

Memòria de Responsabilitat Social

Federació Catalana d'Autisme FECA

2016



Units per millorar la vida de les persones amb Trastorn de l'Espectre Autista

FECA
Carrer de la Providència, 42
Hotel d'Entitats de Gràcia
info@feca.cat
www.feca.cat

FEDERACIÓ CATALANA D'AUTISME (FECAA) 2010-2016

L'any 2010 neix la Federació Catalana d'Autisme i Asperger (FECAA) com a resposta a la inquietud i la necessitat de col·laboració d'unes associacions de famílies i d'uns centres educatius especialitzats en atenció a l'autisme.

Els objectius de la Federació eren promoure, coordinar i representar les entitats federades, facilitar l'obtenció de recursos per una millor atenció a les persones afectades i ésser un interlocutor davant l'Administració.

El 2011 la Federació va organitzar un acte a l'Auditori del CosmoCaixa de Barcelona en el que es projecta la pel·lícula "Maria y Yo" de Miguel Gallardo. Va presidir l'acte el Conseller de Benestar i Família de la Generalitat de Catalunya Molt Honorable Sr. Josep Lluís Cléries. Aquell mateix any la Federació s'integrà a la Confederación Autismo España.

L'any 2012 el President i la Coordinadora assistiren a les "Jornades Europees de l'Autisme", que es varen celebrar a Lyon per debatre el tema de l'envelliment de les persones amb trastorn de l'espectre autista. Com cada any es participà en el Dia Mundial de l'Autisme recolzant les activitats de les entitats federades i amb taules informatives i entrevistes en els mitjans. La seu de la Fecaa es traslladà a l'Hotel d'Entitats (Benestar Social) del Carrer Providència on es disposa d'un despatx a temps parcial. També s'incorporà una persona a temps parcial i finançada per Autismo España per atendre el despatx i treballar en tasques de sensibilització. Es creà la web de la Federació. Va ser també al 2012 que va començar la Campanya "Cantem per l'Autisme" que té com a finalitat sensibilitzar respecte de la problemàtica de l'autisme a través de concerts de corals infantils. Amb una petita subvenció s'editaren uns díptics que en forma de còmic donen informació d'algunes característiques de les persones amb TEA i de les seves necessitats i que es reparteixen entre els assistents als concerts i a les corals. Entre els anys 2012 i 2015 es van fer 23 concerts en diferents localitats de Catalunya que s'adheriren a la Campanya.

També s'edità una petita animació digital, " Junts per fer més" per difondre la necessitat de col·laboració entre les entitats que treballen per les persones amb TEA. La Federació acollí i promogué un seminari sobre les aplicacions informàtiques per a persones amb TEA, organitzat per la Fundació Orange amb el suport d'Autismo España. El seminari es va fer a la seu de la Federació i hi participaren pares i professionals de les entitats federades.

El 2015 es presentà el documental " Poca Vergonya" ("Escenaris Especials"), a l'Auditori de Blanquerna.

VEIG EL QUE TU NO VEUS

El febrer del 2015, amb la col·laboració de l'Obra Social de la Caixa, s'inaugurà al CaixaFòrum de Barcelona una exposició de dibuixos i pintures, fets per persones amb TEA, amb el títol "Jo veig el que tu no veus". L'exposició constava de dibuixos procedents de les entitats federades i també de dibuixos fets per artistes autistes d'Alemanya. Va anar acompanyada d'activitats paral·leles (conferències, taules rodones i tallers, al voltant de l'autisme). Aquesta exposició era itinerant. Després de Barcelona va anar a altres indrets:

Del 26 de juny al 20 de setembre de 2015 va estar al CaixaFòrum de Madrid.

Del 16 de febrer al 15 de maig de 2016 al CaixaFòrum de Zaragoza

Del 8 de juny al 20 de setembre de 2016 al CaixaFòrum de Girona.

Sempre va tenir una àmplia difusió als mitjans i sempre acompanyada de les activitats
...

2016

L'any 2016 és un any de transició. Rosa Serrano, presidenta del CR TEA CC va ocupar el càrrec de Presidenta de la Federació.

La Federació canvia de nom i també d'estatuts, amb la finalitat de ser una Federació d'associacions de familiars de persones amb TEA, i de fundacions i entitats sense ànim de lucre que treballin per l'autisme. Els objectius de la Federació són els mateixos. El desembre del 2016 la Generalitat comunica l'aprovació dels nous estatuts, amb el canvi de nom de la Federació que passa a ser **Federació Catalana d'Autisme (FECA)**.

