

FÉDÉRATION QUÉBÉCOISE DE L'AUTISME
ET DES AUTRES TROUBLES ENVAHISSANTS
DU DÉVELOPPEMENT



RAPPORT D'ACTIVITÉS 2006-2007

Table des matières

Vision Mission Valeurs	3
Les membres du conseil d'administration 2006-2007	5
Le mot de la présidente	6
La promotion	7
Le partenariat et la représentation	7
La vie associative	9
Le financement	15
Les bénévoles	15
Les ressources humaines au 31 mars 2007	16

Vision

Une vision guide et inspire dans l'accomplissement du travail à réaliser. Elle agit aussi comme point de référence lorsque l'on veut mesurer le progrès de l'organisation. En somme, une vision claire aide les gens à envisager l'avenir qu'ils désirent. Dans cet esprit, le conseil d'administration retient la vision suivante :

«La Fédération québécoise de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement (FQATED) est la référence en autisme et en troubles envahissants du développement».

Par cette déclaration, la Fédération fait en sorte de développer un leadership mobilisateur auprès des personnes, des groupes et des organismes ayant un intérêt pour l'autisme et les autres TED et ce, tant au niveau du Québec que pour l'ensemble de la francophonie. Elle entend ainsi encourager la recherche et le développement, initier des partenariats efficaces et jouer un rôle déterminant auprès des décideurs quant aux orientations politiques et actions concrètes touchant les acteurs concernés par cette problématique.

Mission

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

Par cet énoncé de mission, la Fédération affirme clairement qu'elle entend poser tous les gestes et actions nécessaires afin d'apporter un réel soutien aux acteurs concernés. Cet apport passe par la mise en place de stratégies permettant à ces acteurs de se mobiliser et de se rassembler autour d'objectifs communs.

Valeurs

La vision de notre Fédération repose sur des valeurs qui nous guident au quotidien. Tant les membres, les administrateurs, la direction générale que les employés adhèrent à ces valeurs qui demeurent notre référence dans la prise quotidienne de décisions et dans la façon d'agir au sein de notre organisme.

Le partage de ces valeurs permet à la Fédération de mettre de l'avant le sentiment d'appartenance à un ensemble cohérent, qui nous ressemble et qui nous interpelle dans nos convictions profondes. Ces valeurs nous permettent en outre de développer cette culture organisationnelle qui nous distingue de tout autre organisme. Cet ensemble intégré de façons d'être, de penser et d'agir constitue notre identité.

1. Respect

À la Fédération québécoise de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement, nous accordons beaucoup d'importance au respect de la personne au-delà des croyances et des convictions. Nous valorisons notamment les efforts visant à passer outre les apparences et à découvrir la valeur d'une personne ou d'une situation, tant en ce qui concerne les membres de la Fédération, les parents, les personnes vivant une problématique liée à notre raison d'être, que le personnel, les partenaires et les bénévoles.

2. Équité

En prônant l'équité, nous valorisons l'accessibilité à des services de qualité en fonction de la personne. À la Fédération, cette valeur se concrétise par notre souci d'offrir à nos associations régionales en autisme une prestation de services qui tient compte de leur réalité. La recherche de l'équité est une préoccupation qui se manifeste à travers notre interrelation avec les membres et nos actions auprès des différents organismes et instances.

3. Transparence et intégrité

La transparence et l'intégrité nous guident dans nos façons d'être et de faire. Elles supposent un souci constant d'administrer, de gérer et de décider en livrant toute information relative à nos choix et à nos décisions. L'intégrité se manifeste par un respect de notre code de valeurs morales et la liberté de remettre en question les idées conventionnelles. Elle signifie également qu'il faut être libre de toute influence de tierces parties.

4. Solidarité

C'est grâce à notre solidarité que notre Fédération prend vie et développe les forces vives requises afin de mener à bien sa mission. Elle se traduit par la mise en commun de toutes les ressources, les expériences et les expertises disponibles afin d'atteindre nos objectifs.

