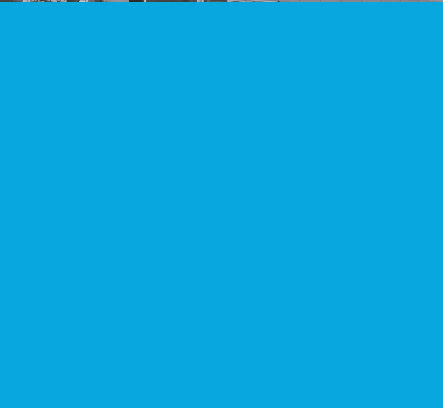
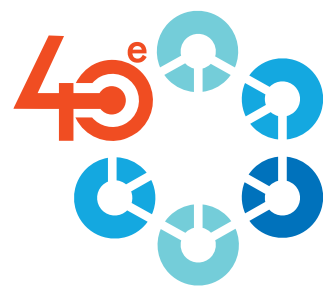




40 ans d'autisme au Québec avec la  
**FÉDÉRATION QUÉBÉCOISE  
DE L'AUTISME**



## Table des matières

<b>Mot du premier ministre du Canada .....</b>	<b>2</b>
<b>Création .....</b>	<b>3</b>
<b>Une raison sociale qui se précise.....</b>	<b>3</b>
<b>Mission .....</b>	<b>4</b>
<b>Promotion.....</b>	<b>4</b>
<b>Information.....</b>	<b>6</b>
<b>Formation .....</b>	<b>8</b>
<b>Représentation .....</b>	<b>9</b>
<b>Engagement.....</b>	<b>11</b>
<b>Présidence 1976-2016 .....</b>	<b>11</b>
<b>Partenaires .....</b>	<b>12</b>
<b>Gratitude.....</b>	<b>20</b>
<b>Aperçu des dossiers et des événements ayant marqué l'histoire de la Fédération.....</b>	<b>21</b>
<b>Les différentes identités visuelles de l'organisme à travers le temps .....</b>	<b>26</b>



PRIME MINISTER · PREMIER MINISTRE

## 40<sup>e</sup> anniversaire de la Fédération québécoise de l'autisme

C'est avec plaisir que j'adresse ce mot pour célébrer le 40<sup>e</sup> anniversaire de la Fédération québécoise de l'autisme, en ce 12 février 2016.

Il s'agit d'une excellente occasion pour se mobiliser en vue de célébrer cet emblème de leadership. Il faut avoir été affilié à la genèse d'un projet tel que cet organisme pour saisir pleinement le sentiment d'accomplissement que peut procurer son développement au fil des ans. Il est clair, vous en conviendrez, que c'est le dur labeur et le dévouement des parents et des organismes – prêts à tout mettre en œuvre pour promouvoir, sensibiliser et informer la population sur le trouble du spectre de l'autisme – qui permettent à notre pays d'accomplir de véritables réalisations comme celle-ci.

Vous n'êtes d'ailleurs pas sans savoir que l'épanouissement d'une société dépend avant toute chose du bien-être de nos collectivités. En célébrant cet anniversaire, vous posez donc un geste qui témoigne de façon éloquente de votre engagement envers l'intérêt des personnes atteintes d'autisme, de leurs familles ainsi que de leurs proches, et vous pouvez en tirer une grande fierté.

Avec mes meilleurs vœux pour une commémoration des plus mémorables, je vous prie d'agréer l'expression de mes sentiments distingués.

Ottawa  
2016

## CRÉATION

C'est le **12 février 1976**, à Québec, que sont établies officiellement les assises de l'organisme que l'on connaît aujourd'hui sous le nom de Fédération québécoise de l'autisme (FQA). Il est fondé par des parents qui croient au potentiel de leur enfant autiste et qui veulent briser leur isolement. Ensemble, ils pourront désormais partager leur expérience et s'entraider. À plus grande échelle, ces parents souhaitent améliorer la qualité de vie de l'ensemble des personnes autistes et celle de leur famille.

## UNE RAISON SOCIALE QUI SE PRÉCISE

L'organisme est d'abord connu sous le nom de **Société québécoise pour enfants autistiques**. À cette époque, ses objectifs sont de fournir de l'information aux familles sur les traitements et les services disponibles, d'encourager les commissions scolaires à offrir des programmes appropriés, d'améliorer les connaissances par l'entremise de conférences, de brochures et autres activités, de créer des programmes «récréationnels», d'amasser des fonds et de préparer des documents favorisant le bien-être des enfants autistes.

Après quelques années d'existence, l'organisme, qui a multiplié ses efforts pour faire reconnaître les besoins et les attentes des personnes autistes et de leur famille, constate que sa raison sociale est restrictive. Ainsi, en 1983, il devient la **Société québécoise de l'autisme (SQA)** permettant ainsi à tous les groupes d'âge de développer un sentiment d'appartenance.

Voulant se retirer de l'aspect des services directs, la SQA engage des discussions avec les associations régionales pour discuter de son rôle et la faire évoluer vers un statut renouvelé d'organisme de regroupement. Des priorités sont mises de l'avant afin que la SQA soutienne les régions, mette en place un réseau Internet, organise des formations partout au Québec et poursuive ses représentations auprès des instances gouvernementales. Ces changements majeurs appellent une nouvelle dénomination en 2001 ; l'organisme devient la **Fédération québécoise de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement**. Ses objectifs tendent alors vers l'intégration sociale.

Enfin, avec les changements occasionnés par le DSM-5 (troubles envahissants du développement et trouble du spectre de l'autisme), la Fédération décide de prendre de l'avance et organise, en juin 2011, une assemblée extraordinaire où, à l'unanimité, les régions présentes acceptent que leur regroupement devienne la **Fédération québécoise de l'autisme**.

## FAIRE RECONNAÎTRE L'AUTISME

La Fédération québécoise de l'autisme s'est passablement transformée pendant les 40 années de son histoire. À sa création, elle offre des services directs. Sa première grande initiative est de mettre sur pied, dès 1976, le Camp Emergo, le premier camp de vacances spécialisé en autisme ouvert aux familles de toutes les régions du Québec. La Fédération

en assure la gestion jusqu'en 1997, année où Emergo devient un organisme à but non lucratif autonome.

Les premières années de la Fédération sont aussi marquées par ses actions pour faire reconnaître l'autisme, une tâche à laquelle elle va s'attaquer pendant de nombreuses années. Des requêtes auprès de différentes instances portent des fruits, et, pas à pas, des gains sont enregistrés. C'est l'époque où les différents ministères commencent à se pencher sur la question, rien de bien concret encore, puisque les personnes autistes reçoivent des services en santé mentale ou en déficience intellectuelle.

