

SOMMAIRE

Page 1

- Editorial

Pages 2 et 3

□ Activités de la Fédération

- Formations 2^{ème} semestre 2018
- Présentation du jeu « A vos souhaits »
- Nouveau CA

Pages 4 ,5 et 6

□ Vie de la Fédération

- Retour sur le congrès d'Antibes
- Communiqué de presse post-congrès

Page 7

□ Tribune libre

- Accompagner la vie jusqu'au dernier souffle
- Témoignage d'un RU

Page 8

□ Actualités

- La revue n° 132
- La revue n° 133

□ A vos agendas

- Journée mondiale des soins palliatifs

Directeur de la publication
Olivier DE MARGERIE

Comité de Rédaction
Françoise MONET
Carmen DA SILVA

Fédération JALMALV
Reconnue d'utilité publique le 26 mars 1993
76 rue des Saints Pères 75007
PARIS Tél.01.45.49.63.76
federation.jalmalv@outlook.fr
<http://www.jalmalv-federation.fr>

EDITORIAL

S'engager en son temps.

Juin 2018, l'assemblée générale des associations tenue, ce sont 22 administrateurs qui composent désormais le conseil d'administration de la fédération JALMALV. Vous en trouverez les noms et associations en troisième page de la Lettre. Je salue ici leur engagement dans le mouvement JALMALV. Il nous faut en effet une vigueur sans cesse déployée pour assurer les activités dont cette Lettre 52 est le reflet : l'investissement dans les formations nationales du second semestre bousculées par les grèves du printemps, la disponibilité du jeu *A vos souhaits*, la réussite de notre 29^{ème} congrès à Antibes sur le thème de l'accompagnement à domicile, l'implication d'une bénévole dans la représentation des usagers, la richesse des numéros 132 et 133 de la Revue JALMALV.

Pour ma part, c'est dans un esprit d'appui et d'efficacité que j'ai présenté ma candidature à la présidence de la fédération. Cette décision est le fruit longtemps mûri d'une première rencontre avec JALMALV qui date de 1992 à Orléans. Je remercie ceux qui, unanimes, m'ont élu : j'en accepte la charge, pour un temps. Et je remercie en notre nom à tous l'engagement sans faille de Colette Peyrard dans cette fonction durant ces quatre dernières années.



Enfin, au moment où Chantal Catant nous quitte (elle est décédée ce 27 juin pour qui n'en aurait pas encore eu la nouvelle), c'est un engagement fort, un engagement continu, un engagement profond et fructueux qui s'interrompt aujourd'hui.

Chantal Catant a contribué à tracer le chemin de JALMALV. De multiples façons, dès le début par des idées fondatrices sur l'accompagnement, puis par son rôle à JALMALV Paris-Ile de France, ou à la Fédération, également au travers de la commission Bénévolat.

Sans oublier ses nombreux témoignages, interventions ou écrits produits lors de plusieurs congrès ou à destination de la Revue JALMALV.

Sa pensée et ses propos, tout à la fois réfléchis et sensibles, jamais savants ont stimulé et porté nombre d'entre nous. Et, au fond, nous ont rendus meilleurs.

L'engagement de Chantal Catant a été une grande chance pour JALMALV !



Olivier de Margerie

Président de la Fédération JALMALV

ACTIVITÉS DE LA FÉDÉRATION JALMALV

FORMATIONS SECOND SEMESTRE 2018

Dates 2018	Intitulés	Lieux	Intervenants
14 septembre	« Rôle et missions d'un Président et vice-Président »	Paris	Laurence Mitaine/Colette Peyrard
21 et 22 septembre	« Osons parler de la mort avec les enfants et les adolescents »	Avignon	Jeanne Yvonne Falher Hélène Juvigny
6 octobre	« L'accompagnement des Personnes Agées, quel sens pour les bénévoles Jalmalv ? »	Paris	Laurence Mitaine Commission Personnes âgées
5/6 et 7 octobre	Deuil-module 2	Paris	Denis Landry/Valérie Penicaut
13 octobre	Plateforme d'expérience en matière de représentants d'utilisateurs	Paris	Françoise Monet
2 et 3 novembre	Apprendre à parler en public : Communiquer et faire connaître le message de Jalmalv	Paris	Olivier de Margerie Emmanuel Vent
10 et 11 novembre	Deuil-module 3	Paris	Denis Landry/Valérie Penicaut
23 novembre	Ethique et Engagement	Paris	CA
24 novembre	JRA	Paris	Membres du Conseil d'Administration
27 et 28 novembre	Accompagnement au domicile, pour bénévoles expérimentés	Paris	Dominique Rognon Herrgott Brigitte Grosshans
Samedi 1 ^{er} décembre	Ethique dans l'accompagnement	Paris	Laurence Mitaine/Colette Peyrard
14 décembre	Place des bénévoles Jalmalv dans les directives anticipées : loi, initiation atelier d'écriture/niveau 1 pour les référents	Paris	Colette Peyrard, Pascale Rouilly Noëlle Carlin, Françoise Monet
14 et 15 décembre	Apprendre à parler en public : Communiquer et faire connaître le message de Jalmalv	Entente Grand-Ouest	Olivier de Margerie Emmanuel Vent
Date à prévoir	Engagement auprès des personnes âgées non communicantes	A déterminer	Marianne Hartmann Commission Personnes âgées