Les membres du conseil d'administration pour l'année 2006-2007



Madame Ginette Côté - présidente, région 03 - Québec

Madame Lucille Bargiel - vice-présidente, région 16 - Montérégie

Madame Bianca Côté - secrétaire-trésorière, région 05 - Estrie

Madame Doris Dubé - administratrice, région 08 - Abitibi-Témiscamingue

Monsieur Michel Francoeur - administrateur, région 04 - Mauricie

Monsieur Robert Thivierge - administrateur, région 10 - Côte Nord

Monsieur Germain Lafrenière - administrateur, région 13 - Laval

Monsieur Gilles Cloutier - Membre associé

Fédération québécoise des centres de réadaptation en déficience intellectuelle et en trouble envahissant du développement

Madame Nathalie Plante - membre cooptée

Services régionaux de soutien et d'expertise

Région de Montréal

Conseiller spécial, Monsieur Georges Huard

Membre honorifique, Dr Laurent Motttron

Le mot de la présidente

L'Assemblée générale annuelle est un moment important dans la vie de tout organisme. On tente de faire le bilan des réalisations, de rendre compte de toutes nos activités et surtout de ne rien oublier. J'espère que vous prendrez connaissance de nos activités 2006-2007 avec intérêt.

Au cours de la dernière année, la visibilité de l'autisme a connu un moment fort à l'occasion du Mois de l'autisme et elle s'est maintenue au fil des mois avec une présence médiatique grandissante et ce, grâce au dynamisme de centaines de parents et des associations régionales. Les conférences téléphoniques mensuelles et les comités thématiques ponctuels sont des lieux d'échanges privilégiés qui alimentent de façon positive notre réseau d'associations membres et favorisent l'établissement de liens durables et profitables.

La Fédération a lancé, au cours de la dernière année, sa première tournée des associations régionales. Les rencontres ont été conviviales et riches en partage d'informations avec les organisations locales et avec plusieurs parents des conseils d'administration. Nous avons profité de ces rencontres pour prendre connaissance de vos besoins, vous présenter nos orientations et recueillir des données afin d'établir l'histoire de l'implantation des services dans toutes les régions.

Je constate, avec le recul, que la collecte d'information dans toutes nos régions a finalement dominé une partie de nos activités puisque nous avons aussi réalisé un sondage pour connaître la satisfaction des familles à l'égard des services qu'elles reçoivent. Nous avons également documenté un état de la situation des services aux adultes. Ce seront des outils incontournables qui viendront appuyer nos prochaines revendications.

L'an dernier, c'est avec émotion que nous avons remis le premier Prix Peter-Zwack, lors d'un événement Retrouvailles, auquel assistait notre ami Gilbert Leroux, qui n'est malheureusement plus avec nous aujourd'hui. Il s'agit d'une autre perte immense pour notre communauté après le décès de Peter l'automne précédent. Son apport à la cause constitue un héritage digne et porteur dans la recherche incontournable de services scolaires adaptés à nos enfants.

Le conseil d'administration est formé de neuf personnes provenant des régions de Québec, de la Montérégie, de la Mauricie, de l'Estrie, de la Côte-Nord, de Laval et de l'Abitibi-Témiscamingue, d'un membre associé, de la Fédération des centres de réadaptation et d'un membre coopté. Nous accueillons également un membre honorifique, le Dr Laurent Mottron. Enfin, Monsieur Georges Huard nous offre sa fidèle collaboration à titre de conseiller spécial.

Ce conseil d'administration a tenu cinq réunions régulières dans l'année et huit réunions de travail portant notamment sur les règlements généraux de l'association, les différentes politiques et la consultation du MSSS. Quatre rencontres ont réuni les membres à Montréal et à Québec, les autres se déroulant sous forme de conférences téléphoniques. La dernière Assemblée générale a eu lieu le 3 juin 2006, à Montréal.

Je tiens à remercier les membres du conseil d'administration de la Fédération pour leur passion et leur engagement, et aussi le personnel du bureau, tout spécialement Madame Jo-Ann Lauzon, dont le dévouement sans faille rend possible un bilan annuel dont je suis particulièrement fière.

La promotion

Cette année encore, la promotion des intérêts et des droits s'est accomplie en grande partie grâce au soutien et à la participation des associations régionales.

Le projet «cartes postales» à Madame Margaret Delisle, ministre déléguée à la Protection de la jeunesse et à la Réadaptation a été relancé dans le cadre du Mois de l'autisme. La majorité des associations régionales y ont participé, ce qui nous a permis de remettre à la ministre plus de 1 300 cartes. Le message réclamait «d'allouer les ressources financières nécessaires pour que les services appropriés soient mis en place dans les plus brefs délais».

Afin de faire connaître les besoins des personnes de tout âge présentant un trouble envahissant du développement, plusieurs rencontres ont été organisées avec différents représentants du ministère de la Santé et des Services sociaux. Nous y avons présenté les besoins les plus urgents, la situation des familles, les besoins de formation, le financement de base des associations, etc.

