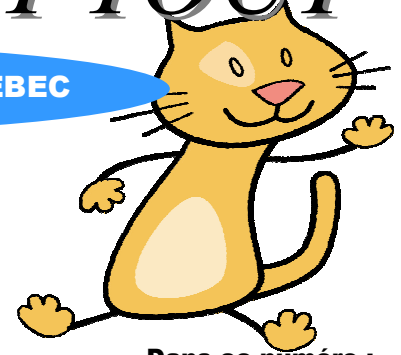




LE TOU'CHAT TOUT

AUTISME ET TED CENTRE DU QUÉBEC

Février 2011 Volume 6, # 3



Dans ce numéro :

Petit changement au conseil d'administration

Bienvenue à Mme Diane Rodriguez (parent) qui prendra la relève de Mme Mélissa Toupin au sein du conseil d'administration. Nous profitons de cette tribune pour la remercier de son implication et travail au sein du CA et lui souhaitons, par la même occasion, la meilleure des chances dans ses nouveaux défis.

Ce fut un réel plaisir et un véritable privilège de le côtoyer !

Merci Mélissa !

Atelier sur les pictogrammes reporté

C'est avec regret que les ateliers ayant pour thème "Les Pictogrammes" prévus à Drummondville et Victoriaville ont été annulés par la formatrice et ce, pour des raisons et contraintes familiales.

Nous sommes en discussions afin qu'elles soient reprises en 2012 !

Programme de remboursement des frais relatifs à l'utilisation d'un chien d'assistance

Le ministère de la Santé et des Services sociaux a mis sur pied il y a quelques semaines, un programme de remboursement des frais relatifs à l'utilisation d'un chien d'assistance à la motricité. Ce programme est bienvenu pour toutes les personnes qui ont un chien d'assistance à la motricité ou qui pensent à en avoir un.

Pour plus de renseignements, et pour savoir comment s'inscrire, on doit aller sur le site : http://www.msss.gouv.qc.ca/personnes_handicapees

Divers

- Voici une petite vidéo qui nous a fait penser à l'autisme... nous avons pensé que vous l'aimeriez... http://www.youtube.com/watch?v=tEu6UW_5-hw
- Voici un lien internet très intéressant sur le respect des stationnements réservés pour les personnes handicapées : http://www.youtube.com/watch?v=VNlan3tV-Cs&feature=player_embedded

Bon visionnement !

Campagne de vie	Arbre 2
Marche pour l'au-	3
Ensemble, tissons la toile...	4
Sortie aux Voltigeurs	5
Déclarations d'im-	5
Vaccin et autisme	6
Avril, le mois de l'autisme	7
Loisir TED	7
Semaine québécoise des familles	7
Autisme : trois jours de forma-	8
Menuallergie.net	8
Et les adultes autistes ?	9
Couvertures et vestes lestées	10
Quand l'iPad ...	10
Journée mondiale de sensibilisation	11
Saviez-vous que...	11
On n'arrête pas le progrès !	11



Arbre de vie...



Grâce à la générosité des clients et employés du magasin Pharmaprix de Drummondville, plus de 2 945.00 \$ ont été recueillis au nom de Autisme et TED Centre du Québec (ATEDCQ) dans le cadre de la campagne « Arbre de vie » de 2010.

Pendant quatre semaines, plus de 1 180 magasins Pharmaprix^{MD} et Shoppers Drug Mart^{MD} ont participé à la huitième collecte de fonds annuelle « Arbre de vie » au profit de plus de 375 organismes charitables locaux axés sur la santé. Depuis 2002, cette campagne nous a permis de recueillir plus de 13 millions de dollars destinés à améliorer la vie des Canadiens. En 2010, les recettes de la campagne seront entièrement versées à des organismes locaux axés sur la santé des femmes ou de leurs familles, afin qu'elles aient un meilleur accès aux services et aux renseignements dont elles ont besoin pour rehausser leur santé, corps, esprit et moral. Grâce aux efforts des clients et employés du magasin Pharmaprix à Drummondville, les recettes de la campagne seront versées entièrement et directement à Autisme et TED Centre du Québec (ATEDCQ).



Photo : Danny Lauzière, coordonnateur d'ATEDCQ, Mme Danielle Viens, présidente d'ATEDCQ, Mme Valérie Savard, Pharmacienne propriétaire du Pharmaprix de Drummondville, ainsi Mme Julie Mathieu, Gérante adjointe au service à la clientèle et M. André Pinel, Gérant.

