



A TEDM

Autisme et troubles envahissants
du développement Montréal

Rapport Annuel
2010-2011

La mission d'ATEDM

Autisme et troubles envahissants du développement Montréal (ATEDM) regroupe majoritairement des parents d'enfants autistes ou ayant un TED (trouble envahissant du développement), des personnes ayant un TED avec ou sans déficience intellectuelle ainsi que des professionnels et des étudiants. Sa mission première est la défense des droits et des intérêts des personnes autistes et de leur famille, la promotion et la sensibilisation des milieux de la santé, de l'éducation et de la recherche ainsi que de la population en général et le développement de services directs répondant aux besoins des personnes autistes et de leur famille.

ATEDM a un mandat régional qui couvre l'Île de Montréal. Son service à la clientèle et ses bureaux sont ouverts du lundi au vendredi, de 8h30 à 12h00 et de 13h00 à 16h30 à l'exception des congés fériés et d'une relâche de deux semaines pour la période des Fêtes. Le dépliant, les bulletins d'information, le site Internet, la page Facebook et Twitter sont les principaux outils utilisés pour faire connaître l'existence et les orientations d'ATEDM au grand public que ce soit, lors de kiosques d'information, par des envois postaux, lors de rencontres d'échanges avec des partenaires ou directement à nos bureaux par le service à la clientèle ou encore le Centre de documentation.



Marche du mois de l'autisme 2010

Table des matières

Lexique des abréviations	4
Les gens derrière ATEDM	5
Mot de la présidente	6
Mot de la directrice générale	9
Responsable des événements	13
Organisatrice communautaire	16
Responsable de l'intervention familiale	19
Intervenante familiale et communautaire	21
Intervenante familiale	23
Témoignages	24
Nos collaborateurs	26
Nos bénévoles	28

Lexique des abréviations



- ABA**
Applied Behavior Analysis
- AERDPQ**
Association des établissements de réadaptation en déficience physique du Québec)
- AMO**
Action main-d'œuvre
- AOIHI**
Association de l'Ouest de l'Île pour les handicapés intellectuels
- AQESSS**
L'Association québécoise d'établissements de santé et de services sociaux
- AREQ**
Association des retraitées et retraités de l'éducation et des autres services publics du Québec
- ATEDM**
Autisme et troubles envahissants du développement Montréal
- CDOC**
Comité pour dynamiser les organismes communautaires
- CLSC**
Centre local de services communautaires
- CPE**
Centre de la petite enfance
- CRADI**
Comité régional des associations en déficience intellectuelle
- CRDITED**
Centre de réadaptation en déficience intellectuelle et troubles envahissants du développement
- CSCM**
Centre de services communautaires du Monastère
- CSDM**
Commission scolaire de Montréal
- CSSS**
Centre de santé et de services sociaux
- CZQ**
Corporation des Zoothérapeutes du Québec
- DAN!**
Defeat Autism Now!
- DI-TED**
Déficience intellectuelle – Troubles envahissants du développement
- DPJ**
Direction de la protection de la jeunesse
- FQATED**
Fédération québécoise de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement
- FQCRDITED**
Fédération québécoise des centres de réadaptation en déficience intellectuelle et en troubles envahissants du développement
- ICI**
Intervention comportementale intensive
- MSSS**
Ministère de la Santé et des Services sociaux
- Mouvement PHAS**
Mouvement Personnes handicapées pour l'accès aux services
- PANAM**
Pan-montréalais
- PIMO**
Promotion Intervention en Milieu Ouvert
- REEI**
Régime enregistré d'épargne-invalidité
- SOS**
Sans Oublier le Sourire
- SPPH**
Solidarité de parents pour personnes handicapées
- TC**
Trouble du comportement
- TED**
Trouble envahissant du développement
- TEDSDI / TED sans DI**
Trouble envahissant du développement sans déficience intellectuelle
- TGC**
Trouble grave du comportement
- UPS**
United Parcel Service
- UQAM**
Université du Québec à Montréal

Les gens derrière ATEDM

LES MEMBRES DU CONSEIL D'ADMINISTRATION 2010-2011

Les administrateurs d'ATEDM se sont réunis cinq fois au courant de l'année.

Carmen Lahaie, présidente
Parent, bénévole et membre de la communauté desservie

Geneviève Paquette, vice-présidente
Parent, utilisatrice des services et membre de la communauté desservie

Serge Deuvletian, secrétaire-trésorier
Membre de la communauté desservie

Marie-Claire Gascon, administratrice
Parent, utilisatrice des services et membre de la communauté desservie

Daniel Vachon, administrateur
Parent, utilisateur des services et membre de la communauté desservie

Éric Lauzon, administrateur
Membre de la communauté desservie

Audrey Schirmer
Parent et membre de la communauté desservie

LES MEMBRES HONORAIRES

Lucie Grenier
Georges Huard

LES EMPLOYÉS

Julie Champagne
Directrice générale

Nathalie Boulet
Intervenante familiale et communautaire

Electra Dalamagas
Responsable de l'intervention familiale

Nicole Dessureault
Intervenante familiale

Geneviève Perras
Organisatrice communautaire

Chantal Pivin
Secrétaire administrative

Rachel Pouliot
Responsable des événements

Sylvain Tremblay
Comptable



Mot de la présidente

À chaque année, je répète à quel point il est difficile de résumer en quelques pages toutes les actions et activités d'ATEDM. En lisant ce rapport annuel, vous pourrez sentir toute l'énergie, la volonté et les efforts déployés pour répondre à vos besoins et défendre les droits des personnes ayant un TED (trouble envahissant du développement) et de leur famille. La rédaction de ce rapport nous permet aussi de faire notre bilan et nous aide à établir notre plan d'action et nos priorités pour la prochaine année. De plus, comme c'est le cas pour vos besoins, ce rapport permet d'illustrer une partie du vécu des familles et devient un bon outil de sensibilisation.

En premier lieu, je tiens à vous remercier, chers parents et chers membres, de votre soutien et de la confiance que vous nous témoignez. Vous êtes le cœur d'ATEDM et sa raison d'être. Le parcours de l'autisme au fil des ans demeure encore bien difficile et ce sont les parents ainsi que les personnes ayant un TED qui subissent les conséquences du peu de services disponibles ou carrément de l'absence de services. Je salue votre courage et votre détermination. Le rôle que nous jouons comme parents n'est absolument pas reconnu et les pressions que nous subissons augmentent souvent avec l'âge de nos enfants. Nous devons continuellement nous justifier et nous adapter aux éternelles réformes des réseaux publics. Il faut se féliciter d'être capable de relever ces défis. Je veux vous dire à quel point vous êtes bons et très importants pour vos enfants, mais aussi pour la société qui serait bien mal en point sans votre contribution très courageuse.

Merci à tous les intervenants, professeurs, éducateurs, travailleurs sociaux, psychologues, enfin à tous ceux qui œuvrent auprès des nôtres dans les réseaux publics et ce, souvent dans des conditions difficiles avec des moyens limités. Nous comprenons que pour vous aussi les défis sont grands et qu'il faut avoir la «vocation» pour persister.

Merci à toute l'équipe d'ATEDM qui travaille très, très fort. L'augmentation des cas d'autisme et de TED se fait sentir à ATEDM. Nous sommes très souvent la première ligne, la porte d'entrée dans un réseau où les listes d'attente sont monnaie courante. Encore cette année, nous avons vécu le départ d'un de nos «vieux» intervenants, Guillaume Lahaie, qui a décidé d'aller explorer d'autres milieux de travail. Merci Guillaume pour tout le travail accompli pendant près de 10 ans. Merci pour ton dévouement. Chaque départ implique émotions et réorganisation. Merci à l'équipe d'ATEDM

pour sa capacité d'adaptation, sa collaboration, son dynamisme et son dévouement. Vous êtes les moteurs de l'organisme.

Merci aux membres du conseil d'administration qui, eux aussi, se dévouent pour contribuer à faire changer le cours des choses et à faire avancer la cause. Merci à tous nos partenaires et bailleurs de fonds pour leur soutien. Sans eux, rien ne serait possible.

L'IMPORTANCE DE LA DÉFENSE DE DROITS

Encore en 2011, l'état de la situation en ce qui concerne l'autisme et les TED demeure inquiétant. Les gouvernement refuse de traiter notre dossier dans sa globalité ou ne démontre aucun intérêt. Pour lui, l'autisme se résume aux enfants de moins de 5 ans et au programme ICI (Intervention comportementale intensive); tout le reste de la clientèle a été oublié. Les conséquences de ce désintérêt sont graves. L'absence de services ou des services inappropriés ou fragmentés mènent à l'épuisement, aux situations de crise et aux troubles du comportement pour les nôtres. Quant aux programmes d'intervention précoce offerts aux jeunes enfants, ils ne ressemblent pas vraiment aux programmes ABA (Applied Behavior Analysis) pour lesquels nous avons milité. Vingt heures par semaine, c'est très bien, mais 20 heures d'ABA, comme on le souhaitait, seraient préférables.



Conférence Médicale 2011

L'augmentation du nombre de cas d'autisme est bien réelle et est une composante importante de l'état de crise perpétuel dans lequel on se trouve depuis très longtemps. L'autisme peut se comparer à un volcan en éruption : actuellement, cela déborde de partout. Si le gouvernement faisait l'évaluation et le bilan des services offerts aux personnes ayant un TED dans ses propres structures et réseaux de services, il arriverait à des résultats plutôt négatifs. Depuis bien longtemps, on ne répond qu'aux urgences avec des moyens limités. Il est aussi troublant qu'aucun décideur ne se pose de questions sur les causes possibles de l'autisme et de son augmentation importante. La recherche des causes et des différents traitements médicaux pouvant aider les personnes ayant un TED est primordiale. Il faut penser à la prévention, sinon cette augmentation se poursuivra.

Oui, les budgets sont nettement insuffisants, mais l'expertise l'est tout autant. Les formations offertes demeurent théoriques et difficilement applicables sur le terrain. Tout le monde finit par avoir sa propre opinion ou sa propre vision, parfois bien loin de notre réalité. Plusieurs professionnels considérés comme experts n'ont jamais travaillé auprès de la clientèle; ce qu'ils enseignent ou recommandent ne répond souvent pas aux besoins réels des personnes ayant un TED. Il faut repenser le système de formation et le développement de l'expertise pour les rapprocher du terrain avec de la supervision et de l'encadrement.

L'autisme demeure un trouble très complexe et hétérogène. Même si elles ont reçu le même diagnostic, chaque personne ayant un TED est différente et nécessite sa propre programmation de services. L'évaluation des besoins est un pré-requis essentiel pour la mise sur pied de services adéquats. Malheureusement, notre système priorise les formulaires ou les requêtes cherchant à insérer le client dans une case précise menant à une liste d'attente dans une programmation déjà établie dans l'offre de services des CRDITED (Centres de réadaptation en déficience intellectuelle et en troubles envahissants du développement). Les centres de réadaptation du Québec ont la même offre de services et ceux-ci répondent plus aux besoins des institutions qu'à ceux des clients. Les listes d'attente sont longues et le taux de satisfaction n'est pas très fort.

