

INFO—MEMBRES

Des nouvelles des membres

SOMMAIRE

Des nouvelles des membres:

- Lanauidière

Donnez-nous de vos nouvelles

Porte ouverte à un éventuel dépistage prénatal de l'autisme? Un débat à faire!

Nos bons coups!

- Laurentides
- Québec

Portrait d'un membre: Société de l'autisme et des TED de Laval

Quoi de neuf au Centre de Doc?

LANAUDIÈRE

La Société de l'autisme région Lanauidière (SARL) est en période de recrutement pour sa soirée « Variétés » qui mettra en valeur les talents de jeunes TED ou des membres de leur famille. Ce spectacle bénéfique aura lieu à Joliette, dans le cadre du mois de l'autisme, le 30 avril 2011. Les billets seront en vente dès décembre 2010.



Si vous chantez, dansez, racontez des histoires, aimez jouer la comédie, peignez, récitez des poèmes ou avez d'autres passions: présentez-vous à l'un de nos deux jours d'auditions, entre 10h00 et 15h00! (À Joliette le 13 novembre 2010 ou à Repentigny le 20 novembre 2010) Téléphonnez au 450.759.9788 poste #1 pour convenir à l'avance de l'heure de votre audition.

Manon Champigny, Société de l'autisme région Lanauidière

ATTENTION! LA DATE LIMITE EST PROLONGÉE!

<h2>Mois de l'autisme 2011</h2> <p>Le prochain outil promotionnel du mois de l'autisme 2011, un calendrier sur le thème: « <i>La nature et l'environnement</i> »</p>	
	
	
<p>Faites parvenir vos illustrations :</p> <p>dessins, peintures ou bandes dessinées dans un format de 8½ par 11 po, horizontal (« paysage »).</p>	<p>Date limite: 1^{er} novembre 2010</p> <p>Envoyez vos œuvres à Chantal St-Amand à communicfqa@contact.net ou au 65 de Castelnau Ouest, bureau 104, Montréal (Québec), H2R 2W3</p>

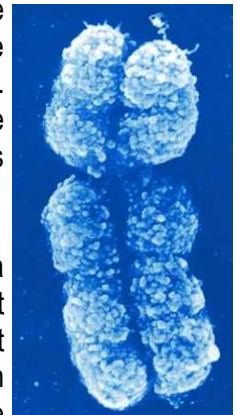
DONNEZ-NOUS DE VOS NOUVELLES

Notre bulletin bimestriel est une belle occasion de vous faire connaître auprès des membres de la Fédération. Pour ce faire, écrivez à Chantal St-Amand à communicfqa@contact.net. La prochaine date de tombée est le **19 novembre 2010**.

FQATED, 65, rue de Castelnau Ouest, bureau 104, Montréal, Québec, H2R 2W3
 Tél.: (514) 270-7386, télécopieur : (514) 270-9261, courriel : fqa@contact.net
www.autisme.qc.ca

PORTE OUVERTE À UN ÉVENTUEL DÉPISTAGE PRÉNATAL DE L'AUTISME? UN DÉBAT À FAIRE!

En septembre dernier, une nouvelle pour le moins intéressante nous était transmise sur les fils de presse : des chercheurs de l'hôpital pour enfants de Toronto pensent en effet avoir trouvé une explication au fait qu'il y ait quatre fois plus de garçons que de filles qui soient atteints d'autisme. Une altération d'un gène précis du chromosome X serait en cause. Une découverte dite prometteuse selon les chercheurs, bien que cette altération ne soit présente que chez 1 % des garçons affectés.



Jusque-là, rien de bien inquiétant, certaines recherches avancent et la science « progresse ». Là où la nouvelle devient consternante, c'est quand, dans le même article, on affirme qu'il sera bientôt possible pour les femmes enceintes d'avoir accès à un test génétique pour déterminer si elles sont porteuses du prétendu gène qui cause l'autisme. Ce test se ferait de façon très simple avec un échantillon de sang ou de salive et pourrait être disponible très rapidement. La journaliste souligne qu'il permettrait un diagnostic précoce et permettrait à l'enfant d'avoir accès à des thérapies à un très jeune âge. Cependant, la réalité risque d'être tout autre puisqu'actuellement, dans le cas de la trisomie 21, les parents qui ont accès à un test de dépistage prénatal décident dans 95 % des cas de procéder à une interruption de grossesse.