De sa création en 1976 jusqu'au premier plan d'action gouvernemental en autisme en 2003, la Fédération multiplie l'organisation de colloques, de congrès, de formations et d'activités de représentation. Vingt-sept ans d'engagement, de conviction et d'espoir de voir un jour une offre de service digne de ce nom pour soutenir les personnes autistes et leur famille. On reconnaît là la patience de ces pionniers, des parents qui ont porté la cause à bout de bras.

## MISSION

Dès sa création, l'histoire de la Fédération s'articule autour de quatre grands thèmes : promotion, information, formation, et représentation. Ses différentes actions vont l'amener à définir sa mission en fonction de ces thèmes :

**« Mobiliser tous les acteurs concernés afin de promouvoir le bien-être des personnes, sensibiliser et informer la population sur les troubles du spectre de l'autisme (TSA) ainsi que sur la situation des familles, et contribuer au développement des connaissances et à leur diffusion. »**

## PROMOTION

**« Ne pas savoir est généralement une étape sur la voie de la connaissance. » Jostein Gaarder**

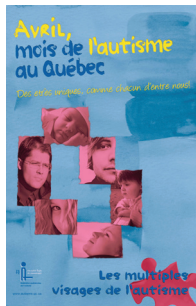
La promotion de l'autisme se fait par l'organisation de différents événements et par la publication de plusieurs documents. À titre d'exemple, en 1980, dans le cadre de la 5<sup>e</sup> Conférence nationale sur l'autisme au Canada, l'organisation pratique d'un cours sur l'initiation à l'autisme est confiée à Gisèle Lamontagne, alors directrice de la Fédération, Louise Linscoten, présidente, et Edward Polak, président de General Educational Materials and Seminars. Avec l'objectif de faire rayonner ce cours, les organisateurs, avec l'aval des auteurs, décident de publier un livre, en français et en anglais, avec les textes qui ont fait la matière du cours *Initiation à l'autisme*<sup>1</sup>.

Avec le souci de soutenir les familles francophones, la Fédération prend l'initiative de faire traduire une publication très prisée en 1987, *Les enfants autistiques et leur famille* par Lorna Wing, psychiatre britannique renommée, spécialiste de l'autisme. Il s'agissait d'un guide pour les familles où étaient décrites les façons d'aider les jeunes autistes.

<sup>1</sup> Initiation à l'autisme, Mary Konstantares Ph. D., Edward G. Blackstok Ph. D. et Christopher D. Webster, Ph. D., publié par la Société québécoise pour les enfants autistiques, 1981, 138 p.

Vont suivre d'autres publications telles que *Guide pour parents et responsables d'enfant autistiques* en 1990, *L'importance d'un diagnostic précoce de l'autisme* en 1994 et *Plaidoyer pour les services aux adultes* en 1995. En 2005, la Fédération publie la toute première trousse d'information sur l'autisme. On y trouve des renseignements sur l'autisme et les autres troubles envahissants du développement, l'étiologie, le diagnostic, les traitements, les méthodes éducatives et la vie pratique.

Dans les années 1980, la promotion se traduit aussi par de nombreuses représentations auprès des différents ministères. C'est l'époque où l'autisme est encore méconnu; il faut multiplier les efforts pour faire reconnaître les besoins et les attentes des familles. La Fédération fait de la sensibilisation sur les besoins de ressources en intervention précoce, les besoins de services pour les adolescents et les adultes et le droit à l'égalité pour tous. Elle s'implique dans différents dossiers: la loi sur l'éducation, la curatelle et la politique familiale; elle tente aussi d'intéresser des chercheurs des différentes universités du Québec à l'autisme.



Plus tard, quand certains acquis sont consolidés, la promotion s'oriente vers le grand public. Ainsi, en décembre 1983, la Fédération<sup>2</sup> met sur pied la première Semaine de l'autisme. Cette activité se transforme dès avril 1984 en Mois de l'autisme. De concert avec ses associations régionales, la Fédération a choisi, il y a de cela plusieurs années, de concentrer ses activités sur la promotion des forces et des talents des personnes touchées. D'abord avec les slogans : *Les multiples visages de l'autisme*, *Une autre façon de communiquer*, *Soyons ouverts d'esprit!* Ensuite, en mettant en valeur les talents artistiques de plusieurs d'entre elles. Dessins, peintures, textes, poèmes, bandes dessinées sont présentés au public sous forme de spectacles, d'expositions et de matériel promotionnel.

Les personnes autistes ont autant de potentiel que les non-autistes et il importe de dépasser les préjugés et de faire connaître leurs réalisations. Ainsi, en 2006, toujours pour atteindre cet objectif, la Fédération crée le prix Peter-Zwack afin de perpétuer la mémoire et l'œuvre de ce père d'un garçon autiste. Décédé en 2005, ce professeur-chercheur à l'Université du Québec à Montréal, engagé dans divers organismes en autisme, enthousiaste à partager

2 Pour simplifier la lecture, l'appellation « la Fédération » a été privilégiée même si à certaines périodes elle était connue sous un autre nom.

ses connaissances, déterminé à encourager l'expertise sur le sujet, a laissé sa marque dans le monde de l'autisme. Le prix qui porte son nom souligne les expériences réussies en matière d'intégration au travail. Depuis la création de ce prix, la Fédération a pu faire connaître l'histoire de jeunes adultes qui se sont taillé une place sur le marché du travail dans des postes variés.

Forte de cette expérience positive, la Fédération décide d'aller plus loin et en 2011, dans le cadre de son 35e anniversaire, elle crée les prix Gilbert-Leroux et Coup-de-chapeau.

Le prix Gilbert-Leroux est institué en mémoire de Gilbert Leroux, psychologue passionné et fougueux à qui le Québec doit l'adoption d'une méthode en intervention structurée et individualisée basée sur le modèle TEACCH. Le prix reconnaît les projets qui favorisent le développement de l'autonomie des élèves autistes et souligne la persévérance et la réussite scolaire. Les dernières années ont été riches en présentations de candidatures venant des milieux scolaires de tous les coins du Québec. Grâce à ce prix, la Fédération a pu mettre en lumière des projets d'équipes-écoles qui font la différence dans la vie d'élèves autistes et qui démontrent que lorsque la famille et l'école unissent leurs forces, l'inclusion scolaire devient possible!

Hors des milieux scolaires ou professionnels, une multitude d'initiatives voient également le jour et constituent autant d'expériences positives et touchantes qui ont une grande influence sur l'amélioration de la qualité de vie de personnes autistes de tous âges. Le prix Coup de chapeau vise à reconnaître des projets qui favorisent l'intégration sociale et ouvrent sur des expériences variées des plus enrichissantes pour la personne autiste et pour la communauté.

