

# **Difusión Postpolio:**

## ***Divulgación de los Efectos Tardíos de la Polio***

2ª línea de actuación del Plan Estratégico 2013/14 de AMAPyP

## ÍNDICE

<i>Introducción</i> .....	3
• <i>Datos de identificación</i> .....	3
• <i>Presentación</i> .....	5
• <i>Objetivos de AMAPyP</i> .....	5
<b>1. Justificación</b> .....	7
<b>2. Experiencia de la entidad</b> .....	8
<b>3. Destinatarios</b> .....	9
<b>4. Objetivos</b> .....	10
• <i>Objetivos Generales</i> .....	10
• <i>Objetivos Específicos</i> .....	10
<b>5. Actividades</b> .....	11
<b>5.1. Cronograma</b> .....	13
<b>6. Resultados que se esperan</b> .....	13
<b>7. Metodología y procedimiento de trabajo</b> .....	15
<b>7.1. Difusión del Proyecto</b> .....	15
<b>8. Sistemas de evaluación previstos</b> .....	16
<b>9. Recursos</b> .....	17
<b>9.1. Recursos humanos</b> .....	17
<b>9.2. Recursos materiales</b> .....	17
<b>9.3. Otros recursos</b> .....	17
<b>10. Plan de financiación</b> .....	18
<b>Anexos</b> .....	19
<b>I. Encuesta de satisfacción</b> .....	20
<b>II. Registro gestiones/reuniones</b> .....	21
<b>III. Registro actividad</b> .....	22
<b>IV. Recuento actividades</b> .....	23

## INTRODUCCIÓN

### ■ Datos de identificación

**Presidente:** Mercedes González Montiel

**Domicilio:** C/ Paganini, 7- blq. 2-1º-3

**Localidad:** Málaga

**C.P.:** 29010

**Provincia:** Málaga

**Tif.:** 617.555.033

**Email:** [amapyp@gmail.com](mailto:amapyp@gmail.com)

**Web:** <http://www.amapyp.com>

**Facebook:** <https://www.facebook.com/AMAPyP>

**Twitter:** <https://twitter.com/AsocAMAPyP>

**Registro de Asociaciones:** 10121

**C.I.F.:** G93197374

**Registro de Entidades, Servicios y Centros de Servicios Sociales:** AS/E/7493

**Registro Municipal de Asociaciones y Entidades:** 2575

**Registro General de Entidades de Voluntariado de Andalucía:** 2296

**Registro Censo de Asociaciones de Salud de Andalucía:** 1351

### AMAPyP forma parte de:

- ✦ Agrupación de Desarrollo "Málaga Accesible", Área de Accesibilidad del Ayuntamiento de Málaga.
- ✦ Asociaciones de Pacientes del HRU. Carlos Haya.
- ✦ Asociaciones de Pacientes del Colegio Médico de Málaga.
- ✦ Federación de Asociaciones Españolas de Polio y sus Efectos Tardíos (FEAPET).
- ✦ Plataforma del Voluntariado de Málaga.
- ✦ Fundación CIRHMA (Centro Integral de Rehabilitación e Hidroterapia de Málaga).

**Presencia en Internet/multimedia:**

twitter



facebook



- ⤴ Página Web: <http://www.amapyp.com/>
- ⤴ Página en Facebook: <https://www.facebook.com/AMAPyP>
- ⤴ Página en Twitter: <https://twitter.com/AsocAMAPyP>
- ⤴ Canal YouTube: <http://www.youtube.com/user/amapyp>
- ⤴ Somos Pacientes: <http://www.somospacientes.com/amapyp>
- ⤴ Red Pacientes: <http://redpacientes.com/wall/12943>
- ⤴ Scribd: <http://es.scribd.com/amapyp>
- ⤴ Paper.li "AMAPyP informa": [http://paper.li/AsocAMAPyP/1354904145?  
utm\\_source=subscription&utm\\_medium=email&utm\\_campaign=paper\\_sub#](http://paper.li/AsocAMAPyP/1354904145?utm_source=subscription&utm_medium=email&utm_campaign=paper_sub#)

## ■ Presentación

**La Asociación Malagueña de Afectados Polio y Postpolio (AMAPyP)** es una asociación sin ánimo de lucro, creada en **2012**. Arranca con la trayectoria que nos ha supuesto el tiempo trabajado como Delegación Malagueña de la Asociación Andaluza **AGASI**.

