



La plus grande voix collective canadienne de la communauté de l'autisme demande au gouvernement d'améliorer les traitements, les services et le soutien

Diffusion immédiate

Le 23 février 2005, Ottawa – Les personnes qui ont le trouble envahissant du développement (TED) et leurs familles ont besoin que le gouvernement du Canada assume un rôle de chef de file pour faire en sorte que les personnes qui ont le TED atteignent leur plein potentiel comme membres participants de leurs collectivités.

Plus de 190 000 personnes ont le TED au Canada et on estime qu'un enfant sur 200 a le trouble envahissant du développement à la naissance. Peter Zwack, président de la SCA, a déclaré : « En ce jour du budget, nous demandons au gouvernement fédéral de mettre en place dès **maintenant** l'infrastructure et les ressources pour que nous puissions réagir aux multiples besoins des membres de notre groupe. » Dans certaines régions du Canada, les traitements et autres services essentiels pour les personnes qui ont le TED ne sont pas disponibles. Les familles sont donc obligées de déménager dans une autre province pour obtenir les traitements essentiels. Ailleurs au pays, des listes d'attente inacceptables font en sorte que les enfants ne reçoivent pas le traitement d'intervention précoce, lequel est scientifiquement validé. Monsieur Zwack a ajouté : « Au Canada, nous avons un régime national d'assurance-maladie qui devrait fournir des traitements gratuits et accessibles. Les personnes qui ont le TED ont le droit au traitement et aux services requis. » Aujourd'hui, les parents et autres supporteurs se rassemblent sur la colline du Parlement pour signaler le manque de soutien gouvernemental pour les enfants qui ont l'autisme.

La Société canadienne de l'autisme demande au gouvernement :

- d'augmenter le financement aux provinces et aux territoires afin de fournir gratuitement des traitements essentiels, l'éducation, la formation des spécialistes ainsi que le soutien et les accommodements nécessaires pour les Canadiennes et les Canadiens qui ont le TED;
- de mandater le service de santé publique du Canada afin que l'autisme devienne une priorité nationale en commençant un programme de surveillance et de rapports et en établissant des normes nationales très en demande quant au traitement et à la prestation de services;
- d'attribuer assez de fonds à la recherche sur le TED et à des organismes canadiens de financement tels que les Instituts de recherche en santé du Canada;
- d'améliorer les soutiens, financiers et autres, aux personnes handicapées et à leurs familles par le truchement des systèmes fédéraux fiscaux et du travail;
- de mettre sur pied un comité parlementaire composé de toutes les parties qui se penchera sur l'autisme.

La SCA est une fédération pancanadienne des sociétés provinciales et territoriales de l'autisme dont l'effectif collectif constitue le plus grand groupe de personnes touchées par le TED et leurs familles au Canada. La SCA est au service de la communauté de l'autisme depuis 1976.

-30-

Pour de plus amples renseignements, contactez :

Louise Fleming, directrice exécutive de la SCA, Ottawa (Ont.) (613) 789-8943