Rendre hommage aux lauréats des prix de la Fédération québécoise de l'autisme est à la fois une façon de souligner les forces des personnes autistes et de reconnaître les milieux qui les accueillent et les artisans derrière la mise en œuvre des projets. Ce faisant, la Fédération souhaite aussi que de telles réalisations en inspirent d'autres, qu'elles se multiplient et qu'elles fassent l'objet de projets de recherche pour être bonifiées.

## INFORMATION

«Pour être libre, il faut être informé.» Voltaire

La diffusion de l'information a toujours été une priorité pour la Fédération. On se souvient qu'à l'origine, les parents fondateurs voulaient partager leur expertise, s'entraider et briser l'isolement, d'où l'importance d'informer. Dans les années 1980, l'un des premiers outils créés pour atteindre cet objectif est *L'EXPRESS*. À cette époque, il s'agit d'un feuillet distribué non seulement aux parents, mais également aux intervenants des réseaux de la santé et de l'éducation de toutes les régions du Québec.





En 1997, Mme Ginette Côté, membre du conseil d'administration de la Fédération, choisit de prendre en main le feuillet d'information de l'organisme. Elle en fait une revue contenant des dossiers de fond et des témoignages, et y inclut les projets réalisés en région. Cette revue permet de faire un lien significatif entre les régions et informe les parents des avancées en autisme. Depuis quelques années, L'EXPRESS se réalise avec la participation, à titre d'auteurs,

de nombreux chercheurs québécois qui travaillent sans relâche à l'amélioration de la qualité de vie de tous ceux qui sont touchés par le trouble du spectre de l'autisme. L'impact de la revue se mesure d'ailleurs à l'accueil enthousiaste des chercheurs sollicités pour y écrire!

En 2002, pour marquer sa nouvelle vocation de regroupement, la Fédération crée l'INFO-MEMBRES. Ce bulletin bimestriel se veut un outil de communication privilégié destiné à l'ensemble de ses membres. Il permet de faire connaître les nouveaux membres et de partager les réalisations de chacun. L'INFO-MEMBRES fait également une mise à jour constante de l'évolution des dossiers, présente des actualités, dresse la liste de différents événements et de nouvelles publications.

En 2011, le comité provincial d'actions politiques de la Fédération crée un deuxième bulletin d'information qui s'adresse cette fois aux membres des conseils d'administration de ses associations régionales. Ce bulletin, *L'autisme d'un C. A. à l'autre* poursuit différents objectifs, dont celui de faire connaître les activités de mobilisation de chacune des régions et celles de la Fédération, d'offrir un mécanisme de concertation, de favoriser une communication et une cohésion entre les actions et de documenter les dossiers à l'échelle provinciale.

La source d'information la plus complète de la Fédération est certainement son site Internet. En ligne depuis 1999, grâce au Fonds de l'autoroute de l'information, le site n'a jamais cessé de se bonifier depuis. Dès sa création, on y trouve des documents sur l'étiologie, les méthodes éducatives et les traitements. Des comptes-rendus de conférences, des annonces de formation et des témoignages y sont aussi présentés. Au début des années

2000, dans un Québec où l'on parle à peine de l'autisme, le taux de fréquentation du site se situe entre 7 000 et 9 000 visiteurs différents par mois. En 2016, le taux de fréquentation atteint une moyenne mensuelle de plus de 26 000 visiteurs différents. Revampé en février 2016, le site est à la fois plus convivial, avec un visuel plus épuré et surtout un nouveau répertoire québécois des activités de formation beaucoup plus facile à utiliser.



Le site est fréquenté par des familles, des personnes autistes, des étudiants, des intervenants; chacun y trouve son compte avec les différents répertoires, la boîte à outils, le centre de documentation, les ressources, l'information sur l'autisme, la zone vidéo, les produits de la Fédération, etc.



Pendant plus de 15 ans, le site a hébergé un forum où des milliers d'internautes, parents et personnes autistes pour la plupart, échangeaient des conseils, des trucs, des réussites, des échecs. En 2015, la Fédération prend la décision de le fermer parce qu'une grande partie des utilisateurs ont déjà migré vers sa page Facebook. En 2015, le nombre d'adhérents à cette page a augmenté de 62%, pour un total de 6 140. La portée totale de ses publications a atteint 890 315 personnes, et les commentaires j'aime et partage ont été faits par 58 917 personnes. En moyenne, chacune des publications touche 2 739 personnes. Les messages publiés dans cette page concernent l'actualité liée à l'autisme, les nouvelles recherches, les communiqués de presse de la Fédération, la littérature, des témoignages, etc.



La Fédération est reconnue pour être une source fiable d'information et ses membres sont habituellement très satisfaits de son rôle à cet égard. Depuis quelques années, toujours dans le but de garder informés les acteurs concernés par l'autisme, la Fédération publie, deux fois par semaine, une revue de presse dans laquelle sont recensés des articles provenant du Québec et d'ailleurs dans le monde. Plus de 1 000 personnes sont inscrites sur la liste d'envoi.

L'information, c'est aussi de nombreux documents réalisés dans le but de soutenir différents groupes, des feuillets d'information sur l'autisme et le suicide, sur la question de l'utilisation d'Internet, de la confidentialité et du diagnostic, sur le rôle et les responsabilités du protecteur de l'élève, etc. Ce sont également les documents pour soutenir les familles et les personnes autistes, concernant la fratrie, les habiletés sociales, la sexualité, l'employabilité, la formation des animateurs, la pochette d'accueil des nouveaux parents, etc.

## FORMATION

La formation constitue un autre objectif prioritaire à la Fédération. Dans les années 1970 et 1980, elle organise plusieurs activités où elle invite des experts internationaux à venir présenter leurs travaux en autisme. Son objectif est alors de tracer la voie et de susciter l'intérêt des dispensateurs de services à former leur personnel adéquatement.

Puis, la Fédération s'emploie à développer un programme de formations qui couvre l'ensemble des besoins (dépistage, évaluation, diagnostic, référence, prises en charge, intervention éducative, réadaptation, aide aux familles et assistance en période de crise, organisation des services, intégration, etc.). Le programme de formation continue propose une formation de type «sensibilisation» et un choix de formations à la carte touchant les thèmes les plus demandés: communication, aptitudes sociales, sexualité, dépression, approches, etc. La Fédération dispose aussi d'une banque de formateurs hautement qualifiés composés de parents, professeurs, chercheurs, professionnels. Ce programme a été disponible pendant de nombreuses années.

À la fin des années 1990, avec le même programme de formation, la Fédération signe une entente-cadre de collaboration avec l'Université du Québec à Trois-Rivières. L'un des

objectifs consiste à élaborer et offrir une structure favorisant la formation, le développement, le perfectionnement et le renouvellement de spécialistes québécois en matière d'autisme, entente qui s'est poursuivie sur quelques années.