Después de dos años, de trabajo en distintas vertientes (atención sociosanitaria, orientación y asesoramiento, sensibilización, difusión, etc) AMAPyP gestiona sus acciones, con carácter provincial, y es uno de nuestros fines llegar a atender las **comarcas malagueñas** a través de sus diferentes **distritos sanitarios**, para llevar a cada uno de ellos, nuestra experiencia en gestión y sensibilización, para lograr la finalidad de este proyecto, mejorar la calidad de vida de las personas que tienen secuelas de la Polio y padecen, o están en riesgo de padecer, el Síndrome Postpolio (SPP) o algún otro Efecto Tardío de la Polio (ETP).

Así, surge AMAPyP, ante la necesidad de aunar esfuerzos y trabajar por las personas que fueron en su día afectadas por la polio y hoy están padeciendo sus **efectos tardíos**, entre ellos el temido **Síndrome Postpolio**. Ellas forman nuestra asociación, abierta a familiares, amigos, profesionales y cualquier persona que demuestra interés por ayudarnos a conseguir nuestros objetivos.

## ■ Objetivos de AMAPyP

Los **objetivos** de la Asociación **AMAPyP** son los siguientes:

- ⤴ **Facilitar la promoción, orientación y estimulación de la ayuda mutua** entre las personas que tienen secuelas de la Polio y padecen, o están en riesgo de padecer, el Síndrome Postpolio o algún otro Efecto Tardío de la Polio.
- ⤴ **Difundir conocimientos** sobre la problemática que nos aqueja, buscando soluciones, e instando a los organismos públicos y particulares a la adopción de las medidas y acciones pertinentes para lograr la completa **atención sociosanitaria** que estos afectados demandan.
- ⤴ **Colaborar** con todos aquellos organismos, entidades y asociaciones, en cuantas actividades sean compatibles con los fines de **AMAPyP**.
- ⤴ **Velar por el cumplimiento** de las normativas que nos incumban; así como, por la implantación y el cumplimiento de las medidas sanitarias adecuadas para las personas que tienen secuelas de la Polio y padecen, o están en riesgo de padecer, el Síndrome Postpolio o algún otro Efecto Tardío de la Polio. Asesorando e interviniendo a favor de nuestro colectivo, de manera que se le puedan evitar los problemas que pueden acarrearle esas patologías.

- ✦ **Intervenir** a favor de las personas con Secuelas de Polio, sus Efectos Tardíos y Síndrome Post-Polio, de manera que se le puedan evitar los problemas que pueden acarrearle esas patologías.

## 1. JUSTIFICACIÓN

La poliomielitis es una enfermedad causada por un poliovirus que afecta el asta anterior de la médula. Con el paso de los años, las secuelas, tanto las visibles (atrofias) como las no visibles (básicamente, neurológicas) pueden producir trastornos en la salud del paciente postpoliomielítico. Trastornos conocidos como Efectos Tardíos de la Polio (ETP), los cuales en algunos casos pueden ser de carácter meramente mecánico, es decir, ortopédico, mientras que en otros pueden ser meramente de carácter neurológico. Al proceso neuro-degenerativo se le conoce con el nombre de Síndrome Post-Poliomielitis (SPP) reconocido por la OMS en la CIE10 con el código G14. Es pues, el Síndrome Postpolio una enfermedad neurológica rara, incluida dentro del grupo de las enfermedades de motoneuronas secundarias a una infección caracterizada por fatiga, debilidad muscular progresiva con pérdida de función y dolor y que aparece exclusivamente en pacientes que fueron infectados por el virus de la polio entre treinta o cuarenta años antes.

