



SOCIÉTÉ DE L'AUTISME ET DES TED DE L'ESTRIE

NOTRE MISSION

La Société de l'autisme et des TED de l'Estrie (SATEDE) est un organisme communautaire sans but lucratif qui vise à offrir des services de soutien aux familles et aux proches qui vivent avec une personne autiste ou ayant un autre TED (Trouble Envahissant du Développement).

En 1998-1999, deux personnes de la région ont assisté à la réunion du conseil d'administration de la Société québécoise de l'autisme, à Montréal. À ce moment, il y avait treize sociétés de l'autisme, mais en Estrie, aucune n'existait. À la suite de ces rencontres, une première soirée d'information a eu lieu afin de connaître les besoins de la région. Pour cette rencontre, 35 personnes se sont déplacées, ce qui confirmait les besoins non satisfaits dans la région estrienne.

Par la suite, un conseil d'administration provisoire, formé de parents bénévoles, a eu pour mandat principal de faire constituer juridiquement la Société de l'autisme à l'échelle régionale. Depuis la date de la constitution juridique, soit le 14 décembre 1999, jusqu'en octobre 2003, les dossiers progressaient peu, en raison des difficultés qu'il y avait à assurer un financement nécessaire et continu. Seulement quelques heures par mois étaient alors réparties entre des parents bénévoles et une employée à temps partiel, afin de répondre aux messages téléphoniques, faire des demandes de subventions et de dons, et pour organiser des rencontres administratives. Cependant, à la suite de l'augmentation, en 2003, de la subvention reçue de la Régie régionale de la santé et des services sociaux, l'organisme peut bénéficier, depuis novembre 2003, des services d'une coordonnatrice à temps plein. Cette dernière peut désormais se consacrer davantage à la réalisation de la mission et des objectifs de la SATEDE.

La première étape était alors de concentrer tous les efforts dans le but de consolider le fonctionnement de base de l'organisme, de le faire connaître et de développer un sentiment d'appartenance chez ses membres. Après quelques mois, l'organisme a pu commencer à se développer afin de répondre au mandat donné, en 2003, par le modèle d'organisation des services pour les personnes ayant un trouble envahissant du développement (M.O.S.). À ce moment, il avait été établi que la SATEDE devait :

- Mettre en place des activités de soutien, d'entraide et d'accompagnement aux parents.
- Informer ses membres des ressources existantes et les aider à les utiliser.
- Organiser des activités promotionnelles et des activités de sensibilisation.
- Promouvoir la mise en place et la qualité des services appropriés aux besoins de la clientèle.
- Sensibiliser les membres et le public en général afin que les gens modifient leurs comportements et leurs attitudes à l'égard de la personne présentant des troubles envahissants du développement.

Depuis 1999, SATEDE a franchi tranquillement, mais sûrement, les premières étapes de son développement. L'implication de ses membres l'a soutenue jusqu'à ses premiers pas. Maintenant, elle

commence à marcher et elle va pouvoir explorer et exploiter de nouvelles avenues qui l'amèneront vers de nouveaux objectifs. Ces derniers étaient inaccessibles et impossibles à atteindre jusque-là. Cependant, il ne faut pas oublier que les besoins des familles demeurent toujours nombreux. C'est pourquoi, SATEDE doit également amasser des fonds supplémentaires qui faciliteraient le développement de ses services. Finalement, de belles et nouvelles réalisations sont devant l'organisme. SATEDE ne fait que commencer à grandir.

NOS SERVICES

Pour l'instant, l'organisme offre à ses membres information et soutien. Il tente d'organiser pour ses membres, les professionnels du réseau, ainsi que pour la population en général, environ trois formations-conférences par année. De plus, à la suite de demandes de membres parents, un premier café-rencontre a eu lieu en février 2005. Cette activité permet aux parents de se rencontrer et d'échanger leurs points de vue sur différents sujets, et depuis septembre 2005, ces rencontres ont lieu toutes les six semaines. En septembre 2005, l'organisme s'est aussi associé à l'AQED (Association québécoise pour les enfants dysphasiques), afin d'offrir des cafés-conférences. Parents et professionnels sont alors invités à rencontrer différents conférenciers qui abordent des thèmes répondant à des besoins communs aux membres des deux organismes. La SATEDE est également fière, depuis février 2006, d'encourager l'entraide et le soutien entre les membres, par son nouveau service de groupe de soutien, les « parents multiplicateurs ». Finalement, durant le Mois de l'autisme, le 12 avril 2006, les membres auront accès au centre de documentation de la SATEDE.

L'organisme n'a pas de projets particuliers ou novateurs; cependant, la SATEDE est fière d'avoir su, en l'espace de deux ans, implanter des services et des activités répondant aux besoins, et ce, malgré les faibles ressources financières et humaines dont elle dispose. Pour un jeune organisme, être en mesure d'offrir ces événements sur une base régulière représente une belle réussite. Par contre, il lui est difficile, selon ses moyens, de répondre à son mandat régional. Toutefois, les témoignages d'appréciation au sujet de ses services et de ses activités, qu'il reçoit des membres, ainsi que des partenaires, l'assurent d'être sur la bonne voie de développement. À ce jour, l'organisme est heureux de regrouper 71 membres et de compter sur l'implication de 15 personnes bénévoles.

COORDONNEES

**SOCIETE DE L'AUTISME
ET DES TED DE L'ESTRIE**
2350, rue De Rouville
Sherbrooke (Québec) J1J 1X8
Téléphone : 819 823-6610
Télécopieur : 819 822-3127
Courriel : satete@qc.aira.com