« Les résultats extraordinaires de la campagne de 2010 témoignent de l'appui et de l'engagement de nos clients et employés loyaux, déclare Valérie Savard, pharmacienne propriétaire. Encore méconnus de bien des gens, l'autisme et autres troubles envahissants du développement affecteront non seulement l'enfant qui en sera atteint, mais également sa famille et son entourage par sa complexité et le manque de ressources dans le système de la santé actuel. »

Aussi, l'ATEDCQ travaille ardemment afin de démystifier ces affections et ainsi, le souhaite-elle, briser l'isolement des familles qui en sont touchées. Pour de plus amples informations, nous vous invitons donc personnellement à visiter le site internet : www.atedcq.com ».

Encore une fois, merci du fond du cœur.

- 30 -

Source :

Danny Lauzière
Coordonnateur
Autisme et TED Centre du Québec
450, rue Heriot
Drummondville, Québec
Tél. : 819-477-0881

Valérie Savard
Pharmacienne propriétaire
Pharmaprix
400, boul. St-Joseph
Drummondville, Québec
Tél. : 819-473-8555

Ensemble Tissons la toile...

Au mois de mai 2003, j'ai assisté à la naissance d'un garçon qui, sans le savoir, changera ma vie. Il s'appellera Cédric. Il a les cheveux châtain, les yeux brun, 10 doigts et 10 orteils. Il semble parfait. Cependant, dès les premiers instants, je me rends compte qu'il ne pleure pas, ne cherche pas à tenir nos doigts, n'a pas d'expression. Ce sont sûrement mes instincts de mère qui me jouent des tours.

Il grandit comme tous les autres bébés de son âge. Mais je ne cessais de remarquer des différences avec les autres enfants. Ce n'est pas grave car je l'aime déjà. Je suis marraine de ce petit bonhomme qui m'appelle matante Di.

Dès l'enfance, un lien très fort s'est tissé entre lui et moi. C'est avec lui que j'ai redécouvert le mot confiance. À chaque rencontre que j'ai avec lui, j'aime pousser ses limites un peu plus loin. Ensemble, nous avons appris à jouer dans la piscine sans avoir peur. Nous avons appris à se promener dans la foule sans avoir de crises d'anxiété. Ensemble, nous sommes allés nous promener au parc, au jardin botanique, dans les grands centres d'achats de Montréal.

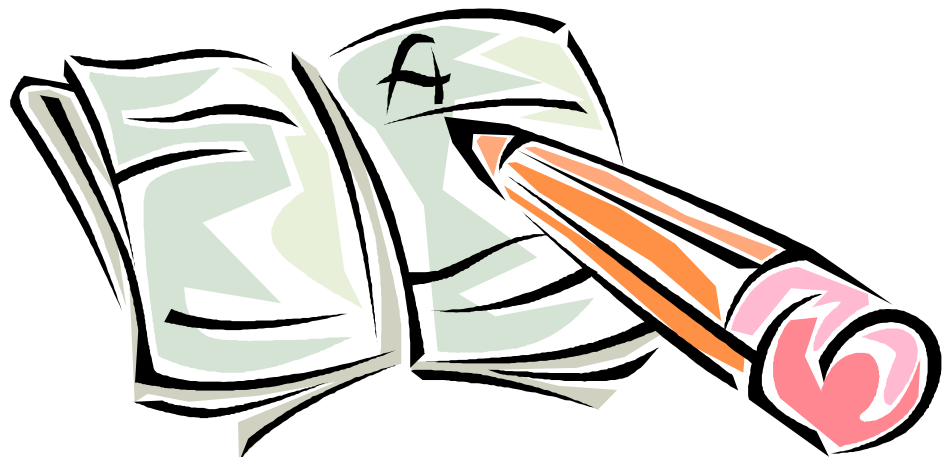
Cette confiance est très fragile. La moindre erreur de ma part peut faire chavirer tous ces beaux moments passés à découvrir le monde. Un jour, j'ai pris un risque calculé, mais un risque quand même. Pourquoi ne pas lui faire prendre le métro de Montréal.