El objetivo prioritario de este Proyecto **se centra en la difusión de los efectos tardíos de la polio, entre los propios afectados y entre los profesionales de la medicina, para conseguir la atención socio-sanitaria que demanda nuestro colectivo, en función de las características peculiares que nos están afectando y limitan progresivamente las acciones de la vida cotidiana.** Todo ello encaminado hacia la mejora y conservación de la **calidad de vida** de todas aquellas personas que en su niñez padecieron la polio y que, al cabo de los años, están padeciendo, aún sin saberlo, sus Efectos Tardíos (ETP). Por tanto, es intención de AMAPyP, facilitar la calidad de vida al ofrecer a los usuarios información actualizada sobre las patologías invalidantes y el manejo de estrategias para mejorar la dicha calidad de vida.

Ante una **observación inicial** donde nos entrevistamos con distintos expertos de la salud y diversos usuarios, en los que conocimos su opinión y necesidades a través de diferentes sesiones grupales, hemos podido concluir que existe falta de información del sector sanitario y concretamente de los médicos de atención primaria y especialistas en esta cuestión, y de los propios afectados, que dificulta el poder reclamar debidamente la atención que merece nuestro colectivo. Por ello, detectamos la necesidad de **divulgar, sensibilizar y concienciar** a la población en general sobre esta problemática y, en particular, al estamento médico-sanitario, administrativo, a los propios afectados, así como a sus familiares.

## 2. EXPERIENCIA DE LA ENTIDAD

Desde 2010, hemos participado en la organización de la **Primeras Jornadas Hospitalarias sobre los Efectos Tardíos de la Polio**, cuya clausura tuvo lugar en el HRU. Carlos Haya (16 de septiembre de 2011).

En 2012, organizamos una **Jornada sobre los Efectos Tardíos de la Polio y Síndrome Postpolio**, en el HRU. Carlos Haya, junto con el Instituto de Neurociencias, Servicio de Neurología (24 de octubre de 2012), recogidas dentro del Proyecto **Campaña de Divulgación de los Efectos Tardíos de la Polio**, subvencionado por el Ayuntamiento de Málaga, donde participaron voluntarios de la **Plataforma del Voluntariado de Málaga**, a la cual pertenecemos.

El día 23 de octubre de 2012, se llevó a cabo el **Acto de presentación oficial de la Asociación AMAPyP**, en el Patio de Banderas del Ayuntamiento de Málaga, con la asistencia y participación del concejal de Accesibilidad y Movilidad, D. Raúl López Maldonado, la diputada de Centros de Atención Especial, D<sup>a</sup> Emilia Ana Jiménez Cueto, en representación del Presidente D. Elías Bendodo Benasayag. Asimismo, con diferentes autoridades, Defensor del Ciudadano, concejales de las Agrupaciones Municipales de IU y PSOE, presidentes y demás representantes de federaciones y asociaciones de personas con discapacidad, y una representación de deportistas malagueños paralímpicos, que dieron lectura al Manifiesto elaborado por la **FEAPET** (Federación Española de Asociaciones de Polio y Efectos Tardíos), a la cual pertenecemos.

Organizamos diferentes charlas: “**¿Quién es responsable de tu salud?**”, Raquel Casero (8 de noviembre de 2012); “**La Meditación en el Síndrome Postpolio y otros efectos tardíos de la polio**”, enfermeros Antonio Benítez y Dolores Anguita, en el HRU. Carlos Haya (28 de noviembre de 2012). Estamos llevando a cabo un Grupo de Estudio sobre los efectos tardíos de la polio, coordinado, mensualmente, por el Dr. Marceliano Herranz López.

Por nuestras acciones, somos visibles en los medios de comunicación ( prensa, radio, internet y TV). Participamos y colaboramos en la organización de las actividades desarrolladas por la **Agrupación de Desarrollo “Málaga Accesible”**, promovida por el Área de Accesibilidad del Ayuntamiento de Málaga.



