



Autism- och Aspergerförbundet Org.nr 802008-1348 Ideell förening

## Effektrapport 2018/2019

Autism- och Aspergerförbundet arbetar för att förbättra villkoren för personer med autism, Aspergers syndrom och andra autismspektrumtillstånd. Förbundet har drygt 18 000 medlemmar över hela landet. Bland dessa finns personer med egen funktionsnedsättning, närstående och personer som är professionellt verksamma inom området. Medlemsantalet har under de senaste åren ökat med ca 1 000 medlemmar om året.

Autism- och Aspergerförbundet är en av 44 medlemsorganisationer i Funktionsrätt Sverige. Genom Funktionsrätt Sverige arbetar vi med funktionsrättsfrågor generellt där vi bidrar med de perspektiv som rör vår målgrupp. Det kan röra till exempel skola/utbildning, arbetsmarknad, FN-konventionen för personer med funktionsnedsättningar, hälso- och sjukvård, habilitering och psykiatri.

Vi samarbetar med andra organisationer, bland andra Riksförbundet FUB, RBU, Dyslexiförbundet FMFLS, Afasiförbundet och Riksförbundet Attention. Vi samarbetar främst i skolfrågor, LSS, frågor som rör boende, ekonomi och arbetsmarknad. Konkret kan det betyda gemensamma debattartiklar, manifestationer, remisskrivande, uppvaktningar hos politiker och departement eller andra myndigheter och gemensamma aktiviteter under politikerveckan i Almedalen. Vi sprider även kunskap genom föreläsningar för exempelvis personal i skola och i LSS-verksamheter. Inom LSS-området samverkar vi även med andra ideella organisationer och privata företag som har verksamheter inom detta område. Vi samarbetar med Studieförbundet Vuxenskolan i aktiviteter på central och lokal nivå.

Vi deltar i ett nordiskt nätverk med våra systerförbund i de nordiska och baltiska länderna. Autism- och Aspergerförbundet är medlem i organisationen Autism-Europe där autismrelaterade frågor på Europa- och EU-nivå är i fokus.

Förbundet har ett **kansli** med 10 anställda. En jurist och två ombudsmän bevakar och informerar om lagstiftningen, deltar i flera nätverk, referensgrupper och arbetsgrupper samt skriver remissvar och debattartiklar. De bedriver också en omfattande rådgivning främst om LSS och skola. Personalen har bred och varierad erfarenhet och kunskap framför allt inom frågor som rör autism och vår medlemsgrupp men även när det gäller andra förbundet viktiga funktioner.

Förbundets **styrelse** med tolv ledamöter har en bred kompetens. Förbundets ordförande är förälder till en vuxen son med autism och har en lång erfarenhet inom föreningslivet. I styrelsen finns en omfattande personlig erfarenhet från autismområdet och djup kunskap kring autism ur en mängd olika aspekter och professioner.

Förbundet har 24 **distriktsföreningar** över hela landet. De bedriver en omfattande medlemsverksamhet samt påverkansarbete både regionalt och lokalt. Några distrikt har avlönad personal men de flesta i distrikten arbetar ideellt.

Inom förbundet finns även ett par nätverk med distriktens **LSS-** och **skolombud**. Dessa bevakar viktiga och aktuella frågor och bedriver påverkansarbete samt erbjuder medlemsrådgivning.

Vartannat år har förbundet arrangerat en LSS-ombudsträff och vartannat år en skolombudsträff vars syfte är att stärka ombuden i deras viktiga arbete att bedriva påverkansarbete och medlemsrådgivning på lokal och regional nivå. I november 2018 arrangerades en LSS-ombudsträff och i november 2019 ska en skolombudsträff arrangeras där alla distrikt och representanter från styrelsen och kansliet deltar. Syftet är att distriktens skolombud ska ges en möjlighet till utbildning och kunskapsutbyte. Träffarna brukar anses vara mycket värdefulla och i utvärderingarna anser deltagarna att träffen rustar ombuden för deras viktiga uppgift.

För att kunna ha tillgång till den främsta expertisen har förbundet ett **fackråd** med närmare 30 ledamöter. I fackrådet finns psykiatriker, psykologer, logoped, pedagoger och arbetsterapeuter som är verksamma inom autismområdet. Förbundet konsulterar dessa då behov uppstår.

