

La Société canadienne de l'autisme demande des résultats

Depuis 35 ans, les sociétés provinciales et territoriales membres de la Société canadienne de l'autisme ont agi en partenariat avec leurs représentants gouvernementaux provinciaux et territoriaux pour obtenir des services et du soutien pour les personnes qui vivent avec un Trouble du spectre de l'autisme (TSA). Les États-Unis et le Royaume-Uni ont des lois pour appuyer des stratégies nationales portant sur l'autisme. La Société canadienne de l'autisme demande aujourd'hui au gouvernement du Canada qu'il agisse : Le Canada **doit** avoir une **Stratégie canadienne sur l'autisme**.

Une réalité fondamentale au Canada

L'accès à des pratiques exemplaires de traitement pour les TSA varie selon la province ou le territoire. De plus, il y a des inégalités des services et du soutien pour toutes les cohortes d'âge partout au pays :

- D'Est en Ouest, le traitement des TSA n'est pas uniforme. Que cela relève des services de santé ou communautaires, chaque province ou territoire réinvente une solution pour réagir aux besoins croissants de la communauté des TSA.
- Dépendant de l'endroit où vous vivez dans ce pays, l'accès à une approche multidisciplinaire varie selon la disponibilité et le coût.

Le gouvernement fédéral **doit** travailler avec les provinces pour abattre les **silos et le dédoublement** partout au pays.

Défis actuels au Canada

- **L'accès au diagnostic** : Il y a un manque d'expertise en processus du diagnostic dans le domaine des Troubles du spectre de l'autisme; les familles doivent donc attendre pour obtenir le diagnostic de leurs enfants.
- **L'accès au traitement** : Les plans de traitement des TSA sont uniques à chaque personne et requièrent la collaboration entre différents spécialistes des soins de santé.
- **Le soutien pendant toute la vie** : Il est essentiel de se souvenir que les enfants qui vivent avec des TSA deviennent des adultes qui vivent avec des TSA. Il s'agit de **Canadiennes et de Canadiens** qui ont besoin d'un soutien continu qui évolue pendant toute leur vie.
- **Les normes nationales** : Il n'y a pas de protocoles standardisés nationaux pour le diagnostic et le traitement; les diagnostics et les traitements varient donc d'une province à une autre.

La recherche montre qu'une intervention précoce auprès des enfants qui ont des TSA a l'effet le plus positif pour modifier l'incidence des TSA sur leurs vies.

La solution

Établir et mettre en oeuvre une **Stratégie canadienne sur l'autisme** pour que les mêmes services soient accessibles par **toutes** les Canadiennes et **tous** les Canadiens qui ont des TSA :

- Des normes nationales précises sur l'accessibilité et les pratiques exemplaires dans le domaine des TSA doivent être en vigueur.
- Commencer en utilisant les mécanismes existants de financement direct et modifier les règlements de la *Loi sur l'impôt sur le revenu* pour que les dépenses pour le traitement soient déductibles avant impôt, réduisant ainsi le revenu imposable.
- Faciliter la collaboration entre les ministères du gouvernement fédéral pour créer un précédent de pratiques exemplaires auprès de tous les ministères des provinces et des territoires du pays.
- Exercer une influence pour ajouter les traitements des TSA comme « service inscrit » des plans provinciaux et territoriaux de services de santé.

La Société canadienne de l'autisme s'attend à ce que le gouvernement du Canada agisse dès maintenant.