### 3. DESTINATARIOS

Personas, de Málaga y su provincia, afectadas de poliomielitis, y profesionales de la salud.

El número de beneficiarios directos puede ser elevado pero de difícil precisión, puesto que no existe censo alguno de las personas afectadas por la poliomielitis. Por este motivo, AMAPyP, con el apoyo de las nuevas tecnologías, creará un mapa donde se puedan localizar a las personas afectadas por la polio y sus efectos tardíos para realizar las acciones sociosanitarias y de atención social que se indican a lo largo de este documento y que forman parte del **Plan estratégico** de 2013/14, a llevar a cabo por la Asociación AMAPyP.

El número de profesionales sobre los que incidirán estas acciones dependerá del grado de implicación de cada uno de éstos. Por parte de esta asociación, invitaremos a los distintos profesionales de los Hospitales de los diferentes Distritos Sanitarios que conforman la provincia de Málaga.

#### 4. OBJETIVOS

■ <b>Objetivos Generales</b>	■ <b>Objetivos Específicos</b>
<p>1. <b>Contactar</b> con las personas afectadas, fomentando la creación de grupos de estudio y autoayuda.</p>	<p><b>1.1. Mantener contacto</b> asiduo con los asociados y demás personas afectadas por la polio, de Málaga y su provincia, a través del correo electrónico, la línea telefónica y página Web (<a href="http://www.amapp.com">http://www.amapp.com</a>), como principales cauces de <b>información y orientación</b>, además del contacto presencial, organizando reuniones en las diferentes comarcas.</p> <p><b>1.2. Continuar con el grupo de estudio y apoyo</b> dentro de la Asociación para comentar y debatir aspectos relacionados con nuestras patologías, invitando, tanto a personas afectadas como a profesionales, a participar de forma activa en las sesiones, fomentando la <b>autoayuda</b> y encauzando el <b>autoconocimiento</b>.</p>
<p>2. <b>Divulgar y difundir</b> la problemática de las personas que tienen secuelas de la Polio y padecen, o están en riesgo de padecer, el Síndrome Postpolio o algún otro Efecto Tardío de la Polio.</p>	<p><b>2.1. Acercarse a la ciudadanía</b> con acciones puntuales que den visibilidad a nuestro colectivo y sirvan como medio de difusión e información, participando en la vida activa de la sociedad en todo aquello que nos ataña.</p> <p><b>2.2. Elaborar estrategias</b> de divulgación y difusión a través de los medios de comunicación.</p>
<p>3. <b>Fomentar la implicación del estamento médico-sanitario</b> como canal de difusión del conocimiento sobre los Efectos Tardíos de la Poliomiелitis, y de <b>atención necesaria al paciente</b>.</p>	<p><b>3.1. Contactar con diferentes organismos e instituciones</b> relacionadas con el campo de la Salud, para conseguir la colaboración de médicos especializados en la materia para su participación en las actividades previstas.</p> <p><b>3.2. Celebrar charlas</b> sobre los Efectos Tardíos de la Polio (ETP) en diferentes ámbitos y espacios, fomentando la participación en las mismas de médicos y personal sanitario, estudiantes universitarios, afectados y población en general.</p>

## 5. ACTIVIDADES

### 1. Contacto permanente con los afectados. Difusión de las actuaciones que realiza la Asociación.

Mantendremos contacto cercano y frecuente con nuestros usuarios y familiares, así como personas que se contacten, asistentes a las actividades..., de forma permanente, a través del teléfono, web, redes sociales y correo electrónico, principalmente, así como de reuniones presenciales, fomentando la creación de grupos de estudio y autoayuda. Para ello, además de utilizar el correo electrónico, actualizaremos puntualmente el sitio Web de la entidad, y nuestro Semanario digital, *AMAPyP informa*; usaremos y atenderemos al teléfono; actualizaremos nuestra base de datos, de aquella información que, voluntariamente, nos facilitan las personas, y que es utilizada tan sólo para el fin acordado.