Dans les années 2000, plusieurs formations, organisées cette fois par divers partenaires, voient le jour. Considérant que la relève est en place, la Fédération choisit de faire la promotion des formations de ses partenaires. Ainsi, en 2006, naît le premier répertoire québécois des activités de formation mis en ligne sur le site de la Fédération. À ce jour, plus de 150 formateurs et organismes y annoncent leurs formations.

La Fédération a fait de nombreuses représentations afin que les familles et les proches aient accès à la formation. Par exemple, en 1998, avec le soutien financier du Fonds pour la santé de la population du Gouvernement du Canada, elle est en mesure d'offrir un programme de formation de 270 heures. De 2004 à 2011, cette fois avec le soutien financier du ministère de la Santé et des Services sociaux, elle met en place d'autres modèles de formation pour les familles tels que des formations itinérantes et une offre de financement aux parents pour participer aux formations de leur choix.

De nos jours, la seule formation encore offerte par la Fédération est celle organisée en partenariat avec le Groupe d'intérêt et de formation en milieu scolaire inspiré de l'approche TEACCH. Comme son nom l'indique, cette formation permet d'initier entre 75 et 100 personnes du monde de l'éducation, généralement des enseignants et des éducateurs, au modèle TEACCH.

Lors de sa planification stratégique en 2005, la Fédération s'est fixé l'objectif d'être la ressource en autisme au Québec. Depuis, elle ne cesse de tout mettre en œuvre pour atteindre ce but.

## REPRÉSENTATION

«Soyez le changement que vous souhaiteriez voir dans le monde.» Gandhi

C'est vers la fin de sa première décennie d'existence que la Fédération commence à orienter ses actions vers la représentation. En 1983, elle se dote d'une politique définissant ses objectifs, ses actions et les principes sur lesquels s'appuient ses actions. Des orientations précises y sont décrites en ce qui concerne la coordination et l'accessibilité des services, le dépistage, le développement des ressources de prise en charge, l'organisation des services éducatifs, le soutien et la participation des familles, les services à long terme et la recherche. Cette politique profite tant à ses membres qu'aux différents organismes gouvernementaux.

Parmi ses préoccupations figure l'importante question des services éducatifs. La Fédération réclame des services adaptés de qualité pour toutes les régions du Québec. Elle est de toutes les consultations en éducation et présente un *Modèle de plan d'intervention en services éducatifs pour personnes autistiques* en 1988. On y trouve notamment des informations sur l'autisme, les approches pédagogiques à privilégier, l'organisation des services, le financement et la législation.

La formation des intervenants fait aussi partie de ses préoccupations. Dans les années 1990, à la demande du ministère de l'Éducation du Québec (MEQ), la Fédération coordonne une table d'experts qui réalise un document pour le perfectionnement des maîtres en autisme. Ainsi, des sessions planifiées et financées par le MEQ sont offertes aux intervenants scolaires du secteur régulier de la maternelle et du 1er cycle du primaire. On y présente les caractéristiques de l'autisme, l'élaboration d'un plan d'intervention individualisé, les interventions auprès de la personne, les interactions avec les jeunes, etc. Ces sessions d'information sont offertes pendant quelques années.

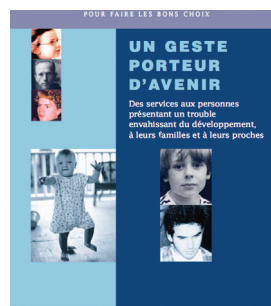
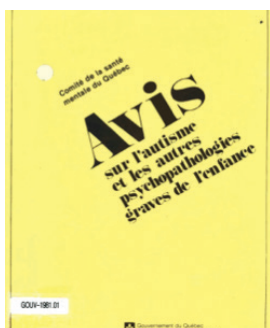
La Fédération va s'impliquer dans tous les travaux du ministère de la Santé et des Services sociaux avec la même énergie déployée pour les services éducatifs.

Elle est consultée en 1981, lors de la rédaction de *l'Avis sur l'autisme et les autres psychopathologies graves de l'enfance*, réalisé par le Comité de la santé mentale du Québec.

Elle participe au comité de travail qui a produit le guide de planification et d'évaluation intitulé *L'organisation des services aux personnes autistes, à leur famille et à leurs proches*, en 1996, et au comité qui a rédigé *Un geste porteur d'avenir. Des services aux personnes présentant un trouble envahissant du développement à leur famille et à leurs proches*, en 2003.

Chaque fois, elle se fait la voix des personnes autistes et des familles. Elle prend également part aux différentes évaluations de la mise en œuvre du plan d'action élaboré à partir du document d'orientation *Un geste porteur d'avenir*.

La représentation des personnes autistes et de leur famille demeure aujourd'hui au cœur des orientations de la Fédération.



Québec

## ENGAGEMENT

«Se réunir est un début, rester ensemble est un progrès, travailler ensemble est la réussite.»  
Henry Ford

Au moment de sa fondation, la Fédération est constituée d'un conseil d'administration formé de représentants des régions. Avec la restructuration de 2001, ces derniers deviennent les administrateurs de la Fédération, ce qui leur confère un rôle plus participatif. Avec sa transformation en regroupement, la force de la Fédération a certainement été d'avoir toujours pu compter sur un conseil d'administration stable, composé de personnes qui visaient les mêmes objectifs. Engagé, concerné et soucieux de faire avancer la cause de l'autisme, l'ensemble des administrateurs qui ont siégé au conseil d'administration a soutenu avec brio l'équipe de permanents de la Fédération.

## PRÉSIDENTE 1976-2016

Des hommes et des femmes engagés ont assumé la présidence de la Fédération :

<b>Gisèle Baumeister</b>	1976-1978	<b>Margo Zeron</b>	1992-1993 / 1994-1995
<b>Louise Linschoten</b>	1978-1981	<b>Doris McMillan</b>	1993-1994
<b>Dick Key</b>	1981-1982	<b>Robert Limane</b>	1997-1998
<b>Daniel Ladouceur</b>	1982-1984	<b>Peter Zwack</b>	1995-1999
<b>Aline Locas</b>	1984-1986 / 1990-1992	<b>Michel Francœur</b>	1999-2000
<b>Dominique Égré</b>	1986-1989	<b>Ginette Côté</b>	2000-2014
<b>Pierre Marcoux</b>	1989-1990	<b>Jocelyne Sylvestre</b>	2014-2016

La Fédération a pu s'appuyer sur de nombreuses personnes qui se sont investies au sein du conseil d'administration, sous 14 présidences. Certaines ont été présentes plusieurs années et toutes ont généreusement partagé leur temps et leurs connaissances au profit du développement de l'organisme et de la reconnaissance de l'autisme.