Förbundets intäkter uppgick under 2018 till drygt 11 mkr. Intäkterna utgjordes av 57 % i bidrag, varav statsbidrag uppgick till 83 %. 15 % utgjordes av medlemsintäkter, 25 % av nettoomsättning (främst intäkter från försäljning av informationsmaterial och konferenser). Resten utgjordes av gåvor och övriga föreningsintäkter.

Under 2018 antogs förbundet som förmånstagare till Postkodlotteriet. 2019 är det första året som förbundet får del av pengarna, 5 mkr för 2019.

Förbundet är ensam ägare till **Utbildningscenter Autism AB**, ett bolag som i drygt tjugo år har bedrivit utbildningar inom autismområdet i syfte att sprida kunskap för att förbättra villkoren för personer med autism, i första hand för professionellt verksamma inom området. Basen utgörs av veckokurser i Sunne, där teori varvas med praktik. Utbildningscenter Autism arrangerar även ett flertal uppdragsutbildningar samt bedriver handledning och föreläsningar runt om i landet.

Förbundet förvaltar **Stiftelsen Autism**, en stiftelse som har till ändamål att ge bidrag till projekt och verksamheter som syftar till att förbättra villkoren för personer med autism samt kan bli goda förebilder för andra verksamheter.

## ***Strategier för att uppnå våra mål***

Vi arbetar på flera olika plan för att uppnå våra kort- och långsiktiga mål.

Vi **sprider information och kunskap** genom att ordna konferenser och delta på andra aktörers konferenser där förbundet samtalar med och sprider information till yrkesgrupper som är viktiga för vår målgrupp. Vi ordnar varje år en rikskonferens om ett aktuellt och för våra medlemmar viktigt tema. Vi har i några år även arrangerat endagskonferenser om skola. Vi ger ut tidningen Ögonblick och annat informationsmaterial och säljer böcker genom vår webbutik. Vi har en aktiv informationssida på Facebook med drygt 26 000 följare och flera Facebookgrupper för informationsspridning, diskussion och erfarenhetsutbyte.

Vi **arbetar intressepolitiskt** gentemot bland andra Socialstyrelsen, Skolverket,

Skolinspektionen, Specialpedagogiska Skolmyndigheten, Inspektionen för Vård och Omsorg (IVO), Försäkringskassan, Arbetsförmedlingen, Post- och telestyrelsen, Myndigheten för Delaktighet, SiS och Myndigheten för vård och omsorgsanalys. Vi deltar aktivt genom att arbeta i dessa myndigheters samråds- och referensgrupper. Vi skriver remissvar på relevanta statliga utredningar (sammanlagt 18 under 2018), uppvaktar myndigheter och har enskilda politikerkontakter. Vi har under många år deltagit i Almedalsveckan där vi ordnat flera seminarier, haft möten med för förbundet betydelsefulla personer och ett centralt beläget tält för att sprida information, ha dialog och svara på frågor. Vi skriver också debattartiklar och arbetar aktivt via sociala medier och har mediakontakter för att föra ut våra frågor.

Enskilda medlemmar kan få rådgivning av vår jurist och våra ombudsmän om bland annat funktionsnedsättningen, rättigheter och stödinsatser. Rådgivningen sker främst via e-post och telefon.

### Projekt

Förbundet är och har varit engagerade som projektägare och som samarbetspartner i flera **projekt**, finansierade av bland andra Arvsfonden och Svenska Postkodstiftelsen. Projekten syftar till att utveckla nya arbetsätt och produkter som kan förbättra livskvaliteten för personer med autism.

För närvarande är förbundet medsökande/samarbetspartner i bland annat följande projekt:

**Nepal – att förbättra villkoren för personer med autism när det gäller utbildning, hälsa och sociala rättigheter.** I projektet stöttar förbundet organisationen AutismCare Nepal Society bland annat med dess organisationsuppbyggnad, kompetenshöjning och utvecklingsarbete på deras skola i Katmandu.

AutismCare Nepal Society har på ett framgångsrikt sätt fortsatt med att utveckla arbetet i sin skola och påbörjat spridningen av kunskap till andra områden i landet.

Arbetet med att öka kunskapen om autism hos politiker och andra beslutsfattare genomförs tillsammans med MyRights andra medlemsorganisationer som är verksamma i Nepal och MyRights landsamordnare i Nepal. Genom att flera handikapporganisationer är engagerade i landet är tanken att man lättare ska nå framgång på ett bredare plan.

Projektet pågår 2018-2021 och finansieras av MyRight/SIDA.

