

Uink



Autisme-Europe

N° 67 / Juin 2017



La campagne d'Autisme- Europe

« Ensemble, brisons les
barrières pour l'autisme »

**Alistair
de Gaetano**

Tout sur nous, sans nous

**Dr Michael
McManmon**

« Je suis le premier diplômé du CIP »

Keith Stuart

« Je voulais communiquer avec ceux
qui pouvaient se sentir très seuls »

**Le trouble
du traitement
de l'information
sensorielle**

« Le monde fait mal »

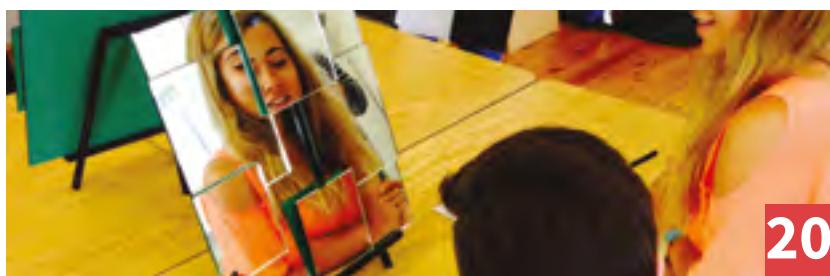
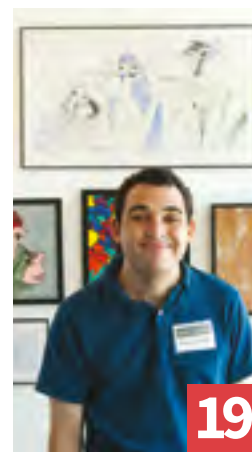


Publié avec le soutien de
l'Union européenne



Contenus

- 03** **Edito**
- 04** **AE** appelle à l'élimination des barrières pour l'autisme
- 08** **Une exposition de photos** marque la Journée mondiale de sensibilisation à l'autisme
- 09** **L'Assemblée Générale** et le Conseil d'Administration d'AE à Zagreb
- 10** **Alistair de Gaetano :**
Tout sur nous, sans nous
- 12** **AE** remanie son site Internet
- 13** **Des approches innovantes** pour l'éducation sexuelle
- 14** **Dr. Michael McManmon :**
« Je suis le premier diplômé du CIP »
- 16** **Le marathon de jeux vidéo**
« Hajime » soutient Autisme-Europe
- 17** **Keith Stuart :**
« Je voulais communiquer avec les autres parents qui pouvaient se sentir très seuls »
- 18** **Le trouble du traitement** de l'information sensorielle
- 19** **Quelques films récents** sur l'autisme à ne pas manquer
- 20** **«Réaliser les rêves»** des personnes autistes à Séville
- 21** **Améliorer l'avenir** des personnes autistes par l'autonomie à La Spezia
- 22** **Liste des membres**



D'autres articles sur :
www.autismeurope.org/fr



Rue Montoyer 39 • B-1000 Bruxelles • Belgique

Tél.: +32-2-6757505 • Fax: +32-2-6757270

E-mail: secretariat@autismeurope.org

N° de compte : IBAN : LU12 0030 0913 1082 3000 / BIC : BGLLLULL

Banque GBL BNP Paribas S.A. / 50, avenue J.F. Kennedy, L-2951 Luxembourg



Publié avec le soutien de la Direction-Générale Emploi, affaires sociales et inclusion (EMPL) de la Commission européenne dans le cadre du Programme Communautaire « Droits, égalité et citoyenneté ». Les informations contenues dans cette publication ne reflètent pas nécessairement les positions ou l'opinion de la Commission européenne.

Collaborateurs

Comité Editorial : Aurélie Baranger, Zsuzsanna Szilvasy, Evelyne Friedel, Pietro Cirrincione, Harald Neerland, Maria Wroniszewska, Claude Schmit, Marta Roca

Rédaction, publication et coordination : Cristina Fernández, Haydn Hammersley

Traduction : Magali Vlayen

Mise en page & impression : mmteam sprl - +32-495-52-32-92 - Frédéric Maigret

Couverture : Pierre, sur la même « fréquence » qu'une tempête : il fredonne, chante et danse dans tous les sens. Cette photo fait partie de l'exposition de photos " Brisons les barrières pour l'autisme, construisons une société accessible, organisée par Autisme-Europe. © André Weisgerber

La reproduction des articles est autorisée, à l'exception des articles portant la mention © à la fin du texte, à condition de mentionner la source LINK - AUTISME-EUROPE. Les articles et informations pour les prochains numéros sont les bienvenus. Ils doivent être envoyés à l'adresse mentionnée ci-dessus.

LINK is also published in English. If you wish to receive LINK in English, please let us know.



Chers lecteurs,

« Ensemble, brisons les barrières pour l'autisme ». C'est le thème choisi par Autisme-Europe pour sa nouvelle campagne afin de favoriser la pleine participation des personnes autistes dans une société accessible à tous.

L'autisme est souvent décrit comme un handicap invisible, et il en va de même des barrières que rencontrent les personnes autistes et leurs familles. Elles sont pourtant très nombreuses : barrières à la communication, à l'éducation, à l'emploi, à la vie indépendante dans la communauté, stigmatisation et préjugés, etc. Par cette campagne nous souhaitons mettre en lumière les changements pour lesquels nous devons, tous ensemble, nous mobiliser. Elle s'adresse donc à un large public, au premier rang duquel les décideurs politiques, mais également à tous les acteurs de la société, afin d'agir pour le respect de la neurodiversité.

Donner à voir permet de sensibiliser, c'était le but de l'exposition de photographies qui a été présentée au Comité Economique et Social Européen, où se réunit régulièrement une partie des forces vives de la société civile Européenne. Cette exposition a regroupé des clichés pris par des photographes du Luxembourg, de Pologne et du Royaume Uni et reflète la diversité de l'autisme. Son lancement fût précédé d'un débat sur l'accès à l'emploi. De nombreuses autres activités ont été mises en œuvre à travers toute l'Europe dans le cadre de la campagne, qui se poursuivra en 2018. Nous espérons donc pouvoir compter à nouveau sur votre soutien à tous.

Faire entendre sa voix est également indispensable pour demander les changements nécessaires. Dans cette édition, vous découvrirez le témoignage engagé d'Alistair de Gaetano – auto-représentant Maltais - qui partage avec nous son expérience dans le cadre du suivi de la mise en œuvre de la Convention des Nations Unies pour les Droits des personnes Handicapées à la Conférence des Etats Parties. Alistair souligne l'importance de réclamer haut et fort ses droits, de manière « ferme » et « non négociable ». Il rappelle aux personnes autistes et à leurs alliés, l'importance de les revendiquer de manière collective et d'agir ensemble.

Cet appel est au cœur de notre mission de représentation des personnes autistes et de leurs familles au niveau européen. Notre rôle est en effet de relayer et d'amplifier leurs attentes et besoins exprimés à travers toute l'Europe pour faire respecter leurs droits. Nous sommes donc heureux que notre réseau continue de se renforcer et que de nouvelles associations et individus nous rejoignent pour mener à bien cette mission, car c'est vous tous qui faites notre force.

En outre, afin de favoriser encore davantage la participation de tous et le partage d'informations accessibles à travers toute l'Europe et au-delà, Autisme-Europe vient de lancer un nouveau site internet avec un contenu en facile-à-lire, que nous vous invitons à découvrir et à enrichir de vos expériences.

Nous vous souhaitons une bonne lecture,



Zsuzsanna Szilvasy
Présidente



Aurélie Baranger
Directrice

« Ensemble,
brisons les
barrières pour
l'autisme »



©Autismo España

Des gens réunis à Madrid le 2 avril, adoptant le geste de la campagne.

AE appelle à l'élimination des barrières pour l'autisme

A l'occasion de la Journée mondiale de sensibilisation à l'autisme 2017, célébrée le 2 avril, Autisme-Europe (AE) a lancé une campagne de sensibilisation de longue haleine intitulée « Ensemble, brisons les barrières pour l'autisme. Construisons une société accessible ».

La première phase de cette campagne consistait à informer le public sur les barrières quotidiennes auxquelles se heurtent les personnes autistes et leurs familles dans la société. A partir du 2 avril, la campagne est devenue un appel à l'action lancé aux décideurs politiques, aux professionnels concernés par l'autisme, aux chefs d'entreprise et à l'ensemble de la société pour travailler aux côtés de la communauté de l'autisme afin d'éliminer ces barrières et de renforcer l'inclusion des personnes autistes.

Le slogan de la campagne

Le slogan « Ensemble, brisons les barrières pour l'autisme. Construisons une société accessible » est à la fois un appel à l'action et une invitation à collaborer avec les personnes autistes pour une meilleure accessibilité. Briser les barrières à l'inclusion nécessite la guidance et l'expérience des personnes autistes et de leurs familles, elles doivent être impliquées dans le développement de solutions pour l'accessibilité (« rien sur nous sans nous »).

Il est essentiel que les décideurs politiques à travers l'Europe, de même que l'ensemble de la société, aient une meilleure compréhension de l'autisme et agissent pour éviter les obstacles existants à la pleine inclusion et participation des personnes autistes.

Déchirer symboliquement des barrières

Pour soutenir sa campagne, AE a demandé aux personnes de briser symboliquement les barrières à l'accessibilité en inscrivant sur une bannière ou une feuille de papier une brève description de ce qui, selon elles, rend la société inaccessible. Elles ont ensuite été invitées à prendre une photo ou à se filmer en train de tenir la bannière puis de passer au travers de celle-ci et/ou de la déchirer.

Pour promouvoir sa campagne, AE a publié une boîte-à-outils expliquant comment attirer le mieux l'attention du grand public sur le sujet. En partenariat avec *Autismo España*, membre d'Autisme-Eu-

rope, un teaser vidéo a également été produit dans le cadre de cette campagne pour susciter de l'intérêt et faire comprendre aux gens quels étaient les thèmes principaux liés à l'accessibilité des personnes autistes.

Le contexte de la campagne

Dans le contexte politique actuel de l'UE, l'accessibilité des personnes handicapées fait partie des priorités de l'UE. En vertu des dispositions de la Convention des Nations Unies relative aux Droits des Personnes Handicapées (CNDPH), la Commission européenne a publié une proposition d'Acte législatif européen sur l'accessibilité le 2 décembre 2015.



Collage des photos prises lors du tournage de la vidéo de la campagne.

L'Acte législatif européen proposé par la Commission est actuellement en négociations. L'Acte prévoit un minimum d'exigences en matière d'accessibilité pour une série de produits et services à travers l'Union européenne. En outre, le 30 mars 2017 marque le 10^e anniversaire de l'ouverture de la CNUDPH à la signature. L'article 9 de la Convention stipule en particulier que les Etats Parties doivent prendre des mesures appropriées pour promouvoir l'accès des personnes handicapées à l'environnement physique, aux transports, à l'information et aux communications, y compris les TIC, ainsi qu'à d'autres installations et services ouverts ou fournis au public.

Le moment est donc crucial pour sensibiliser aux besoins en accessibilité des personnes autistes. Bien que l'Acte législatif européen sur l'accessibilité ne fournisse aucun détail technique sur la façon de rendre un produit ou un service accessible, il

prévoit néanmoins le développement de standards ou de mesures techniques de mise en œuvre lorsque des précisions sont nécessaires. Au-delà de l'Acte législatif sur l'accessibilité, l'accessibilité universelle devrait faire partie des priorités des Etats parties de la CNUDPH.

AE a publié un manifeste expliquant les objectifs concrets de la campagne 2017. AE appelle les décideurs politiques, les professionnels compétents, les chefs d'entreprise, et le grand public à consulter et à coopérer avec les personnes autistes et leurs organisations de représentation afin de rendre la société plus respectueuse des personnes autistes dans tous les domaines de la vie et d'assurer le respect de la CNUDPH. AE appelle les décideurs européens et des États membres à veiller à ce qu'un Acte Européen sur l'accessibilité fort soit adopté conformément aux recommandations du mouvement des personnes handicapées.

