



### **35 ANS DE COMPLICITÉ**

Dans ce 3e numéro de cette édition spéciale 35e anniversaire, nous vous présentons les magnifiques régions du Saguenay et de l'Abitibi-Témiscamingue.

---

#### **La troisième décennie de la Fédération**

##### **1997-2011 : restructuration et revendications**

Cette 3<sup>e</sup> décennie est marquée par des changements importants pour notre organisme. Le camp Émergo vient de s'incorporer. En effet, puisque la SQA veut se retirer de l'aspect des services directs, elle doit revoir son rôle par rapport à celui des associations régionales. Une réflexion s'engage avec les régions et tous s'entendent : la SQA est un regroupement d'associations elles-mêmes regroupements de parents. Des priorités sont mises en place : soutenir les régions qui commencent dans leur organisation, les aider à faire du lobbying, favoriser les échanges entre elles par un réseau Internet, organiser de la formation partout au Québec et poursuivre les représentations au niveau gouvernemental.

Un partenariat avec l'Université du Québec à Trois-Rivières permet d'offrir un programme varié de formations s'adressant tant aux intervenants qu'aux familles. Un soutien financier du Fonds de l'Autoroute de l'Information permet de mettre en place un site Internet très prisé du milieu francophone de tout horizon et la mise en ligne de toutes les associations.

À la fin de 2001, toutes ces transformations majeures imposent un nouveau nom à la SQA. Elle devient la Fédération québécoise de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement. De nouvelles associations régionales voient le jour dans le centre du Québec, Chaudière-Appalaches, l'Estrie, la Haute-Côte-Nord Manicouagan et la Montérégie, bien que cette région ait offert des services aux familles depuis de nombreuses années par l'intermédiaire d'un organisme local.

Dans le réseau de la santé et des services sociaux ainsi que dans le réseau de l'éducation, les services ne sont toujours pas satisfaisants. À la suite de nombreuses actions de la Fédération et de ses associations, le ministère de la Santé et des Services sociaux accepte finalement de revoir l'organisation des services. En 2001, M<sup>me</sup> Agnès Maltais, alors ministre déléguée, annonce la création d'un comité consultatif auquel la Fédération participe activement. Bien qu'incomplet et très théorique, c'est en 2003 qu'un plan d'action national en TED est enfin présenté. Sa sortie est caractérisée par une nouvelle bataille pour revendiquer les sommes promises pour sa mise en œuvre par le gouvernement précédent.

## Société de l'autisme et des autres TED de l'Abitibi-Témiscamingue



La Société de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement de l'Abitibi-Témiscamingue a été fondée en 1985 par des parents et des intervenants qui souhaitent venir en aide aux familles afin qu'elles puissent se regrouper et s'entraider. En 1993, l'organisme a ouvert un bureau afin de se doter d'une vitrine plus tangible pour la population et le réseau de la santé de la région. La mission de SATED-AT est de promouvoir et défendre les droits et les intérêts de la personne, de sa famille et de ses proches, de les accompagner afin de briser l'isolement et ainsi contribuer au véritable développement d'une véritable participation sociale.

Le dynamisme de SATED-AT a rapidement favorisé la collaboration et le partenariat avec les autres organismes et établissements du réseau. Aujourd'hui, plusieurs projets sont réalisés en concertation avec l'Agence de santé et de services sociaux.

L'organisme compte 2 employés à temps plein et deux à temps partiel. Les familles de la région peuvent compter sur des services de formation, d'écoute et d'accueil, de soutien et de référence, de socialisation par les loisirs pour les adultes, orientée vers les arts, la musique et la peinture avec l'approche *Vivavec*.

Parmi ses réalisations, la Société de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement de l'Abitibi-Témiscamingue est particulièrement fière de son approche *Vivavec*, de la réalisation d'expositions des œuvres en arts visuels, de la réalisation de spectacles et de 2 albums, la mise en place du programme d'activités de jour et l'exposition permanente l'Adoption des Anges.

Le programme développé pour les personnes autistes de la région présente un tel intérêt que le cinéaste Yves Langlois s'est intéressé à leur cause et prépare présentement un documentaire pour Radio-Canada. Ce documentaire d'une durée d'une heure, aura pour thème les artistes autistes. Il fut en partie tourné lors de l'échange culturel international des artistes autistes, qui s'est tenu en France en mars 2011 et auquel les personnes autistes du programme de l'Abitibi ont participé. Ce film portera sur les différentes possibilités qui s'offrent aux intervenants du milieu pour améliorer la qualité de vie des personnes autistes ainsi que sur les ouvertures vers l'intégration qui s'offrent à nos clientèles. Le film sera présenté à la télévision de Radio-Canada en 2012.

