

Rapport d'activités 2013-2014



Table des matières

Vision Mission Valeurs	2
Mot de la présidente	4
Membres du conseil d'administration 2013-2014	5
Mot de la directrice générale	6
Vie associative	7
Éducation populaire	11
Actions politiques et représentation	15
Mobilisation	18
Financement	20
Bénévolat	20
Ressources humaines au 31 mars 2014	20

Mission

« 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 ».

Par cet énoncé de mission, la Fédération affirme clairement qu'elle entend poser tout geste ou action 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 se rassembler autour d'objectifs communs.

Vision

Une vision guide et inspire dans l'accomplissement du travail à réaliser. La vision 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 le futur qu'ils désirent. Dans cet esprit, le conseil d'administration retient la vision suivante :

« La Fédération québécoise de l'autisme (FQA) est la référence en autisme ».

Par cette déclaration, la Fédération fait en sorte de développer un leadership mobilisateur auprès des personnes, groupes et organismes ayant un intérêt pour l'autisme, 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.

Valeurs organisationnelles

La vision de la Fédération se concrétise par 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 de décisions quotidiennes et dans la façon de se comporter au sein de notre organisme.

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

SOLIDARITÉ :

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

RESPECT :

À la Fédération québécoise de l'autisme, nous accordons beaucoup d'importance au respect de la personne au-delà des croyances et des convictions. Nous valorisons notamment, les efforts visant à vaincre les apparences et à découvrir la valeur d'un individu ou d'une situation, tant celles des membres de la Fédération, des parents, des personnes vivant une problématique liée à notre raison d'être, que celles du personnel, des partenaires et des bénévoles.

TRANSPARENCE ET INTÉGRITÉ :

La transparence et l'intégrité nous guident dans nos façons d'être et de faire. Elles impliquent un souci constant d'administrer, de gérer, de décider en livrant toute information relative à nos choix et à nos décisions. L'intégrité implique le respect de notre code de valeurs morales et la liberté de remettre en question les idées conventionnelles. Elle implique aussi d'être libre de toute influence de tierces parties.

ÉQUITÉ :

Par 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 différentes instances et organismes.

Mot de la présidente



Les années se suivent et se ressemblent... Voici un extrait du dernier rapport d'activités: «la dernière année a été marquée par l'arrivée d'un nouveau gouvernement, accompagnée de tous les changements que cela amène

dans les ministères, nouveaux responsables, nouveaux interlocuteurs, incertitudes pour les suivis des dossiers.» Depuis le 7 avril dernier, un constat et une problématique identiques: devoir tout recommencer auprès des représentants politiques. On nous assure que les travaux se poursuivront dans le même sens, mais d'ici là on aura perdu de précieux mois pendant lesquels nos familles sont toujours en attente.

Au cours des derniers mois, d'autres travaux ont été amorcés pour nourrir un dossier qui prend de l'ampleur à mesure que l'unanimité se fait autour d'une prévalence qui ne cesse d'augmenter. Notre espoir cette fois-ci que les nombreux travaux de toutes sortes destinés à documenter la situation des familles et la façon dont les services sont rendus finissent par aboutir sur des mesures CONCRÈTES et visibles sur le terrain.

Nous avons vécu une année record en termes de consultations qui ont nécessité beaucoup de temps de la part de nos associations et de la Fédération. Nous n'avons pas le choix d'y apporter notre contribution au meilleur de notre connaissance et du temps qui nous est accordé pour le faire...

Malgré tous ces travaux et consultations, on ne peut que constater qu'il n'y a pas eu de développement de l'offre de service aux familles, et ce malgré l'augmentation constatée de la prévalence. On aura beau argumenter sur des facteurs élargis de diagnostic, il n'en demeure pas moins que le trouble du spectre

de l'autisme est aujourd'hui celui qui est le plus important dans le réseau scolaire et les personnes qui sont touchées ont besoin de services. Voilà un constat qui oblige à des actions. Le discours du nouveau gouvernement, alarmiste sur les dépenses, nous inquiète. Les milliers de parents aux prises avec un système qui ne répond pas à leurs besoins demandent d'être entendus. Il y a urgence, il faut trouver des solutions!

La Fédération a été gouvernée par un conseil d'administration composé de personnes provenant des régions de Québec, de l'Outaouais, de Lanaudière, de Laval, de la Mauricie, de la Montérégie, de l'Est-du-Québec, et de deux membres associés, l'un provenant de la communauté, et l'autre des membres associés. Il a tenu cinq réunions, par conférences téléphoniques et en présence, en plus de l'assemblée générale annuelle qui se fait en alternance entre Montréal et Québec.

Au terme d'une autre année, il faut souligner la qualité du travail accompli par notre petite, mais tellement efficace, équipe: **Geneviève Gagnon** à l'accueil, **Ginette Boulanger** au site internet, notre commis comptable **Francesca Barbaro**, **Diane Bernier-Houde** aux projets et **Jo-Ann Lauzon**, notre super directrice générale. Au nom du conseil d'administration, je les remercie chaleureusement. Un merci particulier à Jo-Ann pour son soutien indéfectible et sa connaissance encyclopédique!

Enfin, à chacun des membres de ce conseil d'administration, je tiens à vous réitérer ma reconnaissance de votre engagement et de votre constance pour la recherche d'une meilleure qualité de vie des personnes autistes.

Je me suis engagée dans le mouvement communautaire, comme beaucoup d'autres, parce que j'espérais changer les choses. Je me battais pour ouvrir des portes et donner

de meilleures chances à mon fils, en espérant que cela serve à d'autres. Je ne savais pas où cela me mènerait plus de vingt ans plus tard.

J'ai rencontré des personnes extraordinaires, dévouées, passionnées, intéressantes, parents comme intervenants. Mais surtout, j'ai rencontré le courage de parents confrontés chaque jour aux multiples embûches au fil de la vie de leur enfant, dès la petite enfance, à la garderie, à l'école, après l'école, dans leur vie d'adulte, inquiets de ce qui arrivera après leur départ. Devant le vide de services, ces parents ont mis sur pied des services adaptés de camps d'été, de répit pour les familles, de travail et d'hébergement. Ces parents méritent notre reconnaissance parce qu'ils ont été des pionniers.

J'ai côtoyé des fonctionnaires tout aussi engagés à faire avancer les choses, des attachés politiques, des députés et des ministres attentifs à notre cause. Je les remercie pour chacun des gestes posés qui ont fait avancer les services aux personnes autistes. Je me permets de leur faire un message de la part des parents : écoutez-nous !

Le travail n'est pas terminé, loin de là, mais « le dossier » a quand même évolué, pris de l'importance au point de préoccuper un nombre grandissant de décideurs. Pour ma part, même si la décision n'a pas été facile, je prends une pause, sachant que la suite est entre de bonnes mains !