La promotion a aussi été assurée par une large diffusion des outils d'informations et de sensibilisation de la Fédération.

La promotion des droits des personnes autistes et des personnes présentant un trouble envahissant du développement a été l'élément-clé de l'ensemble des activités de la Fédération.

Le partenariat et la représentation

Collaboration active à la préparation du colloque international «Les services aux enfants TED : Mythe ou réalité?» organisé par TED sans frontières les 27, 28 et 29 avril 2006.

Partenariat avec l'Université du Québec à Montréal pour la formation TEACCH.

Partenariat avec l'Université du Québec à Rimouski pour le programme «Entraide Fratrie».

Partenariat avec le Service régional de soutien et d'expertise pour les élèves ayant un TED – région de Montréal, pour l'organisation de formations.

Partenariat, collaboration et échanges sur plusieurs dossiers avec la Société canadienne de l'autisme.

Participation à des comités et à des consultations :

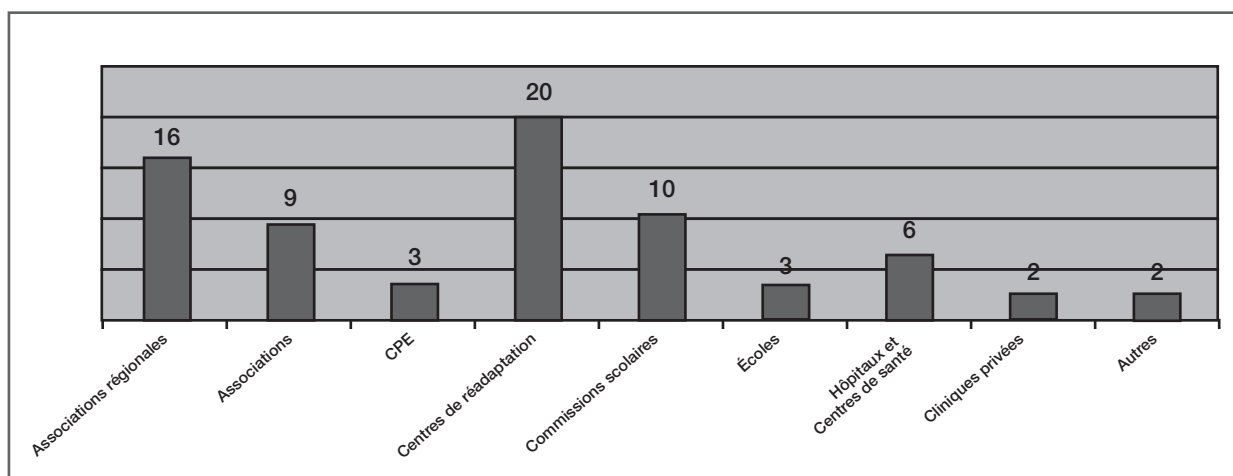
- Table de concertation pour une stratégie de main-d'œuvre pour le programme-services Déficience intellectuelle et troubles envahissants du développement
- Sous-comité de la mise en commun des services spécialisés de réadaptation

- Sous-comité sur le processus d'accès aux services d'évaluation diagnostique des personnes susceptibles de présenter un trouble envahissant du développement
- Consultation du ministère de la Santé et des Services sociaux afin de présenter nos commentaires sur le projet d'orientations 2007-2012 relatives aux standards d'accès, de continuité et de qualité pour le programme-services DI-TED
- Consultation du ministère de l'Emploi et de la Solidarité sociale sur le document «Pour une chance égale en emploi - Stratégie nationale pour l'intégration et le maintien en emploi des personnes handicapées»
- Table de concertation nationale sur l'adaptation/réadaptation pour les personnes ayant une déficience intellectuelle ou un trouble envahissant du développement de l'OPHQ
- Colloque «Plus que jamais TED» de la Fédération québécoise des centres de réadaptation en déficience intellectuelle, présentation de la conférence : «Les attentes des parents : un beau défi pour une organisation de services en mouvement»
- Consultations de la COPHAN et participation aux rencontres du comité «éducation»
- Étude menée par le Protecteur du citoyen sur la situation des enfants âgés de 0 à 7 ans présentant un trouble envahissant du développement.

Membrariat

En 2006-2007, la Fédération a accueilli sept nouveaux organismes parmi ses membres, tant en ce qui concerne les organismes communautaires que ceux du réseau. En fin d'année, nous comptons 16 associations régionales œuvrant en autisme, des membres votants et 55 organismes membres associés.