Pour en savoir plus sur la Société de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement de l'Abitibi-Témiscamingue. consultez leur blogue :

<http://satedat.wordpress.com/>



## Société de l'autisme et des TED du Saguenay-Lac-Saint-Jean

La Société de l'autisme région Saguenay – Lac-Saint-Jean (SAR) est un organisme sans but lucratif qui œuvre sur l'ensemble du territoire régional. Elle s'est donnée comme mission de regrouper et d'offrir des services aux personnes autistes ou atteintes d'un autre trouble envahissant du développement (TED), à leurs parents, ainsi qu'à toutes les autres personnes et organisations intéressées à épouser la cause.

L'organisme compte 3 employés à temps plein, 1 occasionnel et 30 réguliers. Il offre des services tels que :

- Entraide et référence
- Gestion de crise
- Centre de documentation
- Répét-loisirs: services d'été, camps d'intégration, au terrain de jeu, camp de jour, répét de fin de semaine, soirées ados adultes, activités pour personnes Asperger
- Conférences et formations pour les parents.

La Société de l'autisme région Saguenay– Lac-Saint-Jean gère aussi une maison de répét appelé **La Courtepointe**. Il s'agit de la seule résidence dédiée exclusivement aux personnes TED de la région. Elle est située à Chicoutimi-Nord.

Elle permet à la clientèle de vivre des séjours d'activités adaptées, dans un environnement à dimension humaine, « comme chez soi ». Un maximum de cinq participants peut être accueilli, ce qui est suffisant afin que le séjour soit amusant et paisible quand il le faut. L'équipe de travail est composée d'un responsable, de chefs d'équipe, d'aides-éducateurs et d'accompagnateurs.

Pour plus d'information, visitez leur site Internet [www.autisme02.com](http://www.autisme02.com)

---

### Hommage aux pionniers et à la relève

En 1981, des parents fondent une société régionale d'autisme au Saguenay-Lac-Saint-Jean et en 1985 ce sont des familles de la région de l'Abitibi-Témiscamingue qui ouvrent les portes d'un organisme dédié aux personnes autistes et leur famille.



## Au Saguenay-Lac-Saint-Jean

La Société québécoise pour enfants autistiques (SQA), chapitre 02, a été fondée en 1981. Un modeste groupe composé de sept familles s'était alors réuni pour mieux s'informer et s'entraider. À l'époque, c'était par le biais du centre de jour de l'Institut Roland-Saucier que les enfants autistes et leurs familles ont eu les premiers services. Ces familles, dans un premier temps, ont appris à se connaître et par la suite, ont formé une association chapeautée par la Société provinciale située à Montréal.

Dès la première année, ces familles ont participé avec dynamisme et assiduité à toutes les réunions convoquées par le conseil d'administration de l'époque, nouvellement élu. Le mouvement embryonnaire est devenu avec les années, et grâce au dévouement indéfectible de tous, une fabrique d'idées, de projets et de services.



Monsieur **Robert Bernier**, père d'une fille autiste, est sans aucun doute l'un des grands bénévoles de l'organisme. Dévoué et grand visionnaire, son implication croissante s'étendra sur plus de 12 ans, dont 5 à la présidence du conseil d'administration.

---

## En Abitibi



C'est en 1985 que l'association de l'Abitibi-Témiscamingue voit le jour. Comme pour toutes les régions, elle prend vie grâce à l'initiative de parents désireux de faire une différence dans la vie des personnes TED et celle de leur famille. Très vite, **Doris Dubé** s'impliquera et deviendra la coordonnatrice de l'organisme. Dès 1991, elle sera de l'équipe du conseil d'administration de la Fédération, et cela pour dix ans! Après 3 ans d'absence elle nous reviendra de 2004 à 2010.

Passionnée d'arts et convaincue que ce médium peut faire une différence dans la vie des personnes autistes, Doris s'entoure de partenaires afin de réaliser un projet qui lui tient à cœur. De cette collaboration naîtra l'approche socio-dynamique d'intégration par les arts et les loisirs. Doris est un autre de ces parents remarquables qui s'engagent à fond pour faire avancer la cause de l'autisme!

**Jo-Ann Lauzon**, directrice générale