Les CSSS (Centres de santé et de services sociaux) croulent sous la demande. Mandatés pour répondre à l'ensemble de leur population désignée, ils manquent d'argent et d'effectifs; ils offrent des services très inégaux et sont obligés de prioriser continuellement. En 2007, dans le cadre d'une autre réorganisation du réseau, l'autisme a été transféré aux services de première ligne des CSSS et ce, malgré nos protestations. Cela faisait partie des plans du MSSS (Ministère de la Santé et des Services sociaux). En principe, les CRDITED deviennent des consultants de la deuxième ligne. Chaque CSSS devait se doter d'une équipe DI-TED (Déficience intellectuelle – Troubles envahissants du développement) et travailler à un cadre ou à une programmation de services. Jusqu'à maintenant, on vit avec

des listes d'attente et des travailleurs sociaux manquant d'expertise, de ressources et de moyens financiers. On sent de l'épuisement même chez les intervenants.

Quant aux commissions scolaires, elles subissent directement cette augmentation des cas de TED et se voient obligées d'ouvrir de nouvelles classes à chaque année. Pour le réseau éducatif, pas question de listes d'attente en raison de l'obligation de scolariser tous les enfants. Nous nous servons souvent de leurs statistiques pour démontrer à quel point la hausse du nombre de cas est importante. Les commissions scolaires sont sur la ligne de front et les services qu'elles offrent sont souvent les seuls services que reçoivent les enfants parce que leur dossier est fermé ou en attente dans les CRDITED. Donc, la quantité et la qualité des programmes éducatifs offerts aux enfants ayant un TED ont une influence directe sur leur avenir. Les commissions scolaires doivent composer avec les difficultés d'embauche, le manque de spécialistes formés en autisme, les contraintes syndicales, le manque de budget et les difficultés d'organiser des formations. Les milieux scolaires éprouvent actuellement d'énormes problèmes avec les enfants présentant des troubles du comportement. Plusieurs élèves sont exclus ou suspendus, d'autres sont scolarisés à temps partiel. On retourne aux vieux réflexes de surmédication ou d'hospitalisation. Les programmes pour les adolescents sont à améliorer et l'expertise pour cette tranche d'âge est à développer. L'expertise est la clé de la réussite; ce volet est le défi de toutes les instances des différents réseaux.

Le gouvernement a réduit notre pouvoir de lobbying politique. Nous n'avons plus depuis longtemps de fonctionnaire porteur de notre dossier, qui normalement est notre vis-à-vis au gouvernement. De plus, le dossier des TED est toujours attribué au ministre délégué des services sociaux, qui n'a pas beaucoup de budget, ni de pouvoir. C'est pourquoi la défense des droits devient une priorité pour les organismes communautaires et les parents.

LA DÉFENSE DES DROITS INDIVIDUELS

Ce volet regroupe toutes les démarches et toutes les formes de revendications que vous faites pour votre enfant, soit seul ou accompagné d'ATEDM. Il peut s'agir d'une plainte à cause d'une insatisfaction ou d'un refus de services ou d'un problème particulier avec un intervenant. C'est très vaste. Tout ce que vous faites pour obtenir des services de qualité ou améliorer le sort de votre enfant représente de la défense de droits. En ce qui concerne ATEDM, ce volet consiste à vous accompagner dans ces démarches. On vous aide en vous orientant dans vos démarches, en vous expliquant les différents fonctionnements des réseaux et en faisant des appels téléphoniques; on vous aide à clarifier vos demandes et à les prioriser.

Pour nous, ce volet est très important. Il nous aide à évaluer les services des différents réseaux. En vous aidant, vous et votre enfant, on peut faire une meilleure évaluation



Conférence médicale 2011

des services existants et identifier les lacunes des réseaux ainsi que les besoins urgents pour notre clientèle. Bref, cela nous aide à mieux organiser la défense des droits collectifs.

Le budget d'aide aux familles en crise est un outil très important pour la défense des droits individuels. Tout en vous aidant directement, nous interpellons les instances du réseau concernées et travaillons en collaboration avec elles. Nous sommes directement dans l'action. Nous apprécions grandement vos appels, vos demandes d'aide et d'accompagnement. Les démarches sont parfois longues et difficiles, mais elles en valent la peine pour votre enfant et pour vous aussi. Dites-vous que vos démarches aideront sûrement beaucoup d'autres enfants.

LA DÉFENSE DES DROITS COLLECTIFS

Ce volet comprend toutes les autres démarches officielles effectuées auprès du gouvernement, des commissions scolaires ou autres. On inclut dans ce volet toutes les participations d'ATEDM aux différents comités de travail, de partenariat ou de collaboration avec d'autres organismes de défense de droits. Tous les employés d'ATEDM participent à différents comités et sont actifs dans ce volet.

Je cite ci-dessous les comités ou démarches de défense de droits les plus significatifs en 2010-2011.

- Comités et rencontres à l'Agence de la santé et des services sociaux sur la fusion des CRDITED.
- Aucune rencontre du comité concernant les troubles de comportement et les familles en situation de crise.
- Le comité pour les TED sans DI (troubles envahissants du développement sans déficience intellectuelle) n'est pas

encore en place, ni celui sur le suivi des transferts de services vers les CSSS.

- Nous avons eu plusieurs communications avec différents intervenants de l'Agence de la santé et quelques rencontres de revendications.
- Rencontres avec la CSDM (Commission scolaire de Montréal) concernant leur organisation de services, les plaintes reçues, les difficultés concernant les troubles de comportement, les suspensions scolaires, etc. Nous travaillons en collaboration avec plusieurs écoles et proposons plusieurs pistes de solution.
- Rencontres dans différentes écoles en accompagnement ou en demande de services.
- Nous avons formulé une plainte officielle concernant une école privée spécialisée en autisme auprès du Ministère de l'Éducation. Plusieurs plaintes de parents et appels d'intervenants nous ont incités à faire cette démarche.
- Nous avons entrepris, cette année, le début de notre premier volet de revendications collectives auprès du gouvernement, qui consistait à faire différentes actions en concertation : lettres, courriels, télécopies et manifestation au gouvernement.

Nous avons travaillé en collaboration avec l'opposition.

Les démarches de revendications collectives se poursuivront encore cette année. Compte tenu de tout ce que j'ai expliqué plus haut, on ne peut plus attendre. Nos enfants ne peuvent pas se défendre seuls et leur vie est grandement hypothéquée à force d'attendre ou de se voir offrir des services qui ne répondent pas à leurs besoins. Nous vous solliciterons pour continuer la lutte. Il ne faut jamais sous-estimer la force et le pouvoir d'un groupe de parents déterminés. Je demeure toujours persuadée que l'amour et la foi peuvent déplacer des montagnes.



Carmen Lahaie - Présidente

Mot de la directrice générale

L'année 2010-2011 fut une année de réflexion pour Autisme et troubles envahissants du développement Montréal.

Où sommes-nous rendus, quels sont les besoins et vers où souhaitons-nous aller?

En ce qui a trait au soutien de base aux familles et aux personnes ayant un TED (trouble envahissant du développement) avec ou sans déficience intellectuelle, les besoins sont très grands. Les trois employés concernés par les postes d'intervention familiale ne fournissaient plus à la demande. La solution envisagée : ouvrir un poste supplémentaire et généraliser les connaissances à l'intérieur de cette équipe, uniformiser le fonctionnement et travailler à avoir une meilleure fluidité afin que les postes deviennent multi-tâches.

Pour y arriver, la responsable de l'intervention familiale prendrait en charge la supervision clinique de ce volet. Également, pour améliorer l'accueil et la prise en charge des familles et avoir un contact privilégié avec celles qui utilisent le Centre de documentation, qui constitue une porte d'entrée importante vers l'information et les connaissances en autisme, le service serait assuré par l'équipe de l'intervention familiale. Un poste d'intervenante familiale et communautaire à temps partiel a donc été mis en place au mois de mars et d'autres développements suivront au cours de la prochaine année.

Dans la suite de la réflexion, ces changements permettraient d'améliorer l'efficacité des réponses par le service d'accompagnement gardiennage, qui serait partagé entre trois postes, soit deux postes de l'équipe d'intervention familiale et le poste aux services directs.

Du côté des services publics, de leur qualité, de la réponse aux besoins réels et de leur financement, je ne vous apprends rien en mentionnant qu'ATEDM reçoit un nombre important de plaintes à chaque année. Au cours de la prochaine année, ATEDM souhaite se concentrer davantage sur les représentations des familles et les soutenir dans leurs actions auprès de notre gouvernement. La solution envisagée a été l'abolition du poste de responsable des communications (en novembre 2010), qui était également responsable du Centre de documentation, et l'embauche d'un contractuel selon chaque action à réaliser au courant de la prochaine année.

Dans cette suite d'idées, en ce qui concerne la représentation et les communications, ATEDM souhaite rejoindre davantage le grand public. La solution : ATEDM est maintenant présent sur les réseaux sociaux Facebook et Twitter.

Les événements d'ATEDM prenant de plus en plus d'importance (marche du mois de l'autisme, Fête de Noël et autres), il devient nécessaire pour la responsable des



Assemblée générale annuelle 2010

événements d'avoir un soutien et une expertise extérieurs. La solution envisagée est, par conséquent, l'organisation des événements avec des comités de travail.

ATEDM a poursuivi le développement de son volet financement dans l'intention d'augmenter l'auto-financement de ses différents événements et de sensibiliser la population et les différents ministres et députés. En 2010-2011, la CZQ (Corporation des Zoothérapeutes du Québec) a fait un don de 350 \$ pour la marche du mois d'avril 2011 et le député d'Outremont, Monsieur Raymond Bachand, s'est joint au premier ministre, Monsieur Jean Charest, pour soutenir l'organisation de notre conférence médicale annuelle du mois de mars 2011 avec un montant de 2 000 \$.

Pour poursuivre dans la lignée des donateurs, Le Groupe Createch, une société de Bell Canada, nous a gracieusement offert, dans le cadre d'un programme mis en place pour les organismes à but non lucratif, d'instaurer le Microsoft Dynamics (Gestion de la relation client), ce qui nous a permis de renouveler la structure de nos bases de données pour l'ensemble de l'organisme et qui sera utilisé pour la prochaine année.

Notre équipe est maintenant composée de sept employés permanents, d'un à temps partiel, de deux contractuels, de plus de 144 employés à l'intérieur de nos services directs, ainsi que d'un adulte présentant une déficience intellectuelle. Depuis 2009, nous pouvons constater une diminution de 18 % du nombre de nos accompagnateurs, ce qui se traduit par une plus grande stabilité du personnel qui travaille dans plusieurs de nos services et sont actifs plus longtemps au sein d'ATEDM.

LES COMMUNICATIONS

Afin d'informer ses 614 membres et de diffuser l'ensemble des activités et des avancées d'ATEDM, quatre bulletins ont été publiés durant l'année, en plus des envois de courriels massifs vers les réseaux de la santé et des services sociaux et de l'éducation, ainsi que le milieu

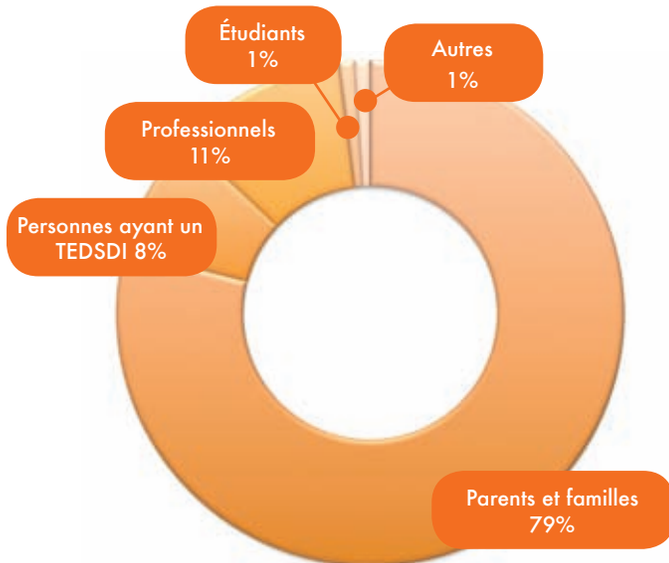
communautaire. La parution de notre bulletin «L'Image», en avril et en novembre 2010, a permis d'informer les membres en ce qui concerne les derniers développements politiques en autisme ainsi que les recherches médicales et nouveaux modèles d'intervention. De son côté, le bulletin «Quoi de neuf...TEDDI?», publié en septembre 2010 et en janvier 2011, a pu informer les membres quant aux services offerts et à leur développement.