A VOS SOUHAITS

Un jeu de cartes pour réfléchir à ma fin de vie

Pour connaître mes priorités

Pour dire ce qui compte pour moi

Et pouvoir le dire aux autres

Pour être au clair avec moi-même

Pour prendre conscience ce qui est important

Pour le mettre en mots

Pour m'affirmer en face des autres

Pour oser dire

Pour dialoguer

Pour me faire entendre

Pour me préparer

A vivre ma vie jusqu'au bout

Comme je le souhaite



En vente à 10€ sur
www.pug.fr ou
www.jalmalv-federation.fr

ACTIVITÉS DE LA FÉDÉRATION

ASSEMBLEE GENERALE DU 9 JUIN

Chers amies, chers amis,

Nous vous adressons des nouvelles de l'Assemblée générale des associations Jalmalv qui s'est tenue samedi 9 juin dernier rue des Saints Pères à Paris.

Malgré des difficultés de transport rencontrées par certains, les associations étaient en nombre : plus de 50 personnes présentes, représentant 137 voix ; le quorum nécessaire (103 voix) a été rapidement dépassé. A ces voix s'ajoutaient ensuite les voix des associations qui avaient transmis un pouvoir. L'assemblée a été ouverte à 11 h 30 par Colette Peyrard, présidente. Les associations ont alors voté par ordre alphanumérique de département.

Le dépouillement et le comptage des suffrages recueillis par les candidats au conseil d'administration se sont effectués dans un climat serein et chaleureux (durant cet assez long moment, les représentants des associations ont pu se retrouver, se mélanger et échanger, ainsi que déjeuner sur le pouce). Il est ressorti que tous les candidats se présentant ou se représentant ont été effectivement élus. Les 22 membres du conseil d'administration sont ainsi :

Chantal Billod	Jalmalv Marseille
Martine Binda	Jalmalv Côte d'Azur
Caroline de Caqueray	Jalmalv Vendée
Christian Cotta-Bernard	Jalmalv Vienne
Elisabeth Dell'Accio	Jalmalv Grenoble
Jeanne-Yvonne Falher	Jalmalv 35
Brigitte Grosshans	Jalmalv Strasbourg
Marie-Rose Jehl-Kopff	Jalmalv Strasbourg
Marie-Thérèse Leblanc-Briot	Jalmalv 53
Françoise Lecomte	Jalmalv Pays Grassois
Catherine Leverrier	Jalmalv Paris Île-de-France
Dominique de Margerie	Jalmalv Aube
Olivier de Margerie	Jalmalv Orléans
Véronique Maillet-Driencourt	Jalmalv Léman-Mont Blanc
Laurence Mitaine	Jalmalv Orléans
Françoise Monet	Jalmalv Val d'Oise
Colette Peyrard	Jalmalv Vienne
Marie-Christine Prud'homme	Jalmalv Annecy
Robert Riou	Jalmalv Drôme Nord
Dominique Rognon-Herrgott	Jalmalv Franche-Comté Nord
Pascale Rouilly	Jalmalv Vienne
Emmanuel Vent	Jalmalv Allier

A l'issue de cette assemblée générale, un conseil d'administration a réuni les administrateurs présents (6 absents) pour délibérer sur l'unique point à l'ordre du jour, l'élection d'un nouveau président(e). Olivier de Margerie a alors été élu à l'unanimité. L'ancien bureau est provisoire et reconduit jusqu'au CA de septembre où le nouveau bureau sera élu.