Portrait des membres 2006-2007



L'Info-membres

L'Info-membres demeure le moyen privilégié de communication avec nos membres. Le Volume 5 a été publié en six numéros. En plus des chroniques habituelles, nous avons traité de multiples sujets d'intérêt, dont les récentes recherches sur la vaccination, les fonds de recherche, la tournée des associations régionales et la tournée de formation, le calendrier des formations et des conférences, les offres de services, les perspectives d'action de l'année, les mesures d'aide financière, etc.

Les «Rencontres mensuelles de la Fédé» sont des occasions extraordinaires d'échanges entre les associations régionales. Par conférence téléphonique, nous avons abordé les thèmes suivants : la situation des adultes, les TED sans déficience intellectuelle, la question du diagnostic, la consultation du MSSS, les services d'été et les activités du Mois de l'autisme.

La vie associative

30^e anniversaire

Le 30^e anniversaire de la Fédération a donné lieu à une programmation spéciale d'activités qui a débuté avec une participation importante à l'organisation de la cinquième rencontre scientifique internationale organisée par TED sans frontières.

Le concours «Fais moi un dessin...» a permis de recueillir les plus belles créations artistiques faites par des personnes présentant un trouble envahissant du développement de tous âges et de toutes les régions du Québec.

À l'automne 2006, un jury composé de partenaires provenant de l'OPHQ, du SACAIS (anciennement SACA), des Sociétés de l'autisme de Laval et des Laurentides et de Desjardins Sécurité financière (partenaire financier du projet) choisissait les gagnants provinciaux parmi les enfants, les ados et les adultes.

Desjardins Sécurité financière a assumé les coûts de l'impression des dessins sur des cartes sans texte que nous avons distribuées gracieusement aux associations régionales.

Le 30^e anniversaire a aussi été l'occasion de créer un prix à la mémoire de Monsieur Peter Zwack afin de graver dans la mémoire collective le souvenir d'une personne profondément engagée dans l'amélioration de la qualité de vie des personnes autistes. Le Prix Peter Zwack reconnaîtra annuellement le mérite d'un organisme ou d'une personne qui a su se démarquer dans l'intégration d'une personne présentant un trouble envahissant du développement. Il reconnaît à la fois l'instigateur du projet, et le milieu qui accueille et la personne concernée.

Mois de l'autisme

L'année a débuté avec le Mois de l'autisme. Un comité de travail composé de membres des associations régionales avait comme mandat d'élaborer un plan d'action pour le Mois de l'autisme. Le thème choisi pour l'édition 2006 : «Les multiples visages de l'autisme».

Afin d'appuyer une campagne d'information et de sensibilisation, différents moyens ont été mis de l'avant :

Une pochette de presse regroupant les éléments suivants : l'affiche du Mois de l'autisme, les portraits de toutes les associations régionales en autisme, huit fiches thématiques présentant des familles dans différents contextes, une fiche sur l'historique de l'autisme au Québec, la carte postale adressée à Madame Margaret Delisle, ministre déléguée, réclamant que des ressources financières soient allouées afin de poursuivre la mise en place des services, la programmation des activités dans toutes les régions et, enfin, deux communiqués : l'un annonçant le Mois de l'autisme, l'autre présentant la porte-parole, Madame Guylaine Guay.

Au total, 350 pochettes ont été distribuées aux associations régionales, aux membres de la Fédération, aux médias, aux partenaires et aux membres de l'Assemblée nationale. Le contenu était également disponible sur le site WEB de la Fédération.

Le 4 avril, une motion a été lue à l'Assemblée nationale afin de souligner le Mois de l'autisme. La même journée, la Fédération rencontrait les responsables du Parti québécois et de l'ADQ pour les sensibiliser aux besoins et aux attentes des familles. Tous les députés ont reçu, en plus de la pochette d'informations, l'épinglette de l'autisme.

Les réseaux de télévision nous ont offert une bonne collaboration pour la diffusion de notre capsule d'information sur les troubles envahissants du développement.

Notre porte-parole, Madame Guylaine Guay, a présenté une chronique sur le Mois de l'autisme à l'émission «La fosse aux lionnes». Elle a aussi organisé un encan dont les profits ont été remis à la Fédération.