Le site Internet

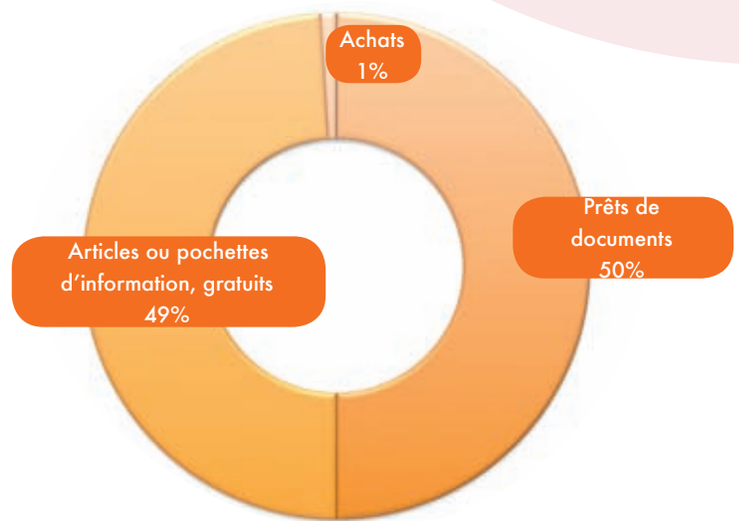
La diffusion d'informations et les communications via

notre site Internet se sont poursuivies tout au long de l'année. Notre site a été visité 64 977 fois, par comparaison à 54 709 fois en 2009-2010. Les visites nous indiquent que 78 % des recherches sont faites en provenance du Canada et 22 % proviennent donc de l'extérieur du pays. Les pages les plus consultées sont dans l'ordre celles qui donnent de l'information sur les TED sans DI (troubles envahissants du développement sans déficience intellectuelle), sur l'autisme et les TED en général et sur les méthodes d'intervention. Le site se révèle également être un moyen efficace pour les familles et les intervenants qui ne connaissent pas déjà ATEDM de nous trouver et de communiquer avec nous.

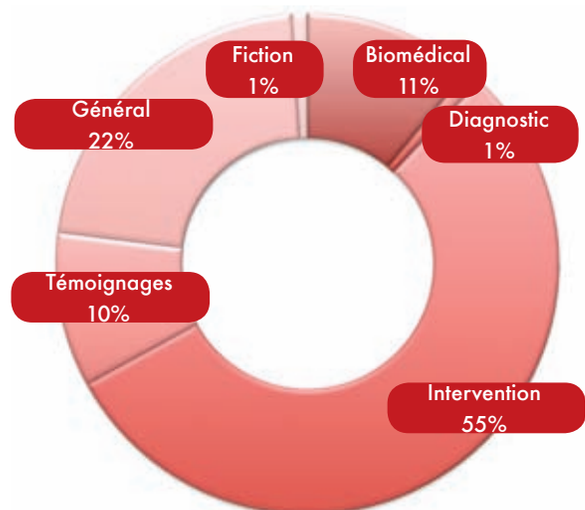
CENTRE DE DOCUMENTATION :
TYPES D'USAGERS (TOTAL DE 225)



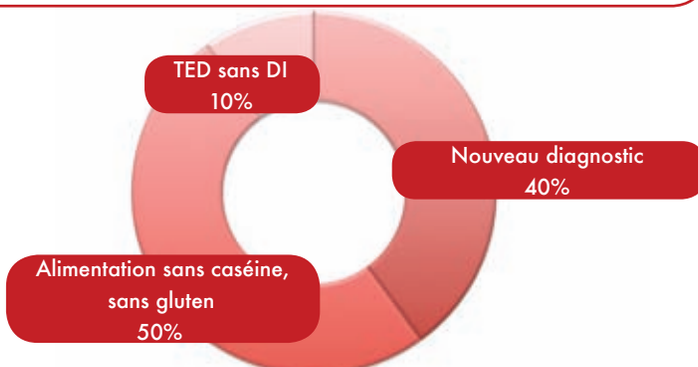
CENTRE DE DOCUMENTATION :
SERVICES UTILISÉS (TOTAL DE 227)



THÈMES DES DOCUMENTS DEMANDÉS (TOTAL DE 298)



SUJETS DES POCHETTES D'INFORMATION DEMANDÉES (TOTAL DE 191)





Conférence médicale 2011

supplémentaires se trouvent dans les autres sections du présent rapport.

- **Le Protecteur du citoyen** : Dans le cadre d'une enquête sur les services aux personnes ayant un TED âgées de 12 ans et plus, avec ou sans déficience intellectuelle, ATEDM a organisé des groupes de discussion pour soutenir le Protecteur du citoyen dans sa démarche.

- **Table justice DI-TED de Montréal** : Une table de concertation pour un traitement juste et équitable des personnes présentant une déficience intellectuelle ou un trouble envahissant du développement au sein du système de justice pénale de la région de Montréal. Participation à quatre rencontres de la Table justice, au cours desquelles les échanges touchaient particulièrement une entente de collaboration entre les instances impliquées.

- **Réseau d'action Autisme/TED** : Participation à quatre rencontres avec le Réseau d'action qui continue de faire des suivis concernant les évaluations diagnostiques par des psychologues, dont une avec Monsieur Cody Baker-Green, attaché politique de la ministre Lise Thériault.

- **QcABA** : Une nouvelle association a été mise sur pied en 2010, soit l'Association québécoise pour l'analyse du comportement, initiative de Monsieur Marc Lanovaz, M. Sc., BCBA. La structure et les règlements sont établis selon ceux de l'Ontario ABA. La mission est de promouvoir la science de l'analyse du comportement au Québec ainsi que son application efficace et éthique à des comportements socialement importants. ATEDM a assisté à la première rencontre et est devenu membre pour encourager le mouvement.

- **Mouvement PHAS** (Personnes handicapées pour l'accès aux services) : Participation à deux rencontres du grand comité; participation à trois rencontres du comité politique; participation à une rencontre avec l'AQESSS (L'Association québécoise d'établissements de santé et de services sociaux), la FQCRDITED (Fédération québécoise des centres de réadaptation en déficience intellectuelle et en troubles envahissants du développement) et l'AERDPQ (Association des établissements de réadaptation en déficience physique du Québec); présence à la conférence de Me Ménard sur l'accès et la loi de la santé et des services sociaux. La mission du Mouvement PHAS est de promouvoir l'accès à des services sociaux et de santé de qualité qui répondent aux besoins des personnes handicapées et à ceux de leur famille.

- **CRADI** (Comité régional des associations en déficience intellectuelle) : Participation à l'Assemblée générale et à cinq rencontres avec les membres du CRADI (financement des maisons de répit, CA élargi, rencontre avec Centraide, assemblée extraordinaire et vitrine du 20e). De plus, l'équipe d'ATEDM était présente aux réunions des comités santé, services sociaux et travail ainsi qu'à celles de la Table de concertation services de garde et de la Table de concertation transport.

Le Centre de documentation

Afin de répondre aux besoins d'informations variées de toutes les personnes reliées de près ou de loin à l'autisme et aux TED, nous tenons à jour et renouvelons régulièrement le contenu du Centre de documentation. Nous avons, à ce jour, plus de 311 livres, 387 articles et 109 DVD. La liste des documents est toujours disponible sur notre site Internet. Également, afin de permettre à nos membres ou aux autres utilisateurs de nos services de poursuivre davantage leurs recherches, de confectionner des pictogrammes sur Boardmaker ou encore simplement de se divertir, nous avons deux postes informatiques avec un accès à Internet disponibles dans nos locaux. Au courant de l'année, nous avons comptabilisé un total de 1 144 heures d'utilisation.

Les médias

Une vingtaine de médias, tels que la télévision, la radio et les journaux, ont communiqué avec ATEDM pour avoir nos réactions concernant les annonces du gouvernement à propos de l'autisme, les événements impliquant des personnes ayant un TED, différentes controverses ou autres. Ces communications ont mené à plusieurs entrevues et commentaires écrits, qui ont offert une visibilité à notre organisme.

REVENDEICATION, DÉFENSE DES DROITS, CONCERTATION, REPRÉSENTATION ET PARTENARIAT

Ces secteurs ont tenu une place importante dans l'équipe d'ATEDM au cours de l'année 2010-2011.

Une partie des dossiers de revendication et de défense des droits se fait maintenant en partenariat avec des organismes du réseau communautaire ou des instances publiques. La majeure partie des membres de l'équipe a représenté ATEDM dans différents comités tout au long de l'année. Il y a eu approximativement 665 heures de concertation avec des partenaires du milieu communautaire, du réseau scolaire, du réseau de la santé et autres, sans compter le temps bénévole de notre présidente. Voici le détail d'une partie de ces échanges. Des informations

- **CDOC** (Comité pour dynamiser les organismes communautaires) : Participation à une rencontre d'information et à une rencontre d'échanges, sur les conditions de travail des employés, avec ce comité découlant du CRADI.

- **SOS** (Sans Oublier le Sourire) : Participation à une rencontre du comité visibilité pour soutenir l'organisation de la chaîne humaine, au Parc Émilie-Gamelin, dans le cadre de la Semaine québécoise des personnes handicapées.

- **Table d'accompagnement** : Participation à quatre rencontres de la Table d'accompagnement de Montréal impliquant le projet pilote de l'organisme PIMO (Promotion Intervention en Milieu Ouvert), dans le but de mettre sur pied un service d'accompagnement sur le territoire d'un CSSS (Centre de santé et de services sociaux) pour un groupe d'adultes ayant besoin d'accompagnement quelle que soit leur déficience.

- **AlterGo** : Participation à neuf rencontres (comité, rencontres téléphoniques, visite d'organismes) du comité d'admissibilité du Programme d'accompagnement en loisir pour les personnes handicapées; participation à la journée des partenaires dans le cadre du Défi Sportif et à l'Assemblée générale annuelle.

- **FQATED** (Fédération québécoise de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement) : Participation à une rencontre de direction avec les associations régionales en autisme sous le thème du cycle de gestion d'un organisme; participation à l'Assemblée générale annuelle.

- **Comité formations/parteneriat** : Le comité formation Montréal et le comité formations/parteneriat se sont scindés. Le comité est maintenant composé du Centre de formation et de recherche Abe Gold, du Service régional de soutien et d'expertise à l'intention des élèves ayant un TED Région de Montréal - CS francophones, de la Commission Scolaire Lester B. Pearson, de l'École Giant Steps, de la Commission Scolaire English Montreal, du SAIDE (Service d'aide à l'intégration des élèves) du CÉGEP du Vieux-Montréal, de la FQATED et d'ATEDM. Le comité s'est réuni six fois pour travailler à l'organisation d'une conférence qui se tiendra le 3 novembre 2011 : La pensée sociale : Explorer le spectre de la «considération du point de vue d'autrui» et l'enseignement du vocabulaire axé sur la pensée sociale, avec Madame Michelle Garcia Winner. Un partenariat a été établi avec le collègue Montmorency, à Laval, où se tiendra la conférence.