Merci encore à toutes celles et à tous ceux qui ont pu s'organiser pour que cette assemblée générale supplémentaire décidée à l'AG d'Antibes puisse se tenir dans ces bonnes conditions, ainsi qu'au bureau et au secrétariat qui l'ont organisée.

VIE DE LA FÉDÉRATION JALMALV

RETOUR SUR LE 29^{ème} CONGRES NATIONAL ANNUEL DE LA FEDERATION JALMALV

Le congrès national 2018 de la fédération JALMALV et de ses 80 associations régionales, s'est tenu les 16, 17 et 18 mars 2018 à Antibes Juan-les-Pins, sous le parrainage de Monsieur Jean Leonetti, maire d'Antibes et promoteur de la loi relative aux droits des malades et à la fin de vie.



Il a rassemblé plus de 300 participants : 282 bénévoles des associations JALMALV, 12 membres de la Fédération JALMALV et invités, 8 intervenants extérieurs, conférenciers et animateurs. En outre, lors la soirée du 1^{er} jour, plus de 100 personnes supplémentaires ont assisté à la conférence inaugurale donnée par Monsieur Leonetti. On peut relever enfin qu'il y avait 43 bénévoles venant de la région PACA, soit 15% des bénévoles des associations.



L'édition de 2018 était axée sur la thématique de l'accompagnement à domicile des malades et de leur famille, tendance nouvelle qui transparait de plus en plus dans le modèle évolutif de la prise en charge des soins de santé en France. Une telle approche a en effet ouvert un vaste champ de réflexion où le travail d'écoute des bénévoles de JALMALV a pu prendre toute sa place. La Fédération JALMALV a ainsi voulu entamer une réflexion sur l'évolution potentielle de ses missions, avec l'élargissement de l'action de ses bénévoles sur le lieu de vie des malades, s'inscrivant pleinement dans le cadre nouveau des projets régionaux de santé, tels qu'ils ont été définis par la loi de modernisation du système de santé, publiée le 26 janvier 2016.



C'est l'association JALMALV Pays Grassois qui a effectivement pris en charge l'organisation et le suivi de l'événement au Palais des Congrès d'Antibes Juan-les-Pins. Toute l'équipe, composée de plus de 25 bénévoles, s'est acquittée de cette tâche avec succès, ce qui a été unanimement reconnu par tous.

VIE DE LA FÉDÉRATION JALMALV

29^{ème} CONGRES (suite)

La loi de modernisation de notre système de santé, publiée le 26 janvier 2016, fixe le nouveau cadre du Projet National de Santé fondé sur une logique de parcours de santé. Cette nouvelle logique devra ainsi privilégier une approche autour du lieu de vie de la personne, en favorisant le maintien au domicile et la prise en charge de proximité. Dans cet esprit, et au terme du congrès d'Antibes, une réflexion sur l'évolution potentielle de ses missions a été initiée par la Fédération, avec l'élargissement de l'action de ses bénévoles sur le lieu de vie des malades, en s'inscrivant ainsi pleinement dans le cadre nouveau des projets régionaux de santé.



Un des aspects fondamentaux de la réflexion et du travail effectués lors d'un congrès national consiste à rappeler les valeurs fondamentales de JALMALV que sont la dignité, le respect de la vie et la solidarité. Ce fut bien le cas à Antibes et une fois de plus, les liens de solidarité avec les personnes accompagnées par les bénévoles ont ainsi été mis en exergue, en insistant sur cette facette nouvelle des missions potentielles de JALMALV que constituera l'accompagnement à domicile. La synthèse des discussions et réflexions sur cette thématique de « JALMALV face à l'accompagnement à domicile », réalisée par Olivier de Margerie et Marie-Thérèse Leblanc Briot, a montré clairement combien le sujet a pu mûrir au cours des journées et devra très probablement être pris significativement en compte dans les années à venir.