**Begriplig text och information för alla.** Projektet, som finansieras av Arvsfonden, är treårigt och avslutas i januari 2020. Det drivs av Dyslexiförbundet FMLS i samarbete med Autism- och Aspergerförbundet, Afasiförbundet och FUB. Även myndigheterna Språkrådet och Myndigheten för tillgängliga medier har medverkat i projektet. Projektet syftar till att förbättra tillgången till begriplig och tillgänglig litteratur, nyheter och samhällsinformation. Målgruppen är personer med olika kognitiva svårigheter. Målsättningen är att förändra synsättet på hur man förmedlar information på ett begripligt sätt. Projektet har fått förlängt till och med januari 2020 då slutrapporten ska lämnas in och man kommer främst att arbeta för att den blir bra.

**Vuxensyskon** är ett anhörigprojekt med syftet att lyfta behov och frågeställningar hos vuxna personer som har syskon med funktionsnedsättning. Målet är att skapa stöd till en grupp, som tidigare inte har uppmärksammats, med information, samtalsstöd och checklistor. Bräcke diakoni samarbetar med Autism- och Aspergerförbundet, FUB, RBU i Göteborg med omnejd, Nationellt kompetenscentrum anhöriga, Östra teatern och Studieförbundet Vuxenskolan. Projektet finansieras av Arvsfonden och pågår från hösten 2017 till hösten 2020.

## **RättVisat- mitt digitala kommunikationspass**

Syftet är att öka barnens och ungdomarnas självkänsla och delaktighet genom att alltid ha ett relevant och aktuellt kommunikationspass som de kan presentera sig själva på, på ett modernt och individstärkande sätt. Syftet är också att underlätta för dem, kommunikativt och informativt, i de kontaktytor där de ingår och som de kommer att ingå i. Bräcke diakoni driver projektet och förbundet är med i en referensgrupp. Arvsfonden är finansierare och projektet pågår från hösten 2017 till hösten 2020.

## **Från snack till verkstad**

Projektet avslutades vid årsskiftet 2018/19 och har under tre år arbetat för att stärka användningen av FN:s konvention om rättigheter för personer med funktionsnedsättning i Sverige. Förbundet har tillsammans med förbundets paraplyorganisation Funktionsrätt Sverige arbetat med strategisk processföring för att försöka få domstolarna att ta hänsyn till rättigheterna i Funktionsrättskonventionen för att driva enskilda rättsfall till domstol trots att konventionen inte är svensk lag.

## **DigiKog - kognitivt tillgängliga digitala tjänster och produkter**

Projektet DigiKog ska utveckla metoder för att implementera den nya ISO-standarden ISO 21801-1: Cognitive Accessibility – Part 1: General Guidelines. En viktig del i projektet är att sprida kunskap om standarden, bland annat genom utbildningar, workshops och genom filmer som beskriver samtliga krav. Projektet vänder sig främst till personer med funktionsnedsättning samt ideella, offentliga och kommersiella aktörer, i egenskap av både beställare och leverantörer av varor och tjänster. Tillsammans med dessa parter ska DigiKog testa digitala produkter och tjänster och utforma kravställningar. Det arbetet ska ge underlag för att ta fram verktyg för att använda standarden. DigiKogs expertgrupp består av representanter från FUB, Afasiförbundet, Dyslexiförbundet, Autism- och Aspergerförbundet och Föreningen för kognitivt stöd (FKS). DigiKog finansieras med medel från Arvsfonden och projektägare är Föreningen Begripsam. DigiKog pågår från mars 2019 till februari 2022.

## **Bildsymboler för många fler**

Förbundet deltar sedan många år tillbaka i projektet Bildsymboler för många fler som drivs av SIS (Swedish Standards Institute). Deltagande i projektet finansieras genom bidrag från SKA-rådet (Standardiseringsens Konsument- och Arbetstagaråd). Projektet syftar till att genom mer enhetliga och funktionella grafiska symboler göra olika platser i samhället mer tillgängliga för alla människor.

## **Vad vill vi uppnå och hur vet vi om vi gör framsteg?**

Vi redogör nedan för våra långsiktiga mål som styrs av våra stadgar och som årligen konkretiseras av vår verksamhetsplan. Under vart och ett av målen redogör vi för ett urval av vad vi åstadkommit/vilken effekt vi uppnått under senare delen av 2018 fram till idag. Vårt arbete är långsiktigt och effekten av arbetet visar sig ofta först flera år framåt i tiden och kan vara en följd av flera olika aktiviteter. Ofta arbetar vi tillsammans med andra aktörer och vi kan inte alltid peka på vad just våra aktiviteter leder till.