Près d'une soixantaine d'activités ont été organisées dans la majorité des régions : cafés-rencontres, rencontres d'information, soirées thématiques, portes-ouvertes, kiosques, conférences, etc. À l'initiative de Trait d'Union Outaouais, la première marche de sensibilisation sur l'autisme a rassemblé, le samedi 29 avril, des centaines de personnes dans les régions de l'Outaouais, de Québec, des Laurentides, de l'Estrie et de la Montérégie.

Journée annuelle

Cette année, la journée annuelle de la Fédération s'est déroulée sous le signe de la fête, puisqu'elle marquait aussi son 30^e anniversaire. Le tout a débuté avec l'Assemblée générale annuelle, à laquelle assistait la majorité des associations régionales. En après-midi, nous avons accueilli Madame Jocelyne Bélanger, du ministère de la Santé et des Services sociaux, qui nous a présenté le bilan du Plan d'action gouvernemental en TED pour l'année 2004-2005 et les travaux en cours.

Madame Doris Dubé, de la Société de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement de l'Abitibi-Témiscamingue et Monsieur Mohamed Ghoul, de Percu-en-Arts nous ont ensuite présenté le projet d'approche socio-dynamique d'intégration par les arts et les loisirs de leur région. Enfin, Madame Guylaine Robert, de la Société d'autisme des Laurentides, nous a parlé de deux nouveaux projets expérimentés dans sa région : le programme de Services de surveillance animée, qui prend la relève après les heures de classe auprès des jeunes élèves handicapés de plus de 12 ans et le programme Déjeuner sensibilisation à l'intégration au travail, qui est offert dans les Chambres de commerce des Laurentides.

Cette journée s'est terminée par un «Événement retrouvailles» pour souligner les 30 ans de l'organisme. La présidente, Madame Ginette Côté, a présenté la programmation des activités du 30^e anniversaire. Elle a profité de l'occasion pour lancer officiellement le concours «Fais-moi un dessin».

Enfin, l'événement du 30^e anniversaire a été un moment bien choisi pour rendre hommage à un homme remarquable avec la remise de la première édition du PRIX HOMMAGE PETER ZWACK. Il a été remis à titre posthume à Monsieur Peter Zwack lui-même pour avoir initié et facilité une intégration au travail réussie, à l'Université du Québec à Montréal et à Monsieur Georges Huard, qui en bénéficie. Le ministère de la Santé et des Services sociaux a offert une bourse de 1 000 \$ à Monsieur Huard et des œuvres d'art produites et offertes gracieusement par des personnes autistes de la région de l'Abitibi-Témiscamingue ont été remises à la famille de Monsieur Zwack et à l'UQAM.

Les projets du MSSS

Dans le cadre d'un «Projet de formation et d'instrumentation pour les familles des personnes ayant un trouble envahissant du développement», un soutien financier nous a été accordé pour la réalisation des cinq activités suivantes :

- **Sondage sur le degré de satisfaction des parents**

Nous avons procédé à une collecte d'information sur le degré de satisfaction des parents concernant les services qu'ils reçoivent. Nous avons organisé une tournée de toutes les associations régionales pour procéder à la collecte. Le sondage était disponible en version électronique ou papier. La tournée nous a aussi permis de visiter les différentes installations de nos membres, de sonder leurs besoins, de recueillir des informations sur l'historique de la mise en place des services et de présenter les orientations de la Fédération. Les résultats du sondage sur le degré de satisfaction seront disponibles en 2007-2008.

- **Soutien financier aux parents**

Ce volet nous permettait d'offrir à chacune des régions un montant réservé à des parents pour assister à une formation, à une conférence ou à un atelier de leur choix. Plus de 80 parents ont pu se prévaloir de ce soutien, sans lequel ils n'auraient pu s'inscrire à l'activité.

- **Formation «l'équilibre au quotidien»**

Cette formation a été conçue afin de permettre aux parents de s'approprier leur situation, d'en reprendre le contrôle après l'annonce du diagnostic et de découvrir la force de l'accompagnement aux parents par les parents. Elle a été offerte dans 16 régions et ce sont 445 personnes qui y ont participé.

- **L'atelier de base en autisme**

Cet atelier avait été offert aux régions en 2005-2006. Il était encore très en demande, même si 400 personnes y avaient assisté. Devant un tel succès, nous avons choisi de rendre l'information disponible au plus grand nombre de gens possible. Ainsi, nous avons produit un DVD intitulé «Atelier de base en autisme» qui sera distribué à nos membres à l'été 2007.