Jean Marie SCHWERTZ et Françoise LECOMTE



Remerciements de Coda Alliance

Thank you so much for the invitation of Coda Alliance to the Annual JALMALV conference in Antibes, France this past March 2018. It was of great interest and gratification to the Coda Alliance Board to hear and see pictures of the initial reaction of the French conference participants to the French Go Wish cards « A VOS SOUHAITS »

Vidéos des conférences et tables rondes disponibles sur Youtube

<https://youtu.be/wD1yVrobyVk>

<https://youtu.be/OJxvcwtVmE>

<https://youtu.be/NSowuLBzg1Q>

<https://www.youtube.com/watch?v=NrW61BmgmGs>

<https://www.youtube.com/watch?v=1bcFcXvF6Vk>

<https://youtu.be/EzFZKxLEhec>

<https://www.youtube.com/watch?v=ebRQ63iWmLc>

Discours d'accueil, Jean-Marie Schwertz du 16/03/2018

Jean Leonetti du 16/03/2018

Colette Peyrard du 17/03/2018

Pierre Moulin du 17/03/2018

Michel Caillol du 17/03/2018

Table ronde 1 du 17/03/2018

Table ronde 2

JALMALV face à l'accompagnement à domicile

JALMALV face à l'accompagnement à domicile

Plus de 320 bénévoles JALMALV (Jusqu'à la mort accompagner la vie) venant de 65 associations JALMALV étaient rassemblés en congrès annuel à Antibes sur le thème « JALMALV face à l'accompagnement à domicile ».

Mourir chez soi ! C'est le souhait de 85% de nos concitoyens. Mourir dans un lieu familier, entouré des siens, un lieu où l'on se sent soi-même. Pourtant un tiers des français seulement finit sa vie à domicile, et ce chiffre n'augmente pas depuis trente ans. En parallèle, les évolutions du système de santé orientent vers le maintien au domicile des personnes porteuses de maladies graves chroniques qui vivent plus longtemps qu'auparavant, ainsi que des personnes très âgées, souvent isolées. Le nombre de ces personnes va beaucoup augmenter.

Comment allons-nous vivre ensemble ?

Même à domicile, le risque existe pour la personne d'être réduite à sa maladie, son handicap, sa fin prochaine ou bien encore à un fardeau trop lourd pour ses proches. L'enjeu aujourd'hui, et demain plus encore, est, pour le malade, de continuer à se sentir vivant, existant au-delà de la maladie, et regardé comme tel. « Ce n'est pas parce que je suis en fin de vie que ma vie n'a plus de sens, qu'il ne se vit plus rien ».

L'accompagnement à domicile a ses spécificités.

Chaque situation est inédite. Le bénévole va rencontrer la personne malade et, souvent aussi, son entourage. Il va pénétrer dans l'intimité du domicile, s'adapter au milieu qu'il découvre, nouer une relation en confiance. Il pourra aussi être amené à soutenir l'aidant.

Sa venue est souvent perçue comme une bouffée d'air extérieur, un signe précieux du lien avec la société. La relation établie est souvent forte, riche en émotion, fraternité qui s'instaure et qui apporte à l'un et à l'autre. Être quelqu'un pour quelqu'un, ici et maintenant.

Que voulons-nous demain ?

Une société où nous pourrions finir notre vie à domicile en étant soulagés et accompagnés ? Alors il est urgent de développer l'accès aux soins palliatifs, de développer le soutien des aidants et de déployer de nouvelles solidarités.

Les quelques 5200 accompagnants bénévoles ne pourront répondre aux besoins des quelques 150 000 personnes qui vont mourir à domicile chaque année. Nous avons besoin de nouveaux bénévoles.

Depuis des décennies la mort est reléguée à l'hôpital et en EHPAD. Apprenons à vivre autrement cette dernière étape de la vie. La fin de vie n'est pas qu'une affaire médicale : à côté des soignants et des proches, les accompagnants bénévoles ont toute leur place.

JALMALV réaffirme son engagement : diffuser une culture de l'accompagnement qui reconnaît la place de chacun dans la société et la force du lien pour se sentir exister jusqu'au bout.

Marie-Thérèse Leblanc-Briot
Membre du CA Fédération JALMALV



Accompagner la vie jusqu'au dernier souffle

Au cœur du débat public et législatif, l'accompagnement de la fin de vie se pose comme un vrai sujet de société. Dans le département, l'association Jalmav41 se mobilise au chevet des malades en soins palliatifs par le biais d'un réseau de bénévoles qui se déplacent, entre autres, dans les établissements de Vendôme et de Montoire.

A l'heure où la Haute Autorité de santé (HAS) freine sur la sédation profonde et maintenue jusqu'au décès, et ce dans une volonté de lever le flou entre accompagnement et euthanasie installé par la loi Claeys et Leonetti, le secteur associatif n'a pas attendu pour soutenir et soulager les patients en fin de vie par l'écoute et la présence. L'association nationale «Jusqu'à la mort accompagner la vie» (Jalmav) existe depuis bientôt vingt ans et s'étend dans tout l'Hexagone. Pour Marie-Christine Pierre-Duwoye, présidente de Jalmav41, les deux sujets sont à dissocier : «La sédation a vocation à calmer la douleur, l'euthanasie est une décision pluridisciplinaire ou fait l'objet de directives anticipées.»

