

El día 19 de mayo de 2012, en la Plaza Puerta del Sol, 6 3º Izda. de Madrid, a las 11 horas, en primera convocatoria, tiene lugar la reunión de la Junta Directiva de la AFDMD correspondiente al año 2012, con el siguiente **Orden del día**:

- 1. Presentación y evaluación de las actividades realizadas en 2011.**
- 2. Presentación de la actividad programada para 2012.**
- 3. Ruegos y preguntas.**

Presentación de los/as asistentes:

- | | |
|--|--|
| - Manuel Eciolaza (DMD Navarra) | - Fernando Marín (Secretario de la AFDMD y Presidente de DMD Madrid) |
| - María Benítez (DMD Cataluña) | - Juan Morote (DMD Asturias) |
| - Fernando Ugarte (DMD Euskadi) | - Luis Montes (Presidente de la AFDMD) |
| - Félix Matute (DMD Aragón) | - José María García (DMD Andalucía) |
| - M ^a José Faci (DMD Aragón) | - Eva García (DMD Andalucía) |
| - Javier Velasco (DMD Valencia) | - Manoli Torres (DMD Castilla y León) |
| - M ^a José Alemany (DMD Valencia) | - Isabel Torres (DMD Andalucía) |

1. Presentación y evaluación de las actividades realizadas en 2011. Programa de actividades para 2012.

Comienzan la rueda de intervenciones con Manuel Eciolaza de **DMD Navarra**:

- En el último año, DMD Navarra ha pasado de 13 a 60 socios/as aproximadamente.
- La actividad se ha venido manteniendo con 1 o 2 actos al año para la difusión de los principios de la AFDMD.
- El representante de Navarra explica que para hacer actos de este tipo sí hay participación, pero no se consigue una mayor implicación y activismo por parte del/la socio/a.
- Están pendientes de constituirse como asociación.
- Se percibe un mayor conocimiento de la labor que realiza la asociación federal.
- Se está trabajando en un proyecto de colaboración con la Universidad de Navarra.

Interviene María Benítez de **DMD Catalunya**:

- Se mantienen en el mismo número de socios/as, en torno a unos 1.000, aproximadamente. Se producen bajas y altas que van manteniendo la cifra estable, pero sin un crecimiento palpable.
- Cuentan con la colaboración de 20 personas para tareas de organización.
- En Lérida, Tarragona y Gerona hay menos socios/as, estando el grueso en Barcelona. Lérida se está consolidando como grupo.
- Se realiza la formación de voluntarios/as para la asociación y forman un grupo de actividad.
- Están trabajando en un proyecto de acercamiento a la profesión médica, que pretende la colaboración con este sector profesional. Esta labor tendrá como objetivos valorar el estado de la muerte digna en infancia, tercera edad y discapacitados psíquicos.
- DMD Cataluña lleva a cabo su propia Atención Personalizada y valora muy positivamente el trabajo y los resultados que se obtienen.
- Realizan trimestralmente Talleres Formativos sobre Testamento Vital y han elaborado material de apoyo para saber cómo hacerlo. Está abierto a la población general ya que funciona como un servicio público.
- Tienen pensado un proyecto de formación para las nuevas generaciones de ATS que están ahora formándose y cuentan con la colaboración de una enfermera voluntaria que ha confeccionado un módulo para dar en I.E.S.