## PARTENAIRES

«Ne compter que sur soi c'est risquer de se tromper.» Pierre Gravel

Faire reconnaître l'autisme et faire connaître les besoins et les attentes des personnes et des familles exigent la collaboration de nombreux acteurs. Les 40 dernières années de la Fédération québécoise de l'autisme ont été marquées par de multiples partenariats tous aussi enrichissants les uns que les autres.

Évidemment, les proches des personnes autistes ont été les premiers partenaires de la Fédération. Leur objectif de faire une place significative dans la communauté pour leur enfant a été le moteur de ses actions. Les personnes autistes elles-mêmes ont été de précieux partenaires, leurs témoignages ont enrichi nos interventions.

Enfin, la Fédération a pu compter sur une multitude d'intervenants et d'organismes de tous les réseaux. Des partenaires essentiels qui témoignent aujourd'hui du lien qui les unit.

### Partenaire de formation TEACCH®

Au début des années 90, un psychologue visionnaire souhaite implanter un modèle d'organisation de service pour les élèves ayant un trouble du spectre de l'autisme (TSA). C'est à l'Université de la Caroline du Nord à Chapel Hill (UNC) que Gilbert Leroux développe des liens avec la Division TEACCH®. En collaboration avec la Fédération québécoise de l'autisme, Gilbert organise la première formation TEACCH® en sollicitant l'aide de ses nouveaux collègues de la Caroline du Nord.

Soutenu par la Fédération québécoise de l'autisme, Gilbert s'entoure de précieux collaborateurs et forme de nombreux intervenants qui œuvrent auprès de personnes ayant un TSA. Tout au long de ces années, la Fédération a été un allié et un précieux partenaire en soutenant le développement de l'équipe de formation et en s'impliquant activement dans l'organisation.

La célébration du quarantième anniversaire de la Fédération québécoise de l'autisme est l'occasion pour moi et mon équipe de formateurs de la remercier pour son appui et son implication. Elle témoigne de sa réelle préoccupation d'aider les personnes ayant un TSA et leur famille. On peut dire qu'il y a un peu de cet organisme dans tous les milieux qui s'inspirent de TEACCH® pour offrir des services à un groupe de personnes autistes ayant des besoins diversifiés.

Longue vie à la FQA!

*Nathalie Plante*

Nathalie Plante

Consultante accréditée TEACCH® de l'UNC

## Société de l'autisme et des TED de Laval

### Un petit mot à ma Fédération...

Depuis 20 ans, donc la moitié de son existence, je participe à ma Fédération... Il y a eu des hauts, des bas, des débuts et des fins! Mais toujours ma Fédération a été là pour les personnes avec TSA et leurs parents, Le personnel et les membres du conseil d'administration sont toujours parvenus à leur fin!



Ma Fédération a tenu le fort contre vent et marée, et jamais elle n'a été négligente. Les régions du Québec ont fait de l'Association, leur Fédération. Des discussions, des argumentaires sur les méthodes et l'encadrement ont eu lieu, Mais toujours le respect, la qualité de vie des TSA ont été au centre de ses non-lieux!

Le cyclone Jo-Ann est apparu, les murs ont tremblé, dans l'allégresse et la joie. Cette joie attristée par le départ de l'une ou l'autre au fil des ans! Ma Fédération est au centre de mes références, je la fais vivre et vibrer, C'est un choix, libre et éclairé!

Vivre notre 40<sup>e</sup>, c'est à nous pour eux...

*Germain Lafrenière*

Germain Lafrenière

Société de l'autisme et des TED de Laval

TED sans frontières

Membre du C.A. de ma Fédération depuis un certain long temps!

---

## Action main d'œuvre inc.

**40 ans à conjuguer information, promotion, sensibilisation et mobilisation en autisme au Québec**

Un coup de chapeau bien senti à l'endroit de tous ceux et toutes celles de l'équipe et du Conseil d'administration de la Fédération québécoise de l'autisme qui ont contribué à l'«ensemble de l'œuvre» des quarante dernières années!



Aujourd'hui, la Fédération constitue un acteur essentiel et incontournable en autisme au Québec, via sa mission dans l'ensemble, mais également par le soutien, au quotidien, que l'organisation sait promulguer à tous les acteurs concernés sur le terrain, dont au premier chef les personnes elles-mêmes et leurs parents. Dans une perspective d'inclusion sociale, la Fédération s'avère pour beaucoup le «bâton du pèlerin» tout au long du chemin à parcourir...

Pour demain, en réponse aux multiples enjeux qui persistent, la Fédération québécoise de l'autisme se doit de demeurer ce catalyseur d'énergies dans un esprit de solidarité citoyenne, et ce, pour le plus grand bénéfice des personnes avant tout.

À titre de service spécialisé de main-d'œuvre spécifiquement dédié à l'intégration et au maintien en emploi de personnes présentant un trouble du spectre de l'autisme, Action main-d'œuvre inc. tient à souligner à grands traits ce quarantième anniversaire ainsi que l'ampleur des réalisations qui y sont associées. La Fédération constitue certes pour nous un partenaire privilégié et nous l'assurons de notre pleine collaboration pour la suite !

Sincèrement,

*Sylvie Roy*  
Sylvie Roy  
Directrice générale

---

## Office des personnes handicapées du Québec

Mot de madame Anne Hébert, directrice générale  
de l'Office des personnes handicapées du Québec

L'Office des personnes handicapées du Québec est heureux d'offrir ses plus sincères félicitations à la Fédération québécoise de l'autisme, à l'occasion de son 40<sup>e</sup> anniversaire, et de saluer le travail des personnes qui, au fil des ans, s'y sont investies.

Office des personnes  
handicapées  
Québec 

Le thème Quarante ans d'autisme au Québec en dit long sur ce qu'a été votre parcours au cours des dernières décennies au sein d'une société qui ignorait jusqu'alors l'existence d'un trouble que la science elle-même apprenait graduellement à connaître. En ce sens, votre contribution à la faveur des intérêts des personnes autistes, des membres de leur famille et de leurs proches a été d'autant plus inestimable.

En vous donnant ainsi la mission de promouvoir le bien-être des personnes et de contribuer au développement des connaissances, vous avez été à la fois un pionnier et un guide pour de nombreuses familles qui apprenaient et qui apprennent encore à vivre avec une personne ayant un trouble du spectre de l'autisme.

Le personnel de l'Office se joint à moi pour vous remercier de l'immense travail que vous accomplissez et pour souhaiter longue vie à votre fédération.

Bon 40<sup>e</sup> anniversaire !