Des supporters connus

Un grand nombre de personnes connues ont soutenu notre campagne. Par exemple, des personnalités du monde sportif, telles que les joueurs du FC Bayern München et Manchester City F.C ont symboliquement brisé les barrières pour l'autisme. D'autres parties prenantes et personnalités publiques ont témoigné de leur soutien à notre campagne, notamment la reine d'Espagne Letizia.

Joueurs de football rejoignant la campagne. Ci-dessus (de gauche à droite et de haut en bas) : David Silva, Josep Guardiola, Fabian Delph, Kevin de Bruyne, Leroy Sané et Willy Caballero.



Le pouvoir des réseaux sociaux

Pour aider à promouvoir sa campagne, Autisme-Europe a mis en place un Thunderclap. Il s'agit d'un programme qui permet aux organisateurs d'une campagne d'enregistrer les messages de soutien des participants et de les programmer afin que ceux-ci soient publiés simultanément dans les réseaux sociaux à une date définie.

Dans le cadre de la campagne « Ensemble brisons les barrières, construisons une société inclusive », tous les messages ont été publiés le matin du 2 avril.

Grâce à Thunderclap, le message de la campagne a atteint 354 313 utilisateurs des réseaux sociaux.



©Commission européenne pour Autism-Europe

La commissaire européenne Marianne Thyssen témoignant de son soutien à la campagne d'AE.

Appel à l'action étendu aux décideurs politiques

La Commissaire européenne chargée de l'emploi, des affaires sociales, des compétences et de la mobilité des travailleurs Marianne Thyssen a publiquement témoigné de son soutien en apparaissant avec le logo de notre campagne.

En outre, 15 membres du Parlement européen de 10 Etats membres ont soutenu la campagne en brisant symboliquement les barrières pour l'autisme.

Plus de 15 eurodéputés ont soutenu la campagne. Ci-contre (de gauche à droite et de haut en bas) : Jana Žitňanská, Miriam Dalli, Brando Benifei, Nicola Caputo, Helga Stevens, Sirpa Pietikäinen, Florent Marcellesi, Remo Sernagiotto et Alojz Peterle.



Célébration de la Journée Mondiale de l'Autisme aux Nations Unies

Le 31 mars, les Nations Unies ont marqué la Journée mondiale de sensibilisation à l'autisme 2017. L'événement clé de cette journée a été l'allocution du Professeur Simon Baron-Cohen, directeur du Centre de recherche en autisme à l'Université de Cambridge. Aux côtés de grandes associations telles qu'AE, Baron-Cohen appelle à investiguer sur les violations des droits des personnes autistes et à renforcer la surveillance de leurs besoins pour que « chaque année, lors de la Journée Mondiale de Sensibilisation à l'Autisme, nous puissions nous réjouir de la diminution de ces violations ».

Autisme-Europe a participé aux événements des Nations Unies à New York.

L'événement « Vers l'autonomie et l'auto-détermination » traitait de l'accès à l'auto-détermination et à la capacité juridique des personnes autistes. Maria Wroniszewska, membre du Comité exécutif d'AE, a pris la parole en tant que membre du panel « Formation professionnelle et emploi : une clé pour l'indépendance et l'autosuffisance ».

Le même jour, la présidente d'AE Zsuzsanna Szilvasy a participé en tant qu'intervenante à l'événement « Populations en mouvement : répondre aux opportunités et aux défis liés aux soins et aux services pour les migrants autistes ou atteints d'un handicap développemental » organisé par le département de l'information et le département des affaires économiques et sociales des Nations Unies.



La Secrétaire du Comité exécutif d'AE Maria Wroniszewska et la Présidente Zsuzsanna Szilvasy intervenant à l'ONU.

A l'occasion de la Journée mondiale de sensibilisation à l'autisme, AE appelle le grand public à faire entendre l'importance de briser ensemble les barrières à l'accessibilité pour les personnes autistes. S'engager aux côtés des personnes autistes et entendre leurs témoignages est essentiel pour comprendre les obstacles auxquels elles doivent faire face et c'est seulement en travaillant ensemble que nous pourrons éliminer ces barrières et promouvoir une société dans laquelle chaque personne est incluse.

Portée et impact de la campagne (en mai 2017)

Jusqu'ici, au moins **15 pays** ont soutenu notre campagne de quelque façon qu'il soit :

- Le matériel de campagne a été traduit dans au moins **15 langues** ;
- **La Commissaire européenne Marianne Thyssen et 14 eurodéputés** issus de 10 pays différents ont soutenu la campagne ;
- Au moins **25 pays** (y compris les pays non-européens tels que les Etats-Unis, le Nigéria, l'Inde et le Venezuela) ont fait référence à notre campagne en ligne ;
- **30 000** personnes ont visionné la vidéo de la campagne sur Facebook et YouTube.
- **354 000** personnes impactées dans les médias sociaux via Thunderclap (version gratuite).

Deux membres du Comité exécutif d'Autisme-Europe ont participé aux événements des Nations Unies à New York à l'occasion de la mondiale de sensibilisation à l'autisme

A l'occasion de la Journée mondiale de sensibilisation à l'autisme, AE appelle le grand public à faire entendre l'importance de briser ensemble les barrières à l'accessibilité pour les personnes autistes. S'engager aux côtés des personnes autistes et entendre leurs témoignages est essentiel pour comprendre les obstacles auxquels elles doivent faire face et c'est seulement en travaillant ensemble que nous pourrons éliminer ces barrières et promouvoir une société dans laquelle chaque personne est incluse.

Objectifs de la campagne :

- Sensibiliser (par les personnes autistes) aux problèmes d'accessibilité auxquels elles se heurtent ;
- Faire connaître au public ce qu'il peut faire pour rendre la société plus accessible et inclusive pour les personnes autistes ;
- Soutenir l'adoption de l'Acte législatif européen ;
- Rappeler les principes de la Convention des Nations Unies relative aux Droits des Personnes Handicapées pour créer les conditions nécessaires à une société inclusive ;
- Appeler à l'action les décideurs politiques européens et la société civile (y compris les employeurs, les éducateurs, etc.) afin de travailler ensemble et de renforcer davantage l'accessibilité.

Susciter un élan dans toute l'Europe et au-delà

Des membres d'AE de toute l'Europe ont brisé symboliquement les barrières à l'accessibilité afin d'éliminer ces barrières et de renforcer l'inclusion des personnes autistes.

Des personnes à travers tout le continent ont uni leurs forces pour disséminer le message de la campagne.



©Autism-Europe

Des gens des quatre coins de l'Europe ont conjugué leurs efforts pour disséminer le message de la campagne. Ci-dessus (de gauche à droite et de haut en bas), quelques photos de nos supporters d'Italie, du Mexique, de la Croatie, de Belgique, du Luxembourg, d'Espagne, d'Argentine, de Serbie, de l'ERY Macédoine, de la République tchèque et du Liban.

Informations et matériel de campagne :

<http://www.autismeurope.org/fr/que-faisons-nous/journee-mondiale-de-sensibilisation-a-lautisme/campagne-actuelle/>

Une exposition de photos marque la Journée mondiale de sensibilisation à l'autisme

Dans le cadre de la campagne de la Journée mondiale de sensibilisation à l'autisme pour 2017, Autisme-Europe a organisé une exposition de photographies, en partenariat avec le Comité économique et social européen (CESE). Le thème de l'exposition était l'accessibilité pour les personnes autistes dans la société.

Des photos ont été prises par trois photographes, un Britannique (Graham Miller- *Photo Honesty*), un Polonais (Michał Awin de la Fondation JiM) et un Luxembourgeois (André Weisgerber de la Fondation Autisme Luxembourg), pour aider à comprendre ce que l'accessibilité signifie pour les personnes autistes et les types d'obstacles auxquels elles sont confrontés dans leur vie quotidienne. L'exposition visait également à célébrer la diversité humaine et à susciter une réflexion sur la façon de créer les conditions pour l'inclusion des personnes autistes au sein de la société.

L'ouverture de l'exposition a eu lieu après une table ronde sur l'accessibilité du monde du travail pour les personnes autistes. La discussion a eu lieu pendant la session de la section « Emploi, affaires sociales et citoyenneté » du CESE. Plus de 130 représentants de la société civile en provenance de toute l'Union Européenne ont assisté à l'événement, et le photographe André Weisgerber était également présent pour accueillir le public au vernissage de l'exposition.



©Michał Awin

Photo de l'exposition

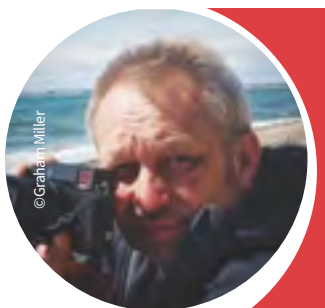


©Michał Awin

Michał Awin

« Sur mes photos, vous trouverez des personnes avec autisme et le syndrome d'Asperger qui, à travers leurs intérêts uniques, brisent les barrières et parcourent le monde avec le message qu'elles sont capables d'aimer, de créer et de partager leur passion avec d'autres personnes. Elles excellent dans ce qu'elles font, et c'est ce perfectionnisme que j'espère capturer dans mes photographies.

Je voudrais montrer les forces des personnes autistes, en brisant tous les obstacles et les stéréotypes ».



©Graham Miller

Graham Miller

« Dans un monde où des millions de photographies sont prises chaque jour, il est difficile de capter l'attention du public. C'est seulement en l'interpelant que nous pouvons commencer le processus d'éducation. C'est pourquoi je cherche à ce que mes photos suscitent la réflexion.

Je me sens privilégié d'avoir exposé mon travail au CESE auprès d'un public clé. Si j'ai amené une personne à réévaluer sa perception de l'autisme, pour devenir plus compréhensive, alors j'aurai atteint mon but ».



©Graham Miller

Photo de l'exposition



©André Weisgerber

Photo de l'exposition



Membres d'Autisme-Europe
présents lors de notre
Assemblée Générale à Zagreb.

L'Assemblée Générale et le Conseil d'Administration d'AE ont lieu à Zagreb

Plus de 60 participants en provenance de plus d'une vingtaine de pays ont assisté à l'Assemblée Générale Annuelle et à la réunion du Conseil d'Administration d'Autisme-Europe (AE) à Zagreb, les 6 et 7 mai 2017. Ces réunions ont été accueillies par l'Union Croate des Associations de l'Autisme (*Savez Udruga Za Autizam Hrvatske -SUZAH*).

Parmi les points marquants des réunions figuraient l'accueil de deux nouvelles associations membres (*Autismo Sevilla*, Espagne et *Fondazione Il Domani dell'Autismo ONLUS*, Italie) ; des mises à jour concernant les projets et plateformes dans lesquels AE est actuellement impliquée ; des discussions sur le prochain Congrès International d'Autisme-Europe de Nice de 2019 ainsi que des discussions sur les futures priorités de l'organisation.

Le 5 mai, des membres d'AE ont rencontré des décideurs politiques croates (Zvezdana Bogdanović, représentante du Ministère de la démographie, de la famille, de la jeunesse et de la politique sociale ; Dunja Poljak Skoko, représentante du Ministère de la santé et Edita Šimunović Dundović, représentante du Ministère des sciences, de l'éducation et des sports) ainsi que

d'autres intervenants comme Mira Pekeć Knežević, la médiatrice pour les personnes handicapées, Melani Marković, représentante de l'UNICEF et la doyenne Antonija Žižak et le Professeur Jasmina Frey Škrinja, de la Faculté d'éducation et de réadaptation de l'Université de Zagreb.