S'editen uns nous fulletons, que amb el títol "Eines per a la intervenció educativa dels infants amb TEA", estan destinats a mestres, monitors i vetlladors. Es repartiran entre les entitats federades.

A finals del 2016, la Federació, amb els estatuts ja aprovats i la Junta ja operativa, comença una nova etapa, amb la incorporació de noves entitats ja formalitzada, i amb altres interessades en formar-ne part

SALUTACIÓ DE LA PRESIDENTA

El 2016 és un any especial per a la FECAA,. En les darreres juntes de l'entitat veiem que no hi havia acord possible entre entitats de pares i mares i entitats formades per professionals; els nostres interessos no sempre coincidien; a més costava trobar gent que volgués formar part d'una Junta que calia renovar. La FECAA moria.

En una Assemblea es decideix que deixarà d'existir com a tal, però un grup d'entitats ens reca el fet que deixem d'estar units i promovem una nova Federació. Proposem reprendre l'activitat de l'antiga FECAA però renovant nom (deixem de tenir el nom "Autisme i Asperger" ja que segons la nova nomenclatura internacional la síndrome d'Asperger és un trastorn més de l'espectre autista; a partir d'ara serem Federació Catalana d'Autisme) i fent uns nous estatuts (ja que volíem ser una Federació d'entitats sense ànim de lucre només de familiars de persones amb TEA). La FECA naixia.

Vàrem demanar de continuar utilitzant el web (renovant-lo) i el local de l'hotel d'entitats. I comença la nostra vida, al començament amb molt poques entitats federades, de mica en mica s'uniran unes altres més. Ara que ja ha començat el 2017 quan signo aquestes línies puc dir que som 9 entitats i altres tantes demanen de ser-ho. La nostra força és estar units davant l'administració i els mitjans. Només així podrem donar veu a les nostres inquietuds i a les nostres necessitats que no són altres que les de les persones amb TEA, estiguin on estiguin dins de l'espectre.

El desig de l'actual Junta Directiva és aconseguir de ser la Federació de totes les entitats de Catalunya. Que aquest desig esdevingui un objectiu i que a la propera memòria sigui un fet.



ROSA SERRANO
Presidenta de la FECA

Les entitats

La FECA vol ser una Federació que treballa de forma eficient i eficaç en l'atenció a les entitats formades per famílies. El 2016 han estat 8 les entitats que s'han federat.

En ordre alfabètic:

Aprenem Catalunya (www.associacioaprenem.org/)

L'associació APRENEM per a la Inclusió de les Persones amb Trastorns de l'Espectre Autista neix l'any 2006 per iniciativa d'un grup de famílies amb l'objectiu de reivindicar els DRETS dels seus fills i filles i per defensar una atenció adequada a la seva especificitat.

Al llarg d'aquests anys d'activitat, hem pogut recollir les experiències de moltes famílies i avaluar les necessitats d'infants i adolescents amb autisme, així com estudiar amb deteniment nombrosos informes i documentació científica de referència internacional sobre detecció, diagnòstic i intervenció en l'àmbit de l'autisme. Això ens permet dissenyar serveis i projectes adaptats a les necessitats reals de les persones amb autisme i les seves famílies.

ATEATE (www.ateate.cat/)

L'Associació Trastorns de l'Espectre Autista de les Terres de l'Ebre es constitueix a finals de 2008 sota les sigles AD'ATE.

La formaven inicialment 5 famílies de Tortosa i Xerta, que van posar les bases del que ara és una associació estesa per gran part del nostre territori. A finals de 2010 ja eren 16 famílies associades, al 2012 eren més de 60 i han anat creixent.

Sense pretendre que aquest creixement es degui exclusivament a la feina feta des de l'associació, les tasques de difusió entre la població i sobretot entre els professionals han ajudat a tenir més en compte aquests trastorns. A més ATEATE s'ha convertit en punt de referència per a afectats i famílies, i poc ha incrementat el nombre de serveis que ofereix.

Centre de Recursos per l'Autisme Aprenem Barcelona (www.associacioaprenem.org/index.php/crab/)

El Centre de Recursos per l'Autisme Aprenem Barcelona (CRAB) és un espai que neix amb la finalitat de posar a l'abast de tothom informació i recursos especialitzats en autisme.