- **D'autres représentations et partenariats en rafale** : Rencontre d'échanges avec l'équipe À l'emploi d'AMO (Action main-d'œuvre); présence au lancement «Histoires de familles, d'amour et de défis» de SPPH (Solidarité de parents pour personnes handicapées); rencontre avec le comité PANAM (pan-montréalais); présence au souper

bénéfice et au souper-spaghetti de la Fondation Yvon Lamarre; participation au DAN! (Defeat Autism Now!) à Long Beach en Californie; soutien à un groupe pour le développement d'une association pour les personnes ayant un TED sans DI; soutien au Centre l'Authentique pour l'organisation d'une conférence; soutien aux associations, aux écoles et aux personnes pour le développement de services en TED.

LES ÉVÉNEMENTS D'ATEDM

15 juin 2010

Au mois de juin, nous avons tenu consécutivement une Assemblée publique et notre Assemblée générale annuelle et 24 personnes étaient présentes à ces assemblées. Un atelier ayant pour thème les lois et le rôle du Curateur public, présenté par Me François Dupin, avocat au contentieux du Curateur public, a précédé cette soirée.

25 et 26 mars 2011

La conférence médicale annuelle du mois de mars 2011 s'est tenue sur deux jours. La première journée, sous le thème de «La nutrition et l'autisme : stratégies pratiques», a été présentée par Julie Matthews, consultante certifiée en nutrition (San Francisco). Pour la deuxième journée, nous avons accueilli cinq professionnels (naturopathes et homéopathes) en approches biomédicales alternatives de Montréal, soit Monsieur Sandro Marra, Mesdames Ellen Bockus et Julia Bronfman, Madame Chantal Ann Dumas et Madame Susan Cohen. Également, une quinzaine d'exposants étaient présents, sur place, pour les deux jours de conférence.

Nous avons eu 93 participations au total à la journée du 25 mars et 50 participations à la journée du 26 mars.

En conclusion, ce fut une année bien remplie, qui nous a permis de dessiner un nouveau portrait d'ATEDM en vue de l'année 2011-2012.



Responsable des événements

Au cours de sa deuxième année d'existence, le poste de responsable des événements s'est vu consolidé. Des tâches et responsabilités se sont confirmées et d'autres se sont ajoutées en soutien aux communications globales de l'organisme, soit la mise en page des bulletins d'information et la mise à jour des informations du site Web, de la page Facebook et du compte Twitter.

SESSIONS D'INFORMATION

• 4 juin 2010

Session d'information «L'impact de la nutrition et des toxines environnementales sur la santé et les comportements des personnes ayant un TED», animée par Electra Dalamagas, Nicole Dessureault et Carmen Lahaie. Offerte gratuitement, cette rencontre a attiré 19 personnes.

• 26 octobre 2010

Session d'information «Le réseau de la santé et des services sociaux», animée par Electra Dalamagas et à laquelle 27 participants ont assisté gratuitement.

• 23 novembre 2010

Session d'information «REEI» (Régime enregistré d'épargne-invalidité), animée par Guillaume Parent, représentant en épargne collective, à laquelle 17 participants ont assisté gratuitement.

• 25 janvier 2011

Session d'information «Le réseau scolaire public et privé de Montréal», animée par Electra Dalamagas et à laquelle 22 participants ont assisté gratuitement.

• 22 février 2011

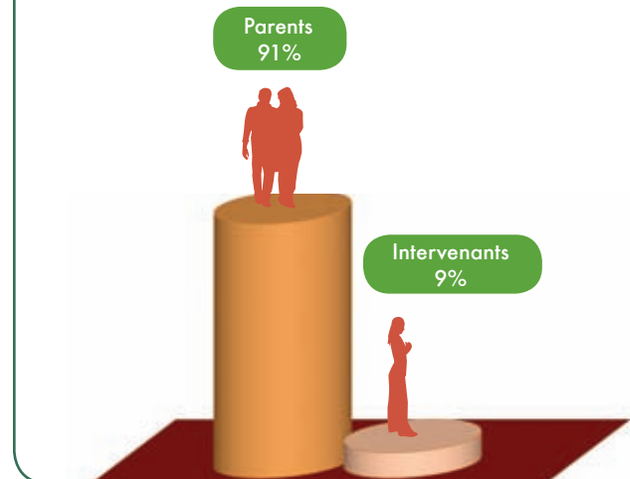
«Soirée de témoignages d'adultes ayant un TED sans DI », tenue gratuitement dans les locaux de l'École de l'Étincelle. Pour cette soirée, 63 personnes se sont déplacées afin d'entendre le témoignage de Monsieur Georges Huard, technicien en informatique à l'UQAM (Université du Québec à Montréal).

LA MATÉRIATHÈQUE

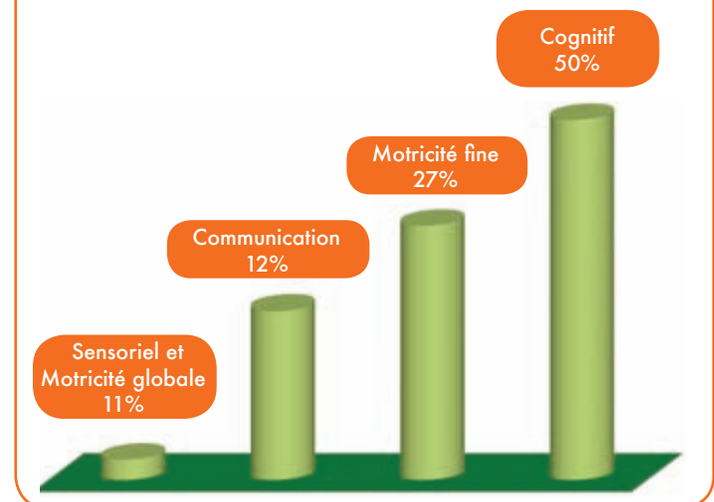
Fonctionnant selon le principe d'une bibliothèque, le service de prêt de matériel spécialisé et de jeux adaptés d'ATEDM a été actif toute l'année. Chaque fiche de matériel est disponible sur place, ainsi que sur notre site Web. La Matériathèque permet également l'accès à Internet via deux ordinateurs et la possibilité de créer des pictogrammes grâce au programme Boardmaker.

Statistiques Matériathèque

TYPES D'USAGERS (TOTAL DE 33)



VOLETS D'EMPRUNTS (TOTAL DE 64)



REPRÉSENTATIONS, INFORMATIONS, SENSIBILISATION ET PARTENARIAT

Avril 2010

1^{er} Kiosque d'information, dans le cadre de la journée de sensibilisation aux étudiants en situation de handicap organisée par l'UQAM.

24 Marche pour l'autisme. Une marche d'envergure provinciale, ayant pour thème «Un petit pas pour une grande cause», a eu lieu dans le cadre du mois de l'autisme. À Montréal, plus de 450 personnes ont marché, avec ATEDM, en vue de sensibiliser la

population. L'édition 2010 a offert plusieurs nouveautés, telles qu'un nouveau parcours, une collation offerte aux marcheurs, une distribution de ballons gonflés à l'hélium, la présence d'exposants, le soutien financier de commanditaires et un rassemblement à l'intérieur du chalet-restaurant du Parc La Fontaine après la marche.

28 Présence à la soirée Distinctions de Centraide.

Juin 2010

2 Kiosque d'information, dans la cadre de la Semaine québécoise des personnes handicapées lors d'un événement organisé par SOS (Sans Oublier le Sourire) au Parc Émilie-Gamelin.

9 Présentation des services d'ATEDM aux parents des Écoles St-Pascal-Baylon et Félix-Leclerc, dans le cadre de sessions d'information organisées par des professionnels de la CSDM (Commission scolaire de Montréal).

10 Réception d'un chèque de la Fondation Laure-Gaudreault, associée à l'AREQ (Association des retraitées et retraités de l'éducation et des autres services publics du Québec).

Septembre 2010

23 Kiosque d'information lors d'une rencontre de parents à l'École de l'Étincelle.

28 Participation à la Marche aux mille parapluies de Centraide.

Octobre 2010

5 et 26 Réunion téléphonique du Comité du mois de l'autisme organisée par la FQATED (Fédération québécoise de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement).

14 Kiosque d'information, à la conférence du Centre de formation et de recherches Abe Gold, à Laval.

27 Kiosque d'information, dans le cadre de la campagne de dons des employés de Bell.

Novembre 2010

1^{er} et 11 Présentation d'ATEDM, dans le cadre du programme de porte-paroles de Centraide.

9 Réunion téléphonique du Comité du mois de l'autisme organisée par la FQATED.
Kiosque d'information, lors d'une soirée informative

organisée par la Commission scolaire Lester-B.-Pearson.

17 Kiosque d'information, dans le cadre du Salon des ressources de répit organisé par SPPH (Solidarité de parents de personnes handicapées).

Janvier 2011

18 Réunion téléphonique du Comité du mois de l'autisme organisée par la FQATED.

27 Présentation des services d'ATEDM aux membres de l'équipe DI-TED (Déficience intellectuelle - Troubles envahissants du développement) du CSSS (Centre de santé et de services sociaux) Bordeaux-Cartierville-Saint-Laurent.

Février 2011

24 Présentation des services d'ATEDM aux membres de l'équipe DI-TED du CSSS Saint-Michel et Saint-Léonard.

Kiosque d'information, à la Foire sur la déficience intellectuelle et l'autisme organisée par AOIHI (Association de l'Ouest de l'Île pour les handicapés intellectuels).

SOUTIEN AUX ÉTUDIANTS

Qu'il s'agisse d'offrir des informations ou des références par téléphone (95 appels), par courriel (108 courriels) ou en personne (13 rencontres), ATEDM a été disponible pour soutenir les étudiants. Ces derniers ont sollicité notre appui pour trouver des formations ou des conférences reliées à l'autisme, connaître la mission et les services de notre organisme, découvrir les différents services du réseau public de la santé et de l'éducation, trouver de l'information dans le cadre de projets de recherche ou de travaux d'équipe et obtenir des coordonnées d'établissements susceptibles d'accepter leurs demandes de stage ou de bénévolat dans le domaine de l'autisme.

FÊTE DE NOËL

La Fête de Noël annuelle a eu lieu le 4 décembre 2010 et s'est déroulée pour la première fois au Carrefour communautaire de Rosemont, l'Entre-Gens. L'organisation de la salle et du matériel s'est faite en collaboration avec le personnel de l'endroit. L'événement a rassemblé 157 enfants, parents et intervenants, ainsi que deux clowns venus faire des maquillages.

Pour une deuxième année consécutive, UPS (United Parcel Service) nous a offert un soutien financier plutôt que matériel. Pour être en mesure d'offrir des cadeaux personnalisés à chacun des jeunes présents et des prix de

présence aux adultes, nous avons, à l'automne 2010, travaillé comme à l'habitude à trouver de nouveaux partenaires. Ces efforts ont porté fruit puisque trois nouvelles entreprises se sont jointes à 15 donateurs réguliers. Parmi les nouvelles entreprises, il faut mentionner Hasbro Canada Corporation, qui a offert un don qui répondait vraiment à nos besoins.