Interviene Fernando Ugarte de **DMD Euskadi**:

- La actividad en Euskadi se centra mayoritariamente en la realización de charlas y conferencias.
- Los sábados colocan mesas informativas para dar información general sobre DMD y muerte digna a la población en general.
- Cuentan con unos 200 socios/as aproximadamente.
- Perciben una progresión en el interés del público sobre el tema.
- Han realizado la renovación de estatutos.
- Han llevado a cabo la actualización de folletos y trípticos informativos.
- En el año 2011 la Junta Directiva de DMD Euskadi ha tenido en torno a unas 8 reuniones.
- El grupo de Álava es el que tiene mayor peso en relación con el resto del territorio vasco. Se perciben ciertos conflictos entre los diferentes grupos de Guipúzcoa, Álava y Vizcaya, lo que dificulta la maduración de los grupos de trabajo.
- DMD Euskadi lleva a cabo su propia Atención Personalizada y cada vez atiende un creciente número de consultas.
- Se aprecia un mayor interés por la realización del Testamento Vital y por tanto aumenta la demanda de charlas sobre el tema en diferentes puntos del territorio.
- Se valoran positivamente las diferentes apariciones en medios de comunicación: prensa, radio y televisión.

Interviene Félix Matute de **DMD Aragón**:

- En el último año se ha triplicado el número de socios/as.
- Se han realizado tres comisiones o grupos de trabajo:
 - Juristas
 - Voluntarios/as
 - Abogados/as
- Ha tenido lugar una reunión con personal del Registro del Testamento Vital y se han simplificado los trámites para realizarlo, gracias a la nueva ley.
- Se está elaborando un protocolo de mala praxis médica.

- Se han actualizado los folletos informativos.
- DMD Aragón tiene como objetivo poner en marcha un grupo de voluntariado.
- Se trabaja para conseguir un acto de presentación en el hospital más importante de Zaragoza, el Hospital "Miguel Servet" y poder dejar una mesa informativa instalada un día de cada fin de semana.

Interviene Javier Velasco de **DMD Valencia**:

- En 2011, DMD Valencia se ha constituido como asociación y han creado una gestora en marzo de este mismo año.
- En mayo de 2011 se realizó una conferencia en la Universidad de Valencia y en la Universidad de Gandía un taller sobre muerte digna.
- También se han realizado mesas redondas.
- La progresión en socios/as de DMD Valencia ha sido ascendente en los últimos años y ha pasado de 67 socios/as en 2007 a 225 socios/as, aproximadamente, en 2011.
- Quiere llevarse a cabo la presentación de la asociación en la facultad de psicología.
- Se pretende realizar actos abiertos con carácter mensual.
- Están comenzando a entrar en contacto con diferentes medios de comunicación.
- La labor administrativa y gestora (económica) se seguirá haciendo a través de la Asociación Federal, con la que se mantiene una estrecha relación, centrándose así en la actividad de información y difusión.
- Se están llevando a cabo contactos con la Consejería de Sanidad para fomentar el registro del Testamento Vital y para tratar temas como el acceso telemático al mismo.
- Se han actualizado los folletos informativos y se han editado trípticos en castellano y valenciano para dinamizar el tema del Testamento Vital y dar a conocer la labor de la asociación.
- Se percibe que el perfil profesional mayoritario de los/as asociados/as se centra en la rama sanitaria (médicos y enfermeras) y en catedráticos de diferentes ramas.
- Se están realizando contactos con médicos que pudieran colaborar con la asociación para poner en marcha un equipo de atención personalizada.

Interviene Fernando Marín, Secretario de la AFDMD, y presidente de **DMD Madrid**:

- En Madrid se proponen como objetivo pasar del/la socio/a de cuota al/la socio/a activista como herramienta básica de difusión y como apuesta por una forma de trabajo asociativo.
- Se está realizando un manual de apoyo para los grupos con el ideario de DMD y con toda la información que se considera básica para el conocimiento de nuestra actividad.
- En el 2011 hubo un crecimiento significativo en el número de altas, llegando a las 287 nuevas solicitudes de ingreso.
- Se realizaron numerosos actos a lo largo del pasado año, así como charlas, tertulias y coloquios. Todo basado en el sistema de formación de grupos que va funcionando en esta Comunidad.