Lugar de realización: Sede particular de AMAPyP. Local de Frater Málaga, y otros espacios cedidos que cuenten con medidas de accesibilidad globales.

Destinatarios: Personas afectadas por la polio y sus efectos tardíos, asistentes a las charlas y familiares.

### 2. Difusión: Mesas informativas y reparto de trípticos.

Mesas informativas en las dependencias del complejo hospitalario de Málaga (H. Civil, H. Carlos Haya, H. Clínico Virgen de la Victoria), el día 24 de octubre, conmemoración del Día Mundial de la Polio.

Reparto de trípticos y hojas informativas en salas de espera y otras zonas comunes de Hospitales y Centros de Salud, en momentos puntuales, a lo largo del año.

Lugar de realización: Dependencias hospitalarias. Centros de Salud.

Destinatarios: Población general.

### 3. Difusión en medios de comunicación, Internet y redes sociales.

La difusión será gestionada por Pedro García Recover, periodista especializado en comunicación social. Coordinará y potenciará el contacto con los medios de comunicación. Actuando de forma transversal en todo el Proyecto.

Entrevistas, artículos, notas de prensa, contacto con los medios, dinamización de redes sociales, entre otras tareas.

Lugar de realización: Locales cedidos. Emisoras de radio y TV.

Destinatarios: Población general.

#### **4. Charlas médicas y jornadas divulgativas.**

Charlas médicas dirigidas a:

- Profesionales de los Distritos Sanitarios; en particular, los de Atención Primaria.
- Médicos colegiados.
- Estudiantes universitarios de disciplinas de la Salud.
- Población afectada y familiares.

Lugar de realización: Dependencias sanitarias. Colegio Oficial de Médicos de Málaga. Universidad de Málaga (UMA)

Destinatarios: Profesionales de la Salud, estudiantes, afectados y familiares, población en general.

#### **5. Coordinación y seguimiento.**

Reuniones mensuales. Organización, coordinación de actuaciones, evaluación de la metodología y actividades, *feedback*...

Lugar de realización: Local cedido por la Asociación Frater Málaga.

Destinatarios: Participantes en el Proyecto y usuarios de la entidad.

## 5.1. Cronograma

ACTIVIDAD		E	F	M	A	My	J	JI	A	S	O	N	D
1. Contacto con los afectados y seguimiento. Difusión de la Asociación.		X	X	X	X	X	X	X		X	X	X	X
2. Mesas informativas y reparto de trípticos.						X	X	X		X	X	X	X
3. Difusión	Medios de comunicación					X	X	X		X	X	X	X
	Internet y redes sociales	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
4. Charlas médicas y jornadas divulgativas.					X	X	X	X		X	X	X	X
5. Coordinación y seguimiento.		X	X	X	X	X	X	X		X	X	X	X

## 6. RESULTADOS QUE SE ESPERAN

### INDICADORES CUANTITATIVOS

- Número de beneficiarios participantes.
- Número de beneficiarios atendidos, de forma individual y personalizada, en cuanto a orientación y asesoramiento.
- Número de profesionales de la salud participantes.
- Número de alumnado de la UMA participante.
- Número de medios de comunicación colaboradores.
- Número de municipios/ distritos cubiertos.
- Número de personal voluntario participante/ colaborador.

### INDICADORES CUALITATIVOS

- Sugerencias y propuestas de los participantes.
- Nivel de satisfacción de los beneficiarios directos e indirectos.
- Percepción de los pacientes, con respecto a una posible mejoría en cuanto al nivel de conocimiento por parte de los profesionales de la salud

- Que los estudiantes conozcan la polio, sus efectos tardíos y el Síndrome Post-Polio.
- Grado de compromiso por parte de los Distritos Sanitarios y demás Estamentos provinciales.

## 7. METODOLOGÍA Y PROCEDIMIENTO DE TRABAJO

Ante las necesidades detectadas, por parte de nuestros usuarios y el desconocimiento, que de nuestra problemática tiene el personal médicosanitario, es prioritaria la labor de difusión, sensibilización, información y divulgación que enmarca este proyecto, sin olvidar el contacto continuo con nuestros usuarios en cuanto a la orientación, asesoramiento e información.

