»

Da ottobre 2022 | Il [sito web www.baq-blueprint.ch](http://www.baq-blueprint.ch) (disponibile in tedesco e francese) riunisce conoscenze ed esperienze preziose tratte da diversi progetti e iniziative. Complessivamente vengono proposti **109 esempi pratici** di interventi volti a mantenere la qualità della vita **delle persone con demenza e dei loro familiari assistenti** (stato: dicembre 2025). Il sito web comprende anche progetti relativi ad altri temi sanitari e si rivolge a specialisti e persone interessate dei settori della salute, della socialità, della formazione e dell'amministrazione.

Sostegno di progetti sul tema della demenza

2024–2028 | Sulla base del nostro [documento di riferimento sulla prevenzione nell'ambito delle cure \(PADC\) in materia di demenza](#) (disponibile in tedesco e francese), Promozione Salute Svizzera (PSS) ha avviato un ciclo di progetti di sostegno sul tema della demenza e, dal gennaio 2025, finanzia e coadiuva **tre progetti promettenti** per un periodo di quattro anni:

- [CoPec «Costruire percorsi di cura per la demenza: un approccio integrato e partecipativo per preservare l'autonomia»](#)

- [DeKoMo – Competenze in materia di demenza e monitoraggio](#)
- [PortoFaro – Un progetto rivolto alle persone affette da demenza ad esordio precoce](#)

I progetti dovranno contribuire a migliorare la PADC in materia di demenza e quindi mantenere la qualità di vita delle persone con demenza e dei loro familiari assistenti. I progetti forniscono anche un contributo importante al raggiungimento della [visione della piattaforma](#). Affianchiamo i progetti selezionati e la fondazione PSS offrendo consulenza e facilitando il contatto con i membri del forum della piattaforma, ad esempio attraverso la partecipazione agli eventi del forum.

Ulteriori informazioni sono disponibili sul sito web della fondazione: [Sostegno di progetti di prevenzione nel campo dell'assistenza sanitaria, con particolare attenzione alla demenza](#)

TEMA PRIORITARIO «DATI DI BASE»



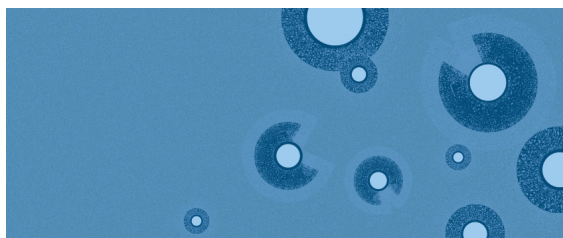
Studio dell'Obsan: percorsi di cura dei pazienti affetti da demenza

Febbraio | In Svizzera non esiste una raccolta sistematica di dati sulla demenza. Su nostro incarico, l'[Obsan](#) ha quindi effettuato nel 2024 un inventario delle statistiche sanitarie disponibili sui pazienti con demenza.

La pubblicazione, originariamente in francese, è stata resa disponibile nel 2025 anche in lingua tedesca. I risultati sono incoraggianti: è stato possibile identificare questi pazienti nei

database esistenti e associare i dati con un elevato grado di precisione. Questo approccio consente di **ricostruire e analizzare i percorsi di cura tipici**. Lo studio evidenzia inoltre che le modalità di fruizione del sistema di assistenza da parte delle persone con demenza presentano forti variazioni. Ad esempio si riscontra una correlazione tra il sesso e il percorso di cura. [🔗 Rapporto Obsan sui percorsi di cura dei pazienti con demenza \(«Behandlungsverläufe Demenz»; in tedesco e francese\)](#)

TEMA PRIORITARIO «PERSONE VULNERABILI»



Salute femminile nel contesto della demenza

2025–2026 | Nonostante le prove sempre più evidenti, l'importanza di strumenti diagnostici specifici per genere e di trattamenti differenziati è ancora troppo spesso sottovalutata. Per questo motivo, la Piattaforma nazionale demenza ha incaricato l'associazione [Swiss Memory Clinics](#) di elaborare una presa di posizione che approfondisca la situazione delle donne. Il documento è stato redatto in stretta collaborazione con esperti del settore e affronta i temi della prevenzione, della diagnostica e della terapia. Una prima bozza è disponibile dalla fine del 2025. Una versione rielaborata sarà sottoposta a un'ampia consultazione nel 2026 e dovrebbe essere pubblicata in tedesco, francese e italiano nel novembre dello stesso anno.