Nos préoccupations sont davantage reliées à ce qui sera proposé aux parents qui seront confrontés à cette éventualité et au soutien qui leur sera apporté pour prendre une décision éclairée. Le spectre de l'autisme est vaste et les enfants ne sont pas tous touchés de la même façon.

Depuis quelques années, bien des choses ont progressé en autisme. Différentes approches, traitements, méthodes éducatives ont fait en sorte de développer le potentiel des personnes autistes et de nous faire découvrir leurs capacités parfois étonnantes. Pour d'autres enfants, la bonne approche n'a pas encore été trouvée, le soutien à la famille est déficient ce qui rend souvent la vie au quotidien difficilement supportable. Est-ce que le test prénatal pourra détecter qui réagira positivement aux approches? Est-ce qu'il pourra détecter le potentiel d'apprentissage des enfants à naître? Est-ce qu'un couple, dont la seule référence à l'autisme est « Rainman » sera en mesure de prendre une décision éclairée? Ce ne sont là que quelques-unes des questions essentielles à se poser.

Le débat sur les tests prénataux n'est pas nouveau et soulève toujours les mêmes passions et il en sera de même en autisme.

Jo-Ann Lauzon, directrice générale

Consultez en ligne notre répertoire québécois d'activités de formation
Au www.autisme.qc.ca



« Vous y trouverez plus de 250 formations mises en ligne! »

Vous pouvez collaborer au développement du répertoire en nous faisant parvenir vos formations en TED ou les coordonnées d'organismes qui en offrent. Augmenter la visibilité de vos formations, ateliers, colloques, congrès et conférences en TED en utilisant notre tribune provinciale.

En contactant Chantal St-Amand au **514-270-7386** ou à communicfqa@contact.net

NOS BONS COUPS!

DANS LES LAURENTIDES

La Fondation autisme Laurentides a amassé **52 903.20\$** lors de sa 7^{ième} édition de son « Descendothon » du 11 septembre dernier! Ainsi, les **91 marcheurs** ont réussi leur défi, soit de monter ou de descendre la montagne du Mont Tremblant à pied. Merci encore au nom des familles et des personnes présentant un trouble envahissant du développement (TED).

En visitant notre site Internet au www.fondationautismelaurentides.org dans la section « Pourquoi nous aider? » vous pourrez voir tous les services mis à la disposition des familles afin d'éviter l'épuisement. De plus, vous pouvez continuer à nous aider! En communiquant avec nous au 450-569-1794, poste 227, jusqu'à Noël, on amasse de l'argent Canadian Tire.

Guylaine Robert, Fondation autisme Laurentides



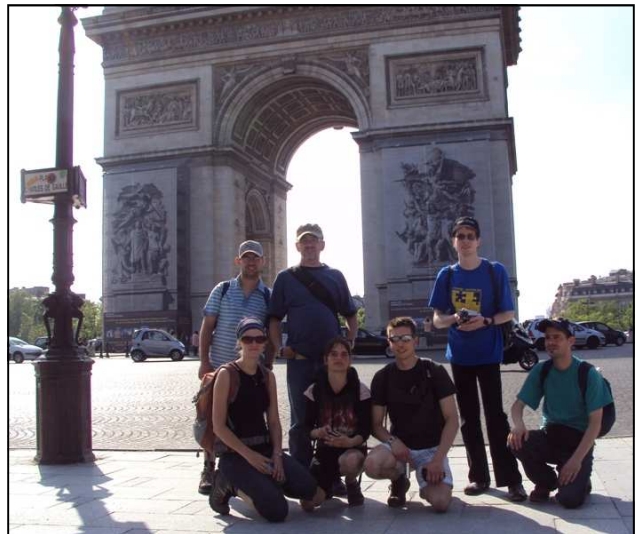
À QUÉBEC

Une expérience outremer extraordinaire!