Lors d'une promenade à Montréal, je lui ai demandé « Cédric, veux-tu aller en métro avec matante Di. ?? ». « Non » me répond-t-il sans savoir de quoi je parlais. Je lui explique donc, qu'es-ce que c'est le métro. C'est un train sous la terre qui roule très vite. Comme si une simple définition pouvait faire disparaître sa peur. Il me regarde sans comprendre, mais avec une inquiétude. Nous descendons les marches une à une. À chaque pas, je sens sa main serrer la mienne de plus en plus fort. Rendu à la dernière marche son anxiété est à son comble. Pas de fenêtre autour, beaucoup de monde, un vent qui fouette le visage. mais surtout un long tunnel noir d'où sort un énorme train qui fait du bruit. « Non, non, dehors » me crie-t-il en s'agrippant à mon pantalon. « Viens avec matante Di, ça va bien aller ». Nous embarquons dans le métro, non sans lui. Je regarde son visage qui est crispé et sur le point de paniquer totalement. Je l'assis sur mes genoux et nous partons pour une courte balade. Nous sommes sortis quelques stations plus loin. Quand j'ai vu son visage, je me suis dit « mais qu'es ce que tu as fait ». À ma grande surprise, il m'a pris la main et m'a dit « métro matante Di, métro » il voulait retourner de lui-même dans ce gros train.

Depuis ce jour, quoi que nous fassions, il me demande toujours « on s'en va dans le métro matante Di ? » J'ai encore poussé ses limites, mais le plus important, j'ai gardé sa confiance. Nous pouvons réaliser plein de choses maintenant, tant qu'il me tiendra la main. Un jour, il réalisera peut-être que quoi qu'il arrive ou quoi qu'il fasse, je serais toujours là pour lui tenir la main.

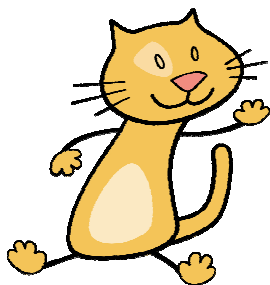
Et moi j'ai appris !

Diane Rodriguez
Membre de l'association



Sortie aux Voltigeurs

Le 9 janvier dernier, grâce à la collaboration des Voltigeurs de Drummondville, nous avons pu assister gratuitement à un match opposant les Saguenéens de Chicoutimi aux Voltigeurs de Drummondville...



Plus de cinquante membre de l'Association ont pu vivre cette belle activité en compagnie d'autres membres de l'Association. Il fût bien agréable d'avoir la présence de membres provenant de tous le territoire Centre du Québec !

Nous profitons de l'occasion pour saluer et remercier les Voltigeurs de Drummondville de cette belle initiative et pour nous avoir permis de débiter la nouvelle année en bonne compagnie ! De plus, chaque enfant présent a pu repartir avec un T-shirt à l'effigie de l'équipe locale !



Merci spécial à M. Kevin Mailhiot, secrétaire de l'Association, pour sa collaboration dans cette activité

Déclarations d'impôts 2010

Nous vous avons préparé ce petit aide mémoire pour vous informer des nouveautés et vous aider à ne rien oublier des avantages fiscaux auxquels certains avez droits !



Au provincial:

La publication pour l'impôt 2010 de Les personnes handicapées et les avantages fiscaux IN-132 sera bientôt disponible à <http://www.revenu.gouv.qc.ca/fr/sepf/publications/in/in-132.aspx>

Vous trouverez les principaux changements généraux à : http://www.revenu.gouv.qc.ca/fr/citoyen/impots/dec_courante/changement.aspx

Enfin, il convient de noter que le remboursement de la TVQ se fera de façon différente en 2011. Il fera désormais partie du nouveau crédit d'impôt pour solidarité. Voir : http://www.revenu.gouv.qc.ca/fr/citoyen/credits/credits/credit_remb/solidarite/demande.aspx

ATTENTION, ce nouveau crédit d'impôt pour solidarité sera déposé à tous les mois en dépôt direct. *Il ne sera pas envoyé par la poste.* Il faut donc, si ce n'est pas déjà fait, s'inscrire au dépôt direct le plus tôt possible. Voir le petit encart vert dans votre trousse d'impôt (qui vous est envoyée ces jours-ci) par Revenu Québec.



Au fédéral :

Le guide pour 2010 numéro RC4064 Renseignements relatifs aux frais médicaux et aux personnes handicapées - Y compris le formulaire T2201 – 2010 est disponible à partir de la page s'adressant aux personnes handicapées à l'adresse <http://www.cra-arc.gc.ca/formspubs/clntgrp/ndvdl/dsbl-d-fra.html>

Le seul changement que nous avons trouvé qui concerne les personnes handicapées au fédéral est le Roulement du produit d'un REER à un régime enregistré d'épargne-invalidité (REEI) qui fait que les REER d'une personne décédée peuvent être versés au REEI de la personne handicapée. L'information à ce sujet se trouve à la page 3 du Guide général d'impôt que vous trouverez à l'adresse suivante <http://www.cra-arc.gc.ca/F/pub/tg/5000-g/LISEZ-MOI.html>

Espérant que ces informations vous seront utiles !