*Anne Hébert*

Anne Hébert

Directrice générale

Office des personnes handicapées du Québec

---

## Le Protecteur du citoyen

### Le Protecteur du citoyen salue le travail de la Fédération québécoise de l'autisme

En 40 ans, la Fédération québécoise de l'autisme n'a pas ménagé ses efforts pour sensibiliser la société québécoise aux défis des enfants et des adultes qui vivent, au quotidien, avec l'autisme ou un autre trouble envahissant du développement. Longue vie à votre généreuse présence auprès de familles à qui vous apportez espoir et soutien !

*Raymonde Saint-Germain*

Raymonde Saint-Germain

Protectrice du citoyen



---

## L'Association du Québec pour l'intégration sociale

L'Association du Québec pour l'intégration sociale (AQIS) est heureuse de se joindre aux festivités soulignant le 40<sup>e</sup> anniversaire de la Fédération québécoise de l'autisme. 40 ans! Quel bel âge! Celui de la maturité certes, mais tout en ayant conservé l'énergie et la vitalité de poursuivre ses rêves de jeunesse !



Il est important pour l'AQIS de profiter de ce moment de réjouissance pour souligner la valeur du travail de collaboration entre nos deux fédérations qui se mobilisent avec vigueur et énergie, dans un contexte exigeant, pour faire progresser la participation sociale de personnes trop souvent exclues et marginalisées.



Bien au-delà des structures et de l'organisation des services, il y a des humains et des familles qui peinent à trouver leur voie. Tant pour la déficience intellectuelle que pour l'autisme, il est impératif de rallier nos forces pour poursuivre les avancées des dernières années. En conjuguant nos volontés mutuelles, c'est plus de 100 ans d'expertise que l'on pourra mettre en commun afin de faire des personnes ayant un trouble du spectre de l'autisme ou bien une déficience intellectuelle, une priorité dans l'engagement de nos décideurs à faire une société inclusive au-delà des philosophies, au-delà des phrases creuses, mais concrètement, par des gestes qui changent le quotidien. Voilà bien notre vœu le plus cher!

Longue vie à la Fédération québécoise de l'autisme!

*Anik Larose*

Anik Larose

Directrice générale

Association du Québec pour l'intégration sociale

---

## Cophan : ensemble pour l'inclusion

Depuis 40 ans, les enjeux portant sur le développement de la participation sociale des personnes ayant le spectre de l'autisme et de leurs proches ont considérablement évolué. En effet, il a fallu attendre le début du troisième millénaire pour que le spectre de l'autisme soit enfin reconnu comme tel et non plus confondu avec diverses limitations fonctionnelles. Ainsi, depuis une quinzaine d'années, les intervenants des milieux concernés et la population ont pris conscience que des actions précises doivent être entreprises pour soutenir un nombre sans cesse croissant de personnes autistes de tous les niveaux dans leur projet de vie.



La Confédération des organismes de personnes handicapées du Québec (COPHAN) profite des célébrations du quarantième anniversaire de la Fédération québécoise de l'autisme pour souligner son travail constant en faveur d'une communauté qui s'agrandit à la vitesse « Grand V ». Notre confédération salue le travail de tous ces parents, de toutes ces personnes autistes ainsi que les ressources de la FQA. Nous vous assurons de notre soutien dans les luttes à venir et nous savons tous qu'elles seront nombreuses.

*Richard Lavigne*

Richard Lavigne

Directeur général

## Réseau national d'expertise en trouble du spectre de l'autisme

« Si tu ne participes pas à la lutte pour le progrès, tu participes à ta défaite sociale. »  
Berthold Brecht

On ne soulignera jamais assez l'apport de citoyens engagés au développement de la démocratie, de la justice et du bien-être collectif.

De la Société québécoise pour enfants autistiques, à la Fédération québécoise de l'autisme, en passant par la FQATED, des parents-citoyens ont voulu au départ briser leur isolement et partager leur expérience dans l'espoir d'améliorer la qualité de vie des personnes autistes. Mais leur action a eu une plus longue portée.

Sollicitée à maintes reprises, que ce soit pour l'Avis sur l'autisme et d'autres pathologies de l'enfance (1981), un Geste porteur d'avenir (2003) ou par le Protecteur du citoyen, la Fédération a très tôt défendu la coordination, l'accessibilité aux services, le développement de ressources, sans négliger le dépistage et la recherche. Sur ce dernier point, les efforts mis de l'avant et visant l'acquisition de connaissances et le développement d'une expertise propre au domaine ont voulu tant informer que former les intervenants œuvrant auprès des personnes autistes.

Comme on le voit, la Fédération a toujours agi sur plusieurs fronts puisque, d'une part, la situation le commandait. D'autre part, l'organisme a toujours pu compter sur l'implication et le dévouement des parents-membres.

Grâce à l'énergie et au travail déployés par ces citoyens, la FQA est devenue la référence dans le domaine au Québec.

Le Réseau national d'expertise en troubles du spectre de l'autisme est fier d'être membre de la Fédération et de souligner ses 40 ans. Il est temps de saluer et de remercier chaleureusement les artisans de ce progrès social.

*Mario Godin*  
Mario Godin,  
Agent de recherche



## Parti Québécois

### MESSAGE DU CHEF DE L'OPPOSITION OFFICIELLE

C'est un grand plaisir pour moi de souligner le 40<sup>e</sup> anniversaire de la Fédération québécoise de l'autisme, et de remercier chaleureusement chacun des artisans y ayant œuvré au cours de son histoire.



Je salue l'immense générosité avec laquelle toutes et tous, chaque jour, vous veillez au mieux-être des personnes autistes et de leurs proches. Vous avez acquis, au fil du temps et à raison, une réputation fort enviable, un statut de référence. Votre expertise et vos compétences sont recherchées, les gens vous font confiance. Soyez-en fiers!

Je souhaite que vous ayez encore longtemps le goût d'informer, d'accompagner, de mettre vos talents comme votre énergie au service des familles touchées par un trouble du spectre de l'autisme. Et souvenez-vous que le Québec a besoin de vous; dans une société comme la nôtre, qui se veut humaine et bienveillante, qui reconnaît l'importance de prendre soin de son monde, le rôle que vous jouez est vital.

Bon anniversaire et longue vie à la Fédération québécoise de l'autisme!

Le député de Saint-Jérôme et chef de l'opposition officielle,

*Pierre Karl Péladeau*  
Pierre Karl Péladeau

## Québec Solidaire

Il me fait immensément plaisir de profiter du 40<sup>e</sup> anniversaire de la Fédération québécoise de l'autisme pour souligner l'important apport de votre organisation.

En effet, le travail d'information et de sensibilisation, que votre regroupement effectue, permet de démystifier la réalité des personnes atteintes d'un trouble du spectre de l'autisme auprès de la population. Votre travail contribue à soutenir la famille et les proches et à promouvoir le bien-être des personnes atteintes. Les nombreux outils que vous avez produits, autant pour les personnes atteintes, les familles et les professionnels, témoignent du sérieux de votre travail.