Après plus de deux ans de préparation, un groupe d'adultes Asperger de la région de Québec s'envolait pour la France. L'objectif du voyage : faire du tourisme bien sûr, mais surtout, aller rencontrer chez eux, un groupe d'adultes Asperger bretons. En juin 2008, le groupe de la Bretagne avait visité le Québec et fait la connaissance des membres d'Autisme Québec. Il n'en fallait pas plus pour leur donner le goût d'aller leur rendre la pareille!

Durant deux années, de nombreux efforts ont été déployés afin de rendre possible le voyage. Les participants ont mis beaucoup d'énergie dans la campagne de financement, en distribuant les Publi-Sacs à raison de deux fois par semaine durant un an et demi et en agissant à titre d'emballer dans un *Super C* de la région durant un week-end. Plusieurs partenaires financiers se sont également greffés au projet,

dont l'office Franco-québécois, la fondation d'Autisme Québec, la fondation du CRDIQ, la Fédération québécoise de l'autisme et des autres TED, le député André Drolet et la compagnie SBI. Nous en profitons pour remercier encore ces partenaires qui ont supporté la réalisation du projet. Les participants ont également déployé des énergies pour l'organisation du voyage : horaire, activités, moyens de transports à utiliser, etc.



Le voyage a permis au groupe de vivre une expérience culturelle et humaine riche. D'abord, en partageant avec d'autres personnes vivant avec un même diagnostic qu'eux, mais dans des conditions passablement différentes, en visitant des lieux magnifiques tels que la Tour Eiffel et plusieurs attractions parisiennes comme le mont St-Michel, la ville de Saint-Malo et l'Île de Groix. Mais le voyage leur a aussi permis de se découvrir en tant que groupe, de vivre une expérience sociale autant enrichissante que *challengeante*, de découvrir l'importance du support entre les membres du groupe.

Félicitation à nos voyageurs pour leur belle réalisation et merci aux accompagnateurs qui ont permis de faire de cette expérience une réussite!

Marie-Joelle Langevin, Autisme Québec

PORTRAIT D'UN MEMBRE

La Société de l'autisme et des TED de Laval (SATL) est un organisme à but non lucratif implanté en 1994 grâce à l'initiative d'un groupe de parents d'enfants ayant un trouble envahissant du développement (TED).



La SATL est reconnue en tant qu'organisme communautaire régional par la Ville de Laval et par la Régie régionale de la santé et des services sociaux de Laval.

Mission

- Promouvoir les droits et les intérêts des personnes atteintes et de leur famille;
- Identifier les besoins des personnes atteintes et de celles qui en ont la responsabilité;
- Offrir des services spécialisés;
- Recueillir et diffuser l'information relative à la nature de l'autisme, des TED et du syndrome du chromosome X-Fragile (les traitements thérapeutiques et médicaux de pointe, les études et la recherche, les services professionnels et les ressources du milieu) auprès des familles, des intervenants et du public en général;
- Initier un processus de concertation avec les organismes partenaires et y participer;
- Inviter les parents, les intervenants et les décideurs publics à réfléchir et à agir en vue d'atteindre les objectifs du plan d'action, par le biais de comités thématiques.

Historique

À l'automne 1995, un premier répit a eu lieu à la garderie La Marmaille. Plus tard, la SATL a acheté une première propriété, qui deviendra la Maison du Chat Botté, située sur la rue Péguy à Laval, pour répondre aux demandes croissantes de services de répit et autres activités.

Avec l'augmentation des besoins de services, la SATL a décidé de se doter d'un organisme associé, qui avait pour mandat d'offrir les services directs aux personnes autistes et leur famille. En janvier 1997, les Services du Chat Botté obtenait son incorporation et prenait en charge les services de répit, de maintien à domicile et de camps de jour. En 1997, les enfants autistes de la région ont participé à leur premier camp d'hiver au Chat Botté. Par la suite, la SATL et les Services du Chat Botté furent reconnus par le Centre de réadaptation Normand-Laramée comme ressources intermédiaires offrant des services de soutien à la vie résidentielle selon la formule de maison de répit adapté. L'année suivante, ils ont acquis la Maison du Chat Botté de la rue Bellerose, où sont maintenant situés les bureaux administratifs. Puis, la SATL a développé plusieurs nouveaux services, majoritairement pour les enfants et les adolescents autistes.