Es fonamental que las persones amb TEA aprenguin habilitats comunicatives i de relació social. Però no menys important són els coneixements i estratègies que les famílies i els professionals han d'adquirir per comprendre el trastorn i poder així donar el suport necessari i millorar les possibilitats d'autonomia de les persones amb autisme.

CR TEA CC (Centre de Recursos en Trastorn de l'Espectre Autista de la Catalunya Central) (www.tea.cat)

És una entitat sense ànim de lucre dedicada a promoure el benestar i la qualitat de vida de les persones amb trastorn de l'espectre autista (TEA) i les seves famílies. Està formada per famílies amb membres que

tenen TEA, professionals (psicòlegs, mestres, pedagogs...) i voluntaris i voluntàries que tenen formació específica en autisme. És un Centre de Recursos, és a dir, les famílies que reben el diagnòstic de TEA al seu fill (i també docents, psicòlegs, pedagogs...) es poden dirigir per trobar:

Els papers que necessiten per demanar ajudes a Benestar Social, Seguretat social, Generalitat... com Targeta de discapacitat, Grau de discapacitat, Fill a Càrrec, Dependència ... i se'ls explica on i com realitzar els tràmits. Fins i tot se'ls ofereix la possibilitat d'omplir-los allà mateix amb una persona que els ajudi i que els indiqui on l'han de dur i quins horaris fan.

Explicació del protocol de proves mèdiques a què se sol sotmetre el nen/a. Això ajuda a tranquil·litzar els pares, que moltes vegades no saben què fan els metges amb els seus fills. Grups de pares que es reuneixen per parlar, explicar-se com els va...

Biblioteca amb bibliografia específica sobre autisme oberta a tothom qui vulgui consultar-la.

Un ESPLAI els dissabtes al matí per tal que els pares puguin fer compres i encàrrecs amb tranquil·litat mentre els infants són atesos per voluntaris.

S'atén a mestres i professors que tinguin nens amb TEA a la classe i que necessitin material adaptat (estem en contacte amb els EAP de la zona), i si algun professor o mestre ha elaborat algun material que vulgui compartir també s'admet al centre (és un recurs més). Les escoles sòcies del CR TEA CC reben la visita de la psicòloga un matí al mes per ajudar a escolaritzar els nens amb TEA.

Està ubicada a Manresa però atén famílies de tota la Catalunya Central.

Fundació Autisme Mas Casadevall (<http://mascasadevall.net/>)

La Fundació Autisme Mas Casadevall és un projecte capdavanter a Catalunya en l'atenció a persones adultes amb Trastorns de l'Espectre Autista (TEA). Inscrita en el registre de Fundacions de la Generalitat amb el número 323, des de 17 Octubre del 1987. Va néixer de la mà d'un grup de pares que volien oferir una vida digna als seus fills un cop arribats a l'edat adulta. El Centre ofereix espais de vida i treball a 36 persones viuen a les tres llars de la fundació (dues a Serinyà, una a Banyoles) o bé hi van al servei de centre de dia.

Junts Autisme (www.juntsautisme.org/)

Junts neix arrel de la transformació de l'Associació Aprenem Maresme en fundació. Aprenem Maresme era una associació nascuda l'any 2010 a Arenys de Mar per iniciativa d'un col·lectiu de pares i mares amb l'idea de defensar els drets dels seus fills i filles, donar resposta a les necessitats de les famílies de persones amb TEA, impulsar serveis especialitzats a la comarca del Maresme i altres zones d'influència i sensibilitzar el conjunt de la societat catalana sobre la realitat de l'autisme. En la transformació en fundació, conservem la filosofia que va inspirar la creació de l'associació l'any 2010 al igual que els fins fundacionals.

Xiprers

Té centre ocupacional, llar, residència, per a persones amb autisme, psicosi i trastorns de la personalitat.

Els valors fundacionals són el compromís i l'esforç per donar resposta a les necessitats d'aquest col·lectiu vulnerable. Creu en una societat més conscienciada, capaç d'acceptar la diferència en la manera de ser i d'obrar de les persones. Se senten responsables de la seva integració en la societat. Treballen construint vincles afectius, respectant-los com a persones i acompanyant-los en el seu dia a dia per tal de facilitar-los una vida el més digna possible.