Ginette Côté

MEMBRES DU CONSEIL D'ADMINISTRATION 2013-2014

Ginette Côté
Présidente,
Région 03 - Québec

Lucille Bargiel
Vice-présidente,
Région 16 - Montérégie

Aline Moreau
Secrétaire et Trésorière,
Région 14 - Lanaudière

Marie Decoste
Administratrice,
Région 11 - Est-du-Québec

Michel Francœur
Administrateur,
Région 04 - Mauricie

Jocelyne Sylvestre
Administratrice,
Région 07 - Outaouais

Germain Lafrenière
Administrateur,
Région 13 - Laval

Nathalie Plante
Membre de la communauté

Martin Prévost
Membre associé

Mot de la directrice générale



L'exercice de rédiger un rapport d'activités exige de regarder en arrière sur une période de douze mois et de mesurer l'impact du travail accompli. C'est toujours gratifiant de constater qu'ensemble, l'équipe de permanents

de la Fédération, les membres du conseil d'administration, les membres des comités de travail, nos associations régionales et nos membres associés, nous mettons tout en œuvre pour faire avancer la cause de l'autisme pour qu'enfin les personnes concernées et leur famille obtiennent une offre de services à la mesure de leurs attentes et leurs besoins.

Malgré que nous «pédalions» toute l'année, ce ne sont que de petits pas qui sont faits au bout du compte. Mais ceux-ci s'additionnent d'année en année. Cette année a été particulièrement occupée par les nombreuses demandes de consultations ministérielles et de participation à des comités-conseils. Nous avons contribué parce que nous avons le devoir de le faire, mais tant pour nous que pour nos associations, la motivation n'était pas au rendez-vous parce que trop souvent nos espoirs sont déçus. Au cours des cinq dernières années, trop de rapports, de bilans et d'enquêtes sur la situation des services en autisme au Québec n'ont pas aboutis.

Nous ne pouvons qu'encourager nos familles à déposer des plaintes. Celles que nous avons persuadé de le faire se sont toutes fait débouter en 2013-2014. En notre âme et conscience, nous sommes convaincus qu'il y avait matière à porter plainte et que les familles auraient dû être entendues, mais il semble que le réseau de la santé et des services sociaux n'entend pas les choses de la même façon.

Malgré tous nos efforts, au moment où l'on croyait que les choses allaient enfin bouger (un peu), le déclenchement des élections a tout foutu en l'air... Comme l'année précédente, des dossiers qui étaient sur le point d'être entendus (ne pensons qu'à la pétition pour le supplément pour enfant handicapé de la Régie des rentes du Québec) sont tombés aux oubliettes. Il ne nous reste qu'à recommencer ... une fois de plus.

Malgré tout, nous continuons à faire la promotion des intérêts des familles du Québec qui sont en droit d'obtenir des services pour leur enfant autiste. Le rapport d'activités le démontre et l'année qui commence ne fera pas exception.

Enfin, nous souhaitons remercier toutes les personnes exceptionnelles qui gravitent autour de la Fédération: les membres du conseil d'administration sans lesquels rien ne serait possible, l'équipe de la Fédération qui, malgré le petit nombre d'employés, abat un travail colossal et nos précieuses associations régionales qui partagent sans compter leur expérience terrain et leur expertise.

Jo-Ann Lauzon

Vie associative

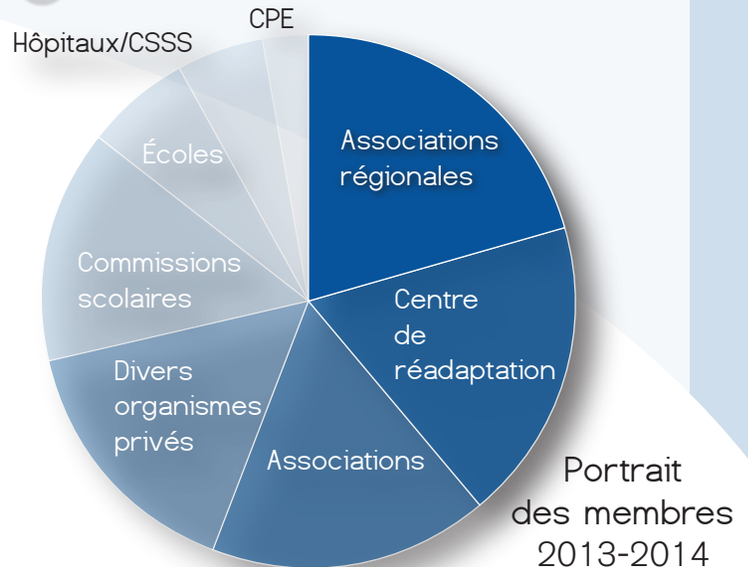
Dans notre organisme, la vie associative se traduit de différentes façons. Inévitablement un noyau se crée avec nos «habitueés» c'est-à-dire avec des associations qui participent de façon active à nos activités. D'autres membres font appel à nous plus occasionnellement et d'autres encore nous suivent par le biais de nos différents outils de communication.

Les consultations ont été nombreuses en 2013-2014 et le taux de réponse de nos membres a été très satisfaisant. Il nous a permis de donner des portraits justes des situations vécues par les personnes autistes et leur famille. Afin de montrer notre reconnaissance aux membres, nous nous sommes fait un devoir de leur faire parvenir tous les documents, mémoires, communiqués ou autres qui sont produits grâce à leur participation.

Le membrariat

En fin d'année, la Fédération comptait 77 organismes membres, soit deux de moins que l'an dernier à la même date. Certains n'ont pas renouvelé tandis que de nouveaux organismes se sont joints aux membres associés. Parmi ces nouveaux venus, nous comptons trois organismes communautaires, une commission scolaire et une clinique privée qui offre des services d'évaluation et d'intervention.

Les envois postaux à nos membres se sont résumés à la campagne de renouvellement, la pochette promotionnelle du mois de l'autisme accompagnée du dernier numéro de L'EXPRESS. Tous nos autres envois, et ils ont été nombreux, se sont faits par courrier électronique. Cette formule est aussi privilégiée par nos membres, une façon de faire rapide avec un taux de réponse assez élevé. Des milliers de courriels ont été traités pour l'ensemble de nos services. Parmi les plus fréquents, on nous demande comment procéder pour faire une plainte dans le réseau de la santé ou celui de l'éducation,



comment acquérir un produit de la Fédération, quelles sont les procédures pour immigrer au Canada, comment devenir membre, quels sont les critères diagnostics. De nombreuses demandes sont aussi faites pour notre site, on veut afficher dans le babillard, ou faire activer un compte dans le forum ou encore obtenir des précisions pour certaines sections comme celle du centre de documentation ou des dons.