Vaccin et autisme: une vaste fraude

L'étude controversée qui lie autisme et vaccins était frauduleuse. C'est ce que révèle le British Medical Journal (BMJ) ce mois-ci dans une série d'articles qui mettent fin à un feuilleton qui durait depuis 12 ans. Les conclusions de l'étude avaient déjà été invalidées par la communauté scientifique, mais on sait maintenant que son auteur, Andrew Wakefield, a inventé ses résultats de toutes pièces.

En 1998, le médecin britannique Andrew Wakefield avait affirmé que le vaccin contre la rougeole, la rubéole et les oreillons (RRO) administré aux bébés causait l'autisme. Il avait publié une étude portant sur 12 enfants qui, prétendait-il, étaient devenus autistes peu de temps après avoir reçu le vaccin. Or, ces 12 cas étaient faux, révèle le journaliste Brian Deer dans le BMJ. Selon le journaliste, le Dr Wakefield était financé par un groupe anti-vaccin qui préparait depuis longtemps un recours collectif contre les fabricants du vaccin RRO. Cette étude devait servir de preuve. Le médecin planifiait aussi de commercialiser son propre vaccin comme solution de rechange au RRO.

À la suite des allégations du Dr Wakefield, le taux de vaccination contre la rougeole, la rubéole et les oreillons a chuté dans plusieurs pays européens, notamment en Grande-Bretagne et en Irlande, ce qui a causé une recrudescence de ces maladies infectieuses dans certaines régions.

Le Dr Éric Fombonne, psychiatre à l'Université McGill, est l'un des nombreux chercheurs qui ont tenté de vérifier s'il existait un lien entre autisme et vaccins. «En 2004, on a conclu très nettement que toute la recherche sur le sujet permettait de rejeter l'hypothèse de Wakefield», a-t-il déclaré à La Presse. Ce spécialiste de l'autisme et des troubles envahissants du développement déplore la quantité de ressources qui ont été investies pour démentir les travaux d'Andrew Wakefield plutôt que dans l'avancement de la recherche sur l'autisme.



Bien qu'aucune autre étude n'ait reproduit les résultats du Dr Wakefield, les craintes liées aux vaccins subsistent. Du côté de la Fédération québécoise de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement (FQATED) et d'Autisme Montréal, on recommande aux parents d'être prudents en ce qui concerne les vaccins en général, sans toutefois affirmer qu'ils causent directement l'autisme.

Radié

En 2004, le journaliste Brian Deer avait fait ressortir des irrégularités dans l'étude du Dr Wakefield. L'an dernier, après une enquête du General Medical Council, équivalent britannique du Collège des médecins, Andrew Wakefield a été radié de la profession. Le journal médical The Lancet, qui avait publié l'étude initiale, l'a finalement retirée de ses archives en février 2010.

L'ex-médecin britannique, qui réside maintenant aux États-Unis, maintient sa position sur les vaccins. Dans une entrevue accordée récemment à la chaîne américaine CNN, il a soutenu qu'il était victime des manœuvres de sociétés pharmaceutiques.

Avril, mois de l'autisme

L'organisation du mois de l'autisme va bon train. Il y aura encore cette année des activités de sensibilisation tout au long du mois. De plus, certains marchands du Centre du Québec s'allieront à la cause en offrant à l'Association une ristourne sur la vente de certains de leurs produits et ce, tout au long du mois d'avril. C'est le cas de la Friperie Petite Fripouille, située au 303, rue Heriot à Drummondville, qui remettra 0.50\$ par "doudous mousselines" vendues. Nous attendons la confirmation d'autres marchands. Si vous en connaissez qui auraient un intérêt pour la cause, n'hésitez pas à communiquer avec nous, il nous fera plaisir de les contacter.

Nous vendrons encore cette année des épinglettes, autocollants et bracelets. Vous êtes les bienvenus si vous voulez en vendre à vos familles et amis. Vous n'avez qu'à nous contacter.

Le mois de l'autisme sera clôturé par la Marche qui se tiendra le 30 avril. Comme l'an dernier, vous pourrez apporter votre pique-nique, il y aura des musiciens sur place et plein d'autres surprises. Mettez cette date à votre agenda et parlez-en à vos familles et amis, nous vous attendons en grand nombre!