Ofereixen una atenció professional i íntegra, orientada a potenciar el desenvolupament de les aptituds i capacitats de cadascú, tot acceptant-ne les limitacions per tal d'assolir el màxim nivell d'autonomia en els aspectes individuals, familiars, laborals i socials.

Coadi Consultors i formadors en el neurodesenvolupament i la qualitat de vida en l'edat infantil, juvenil i adulta

Malgrat no ser una entitat formada per famílies s'ha volgut federar tot i que no té dret a vot en les assemblees ni pot formar part de la Junta.

Què s'ha fet?

. ANY DE TRANSICIÓ

L'any 2016 va ésser un any de transició. Per això no s'ha fet massa coses. Calia organitzar la nova Federació.

Es varen donar de baixa diverses entitats i es va procedir a la organització jurídica d'una nova Federació.

La antiga Junta va dimitir i es va crear una de nova.

Rosa Serrano, presidenta del CR TEA CC va ocupar el càrrec de Presidenta de la Federació.

La Federació va canviar de nom i també d'estatuts, amb la finalitat de ser una Federació d'associacions de familiars de persones amb TEA, i de fundacions i entitats sense ànim de lucre que treballin per l'autisme.

El 5 de Desembre de 2016 la Generalitat va comunicar l'aprovació dels nous estatuts. El nom és el de "Federació Catalana d'Autisme" o "FECA". Conserva, però, l'antiga adreça web i de correu.

Va ser també un any de moltes gestions administratives. Es va procedir a la renovació del despatx de l'Hotel d'Entitats del carrer Providència que la Federació ja ocupava a temps parcial. Es va renovar per tres matins a la setmana per tal que hi pogués treballar la persona encarregada de la gestió de la Federació.

També es varen començar les gestions per escollir la persona que desenvoluparia aquesta tasca i que estaria contractada per Autismo España.

A finals del 2016, la Federació, amb els estatuts ja aprovats i la Junta ja operativa, comença una nova etapa amb la incorporació de noves entitats ja formalitzada i amb altres interessades a formar-ne part.

L'actual Junta, a l'espera de l'Assemblea per ampliar-la que es farà el 24 de febrer de 2017 és la següent:

Presidenta: Rosa Serrano Centelles

Secretària: Angels Roca Roca

Tresorer: José Luis Bruned Martínez

. ASSESSORAMENT A FAMILIARS DE PERSONES AMB TRASTORN DE L'ESPECTRE AUTISTA

La Federació ha continuat atenent a famílies que demanaven assessorament i orientació, i les va adreçar a les entitats corresponents en funció del lloc de procedència d'aquestes persones.

. DIA MUNDIAL DE L'AUTISME

En el Dia Mundial de l'Autisme va recolzar les entitats federades, que amb el lema "Respecte , Adaptació i Inclusió", proposat per Autism Europe, van celebrar el Dia Mundial de l'Autisme amb diverses activitats.

. EXPOSICIÓ "JO VEIG EL QUE TU NO VEUS"

L'exposició "Jo veig el que tu no veus", exposició de dibuixos i pintures realitzats per persones amb TEA, que va ser una iniciativa de la FECAA i que es va inaugurar al CaixaFòrum de Barcelona el Febrer del 2015; com que era itinerant durant l'any 2016 va continuar el seu recorregut per diverses ciutats.

Finalment, amb la col.laboració de la Caixa, es va organitzar el retorn cap a Alemanya de les obres dels artistes alemanys que l'associació AKKU (Autisme, Art i Cultura) ens havia deixat per tal de ser exposades.

Això ho vam continuar fent ja com a FECA.

. EDICIÓ E IMPRESSIÓ DELS NOUS FULLETONS

Els fulletons "Eines per a la intervenció educativa dels infants amb TEA" es varen editar i imprimir . Els fulletons, que s'han pogut fer gràcies a una petita subvenció de la Fundació ONCE, estan destinats a mestres, monitors, vetlladors, etc. amb la finalitat de donar una primera informació i orientació sobre com acollir i ajudar els nens i nenes amb trastorn de l'espectre autista en el seu desenvolupament. Es distribuïran el 2017 entre les entitats federades, acompanyats dels "díptics del Pau" dels quals s'ha fet una nova impressió (díptics de "Hola sóc Pau i tinc TEA" per informar la ciutadania sobre aquest trastorn)..