En novembre 2001, la SATL a acquis une ferme sous le nom des Entreprises Qualité de Vie à Laval, pour permettre aux adolescents et adultes TED de pouvoir développer leur autonomie. Les Entreprises Qualité de Vie ont permis à ces personnes de faire des ateliers de cuisine, d'ébénisterie, de céramique ainsi que des ateliers d'agriculture et de zoothérapie où ils apprennent à travailler la terre et à s'occuper des animaux.

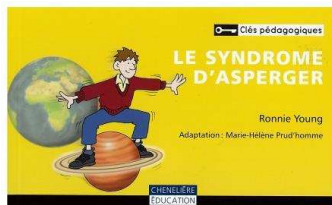
Depuis juin 2002, les enfants ont la chance de visiter la ferme lors de leur répit de fin de semaine ou lors des journées d'activité organisées au camp d'été. De plus, des ateliers de céramique, de cuisine et d'artisanat sont organisés lors de leur visite à la ferme.

Pour plus d'informations, visitez le site Internet au www.autismelaval.org

Germain Lafrenière, Société de l'autisme et des TED de Laval

QUOI DE NEUF AU CENTRE DE DOC ?

Voici quelques nouveautés qui peuvent être empruntées à la Fédération, être achetées en librairie ou encore dénichées sur les différents sites Internet. Bonne lecture !



Le syndrome d'Asperger

Par Ronnie Young Adaptation : Marie-Hélène Prud'homme.
Montréal : Chenelière Éducation, 2010. 126 p.

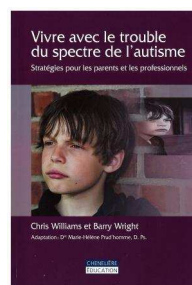
Résumé : Des conseils d'experts et des stratégies concrètes pour comprendre le syndrome d'Asperger et surmonter les difficultés qu'il pose.

Stratégies et astuces pour mieux vivre avec un enfant présentant un trouble du spectre de l'autisme.

Par Dion E. Betts et Nancy J. Patrick.

Montréal : Chenelière Éducation, 2010. 170 p.

Résumé : Truffé de récits exposant des situations réelles et des réussites, ce livre offre des idées astucieuses pour affronter les problèmes quotidiens, tels que l'heure du bain et celle du coucher, les sorties éducatives et le choix d'une bonne gardienne ou d'un bon gardien.



Vivre avec le trouble du spectre de l'autisme Stratégies pour les parents et les professionnels

Par Chris Williams et Barry Wright Adaptation : Marie-Hélène Prud'homme.
Montréal : Chenelière Éducation, 2010. 333 p.

Résumé : Les auteurs expliquent les principales caractéristiques associées à ces troubles et présentent une multitude de stratégies visant à remédier aux difficultés liées aux activités de la vie quotidienne, telles que l'alimentation, le sommeil et l'utilisation des toilettes.

Document audio-visuel

Temple Grandin

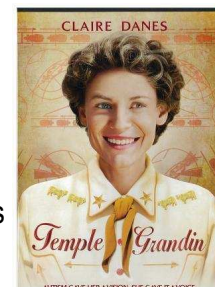
Réalisé par : Mike Jackson.

Mettant en vedette Claire Danes, Julia Ormond et David Strathairn.

Audio : anglais, espagnol. Sous-titré : anglais, espagnol, français.

2010, 109 minutes.

Résumé : La vie et la carrière de la zootechnicienne autiste Temple Grandin, connue pour ses ouvrages sur l'autisme et ses études sur les conditions d'abattage des bœufs.



RÉPERTOIRE DES RESSOURCES

Document en ligne <http://www.autisme.qc.ca/ressources/ressources-par-regions.html>

Si vous constatez que dans le répertoire des ressources de votre région, de nouvelles coordonnées ou de simples corrections sont à faire, n'hésitez pas à me les signaler.

Au plaisir,

Geneviève Gagnon, agente de bureau
secretariatfga@contact.net