Pour info :

Sophie Côté
Chargée de projets
ATEDCQ
T. : 819 477-0881
Sans frais : 1-888 477-0881



Loisir TED

Plusieurs jeunes âgés entre 12 et 21 profitent des activités du dimanche. Nous avons beaucoup de plaisir. La dernière activité s'est déroulée au parc Woodyatt dans le cadre des Plaisirs d'hiver organisé par la Ville de Drummondville. Les jeunes ont pu patiner, glisser et certains ont même chaussé les raquettes! La prochaine activité aura lieu le dimanche 13 février prochain sous le thème de la St-Valentin. Si vous n'êtes pas encore venu à nos activités, venez essayer, vous ne serez pas déçus!

Pour l'été, nous aimerions mettre sur pied des activités de loisir pour les 12-21 ans. À la suite d'un agrandissement majeur, nous aurons un local au Centre communautaire Pierre-Lemaire... Appelez-nous si vous êtes intéressé par le projet, nous vous donneront plus de détails !

Sophie Côté
Chargée de projets
ATEDCQ
T. : 819 477-0881
Sans frais : 1-888 477-0881



Semaine québécoise des familles

Notre association a été invitée à participer et à s'impliquer sur ce comité. Le point culminant de cette semaine sera une fête champêtre qui se déroulera au parc Woodyatt de Drummondville, le 15 mai prochain. Toutes les familles sont invitées à ce grand rassemblement qui a accueilli plus de 3000 personnes l'année dernière. Notre association aura un kiosque d'information sur place donc, une autre belle façon de nous faire connaître et de sensibiliser la population aux TED. Lors de cette journée, nous aurons besoin de bénévoles pour le kiosque, faites-nous signe si vous avez un peu de temps à donner ! # téléphone : 819 477-0881 ou sans frais : 1-888-477-0881

Autisme: trois jours de formation pour les intervenants

L'application du programme d'intervention comportementale intensive (ICI), implanté depuis 2003 au Québec et qui coûte chaque année 25 millions au gouvernement, est confiée à des intervenants insuffisamment formés, dénoncent différents experts.

Dans un rapport publié en octobre 2009, la protectrice du citoyen a noté plusieurs lacunes dans l'application de l'ICI au Québec, dont des «écarts dans les niveaux de formation de base des divers intervenants». «Il arrive que des personnes qui ont comme seule compétence leur intérêt pour les troubles envahissants du développement (TED) pratiquent l'ICI avec une supervision à distance», écrit la protectrice du citoyen.



Même si elle croit à l'ICI, Carole Ladouceur, mère d'un enfant autiste, reconnaît que la province l'applique de façon «très imparfaite» actuellement. «La formation des intervenants n'est pas adéquate. Il n'y a pas toujours de superviseur. Il faut avouer que les résultats ne sont pas là. Mais il ne faut pas critiquer l'ICI. Le problème se trouve dans la qualité du service offert», dit-elle.

Professeure de psychologie à l'UQAM, Nathalie Poirier explique que les intervenants qui travaillent dans les Centres de réadaptation en déficience intellectuelle (CRDI) titulaires d'un diplôme technique ou un baccalauréat reçoivent une formation théorique d'une journée en ICI et deux jours de cours pratiques avant de pouvoir appliquer cette méthode auprès des enfants. «C'est peu. Les éducatrices ne sont pas toutes qualifiées. Et il n'y a pas beaucoup de personnes ressources pour répondre à leurs questions.»

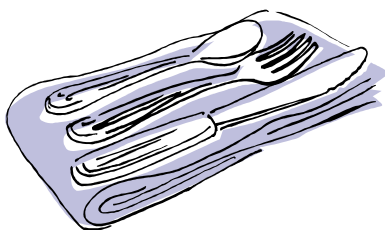
Président de l'Association ABA Québec, Marc Lanovaz déplore qu'aucune formation complète en ICI ne soit offerte au Québec. «On n'offre pas de maîtrise sur ce sujet. La qualité de l'ICI au Québec est hypothéquée par le manque de formation des intervenants», dit-il. Parce que la clientèle est lourde, plusieurs intervenantes quittent leur emploi au bout de quelque temps. Le taux de roulement des intervenants est effarant. Plusieurs parents déplorent d'ailleurs le fait que leur enfant doive constamment s'habituer à de nouveaux visages.

