



Je m'appelle Philippe. Je suis **président** de l'association depuis 4 ans, à la suite de Geneviève, qui a tant, donné, et donne encore, à la vie associative.

Je suis le père de Martin, 22 ans, autiste atypique et très peu autonome., non intentionnalisé.

Je milite depuis 18 ans, sur toutes sortes de projets. Je suis membre de la CDAPH du Calvados depuis 9 ans..

Lorsque j'ai commencé mon mandat de Président, mon projet était de dynamiser la vie associative pour étoffer le groupe militant de notre association. Les choses ne se passent jamais comme on les imagine, et nous avons dû sans cesse nous réadapter, nous réinventer pour toujours répondre au mieux, vis-à-vis des familles qui nous sollicitent de plus en plus. La disparition de notre ami Marc Houssay a été un moment particulièrement difficile pour nous tous, mais aussi pour Autisme Basse-Normandie. Il a fallu essayer de combler cette immense perte. La défense des cas individuels des familles confrontées souvent à des situations absurdes, à des discours d'un autre âge, à la méconnaissance des recommandation HAS, est une lutte incessante pour toute l'équipe de notre association.

Face à la pénurie scandaleuse des solutions proposées par les pouvoirs publics, mon action a peu à peu glissé dans le domaine de l'argumentation, de l'interpellation des acteurs publics. Je ne savais pas au début que j'aurais tant à débattre, à m'indigner, pour porter notre parole de familles d'autistes. Je le fais avec parfois trop d'emphase c'est sûr, mais au moins les choses sont dites, écrites, défendues. C'est un exercice personnel de guider la sourde colère que l'on partage tous, vers quelque chose de constructif.

Karine Guihard



Je suis Karine Guihard, j'ai un fils autiste de 12 ans qui a aussi un trouble du développement intellectuel et qui est non oralisant.

Cela m'a amenée à adhérer à Autisme Basse-Normandie en 2018 et à m'intéresser et à me former à la CAA (Communication alternative améliorée) pour laquelle je propose sensibilisation et formation.

Je représente ABN et les personnes autistes en CDAPH depuis plusieurs années. Je suis aussi **secrétaire** de l'association, je m'occupe de la messagerie et de la page facebook avec Aurore. Je suis par ailleurs prof de français en lycée.

Aurore Chevalon Delattre



Je m'appelle Aurore. Maman et aidante familiale depuis 2012, je suis auxiliaire de vie et accompagne mon fils Julien, 16 ans, porteur d'autisme non verbal, dans sa vie quotidienne et sa scolarité en ULIS.

Mon engagement auprès de l'autisme remonte à 2005 avec l'association Autisme Basse-Normandie, où je suis aujourd'hui bénévole et **secrétaire adjointe**. J'accompagne les familles dans les démarches scolaires et administratives, partage conseils et ressources pratiques, et participe à la réflexion sur les besoins des personnes autistes et de leurs proches via le CRA et le COS.

Formée à la vie quotidienne, aux droits des aidants et à la sensibilisation (kit ABC, formation "Parent Expert" GNCRA), je transforme mon expérience personnelle en soutien concret pour les familles, avec pour objectif de rendre ce chemin plus accessible et enrichissant.



Bonjour, je m'appelle Julien et je suis le papa d'Enzo, âgé de 21 ans, autisme de haut niveau. Lorsque le diagnostic a été posé il y a 18 ans, ma femme et moi-même nous nous sommes tournés vers l'association Autisme Basse Normandie. Nous y avons rencontré des personnes bienveillantes, à l'écoute. Notre vie a été chamboulée mais nous avons trouvé auprès de l'association l'accompagnement nécessaire pour nous aider dans notre rôle de parents d'enfant puis d'adulte autiste. Quelques années plus tard, je me suis engagé au sein de l'association pour aider à mon tour. Aujourd'hui, je suis **trésorier adjoint**

## Emmanuel Biron



Emmanuel Biron. J'ai un fils de 33 ans, Thomas, qui est au FAM de Verson depuis 2016. Je suis à l'association depuis 1997 et j'accueille des jeunes et des adultes dont la prise en charge est insuffisante, à la villa (siège de l'association) depuis 2004. Il s'agit d'un accompagnement adapté pour lequel je me suis formé.

## Florence Mesatfa Fessy



Je suis membre de l'association depuis 2009, moment où il a fallu se tourner vers quelqu'un pour découvrir ce qu'est l'autisme, pour trouver aide et compréhension. J'y ai été accueillie par la présidente de l'époque Evelyne Nové, elle m'a permis de cheminer plus sereinement pendant des années dans l'accompagnement de mon fils de 28 ans maintenant.