DÉPANNAGE ALIMENTAIRE

ATEDM a tenté, encore cette année, d'aider les familles par le biais du dépannage alimentaire et ce, grâce aux denrées reçues de Moison Montréal et à plusieurs autres dons. Même si la quantité de denrées reçues a été moins importante que les années précédentes, les dons monétaires que nous avons eus lors de notre collecte annuelle de denrées ont permis à ATEDM d'offrir à plusieurs familles une aide similaire à celle de l'année dernière. Ainsi, nous avons été en mesure de distribuer 65 paniers alimentaires et des cartes-cadeaux d'épicerie, lorsque cela était possible. Au total, 259 personnes ont bénéficié de ce soutien pendant l'année, ce qui démontre que les besoins étaient encore très présents cette année. Depuis l'obtention d'un nouveau local au 2e étage du CSCM (Centre de services

communautaires du Monastère), en janvier 2010, la logistique entourant la distribution des paniers alimentaires (collecte, entreposage et confection) est nettement plus efficace.

CAMPAGNE CANADIAN TIRE

Avec le soutien de ses membres et de ses partenaires, ATEDM a amassé un montant de 177,90 \$ en argent Canadian Tire, ce qui représente un montant deux fois plus élevé que l'année précédente. Cela nous a permis de renouveler une partie du matériel d'activités et de loisirs dans nos différents services directs.



Rachel Pouliot - Responsable des événements



Fête de Noël 2010



Marche du mois de l'autisme 2010

L'ensemble des services directs d'ATEDM est offert avec un ratio d'accompagnement d'un accompagnateur par participant ou d'un accompagnateur pour deux participants, selon les besoins. Il arrive également que l'on augmente le ratio d'accompagnement à deux accompagnateurs pour un participant ou encore à trois accompagnateurs pour deux participants avec des jeunes qui ont des besoins plus particuliers ou des troubles graves du comportement. Évidemment, ce service engendre des dépenses considérables au plan de la masse salariale.

Cependant, ATEDM tente de conserver des tarifs abordables et équitables pour tous, peu importe l'accompagnement nécessaire. Si l'on considère la totalité des dépenses et des revenus associés à tous les services, on peut dire que les familles défraient en moyenne 30 % des coûts.

Cette année, nous avons eu la chance d'obtenir de la Fondation Autisme Montréal un don spécial de près de 7 000 \$ qui nous a permis de remplacer les lits et les matelas de La Maissonnette. Nous nous sommes également procuré deux réfrigérateurs et un four pour le Service de répit estival, qui nous ont permis d'offrir des activités de cuisine. De plus, à la suite d'un partenariat avec Concept 360, SITQ, une filiale immobilière de la Caisse de dépôt et placement du Québec, nous a offert une journée de grand ménage bénévole dans nos locaux du Service de répit estival à l'École Notre-Dame. Par la suite, l'équipe de SITQ a fait une levée de fonds, qui nous a permis de recevoir un montant de 630 \$ en dons personnels ainsi que 300 \$ en cartes-cadeaux du Lutin Vert, organisme à but non lucratif qui recycle des jouets. Ces montants ont été utilisés en partie pour la Fête de Noël et pour l'achat de jouets pour le Service de répit estival.

SERVICE DE RÉPIT ESTIVAL

Le Service de répit estival de jour est un volet important des services directs. Son organisation se déroule sur neuf mois dans l'année (de janvier à septembre). Il se divise en trois volets : Bergamote (3 à 15 ans), Wasabi (besoins particuliers et TGC) et Rock-Camp-Bol (14 à 24 ans). Depuis, 2009, les volets Bergamote et Wasabi se déroulent à l'École Notre-Dame, au 6905, rue Notre-Dame Est, un bâtiment excédentaire de la **CSDM** (Commission scolaire de Montréal). Pour faciliter l'accueil des nouveaux participants et la répartition de ces derniers à l'intérieur des groupes d'âge, nous avons modifié la dénomination de nos groupes. Il y a eu 12 places dans le groupe Intervention précoce, 16 places dans le groupe spécialisé B1, 18 places dans les groupes spécialisés B2 et B3 et 7 places dans le volet Wasabi. Du côté du volet Rock-Camp-Bol, les groupes spécialisés R1 et R2 comprenaient 16 places et le groupe Socialisation, 17 places. Ce volet a eu lieu à l'**École de l'Étincelle** (CSDM). Au total, nous avons accueilli **150 participants**, dont **19 nouveaux** qui

auront une place garantie pour l'été suivant.

Pour les huit semaines de camp, nous avons embauché deux superviseurs, 90 employés et un intervenant ressource. Le poste d'intervenant ressource, en place depuis 2009, a été créé dans le but de soutenir les équipes de chacun des volets en tant que référence en ce qui a trait aux interventions comportementales.

Nous avons poursuivi notre collaboration avec les **CRDITED** (Centres de réadaptation en déficience intellectuelle et en troubles envahissants du développement) afin d'intégrer la clientèle ayant des TC (troubles du comportement)/TGC (troubles graves du comportement) et l'Agence de la santé et des services sociaux de Montréal ainsi que la Fondation Autisme Montréal ont maintenu leur contribution financière. Le coût par client a été de 2 749 \$ pour le volet Bergamote, de 5 894 \$ pour le volet Wasabi et de 2 583 \$ pour le volet Rock-Camp-Bol et les familles devaient défrayer un montant de 750 \$ pour un séjour de quatre semaines.

RÉPITS DE FINS DE SEMAINE À LA MAISONNETTE

Depuis cinq ans, La Maissonnette loge dans la résidence d'un partenaire, la **Fondation Yvon Lamarre**, sur la rue Émile-Légrand, dans le quartier Hochelaga-Maisonneuve. En accordant une attention particulière à l'encadrement et à la stabilité de notre personnel, entre septembre 2010 et juin 2011, nous avons pu avoir un personnel de qualité, à l'écoute des besoins de la clientèle et qui partage la même vision qu'ATEDM.

L'organisatrice communautaire s'est assurée d'avoir une présence active aux réunions d'équipe et aux rencontres d'évaluation et d'offrir un soutien important lors des répits qui accueillent des participants ayant des TC/TGC, toujours de plus en plus présents dans ce service. Grâce à une équipe de coordination solide et à des accompagnateurs expérimentés, il a été possible de desservir la clientèle tout en maintenant l'utilisation des outils visuels et structurels développés par les années passées. Puisque les accompagnateurs des deux équipes étaient issus de notre Service de répit estival, les formations ont été revues et adaptées à cette réalité. La formation sur les règlements et procédures du service a également permis d'offrir un perfectionnement sur les activités adaptées à la clientèle ayant un TED (trouble envahissant du développement) et l'utilisation des renforçateurs.

La Maissonnette a permis d'offrir 268 répits à 126 usagers différents (7 participants/fin de semaine) sur 37 fins de semaine durant l'année scolaire. Deux équipes de 8 personnes (7 accompagnateurs et 1 coordonnateur) ont travaillé en alternance une fin de semaine sur deux. Un aide de camp s'est chargé des courses alimentaires et de la prépa-

ration des repas ainsi que de l'entretien en profondeur de la maison. Le coût par client pour les fins de semaine régulières de deux jours a été de 528 \$ et les familles défrayaient 175 \$.

STATISTIQUES GLOBALES DE L'ANNÉE DE LA MAISONNETTE

Nombre de fins de semaine : 37

Nombre de places offertes : 268

Nombre d'usagers différents : 126

COURS DE NATATION

Les cours de natation ont eu lieu à la **piscine Joseph-Charbonneau**, les vendredis, entre 18h00 et 20h00. Grâce à l'**arrondissement de Villeray-Saint-Michel-Parc-Extension**, nous avons eu un accès gratuit à la piscine. L'inscription au cours a été maintenue à une semaine sur deux. Les familles avaient la possibilité de se présenter à toutes les semaines, ce qui leur permettait de faire alterner cours individuels et bain libre. Chaque participant était obligatoirement accompagné d'un adulte dans l'eau et était inscrit pour 15 cours et 15 sessions de bain libre, entre octobre et juin.

Le nombre de places est demeuré à 40, soit deux groupes de 20. Cette année, nous avons accueilli 42 participants différents. Une liste d'attente était en place pour les familles désireuses de s'ajouter au cours, une fois ce dernier à pleine capacité. Un suivi serré a été effectué, afin de faire respecter les règlements établis quant à la fréquentation aux cours. Ainsi, en accord avec les familles, certains participants ont, en cours d'année, cédé leur place à de nouveaux participants qui se trouvaient sur la liste d'attente. Le coût par client a été de 235 \$ et les familles devaient défrayer un montant de 135 \$ pour l'année.

Le service a été encadré par une responsable de cours, chargée de l'accueil des familles et de la gestion du personnel, et une équipe de deux sauveteurs et de deux instructeurs, avec le soutien de l'organisatrice communautaire. Un tableau permettait aux participants de choisir, à leur arrivée, l'instructeur et le créneau horaire qui leur convenait pour leur séance individuelle. Un cahier, faisant état de l'évolution et des progrès de chaque participant, leur a été remis lors de la fête de fin d'année, au mois de juin.

CAMPS DE NOËL

Durant la période des Fêtes, ATEDM a proposé deux camps résidentiels de trois jours et deux nuits à ses usagers. Le premier, du 27 au 29 décembre 2010, a eu lieu à La Maissonnette et regroupait 7 places. La température clémente et la neige ont facilité les activités hivernales extérieures. Le coût par client a été de 569 \$ et les familles devaient défrayer un montant de 220 \$. Le second, offert du 3 au 5 janvier 2011, a permis à 15 jeunes d'aller profiter de la campagne et des joies de l'hiver à St-Alphonse-Rodriguez. Le coût par client a été de 773 \$ et les familles devaient défrayer un montant de 280 \$. Les 22 jeunes inscrits à l'un ou l'autre des camps ont été supervisés par des accompagnateurs et une coordonnatrice qui assurait l'encadrement. Ces deux camps ont nécessité les services de 17 employés pour combler les 24 postes puisque plusieurs d'entre eux ont travaillé aux deux camps.

CAMP DE LA RELÂCHE SCOLAIRE

Le camp de jour de la relâche scolaire a eu lieu, tout comme l'année dernière, dans les locaux de l'École Notre-Dame, entre le 28 février et le 4 mars 2011. Nous avons accueilli 15 jeunes avec une équipe de 17 accompagnateurs et 2 accompagnateurs flottants, encadrés par une coordonnatrice.

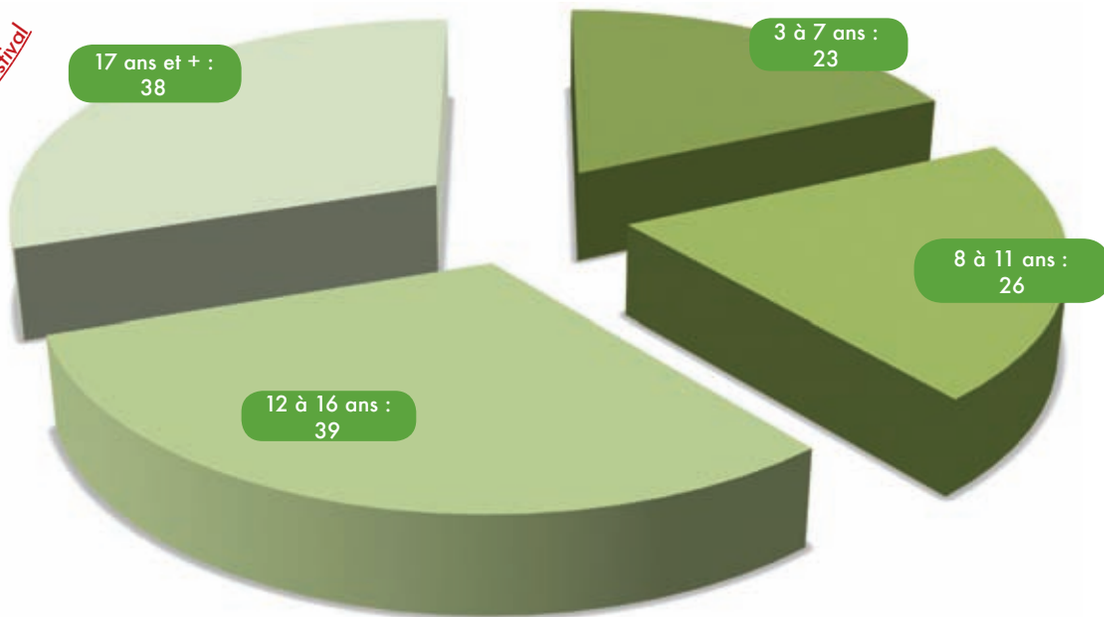


Cours de natation



Service de répit estival

LA MAISONNETTE :
ÂGE DES USAGERS (TOTAL DE 126)



Cette année, nous avons eu la chance d'avoir 17 postes sur 20 qui ont été comblés par des accompagnateurs à temps complet, la majorité d'entre eux ayant beaucoup d'expérience dans l'ensemble de nos services. Le coût par client a été de 766 \$ et les familles devaient défrayer un montant de 305 \$ pour la semaine.