Nous avons poursuivi l'envoi bimestriel de notre bulletin de liaison L'INFO-MEMBRES. Parmi les dossiers traités, nous avons rédigé un article sur la sortie du DSM-5 afin de rappeler à nos lecteurs que le terme nouveau pour parler de l'autisme était devenu, depuis mai 2013, trouble du spectre de l'autisme. Nous avons présenté les actions entreprises pour revendiquer des changements auprès de la Régie des rentes du Québec concernant le supplément pour enfant handicapé, ainsi que les grands constats du Vérificateur général du Québec dans son rapport sur le programme déficience intellectuelle et troubles envahissants du développement. Un article a été consacré aux nouvelles dispositions du Régime enregistré d'épargne invalidité. Un autre traitait des annonces ministérielles sur la création d'un comité de travail sur les activités socioprofessionnelles et communautaires pour les personnes handicapées de 21 ans et plus,

Accueil et référence

Le nombre d'appels reçus est resté stable par rapport à l'année précédente. Plus de 40% de ces appels proviennent des familles, tendance qui se maintient depuis de nombreuses années. La raison de l'appel reste la même aussi, les familles veulent connaître les ressources de leur région qui peuvent leur venir en aide et acquérir l'un de nos produits.

Le réseau scolaire est aussi resté le deuxième groupe le plus important parmi les appels reçus et pour les mêmes raisons que par les années passées, c'est-à-dire pour obtenir de l'information sur les formations et pour acquérir nos produits tels que le *Guide des habiletés sociales*, le *Guide de vie pour les TED au pays des neurotypiques* et le guide d'intervention *Le syndrome d'Asperger et le milieu scolaire* que nous distribuons pour un auteur.

Les appels des médias en tous genres ont été nombreux, particulièrement autour des activités du mois de l'autisme et de la journée mondiale de sensibilisation. Nous avons participé à des entrevues et avons dirigé les journalistes vers les personnes, parents ou professionnels, qui pouvaient le mieux répondre à leurs demandes. De façon générale, les médias ont bien servi la cause de l'autisme.

Soutien aux familles et aux membres

En 2013-2014, les familles, prises dans des situations plus complexes, ont fait appel à nous pour obtenir des informations sur le processus de plainte, pour obtenir de l'aide sur les procédures à suivre parce que leur enfant avait subi un arrêt de service, parce qu'elles ne pouvaient obtenir de soin de base pour leur enfant représentant un cas compliqué, pour obtenir notre appui pour faire circuler une pétition sur les prestations pour enfants handicapés, pour obtenir de l'information sur



un dossier très actuel pour nos adultes autistes qui ont très peu de service. L'INFO-MEMBRES a aussi présenté des projets de nos membres tels que le projet *Ville amie* de TED sans frontières, *Un toit pour notre piscine* d'Autisme Québec et le *Festival du film en autisme* de Trait d'union Outaouais. Le bulletin a fait le portrait des organismes nouvellement membres de la Fédération, partagé des nouvelles des membres, présenté nos activités et nos produits ainsi que nos acquisitions au centre de documentation. Le volume 12 comptait six numéros.

la possibilité d'intenter un recours collectif, etc. Fait nouveau, nous avons constaté une très nette augmentation d'appels d'adultes chez qui l'on soupçonne un trouble du spectre de l'autisme, la plupart cherchaient des ressources pour obtenir une évaluation diagnostique. Les situations complexes se multiplient chaque année, tant à la Fédération que dans les associations régionales.

Cette année, la Fédération a créé un fonds spécial pour soutenir la formation des parents en région. Chaque région disposait d'un maximum de 1 000\$. Cette somme pouvait servir à soutenir les inscriptions de parents à une formation de leur choix ou encore à payer le cachet d'un conférencier dans le cadre d'une présentation offerte en priorité à un groupe de parents. Ainsi, sept régions ont organisé des formations à partir des demandes de leurs membres. Différents thèmes ont été abordés, l'autisme, les habiletés sociales, le jeu, l'estime de soi, la structure interne de la pensée autistique et le langage conceptuel, l'environnement, les sens, l'utilisation de l'iPad, les stratégies d'apprentissage, l'intégration scolaire.

Avec le montant dont elle disposait, une autre région a choisi de financer la participation de trois parents à des formations de leur choix. L'un a choisi une formation traitant de l'anxiété chez les personnes autistes tandis que les deux autres ont participé à la formation sur l'utilisation de l'iPad avec les enfants autistes.

Plus de 200 personnes ont assisté à ces différentes formations dont 174 étaient des parents d'enfants autistes. Les parents ont beaucoup apprécié ces formations qui leur apportaient des façons de faire concrètes ainsi que des outils appropriés.

Ce fonds nous a permis à la fois de soutenir nos associations régionales dans l'organisation d'activités de formation et les familles dans leur besoin de trouver des outils pour soutenir les apprentissages de leur enfant autiste.

La collaboration entre les associations régionales et la Fédération a été dans les deux sens pendant l'année qui s'achève. En effet, nous les avons impliquées dans les nombreuses consultations auxquelles nous avons participé. Leur expérience quotidienne avec les familles nous a permis de dresser des portraits justes dans les différents avis que nous avons déposés.

Les « Appels à tous » ont continué d'être pratique courante et les partages entre les associations se sont faits sur les sujets suivants : avocat ayant des connaissances en autisme, l'intégration en centre à la petite enfance, problèmes de dépendance chez les personnes autistes, obtention d'un permis de conduire temporaire pour une personne autiste, difficulté à répondre aux besoins en camps de jour à cause de l'augmentation du taux de prévalence. D'autres sujets à caractère administratif ont été sondés : salaire des accompagnateurs, équité salariale et frais de déplacement. Nous avons obtenu une belle participation de nos associations, ce qui nous a permis de faire profiter à tous de mises en commun pour chacun des sujets.

La tradition s'est poursuivie avec l'organisation d'une cinquième rencontre des gestionnaires. Elle se tenait en décembre 2013 à Longueuil et huit régions étaient présentes. Nous avons d'abord abordé les outils et les modalités de communication à savoir les outils utilisés par nos associations : quand et comment, pour qui et pourquoi ? Nous avons échangé nos commentaires et nos recommandations quant à l'utilisation des outils de communication et discuté de quelques tendances au niveau des médias. En après-midi, nous avons présenté les avantages d'un plan de communication et les différentes étapes de sa réalisation. Cette rencontre annuelle est toujours très appréciée. Elle nous permet de mettre nos connaissances en commun et d'échanger sur les réalités de chacune des régions présentes.

Comités de travail

Les réunions des comités de travail ont été moins fréquentes cette année. Dans bien des cas, à cause des travaux gouvernementaux auxquels nous participions, nous avons choisi de consulter l'ensemble de nos associations régionales plutôt que ses comités spécifiques.