Mais outre le volet thérapeutique, encadré par la loi, c'est à d'autres valeurs, morales, humaines et philosophiques, auxquelles se réfère l'association : «Dignité, respect de la vie et solidarité».

A Vendôme, deux bénévoles se rendent régulièrement au centre hospitalier, deux autres au centre de soins André-Gibotteau. «En amont de leurs interventions auprès des patients, ils reçoivent une formation longue et rigoureuse par groupe d'une douzaine de personnes maximum. Une année entière de travail déclinée en demi-journées par le biais de modules spécifiques : communication non verbale, éthique, sensibilisation, droits des malades, mise en situation avec immersion sous la tutelle d'un accompagnant... Une formation encadrée par des psychologues et des praticiens, et suivie d'un tutorat avant de laisser les bénévoles intervenir seuls dans les établissements hospitaliers», détaille Marie-Christine Pierre-Duwoye.

«Elle s'excusait de pleurer...»

Géraldine Beaurain œuvre au sein de Jalmav41 depuis janvier, elle se déplace régulièrement à l'hôpital de Vendôme : «J'ai connu l'association grâce à un

article du Petit Vendômois. Je venais de perdre ma sœur et j'ai ressenti en l'accompagnant jusqu'à la fin toute la solitude que ces malades rencontrent à ce moment si particulier, et même si la famille est présente et qu'ils reçoivent la visite de proches. Au-delà de cette solitude, c'est peut-être aussi la peur qui s'installe...» Elle se rappelle sa première visite, poignante, au chevet d'une vieille dame, livrant avec émotion les difficultés relationnelles qu'elle entretenait avec sa fille. «Elle s'excusait de pleurer...», souffle la bénévole.

Pour faciliter la démarche de l'association, les soignants des établissements visités fournissent une liste de patients ou orientent les bénévoles vers celles et ceux qui sont demandeurs d'accompagnement. Parfois, les malades ne souhaitent pas recevoir de visite et le disent clairement. «J'ai besoin de me reposer». D'autres sont simplement dans l'attente d'une présence, sans volonté de s'exprimer ou d'échanger. «Étonnamment, ce sont les hommes qui sont les plus bavards», poursuit Géraldine. Le personnel médical et la majorité des familles soutiennent cette action au travers d'initiatives originales et complémentaires. Ainsi, au centre hospitalier de Vendôme, Fortuné Bitsindou, médecin-anesthésiste, a installé une pièce de vie où les malades et leur famille peuvent se retrouver autour d'un repas. Belle table nappée à hauteur des patients où le malade livre ses envies du moment, un boeuf bourguignon ou des œufs à la coque... Parfois lui-même à l'initiative de la recette du jour, laquelle sera concoctée et partagée en famille. Un temps ultime, dans un quasi contexte de «normalité», pour se retrouver auprès de ceux qui vont partir et graver ces précieux instants au cœur de la mémoire familiale.

Et quand on interroge la bénévole vendômoise sur les difficultés rencontrées ou l'incidence de ces interventions sur sa vie personnelle, elle confie : «J'ai



Les bénévoles de Jalmav41

été surprise. Il y a bien sûr une fatigue psychologique, mais pas de tristesse. Je suis contente de les retrouver, quand ils sont encore là...» Depuis ces premières visites au centre hospitalier de Vendôme, quatre de ses malades sont déjà partis. Mais Géraldine revendique «le sentiment de les avoir accompagnés noblement, jusqu'au bout de ce mystère, de cette passerelle vers l'inconnu, et d'avoir accompli une indispensable mission d'humanité».

Jean-Michel Véry

Appel aux bénévoles

Si vous souhaitez intégrer le réseau de l'association : jalmav@orange.fr ou 02 54 42 26 31. www.jalmav.fr.

Jalmav41 en chiffres

- Centre hospitalier de Vendôme : 79 visites pour 56 personnes, malgré une absence de bénévoles pendant 4 mois (2017).
- Centre André-Gibotteau : 365 visites pour 27 patients (2017).
- Montoire : 406 visites pour 85 personnes (2017).
- 21 bénévoles sur le département, dont quatre à Vendôme.