Este Proyecto se pone en marcha como un conjunto de actividades encaminadas a la difusión y divulgación de los Efectos Tardíos de la Polio (ETP), la toma de contacto con las personas afectadas por la poliomielitis en la provincia de Málaga, y la consecución de la implicación, por parte del estamento médico-sanitario, en la atención a dichas personas afectadas por los efectos tardíos de la poliomielitis, aumentando el conocimiento mutuo de los mismos. Con estas actividades pretendemos reforzar el crecimiento personal y la mejora en nuestra calidad de vida, así como minimizar en lo posible nuestras limitaciones tanto a nivel físico como emocional.

### ■ Difusión del Proyecto

Dentro de **Plan estratégico**, se realizarán distintos itinerarios para promover las actividades aquí recogidas, en las diversas plataformas (prensa escrita, radio, Internet y televisión), maximizando, de esta manera, el objetivo y fines de nuestro trabajo. A lo largo del año, se trabajará con la prensa escrita, cada vez que sea necesario. Además, queremos tener un contacto cercano y dialogante con las distintas administraciones públicas que participan y colaboran con este plan, cuya finalidad es, mejorar la calidad de vida de las personas que tienen secuelas de la Polio y padecen, o están en riesgo de padecer, el Síndrome Postpolio o algún otro Efecto Tardío de la Polio. Contactaremos con los medios de comunicación para difundir nuestro proyecto (rueda de prensa y notas informativas), además de contar con el refuerzo en redes sociales (Twitter y Facebook). Otro de los instrumentos de difusión será la utilización del correo electrónico y la línea telefónica, donde se podrá ofrecer información sobre las distintas acciones que AMAPP realiza en cada momento.

También se hará la difusión del proyecto a través de cartelera, de cuantas charlas se organicen.

## 8. SISTEMAS DE EVALUACIÓN PREVISTOS

Se evaluará el desarrollo del Proyecto en cuanto a la ejecución de actividades y obtención de **resultados** conducentes a la consecución de los objetivos aquí enunciados.

Como **instrumentos de medición** se van a utilizar los siguientes:

- La observación, tanto interna, como externa.
- Carácter (positivo o negativo) de los datos recogidos a través de cuestionarios y hojas registro.
- Encuesta de satisfacción a los participantes en las charlas/jornadas.
- Rigor en el registro de gestiones y reuniones.
- Carácter (positivo o negativo) de los datos recogidos mediante la Ficha registro de actividades.
- Recuento y evaluación de las actividades realizadas.
- Informe sobre comunicación y difusión de las actividades.

A través de la misma documentación se va a establecer:

- Si las actividades, realizadas por AMAPyP, han sido de utilidad para los participantes, de acuerdo a su percepción y evaluación.
- Grado de satisfacción de los usuarios y destinatarios del proyecto.
- Opinión sobre la forma en que se han realizado las actividades.
- Si la difusión del Proyecto se ha realizado de forma adecuada.



## 9. RECURSOS

### 9.1. Recursos Humanos

#### Equipo de trabajo:

- **Mercedes González Montiel**, presidente de AMAPyP. Coordina este proyecto.
- **Dr. Marceliano Herranz López**, miembro de la Junta Directiva de AMAPyP. Actúa como ponente en diferentes charlas. Asesora en temas médicos y participa en la gestión del proyecto.
- **Sergio Augusto Vistrain Díaz**, presidente de OMCETPAC (Organización Mexicana para el Conocimiento de los Efectos Tardíos de la Polio A.C.), asesor experto internacional. Asesora y observa la marcha del proyecto.
- **Consuelo Ruiz Sánchez**, secretaria de FEAPET (Federación Española de Asociaciones de Polio y Efectos Tardíos) y representante iberoamericana de OMCETPAC. Asesora y observa la marcha del proyecto.
- **Pedro García Recover**, periodista especializado en comunicación social. Coordina y potencia el contacto con los medios de comunicación.
- **Junta Directiva de AMAPyP**. Gestiona el proyecto.