Pour Québec solidaire, la contribution d'organismes comme le vôtre est essentielle.

Je souhaite que vous puissiez continuer à rayonner encore de nombreuses années.

*Françoise David*  
Françoise David  
Députée de Gouin  
Québec Solidaire



---

## Coalition Avenir Québec

**Mot de François Legault pour  
le 40<sup>e</sup> anniversaire de la Fédération québécoise de l'autisme**

Fondée en 1976 par des parents d'enfants atteints par les troubles du spectre de l'autisme, la Fédération québécoise de l'autisme s'est dès le départ construite dans un esprit de solidarité.

C'est un plaisir et un privilège pour moi que de souhaiter à tous ses membres, partenaires et bénévoles un joyeux 40<sup>e</sup> anniversaire. Merci à vous tous, et à vous toutes, de vous impliquer pour assurer une meilleure vie aux personnes autistes du Québec!

*François Legault*  
François Legault  
Chef de la Coalition Avenir Québec



## GRATITUDE

La croissance de la Fédération ne s'est pas faite sans effort. D'une association composée de parents en provenance de différentes régions du Québec à la Fédération qui regroupe aujourd'hui plus de 90 organismes membres, beaucoup de chemin a été parcouru.

À l'occasion de son 40<sup>e</sup> anniversaire, la Fédération remercie chaleureusement tous ceux qui ont fait partie de son histoire. Tous ceux qui ont contribué d'une façon ou d'une autre à faire avancer cette cause qui nous tient tous à cœur : l'autisme.

Les partenaires financiers sans qui de nombreux projets n'auraient vu le jour, les partenaires bénévoles qui ont généreusement partagé leur temps et leur expertise, les parents qui malgré leurs innombrables responsabilités ont été de toutes les luttes et les personnes autistes pour lesquelles notre mission prend tout son sens.

*Jo-Ann Lauzon*

Jo-Ann Lauzon,  
directrice générale  
Mars 2016

## Aperçu des dossiers et des événements ayant marqué l'histoire de la Fédération

- 1976 – Première grande initiative de la Fédération : création du Camp Emergo, le premier camp de vacances spécialisé en autisme, qui, par la suite, étendra ses services à l'organisation de répit de fins de semaine.
- 1978 – Présentation d'une requête auprès du ministère de l'Éducation du Québec pour l'obtention de services scolaires appropriés aux personnes autistes.
- 1981 – Contribution avec des collaborateurs à la production d'un Avis sur l'autisme et d'autres psychopathologies graves de l'enfance à la demande du ministre des Affaires sociales. Cet avis a notamment pour mandat de définir l'autisme, d'identifier les techniques de dépistage et de diagnostics différentiels, les différentes approches de prévention et de traitement, les besoins des personnes autistes et de leur famille, bref, de cerner la problématique de l'autisme au Québec dans son ensemble.
- 1982 – Organisation de plusieurs congrès en autisme au Québec au fil des années pour faire partager les connaissances récentes.
  - Parution du premier numéro de L'EXPRESS, qui se veut une publication à la fine pointe de ce qui se dit et s'expérimente dans le domaine de l'autisme.
- 1983 – Changement de nom pour Société québécoise de l'autisme (SQA).
  - Première Semaine québécoise de l'autisme.
- 1984 – Premier Mois de l'autisme.
- 1988 – Présentation d'une proposition intitulée Projet autisme et ressources au C.R.S.S.M.M. et, par la suite, au ministère de la Santé et des Services sociaux (MSSS). Cette proposition démontre la nécessité de mettre sur pied un Centre des ressources pour personnes autistes pour faire face à l'ampleur des besoins et des difficultés vécues par les personnes autistes et leur famille.
- 1991 – Mise sur pied par le MSSS d'un groupe de travail à la suite du dépôt du Projet autisme et ressources. La SQA participe aux travaux du groupe qui mèneront à l'élaboration du document : L'organisation des services aux personnes autistes, à leur famille et à leurs proches – Guide de planification et d'évaluation.
- 1994 – Formation par la SQA d'un comité de travail dont l'objectif est de faire reconnaître la spécificité de l'autisme auprès des instances gouvernementales et d'élaborer une stratégie pour la création de services appropriés à la clientèle autiste.
  - Demande provenant d'un groupe de parents auprès de la SQA pour que celle-ci s'engage à les aider dans leurs revendications du droit d'obtenir des services d'hébergement appropriés pour leur enfant adulte autiste. Dans ce but, la SQA, en concertation avec la Société de l'autisme du Montréal

métropolitain, de l'Association de Montréal pour la déficience intellectuelle et des intervenants des réseaux créée, en décembre de la même année, le comité « Zone grise ». Celui-ci a pour objectif la mise sur pied de services d'hébergement pour des adultes présentant diverses déficiences et qui sont exclus en raison de la complexité de leurs problèmes.

- 1997 – Mise sur pied d'une fondation dont l'objectif est de soutenir les services aux personnes autistes et à leur famille dans toutes les associations régionales.
- 1998 – Implantation, à l'intention des parents et des professionnels, du Projet de formation en autisme par l'Université du Québec à Trois-Rivières. Mené en collaboration avec la SQA, ce projet vise à aider les différentes Régies régionales à comprendre l'autisme et à les inciter à faire une meilleure planification des services en lien avec le Guide de planification et d'évaluation.
- 1999 – Mise en ligne d'un site Internet de référence en autisme, grâce à la collaboration de la SQA avec différents partenaires (FAI, IBM, TMI, etc.). Ce nouvel outil se veut un moyen additionnel de diffuser un maximum d'informations en matière d'autisme.
- 2000 – Soutien actif au recours collectif.
- 2001 – Membre du comité avisier du premier plan d'action en autisme.  
– Changement de nom pour Fédération québécoise de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement, et transformation en regroupement.
- 2002 – Naissance du bulletin de liaison à l'intention des membres : l'INFO-MEMBRES.
- 2003 – Création du premier Bottin de ressources régionales en autisme et autres troubles envahissants du développement.
- 2004 – Exercice de planification stratégique.  
– Organisation de la première formation itinérante : Fonctionnement de l'autisme et intervention.
- 2005 – Organisation d'une deuxième formation itinérante : Atelier de base en TED.  
– Opération cartes postales avec l'objectif d'interpeller Mme Margaret Delisle, ministre déléguée à la Protection de la jeunesse et à la Réadaptation, afin qu'elle donne suite au Plan d'action gouvernemental en autisme et TED et mette en place les services nécessaires au développement et au bien-être des personnes et des familles, et ce, partout au Québec.  
– Création de la toute première trousse d'information sur l'autisme.  
– Publication de la première pochette d'accueil : À l'intention des parents : Un guide pour vos premières démarches.  
– Production d'un DVD destiné à la fratrie : Grandir avec toi et du guide d'accompagnement.