La médiatrice Mira Pekeć a expliqué que les manquements en termes de respect des droits des personnes autistes en Croatie avaient été soulignés dans un rapport spécial, qui avait été adopté par le parlement croate en 2015. Ce rapport tient compte des recommandations adressées aux organismes publics, et a été rédigé avec le soutien d'experts de l'UNICEF, avec la coopération de trois ministères compétents (Ministère de la santé, Ministère des sciences et de l'éducation et Ministère de la démographie, de la famille, de la jeunesse et des politiques sociales). C'est aussi

grâce au soutien de l'UNICEF, qu'un cadre national de dépistage précoce, comportant des lignes directrices spécifiques, a été adopté en 2016. Celui-ci devrait désormais être mis en œuvre. En avril 2017, une nouvelle Stratégie du handicap a été publiée en Croatie et Autisme-Europe espère qu'elle tiendra compte des besoins spécifiques des personnes autistes. Ces besoins concernent notamment l'accès au diagnostic et à l'intervention précoce, le soutien aux adultes autistes et la formation de professionnelle.

AE remercie vivement l'Association croate de l'autisme pour avoir contribué au bon déroulement et à la convivialité des réunions.

Voir toutes les photos des réunions sur la page Facebook d'AE :

www.facebook.com/autismeurope/AE/

Durant leur séjour à Zagreb, les participants ont effectué une visite d'étude d'un service résidentiel dans la communauté à Mostari. La visite a été organisée par Udruga za autizam Zagreb (une organisation membre de l'Association croate de l'autisme). Nos hôtes : Marka, Marija, Damir, Janka, Željka et Igor (adultes autistes qui vivent à Mostari

depuis six ans) ont été rejoints par leurs parents, le personnel de soutien et le groupe vocal féminin Ive pour nous accueillir chaleureusement et expliquer leurs activités. En chemin, les membres d'AE ont également visité un appartement de proximité géré par cette même organisation ainsi que trois autres, gérés par *Centar za Autizam*.

Tout sur nous, sans nous



Alistair de Gaetano à l'ONU

Alistair de Gaetano est aussi conseiller auprès du Secrétariat d'Etat pour les personnes handicapées et a représenté celui-ci pendant la présidence maltaise de l'UE en qualité de vice-président du groupe de travail sur les questions sociales du Conseil en charge des discussions sur l'Acte législatif européen sur l'accessibilité.

Auparavant, Alistair avait contribué aux efforts qui ont permis d'obtenir un Acte législatif sur la capacitation des personnes autistes à Malte. Au même moment, il entreprenait son doctorat sur les droits des personnes autistes au *Trinity College* de Dublin. Récemment, Alistair a également représenté Malte lors de la 10^e Conférence des Etats parties à la CDPH (COSP 10).

Le texte qui suit est le compte-rendu personnel de ses impressions et opinions sur le COSP 10 et ne reflète d'aucune façon la position officielle du gouvernement maltais.

C'était intéressant de revenir à la COSP. C'était aussi étrange, cette fois-ci, de se retrouver de l'autre côté de la scène, en tant que représentant d'un Etat partie. La première fois, c'était grâce à l'Alliance Internationale du Handicap (IDA), à cette occasion j'avais également participé au Forum CDPH de la société civile en tant que panéliste pour discuter du travail de collaboration fourni par les ONG dans le cadre de la soumission d'un document officiel aux Nations Unies. Ce document était intitulé « Ne laissez personne derrière ». Il faisait écho au thème officiel de la COSP de l'année précédente, afin de plaider en faveur d'une meilleure inclusion des personnes handicapées lors du premier Forum politique de haut niveau sur le développement durable qui a eu lieu entre les 11 et 20 juillet 2016. Et c'est ce thème qui a profondément résonné en moi cette année. Cette année, à la COSP, j'ai revu de nombreux activistes d'ONG avec qui je m'étais retrouvé la fois dernière.

Et tandis que j'ai aussi fait la connaissance de collègues d'autres pays qui, eux, sont en faveur d'un programme plus progressiste, j'ai une fois de plus constaté l'énorme fossé qui existe entre les Etats parties d'une part, et la société civile de l'autre.

L'année dernière, j'avais le sentiment de pouvoir faire bouger les choses car je faisais partie d'un « bloc ». Certes, nous étions une minorité luttant pour le changement, pour que les Etats parties concrétisent, soutiennent et priorisent des concepts conformes au modèle des droits humains dans le domaine du handicap. Cette fois-ci, j'étais content de représenter « l'exécutif politique » et d'ailleurs très heureux aussi de faire la connaissance de collègues d'autres Etats parties qui partagent les mêmes points de vue sur la façon d'aller de l'avant et qui agissent en conséquence. Mais je me suis aussi senti très seul parce que ces collègues ne représentent qu'une petite « avant-garde » dans le système

actuel et, par ailleurs, je pouvais ressentir l'énorme gouffre entre la société civile et les Etats parties. Un gouffre qui se traduit par « Tout sur nous, sans nous », comme l'ont exprimé les activistes à la COSP. M'étant retrouvé de l'autre côté de la scène, et étant d'ailleurs toujours activiste puisque c'est en tant que consultant que j'ai représenté le gouvernement à la COSP et que je ne suis pas un employé de l'Etat officiel, j'ai pu observer la situation des deux côtés du miroir et j'ai vu que quelque chose clochait en ce qui concerne les questions traitées (ou ignorées) et les points de vue.

Les Etats parties ont évoqué les efforts mis en place pour rendre leurs politiques et législations conformes à la CNUDPH. Néanmoins, certains d'entre eux ont par la suite refusé d'interagir avec la société civile durant la COSP (même en étant abordés par des activistes de leur propre pays) ainsi que de dialoguer avec le Comité CDPH, le mécanisme des droits humains pourtant créé par les Etats parties eux-mêmes lorsqu'ils ont adopté la Convention en 2006, afin de recevoir une guidance et une surveillance en la matière.

Ce qui explique en partie cette profonde division, c'est le manque de volonté. Les personnes handicapées coûtent de l'argent et, dans certains pays, nous faisons toujours partie d'un groupe minoritaire avec peu de poids électoral et économique. Dans d'autres pays, ce qui est en cause, c'est davantage un réel manque de connaissances et de sensibilisation face aux questions du handicap et, surtout, face au vécu des personnes handicapées.

J'en ai fait l'expérience directement, mais d'une façon beaucoup plus positive les 4 et 5 juillet derniers à Amman, en Jordanie. Mon collègue maltais et moi-même étions invités avec un autre expert belge à discuter avec le nouveau groupe d'experts international sur le handicap de la Commission économique et sociale de l'ONU pour l'Asie occidentale (l'IGED). Et là, nous nous sommes retrouvés devant des Etats parties désireux d'apprendre, de discuter et de trouver des moyens de mettre en œuvre des politiques en matière de handicap, d'améliorer les pratiques, et de rendre leur législation et leurs institutions conformes aux dispositions de la CNUDPH ainsi qu'aux Principes de Paris.

Il y a donc vraiment de l'espoir. Par exemple, un jeune homme a décrit comment, dans son pays, des formations sur le handicap étaient organisées à l'intention des membres du gouvernement. Après avoir participé à l'une de ces formations, le ministre des affaires sociales était tellement outré de la situation, qu'il a revu sa feuille de route et a travaillé à élaborer une approche coordonnée de réformes politiques, conformément à l'information qu'il venait de recevoir.

Je suis certain, mais par prudence je préférerais dire je « crois », qu'il existe des Etats parties dont les autorités n'ont pas encore entrepris de réformes pour rendre leurs législations conformes à la CDPH, du simple fait que, comme le gouvernement que je viens d'évoquer, ils n'ont pas encore été sensibilisés de manière adéquate. Je suis heureux que mon pays, Malte, travaille dans

le sens du changement et progresse à pas de géant dans le domaine du handicap. Malte s'est efforcée d'adopter le modèle de la vie autonome et d'intégrer ou de réintégrer dans la société les personnes handicapées qui, jusqu'ici, étaient placées en institutions, en commençant par la mise en place de services implantés dans la communauté, ensuite par l'ouverture de logements avec des services d'assistance pour permettre aux personnes handicapées de retourner vivre dans leur propre communauté. Les vieilles institutions sont démolies et font place à des projets soutenant la vie autonome. Les investissements ont aussi drastiquement augmenté depuis ces quatre dernières années. A cet égard, l'Etat priorise et finance les infrastructures et les services directs, axés sur l'autonomie et l'inclusion des personnes handicapées. Le budget de l'Etat (Etat qui, par ailleurs, a confirmé son engagement spécifique vis-à-vis des personnes autistes et leurs familles) de 2018 prévoit à lui seul une augmentation de ses investissements à hauteur de 5 millions d'euros dans le secteur du handicap. Cela contraste fortement avec les réticences (auxquelles nous devons répondre) de certains Etats parties qui insistent sur la nécessité d'évaluer ce qui constitue une « charge disproportionnée » ou de mener des analyses coûts-bénéfices avant de décider de la mise en place de réformes spécifiques en faveur des personnes handicapées.

Les personnes handicapées sont des êtres humains ayant les mêmes droits que les autres. Nous avons le droit d'accéder, au même titre que les autres, aux mêmes droits et à des adaptations lorsque celles-ci constituent le seul moyen de nous garantir ces droits (mais, ici encore, seulement si la conception des produits, des services ou de l'environnement ne peut pas être rendue accessible à tous selon un principe d'égalité).

« Donner un prix à nos droits est dégoûtant. Feriez-vous la même chose avec les droits des femmes, par exemple, ou de n'importe quel autre groupe ? Les droits fondamentaux ne sont pas négociables. »

En tant que membre d'une communauté de personnes handicapées – s'agissant de notre communauté spécifique, cette dernière est composée de personnes autistes, ainsi que leurs familles et les personnes de soutien – nous nous devons de poursuivre notre combat afin de combler cet écart. Il nous faut sensibiliser largement pour obtenir l'acceptation, l'inclusion et la capacitation (conformément au modèle maltais), à tous les niveaux de la société, y compris les décideurs politiques et le grand public.

Nous devons nous montrer fermes face aux autorités qui continuent de violer la Convention et nos droits fondamentaux. Autisme-Europe n'a pas hésité à le faire dans le passé, auprès du Comité européen des droits sociaux du Conseil de l'Europe et nous devrions être prêts à le refaire à tout moment jusqu'à ce que s'établissent la compréhension et le dialogue, des facteurs clés permettant de faire progresser notre cause pour l'égalité.

Qu'est-ce que la conférence COSP ?

Chaque année, les Etats parties de la Convention des Nations Unies relative aux Droits des Personnes Handicapées (CNUDPH ou CNDPH) se réunissent au siège des Nations Unies à New York. La réunion est appelée : « Conférence des Etats parties de la CDPH » (acronyme anglais : COSP) et son but est d'examiner toutes les questions ayant trait à la mise en œuvre de la CNUDPH. Des experts de renommée dans le domaine du handicap appellent à une meilleure reconnaissance d'une série de droits humains et de

libertés fondamentales des personnes handicapées en mettant l'accent sur l'aide aux personnes handicapées les plus vulnérables.

Cette année, la 10e session de la COSP a eu lieu du 13 au 15 juin 2017 et avait pour thème « la seconde décennie de la CNUDPH : inclusion et pleine participation des personnes handicapées et de leurs organisations représentatives dans la mise en œuvre de la Convention ».



**10th Conference of
States Parties to the
Convention on the Rights of
Persons with Disabilities**

UN Headquarters, 13 - 15 June 2017
#COSP10 www.un.org/disabilities enable@un.org

AE remanie son site Internet

En accord avec sa campagne 2017 « Brisons les barrières pour l'autisme. Construisons une société inclusive », Autisme-Europe (AE) lance son nouveau site internet avec l'objectif d'impliquer un plus grand nombre de personnes autistes dans ses activités. Le remaniement inclut une interface avec du contenu facile-à-lire, illustré de pictogrammes ainsi qu'un forum privé destiné aux personnes autistes.