Malgré la lourdeur des groupes, qui accueillaient un bon nombre de participants ayant des troubles graves du comportement dont deux nécessitaient un ratio 2 :1 et le fait qu'une seule coordonnatrice ait dû assurer la logistique et l'encadrement des deux groupes, l'équipe a su encore une fois relever le défi avec brio. Nous avons pu participer à notre activité annuelle au Centre Équestre Thérapeutique Équi-Sens, activité grandement appréciée tant par la clientèle que l'équipe. Cette année aura constitué une belle réussite.



Geneviève Perras - Organisatrice communautaire



29

97

LA MAISONNETTE :
SEXE DES USAGERS (TOTAL DE 126)

Responsable de l'intervention familiale

Le service d'intervention aux crises a pour objectif de faire l'évaluation et la coordination de services afin de répondre aux situations d'urgence qui se présentent. La première étape est d'éviter que la situation de crise s'aggrave et d'assurer la sécurité physique de la personne ayant un TED et de sa famille. En second lieu, il faut cerner les déclencheurs des crises et les facteurs psychosociaux pour mieux comprendre les besoins de chacun et ainsi mettre en place des interventions ou thérapies répondant à chaque personne dans le besoin. Pour l'ensemble des dossiers, la responsable de l'intervention familiale a travaillé en collaboration avec 93 instances différentes, gouvernementales ou autres. De plus, afin de répondre aux besoins de l'ensemble de la clientèle desservie, elle participe en tant que co-animatrice aux soirées pour les personnes ayant un TED sans DI (trouble envahissant du développement sans déficience intellectuelle) et anime plusieurs sessions d'information durant l'année (détails dans le rapport de la responsable des événements).

Le service d'intervention aux crises d'ATEDM a été très en demande pendant l'année 2010-2011. Au total, 83 parents ou personnes ayant un TED (troubles envahissants du développement) avec ou sans déficience intellectuelle, ont été desservies, par comparaison à 62 l'année dernière. Le service a pu venir en aide à ces personnes grâce à un budget non récurrent de l'Agence de la santé et des services sociaux de Montréal pour aider les familles en situations de crise qui ont un enfant ayant un TED et des troubles graves du comportement. Cette année, deux personnes se sont partagé les tâches liées à ce service. Le poste de responsable de l'intervention familiale est ainsi passé de 30 à 35 heures par semaine et celle-ci a pu bénéficier de l'importante collaboration de l'intervenante familiale et communautaire tout au long de l'année.



Service d'accompagnement

Il ne faut également pas oublier l'encadrement et le soutien bénévole à temps plein de la présidente d'ATEDM.

Dans la plupart des dossiers, la multitude de problématiques auxquelles les familles ou les personnes ayant un TED doivent faire face constitue l'élément commun. Non seulement les personnes aidées par ce service étaient aux prises avec des difficultés en lien avec l'autisme, mais elles devaient également composer avec des problèmes psychosociaux importants, tels que la toxicomanie, les problèmes de logement, la pauvreté extrême, la violence familiale, les problèmes de santé physique ou mentale, les problèmes juridiques, etc. En ce qui concerne les difficultés liées à l'autisme, les suspensions et renvois scolaires, les troubles du comportement, les problèmes juridiques, la présence de la DPJ (Direction de la protection de la jeunesse), l'épuisement parental, le manque de services de santé pour la clientèle ayant un TED et le manque de services spécialisés, tant au niveau du répit que de la réadaptation, revenaient fréquemment et malheureusement, la liste est encore longue.

Les personnes ayant un TED sans DI se sont souvent retrouvées parmi celles que nous avons desservies, particulièrement les adultes. Les difficultés observées chez cette clientèle sont l'incapacité à s'organiser dans la vie quotidienne, les manques importants observés dans les apprentissages à la vie indépendante, la pauvreté, les problèmes de logement, les problèmes avec la loi, les troubles graves du comportement, la toxicomanie et chez certaines personnes, les problèmes de santé mentale. L'absence de services de soutien et d'accompagnement dans le réseau public, ainsi que le manque d'expertise, de ressources et de services pour aider cette clientèle représentent une réalité frappante.

Évidemment, les services rendus aux personnes ayant un TED et à leur famille ont nécessité un suivi individualisé et étroit. Le service d'intervention aux crises demande une grande disponibilité, presque 24 heures sur 24. Pour chacun des dossiers, nous avons sollicité la collaboration des établissements publics, tels que les CLSC (Centre local de services communautaires), les CRDITED (Centres de réadaptation en déficience intellectuelle et en troubles envahissants du développement), les commissions scolaires, les écoles et la protection de la jeunesse afin de mettre en place des solutions ou des services temporaires ou permanents. Outre les interventions quotidiennes, plusieurs accompagnements lors de rencontres extérieures avec les établissements publics ont été nécessaires, que ce soit pour l'obtention d'un diagnostic, d'un soutien juridique, de services de réadaptation, d'un suivi médical, de services scolaires ou autres. Dans plusieurs dossiers, nous sommes même devenus l'intervenant principal de la famille ou de la personne ayant un TED.

Cette année, nous avons maintenu notre collaboration avec le Centre montréalais de l'autisme afin d'offrir un programme thérapeutique de modification comportementale et nous avons aussi mis de l'avant des collaborations avec les psychologues Dre Violaine Dekimpe, Dre Margaret O'Byrne, Dre Sylvie Bernard, Dre Sylvie Donais et Erwin Newmark, ce qui a permis d'obtenir des évaluations et/ou suivis psychologiques individuels.

Un constat marquant à noter est le fait que 64 % des personnes ayant un TED aidées par le service d'intervention aux crises n'avaient aucun lien avec un CRDITED au moment où elles ont communiqué avec ATEDM. Celles qui en avaient ne bénéficiaient que d'un suivi ponctuel par un éducateur. En ce qui concerne les services offerts par les CSSS (Centres de santé et de services sociaux), 46 % des personnes aidées ne recevaient aucun service lorsqu'elles ont d'abord communiqué avec ATEDM et celles qui en recevaient, bénéficiaient principalement du programme Soutien à la famille. De plus, jusqu'à 38 % des personnes aidées par ATEDM n'avaient pas de lien avec l'un ou l'autre de ces services publics.

Le tiers des 83 familles et personnes ayant un TED éprouvait des problèmes au niveau scolaire, notamment les suspensions de l'école. Au total, 34 personnes ont reçu des services d'accompagnement offerts par 38 accompagnateurs d'ATEDM, qui avaient comme tâches principales non seulement l'accompagnement, mais aussi l'intervention comportementale, la formation académique, les apprentissages de la vie quotidienne, les loisirs et le répit.

Les statistiques suivantes constituent un indicateur du genre et du nombre de demandes, d'appels reçus ainsi que des interventions posées. Ainsi, au total, 2 404 interventions ont été posées en 2010-2011 et ce, sans tenir compte du soutien et de l'accompagnement offerts par la présidente, Madame Carmen Lahaie.



Elena Dalamagas - Responsable de l'intervention familiale

TYPES D'INTERVENTION (TOTAL DE 2404)

APPELS TÉLÉPHONIQUES 1954

COURRIELS/TÉLÉCOPIES	266
RENDEZ-VOUS AU BUREAU	92
RENDEZ-VOUS À L'EXTÉRIEUR	63
LETTRES D'APPUI	20
GROUPES DE SOUTIEN	9

1 954 appels reçus

45 %	PARENTS
26 %	PROFESSIONNELS
25 %	ACCOMPAGNATEURS D'ATEDM
4 %	PERSONNES AYANT UN TED SANS DI

83 PERSONNES DESSERVIES



Intervenante familiale et communautaire

En 2010-2011, l'intervenante familiale et communautaire a pris en charge l'ensemble du volet concernant les personnes ayant un TED sans DI (trouble envahissant du développement sans déficience intellectuelle), ainsi que celui de l'accompagnement, notamment les demandes régulières, les demandes en provenance du service d'intervention aux crises et du programme d'accompagnement en loisir pour les personnes handicapées en plus d'offrir un soutien important à la responsable de l'intervention familiale en ce qui a trait aux situations de crise. Les statistiques retrouvées dans le présent rapport incluent donc ces trois volets et elles viennent s'ajouter à la compilation de la responsable de l'intervention familiale pour ce qui est des situations de crise.

La situation des personnes ayant un TED sans DI demeure préoccupante. En effet, les listes d'attente pour obtenir des services des CRDITED (Centres de réadaptation en déficience intellectuelle et en troubles envahissants du développement) sont toujours aussi longues et il en est également ainsi pour les listes qui mènent à l'obtention d'un diagnostic. De plus, même quand les personnes reçoivent certains services, ceux-ci demeurent fragmentés et rend leur statut précaire.

En ce qui concerne le milieu scolaire, selon l'école qui les dessert, les personnes ayant un TED sans DI ne reçoivent que peu ou pas d'aide et les services offerts sont très inégaux, tant au niveau primaire que secondaire ou post-secondaire. Il y a également beaucoup d'inquiétudes reliées au logement, à la vie en appartement et au placement en emploi, mais aussi beaucoup de questions sur les loisirs, le développement des habiletés sociales, etc. Ces thématiques sont sources de préoccupations pour les adultes et les parents, du fait que les ressources sont extrêmement rares ou pas du tout développées.

L'intervenante familiale et communautaire est donc intervenue très souvent, par téléphone et en personne, auprès des personnes ayant un TED sans DI, pour les aider à faire reconnaître leurs droits et leurs besoins dans les CLSC (Centre local de services communautaires), les CRDITED, les écoles, etc.

Pour ce qui est d'ATEDM, les services offerts en 2010-2011 ont été les suivants :

Les **Sorties culturelles** pour les personnes ayant un TED sans DI de 16 ans et plus, qui sont financées par la Fondation Autisme Montréal, se sont poursuivies. Gratuites pour tous, ces sorties connaissent toujours un vif succès auprès de la clientèle qui a beaucoup apprécié la visite d'endroits comme le Musée de la micro-informatique et le Musée des



Sortie culturelle TED sans DI

beaux-arts ou encore aller jouer aux quilles et faire des ballades dans différents parcs de Montréal, mais aussi particulièrement les moments d'échanges privilégiés durant les sorties. Nous avons également pu offrir un plus grand nombre de sorties, grâce au soutien bénévole d'un parent, Paul Sénécal. Cette année, nous avons donc proposés 11 sorties au total.