• Sensibiliser le milieu médical

Avec l'objectif de sensibiliser les pédiatres, les omnipraticiens, les ordres professionnels et les milieux qui les forment, nous avons conçu un dépliant de sensibilisation à leur attention. Ce sont plus de 800 pédiatres et 8 700 omnipraticiens qui recevront le dépliant à l'automne 2007.

Camp d'été

En collaboration avec l'Université du Québec à Rimouski, nous avons organisé deux séjours en camp de vacances pour les frères et sœurs d'enfants présentant un TED. L'objectif des camps était de former deux personnes qui pourront par la suite offrir des formations sur la façon d'organiser des groupes de fratrie selon le modèle d'intervention intitulé Entraide Fratrie. Un séjour a été offert au Camp Bruchési, du 26 juin au 3 juillet, tandis que l'autre s'est déroulé au Camp Trois-Saumons, du 16 au 22 juillet 2006. Seize enfants âgés de sept à 12 ans ont pu y participer.

Signet

Afin de promouvoir le travail des associations régionales, la Fédération a conçu un signet dont l'une des faces annonce son site Internet et l'autre donne le nom et les coordonnées téléphoniques de toutes les associations en autisme de la province.

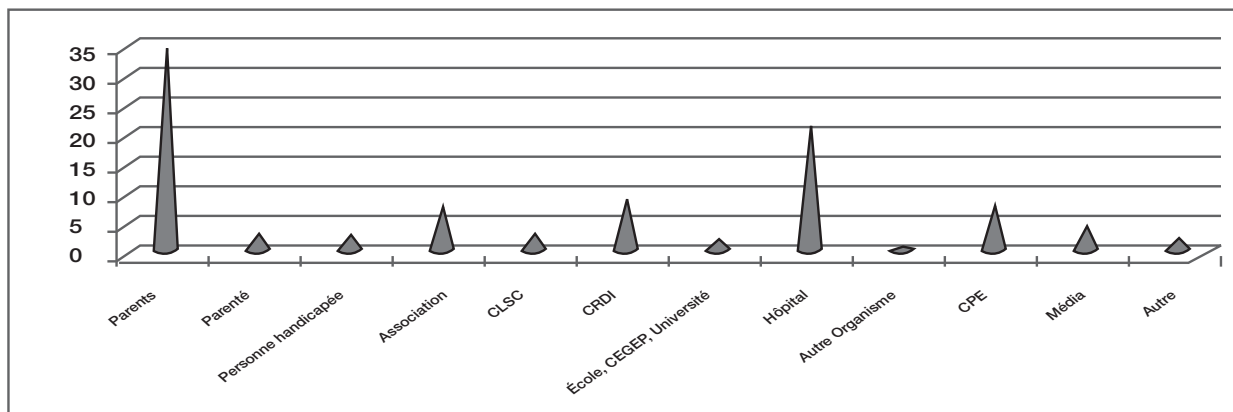
Carte d'identification

Parce que plusieurs fois demandée, la Fédération a fait imprimer une petite carte d'identification. On y retrouve des renseignements sur les troubles envahissants du développement et leurs caractéristiques et un espace pour insérer les coordonnées de l'association régionale qui la distribue. Cette carte a été offerte en plusieurs exemplaires à tous nos membres.