OGGETTI PARLAMENTARI

Postulato 22.3867 «Assistenza alle persone affette da demenza. Migliorare il finanziamento»

2022–2025 | Il 19 novembre 2025, il Consiglio federale ha adottato il rapporto in adempimento del postulato 22.3867 «Assistenza alle persone affette da demenza. Migliorare il finanziamento». Quest'ultimo incaricava il Consiglio federale di redigere un rapporto su questo tema e sugli altri aspetti menzionati, in particolare sull'uso di psicofarmaci e sulla copertura dei costi di ospedalizzazione tramite le strutture tariffarie vigenti nelle persone con demenza.

Il numero di persone con demenza in Svizzera è destinato ad aumentare. Pertanto, il Consiglio federale ritiene importante orientare ancora di più alle esigenze di queste persone e dei loro familiari l'assistenza sanitaria e gli strumenti di politica sociale rilevanti. Il rapporto indica in quali settori è possibile migliorare il finanziamento e l'assistenza [🔗 Postulato 22.3867 «Assistenza alle persone affette da demenza. Migliorare il finanziamento»](#)

SOSTEGNO AD ALTRI SETTORI

Programma di promozione «Efficienza nell'ambito delle cure mediche di base» (ECMB)

Nel quadro dell'[attuazione dell'iniziativa sulle cure infermieristiche \(art. 117b Cost.\)](#), la Confederazione sostiene progetti nei settori dell'esercizio della professione e della formazione che promuovono l'efficienza nell'ambito delle cure mediche di base e in particolare l'interprofessionalità. Per via delle sovrapposizioni tematiche, la responsabile del settore Demenza, Margit Jochum Christin, contribuisce alla gestione di questo programma di promozione per circa il 10 per cento del suo tempo di lavoro. Uno dei progetti selezionati nel primo ciclo di finanziamento («**Implementazione DemCare**») riguarda specificatamente l'assistenza alle persone con demenza. [Programma di promozione ECMB: progetti beneficiari di aiuti finanziari](#)

ATTIVITÀ DI NETWORKING / EVENTI



Riunioni del comitato di esperti

17 gennaio, 26 maggio e 2 dicembre | Il gruppo di coordinamento si è riunito con il comitato di esperti in tre sedute ordinarie. Sulla base degli sviluppi contingenti sono state fissate le priorità strategiche per gli anni 2025 e 2026, sono stati definiti i contenuti dell'incontro del forum e del webinar ed è stata discussa l'ammissione di nuovi membri nel forum. Durante l'ultima riunione, i responsabili [degli attuali progetti sulla](#)

[demenza](#) hanno illustrato lo stato di avanzamento dei lavori e hanno avuto occasione di scambiarsi idee ed esplorare punti di contatto comuni e possibili «ponti» tra i progetti.

Ammissione di nuovi membri nel forum

Nel 2025 sono state **ammesse nel forum quattro nuove organizzazioni**:

- Plattform Mäander
- Swiss Network for Dementia Research
- Netzwerk Demenz beider Basel
- Verein demenzworld

La Piattaforma nazionale demenza conta ora **92 membri del forum**. [Elenco delle organizzazioni membri del forum](#) (stato: dicembre 2025).


E-mail informative / Newsletter

Febbraio, marzo, giugno, dicembre | I membri del forum hanno ricevuto **quattro e-mail informative**, in lingua tedesca e francese, contenenti indicazioni sulle attività correnti e programmate della Piattaforma.

Marzo, giugno, novembre | Le attività più importanti della piattaforma sono state inoltre comunicate nella **newsletter della sezione Sviluppo servizi sanitari**, che informa i destinatari sui temi relativi a demenza, cure palliative, familiari assistenti, assistenza psichiatrica, prevenzione del suicidio, medicina pediatrica nonché cambiamenti climatici e salute. La newsletter è disponibile in italiano, tedesco e francese e nel 2025 ha raggiunto quota **1046 abbonati**.

[Iscrizione alla newsletter della sezione Sviluppo servizi sanitari](#) [Newsletter Sviluppo servizi sanitari](#)

Febbraio | Articolo sul tema delle **differenze di genere nella diagnosi e nel trattamento della demenza** nell'edizione *spectra* sulla medicina di genere. La rivista online *spectra* ha fornito informazioni su progetti, programmi e

strategie dell'UFSP e dei suoi partner negli ambiti della promozione della salute, della prevenzione e dell'assistenza sanitaria.¹  All'articolo [spectra n. 143](#).