- Publication du Guide des animateurs. Camp de jour et de répit spécialisé et TED.
- Production d'une capsule publicitaire télévisuelle sur l'autisme.
- 2006 – Organisation d'une troisième formation itinérante: L'équilibre au quotidien.
- Concours provincial Fais-moi un dessin pour la publication de cartes sans texte mettant en valeur les talents des personnes autistes.
- Organisation de la première marche provinciale de l'autisme à l'initiative de Trait d'union Outaouais.
- Création du prix Peter-Zwack.
- Mise en ligne du premier Répertoire québécois des activités de formation en autisme.
- Tournée provinciale des associations régionales pour réaliser un sondage de satisfaction des parents.
- 2007 – Organisation d'une quatrième formation itinérante: TED une nouvelle réalité, de la réaction à l'action.
- Production du DVD Atelier de base en autisme.
- Production d'un dépliant de sensibilisation à l'intention du milieu médical: 12 500 exemplaires distribués.
- Production d'un signet pour promouvoir les associations régionales.
- Organisation d'une exposition de dessins de personnes autistes au Musée des beaux-arts de Montréal.
- 2008 – Organisation d'une formation itinérante: TED une nouvelle réalité. De la réaction à l'action.
- Vernissage de l'exposition Les multiples visages de l'autisme à l'Illustre Galerie, dans le cadre du Mois de l'autisme.
- Réalisation et lancement d'un calendrier présentant des œuvres inédites de personnes autistes de tous âges.
- Organisation du lancement de BEN-X.
- Remise de deux bourses pour des projets destinés à des adultes autistes.
- Production d'un portrait provincial des services offerts aux adultes autistes.
- 2009 – Organisation d'une formation itinérante: Comment aider mon enfant à acquérir des habiletés sociales de base.
- Production du document: À l'intention des parents. Guide de notions de base en matière d'habiletés sociales.



- Participation aux travaux du Protecteur du citoyen dans son enquête spéciale destinée aux enfants présentant un trouble envahissant du développement.
  - Publication du Guide de vie pour les TED au pays des neurotypiques.
  - Traduction et adaptation québécoise du document : I exist, j'existe. Un message des adultes autistes.
  - Production d'un bilan de la situation des élèves TED au Québec, suivi d'un numéro spécial de L'EXPRESS.
- 2010**
- Publication du Guide de sexualité pour les TED au pays des neurotypiques.
  - Production du DVD Familles en équilibre, vivre avec un enfant TED.
  - Réalisation d'un agenda promotionnel illustré de bandes dessinées et d'histoires racontées par nos artistes autistes.
  - Organisation de la première rencontre des gestionnaires des associations régionales.
- 2011**
- Changement de nom pour Fédération québécoise de l'autisme.
  - Création des prix de reconnaissance de la Fédération.
  - Ouverture d'une page Facebook.
  - Publication, dans le cadre du 35e anniversaire, d'une infolettre pour faire connaître le mouvement communautaire en autisme.
  - Réalisation d'un calendrier promotionnel illustré d'œuvres de personnes autistes de tous âges.
  - Réalisation d'un diaporama sur l'autisme.
  - Création d'un nouveau bulletin d'information destiné aux associations régionales : L'autisme d'un C. A. à l'autre.
  - Création d'un service de revue de presse distribuée à raison de deux fois semaine.
- 2012**
- Participation aux travaux du Protecteur du citoyen dans son enquête spéciale sur les services aux jeunes et aux adultes présentant un TED.
  - Réalisation d'un calendrier de table et d'un carnet de notes illustrés des dessins originaux de personnes autistes.
- 2013**
- Publication du Guide à l'emploi pour les TSA au pays des neurotypiques.
  - Participation au comité de travail du MSSS sur l'organisation des services socioprofessionnels et organisation d'un focus group (groupe de discussion).
  - Participation à la consultation sur le livre blanc, l'assurance autonomie.

- Participation à la consultation ministérielle sur la dénomination des établissements et des installations du réseau de la santé et des services sociaux.
- Participation à la consultation sur la politique nationale de soutien à l'autonomie.
- Participation à la consultation sur La solidarité : une richesse pour le Québec, vers un plan d'action gouvernemental.
- Production de cinq capsules vidéo de sensibilisation à l'autisme dans différents contextes.

#### 2014

- Participation au comité de travail qui a réalisé le rapport sur Les activités socioprofessionnelles et communautaires. État de la situation et actions convenues pour l'amélioration des services.
- Diffusion hebdomadaire pendant deux mois d'une publicité télévisuelle dans laquelle Nicola Ciccone, notre porte-parole, présente l'autisme.
- Réalisation de deux feuillets de sensibilisation destinés aux adultes autistes : l'un sur la confidentialité, l'autre sur le suicide.
- Participation à la consultation du projet de loi 10.
- Production d'un avis sur les travaux de la Commission de révision permanente des programmes.
- Participation à la consultation sur la lutte à l'intimidation.
- Production d'un avis sur l'inclusion scolaire des élèves handicapés.

#### 2015

- Lancement d'une pétition pour le droit à l'éducation pour tous et dépôt de cette pétition à l'Assemblée nationale.
- Participation au comité consultatif sur le programme service DP-DI et TSA.
- Participation au comité contenu du premier forum québécois sur l'autisme.
- Campagne de sensibilisation à l'autisme par la parution de 30 portraits de personnes autistes via les réseaux sociaux.

#### 2016

- Membre du comité contenu pour l'organisation du premier forum national sur l'autisme.
- Lancement du nouveau logo de la Fédération.
- Lancement d'une capsule de sensibilisation à l'autisme.
- Lancement du programme d'activités du 40<sup>e</sup> anniversaire.

# Les différentes identités visuelles de l'organisme à travers le temps.




Fédération québécoise  
de l'autisme



40 ans d'autisme au Québec



Une autre façon de communiquer

The background features a grid of colored squares. The top row consists of a white square on the left and a light teal square on the right. The middle row consists of a dark blue square on the left, a white square in the center, and an orange-red square on the right. The bottom row consists of a white square on the left and a light teal square on the right. The contact information is located in the bottom right corner, overlaid on the white square.

Fédération québécoise de l'autisme  
7675, boulevard Saint-Laurent, suite 200  
Montréal (Québec) H2R 1W9  
[www.autisme.qc.ca](http://www.autisme.qc.ca) Tél.: 514 270-7386  
Courriel [info@autisme.qc.ca](mailto:info@autisme.qc.ca)