Interviene Juan Morote de **DMD Asturias**:

- Se contabilizan un total de unos 85 socios/as aproximadamente.
- Se está organizando un grupo de atención personalizada que estará apoyado por un protocolo de actuación que también se está elaborando.
- En esta Comunidad se han simplificado los trámites para la realización y registro del Testamento Vital.
- Se ha realizado alguna aparición puntual en medios de comunicación.
- Perciben falta de colaboración y participación en la asociación y esto puede ser consecuencia de la escasa unidad entre las diferentes ciudades del Principado y se traduce en falta de medios humanos para llevar a cabo una mayor actividad de la asociación.

- Se están llevando a cabo contactos con diferentes grupos políticos y con el sector sanitario para buscar la colaboración.
- Se trabaja en un proyecto futuro para poder entrar dentro de la programación de los cursos de verano de la Universidad.

Interviene Luis Montes, **Presidente Federal de DMD**:

- Galicia: Concreta los aspectos relacionados con la dimisión del presidente de DMD Galicia y la reorganización de este territorio de cara a que reinicie su actividad. Se están consolidando poco a poco los grupos que se han vuelto a formar. Existen en torno a unos 140 socios/as gallegos.
- Andalucía: se pretende, como objetivo, crear tres federales en esta Comunidad Autónoma, la oriental, la central y la sur, ya que la principal dificultad para el desarrollo de la labor de DMD es la amplitud del territorio andaluz, que cuenta casi con 9 millones de habitantes.
- Castilla y León: Se presenta la misma dificultad que en Andalucía, la extensión del territorio. Por ahora, se están realizando esfuerzos por sacar adelante tres grupos de trabajo en Salamanca, Valladolid y León.
- Canarias: Va creciendo poco a poco y son unos 60 socios/as.
- Baleares: 55 socios/as aproximadamente que están empezando a organizarse.
- Murcia: Ha pasado de 8 a 30 socios/as, pero falta un mayor crecimiento para poder empezar a organizarlo.
- El resto de autonomías que pertenecen a la Asociación Federal, como Extremadura, La Rioja, etc., aún cuentan con un número de socios/as muy escaso.
- Se están realizando diferentes contactos con Europa Laica, EQUO y también con IU para ir viendo la inclusión de los principios de DMD dentro del marco ideológico de estas agrupaciones y partidos.

Interviene Manuel García, responsable de imagen y comunicación de DMD:

- Presentación de la nueva Base de Datos que estará en funcionamiento a lo largo de este año 2012 y explicación de los beneficios para la organización del trabajo desde cualquier punto del territorio nacional.

Además se trataron otros temas como:

- Solicitud de cambio del correo de la asociación al presidente de DMD Asturias para tener unificada la imagen corporativa.
- Cataluña está realizando una página web complementaria a la de la Federal.
- Abaratar el gasto de la revista de DMD promoviendo la revista en formato on-line. Se plantea la importancia de poder repartirla a otras entidades o recursos públicos para su mayor difusión.
- Asesoría jurídica: Se cuenta con la contratación de una asesoría jurídica que dará respuesta a los temas legales que se presenten dentro de la asociación.
- Cataluña está elaborando un libro que recogerá la historia de DMD desde sus comienzos. Presenta un presupuesto de 15 mil euros para 3 mil ejemplares más distribución y difusión.
- Se plantea el tema de la participación con otros países de la Federal Europea y Mundial y los viajes que para ello habría que realizar. Es un coste muy alto y no se tiene muy clara la contraprestación que se recibiría y por otro lado, se ve la necesidad de trabajar más por las autonomías y no por la parte internacional de la asociación, ya que la realidad en cada país es muy diferente. Se aprueba que dos personas de DMD Cataluña mantengan el contacto con la Federal Europea y sirvan de enlace.
- Javier Velasco (DMD Valencia) propone colgar los estatutos de cada asociación federal constituida en la web de DMD para que sean públicos (fuera de la "zona socios/as") para que cualquier persona interesada pueda tener acceso a ellos. Aprobado.