Témoignage d'une bénévole RU du Val d'Oise

Être « Représentant des Usagers » est sans aucun doute une chance, notamment lorsque l'ensemble de l'équipe dirigeante intègre ces « RU » dans la vie de l'établissement.

Pourquoi je parle de chance ?

Je suis une ancienne infirmière maintenant retraitée, je participe aux réunions de la CDU avec un regard tout autre, je ne suis plus engagée professionnellement dans les sujets abordés, dans les réclamations ou plaintes des patients. Je vois ma mission comme une participation à l'amélioration du séjour des hospitalisés au niveau de la qualité des soins, des repas, de l'aménagement des chambres, de la compétence des soignants, du respect de la dignité...

Pourquoi je parle de chance ?

Je me sens tout à fait intégrée dans l'équipe, reconnue, écoutée.

Pour preuve :

Avec les trois autres RU (2 titulaires et 2 suppléants) nous avons fait un article dans « La feuille du Parc » pour dire qui nous étions et expliquer notre mission au sein de l'établissement.....avec notre photo ! Nous sommes présentés dans le Livret d'accueil et nous avons un badge comme tout le personnel.

Je participe à l'élaboration de la politique d'accueil et de la prise en charge des personnes malades et de leurs proches.

J'ai participé à une journée d'intégration des nouveaux personnels, toutes catégories confondues.

Je participe à des réunions de conciliation avec des familles.

Je participe au groupe de réflexion éthique où j'y trouve toute ma place.

J'ai participé à la certification de l'établissement, en participant à l'élaboration de certains documents, en participant activement à des rencontres et à la restitution des résultats.

Je suis régulièrement informée de formations spécifiques aux RU, et je participe au congrès annuel à Paris.

Pourquoi je parle de chance ?

Parce que c'est une mission qui me fait participer à une démarche collective qui cherche en permanence à améliorer le séjour des personnes soignées, à les respecter dans leurs valeurs et dans leur dignité.

Odile Paycheng

ACTUALITÉS

LA REVUE N° 132



Parler de la mort et de ce qu'elle fait vivre aux enfants en deuil n'est jamais facile pour les adultes qui les entourent. Il faudra parler vrai, trouver les mots justes et appropriés à l'âge de l'enfant, savoir écouter le sens que cela prend pour lui, décrypter ses troubles ou ses difficultés à vivre cette épreuve. À l'hôpital, à la maison ou à l'école, comment soutenir l'enfant dans son travail de deuil et l'aider à reprendre le fil de la relation interrompue ?

LA REVUE N° 133



La spécificité des soins palliatifs réside dans le face-à-face assumé avec l'approche de la mort. L'impuissance n'est pas celle de la médecine mais celle de la condition humaine, définie par l'écart entre le rêve de toute puissance et la confrontation aux limites du réel. L'enjeu est également éthique et philosophique, et vise à reconnaître nos vulnérabilités. Dans ces situations, l'action doit passer par l'événement de la rencontre de l'autre.

A VOS AGENDAS

JOURNEE MONDIALE DES SOINS PALLIATIFS

Vendredi 12 Octobre 2018

9h00 – 17h00

Organisée par l'Union de Fédérations ALLIANCE-JALMALV-UNASP
Auditorium MGEN Paris Montparnasse 3 square Max Hymans 75015 Paris

Informations et inscription : unasp@aol.com

L'engagement citoyen dans l'accompagnement des malades

Ouverture de la journée par Anne de la Tour, présidente de la SFAP, Brigitte Micheau, présidente de l'UNASP, Olivier de Margerie, président de JALMALV, et Catherine Richer, présidente d'Alliance

Programme

Recrutement et engagement des bénévoles d'accompagnement : Tanguy Châtel, sociologue, formateur, conférencier
Les enfants confrontés à la fin de vie : Anne-Claire Courau, médecin en USP à Puteaux, J.Y Falher, administratrice JALMALV
Aspects législatifs, loi fin de vie - Directives anticipées et personne de confiance: Noëlle Carlin, docteur en philosophie, cadre de santé
Présentation Jeu « A vos souhaits » JALMALV : Colette Peyrard, administratrice JALMALV.
Les soins palliatifs demain: Alain de Broca, neuropédiatre, responsable soins palliatifs pédiatrique Amiens
Synthèse de la journée : Olivier de Margerie

Clôture MGEN