Vi följer upp vårt arbete på flera olika sätt, exempelvis genom antalet samtal till vår rådgivning, de frågor som kommer upp där, antalet remissvar, debattartiklar, uppvaktningar och effekter av dem liksom antal besökare på våra konferenser och utfallet i utvärderingarna.

Enskilda medlemmar kan få rådgivning av vår jurist och våra ombudsmän angående bland annat funktionsnedsättningen, rättigheter och stödinsatser. Vår jurist och våra ombudsmän har bedrivit en omfattande rådgivning under året och därigenom hjälpt många medlemmar att få exempelvis stödinsatser eller ersättningar de har rätt till. Vi uppskattar att ärendena totalt uppgår till cirka 4 500 om året. De flesta frågorna rör LSS, skola, socialförsäkring och arbete. Vår uppfattning är att de allra flesta medlemmar genom vår rådgivning får givande information och vägledning som de har mycket nytta av. Det är en bild som stärks av att många återkopplar till oss och talar om att de efter vår stöttning har beviljats stödinsatser eller ersättningar som de sökt.

### ***Långsiktigt mål: att kunskapen om autism i samhället ökar så att personer med autism och deras närstående möts av förståelse och respekt***

Förbundet har under 2018 och 2019 fortsatt att sprida den kostnadsfria webbaserade basutbildningen e-autism. I slutet av 2018 hade kursen ca 37 000 registrerade användare. Många personer som arbetar med personer med autism i kommunal verksamhet som skola och LSS-verksamheter har genomgått utbildningen. Det visar att vi når en av de målgrupper som kursen är avsedd för.

Närmare 700 personer deltog på förbundets rikskonferens om flickor och kvinnor med autism. Konferensen filmades av UR Samtiden för sändning på Kunskapskanalen och nätet för en bredare spridning. Vi anser att vi nått de målgrupper som behöver ökad kunskap om flickor och kvinnor med autism. Deltagarna gav konferensen betyget 4,7 av 5 och över 90 % uppgav att de fått med sig kunskap de kan använda i sin vardag.

Förbundet producerade under 2018 en kortfilm, Flickor med autism. Filmen har delats på förbundets hemsida och i sociala medier. Delar av filmen har också visats i Postkodlotteriets projekt Lev & dröm, som vänder sig till kvinnor i åldern 18-40 år på sociala medier.

Socialminister Lena Hallengren presenterade i april 2019 ett åtgärds paket för trygga HVB och särskilda ungdomshem. I åtgärden ingår en bred översyn av Statens institutionsstyrelses (SiS) verksamhet och uppdrag till Inspektionen för vård och omsorg (IVO) att analysera dels socialtjänstens utredningar av barn- och ungdoms ärenden, dels situationen på samtliga HVB-hem och de särskilda ungdomshem som drivs av SiS. Autism- och Aspergerförbundet har länge dels drivit frågan om att barn och unga med autism sällan hör hemma inom LVU och därmed mer krav på ökad kompetens både när det gäller beslut (Socialtjänsten) och inom verksamheterna. I september 2019 uppvaktade vi tillsammans med Riksförbundet Attention Statskontoret som ska göra en översyn av SiS verksamhet.

Under 2019 har förbundet tillsammans med sitt dotterbolag Utbildningscenter Autism satt igång ett arbete med att föra ut kunskap till olika myndigheter där man ibland möter personer med autism och där vi upplever att det saknas kunskap om autism. Syftet är att skapa förutsättningar för framgångsrika möten mellan berörda yrkesgrupper och personer med autism. Utbildningarna riktar sig till bland annat kriminalvården, polisen, psykiatri, Försäkringskassan och Arbetsförmedlingen.

Utvärderingarna på vårens föreläsningar var mycket positiva och de flesta svarade ja på frågorna om man fått ny kunskap och kommer ha nytta av kunskapen i sitt arbete. Vi kommer hålla fler föreläsningar till dessa grupper under hösten.

Under våren 2019 genomfördes en medlemsenkät inom hälso- och sjukvårdsområdet, Medlemsundersökning om utredning och åtgärder i sjukvården, även denna gång i samverkan med Demoskop. 2 633 personer besvarade enkäten. Enkäten kommer att ligga till grund för vårt intressepolitiska arbete inom området hälso- och sjukvård framöver.