Mois de l'autisme

Mandat: concevoir une programmation d'activités à l'échelle provinciale pour le mois de l'autisme. Quatre réunions ont été organisées.

Sylvie Bédard,

Association régionale autisme et TED Montérégie

Marie-Hélène Coulombe,

Autisme Québec

Firmina Firmin,

Autisme et troubles envahissants du développement Montréal

Marie-Ève Lavoie,

Autisme et TED Centre-du-Québec

Hélène Quigley,

Société de l'autisme et des TED de l'Estrie

Diane Bernier Hood,

coordonnatrice de projets

Jo-Ann Lauzon,

directrice générale

Prix de la Fédération

Mandat: gérer le bon fonctionnement des prix de reconnaissance et procéder à la sélection des lauréats. Deux réunions en 2013-2014.

Ginette Côté,

présidente de la Fédération

Line Brabant,

parent bénévole

Lucille Bargiel,

vice-présidente de la Fédération

Diane Bernier Hood,

coordonnatrice de projets

Jo-Ann Lauzon,

directrice générale

L'EXPRESS

Mandat: réaliser le numéro annuel. Deux réunions du comité et des échanges par courrier électronique pour la fin des travaux.

Ginette Côté,

présidente de la Fédération

Lucille Bargiel,

vice-présidente de la Fédération

Diane Bernier Hood,

coordonnatrice de projets

Jo-Ann Lauzon,

directrice générale

Comité de révision des politiques de la Fédération

Mandat: actualiser les politiques qui assurent de bonnes pratiques de gouvernance à la Fédération. Trois réunions pendant lesquelles six politiques ont été révisées.

Martin Prévost,

membre du conseil d'administration

Marie Decoste,

membre du conseil d'administration

Jo-Ann Lauzon,

directrice générale

Comité provincial d'actions politiques

Mandat: s'assurer d'une concertation et d'une mobilisation dans les actions politiques en autisme menées au Québec. Trois réunions se sont tenues.

Lili Plourde,

Autisme Québec

Sylvie Bédard,

Association régionale autisme et TED Montérégie

Julie Champagne,

Autisme et troubles envahissants du développement Montréal

Jocelyne Sylvestre,

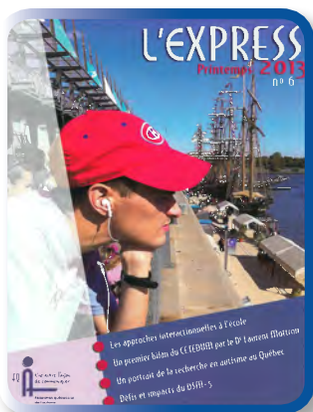
Trait d'Union Outaouais inc.

Jo-Ann Lauzon,

directrice générale

Éducation populaire

Le taux de prévalence qui était déjà à 1 % poursuit son ascension. Il semble que l'on se rapproche de 1/88, ailleurs dans le monde on parle de plus en plus de 1/68. Notre rôle d'éducation populaire est donc plus important que jamais. Il est de plus en plus rare qu'une personne n'ait jamais entendu parler d'autisme. Cette année, nous avons mis nos efforts particulièrement auprès du grand public, nous en témoignerons plus largement dans notre chapitre sur la mobilisation. Toujours dans une optique d'éducation, nous avons utilisé de nombreuses tribunes pour faire savoir que le DSM-5 avait été publié en mai 2013 et que désormais l'appellation reconnue pour désigner les troubles envahissants du développement était trouble du spectre de l'autisme. C'est d'ailleurs avec l'intention d'être proactif et prêt pour le changement que nous avons modifié le nom de notre organisme l'année précédente.



À l'occasion du printemps, notre revue L'EXPRESS a revampé son look! Un petit air de jeunesse pour cette revue appréciée de nos familles et de nos partenaires depuis plus de trente ans! Pour une deuxième année consécutive,

nous avons fait appel à notre réseau afin d'obtenir des photos uniques. Ainsi, c'est avec beaucoup de fierté que Michaël, autiste de 28 ans, fait la page couverture dans la représentation d'une activité qu'il aime bien: relaxer au Vieux-Port de Montréal. Toujours au rendez-vous, de généreux auteurs nous ont fait connaître les résultats de leur recherche ou leur opinion sur l'actualité du monde de l'autisme.

Dans la chronique *Dossier*, un article d'une chercheuse engagée à trouver la meilleure approche interactionnelle pour favoriser l'apprentissage des élèves autistes à l'école, suivi de conseils pour un usage sécuritaire des

objets lestés et la présentation du système de surveillance canadien des troubles du spectre de l'autisme.

Dans la chronique *Projets*, les résultats de *Famille et compagnie en vacances*, programme qui permet à des familles ou à des personnes autistes de s'offrir des vacances, le projet de création d'un centre de ressources en autisme au Québec et enfin un projet de stimulation sensorielle unique créé à même le programme d'éducation spécialisée du Cégep de Granby-Haute-Yamaska.

La chronique *Opinions* abordait un questionnement sur le fossé qui existe entre les connaissances en autisme et leur mise en pratique, la nouvelle définition du DSM-5 et une présentation du centre d'excellence en troubles envahissants du développement.

Enfin, la dernière chronique faisait le point sur la recherche en autisme au Québec, sur les avenues à privilégier pour un meilleur soutien aux familles et sur la transition de l'enfant autiste vers la maternelle.

Cette nouvelle version en couleurs a suscité de nombreux commentaires positifs tant pour son aspect que pour la qualité de son contenu comme en témoigne le commentaire suivant:

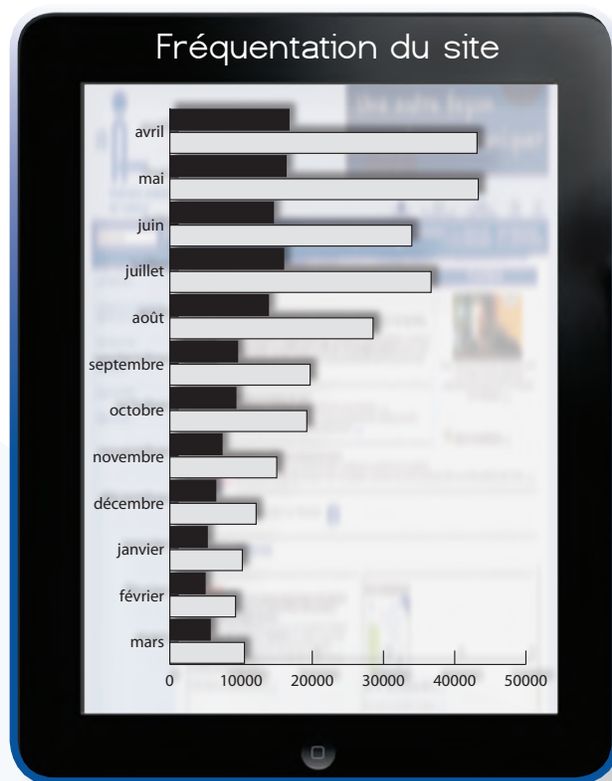
Je tenais à vous féliciter, vous ainsi que vos équipes d'éditorialistes, de collaborateurs, de graphistes et de révision linguistique pour la qualité du volume 6 de l'Express printemps 2013. Cette publication contient une mine d'informations passionnantes et pertinentes! De plus, plusieurs aspects abordés m'ont interpellé personnellement, car ils répondent à des observations que j'ai (malheureusement) faites au cours des deux dernières années depuis que l'hypothèse d'un TSA a été soulevée (trop tard) chez mon fils alors âgé de 4 ans en suivi à l'IRDPQ au programme de déficience du langage. Merci & continuez de travailler si bien et si fort!