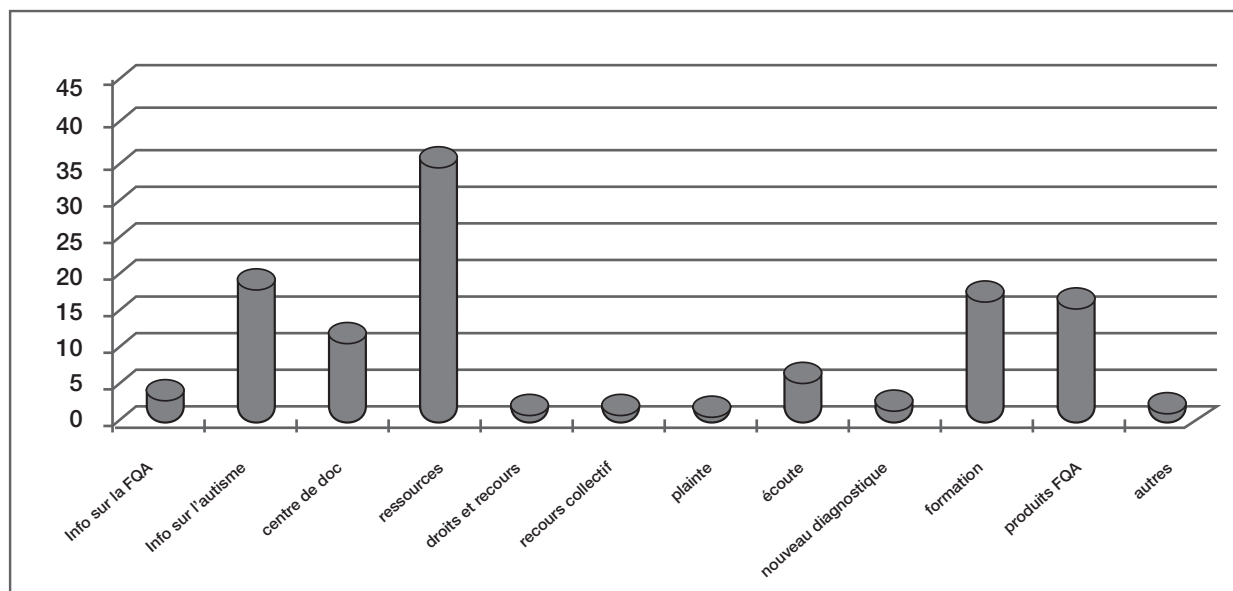
Accueil et référence

En 2006-2007, la Fédération aura reçu au moins autant d'appels que l'année précédente, soit près de 4 000 appels.

Provenance des appels



Raison de la demande



En ce qui concerne les appels visant les services, il est à noter que ce sont toujours les parents qui appellent en plus grand nombre, puis les étudiants. Dans les deux cas, on veut obtenir des renseignements sur l'autisme et sur les ressources qui sont disponibles, tant dans le réseau communautaire que dans le réseau public. Beaucoup d'appels sont aussi en lien avec les formations offertes par la Fédération ou par d'autres organismes.

Le nombre de demandes d'information par courrier électronique ne cesse de croître, plusieurs milliers par année.

La formation

En collaboration avec l'UQAM et sous la coordination du regretté Monsieur Gilbert Leroux, la Fédération a organisé trois sessions intensives d'une durée d'une semaine chacune sur «L'intervention structurée et individualisée selon le modèle TEACCH» en juin et en juillet 2006. Au total, 75 personnes provenant majoritairement du milieu scolaire y ont participé.

Le 12 octobre 2006, dans le cadre du Mois canadien de l'autisme, en partenariat avec la Société canadienne de l'autisme et avec la collaboration des Services régionaux de soutien et d'expertise – Région de Montréal, la Fédération a invité Monsieur John Thomas à présenter une conférence intitulée : «Comment l'école peut préparer l'élève présentant un trouble envahissant du développement à la vie adulte?», à laquelle 122 personnes ont assisté.

Comme l'année dernière, la Fédération a maintenu à jour un calendrier des formations, des conférences et des colloques et l'a diffusé à ses membres et sur son site Internet.

Le centre de documentation

Le centre de documentation a connu une fréquentation semblable aux autres années. Cependant, il ne s'est pas développé comme nous l'aurions voulu, faute de temps pour structurer le service. Malheureusement, nous enregistrons une grande perte de documents. En effet, les gens ne les rapportent pas.

Voici quelques exemples illustrant la documentation que nous distribuons :