### 9.2. Recursos Materiales

- Material fungible de papelería.
- Equipo y material informático.
- Trípticos.
- Cartelería.

### 9.3. Otros recursos

- Consejería de Salud, Junta de Andalucía.
- Delegación de Salud de Málaga
- Complejo Hospitalario de Málaga: Hospitales, Centros de Salud...
- Colegio Oficial de Médicos de Málaga
- Universidad de Málaga (UMA)
- Diputación Provincial de Málaga
- Ayuntamiento de Málaga

- Asociaciones y otras entidades
- Tv y emisoras de radio locales, y otros medios de comunicación.
- Frater- Málaga (uso del local para reuniones y trabajo de la Asociación; uso de la furgoneta adaptada)
- Productora audiovisual Kmirar

## 10. PLAN DE FINANCIACIÓN

(Financiación solicitada al Ayuntamiento de Málaga, Área de Accesibilidad. Convocatoria de subvención en concurrencia competitiva, para 2013)

Plan de financiación		
Gastos	Concepto	Importe
	<b>Material fungible</b>	300,00 €
	<b>Gastos de gestión</b>	200,00 €
	<b>Publicidad y Propaganda</b>	300,00 €
	<b>Servicios subcontratados</b>	local/vehículo 500,00 €
	<b>Otros</b>	dietas voluntario 100,00 €
	<b>TOTAL DE GASTOS (1)</b>	1.400,00 €
Ingresos	Concepto	Procedencia
200,00 €	<b>Cuota de socios</b>	AMPYP
200,00 €	<b>TOTAL INGRESOS (2)</b>	
<b>SUBVENCIÓN SOLICITADA (3) DIFERENCIAS ENTRE INGRESOS Y GASTOS (1-2)</b>		
1.400,00 - 200,00 = 1.200,00 €		

<b>Subvención solicitada</b>	1.200,00 €
<b>Coste de ejecución</b>	1.400,00 €
<b>Subvención</b>	1.200,00 €
<b>% Respecto al coste total</b>	85,00%

## **ANEXOS**

- I) Encuesta de satisfacción
- II) Registro gestiones/reuniones
- III) Registro actividad
- IV) Recuento actividades

**CUESTIONARIO DE SATISFACCIÓN DE LOS PARTICIPANTES**

<b>Título</b>	
<b>Fecha</b>	
<b>Lugar</b>	
<b>Persona de contacto</b>	

**Valore de 1 a 5 cada uno de los aspectos referentes a la Jornada/charla, teniendo en cuenta que la puntuación más negativa es 1 y la más positiva es 5.**

**1.-Datos referidos a la Jornada/charla**

	1	2	3	4	5
• Se han conseguido los objetivos de la Jornada					
• Nivel de conocimientos adquiridos					
• Aplicación de estos conocimientos a mi vida/ trabajo					
• Estoy satisfecho con la realización de esta Jornada					

**2.-Datos de los ponentes**

	1	2	3	4	5
• Explican claramente los contenidos de las conferencias					
• Poseen los conocimientos suficientes					

**3.-Contenido**

	1	2	3	4	5
• Los contenidos me han parecido correctos					
• La forma de exposición me ha parecido adecuada					

**4.-Material entregado (en el caso de que lo hubiese)**

	1	2	3	4	5
• Me parece claro					
• El material entregado fue suficiente					

**5.-Organización**

	1	2	3	4	5
• Conformidad con el lugar de celebración					
• Las instalaciones eran adecuadas (iluminación, climatización, accesibles y adaptadas, etc.)					
• Organización global de la Jornada					



## FICHA REGISTRO ACTIVIDAD

Nombre de la Actividad: \_\_\_\_\_

					Recursos		
Persona(s) Responsable/Cargo	Fecha Inicio/Final.	Hora Inicio/Final.	Lugar	Nº Particip.	Humanos	Materiales	Valoración 0-10