Le Dr Laurent Mottron estime que le Québec a opté pour l'ICI «sous prétexte que c'était la seule méthode efficace», alors que les preuves scientifiques sont faibles. Pour ce spécialiste, «ce n'est pas parce qu'il n'y avait pas d'option à l'ICI qu'il fallait implanter quelque chose qui fonctionne à moitié».

En 2003, le gouvernement a reconnu que «dans l'état actuel des connaissances, il est difficile de déterminer l'approche la plus appropriée» pour aider les enfants TED. Mais il a tout de même décidé d'implanter l'ICI à raison de 20 heures par semaine pour chaque enfant. «Il faut évoluer. Obliger les intervenants à n'utiliser que l'ICI, ça n'a pas de sens», plaide le Dr Mottron.

Fondatrice de la clinique CONSULTED et elle-même autiste, Brigitte Harisson critique fortement l'ICI. «C'est vrai qu'avant il n'y avait rien pour les enfants autistes. Mais l'ICI n'aide pas plus! On aide les parents à se sentir mieux en éliminant les comportements dérangeants des autistes. Les enfants sont des rats de laboratoire. On teste l'ICI sur eux sans savoir s'il y a des effets secondaires!» déplore-t-elle.

Chercheuse autiste affiliée à la Clinique spécialisée de l'autisme de l'Université de Montréal, Michelle Dawson est elle aussi critique. «Toutes les études sur l'ICI ont des résultats différents, dit-elle. Et plusieurs études dont les résultats sont positifs sont de piètre qualité. Accepter des recherches de piètre qualité en autisme, ça laisse entendre que les autistes méritent des standards plus bas que les autres. C'est inacceptable.»



www.menuallergie.net

Une maman a créé un site qui est une boutique dans laquelle vous trouverez plusieurs aliments qui vous faciliteront la vie.

Et les adultes autistes?

Aline Moreau est mère seule d'un autiste de 23 ans nommé Simon. Selon elle, il est déplorable que le Québec concentre toutes ses ressources pour intervenir auprès des enfants de 0 à 5 ans et qu'il n'aide pratiquement pas les adultes autistes.

Lourdement atteint, Simon a tout de même en poche un diplôme de cinquième secondaire. «Mais il est passé d'une année à l'autre sans rien comprendre. Il a les acquis d'un enfant de sixième année», estime sa mère.

La communication entre Mme Moreau et son fils est difficile. «Quand je ne le comprends pas, il devient violent», dit-elle.

Au cours des dernières années, Mme Moreau a souvent été victime des colères de son fils. Elle a eu deux commotions cérébrales et cinq doigts cassés. «Au lieu qu'il aille dehors et passe sa colère sur n'importe qui, je l'ai toujours laissé m'agresser. C'est ma façon de le protéger», dit-elle.

En mars 2009, les colères de Simon étaient devenues ingérables. Mme Moreau avait besoin d'aide, mais ne savait pas vers qui se tourner. «Personne ne voulait le prendre», se souvient-elle. C'est finalement un centre qui aide les jeunes délinquants qui a accueilli Simon quelques jours.

Depuis, Mme Moreau a déménagé à Joliette. «Je me suis acheté deux appartements dans la même rue. J'habite dans un condo et mon fils dans l'autre. Je n'aurais pas pu m'acheter deux condos à Montréal parce que c'était trop cher», raconte-t-elle. Pour aller travailler dans la métropole, Mme Moreau doit faire de trois à quatre heures de transport par jour.

«Je dois appeler Simon à 9h30 pour le réveiller. Puis à 10h30 pour lui dire de faire sa vaisselle. Je dois faire deux épiceries, deux lavages. C'était plus simple de l'avoir chez moi. Mais je ne pouvais plus. C'est la solution que j'ai trouvée», dit-elle. Mais cette solution hypothèque sa qualité de vie et sa santé financière. «Le gouvernement ferme les yeux sur les autistes après 5 ans. Le réseau scolaire n'a pas les ressources pour les aider correctement. Et devenus adultes, les autistes sont laissés pour compte», dit-elle.

Fondatrice de l'entreprise CONSULTED et elle-même autiste, Brigitte Harrison affirme que les autistes adultes sont actuellement «dans les quatre P». « Ils sont en prison, en psychiatrie, chez leurs parents ou au paradis», dit-elle. Mme Harrison juge déplorable que le gouvernement diminue de façon draconienne les services aux autistes quand ceux-ci ont plus de 5 ans. «C'est comme si on disait aux jeunes diabétiques qu'après 6 ans, ils n'auraient plus d'insuline... Ça n'a pas de bon sens», dit-elle.