I syfte att sprida resultatet från hälso- och sjukvårdsenkäten inledde Autism- och Aspergerförbundet under våren 2019 ett samarbete med kommunikationsbyrån Westanders. Hittills har vi lyft det mest anmärkningsvärda resultatet från enkäten, att flickor får diagnos betydligt senare än pojkar. Detta har vi gjort genom en nationell och 24 lokala debattartiklar och pressmeddelanden. De lokala debattartiklarna resulterade i 104 publicerade artiklar och nådde 3 100 000 potentiella läsare. Pressmeddelandet resulterade i 39 publicerade artiklar och nådde 1 500 000 potentiella läsare.

Under våren 2019 skrev förbundet en debattartikel om barn med autism som far illa i tvångsvården. Debattartikeln var en av det mest delade debattartiklarna på Dagens Samhälles debattsida under våren 2019. Artikel delades 6326 gånger på Facebook. I augusti 2019 lokalanpassade vi debattartikeln. Den publicerades i 39 tidningar runt om i landet och nådde 630 000 potentiella läsare.

Förbundet medverkade, i samarbete med Autism- och Aspergerföreningen Dalarna, på Vasaloppsmässan 2019. Vi medverkade under devisen "Rätt stöd gör mera möjligt" och nådde många människor som vi normalt inte når ut till.

### ***Långsiktigt mål: att personer med autism får rätt stöd i förskola och skola***

Autism- och Aspergerförbundet har, tillsammans med främst Riksförbundet Attention, drivit frågan om kunskap om neuropsykiatriska funktionsnedsättningar i ny reformerad lärarutbildning under flera år. Regeringen har aviserat att man ska reformera lärarutbildningen (73-punktsprogrammet och artikel 2019-04-24: <https://www.dagenssamhalle.se/debatt/nu-reformerar-vi-lararutbildningen-27246>). Den nya lärarutbildningen ska innehålla kunskap om elever med neuropsykiatriska funktionsnedsättningar (förmodat från 2020-21). Med tanke på att tidigare minister för högre utbildning för två år sedan avvisade frågan helt är det ett framsteg i dubbel mening.

I september 2018 presenterade regeringen ett skolpaket för höjda kunskaper där bland annat detta fanns med: Specialpedagogik för lärande förlängs och utvidgas. Tidiga stödinsatser och en skola som möter varje elev utifrån deras förutsättningar lägger grunden för höga kunskapsresultat och att alla elever lär sig mer. Regeringen vill att den specialpedagogiska kompetensen i skolan stärks. Alla elever som har behov av specialpedagogiskt stöd ska få rätt stöd i tid. För att möta behoven har regeringen bland annat initierat fortbildningsinsatsen Specialpedagogik för lärande. I budgetpropositionen för 2020 föreslås därför att satsningen dels förlängs, dels vidgas till att även omfatta skolformerna förskola, förskoleklass, gymnasieskola och kommunal vuxenutbildning. Det föreslås ytterligare 39 miljoner kronor 2020, satsningen uppgår till 120 miljoner kronor 2021 och 81 miljoner kronor per år 2022 och 2023.

Autism- och Aspergerförbundet har i direkt dialog med Skolverket via samråd och uppvaktning påverkat dem att ändra inriktning av det Specialpedagogiska lyftet och därmed öka samverkan

med Specialpedagogiska skolmyndigheten vilket hänt och lyftet har förbättrats för elever med autism. Vi har även påpekat att fler skolformer ska ta del av lyftet, vilket nu aviseras. I alla sammanhang har vi också länge lyft vikten av att den generella specialpedagogiska kompetensen ökar inom skolväsendet.

Medlemsenkäten om skola, som genomfördes våren 2018 i samverkan med Demoskop och som visade att skolsituationen för barn och elever med autism har försämrats sedan den förra enkäten som genomfördes 2016, får fortsatt stor spridning, också via andra eftersom statistik generellt sett saknas.

Förbundet genomförde tre skolkonferenser under hösten 2018 och våren 2019 på olika platser i landet. Konferenserna syftade till att ge personalgrupper i skolan ökad kunskap om och kännedom om autism. Totalt deltog runt 270 personer varav de allra flesta var skolpersonal. I utvärderingarna på konferenserna ser vi att deltagande i konferenserna bidrar till deltagarnas konkreta arbete i skolan för att förbättra skolsituationen för barn och elever med autism.

Förbundet har sedan den statliga LSS-utredningen Översyn av insatser enligt LSS och assistansersättningen (Dir. 2016:40) tillsattes hösten 2016 arbetat intensivt med LSS. Tillämpningen av lagen har blivit alltmer restriktiv de senaste åren vilket till stor del beror på restriktiv rättspraxis och kommunernas och statens sparbetning. Förbundet arbetar för en LSS-lagstiftning som ger reella förutsättningar för goda levnadsvillkor för personer med autism.