Pour répondre aux besoins des personnes autistes, AE a modernisé son site Internet en y intégrant diverses solutions d'accessibilité pour les personnes avec un handicap sensoriel et un site parallèle, entièrement conçu dans un format facile-à-lire, doté de pictogrammes, dont le but est d'améliorer l'accessibilité pour les personnes avec un handicap intellectuel.

Le site Internet est développé à partir d'un CMS (système de gestion de contenu) Wordpress qui adhère aux lignes directrices WCAG 2.0, c'est-à-dire qu'il respecte une série de recommandations destinées à rendre les contenus Internet plus accessibles.

Par ailleurs, un forum privé pour les personnes autistes est désormais disponible. Le forum est ouvert à toutes les personnes autistes intéressées (qu'elles soient membres d'AE ou non), qui auront rempli un court formulaire d'inscription au préalable.

Outre ces améliorations, le nouveau site Internet d'AE comporte de nouvelles fonctionnalités telles qu'une carte du monde pour situer les membres d'AE, les services ou les endroits utiles, respectueux et accueillants pour les personnes autistes (à enrichir continuellement), un calendrier d'événements ainsi qu'un extranet pour nos membres.

Des approches innovantes pour l'éducation sexuelle pour les personnes handicapées

Le 31 mai 2017, Autisme-Europe a accueilli les participants à la conférence sur l'éducation sexuelle qui a eu lieu à Bruxelles, dans le cadre du projet TRASE, financé par le programme Erasmus+ de la Commission européenne. La conférence a exploré l'importance de l'éducation sexuelle, trop souvent sous-estimée, dans le bien-être des personnes ayant un handicap intellectuel et a fourni un aperçu pratique de la façon de dispenser efficacement l'éducation sexuelle à des personnes ayant diverses difficultés d'apprentissage.

TRASE est l'acronyme de « *Training in Sexual Education for Persons with Disabilities* » et signifie en français : éducation sexuelle des personnes handicapées. Ce projet, qui a démarré en janvier 2016, a été lancé pour répondre au manque de professionnels qualifiés dispensant des cours d'éducation sexuelle adaptés aux personnes qui ont un handicap mental. Ce projet ne vise pas seulement le développement d'un programme de formation pour les parents et professionnels désireux de combler ces lacunes mais fournit aussi gratuitement toute une série d'outils, d'activités et de jeux éducatifs, adaptés et prêts-à-l'emploi en vue de faciliter l'enseignement de l'éducation sexuelle auprès des personnes ayant différentes difficultés d'apprentissage.

Dans le cadre de la conférence TRASE du 31 mai, des membres du consortium, composé d'organisations de Belgique, du Luxembourg, du Royaume-Uni, d'Autriche, du Portugal et de Lituanie, ont organisé des ateliers pour présenter les outils éducatifs nouvellement développés et de l'éducation sexuelle des personnes ayant un handicap mental. Les discussions ont été enrichies de la participation de deux orateurs principaux : le Professeur Michel Mercier de l'Université de Namur, Belgique, et Izabela Fornalik, praticienne dans le domaine de l'éducation sexuelle et écrivain, originaire de Pologne.

L'année 2017 marque le dixième anniversaire de la Convention des Nations Unies relative aux Droits des Personnes Handicapées. Bien que la Convention mentionne expressément le droit des personnes handicapées de « fonder une famille », de « décider librement (...) du nombre de leurs enfants et de l'espacement des naissances » et de « conserver leur fertilité, sur la base de l'égalité avec les autres », et bien qu'il y soit également fait mention « du libre et plein consentement » en matière de soins de santé, y compris la santé reproductive, force est de constater que la stérilisation et les avortements forcés en Europe sont encore trop souvent considérés comme un moyen acceptable de faire face au manque d'éducation sexuelle disponible pour les personnes ayant un handicap mental.

Pour en savoir plus sur TRASE, les partenaires du projet et, bien entendu, accéder gratuitement aux outils TRASE, nous vous invitons à visiter la page internet du projet : www.traseproject.com



Conférence finale de TRASE à Bruxelles



Photos des ateliers menés à la conférence finale de TRASE à Bruxelles

Parmi les outils présentés à la conférence figuraient :

- **Le jeu de dés TRASE** : dans cette activité, les étudiants répondent à des questions et discutent des différents thèmes liés la sexualité et les relations en fonction du dé lancé ;
- **Le jeu de prise de décisions TRASE** : c'est un jeu en ligne dans lequel un certain nombre de situations est présenté aux joueurs à qui il est demandé de choisir la meilleure façon de réagir pour chacun des scénarios ;
- **La banque de mots TRASE** : il s'agit d'une encyclopédie illustrée, facile-à-lire, qui contient l'essentiel du vocabulaire permettant aux étudiants de comprendre le corps humain, la sexualité et les relations ;
- **Les poupées TRASE** : ce sont des poupées anatomiques, qui aident à explorer le corps humain et les relations sexuelles d'une façon facile à comprendre et non intimidante.
- **Le jeu de plateau TRASE** : c'est un plateau de jeu contenant des questions sur la sexualité qui peuvent être adaptées par niveau d'intimité, en fonction de l'utilisateur cible et de son niveau de facilité à discuter du sujet.

Le Dr McManmon dirige une séance de thérapie équine avec des étudiants de la CIP aux Massachusetts, aux États-Unis.

« Je suis le premier diplômé du CIP »

Dr Michael McManmon, Ed.D., fondateur du programme de formation professionnelle CIP (*College Internship Program*), auto-représentant et membre d'une famille nombreuse avec plusieurs personnes autistes.

Tout au long de ses 42 années d'expérience avec des étudiants ayant des différences d'apprentissage ou le syndrome d'Asperger, Dr McManmon s'est penché sur l'élaboration de programmes d'études, la formation du personnel, l'évaluation de programmes et l'administration de programmes au sein de la communauté. Sa vision est unique, étant donné qu'il a lui-même été diagnostiqué Asperger à l'âge de 51 ans et qu'il a grandi au sein d'une famille nombreuse avec plusieurs membres autistes. Dr McManmon a 6 enfants et 17 petits-enfants. C'est un artiste passionné qui aime nager, jardiner et voyager.

En 1984, il a fondé le Programme de formation CIP, un programme post-secondaire venant en aide aux jeunes adultes avec le syndrome d'Asperger, autisme (ne requérant pas un haut degré de soutien), TDAH ou encore d'autres différences d'apprentissage, dans leur transition vers l'université ou le monde du travail. Dispensé dans 5 centres aux États-Unis, le CIP est décrit comme faisant partie des programmes les plus complets dans le monde en termes d'aide fournie aux jeunes adultes ayant des différences d'apprentissage en vue de les préparer à l'université, à l'emploi, et à la vie indépendante. « J'ai conçu le CIP comme un programme de vie dans la communauté en appartements pour les personnes qui sortaient des institutions, afin qu'elles puissent apprendre à vivre normalement dans la communauté et bénéficier de services complémentaires dont elles ont besoin », a déclaré Dr MacManmon.

Autisme-Europe : Selon vous, quelles sont les choses qui ont évolué le plus depuis le début du programme, en 1984 ? Le profil des personnes que vous aidez a-t-il changé au fil du temps ?

Dr. Michael McManmon : Ce qui a principalement évolué depuis ces quinze dernières années, c'est l'expansion considérable de nos connaissances et de notre expertise (...). Lorsque nous avons commencé, nous travaillions avec des personnes qui avaient des handicaps multiples et de graves problèmes psychologiques. C'était très intense. Au bout des 10 premières années, nous avons commencé à accueillir des étudiants avec des différences d'apprentissage, dont certains avaient des traits autistiques. Nous ne savions pas à quel groupe rattacher ces derniers, ils avaient

seulement des comportements répétitifs, stéréotypés, et avaient aussi une plus grande rigidité cognitive.

En 2003 environ, nous avons commencé à différencier les étudiants avec le syndrome d'Asperger ou l'autisme dit « de haut niveau » des autres personnes ayant des différences d'apprentissage.

AE : Vous avez grandi au sein d'une famille nombreuse avec plusieurs personnes autistes, ce qui vous a amené à comprendre l'autisme du point de vue parental. Quel est le rôle de la famille dans le parcours des étudiants du CIP ?

MM : Dans ma famille d'origine, mes parents étaient dépassés et ne savaient pas comment faire face. Dans les années 50 et 60, aux États-Unis, les gens dissimulaient leurs problèmes et faisaient comme si de rien n'était. J'ai vu mes frères et sœurs aînés commettre de graves erreurs et mes parents en souffrir avec eux, sans que personne ne reçoive le soutien dont il avait besoin. C'était un peu le problème de l'œuf et la poule. Qu'est-ce qui est apparu en premier : les différences d'apprentissage négligées ou les problèmes mentaux et addictions ? Cela fait dix ans que je rédige un ouvrage consacré à ce sujet.

Le rôle de la famille s'inverse quand un étudiant entame un CIP. Avant le CIP, les parents sont très impliqués dans la prise de décisions et dans les services directs à l'étudiant. Ensuite, ils deviennent « facilitateurs » : dans ce rôle, ils paient les factures, s'assurent que le personnel peut répondre à tous les besoins de leur enfant et se montrent soutenant. Quant aux étudiants, ils reprennent le contrôle afin de devenir autonomes. Le CIP les aide à combler les lacunes.

AE : Sur le site du CIP, nous pouvons lire la phrase suivante : « Durant l'ère de la désinstitutionnalisation, je me suis documenté sur le principe de normalisation de Wolfensberger alors que j'étudiais pour mon doctorat en éducation spécialisée et que je voulais mettre en place un programme basé sur la vie dans la communauté où les étudiants seraient amenés à faire l'expérience de conditions de vie normales.

Selon votre expérience, quelle est la situation actuelle aux Etats-Unis en termes de désinstitutionnalisation et de programmes visant à faciliter la vie dans la communauté ? Quels sont les principaux défis à relever ?

MM : Aux Etats-Unis, la plupart des services sont inclus dans la communauté et la majorité des institutions a été fermée. Les principaux défis concernent le financement public pour les personnes qui ne peuvent payer des services privés. Les services de base sont très mal répartis et présentent des lacunes dans bien des domaines. Les services privés ont recours à des méthodes récentes et innovantes mais il faut des ressources pour y accéder.

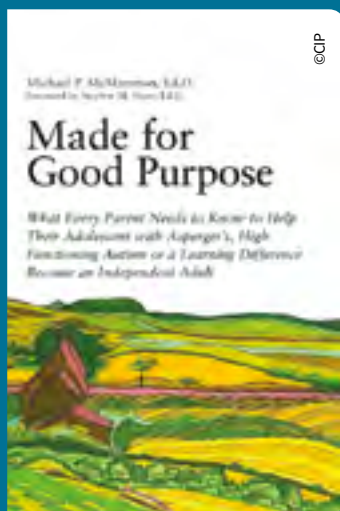
AE : Le programme CIP est axé sur les compétences de vie quotidienne dans des domaines tels que les aptitudes sociales, le fonctionnement exécutif, le traitement sensoriel et le bien-être afin de préparer les étudiants à la vie indépendante. Brièvement, que conseilleriez-vous à ces jeunes adultes avec le syndrome d'Asperger pour les aider à maîtriser leur fonctionnement exécutif et à mener une vie indépendante ? Comment peuvent-ils éviter l'anxiété et le fait d'oublier des choses, par exemple ?

MM : L'anxiété et la dépression sont des comorbidités relatives à l'autisme (nous retrouvons le paradoxe de l'œuf et la poule). Nous avons constaté qu'un bon équilibre sensoriel, y compris dans les moments de divertissement et d'exercices physiques, combiné avec un rythme de sommeil régulier et une nourriture saine sont les facteurs clés du bien-être.