Les **Soirées TED sans DI** ont été maintenues à la fréquence d'un vendredi soir tous les deux mois et de 25 à 40 personnes ont ainsi participé à chaque soirée. Des adolescents, des adultes, la famille et l'entourage des personnes ayant un TED sans DI viennent chercher ou partager de l'information et créer des liens avec des personnes qui vivent une réalité similaire à la leur. Les parents et les personnes ayant un TED sans DI discutent dans des salles séparées pendant la majeure partie de la rencontre, ce qui permet à chacun de s'exprimer librement et d'échanger avec ses pairs.

Une première cette année : les **Soirées cinéma**. Nous avons voulu développer une nouvelle activité, également financée par la Fondation Autisme Montréal, pour permettre à 6 à 8 jeunes adultes ayant un TED sans DI de se réunir une fois par mois, les mercredis, dans notre maison de répit La Maissonnette. Les participants s'y retrouvent vers 17h30. Jusqu'à 18h30, ils peuvent prendre leur repas et ensuite, le film débute. La fin du film fait place à une discussion et à des échanges sur le film qui vient d'être visionné. Un intervenant, Marc-Olivier Champigny, est sur place pour coordonner le tout. Les Soirées cinéma constituent une occasion d'échanger pour les participants, qui ont eu la chance de se réunir six fois cette année.

Le **service d'écoute téléphonique** est toujours aussi actif. Nous offrons un soutien aux parents, aux adultes ayant un TED sans DI ainsi qu'aux professionnels de tous les secteurs, en plus de donner aux familles de l'information sur les TED sans DI, la façon de trouver une équipe diagnostique et les services offerts par les réseaux public et privé. Nous rencontrons également fréquemment les familles, les adultes ayant un TED sans DI et certains professionnels au bureau et à l'extérieur, en plus de faire de l'accompagnement pour les aider dans leurs démarches auprès de l'aide sociale, des écoles, des centres de réadaptation, du transport, etc.

SERVICES DE SOUTIEN AUX PERSONNES AYANT UN TED SANS DI ET D'INTERVENTION AUX CRISES

APPELS TÉLÉPHONIQUES

1397



RENDEZ-VOUS AU BUREAU

70



RENDEZ-VOUS À L'EXTÉRIEUR

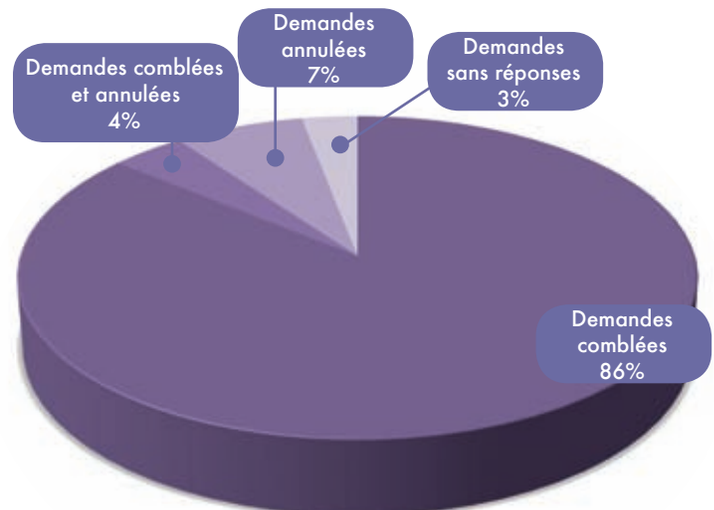
26



VOLET ACCOMPAGNEMENT

Le service d'accompagnement gardiennage est toujours très actif et sollicité par nos usagers. Cette année, plus qu'à l'habitude, les demandes ont été concentrées pendant des périodes de l'année spécifiques (septembre, décembre, janvier, mars et juin). Les demandes proviennent autant de particuliers que de travailleurs sociaux. Elles peuvent être ponctuelles, régulières, et/ou urgentes. Les accompagnateurs travaillent pour la plupart dans nos autres services directs, que ce soit le Service de répit estival ou La Maissonnette. Cependant, des recrutements ont été faits tout au long de l'année afin de répondre le plus efficacement possible à la demande, car l'aspect le plus difficile est de faire coïncider les besoins de notre clientèle et les disponibilités de nos accompagnateurs. Une formation de trois heures a été offerte une fois cette année, dans le but de donner les outils de base à nos futurs accompagnateurs à domicile.

DEMANDES D'ACCOMPAGNEMENT (TOTAL DE 249)



En collaboration avec Zone Loisir Montérégie, ATEDM a émis 52 **Vignettes d'accompagnement touristique et de loisir pour les personnes ayant une déficience** cette année. Ces vignettes ont permis d'avoir la gratuité pour les accompagnateurs dans plusieurs endroits/activités au Québec.

Sortie culturelle TED sans DI



Nathalie Boulet

Intervenante familiale et communautaire

Intervenante familiale

L'année financière 2010-2011, à l'instar des années précédentes, a été marquée par une très forte demande pour le service d'intervention familiale d'ATEDM. D'ailleurs, ce service connaît à chaque année une hausse du nombre de demandes qui lui sont adressées. Durant la dernière année, 30 heures par semaine ont été consacrées à ce service. Cette année encore, une grande majorité des demandes étaient faites par des familles. Fait à noter : même si la plupart des demandes proviennent de l'Île de Montréal, ATEDM reçoit régulièrement de nombreux appels et courriels en provenance des autres régions du Québec, du reste du Canada et même de l'étranger.

Le service d'intervention familiale d'ATEDM a pour mission d'offrir du soutien aux familles dans les différentes démarches qu'elles ont à faire et des renseignements sur les sujets suivants : l'obtention d'un diagnostic, l'intervention précoce, les différentes thérapies, les services scolaires, les traitements biomédicaux, l'alimentation, l'aide gouvernementale et les différents services offerts par les réseaux public et privé.

En plus du service de soutien téléphonique, les activités régulières attribuées à ce poste ont inclus de nombreuses rencontres individuelles avec des parents au bureau, ainsi que la rédaction de lettres d'appui. La préparation de dossiers de demandes d'aide financière adressées à des fondations privées pour des familles qui avaient davantage besoin de soutien et l'accompagnement de familles lors de rencontres avec un spécialiste font également partie des tâches qui ont été accomplies.

Au cours de l'année qui vient de se terminer, l'intervenante familiale a co-animé une session d'information sur l'alimentation et la santé chez les personnes ayant un TED (trouble envahissant du développement), ainsi que les soirées pour les personnes ayant un TED sans DI (trouble envahissant du développement sans déficience intellectuelle) et leur famille. Une présentation sur l'autisme a également été faite dans un CPE (Centre de la petite enfance) à la demande de la coordonnatrice de l'établissement.

Les tâches attribuées à ce poste ont également inclus une participation à deux tables de concertation portant sur deux sujets différents, soit les services de garde de la région de Montréal et le programme de soutien aux familles offert par les CSSS (Centres de santé et de services sociaux).

Comme par les années passées, un soutien personnalisé aux familles qui souhaitaient mettre en place un régime alimentaire sans caséine et sans gluten a été offert. Ce service incluait l'établissement de stratégies pour faciliter les changements relatifs à l'alimentation

et, dans certains cas, une visite à l'épicerie pour apprendre à mieux reconnaître les différents produits alimentaires disponibles.

Les statistiques qui suivent constituent un indicateur du type de demandes qui ont été adressées au service d'intervention familiale. On constate que 86 % des appels provenaient de personnes francophones et 14 %, de personnes anglophones. Les enfants concernés par les appels reçus sont à 78 % des garçons et à 22 % des filles. Au total, 1 098 interventions ont été effectuées durant la période du 1er avril 2010 au 31 mars 2011. Voici la façon dont elles se répartissent :

TYPES D'INTERVENTION (TOTAL DE 1098)

APPELS TÉLÉPHONNIQUES 835

COURRIELS/TÉLÉCOPIES 173

RENDEZ-VOUS AU BUREAU 71

RENDEZ-VOUS À L'EXTÉRIEUR 10

LETTRES D'APPUI 9

GROUPES D'ÂGE CONCERNÉS

(SUR 835 APPELS TÉLÉPHONNIQUES)

0-4 ANS : 64 %

6-11 ANS : 28 %

12-17 ANS : 5 %

18-29 ANS : 2 %

30-54 ANS : 1 %

55 ANS + : 0 %

PROVENANCE DES APPELS (SUR 835)

81 % - PARENTS

4 % - CLSC

1 % - CRDITED

1 % - CPE / GARDERIES PRIVÉES

6 % - PROFESSIONNELS DU RÉSEAU PRIVÉ

2 % - PROFESSIONNELS DU GOUVERNEMENT

1 % - PROFESSIONNELS DU MILIEU SCOLAIRE

1 % - ÉTUDIANTS

3 % - AUTRES



Nicole Dessureault - Intervenante familiale

ATEDM, notre rayon de soleil

Nous bénéficions des services d'ATEDM (répit et camps estival, de la relâche et de Noël) depuis que notre fils a 5 ans et il aura 18 ans en septembre prochain. Cela fait plus de 10 ans.

Les répits dont nous bénéficions en tant que parents nous permettent de souffler et de nous régénérer et procurent tant de joie et de bonheur à Nazim.

Nous sommes très satisfaits des rôles joués par tous les membres d'ATEDM et cela va de la présidente à l'accompagnatrice ou accompagnateur. La compétence, l'écoute, la compréhension sont là et notre confiance en tant que parents est inébranlable envers cet organisme.

Lorsque nous prononçons les mots miracles, tels que «Maisonnette», «camp de jour» ou «répit», le visage de notre fils s'éclaire comme un soleil (gros sourire éclatant) et on sent qu'il n'a que de bons souvenirs de ses séjours à La Maisonnette ou dans les camps d'ATEDM.

Nous n'avons jamais ressenti du ressentiment ou un mécontentement lorsqu'il a parfois des comportements dus à son handicap. Il est accepté comme une personne à part entière, il est intégré par toute l'équipe et les moments passés à La Maisonnette ou dans les camps d'ATEDM le sortent de son isolement et lui donnent du bonheur. Il s'est même fait des amis.

ATEDM est la deuxième famille de notre fils, Nazim, et notre bouée de sauvetage à nous en tant que parents. Nous ne vous remercierons jamais assez pour le beau travail que vous faites.

Les parents de Nazim, Samia B.

Quand Pierre et moi étions malheureux parce que cela n'allait plus à l'école ou à la maison, il y avait une réunion. Un membre ou deux d'ATEDM sont venus à notre demande à cette réunion pour comprendre le problème de Francis et trouver une solution.

L'accompagnement par une bonne ressource humaine choisie par ATEDM a fait que Francis a pu continuer à s'intégrer dans ses milieux. Dans des décisions difficiles à prendre, ATEDM a toujours été là pour nous soutenir et sans eux, il y aurait eu du gâchis!

Encore plus maintenant, Francis et sa famille ont besoin de vous pour lui trouver une résidence permanente qui respecte sa personnalité et ses besoins d'apprendre et de vivre en toute sécurité sans perdre ses acquis. Pierre, son papa, est le compagnon idéal pour Francis. C'est un être exemplaire comme papa sauf qu'il vieillit et Francis aussi et les besoins ne sont plus les mêmes... On ne peut pas se battre contre l'impossible; on a droit à une relève. Pierre et moi, nous avons tellement reçu de l'équipe d'ATEDM. Vous avez contribué à sauver notre couple, vous avez redonné confiance à Francis et à nous aussi.

Micheline C.