En effet, après une errance dans le diagnostic (posé à 16 ans), multiples expériences (Clis, psychothérapie, Hôpital de jour, CMPP, SESSAD, ...), se retrouver entourée est essentiel.

Je suis rentrée dans le CA pour essayer à mon tour de partager des expériences positives et aider autant que possible d'autres familles même si cela ne paraît jamais suffisant.

Je représente l'association dans certaines instances comme le Conseil d'orientation stratégique (COS) du Centre Ressources Autisme (CRA) en tant que présidente dans le précédent COS ou la commission de la MDPH, la CDCA du Calvados en tant que suppléante, le GEM dont ABN est l'association marraine...

L'important est qu'on s'intéresse à tous les âges de la vie, tous les types d'autisme et donc tous les parcours possibles. Grâce à l'énergie des présidentes, présidents et membres beaucoup de choses ont été créées et d'autres verront certainement le jour grâce à aux bonnes volontés des uns et des autres.



Je m'appelle Geneviève, je suis membre du CA depuis de nombreuses années, ayant exercé les fonctions de présidente et de vice-présidente.

Je suis la mère de Sébastien, né en 1978 et de Pauline née deux ans après, en 1980. Pauline a deux enfants, Romane et Maxence.

Sébastien a manifesté des troubles de développement très tôt, mais personne ne l'a diagnostiqué correctement (il n'est pas autiste puisqu'il parle !) avant l'âge de 17 ans, par un médecin de Rouen. Cela a été un très grand soulagement pour lui avant tout, et pour nous bien sûr. Personnellement, je n'ai jamais arrêté de travailler, à temps partiel parfois cependant. J'étais formatrice d'enseignants et le travail, le contact avec mes étudiants et mes collègues m'ont beaucoup apporté.

Dès que Sébastien a été diagnostiqué, en 1996, j'ai adhéré à Autisme Basse Normandie. Les rencontres que j'ai pu avoir avec d'autres parents et d'autres enfants autistes, de profils très différents de celui de Sébastien, m'ont vraiment enrichie. Ma préoccupation principale a dès lors été d'essayer de comprendre l'autisme, de lire des ouvrages, de faire des stages, d'assister à des colloques.

Je suis maintenant surtout investie dans l'accueil, le soutien et les projets concernant les adultes sans déficience intellectuelle importante : GEM, SAMSAH, projet de logement.

Emmanuel Grenot



Je suis Emmanuel GRENOT, j'ai une jeune fille porteuse de TSA autiste de 13 ans, en temps partagé à l'ULIS Collège de Creully et au DME Pays de Bayeux à St Vigor Le Grand. C'est en constatant que la liste des personnes compétentes pour suivre nos enfants et adultes à besoin si particuliers est courte et en y croisant toujours les mêmes personnes que j'ai adhéré à Autisme Basse Normandie. Et c'est l'envie de voir comme se décide leur avenir et avec le souhait de faire bouger les choses plus rapidement que j'ai décidé de participer encore plus en tant que membre du CA d'ABN.

.Je représente ABN à la CDSEI (réunion annuelle académie duCalvados pour évaluer l'école inclusive), ainsi qu'au groupe de travail CRIP/TSA ( pour faire baisser le nombre de signalements abusifs à l'ASE d'enfants autistes), et je suis membre suppléant au Conseil d'Orientation Stratégique du CRA de Basse Normandie.

J'espère aussi participer à la formation des futurs médecins de la faculté de médecine de Caen pour un meilleur apprentissage du remplissage des certificats MDPH.

Je suis par ailleurs médecin généraliste, installé en libéral à Louvigny, et souhaite pouvoir faire bénéficier l'association de mon regard de médecin sur le terrain.

Claire Gueltas



Je m'appelle Claire. Maman d'une jeune fille autiste sévère non-verbale, j'ai choisi de m'engager auprès d'ABN pour faire bouger les choses. Trop souvent, avec le papa de Jeanne, nous avons hélas compris l'expression : « c'est la double peine ». Outre les difficultés à la maison, il a fallu batailler pour l'école, pour la cantine, pour une séance chez l'orthophoniste, pour une place en IME, pour une activité sportive... Ces difficultés que n'imaginent pas les familles de neurotypiques, toutes les familles d'ABN les connaissent.

L'union fait la force, et depuis mon arrivée récente au CA, en 2024, je m'occupe de la Lettre d'informations. Prof de français en collège, je songe parfois à me reconverter en créatrice d'habitats pour adultes autistes : il y a du travail !