Quant au fonctionnement exécutif, il va de soi que si vous négligez ces facteurs de bien-être, votre fonctionnement exécutif s'en ressentira. Or, il existe au moins trente-deux domaines de fonctionnement exécutif à observer et à évaluer chez chaque étudiant. La plupart des gens pensent qu'il s'agit seulement de compétences organisationnelles mais c'est bien plus que cela. Cela va de l'évaluation des exigences liées à une tâche à effectuer, à l'estimation du temps ou encore à l'extraction d'informations. Permettre aux étudiants de faire leur propre évaluation les aide à déterminer les domaines spécifiques sur lesquels se concentrer pour remédier à leurs difficultés.

AE : Pourriez-vous énumérer quelques exemples de bonnes pratiques liées à la transition vers la vie indépendante en Europe ?

MM : Je pense que tout ce qui touche à la vie indépendante est le plus facile à mettre en œuvre à de nombreux égards et que la plupart des pays sont en mesure de le faire. Par exemple, au Danemark, il existe des programmes pour la vie indépendante sur le long terme, où des adultes sont regroupés dans des appartements et jouissent d'une grande autonomie.



Made for Good Purpose: *What Every Parent Needs to Know to Help Their Adolescent with Asperger's, High Functioning Autism or a Learning Difference Become an Independent Adult.* (Ce que chaque parent doit savoir pour aider son enfant adolescent avec Asperger, autisme de haut niveau ou des différences d'apprentissage à devenir un adulte indépendant, trad. non officielle).

Truffé de conseils pratiques et de techniques utiles, ce livre aide les parents à soutenir leur enfant avec le syndrome d'Asperger à devenir un adulte heureux, sûr de lui et engagé. Grâce à ce guide essentiel, les jeunes « Aspies » pourront acquérir de l'indépendance et apprendre des aptitudes qui leur serviront tout au long de la vie à l'université, dans le monde du travail, dans les relations, etc.

Dr. McManon est aussi l'auteur de «Mploy», un Job Readiness Workbook qui sera publié à la fin de 2017 par la maison éditoriale Jessica Kingsley Publishers.

AE : Vous avez été diagnostiqué Asperger à l'âge de 51 ans. Quels ont été les plus grands défis auxquels vous avez dû faire face avant de recevoir le diagnostic ?

MM : Mes aptitudes sociales étaient limitées. J'ai réussi à faire tourner une entreprise, je me suis marié, j'ai eu des enfants mais au-delà de cela, je n'avais pas grand-chose. Mon diagnostic m'a ouvert une porte et aidé à me comprendre moi-même. Une fois débarrassé de ma souffrance, j'ai pris mon envol. J'ai développé un intérêt particulier à apprendre un maximum de choses sur toutes les facettes de notre programme. Je suis la référence en matière de diagnostic tardif. J'ai commencé par appliquer le programme à moi-même, dans chaque domaine, et j'ai tout noté afin que ce soit utile pour nos étudiants. On peut dire que je suis le premier diplômé du CIP. J'ai pu voyager à l'étranger, avoir une vraie relation avec mes enfants et essayer de nouveaux types de nourritures et d'activités au quotidien.

AE : Dans une interview avec les Ressources d'Internet en Education Spécialisée (ISER), vous avez déclaré : « A présent, je suis le père de mes enfants en tant qu'« être » humain plutôt qu'humain « qui fait ». En quelle mesure le fait de vous savoir autiste a changé votre vie ?

MM : Tandis que je deviens cognitivement moins rigide, je m'ouvre aux nouvelles idées et je peux désormais travailler avec des collègues, dans un groupe. Je suis capable d'autogérer mes émotions grâce à la natation, un bon sommeil et une alimentation saine. Mes craintes ont disparu et je compte explorer de nouvelles choses et de nouvelles façons de faire. Je suis déterminé à être le plus « normal » possible, même si je sais que j'ai aussi des domaines de fonctionnement supérieurs. J'aime passer du temps avec les autres et « être » simplement avec eux.

AE : Avez-vous un message pour les personnes autistes diagnostiquées tardivement ?

MM : Ne laissez pas la peur diriger votre vie, elle est trop courte et il y a tant de choses à faire dans le monde. Il est temps de sortir du moule, d'explorer et de faire de nouvelles expériences. Construisez le soutien dont vous avez besoin autour de vous et essayez constamment de nouvelles choses. Vous verrez les bénéfices que vous en retirerez une fois que vous aurez fait le pas (Je déplore encore toutes les décennies où j'ai refusé de manger de la cuisine indienne et des Naan !).

En savoir plus sur le CIP : www.cipworldwide.org

Le marathon de jeux vidéo « Hajime » soutient AE

La deuxième édition du marathon de jeux vidéo Hajime a collecté €1600 en faveur d'Autisme-Europe. L'événement caritatif, diffusé non-stop sur la plateforme de streaming Twitch, a eu lieu à Lomme, en France, les 29 et 30 avril 2017.

Comme pour la première édition du marathon « Hajime » de 2014, celui-ci a duré plus de 24 heures, et offrait la possibilité aux joueurs de se relayer. Les participants ont accepté des défis spécifiques afin de collecter davantage de fonds.

Au nom de toute l'équipe, nous tenons à remercier vivement tous les organisateurs, les participants et les donateurs pour cette initiative divertissante en faveur d'Autisme-Europe !

En savoir plus :
www.marathon-hajime.fr

Comment soutenir les activités d'Autisme-Europe

Autisme-Europe est une association internationale sans but lucratif, située à Bruxelles, en Belgique. Nous acceptons et encourageons les dons et collectes de fonds pour soutenir nos activités.

Vous pouvez nous aider de plusieurs façons et nous aider à faire la différence, par exemple :

- Organiser votre propre événement et reverser une partie des bénéfices à Autisme-Europe (comme c'était le cas avec le Marathon Hajime) ;
- Participer à une course locale, demander à vos amis de vous parrainer, et courir au nom d'Autisme-Europe ;

- Demander à vos amis et à votre famille de faire un don à Autisme-Europe en votre nom, en tant que cadeau d'anniversaire ou de Noël par exemple ;
- Offrir à Autisme-Europe une partie des bénéfices réalisés par votre entreprise pendant une journée, une semaine, voire plus longtemps, etc.

Autisme-Europe est membre de l'Association pour une Ethique dans les Récoltes de Fonds (AERF).



Keith Stuart lors de l'événement de Microsoft #BookTalk à Bruxelles.

Keith Stuart, père d'un enfant autiste et auteur du roman
« A Boy Made of Blocks »

« Je voulais communiquer avec les autres parents qui pouvaient se sentir très seuls »

Autisme-Europe interviewe le rédacteur de la rubrique jeux du journal The Guardian et auteur Keith Stuart à propos de son livre intitulé « A Boy Made of Blocks » (Un garçon fait de blocs, traduction non officielle) qui raconte le cheminement émouvant et teinté d'humour d'un père qui tente de connaître et de comprendre son fils autiste à travers les jeux vidéo.

Ce roman raconte l'histoire d'Alex, le père d'un garçon autiste de huit ans prénommé Sam. Au début, non seulement Alex a du mal à forger une relation avec son fils qui se replie de plus en plus sur lui-même mais il connaît aussi des déboires dans son mariage, au travail et doit faire face à un traumatisme récurrent qui le hante depuis l'enfance. Une bouée de sauvetage arrive sous la forme du jeu vidéo Minecraft qui ouvre une fenêtre sur les pensées et les ressentis de son fils, et amène Alex à prendre une nouvelle direction dans la vie et à respecter les capacités de son fils.

Autisme-Europe : Pourriez-vous nous en dire plus à propos de votre livre « A Boy Made of Blocks » ?

Keith Stuart : « A Boy Made of Blocks » est l'histoire d'un père, Alex, qui vit à l'écart de sa famille. Il a dû quitter sa maison, son épouse Jody et son fils autiste Sam, avec qui il doit construire une relation à l'extérieur du foyer familial. C'est comme ça qu'ils commencent à se contacter en ligne et à jouer ensemble à Minecraft et c'est à travers ce jeu qu'ils construisent une relation et trouvent un moyen de se comprendre. Alex découvre que son fils est un petit garçon créatif et intéressant.

AE : Qu'est-ce qui vous a poussé à écrire ce livre ?

KS : En fait, on m'a demandé d'écrire ce livre après que j'ai eu rédigé quelques articles sur mon fils autiste Zack. J'ai écrit combien Minecraft avait positivement influencé ma vie. La grande maison d'édition « Little, Brown » m'a demandé d'écrire un livre sur cette expérience mais sous la forme d'un roman de fiction. C'est comme ça qu'à vu le jour « A Boy Made of Blocks ».

AE : Que peut-on apprendre de ce livre en tant que parents ?

KS : Lorsque j'ai commencé à écrire « A Boy Made of Blocks », j'ai voulu partager mes nombreuses expériences en tant que parent d'un enfant autiste avec d'autres parents qui avaient peut-être un enfant autiste et pouvaient se sentir seuls. Alors j'ai voulu dépeindre un tas de choses susceptibles d'arriver aux familles d'enfants autistes, non pas pour leur donner des conseils mais pour leur faire savoir, tout simplement, qu'ils ne sont pas seuls.

Ce livre montre surtout ce que c'est que d'avoir un enfant autiste au sein de la famille et le fait que, parfois, les gens ne le comprennent pas et que c'est très difficile. Tout ce que je voulais, c'est dire qu'il y a des personnes qui traversent les mêmes choses partout dans le monde, qu'elles ne sont pas seules et qu'il ne faut pas désespérer.

AE : Avez-vous eu des retours de la communauté de l'autisme ?

KS : J'ai eu quelques retours adorables de la part d'associations de l'autisme mais aussi de personnes autistes ou qui avaient un proche autiste.

En fait, il y a quelques mois, j'ai reçu une lettre des parents d'une ancienne amie de l'université. Ils m'ont écrit pour me dire que l'une de leurs petites-filles était autiste et qu'ils ne savaient pas très bien comment réagir avec elle. Mais, apparemment, ils ont lu mon livre et cela leur a donné un aperçu de ce qu'est l'autisme et des choses dont il faut tenir compte. Ils m'ont écrit cette gentille lettre pour me remercier de les avoir aidés à mieux comprendre leur petite-fille, c'était formidable !



Exemplaires du roman « A Boy Made of Blocks ».

Ce livre traite de différents problèmes auxquels sont confrontés les enfants autistes et leurs parents.

Il aborde des sujets tels que les critiques des passants, les idées fausses communément répandues sur l'autisme, la catégorisation erronée des autistes « de haut niveau » ou « de bas niveau », les difficultés à l'école, le désir d'autonomie, les transitions de vie difficiles, les tensions familiales, et les conseils bien intentionnés mais souvent mal informés de la part d'autres parents qui ne connaissent pas bien l'autisme.

« Le monde fait mal; Toutes sortes de sons surgissent tout le temps »

Des témoignages de personnes ayant des difficultés relatives au traitement de l'information sensorielle (SPD en anglais) constituent la base de *Sensory Spectacle*, une organisation dont l'approche unique permet de mieux sensibiliser le public à cette condition qui touche plus de 80% des personnes autistes et qui n'est souvent pas reconnue.

Basée au Royaume-Uni et active dans le monde entier, *Sensory Spectacle* crée des activités d'immersion dans le but d'informer les gens et de mieux les sensibiliser aux difficultés relatives au traitement de l'information sensorielle. Leurs installations expérientielles, leurs ateliers, leurs environnements adaptés et leurs événements de sensibilisation permettent d'expérimenter directement l'impact potentiel de ces difficultés sur la vie d'une personne et dès lors de mieux sensibiliser aux difficultés auditives, visuelles, tactiles, olfactives, gustatives, proprioceptives et vestibulaires qui y sont liées.