Incontri di dialogo / gruppi di accompagnamento

Per affrontare il tema della demenza, far conoscere le attività della piattaforma e accrescerne l'impatto, le corresponsabili della piattaforma hanno preso parte a numerose **riunioni, workshop e gruppi di accompagnamento**. Tra questi si segnalano, in particolare, i seguenti appuntamenti principali:

- **13 gennaio** | Dialogo con la Società svizzera di utilità pubblica (SSUP) sul suo progetto intergenerazionale per promuovere la partecipazione sociale delle persone con demenza.
- **29 gennaio** | Dialogo con la fondazione Women's Brain Foundation sulla salute femminile nel contesto della demenza.
- **17 marzo | 26 marzo | 6 agosto | 17 settembre | 18 settembre | 27 novembre** | Partecipazione (in veste di osservatrici) alle riunioni di lavoro sulla richiesta di modifica dell'OPre concernente le prestazioni di cura per le persone con demenza, tenutasi tra l'unità di direzione Assicurazione malattie e infortuni dell'UFSP e i richiedenti.
- **28 maggio | 26 novembre** | Dialogo con CURAVIVA e le autrici delle raccomandazioni figuranti nell'opuscolo «[DemCare: Raccomandazioni per istituti di lunga degenza](#)».
- **23 giugno** | Workshop dell'Ufficio federale delle assicurazioni sociali (UFAS) sul «Programma d'incentivazione per la prevenzione della violenza sugli anziani incentrato sull'assistenza».

- **24 giugno** | Riunione del gruppo di accompagnamento sullo studio dell'UFAS riguardante l'analisi delle esigenze e l'accesso ai contributi per l'assistenza per i pensionati AVS.
- **13 agosto** | Incontro preparatorio con Alzheimer Svizzera e Salute Pubblica Svizzera in vista della [Conferenza nazionale sulla demenza](#) (comitato scientifico).
- **18 settembre** | Workshop sul tema del vivere con la disabilità, organizzato dall'Ufficio federale per le pari opportunità delle persone con disabilità (UFPD).
- **30 ottobre** | Incontro preparatorio del gruppo di accompagnamento del [progetto «Predem-MENS»](#) del Centro ospedaliero universitario vodese (CHUV).

Eventi della piattaforma

La Piattaforma nazionale demenza organizza ogni anno **un evento riservato ai soli membri e un evento aperto al pubblico** su temi di attualità relativi alle sue priorità strategiche, al fine di promuovere lo scambio di conoscenze e il networking a livello nazionale. Gli eventi sono **tradotti simultaneamente** (DE ↔ FR). Inoltre, l'UFSP offre la possibilità di condividere progetti nel campo della demenza con altri attori su [bag-blueprint.ch](#).

Evento del forum (riservato ai membri)

L'**evento del forum** riservato alle organizzazioni affiliate offre la possibilità di scambiarsi opinioni, discutere temi di attualità e presentare progetti e attività agli altri partecipanti. In questo modo si favorisce la condivisione di esperienze a livello nazionale e si valorizzano le possibili sinergie.

¹ La pubblicazione della rivista *spectra* è stata sospesa nell'aprile 2025 a seguito delle misure di risparmio decise dal Consiglio federale e dal Parlamento.

7 novembre | L'**evento del forum** è stato organizzato per la prima volta in collaborazione con la [Piattaforma cure palliative](#). Con il titolo «Anticipare, pianificare e attuare: attività nazionali per rafforzare la pianificazione sanitaria anticipata (PSA)», ha permesso a **143 partecipanti** delle due piattaforme di approfondire il dibattito sulla PSA, centrale sia nell'ambito delle cure palliative che in quello della demenza.

Per maggiori informazioni sull'evento del forum: [🔗 Networking ed eventi: Eventi del forum precedenti](#)

Webinar (aperto al pubblico)

Il **webinar**, gratuito e aperto a tutti gli interessati, offre l'opportunità di confrontarsi con specialisti e altri attori su un tema specifico relativo alla demenza. Dal 2023, i webinar sono organizzati da Alzheimer Svizzera su mandato della Piattaforma nazionale demenza.