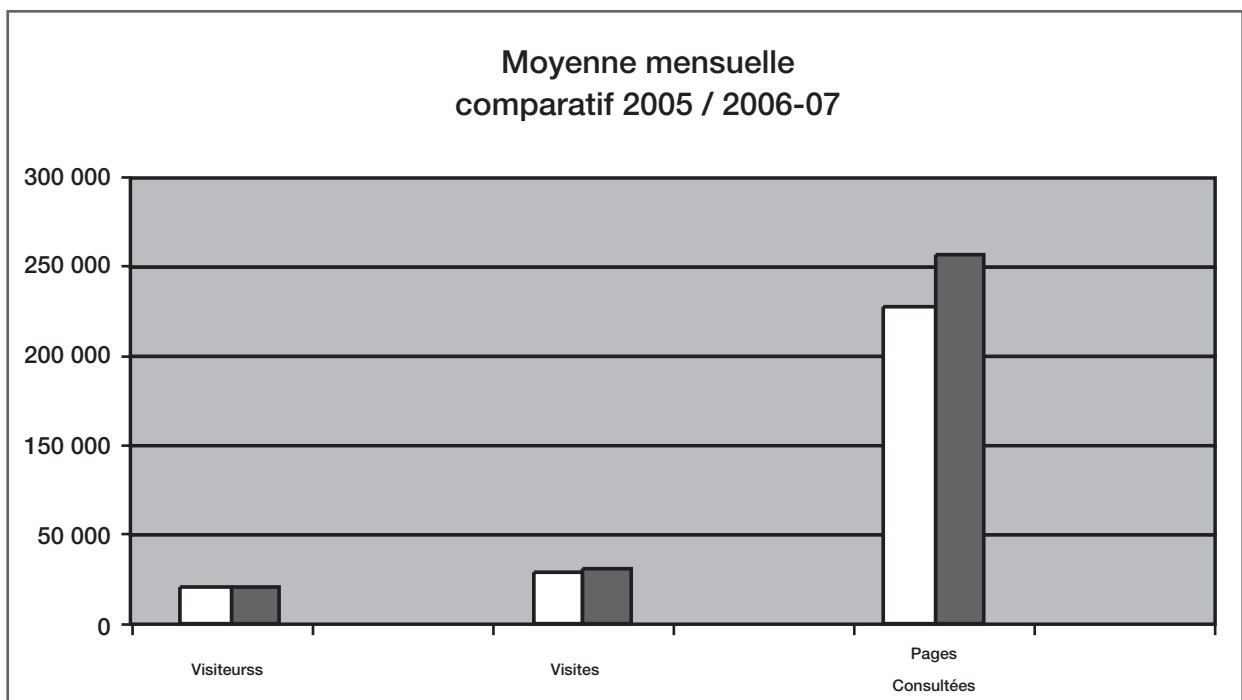
- 120 documents «Grandir avec toi»; ce DVD sur la fratrie connaît toujours le même succès
- 506 «Guides pour les premières démarches des parents»
- 180 trousseaux d'informations sur l'autisme
- huit bottins de ressources.

Nous avons également distribué les outils suivants pour les auteurs :

- 231 Guide d'intervention «Le syndrome d'Asperger et le milieu scolaire»
- 51 «Guide parental des approches et traitements pour l'autisme et les TED»

Le site web

La relance du site Web a été amorcée. Nous avons, dans un premier temps, fait appel à une firme spécialisée afin de revoir l'arborescence du site et d'intégrer de nouveaux outils. En parallèle, nous avons revu le contenu à la lumière des nouvelles connaissances et révisé la politique éditoriale.



La moyenne de fréquentation mensuelle atteint 25 000 visiteurs. Nous recevons environ 500 demandes d'informations via le site. Les demandes touchent les informations sur les ressources du réseau et du privé, les programmes de formation, les différents outils disponibles, les méthodes éducatives, etc.

Le financement

C'est le Secrétariat à l'action communautaire autonome et aux initiatives sociales (SACAIS) qui a assuré le financement nécessaire au fonctionnement de base de la Fédération en 2006-2007.

Le ministère de la Santé et des Services sociaux a pour sa part financé cinq projets dans le cadre de son budget de formation dédié aux TED. Il a aussi collaboré au Prix Hommage Peter Zwack en remettant une bourse à l'un des récipiendaires.

L'Office des personnes handicapées du Québec a, quant à elle, permis la poursuite des travaux relatifs au Répertoire québécois des formations.

La Fédération a aussi reçu le soutien de généreux donateurs par le biais de dons privés, de compagnies ou In Memoriam.

Les bénévoles

Les objectifs de la Fédération ne pourraient être atteints sans l'apport précieux, efficace et constant de nos nombreux bénévoles. Encore cette année, les membres du conseil d'administration se sont engagés de façon exceptionnelle dans tout le travail qu'a nécessité la mise en place des différentes politiques ainsi que dans tous les dossiers qui ont permis de faire avancer la cause des troubles envahissants du développement. D'autres bénévoles se sont joints au personnel pour offrir leur aide en ce qui a trait au travail de bureau. À tous, nous disons **UN GRAND MERCI** pour les centaines d'heures bénévoles consacrées à la cause!

Les ressources humaines au 31 mars 2007

Jo-Ann Lauzon
Directrice générale

Béatrice Perrot
Contractuelle au secrétariat

Francesca Barbaro
Contractuelle à la comptabilité

Sébastien Boulanger
Contractuel au maintien du site

Rédigé par Jo-Ann Lauzon
Mai 2007



65, de Castelnau Ouest, local 104
Montréal (Québec) H2R 2W3
Téléphone : (514) 270-7386
Télécopieur : (514) 270-9261
Courriel : fqa@conatct.net
www.autisme.qc.ca