Pour Becky Lyddon, fondatrice de *Sensory Spectacle*, l'association axe ses activités sur l'apprentissage par l'expérience. « Grâce à nos installations, vous pouvez ressentir comment le trouble du traitement de l'information sensorielle peut avoir un impact sur votre vie. Ensuite, nous vous aidons à identifier les manières de soutenir une personne qui vit avec ce trouble ».

Le trouble du traitement de l'information sensorielle (SPD), qu'est-ce que c'est ?

« Le monde fait mal. C'est comme si mes sens étaient mis au maximum, tout le temps, y compris pour la lumière, les bruits de fond, la douleur, la chaleur et le froid, les odeurs et le goût ». Ce témoignage, publié sur le site Internet de *Sensory Spectacle*, donne un aperçu de ce que ça peut être que de vivre avec ce trouble. Les personnes qui ont des difficultés relatives au traitement de l'information sensorielle peuvent avoir du mal à gérer et à répondre

aux messages que leurs sens envoient au cerveau.

Dans le cas précité, cela signifie que la personne entend tous les sons de son environnement et que son cerveau a du mal à filtrer ce qui est inutile, dès lors, tous les sons sont traités avec le même degré d'importance. Certaines personnes décrivent leur situation comme si tous les sons étaient mis au volume maximum. Pour cette raison, vous pourriez très bien rencontrer une personne avec un trouble du traitement de l'information sensorielle faisant face à ces sensations en se couvrant les oreilles, en portant un casque ou des oreillettes ou en évitant tel ou tel lieu.

Lyddon explique que le traitement sensoriel est « quelque chose que nous avons tous pour interpréter et réagir à notre environnement, c'est un système de traitement personnalisé qui signifie que nous avons tous une manière différente d'interpréter le monde qui nous entoure. Par exemple, je peux aimer l'odeur du parfum de quelqu'un, tandis que ma mère pas. Cela fait partie des préférences sensorielles que nous acquérons au fil du temps à partir des expériences passées liées au traitement de nos sensations.

Le trouble du traitement de l'information sensorielle peut affecter n'importe quelle partie du système sensoriel et peut se manifester de différentes façons. Cela peut se traduire par des difficultés à moduler l'information ; par des difficultés à déterminer l'origine des sensations (localiser d'où proviennent les bruits que l'on entend dans une pièce) ou encore des difficultés d'ordre moteur qui vont interférer sur la façon de nous mouvoir à travers les espaces, etc ».

La recherche montre que plus de 75% des personnes autistes ont un trouble du traitement de l'information sensorielle qui affecte leur façon de faire l'expérience du monde qui les entoure et d'y réagir. Les installations de *Sensory Spectacle* informent le public sur ce trouble et sensibilisent quant à son impact sur la vie des personnes autistes.

La découverte expérientielle des troubles liés au traitement de l'information sensorielle

Sensory Spectacle crée des environnements de découverte expérientielle pour permettre au public de découvrir par lui-même ce que cela fait que de vivre avec un trouble du développement de l'information sensorielle. Il est important de bien reconnaître les caractéristiques liées à ce trouble (par exemple, le fait de se balancer, de battre des mains, de mettre ses vêtements en bouche, ou d'adopter un comportement alimentaire sélectif, etc.), de comprendre ce qu'elles signifient et de savoir quel type de soutien est nécessaire. *Sensory Spectacle* axe son approche unique de sensibilisation au SPD sur ses installations expérientielles. Chacune d'elles a été créée afin que le public puisse faire l'expérience d'une difficulté spécifique inhérente au traitement de l'information sensorielle.

Récemment, *Sensory Spectacles* a collaboré avec l'*Autism Show*, la BBC, l'école *Queensmill* (Londres, Royaume-Uni), *Flo Longhorn*, le *Space Centre*, *Jo Grace*, *Special Yoga Foundation*, *Young Epilepsy* et la *National Autistic Society*. *Sensory Spectacle* est présent dans le monde entier et soutient des écoles à Mumbai (Inde), Kampala (Ouganda), Dubaï (Emirats arabes) et Amsterdam (Pays-Bas).



Quelques films récents sur l'autisme à ne pas manquer



USA



Life Animated

Année : 2016 | Genres : Documentaire, Vie animée, Drame | Evaluation IMDb : 7,5/10

Ce film dépeint la vie d'Owen et la façon dont il arrive à devenir aussi fonctionnel que possible à l'aide de Disney et de sa famille, jusqu'à mener sa propre vie. Néanmoins, Owen ne va pas tarder à comprendre que la vie réelle va bien au-delà de ce que Disney peut illustrer en films d'animation. Ce film a reçu l'Oscar du meilleur film documentaire (Academy Award for Best Documentary Feature) en 2017.

USA



Atypical (Atypique)

Année : 2016 | Genres : Série, Comédie, Drame | Evaluation IMDb : 8,4/10

Atypical est une série de comédie moderne, créée et écrite par Robia Rashid pour Netflix. La série dépeint la vie de Sam Gardner, un jeune autiste de 18 ans, qui annonce à sa famille qu'il voudrait sortir avec une fille. La série a reçu des retours positifs depuis sa sortie à l'écran cette année, avec toutefois certaines critiques lui reprochant de dresser un portrait stéréotypé et trop théorique de l'autisme. Cela n'a cependant pas empêché la série d'obtenir un succès retentissant. Par ailleurs, elle permet d'aborder la question des défis que pose l'autisme dans les relations amoureuses.

FRANCE



Dernières nouvelles du cosmos

Année : 2016 | Genres : Documentaire | Evaluation IMDb : 7,0/10

Bientôt âgée de 30 ans, Hélène est l'auteur de textes fracassants teintés d'humour corrosif. Visionnaire, sa poésie télépathique nous parle de son monde et du notre. Elle accompagne une metteur en scène qui adapte son travail au théâtre, elle discute avec un mathématicien... et pourtant, Hélène ne peut ni parler, ni tenir un crayon. Elle n'a jamais appris à lire et à écrire. Elle a 20 ans quand sa mère découvre avec stupéfaction qu'elle est capable de communiquer en juxtaposant des lettres plastifiées sur une feuille de papier. Et ceci n'est qu'un mystère parmi tant d'autres qui entourent cette fille autiste, surnommée Babouillec.

USA



Asperger's Are Us (Les Asperger, c'est nous)

Année : 2016 | Genres : Documentaire, Comédie, Drame | Evaluation IMDb : 6,7/10

Ce documentaire nous permet de suivre la vie de la troupe de comédiens Asperger's Are Us que composent quatre amis Asperger, liés entre eux par l'humour. Le film suit les comédiens quand ils écrivent, répètent et jouent la pièce la plus ambitieuse et la plus divertissante qu'ils se sont donné de faire. Ils vont se préparer pour un spectacle de clôture ambitieux, avant de se séparer.

*Photos de haut en bas : Séquence du film « Life Animated »
Séquence de la série « Atypical »
Séquence du film « Dernières nouvelles du cosmos »
Séquence documentaire « Asperger's Are Us »*

Depuis 20 ans, « Réaliser les rêves » des personnes autistes à Séville

Autismo Sevilla est une organisation espagnole, sans but lucratif, créée en 1978 par un groupe de parents d'enfants autistes pour améliorer la qualité de vie des personnes autistes et de leurs familles par le biais d'une gestion responsable, éthique et guidée par l'excellence. En 2015, Autismo Sevilla a fourni des services à plus de 700 personnes à Séville, en Espagne, et compte désormais plus de 110 professionnels qualifiés travaillant auprès des personnes autistes.

Autismo Sevilla partage les mêmes priorités stratégiques qu'Autisme-Europe, en accord avec la Convention des Nations Unies relative aux Droits des Personnes Handicapées, et les mêmes préoccupations à long terme sur l'attention et le soutien spécifiques, l'éducation, l'emploi, le bien-être, le vieillissement, les questions liées au système de soutien et le rôle des familles. Dans le cadre de ses nombreux domaines d'activités, l'organisation offre des services tels que :

- intervention précoce
- insertion scolaire
- information et sensibilisation de la société
- indépendance et auto-détermination
- emploi et logement
- activités culturelles et sportives
- participation sociale et auto-représentation
- services dans la communauté

Un centre de référence entièrement consacré à l'autisme

Désormais, *Autismo Sevilla* jouit d'une connaissance élargie de l'autisme grâce à l'expérience acquise au cours des dernières années par l'ensemble des professionnels et des organisations travaillant dans son réseau. Cependant, il y a plus de 20 ans, la situation était très différente. Le

manque de compréhension du handicap était quasi absolu, il n'y avait pas assez de ressources spécialisées pour assister les personnes autistes et pas un seul professionnel capable de fournir un diagnostic et des interventions. C'est à ce moment-là qu'un groupe de parents a décidé d'unir ses forces à Séville, motivé par la nécessité de fournir des ressources spécifiques à leurs enfants afin de répondre à leurs besoins qui n'étaient pas pris en compte. Le groupe pionnier de parents s'est développé, grâce des efforts soutenus, à une mobilisation progressive et massive, l'acquisition de ressources et la mise en œuvre de divers projets dans le sud de l'Espagne. Depuis ces dernières années, ces efforts ont été couronnés par le fait que l'organisation se renforce de plus en plus.

Vingt ans plus tard, leurs rêves sont devenus réalité : *Autismo Sevilla* est devenu un centre de Référence en autisme à part entière. Aujourd'hui, *Autismo Sevilla* est le seul centre spécialisé en autisme de la province, il offre un réseau de services spécialisés pour les enfants autistes dès le plus jeune âge (diagnostic et évaluation chez les enfants à partir de 18 mois, intervention précoce, activités de loisirs, services de répit, etc.), un soutien à l'éducation (centre d'éducation spécialisé en autisme, intervention psychologique, projets pionniers en insertion scolaire dans les écoles ordinaires, etc.) ainsi que des services pour adultes (centre

de jour, formation à l'emploi et formation à la vie indépendante pour les personnes ayant besoin de moins de soutien).

Depuis ces vingt dernières années, l'organisation est également devenue un centre espagnol de référence en autisme où les familles et professionnels exerçant dans divers domaines et dans d'autres organisations peuvent trouver des conseils ou de l'information ainsi que des formations et des soins spécifiques. Un des principaux défis d'*Autismo Sevilla* est d'obtenir la pleine inclusion sociale des personnes autistes au sein de la société. Pour ce faire, il faut nécessairement passer par une pleine compréhension de l'autisme et que la société puisse offrir les conditions nécessaires à la participation des personnes autistes sur un pied d'égalité avec les autres.

Actuellement, *Autismo Sevilla* gère différents projets, cofinancés par les gouvernements local, régional et national, en faveur de 800 personnes autistes (80% d'entre elles n'ont pas 30 ans). L'année dernière, *Autismo Sevilla* a commencé à travailler sur des projets européens dans le cadre du programme Erasmus+ et espère trouver d'autres financements pour l'année prochaine.

Autismo Sevilla est membre affilié d'Autisme-Europe.

En savoir plus :
www.autismosevilla.org



Autismo Sevilla organise un Congrès international de trois jours à l'occasion de son 20^e anniversaire

A l'occasion du 20^e anniversaire de la création de son centre de référence, *Autismo Sevilla* organise diverses célébrations, l'événement phare étant un congrès international de trois jours intitulé « Réaliser ses rêves », qui aura lieu du 30 novembre au 2 décembre 2017.

Certains professionnels de l'autisme ont déjà confirmé leur participation. Il s'agit notamment de Hilde de Clercq, Peter Vermeulen, Connie Kasari et Katie Marie Brady, ainsi que d'autres orateurs espagnols comme Amaia Hervás, Margarita Cañadas, Rubén Palomo et Isabel Paula.



Alberto Brunetti, président de *Il domani dell'autismo*, posant sa candidature en tant que membre d'Autisme-Europe.