From the first moment of setting foot in La Maisonnette with our son, we knew he was in good hands. Our energetic and demanding little boy has been stimulated, entertained and treated with love and respect by the wonderful team of young people who work on the weekend respites. Over the last three and half years, it has provided our family with much needed breaks from the intense supervision of a young autistic boy. Typical of the challenges of autistic children, not even our family or our closest friends can look after our son for any length of time so it is particularly welcome to have La Maisonnette to give us a hand. And although our son cannot speak much at all, he can clearly communicate when he feels happy and safe and when he knows the people he is with accept him. This is the marvellous gift that Autism Montreal gives to our son and to our family.

Katherine C.

Dès le premier moment où nous sommes entrés à La Maisonnette avec notre fils, nous avons su qu'il était entre bonnes mains. Notre fils qui est à la fois énergique et exigeant a pu être stimulé, amusé et traité avec amitié et respect par la merveilleuse équipe de jeunes intervenants qui travaillent durant les fins de semaine de répit. Au cours des trois dernières années et demie, notre famille a ainsi pu bénéficier de périodes de répit nécessaires lorsqu'on doit superviser un jeune garçon autiste. Comme c'est le cas souvent avec les enfants autistes, même notre famille ou nos amis les plus proches ne peuvent s'occuper de notre fils pendant une certaine période de temps, alors c'est très important pour nous que La Maisonnette nous donne un coup de main. Même si notre fils s'exprime difficilement, il peut clairement nous communiquer sa joie et son sentiment de sécurité et le fait que les personnes qui sont avec lui l'acceptent. C'est donc un cadeau merveilleux qu'Autisme Montréal donne à notre fils et à notre famille.

Katherine C.



Fête de Noël 2010

Cela fait deux ans que je viens à Autisme Montréal. Je participe aux activités et j'aime pouvoir partager avec des personnes qui me comprennent et qui vivent les mêmes choses que moi!

Marc P., adulte ayant un TED sans DI

Il y a un peu plus d'un an, je vous ai téléphoné afin d'avoir un peu d'aide. J'étais un peu en panique, car je soupçonnais fortement que mon garçon avait un TED et je ne savais pas trop par quel bout commencer. Je voulais savoir comment faire pour avoir un diagnostic rapidement. Avec notre bon système public, je suis toujours en attente à Ste-Justine!!

Dès l'âge de 12 mois, j'ai remarqué des choses qui n'allaient pas chez Loïk. Cela m'a pris jusqu'à 20 mois pour me rendre compte de quoi il s'agissait : regard fuyant, aucune interaction sociale, ne répond pas à son nom, ne parle pas, ne fait pas de cris d'animaux, ne sait pas pointer les parties de son corps, hypoactif, fait des crises... Bref, cela m'a sauté aux yeux.

On s'est parlé de la diète sans gluten ni caséine, de l'ABA et du merveilleux Dr Andrew Levinson.

J'avais juste envie de vous donner des nouvelles de mon fils. C'est très simple : après très exactement 14 mois de diète, suppléments, ABA, chélation, anti-fongiques... mon garçon ne présente plus AUCUN symptôme d'autisme. Il a complètement rattrapé son retard de langage (en fait, il n'arrête pas de parler un vrai moulin à paroles!!!), son développement social est complètement normal, personne ne pourrait deviner par où il est passé.

Je tenais à vous remercier du fond du cœur de m'avoir fait connaître le DAN! (Defeat Autism Now!) et le merveilleux Dr Levinson qui suit maintenant mes deux enfants.

Merci d'avoir pris le temps de me parler, de me rassurer, de me comprendre. Notre famille fait partie des chanceux qui s'en sont sortis sans séquelles.

Ma nouvelle mission dans la vie : parler de mon histoire et partager mon savoir avec des parents qui sont passés par où je suis passée... au bureau, aux amis et à toute autre oreille attentive.

Mon fils aura bientôt 3 ans. Il est complètement normal et vous y êtes pour beaucoup. Je serai pour toujours infiniment reconnaissante à tous ceux qui m'ont assistée dans ma bataille.

Merci ne représente que très peu la gratitude que je ressens.

Geneviève L.

Maman très fière de son fils Loïk, 3 ans et de sa fille Léane, 4 ans, la meilleure grande soeur au monde!

Nos collaborateurs

Le fait de travailler en collaboration et en concertation avec des partenaires nous permet de sensibiliser différents milieux et de nouvelles personnes à l'autisme et aux troubles envahissants du développement.

Au fil des ans, ATEDM a su développer un réseau solide de partenaires en provenance du milieu communautaire, mais aussi du réseau de la santé et des services sociaux, de l'éducation et du loisir. À chaque année, la liste de nos partenaires est bonifiée. Pour un organisme comme le nôtre, le partenariat est devenu essentiel à notre maintien et à notre développement.

Ci-dessous, une liste brève des partenaires avec lesquels l'équipe d'ATEDM a eu la chance de collaborer en cours d'année 2010-2011.

- Action main-d'œuvre
- AlterGo
- Association de l'Ouest de l'Île pour les handicapés intellectuels
- Associations régionales en autisme/TED
- Centre de formation et de recherches Abe Gold
- Centre l'Authentique
- Centre Montréalais de l'Autisme
- Comité régional des associations en déficience intellectuelle
- Commission Scolaire English Montreal
- Commission Scolaire Lester B. Pearson
- École Giant Steps
- Mouvement Personnes Handicapées pour l'Accès aux Services
- Office des personnes handicapées du Québec
- Projet LIENS
- Protecteur du citoyen
- Regroupement des usagers du transport adapté et accessible de l'Île de Montréal
- Réseau d'action Autisme/TED
- QcABA
- Service régional de soutien et d'expertise à l'intention des élèves ayant un TED Région de Montréal – CS francophones
- Service d'aide à l'intégration des élèves du CÉGEP du Vieux-Montréal
- Solidarité de parents pour personnes handicapées
- Zone loisir Montérégie

À cela s'ajoutent d'autres organismes, membres des tables et comités suivants :

- Comité admissibilité (AlterGo)
- Comité CDOC (CRADI)
- Comité formations/parteneriat
- Comité PANAM (AlterGo)
- Comité transport

- Comité travail (CRADI)
- Comité Santé, services sociaux (CRADI)
- Table d'accompagnement de Montréal
- Table de concertation service de garde (CRADI)
- Table justice DI-TED de Montréal

Nos collaborateurs et partenaires financiers

- Agence de la santé et des services sociaux de Montréal
- Centre de réadaptation Gabrielle-Major
- Centre de réadaptation Lisette-Dupras
- Centre de réadaptation Miriam
- Centre de réadaptation de l'Ouest de Montréal
- Commission scolaire de Montréal
- École de l'Étincelle
- Fédération québécoise de l'autisme et des autres troubles envahissants du développement (Fondation RBC)
- Fondation Choix du Président
- Fondation Yvon Lamarre
- Service de réadaptation L'Intégrale

Nos partenaires financiers ou donateurs

- AVIS
- Arrondissement Villeray – Saint-Michel – Parc-Extension
- Astrolab du parc national du Mont-Mégantic
- Atrium le 1000
- Autruche
- Bétons Préfabriqués Du Lac Inc.
- Centraide du Grand Montréal
- Centre d'amusement familial Le Cache-à-l'eau
- Centre des sciences de l'espace du Cosmodôme
- Centre du plancher P.M. Inc.
- Cinéma Cineplex Odeon / Quartier Latin
- Club de hockey Canadien inc.
- Construction Robert Énard
- Croisières AML
- Cuisi-Meubles Design R.M.
- Député d'Outremont, Monsieur Raymond Bachand
- Écomuséum - Société d'histoire de la vallée du Saint-Laurent
- Éditions Gladius International
- Excavation Monselet Construction & Équipement Ltée
- Exceldor
- Fondation Autisme Montréal
- Fondation DIVCO
- Fondation Enfants Autisme
- Fondation du Grand Montréal

- Gaudet & Laurin Inc.
- Le Groupe Créatech, une société de Bell Canada
- Hasbro Canada Corporation
- Isolation Y.G. Ippersiel Inc.
- Les Aciers Acimax Inc.
- Les Distributions Styro Inc.
- Les entreprises PEP (2000) Inc.
- Les Grands Explorateurs
- Les Rôtisseries St-Hubert Ltée
- Madame Marie-Claire Gascon (événement bénéfice)
- MG Deco
- Moisson Montréal
- MP Reproductions Inc.
- Parc Jean-Drapeau
- Parc Safari
- Plomberie Bernard (1987) Inc.
- Pointe-à-Callière, Musée d'archéologie et d'histoire de Montréal
- Premier ministre du Québec, Monsieur Jean Charest
- Restaurants Au Vieux Duluth Inc.
- RHP Construction
- United Parcel Service
- United Way of Greater Toronto (Centraide)
- Yvon Mignault & fils électrique inc.
- Zoo de Granby

- Coopérative de solidarité Espace-Temps
- Dre Shelagh Robinson
- GoGo Quinoa
- Montreal Homeopaths
- Papeterie le Plateau

Subventions provinciales

- Agence de la santé et des services sociaux de Montréal – Programme de Soutien aux Organismes Communautaires
- Députés provinciaux – Programme de Soutien à l'action bénévole
- Ministère de l'Éducation, du Loisir et du Sport – Programme d'accompagnement en loisir pour les personnes handicapées

Subventions fédérales

- Service Canada – Emploi d'été Canada

Subventions municipales

- Ville de Montréal – Aide financière aux OBNL locataires dans des immeubles non résidentiels imposables, oeuvrant dans les domaines de l'art et de la culture, du développement social et communautaire ou du sport et des loisirs.

Merci également à tous les individus qui ont soutenu financièrement, de près ou de loin, les activités et/ou les services d'ATEDM.

Nos Commanditaires

- Analyse Aquasource 2000
- Chenelière Éducation
- Clinique Naturopathique

Marche du mois de l'autisme 2010



Nos bénévoles

ATEDM tient à souligner la généreuse contribution de ses bénévoles, qui soutiennent la réalisation de l'ensemble de ses activités. Grands ou petits, tous les apports sont importants, que ce soit pour de l'aide au niveau de l'administration, du soutien apporté aux familles ou aux personnes ayant un TED, des relations et communications avec les membres, du développement du Centre de documentation ou de la Matériathèque, des événements annuels, de l'entretien de La Maisonnette ou du Service de répit estival.

UN TOTAL DE 2 408 HEURES DE BÉNÉVOLAT AU SEIN D'ATEDM EN 2010-2011

CARMEN LAHAIE	1650
JEAN PIERRE GAGNÉ	258
MARTIN LÉGARÉ-BRIÈRE	134
CHANTAL PIVIN	50
ÉQUIPE DES SERVICES DIRECTS	43
PAUL SENEAL + AIDE	36
RACHEL POULIOT	30
MARIE-CLAIRE GASCON	20
SERGE DEUVLETIAN	20
MÉLANIE JOLICOEUR	18
GENEVIÈVE PAQUETTE	17
PASCAL ROUSSEAU	16
AUDREY SCHIRMER	14
DANIEL VACHON	14
NICOLE DESSUREAULT	13
MICHÈLE LÉGER	9
ÉRIC LAUZON	9
DIANE BARBEAU	8
RAFAEL DESSUREAULT	8
MARIE-PIERRE LEMAY	7
ÉTIENNE	6
CARL MILOT	6
GENEVIÈVE PERRAS	5
GUILLAUME RIVEST	5
JACQUELINE BASSINI	3
JOHANNE LESSARD	3
NOÉMIE LAHAIE	3
M. GOUJOU	3