Nadine, lectrice de Québec

Site Internet

Le taux de fréquentation de notre site a beaucoup varié au courant de l'année. Avril a reçu un grand nombre de visiteurs uniques en raison des activités du mois de l'autisme. Il a cependant été en baisse à compter du milieu de l'année probablement en lien avec la grande fréquentation de notre page Facebook. Malgré cette diminution, on constate une augmentation de 23 597 visiteurs et de 60 307 visites soit respectivement 23% et 27% par rapport à l'année dernière.

En constante évolution, notre objectif est de faire en sorte que les visiteurs du site soient en mesure de trouver rapidement l'information dont ils ont besoin. Les transformations se sont poursuivies. La rubrique documentation a été repensée, illustrée et divisée par icône pour faciliter la recherche. Le même travail a été effectué pour les rubriques qui présentent nos actions, les ressources et les troubles du spectre de l'autisme.



■ visites □ visiteurs différents

Pendant l'année, les communiqués de presse de la Fédération, ses nombreuses prises de position, les activités du mois de l'autisme, les prix de reconnaissance ont été mis en ligne. Nos partenaires ont aussi utilisé cet outil de communication pour inviter des familles à participer à des recherches, pour annoncer un événement, ou tout simplement pour se faire connaître.



Le nombre d'adhérents à notre page Facebook a augmenté de plus de 45% cette année

portant le nombre à 3 820. L'achalandage de la page est assez constant, mais il a atteint un sommet important pendant le mois de l'autisme. Pour la seule journée du 2 avril, nous avons atteint 7 431 personnes non affiliées à notre profil et l'information sur notre campagne de sensibilisation «Autisme, soyons ouverts d'esprit!» a été vue 25 755 fois. Afin de nous assurer la fidélité de nos adhérents, nous intervenons dans notre page de deux à trois fois par semaine, pour un total de 87 publications pour l'année qui se termine et qui ont été vues par près de 200 000 (199 471) personnes au total! Nous faisons régulièrement des liens vers notre site afin d'encourager les échanges avec une majorité de familles et nous tentons de répondre à toutes les questions qui nous sont posées. Quels que soient nos besoins, la rapidité de réponse de nos adhérents est toujours très efficace.

Que ce soit à cause de l'augmentation constante du taux de prévalence ou de percées au niveau de la recherche ou de situations déplorables que vivent les familles, l'autisme fait la nouvelle de façon constante. Notre revue de presse compte 242 nouveaux adhérents par rapport à l'an dernier, une augmentation de 27% ce qui représente 649 personnes inscrites. En tenant compte de ce qui se trouve dans l'actualité, la revue de presse est diffusée toutes les semaines et parfois deux fois par semaine. Ainsi en 2013-2014, nous avons publié 63 revues de presse pour un total de 718 articles.

Le centre de documentation

Pendant l'année, ce sont les sections éducation et multimédias qui ont eu la faveur de nos lecteurs. Ceux-ci provenaient en grande partie du milieu familial et du réseau scolaire.

Nous avons fait l'acquisition de dix nouveaux titres. Ceux-ci ont été choisis en fonction des nouveautés, mais aussi en fonction des demandes les plus fréquentes que nous recevons. Nos choix se sont classés dans les sections autisme, éducation, roman et jeunesse.

La distribution des produits de la Fédération, autre service du centre de documentation, reste stable d'une année à l'autre. Près de 1 200 produits ont été distribués. Les meilleurs vendeurs auprès du réseau de la santé et des services sociaux et au réseau scolaire sont le *Guide des notions de base en matière d'habiletés sociales*, le *Guide à l'emploi pour les TSA au pays des neurotypiques* et le *Guide de sexualité pour les TED au pays des neurotypiques*. Du côté des familles, leurs préférences sont allées vers le *Guide pour vos premières démarches* et les DVD *Familles en équilibre* et *Grandir avec toi*.



Distribution des produits

La journée annuelle

Nous avons le plaisir d'accueillir à Québec, le 8 juin 2013, 25 personnes représentant 11 de nos 16 associations régionales, lors de la journée annuelle de la Fédération.

La journée a débuté avec la 38^e assemblée générale. Après avoir souhaité la bienvenue aux participants, la présidente, Mme Ginette Côté, a rappelé que les retards de service pour nos personnes autistes étaient toujours présents et qu'il faudrait continuer de s'y attaquer. La directrice générale quant à elle a souligné que nous étions toujours en attente du dépôt du rapport Langlais qui présente le bilan des acquis du plan d'action en autisme.

Elle a présenté les perspectives 2013-2014, dont le projet de soutien financier à la formation pour les parents avec une formule qui permettra aussi de payer des honoraires pour des conférenciers. Les administrateurs dont le mandat était échu ont représenté leur candidature et ont été réélus par acclamation.



En après-midi, Mme Sophie Plaisance, intervenante de l'Association régionale autisme et TED Montérégie, nous présentait les étapes de la mise en place du *Projet pilote fratrie*, expérimentée en Montérégie, pour les frères et sœurs de personnes ayant un trouble du spectre de l'autisme, âgé de 6 à 12 ans. Parmi les sujets abordés, les participants ont été informés de la nature du programme d'intervention, du mode de financement, des

hypothèses de travail qui ont orienté les travaux, des approches rencontrées et des pistes de solution et enfin, des observations suite aux trois années d'expérimentation du projet. La présentation de Mme Plaisance a suscité beaucoup d'intérêts, la question de la fratrie est préoccupante dans toutes nos régions.