Améliorer l'avenir des personnes autistes par l'autonomie à La Spezia

La fondation *Il domani dell'autismo* (le futur de l'autisme en français) a été créé en 2013 par un groupe de parents originaires de La Spezia (Italie), désireux d'offrir à leurs enfants autistes une vie semi-indépendante pour leur assurer un avenir meilleur et serein.

La fondation adopte une « approche globale » dans le soutien qu'elle fournit aux personnes autistes et aux familles et veille à ce que l'échange d'informations et le soutien soient équilibrés et continus. Pour atteindre ces objectifs principaux, la fondation :

- promeut l'inclusion et l'intégration sociales ;
- maximise le potentiel et les capacités des personnes autistes ;
- favorise l'emploi ;
- améliore les capacités individuelles grâce à des formations théoriques et pratiques adaptées, spécialement conçues pour promouvoir la vie semi-indépendante des personnes autistes dans le cadre du projet « Living the Life ».

La fondation travaille en étroite collaboration avec d'autres associations actives dans la région de Ligurie, notamment ANGSA La Spezia, afin de faciliter et de soutenir le passage de l'âge scolaire à l'âge adulte.

La fondation promeut également des activités pour optimiser l'employabilité des personnes autistes dans le secteur de la restauration (hôtels, bars, restaurants) et de la production alimentaire.

C'est au travers de ce type de projets que la fondation espère remplir l'une de ses priorités : permettre aux personnes autistes d'atteindre un niveau d'autonomie suffisant (dans la mesure du possible) pour continuer à mener une vie épanouie et satisfaisante après le décès de leurs parents.

La fondation collabore activement avec les autorités locales, régionales et nationales au développement d'un vaste projet complexe qui devrait aboutir sur la construction et la gestion d'un centre. Ce centre devrait se composer d'un complexe semi-résidentiel pour les personnes autistes ainsi que d'une petite section avec des logements. Un bar ainsi que des installations pour la production de pâtes et de pain seront aussi prévus. Ce centre sera géré par des personnes autistes formées, sous la supervision d'éducateurs compétents.

Fondazione *Il domani dell'autismo* est membre affilié d'Autisme-Europe.

En savoir plus : <https://www.facebook.com/Fondazione-Il-Domani-dellAutismo-1460638740854861/>

Partir à l'aventure sur le chemin de Compostelle

En 2015, la fondation a pris l'initiative de parcourir chaque année la route de Santiago. Le 17 juillet 2017, avec la participation des membres d'ANGSA La Spezia, un groupe de jeunes autistes (qui comptait pour la première fois une fille autiste), entourés de leurs familles et de leurs amis, a emboîté le pas à Bergamo pour une semaine d'aventure où ils ont parcouru 130 km sur le « Chemin anglais » (de Ferrol à Saint-Jacques de Compostelle), l'une des plus longues routes empruntées par les pèlerins depuis le Moyen-Âge. « Si la marche est bonne pour la santé, pour nous, elle l'est surtout pour l'esprit car elle réduit l'anxiété, débarrasse des stéréotypes, etc », explique Alberto Brunetti, président de la fondation.

« En parcourant la Route de Santiago pour la première fois, nous avons un peu peur de tenter l'expérience, en raison des événements imprévisibles et des conditions changeantes auxquelles nos enfants allaient devoir faire face quotidiennement alors qu'ils sont sujets aux crises d'angoisse et aux comportements difficiles. Heureusement, mis à part quelques rares épisodes, l'aventure s'est bien terminée et a permis aux jeunes d'évoluer. Jamais nous ne nous sommes retrouvés dans des situations inconfortables ou difficiles. En fait, la Route de Santiago a fait beaucoup de bien aux enfants. En quelques jours seulement, nous avons constaté que

les enfants avaient développé leur autonomie et leurs capacités et qu'ils étaient capables de s'adapter rapidement aux changements de routine. Dès lors, cette activité est devenue en quelque sorte obligatoire et a été incorporée dans notre programme annuel d'activités. Elle donne aux enfants la possibilité de se rendre compte de nouvelles réalités et d'entrer en contact avec des gens et des environnements aux caractéristiques qui diffèrent largement de celles auxquelles ils sont habitués dans leur vie quotidienne ».



Groupe de jeunes autistes à son arrivée à Saint-Jacques de Compostelle

Associations membres d'Autisme-Europe

MEMBRES EFFECTIFS

(associations nationales de personnes autistes et de parents)

ALLEMAGNE

Autismus Deutschland
Rothenbaumchaussee 15
D - 20148 Hambourg
Tél : + 49.40.511.56.04
Fax : + 49.40.511.08.13
E-mail : info@autismus.de
Site Internet : www.autismus.de

AUTRICHE

Rainman's Home
Semperstrasse 20/2 - 6
1180 Wien
Tél : + 43 1 478 64 34
Fax : + 43 478 91 95
E-mail : rainmans.home@aon.at
Site Internet : http://rainman.at/

BELGIQUE

Association Pour l'Epanouissement des Personnes Autistes (A.P.E.P.A.)
Rue du Fond de Malonne 127
5020 Malonne
Tél : + 32-81-74.43.50
Fax : + 32-81-74.43.50
E-mail : apepa@skynet.be
Site Internet : www.ulg.ac.be/apepa

Vlaamse Vereniging voor Autisme (V.V.A.)

Groot Begijnhof 14
B - 9040 Gent
Tél : + 32.78.152.252
Fax : + 32.9.218.83.83
E-mail : vva@autismevlaanderen.be
Site Internet : www.autismevlaanderen.be

CROATIE

Croatian Society For Autism (S.H.P.A.C.)
Dvorniceva 6
10000 Zagreb
Tél : + 385.51.551.344
Fax : + 385.51.551.83.355
E-mail : lidijap@gzr.hr
Site internet : www.autizam-uzah.hr

DANEMARK

Landsforeningen Autisme
Blekinge Boulevard 2
2630 Taastrup - Danemark
T : 0045 70 25 30 65
E: kontor@autismeforening.dk

ESPAGNE

Asociación de padres de niños y niñas autistas de Bizkaia (APNABI)
C/.Antonio Guezaia, lonjas 1 y 2
E - 48015 Bilbao
Tél : + 34.94.475.57.04
Fax : + 34.94.476.29.92
E-mail : autism@apnabi.org
Site internet : www.apnabi.org

Autismo Burgos

C/Valdenunez, 8
E - 09001 Burgos
Tél : + 34.947.46.12.43
Fax : + 34.947.46.12.45
E-mail : autismoburgos@autismoburgos.es
Site Internet : www.autismoburgos.org

Autismo-España

C/ Garibay 7 3º izq
E - 28007 Madrid
Tél : + 34.91.591.34.09
Fax : + 34.91.594.18.31
E-mail : confederacion@autismo.org.es
Site Internet : www.autismo.org.es

Federacion Española

De Autismo (F.E.S.P.A.U.)
c/ Garibay 7, 3º Dcha.
28007 Madrid
Tél : + 34.91.290.58.06/04
Fax : + 34.91.290.58.10
E-mail : autistas@fespau.es
Site Internet : www.fespau.es

Gautena

P.O. Box 1000
E - 20080 San Sebastian
Tél : + 34.943.21.53.44
Fax : + 34.943.21.52.39
E-mail : info@gautena.org
Site Internet : www.gautena.org

FINLANDE

Finnish Association for Autism and Asperger's Syndrome (F.A.A.A.S.)
Nuijamiestentie 3 B
00400 Helsinki
Tél : + 358.10.315.2800
E-mail : info@autismiliitto.fi
Site Internet : www.autismiliitto.fi

FRANCE

Autisme France
1175 Avenue de la République
06 550 La Roquette sur Siagne
Tél : + 33.4.93.46.01.77
Fax : + 33.4.93.46.01.14
E-mail : autisme.france@wanadoo.fr
Site Internet : www.autismefrance.org

Sesame Autisme

53, rue Clisson
F - 75013 Paris
Tél : + 33.1.44.24.50.00
Fax : + 33.1.536.12.563
E-mail : sesaut@free.fr
Site Internet : www.sesame-autisme.com

GREECE

Greek Society for the Protection of Autistic People (G.S.P.A.P.)
2, Athenas Street
GR -10551 Athènes
Tel : +30.210.321.6550
Fax : +30.210.321.6549
E-mail : gspap@autismgreece.gr
Site Internet : www.autismgreece.gr

HONGRIE

Hungarian Autistic Society (HAS)
Fejér György u. 10. I./23.
1053 Budapest
Tél : +36.1.354.10.73
Fax : +36.1.302.01.94
Email : info@esoember.hu
petri.gabor@gmail.com
Site Internet : http://www.aosz.hu/

IRLANDE

Irish Society For Autism (I.S.A.)
16/17 Lower, O'Connell Street
IRL - 1 Dublin
Tél : + 353.1.874.46.84
Fax : + 353.1.874.42.24
E-mail : admin@autism.ie
Site Internet : www.autism.ie

ISLANDE

Einhverfusamtökin
Haaleitisbraut 11-13
108 Reykjavik
Tél : +354 562 1590
Fax : +354 562 1526
E-mail : einhverfa@einhverfa.is
Site Internet : www.einhverfa.is

LITUANIE

Lietaus vaikai (Rain Children)
Pylimo str. 14A/37
01117 Vilnius
Tel: +370 620 206 65
Email: info@lietausvaikai.lt
Website: www.lietausvaikai.lt

LUXEMBOURG

Fondation Autisme Luxembourg (FAL)
68, route d'Arlon
L-8310 Capellen
Tél : +352-26 91 11 1
Fax : +352-26 91 09 57
Email : autisme@fal.lu
communications@fal.lu
Site Internet : www.fal.lu

MALTE

Autism Parents Association
P.O. BOX 30
Marsa
MTP 1001
E-mail :
autismparentsassociation@gmail.com
Site Internet :
www.autismparentsassociation.com

NORVEGE

Autismeforeningen I Norge (A.I.N.)
Postboks 6726 Etterstad
N - 0609 Oslo
Tél : + 47- 23 05 45 70
Fax : + 47- 23 05 45 61/51
E-mail : post@autismeforeningen.no
Site Internet : www.autismeforeningen.no

PAYS-BAS

Nederlandse Vereniging voor Autisme (N.V.A.)
Weltevreden 4a
NL 3731 AL De Bilt
Tél : + 31.30.229.98.00
Fax : + 31.30.266.23.00
E-mail : info@autisme.nl
Site Internet : www.autisme.nl

PORTUGAL

Federacao Portuguesa de Autismo
Rua José Luis Garcia Rodrigues
Bairro Alto da Ajuda
P-1300-565 Lisboa
Tél : + 351 21 3630040
Fax : + 351.21.361.6259
E-mail : fpda@fpda.pt
Site Internet : www.fpda.pt

REPUBLIQUE TCHEQUE

Národní ústav pro autismus (NAUTIS)
Brunnerova 1011/3
163 00 Praha 17
Tél : +420 606 729 672
E-mail : apla@apla.cz
Site internet : www.nautis.cz

ROUMANIE

Fedra
22 Decembrie street no. 23
Maramures
Baia Mare
E-mail : autismbaiamare@gmail.com

ROYAUME-UNI

National Autistic Society (N.A.S.)
393 City Road
UK - London EC1V 1NG
Tél : + 44.20.7833.2299
Fax : + 44.20.7833.9666
E-mail : nas@nas.org.uk
Site Internet : www.nas.org.uk

Scottish Autism

Hilton House, Alloa Business Park
Whins Road
UK - Alloa FK10 3SA - Scotland
Tél : + 44.1.259.72.00.44
Fax : + 44.1.259.72.00.51
E-mail : autism@scottishautism.org
Site Internet : www.scottishautism.org/