Le Dr Sylvain Palardy dirige une clinique de pédopsychiatrie au Centre hospitalier universitaire Sainte-Justine. De 35% à 40% des enfants qu'il voit sont atteints de TED. Selon lui, il est aberrant que le gouvernement paie pour 20 heures d'intervention comportementale intensive aux enfants de 0 à 5 ans, mais qu'après, presque tout s'arrête.

Dans son rapport publié en octobre 2009, la protectrice du citoyen a d'ailleurs noté «qu'aucune étude n'a encore été menée pour savoir l'impact de la cessation de l'ICI au primaire».

Responsable du programme d'ICI au CRDI Montérégie-Est, Gilles Lemaire reconnaît que la majeure partie des investissements va aux enfants d'âge préscolaire. Mais il souligne que certains services sont offerts après. «Il ne faut pas négliger l'apport d'une intervention comportementale précoce. Pour chaque enfant qu'on peut aider et qui ne terminera pas sa vie dans un logement supervisé, ça vaut le coup», dit-il.



Couvertures et vestes lestées

Les couvertures lestées, parfois dites proprioceptives, font partie d'un vaste éventail d'outils utilisés pour leur effet calmant chez des personnes présentant des troubles d'adaptation aux stimuli de l'environnement.

Le décès d'un jeune enfant autiste à la suite de l'utilisation inadéquate d'une couverture lestée alors qu'il fréquentait l'école a donné lieu à une enquête du coroner dont les recommandations ont été publiées en 2008. Le rapport du coroner fait état des dangers potentiels que posent ces couvertures et des règles de base qui devraient être respectées pour un usage sécuritaire.



C'est ce qui a incité le MSSS à demander à l'AETMIS de préparer un rapport sur cette problématique, en abordant plus particulièrement la question des risques que pose l'utilisation des couvertures lestées et des éléments de preuve démontrant leur utilité thérapeutique et ce, pour l'ensemble de sa clientèle. Le rapport de l'AETMIS analyse aussi la sécurité et l'efficacité des vestes lestées, qui sont – comme les couvertures – largement utilisées au Québec, surtout auprès d'enfants ayant un handicap et dans différents milieux comme le domicile, les établissements de santé et de services sociaux, l'école et les services de garde. Précisons qu'aucune norme particulière de fabrication n'est imposée tant aux couvertures qu'aux vestes lestées et que leur utilisation thérapeutique n'est pas un acte réservé.

Comme ces outils comportent des risques lorsqu'ils sont utilisés de façon inappropriée, l'AETMIS conclut qu'ils devraient toujours être utilisés sous surveillance par un intervenant dûment formé, avec le consentement éclairé du porteur ou de ses parents (ou tuteurs), que ce soit dans les établissements publics ou privés financés par l'État. Cette utilisation devrait être précédée d'une évaluation par un professionnel de la santé compétent afin d'exclure toute contre-indication possible.

Le rapport précise également un certain nombre de mesures pour que ce mode d'intervention puisse répondre aux besoins en matière de santé et de bien-être des usagers. Ainsi, le recours aux couvertures ou aux vestes à des fins thérapeutiques devrait s'intégrer à un plan d'intervention individualisé ou à un plan de services, prévoir des évaluations périodiques de l'atteinte des objectifs visés et ne jamais être privilégié aux dépens d'interventions éprouvées. Enfin, l'utilisation à des fins non thérapeutiques devrait exclure tout comportement punitif déraisonnable et toute contention injustifiée.

Vous avez accès à ce rapport à l'adresse : www.aetmis.gouv.qc.ca

Quand l'iPad vient au secours de personnes autistes

La scène se passe dans l'école de West Prairie South à Colchester, dans l'Illinois. Ray est autiste et trace une lettre sur un iPad. Après avoir réussi l'exercice, l'iPad émet un son de félicitations, ce qui crée instantanément un sourire sur le visage de Ray.

Selon Lori Thompson, l'institutrice qui s'occupe de cette classe, les progrès sont constants et impressionnants depuis que le travail s'effectue sur iPad, tant en ce qui concerne l'écriture que les capacités de communication. Pour l'heure, seuls deux iPad sont utilisés. Mais le succès est tel que l'institutrice envisage d'étendre l'expérience à tous ses étudiants.