En milieu d'après-midi, d'autres invités se sont joints au groupe pour la remise des prix de la Fédération. Au total, une cinquantaine de personnes étaient présentes. Cette année, nous avons le privilège d'être associé à de prestigieux partenaires pour la remise de ces prix, avec Mme Ginette Côté, ils ont accepté de signer le certificat de mérite remis aux lauréats : il s'agit de Mme Marie Malavoy, ministre de l'Éducation, du Loisir et du Sport pour le PRIX GILBERT-LEROUX, de Mme Agnès Maltais, ministre de l'Emploi et de la Solidarité sociale pour le PRIX PETER-ZWACK et Mme Véronique Hivon, ministre déléguée aux Services sociaux pour le PRIX COUP DE CHAPEAU. La représentante de cette dernière, Mme Marie-Joëlle Carbonneau a participé à la remise des prix.



Le PRIX GILBERT-LEROUX, en hommage à un psychologue passionné qui a joué un rôle déterminant pour favoriser l'intégration des élèves autistes à l'école, a été décerné à l'école Morand-Nantel-Beau-Séjour pour son projet d'intégration scolaire alternative. Il s'agit d'une formule d'intégration progressive de type mixte. La commission scolaire a appuyé le projet et attribué les ressources nécessaires à son développement et à sa réussite. Les lauréats sont : Madame Catherine Des Rivières, maman et initiatrice du projet, l'école Morand-Nantel-Beau-Séjour, milieu d'accueil du projet et Arthur et Raphaël Barcelo les deux élèves qui ont profité du projet.

Le PRIX PETER-ZWACK en hommage à un homme de conviction qui croyait fermement à l'intégration des personnes autistes au travail, a été décerné à Maï(g)ween et les Orteils, une compagnie de gigue contemporaine créée en 2008 qui travaille avec des artistes professionnels marginalisés et différents. Les lauréats sont : Maïgween Desbois, initiatrice du projet et Antony Dolbec, artiste de la troupe. Nous avons eu le plaisir de les voir à l'œuvre dans une courte présentation qui a suivi la remise des prix.



Le PRIX COUP DE CHAPEAU qui reconnaît un projet remarquable favorisant la participation sociale des personnes autistes a été décerné à l'école Édouard-Montpetit pour avoir soutenu des activités de sensibilisation à l'autisme dans son établissement pendant le mois de l'autisme 2013. Le groupe d'élèves TED de l'école a organisé plusieurs activités pendant ce mois, dont un kiosque qui vendait tous les jours des objets de sensibilisation. On y trouvait aussi de l'information sur l'autisme. Les lauréats sont : Josée Mercier, initiatrice du projet, l'école Édouard-Montpetit, milieu d'accueil du projet et tous les élèves du groupe TED.

La formation

En collaboration avec le *Groupe d'intérêt et de formation en milieu scolaire inspiré de l'approche TEACCH*, la Fédération a organisé quatre sessions de formation. Deux se sont tenues à Laval et deux autres à Montréal, en juin et en juillet. Les notes de cours ont été révisées afin de garantir une information à jour et le livre remis aux participants était *Comment pense une personne autiste* de Peter Vermeulen. Parmi les 81 participants, on comptait 70 professionnels du réseau scolaire, trois parents et huit étudiants. Tous ont reçu une

attestation de la Fédération parce qu'ils avaient réussi leur formation.

Le répertoire québécois des activités de formation a continué d'être utilisé tant par les formateurs que par les personnes à la recherche de perfectionnement. L'année s'est terminée avec 146 organismes ou personnes qui présentaient une offre de service en formation, soit sept de plus que l'an dernier à pareille date. Des relances ont été faites en septembre et en janvier.

Actions politiques et représentation

L'année qui se termine a été très intense au niveau des actions politiques, particulièrement auprès de la ministre déléguée aux Services sociaux et de son attachée politique. Malheureusement, le déclenchement des élections et l'arrivée d'un nouveau gouvernement nous fait craindre de devoir subir de nouveaux retards dans l'avancement du dossier. Malgré tous nos efforts, rien n'a changé de façon significative pour les personnes autistes et leur famille.

Pourtant, nous avons de grands espoirs particulièrement en mai 2013 lors de la sortie du rapport du Vérificateur général du Québec (VGQ), dont un chapitre entier était consacré au programme déficience intellectuelle et troubles envahissants du développement. L'intérêt des travaux du VGQ réside dans le fait qu'il appelle un suivi des recommandations dans trois ans, contrairement aux recommandations des autres bilans. Nous avons d'abord publié un communiqué pour rappeler qu'il s'agissait du cinquième rapport concernant la situation des personnes autistes et leur famille dans les quatre dernières années, mais que celui-ci allait certainement faire une différence. Nous avons ensuite envoyé une lettre à Mme Véronique Hivon, alors ministre déléguée

aux Services sociaux, disant que nous avons besoin d'elle pour que les recommandations du VGQ se réalisent. Nous avons rédigé un document synthèse des constats du VGQ et nous l'avons fait parvenir à nos associations régionales en leur demandant d'intervenir auprès de Mme Hivon, dix d'entre elles l'ont fait. Nous avons ensuite envoyé une lettre à Mme Pauline Marois, réclamant du gouvernement du Québec la réalisation immédiate des recommandations du Vérificateur général.

En août nous avons rédigé un article dans notre INFO-MEMBRES sur les grandes lignes du rapport du VGQ et sur les enjeux afin d'informer l'ensemble de nos membres. En septembre, nous avons déposé nos commentaires en appui aux constats du Vérificateur général auprès des membres de la Commission de l'administration publique en vue des séances de travail qu'elle prévoyait avec certains établissements vérifiés par l'équipe du VGQ. Des représentants de la Fédération ont assisté aux séances de travail. Enfin, en novembre, nous avons fait parvenir une lettre au VGQ afin de savoir s'il était satisfait des travaux de la Commission et pour connaître la suite des choses.

Au printemps dernier, nous avons assisté à une conférence de presse où Mme Véronique Hivon faisait l'annonce d'un investissement récurrent de 10 M\$ pour la clientèle en déficience physique, déficience intellectuelle et troubles envahissants du développement de 21 ans et plus pour, entre autres, combler les besoins en services d'activités de jour. Étant donné que cette annonce ne touchait que cinq régions, elle annonçait aussi la création d'un comité de travail sur l'organisation des services socioprofessionnels pour ces mêmes clientèles. La Fédération y a participé. Le 20 juin, une première rencontre du comité-conseil s'est tenue à Québec afin de nous présenter les différentes étapes de la démarche. Parmi celles-ci, des sessions de travail étaient prévues avec différents groupes, dont le nôtre. Un document de travail permettait aux groupes de préparer cette rencontre.

Le 17 juillet, une session de travail s'est tenue à nos bureaux. Comme la très grande majorité de nos associations régionales n'était pas disponible à cette date, nous avons fait circuler le document de travail qui servait de base à la discussion afin d'obtenir leurs commentaires que nous avons remis aux consultants du ministère de la Santé et des Services sociaux. Sur place, ils ont pu discuter avec des représentants de nos associations de la région de Québec, Montérégie, Outaouais et Montréal ainsi que des représentants de la Fédération. Lors de cette réunion, nous avons déposé plusieurs documents, dont un portrait des services socioprofessionnels chez les personnes autistes de 21 ans et plus.

