

La Société canadienne de l'autisme constate un manque d'urgence dans les recommandations du Comité du Sénat sur le soutien aux Canadiens qui ont des troubles envahissants du développement

Diffusion immédiate

Le 3 avril 2007 - Ottawa – Plus de trois années se sont écoulées depuis que la Société canadienne de l'autisme (SCA) a commencé à demander au gouvernement fédéral d'adopter une stratégie nationale complète sur l'autisme afin de répondre aux besoins à long terme des personnes qui ont des troubles envahissants du développement (TED). Le 29 mars dernier, le Comité permanent des affaires sociales, des sciences et de la technologie du Sénat publiait son rapport final sur l'enquête de 2006 sur le financement du traitement de l'autisme intitulé **PAYER MAINTENANT OU PAYER PLUS TARD : Les familles d'enfants autistes en crise**, (président : l'honorable Art Eggleton, C. P., président adjoint : l'honorable Wilbert Joseph Keon, mars 2007).

La Société canadienne de l'autisme est encouragée par l'esprit chef démontré par le Comité du Sénat dans la préparation de ses recommandation pour une stratégie canadienne sur l'autisme qui comprend un engagement important à travailler avec les provinces et les territoires pour assurer le traitement et le soutien des personnes ayant des TED pendant toute leur vie. Comme organisme qui travaille afin d'inclure les adultes qui ont des TED, nous sommes aussi très heureux que le processus sénatorial ait été éclairé par un aussi grand nombre d'intervenants communautaires, surtout celles et ceux qui ont des TED.

Christine Dade, présidente de la Société canadienne de l'autisme, a déclaré : « Nous remercions le Sénat pour l'important travail qu'il a accompli et pour sa stratégie nationale complète sur l'autisme. **Nous espérons que grâce à ce rapport, le gouvernement fédéral s'engagera à répondre aux nombreux besoins de notre communauté. La SCA est cependant préoccupée que l'urgence des besoins cernés par le Comité au cours de ses auditions n'est pas reflétée dans ses recommandations. Nous espérons qu'il y aura des mesures tangibles. Sans de telles mesures, il continuera à y avoir d'énormes coûts humains, sociaux et financiers pour les personnes de tous les âges qui ont des troubles envahissants du développement, pour leurs familles et pour la société canadienne.** »

Les adultes et les jeunes qui ont des TED connaissent un grand manque de services et de soutien. De nombreuses familles canadiennes n'ont pas accès au traitement et au soutien nécessaires pour leurs enfants et plusieurs de celles qui ont ce soutien s'endettent de plus en plus pour payer ces services. La SCA recommande fortement au gouvernement de fournir des solutions provisoires créatives afin de donner le soutien, les traitements et les soins appropriés aux enfants, aux jeunes et aux adultes de tous les secteurs des troubles envahissants du développement.

Le rapport recommande la création d'un Réseau de recherche sur l'autisme doté d'un nouveau financement important par le truchement des IRSC. Le soutien à la recherche est d'une grande importance. La SCA espère que ces travaux seront effectués en pleine consultation avec le réseau actuel de recherche du Canada sur les TED, afin de bénéficier des excellentes études canadiennes et internationales déjà en cours dans des domaines de recherches informelles et des pratiques exemplaires à l'intention des enfants, des jeunes et des adultes qui ont des TED.

La SCA est une fédération pancanadienne de sociétés provinciales et territoriales représentant un grand nombre de personnes qui ont des TED ainsi que leurs familles de partout au Canada

-30-

Pour plus d'information, veuillez communiquer avec :

Christine Dade, présidente de la Société canadienne de l'autisme du Canada: info@autismsocietycanada.ca