SERBIE

Association Serbe de l'Autisme
Gundulicev venac Street, 38
11 000 Belgrade, Serbie
Tél : +381 11 3392 683
Fax : +381 11 3392 653
E-mail : autizamserbija@sbb.rs
Site Internet : www.autizam.org.rs

SLOVAQUIE

Spoločnosť na pomoc osobám s autizmom (S.P.O.S.A.)
Namestie 1.maja 1.
POBOX 89
810 00 SK- Bratislava 1
Phone + 421 915 703 708
E-mail : sposa@changenet.sk
Site Internet : www.sposa.sk

SUEDE

Autism- Och Aspergerförbundet
Bellmansgatan 30
S- 118 47 Stockholm
Tél : +46 8 702 05 80
Fax : + 46.86.44.02.88
E-mail : info@autism.se
Site Internet : www.autism.se

SUISSE

Autisme Suisse
Association de parents
Neuengasse 19
2501 Biel
Tél : 032 322 10 25
E-mail : sekretariat@autism.ch
Site Internet : www.autismesuisse.ch

MEMBRES AFFILIES

(associations régionales de personnes autistes et de parents)

BULGARIE

Autism Today Association
1738 Sofia
2 Vitosha Street
Tél : +359 887 366 067
+359 887 206 206
E-mail : autismtodayaba@gmail.com
Site Internet : www.autismtoday-bg.eu

ESPAGNE

Autismo Galicia
Rua Home Santo de Bonaval no 74-bajo
E - 15703 Santiago De Compostela
Tél : + 34.981.589.365
Fa : + 34.981.589.344
E-mail : info@autismogalicia.org
Site Internet : www.autismogalicia.org

Fundacio Congost Autisme

Ronda del Carril 75
08530 - La Garriga - Barcelona - Spain
Tél : +34-93-871.47.57
Fax : +34-93-871.48.02
E-mail :
congostautisme@autisme.com
Site Internet : www.autisme.com

Nuevo Horizonte

Avda de la Comunidad de Madrid, s/n
E - 28230 Las Rozas De Madrid
Tél : + 34.91.637.74.55
Fax : + 34.91.637.77.62
E-mail :
asociacion@nuevohorizonte.es
Site Internet : www.nuevohorizonte.es

Fundacion Mas Casadevall (FMCA)

Apartat de Correus 172
E-17820 Banyoles (El Pla de l'Estany-Girona)
Tel : +34-972-57-33-13
Fax : +34-972-58-17-12
E-mail : info@mascasadevall.net
Site Internet : www.mascasadevall.net

Autismo Sevilla

Av. del Deporte
41020 SEVILLA
Tél : +34 954 40 54 46
E-mail : asociacion@autismosevilla.org
Site Internet : www.autismosevilla.org

ESTONIE

Estonian Autism Society (E.A.S.)
Rahu 8
EST - Tartu 50112
Tél : + 372-557-9980
E-mail : autismeesti@gmail.com

FRANCE

Abri Montagnard
F - 64490 Osse En Aspe
Tél : + 33-5-59-34-70-51
Fax : + 33-5-59-34-53-21
E-mail : ritathomassin@neuf.fr
Site Internet : <http://fratrieabri.free.fr/>

Autisme Poitou-Charentes
Monsieur Jean Marie Baudoin
23, rue Noir
79000 Niort
Tél : + 33-549-24-14-87
E-mail : fbas@lundbeck.com

Dialogue Autisme
BP 248
45162 Olivet Cedex
Tél : +33 02 38 66 34 75
Fax : +33 02 38 66 34 75
E-mail : dialogueautisme@orange.fr
Site Internet : www.dialogueautisme.com

ITALIE

Associazione Nazionale Genitori Soggetti Autistici Lombardia (ANGSA-Lombardia onlus)
Via B. Rucellai 36
I - 20126 Milano MI
Tél : + 39-02-67-49-30-33
Fax : + 39-178-2282858
E-mail : segreteria@angsalombardia.it
Site internet : www.angsalombardia.it

Fondazione Oltre Il Labirinto Onlus
Mario Paganessi
Via Botteniga, 8
I - 31100 Treviso
T/F: +39-345-5510560
Site Internet : www.oltrelabirinto.it

Associazione Diversamente Onlus
Via Caterina Segurana, 12
09134 Cagliari Pirri
Tél : +39(0)3338944791
E-mail : info@diversamenteonlus.org
Site internet : www.diversamenteonlus.org

Fondazione Il Domani Dell'autismo
Via Nuova 45
19020 Bolano (La Spezia)
Tél : +39(0)187 933297
E-mail :
- presidenzafondazioneautismo@gmail.com
- segreteriafondazioneautismo@gmail.com
Site Internet : www.fondazioneildomaniidell'autismo.it

LETTONIE

The Latvian Autism Association
Terbatas 28-15,
Riga, LV1010
Latvia
E-mail : info@autisms.lv
Site internet : www.autisms.lv

PORTUGAL

Associação Portuguesa para as Perturbações do Desenvolvimento e Autismo (A.P.P.D.A.-Lisboa)
Rua José Luis Garcia Rodrigues
Bairro Alto da Ajuda
P - 1300-565 Lisboa
Tél : + 351.21.361.6250
Fax : + 351.21.361.6259
E-mail : info@appda-lisboa.org.pt
Site Internet : www.appda-lisboa.org.pt

ROYAUME-UNI

Autism Initiatives
Sefton House, Bridle Road
Bootle, Merseydide, L30 4XR
Tél : + 44-151-330-9500
Fax : + 44-151-330-9501
E-mail : ces@autisminitiatives.org
Site Internet : www.autisminitiatives.org

Spectrum

Sterling Court, Truro Hill, Penryn,
Falmouth
UK - TR10 8ar Cornwall
Tél : + 44-1-326-371-000
Fax : + 44-1-326-371-099
E-mail : mail@spectrumasd.org
Site Internet : www.spectrumasd.org

Autism Anglia

Century House – Riverside Office
Center
North Station Road, Colchester
UK-Co1 1RE Essex
united kingdom
Tél : +44 (0) 12 06 577678
Fax : + 44 (0) 1206 578581
Email : info@autism-anglia.org.uk
Site Internet : www.autism-anglia.org.uk

Autism Northern Ireland (N.I. Autism/PAPA)

Donard, Knockbracken Healthcare
Park, Saintfield Road
UK - Belfast BT8 8BH
Tél : + 44-28-9040-1729
Fax : + 44-28-9040-3467
E-mail : info@autismni.org
Site Internet : www.autismni.org

Autism EastMidlands

Mr. Philip Carpenter
Unit 31 Crags Industrial Estate
Morven Street
Creswell
Workshop
Nottinghamshire S80 4AJ
Tél : 0044 (0)1909 506 678
E-mail :
info@autismeastmidlands.org.uk
Site Internet :
www.autismeastmidlands.org.uk

SUISSE

Autisme Suisse Romande
av. de la Chablère 4
CH - 1004, Lausanne
Tél. +41 21 646 56 15
E-mail : info@autisme.ch
Site Internet : www.autisme.ch

MEMBRES ASSOCIES

ALBANIE

Fondacioni Femijeve Shqiptare
Rr." Deshmoret e 4 Shkurtit", Pall.
nr. 30
Kati II, pas Akademise se Arteve
Tirane Albanie
Tél : + 355.4.2270663
E-mail : info@albanianchildren.org
Site Internet :
www.albanianchildren.org

FRANCE

E.D.I. Formation
2791 Chemin de Saint Bernard, bât. F
06220 VALLAURIS
Tél : + 33-4-93-45-53-18
Fax : + 33-4-93-69-90-47
E-mail : edinfos@wanadoo.fr
Site Internet : www.ediformation.fr

Union Nationale des Associations de Parents et Amis de Personnes Handicapées Mentales (U.N.A.P.E.I.)
15, Rue Coyssevox
F - 75876 PARIS Cedex 18
Tél : + 33-1-44-85-50-50
Fax : + 33-1-44-85-50-60
E-mail : public@unapei.org
Site Internet : www.unapei.org

ITALIE

Associazione dei Parenti e Amici dei Malades d'Autisme (A.P.A.M.A.)
c/o P.A.M.A.P.I. Scuola 'Amerigo Vespucci'
Via Bolognese, 238
I - 50139 Firenze
Tél : + 39-05-54-00-594
Fax : + 39-05-54-00-594

A.P.R.I.

C/o ANFFAS Via Rasi, 14
I - 40127 Bologna
Tél : + 39-051-24-45-95
Fax : + 39-05-124-95-72
E-mail : hanau.carlo@gmail.com

PAYS-BAS

Dr. Leo Kannerhuis
Houtsnipiaan 1 Postbus 62
6865 ZH Doorwerth
Tél : + 31-26-33-33-037
Fax : + 31-26-33-40-742
E-mail : info@leokannerhuis.nl
Site internet : www.leokannerhuis.nl

POLOGNE

Fundacja Wspólnota Nadziei (Community of Hope Foundation)
Więckowice, ul. Ogrodowa 17
P-32 -082 Bolechowice
Tel: +48.12.378.43-58
Fax: +48.12.378.43-59
Email : biuro@farma.org.pl
Site internet : www.farma.org.pl

Fondation Synapsis

Ul. Ondraszka 3
02-085 Warszawa
Tél/fax : +48.22.825-77-57
E-mail : fundacja@synapsis.waw.pl
Site Internet : www.synapsis.waw.pl

Foundation Jim

Ul. Tatrzańska 105
93-279 Łódź
Tel: 0048 42 643 46 70
Email: Help@jim.org
Website: www.jim.org
Facebook: <https://www.facebook.com/jimhelp/>

REPUBLIQUE DE MALTE

Inspire (The Eden & Razzett Foundation)
Bulebel
Zejtun
ZTN 3000
Malta
Tél : +356 21807708
Site Internet : www.inspire.org.mt

RUSSIE

Our Sunny World (Solnechny Mir)
Rehabilitation Centre for Disabled Children
Leskova 6B
Moscow 127349
Tél : 007 (0)499 2680206
Site Internet : <http://solnechnymir.ru>

UKRAINE

Child With A Future
21/16, Skovorody Str.
Kyiv 04070
Ukraine
Tél : +38 (044) 585 36 08
E-mail : info@cwff.com.ua
Site Internet : www.cwff.com.ua

MEMBRES NON EUROPEENS

ARABIE SAOUDITE

Qudurati Centre
AL Qassim
Buraydah
Al Montazah Area
South of al Montazah Garden
Tél : + 966 1 638 18555 : + 966 505 283 433 (tel. portable)
Fax : + 966 1 638 23433
E-mail : qudurati@hotmail.com; mustafa681@hotmail.co.uk

KOWEÏT

Kuwait Centre For Autism
P.O. Box 33425
Al-Rawda 73455
E-mail : kwautism@gmail.com

MAROC

A.P.A.E.I.
Rue 9 Avril - Maârif
Casablanca
Tél : + 212.(0)5 22.25.81.43
Fax : + 212.(0)5 22.25.57.11
E-mail : Ass_apaei@hotmail.fr

Diffusez une publicité

dans nos pages



Link Magazine

et touchez un très grand nombre de parties intéressées dans le domaine de l'autisme dans toute l'Europe !

Soutenez les activités d'Autisme-Europe en faisant un don !

Vous pouvez faire un don par **virement bancaire** en utilisant les données bancaires ci-dessous ou en effectuant un paiement Paypal à partir de notre **site web**: www.autismeurope.org/fr

IBAN: LU12 0030 0913 1082 3000
BIC : BGLLLULL

Banque GBL BNP Paribas S.A.
50, avenue J.F. Kennedy
L-2951 Luxembourg

 **Autism
Europe**



Autisme-Europe est membre de l'Association pour une Ethique dans la Récolte de Fonds (AERF). A ce titre, nous adhérons à son code de conduite et respectons le droit des donateurs à l'information.