Nous avons participé à trois autres réunions du comité-conseil. Nous devions commenter le document final qui allait être remis à Mme Hivon, mais avec le déclenchement des élections, nous ne l'avons jamais reçu.

En 2013-2014, plusieurs échanges ont eu cours avec le ministère de la Santé et des Services sociaux. Nous avons échangé des lettres, des courriers électroniques, des appels, participé à des rencontres avec toujours le même objectif : dénoncer les situations déplorables vécues par

les personnes autistes et leur famille, et elles étaient nombreuses.

Le ministère a mis sur pied un autre comité-conseil qui avait comme mandat d'évaluer la politique en déficience intellectuelle et de proposer par la suite un plan d'action pour le programme déficience intellectuelle (DI) et troubles envahissants du développement (TED). Nous avons décliné l'invitation à participer à la toute dernière réunion de ce comité-conseil. Nous aurions dû être invités bien avant et il était hors de question d'entériner les travaux d'un comité auquel nous n'avions pas participé.

Pour pallier cet oubli, nous avons été invités à deux rencontres avec des représentants du ministère afin qu'on nous présente les actions structurantes en DI-TED qui allaient être déposées dans les régions pour consultation auprès des différents partenaires. Nous avons exigé que soient nommés les organismes communautaires parmi les partenaires, parce que trop souvent oubliés, et nous avons avisé nos associations régionales de communiquer avec leur agence si elles n'étaient pas invitées. Elles ont donc pu y participer. La Fédération a aussi déposé ses commentaires sur le document de consultation.

La Fédération a aussi déposé ses commentaires dans le cadre de la *Consultation sur le livre blanc, l'assurance autonomie*. À compter de 2016, cette politique qui vise le soutien et le maintien à domicile s'appliquera aux personnes autistes de plus de 18 ans. Nous y avons fait valoir l'importance de bien connaître l'autisme à cause de la diversité des profils. Le livre blanc met l'accent sur l'aspect financier, alors que selon nous, les façons de faire doivent aussi être au cœur des préoccupations.

Nous avons participé à la Consultation ministérielle sur les dénominations des établissements et des installations du réseau de la santé et des services sociaux. Avec cette consultation, le ministère de la Santé et des Services sociaux visait à préciser l'appellation de ses établissements dans le but d'offrir une information plus adéquate et uniforme à

l'ensemble de la population. L'intervention de la Fédération visait à demander au ministère de profiter de cet exercice pour suivre le mouvement du DSM-5 et changer l'appellation de troubles envahissants du développement pour trouble du spectre de l'autisme. Depuis la sortie du DSM-5, nous avons demandé de tenir compte de cette appellation à plusieurs reprises. À notre avis, le ministère se doit d'être à la fine pointe de l'information.

En novembre, la Fédération a déposé ses commentaires dans le cadre d'une consultation sur la politique nationale de soutien à l'autonomie au domicile des personnes. Nous n'avions pas été invités à participer aux travaux et nous avons peu de temps pour répondre, nos réponses ont donc été courtes et tentaient d'aller à l'essentiel. Bien que les besoins soient importants, très peu de familles ayant une personne autiste à la maison, enfant ou adulte, reçoivent des services.

La Fédération a aussi participé à la consultation *La solidarité: une richesse pour le Québec, vers un plan d'action gouvernemental* présentée par le Secrétariat à l'action communautaire autonome et aux initiatives sociales.

Représentation

Nous avons continué notre implication au comité consultatif de l'Office des personnes handicapées du Québec sur la pertinence de créer un outil d'information à l'intention des parents d'un enfant autiste. Nous avons participé au sous-comité afin de proposer un outil.

Nous sommes membres de la COPHAN et avons participé à toutes les consultations que l'organisme a lancées et qui concernaient l'autisme.

Nous avons siégé au conseil d'administration de TED sans frontières et nous avons participé à l'organisation et à la tenue de son rendez-vous annuel.

Par l'intermédiaire d'un membre du conseil d'administration, nous avons poursuivi notre implication au conseil d'administration du Consortium national de recherche sur l'intégration

sociale. Nous avons rédigé un article pour leur revue intitulé: *Un geste porteur d'avenir : dix ans plus tard.*

Nous avons participé au comité-conseil des activités socioprofessionnelles et communautaires des 21 ans et plus, mis sur pied par le ministère de la Santé et des Services sociaux.

Nous sommes membres de la Société canadienne de l'autisme.

D'autres activités de représentation ont été réalisées pendant l'année. Nous avons rédigé plusieurs lettres d'appui et fait des interventions dans différents contextes. Pour soutenir les adultes qui ont dû payer pour obtenir une évaluation diagnostique et ceux qui n'ont pas les moyens de le faire, nous avons communiqué avec le ministre de la Santé et des Services sociaux, ainsi qu'avec ses fonctionnaires pour questionner la situation et la dénoncer, nous avons communiqué avec le Collège des médecins, nous avons publié un communiqué de presse et cinq de nos associations régionales en ont fait autant. Sur la même question, nous avons rédigé une lettre d'appui pour une adulte qui faisait une plainte auprès du Protecteur du citoyen.

Pour soutenir la recherche, nous avons rédigé plusieurs lettres d'appui aux demandes de financement des chercheurs, nous avons facilité leur accès aux familles via notre site et notre page Facebook et nous avons fait circuler l'information partout au Québec.

Nous avons émis plusieurs communiqués de presse pour dénoncer des situations ou pour réagir à l'actualité. Dans le cadre de la Semaine nationale de l'intégration des personnes handicapées, nous avons publié un texte sur les obstacles dans la vie d'une personne autiste.

Nous avons accueilli dix professionnels provenant de l'Association nationale France-Québec pour échanger sur la structure de prise en charge des personnes autistes au Québec.

Mobilisation

Toutes nos actions politiques ont été possibles grâce à une étroite collaboration avec notre comité provincial d'actions politiques et avec la mobilisation de nos associations régionales. À plusieurs reprises pendant l'année nous les avons consultés afin d'avoir un portrait juste de l'offre de services en autisme. Leur collaboration a été précieuse.

Notre comité d'actions politiques a tenu trois réunions durant l'année, toutes en relation avec les consultations ministérielles. Le bulletin *L'autisme d'un C.A. à l'autre* a permis au comité d'informer les conseils d'administration des associations régionales des enjeux liés aux travaux ministériels et des stratégies que nous mettions en place. De plus, nous avons créé une chronique *Saviez-vous que...* afin de faire connaître les processus de plainte et les divers recours possibles. Ces informations ont pu être relayées par la suite aux membres des associations, c'est-à-dire les familles, les premières concernées.