16 settembre | Il webinar del 2025 si è incentrato sulla pubblicazione «**Raccomandazioni terapeutiche per la demenza**» di Swiss Memory Clinics, con la presenza di **128 partecipanti**. [🔗 All'opuscolo «Raccomandazioni terapeutiche per la demenza»](#)

Per maggiori informazioni sui webinar (incl. le registrazioni): [🔗 Networking ed eventi: Webinar precedenti](#)

La Piattaforma nazionale demenza è inoltre partner della **Conferenza nazionale sulla demenza**, organizzata ogni anno da Alzheimer Svizzera e Salute Pubblica Svizzera. La conferenza scientifica mira innanzitutto a favorire il trasferimento delle conoscenze e a creare un ponte tra ricerca e pratica, tenendo conto della dimensione di salute pubblica nell'ambito delle malattie di demenza. Si rivolge a un ampio pubblico di professionisti, ma anche alle persone con demenza e ai loro familiari. [🔗 Conferenza nazionale sulla demenza](#)

Eventi esterni

Le corresponsabili della piattaforma hanno inoltre preso parte a diversi **eventi nazionali e internazionali**, sia come partecipanti sia in qualità di relatrici.

Eventi nazionali

- 29 aprile | [Conferenza nazionale sulla demenza](#) dal titolo «Futuri sviluppi nel campo della demenza: nuovi orizzonti, nuove speranze?» di Alzheimer Svizzera e Salute Pubblica Svizzera (stato delle informazioni).
- 18 giugno | [7° incontro della piattaforma sulla strategia demenza di Lucerna](#): la demenza in particolari situazioni di vita.
- 27 agosto | [Convegno sulla prassi nella demenza 2025](#) della rete Demenz beider Basel.
- 9 settembre | Webinar della Piattaforma cure palliative «Modulo didattico: La dimensione migratoria nelle cure palliative».
- 31 ottobre | [Evento dell'Associazione svizzera di scienze umane e sociali \(ASSU\) e dell'Accademia svizzera delle scienze mediche \(ASSM\)](#) nell'ambito del ciclo Medical Humanities sull'invecchiare («Alt werden»), sull'inclusione e sulla salute in età avanzata, e sulle strategie per una migliore qualità di vita («Inklusion und Gesundheit im Alter: Wege zur Lebensqualität»).
- 12 novembre | [Conferenza sulla demenza di San Gallo](#) sugli approcci creativi per affrontare i comportamenti difficili delle persone con demenza («Gemeinsam verstehen und handeln: Kreative Wege bei herausforderndem Verhalten von Menschen mit Demenz»; discorso di benvenuto).
- 14 novembre | Weggis: vertice sulla demenza 2025 incentrato sulla ricerca e sull'innovazione clinica in Svizzera nel campo della demenza («Dementia research and clinical innovation in Switzerland: Lost and found in translation»; relazione).

- 26–27 novembre | [Congresso nazionale sulle cure palliative](#) «Questo fa la differenza!».

Eventi internazionali

- 10 giugno | Online: incontro tra le autorità sanitarie nazionali di 19 Paesi europei, l'OMS, l'OCSE e Alzheimer Europe sulle attività e sugli sviluppi attuali nel campo della demenza (Meeting of Governmental Experts on Dementia).
- 5–6 ottobre | Bologna: incontro tra le autorità sanitarie nazionali di 19 Paesi europei, l'OMS, l'OCSE e Alzheimer Europe (Meeting of Governmental Experts on Dementia; relazione).
- 6–8 ottobre | Bologna: [Conferenza di Alzheimer Europe](#) sul futuro delle cure per la demenza creando un ponte tra scienza e comunità («Connecting science and communities: The future of dementia care»).

RINGRAZIAMENTI

Desideriamo ringraziare sentitamente i **membri del comitato di esperti** per il loro impegno e per il dialogo sempre costruttivo, nonché i **membri del forum**, il cui sostegno è fondamentale per sviluppare e attuare soluzioni alle sfide legate alla demenza.

Un sincero ringraziamento va anche alla **fondazione Promozione Salute Svizzera**, che dal 2025 sostiene finanziariamente e affianca dal punto di vista specialistico tre promettenti progetti sulla demenza.

Rivolgiamo infine un pensiero particolare a tutte le **persone con demenza** e a coloro che le accompagnano ogni giorno.

Sigla editorale

Pubblicato da

Ufficio federale della sanità pubblica UFSP

Autrici

Charlotte den Hollander, UFSP

Margit Jochum Christin, UFSP

Contatti

Divisione Servizi sanitari e professioni

Sezione Sviluppo servizi sanitari

Piattaforma nazionale demenza

demenza@bag.admin.ch

Data di pubblicazione

Marzo 2026

Versioni linguistiche

Questa pubblicazione è disponibile in tedesco, in francese e in italiano.

Versione digitale

www.bag.admin.ch/it/piattaforma-nazionale-demenza