Journée mondiale de sensibilisation à l'autisme

Samedi 2 avril 2011



En 2008, l'Organisation des Nations Unies a décrété que le 2 avril deviendrait la journée mondiale de sensibilisation à l'autisme. Il s'agit d'une journée servant à mettre en évidence la nécessité d'aider à améliorer la vie des enfants et des adultes qui ont ce trouble. En avril 2010, le secrétaire général de l'ONU, Monsieur Ben Ki-Moon, avait souligné que l'ONU joignait sa voix à celles des personnes autistes, de leur famille et de ceux qui plaident leur cause pour demander une meilleure prise de conscience et compréhension de ce handicap.

Souhaitons que ces paroles viendront appuyer la sensibilisation de la société. Le comité du mois de l'autisme de la FQATED se penche actuellement sur une façon de souligner cette journée en 2011. Une chose est certaine, plusieurs idées intéressantes sont sur la table et elles ont toute le même objectif : que l'ensemble des régions du Québec lance un message commun pour sensibiliser le public à cette cause qui nous tient tant à cœur!

Saviez-vous qu'il existe également une subvention à laquelle vous avez peut-être droit pour votre enfant?

Subvention pour l'achat d'un ordinateur

Un formulaire intitulé "Demande d'allocation pour besoins particuliers" est disponible au ministère de l'Éducation, du Loisir et du Sport. Vous pouvez en faire la demande par téléphone au 1 866 946-6006 ou télécharger vous-même le formulaire directement du site Internet du gouvernement du Québec (section "aide financière aux études") au www.afe.gouv.qc.ca.

L'utilisation de l'ordinateur doit être recommandé par un ergothérapeute ou un orthophoniste comme outil d'aide aux devoirs et le diagnostic de l'enfant doit être confirmé par un médecin généraliste ou spécialiste.



On n'arrête pas le progrès!

SAMY Géospatial est un petit dispositif GPS portatif muni d'un bouton panique. Grâce à lui, on peut savoir où est la personne qui le porte. Lorsqu'une personne se sent en difficulté, elle peut rapidement alerter ses proches, ce qui a aussi comme conséquence bénéfique de la sécuriser. De plus, si elle se retrouve à l'extérieur d'une zone prédéfinie, SAMY transmet alors automatiquement une alerte (message texte, courriel). Un plan accessible par le Web permet alors de situer précisément à quel endroit elle se trouve. Ce nouveau produit québécois constitue une façon simple, abordable et efficace pour alléger le fardeau des familles. Pour plus d'informations sur SAMY, visitez le site Web de BsideU (www.Bside-U.com). Cette entreprise est reconnue comme un leader en matière de sécurisation des personnes au moyen de systèmes de localisation et de traçabilité.



450, RUE HERIOT
Drummondville, Québec
J2B 1B5
Téléphone : 819 477-0881
Sans frais : 888 477-0881
Télécopie : 819 477-1077
Courriel : atedcq@cogocable.ca

**AUTISME ET TED CENTRE DU
QUÉBEC**

L'AUTISME ET LES TED...
MIEUX VIVRE ENSEMBLE

www.atedcq.com

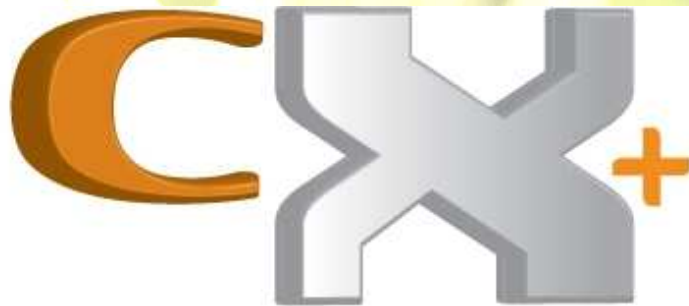
La mission d'ATEDCQ est de regrouper les personnes présentant un trouble envahissant du développement, leur famille et toutes personnes intéressées à la cause sur le territoire. Il vise aussi à promouvoir les services spécialisés et adaptés pour la personne et sa famille.

Le conseil d'Administration 10/11

Présidente : *Danielle Viens (parent)*
Vice-président : *René Grand-Maison (parent)*
Secrétaire : *Kevin Mailhiot (professionnel)*
Trésorière : *Line Pratte (parent)*
Administrateurs : *Diane Allard (professionnelle)*
Mélanie Pontbriand (professionnelle)
Diane Rodriguez (parent)

La permanence : *Danny Lauzière, coordonnateur*

Chargée de projets : *Sophie Côté*



COPIES EXPRESS PLUS
IMPRESSIONS NUMÉRIQUES