Quatre bulletins ont été publiés pendant l'année et nous y avons traité du dossier des activités socioprofessionnelles, du DSM-5, des procédures pour changer le nom de l'organisme en fonction de la nouvelle appellation de trouble du spectre de l'autisme, des consultations auxquelles la Fédération avait été conviée, et du rôle de vigilance des associations. Dans la chronique sur les processus de plainte, nous avons parlé de la façon de porter plainte dans le réseau de la santé et des raisons de le faire, de l'accès à l'aide juridique pour les adultes autistes, par le biais d'une personne qui le fait en son nom, et du processus de plainte dans le réseau scolaire.

En 2013, la sensibilisation du grand public dans le cadre du mois de l'autisme a pris plus d'ampleur grâce à un plan de communication qui nous a permis de nous adjoindre des partenaires pour réaliser une campagne vidéo sous le thème: *Autisme, soyons ouverts d'esprit!* Ainsi, grâce au soutien financier de l'Office des personnes handicapées du Québec, nous avons produit

quatre capsules vidéo de sensibilisation qui présentait le quotidien d'un enfant à l'école, d'un adolescent qui fait la cuisine avec sa famille, d'un adolescent avec son chien MIRA et d'une adulte dans son milieu de travail.

Les capsules ont été présentées sur les ondes de Canal Savoir, ARTV et TVA pour un total de 115 diffusions. Chaque semaine, une nouvelle capsule était présentée pendant l'émission *Salut Bonjour!*

Les capsules ont été envoyées à nos membres et nos partenaires avec la demande de les faire circuler. Un compteur sur YouTube pour chacune des capsules a comptabilisé 10 530 visionnements.

Avec beaucoup de passion et de générosité, Nicola Ciccone poursuit son rôle de porte-parole du mois de l'autisme. À ce titre, il a accepté d'enregistrer une capsule vidéo pour porter le message de la campagne. Elle a été vue 3 721 fois sur YouTube et par 4 802 personnes dans notre page Facebook.



La campagne de presse a aussi été très fructueuse. Plus de 75 articles de la presse écrite ou du WEB ont présenté la cause et nos messages ainsi que 18 émissions radio ou télévision. Nous souhaitons aussi rejoindre des publics cibles pour les sensibiliser à l'autisme. Au scolaire, la Fédération québécoise des directions d'établissement d'enseignement a publié notre communiqué de presse dans son site. Celui-ci donnait des liens vers des guides et du matériel éducatif pour sensibiliser les élèves à l'autisme. Les échanges avec le réseau scolaire ont aussi mené à la rédaction de l'article *Le défi de l'inclusion des élèves autistes en milieu ordinaire* dans le magazine *Savoir* de la Fédération des commissions scolaires du Québec.

Dans le réseau médical, trois articles ont été publiés à notre demande. Nous avons suscité l'intérêt dans le réseau et nous avons trouvé des auteurs pour écrire les textes. Psychologie Québec a fait un dossier spécial sur les troubles du spectre de l'autisme, Sexologie actuelle a publié un article d'Isabelle Hénault: *L'éducation sexuelle pour les personnes atteintes d'autisme: les thématiques et les étapes adaptées*. Enfin, l'Ordre des infirmières et infirmiers du Québec a publié *Les TSA : comment mieux les reconnaître?* dans sa revue *Perspective infirmière*.

La journée mondiale de sensibilisation à l'autisme a reçu un bel accueil. Au cours de cette journée, de nombreux organismes au Québec ont participé à l'opération *Faites briller en bleu*, initié par l'organisme Autism Speaks. Plusieurs familles, personnes, amis, travailleurs du réseau ont porté du bleu pendant cette journée soulignée dans plus de 45 pays dans le monde. Chez nous, nous avons pu compter entre autres sur la participation du marché Bonsecours, de la rue Notre-Dame Ouest, du complexe Desjardins, de la chute Montmorency, du palais Montcalm, du boulevard Saint-Laurent, de la mairie de Laval et de l'hôtel de ville de Victoriaville.

Samedi 27 avril 2013, plus de 4 000 personnes ont participé à travers la province à l'occasion à une grande marche pour l'autisme.



Ce rassemblement des familles d'enfants et d'adultes autistes est venu clôturer le mois de l'autisme autour d'activités festives et musicales. Il s'agit d'une belle occasion pour les associations régionales participantes de sensibiliser la population et de lever des fonds pour financer des services directs aux familles. Deux régions avaient choisi d'organiser une marche scolaire en avril afin de sensibiliser les élèves à l'autisme. Belle réussite, puisque 1 500 élèves y ont participé!



Financement

Nous avons pu compter sur le soutien financier du Secrétariat à l'action communautaire autonome et aux initiatives sociales, pour notre fonctionnement de base. Nous les en remercions.

Dans le cadre du Programme de soutien aux organismes de promotion, nous avons reçu un soutien financier de l'Office des personnes handicapées du Québec qui nous a permis de réaliser nos capsules vidéo.

De nombreux donateurs nous ont aidés par leurs généreux dons.

Merci à tous ceux qui croient à la cause de l'autisme!

Bénévolat

Encore une fois cette année, nous avons pu compter sur la généreuse participation des neuf personnes qui forment le conseil d'administration de la Fédération. Leur assiduité, leur engagement et leur expertise sont des éléments que nous apprécions à leur juste valeur. Nous leur exprimons ici notre gratitude.

Ginette Boulanger, Nathalie Fradette et Christine Rodriguez se sont jointes à l'équipe pour nous soutenir bénévolement dans la réalisation de différents travaux. Un grand merci à ces personnes pour leur précieuse aide.

Aux milliers de visiteurs dans notre forum, aux 3 820 amis de notre page Facebook, merci de répondre *Présent* à chaque fois que nous vous sollicitons. C'est grâce à vous si nous réussissons à faire une différence!

À tous les auteurs qui investissent plusieurs heures dans la rédaction d'articles pour notre revue L'EXPRESS, merci de faire de cette revue une publication exceptionnelle dont nous sommes très fiers!

Ressources humaines au 31 mars 2014

Jo-Ann Lauzon
Directrice générale

Geneviève Gagnon
Agente de bureau

Diane Bernier Hood
Coordonnatrice de projets

Ginette Boulanger
Contractuelle au site Internet

Francesca Barbaro
Contractuelle à la comptabilité

Rédigé par Jo-Ann Lauzon / avril 2014



7675, boulevard Saint-Laurent,
suite #200
Montréal (Québec) H2R 1W9

Téléphone : 514-270-7386
Ligne sans frais : 1-888-830-2833
Télécopieur : 514-270-9261
Courriel : info@autisme.qc.ca
www.autisme.qc.ca