Enskilda medlemmar kan få rådgivning samt hjälp att överklaga beslut av förbundsjuristen och i vissa fall ombudsman. De flesta frågorna rör **LSS** och **skola**. Även en del ärenden angående aktivitetsersättning och sjukersättning förekommer.

Här är ett par av de personer som har fått stöd av förbundet under den angivna perioden:

Kammarrätten beviljar en kvinna kontaktperson enligt SoL. Vård – och omsorgsnämnden ansåg att kvinnan inte var socialt isolerad då hon hade boendestöd och att dessa har en god kompetens för att motverka isolering. Kvinnan anförde att hon träffat sin kontaktperson under 15 års tid och att denne gjort det möjligt för henne att komma ut på sociala aktiviteter och i andra sammanhang för att kunna bryta hennes sociala isolering. Kammarrätten bedömde att kvinnan utan tillgång till en kontaktperson riskerade att bli socialt isolerad och att hon även i fortsättningen skulle ha tillgång till en kontaktperson.

En ung man med autism samt depression hade trots olika försök med praktiker samt andra insatser inte kunna fullfölja någon insats. Han hade mycket svårt med sociala kontakter och hade svårt att ta emot instruktioner. Han hade även svårt att själv strukturera sin vardag, hygien och matintag. Försäkringskassan ansåg att det fanns tecken på att han hade arbetsförmåga inom ett anpassat arbete samt att det faktum att han hade körkort och kunde köra bil ställer stora krav på exekutiv förmåga, samspel och initiativförmåga. Han kunde även spela dataspel längre perioder vilket Försäkringskassan ansåg utgöra ett tecken på koncentration och fokusering. Förvaltningsrätten ansåg att trots att den unge mannen klarade av dylika uppgifter är inte det direkt jämförbart med sådana förmågor som kan tillvaratas i ett arbete. Förvaltningsrätten ansåg att den unge mannens arbetsförmåga var helt nedsatt och att han därmed var berättigad till hel aktivitetsersättning.

***Långsiktigt mål: att personer med autism, deras närstående och verksamma inom området har möjlighet att dela erfarenheter och ge tips, råd och stöd till andra vid träffar, i sociala medier, på läger och vid andra aktiviteter***

De flesta av aktiviteterna för att uppfylla detta mål genomförs av våra 24 distriktsföreningar. Vi stöttar på många olika sätt föreningarna i detta angelägna arbete.

Förbundets gillasida på Facebook, för såväl informationsspridning som en möjlighet till utbyte medlemmar emellan, har under de senaste åren mer än fördubblats och har idag drygt 26 000 följare.

Förbundet genomförde under såväl 2018 som 2019 sommarläger för familjer med barn, ungdomar och vuxna med autism i Skåne. Utvärderingarna visar att de allra flesta deltagarna är mycket nöjda. Det är viktigt för alla i familjen att träffa familjer i liknande situationer. För många familjer är anpassade läger den enda aktivitet som fungerar för dem. Bland kommentarerna om lägret kan nämnas följande:

*”Fantastiskt bra ledare, 5 på alla!”*

*”Detta är vår möjlighet att resa på semester.”*

*”Allt som skett är långt över allt jag hade vågat hoppas på”.*

*”Att se min son, som annars inte har några vänner, plötsligt umgås, prata och göra saker med andra.”*

Med finansiering av Folkhälsomyndigheten och i samarbete med Utbildningscenter Autism har förbundet i augusti 2019 anordnat ett läger för familjer med barn med autism där syftet är att ta fram en verktygslåda att användas för att underlätta vardagen för familjer som lever under pressade förhållanden. Ett par kommentarer från veckan:

*”Mycket bra upplägg med kompetenta föreläsare, behagliga att lyssna på.”*

*”Bra, tydliga och matnyttiga tips och förklaringar på hur man kan tänka i arbetet kring sitt barn.”*

Under 2019 har förbundet tillsammans med Min Stora Dag inlett ett arbete med att utveckla specialanpassade läger för barn med autism och deras familjer. Samarbetet ska även leda till seminarier med fokus på aktuella rön och insikter för att skapa en bättre förståelse och kunskap om livssituationen för barn med autism. Projektet finansieras av Postkodlotteriets specialprojektfond.