

Förenings- NYTT

Nr. 1 2026

Medlemsinformation från Autism Distrikt Göteborg



Tema: Demokrati

autism
Distrikt Göteborg

DISTRIKTSSTYRELSE

Anne Hamnebo, ordförande.
Linda Mathiasson, vice ordförande.
Lena Mellbratt Stenman, kassör.
Ledamöter:
Angelica Petras och Petra Dewrang
Ersättare:
Irma Lindström Kjellberg och Krister Frank.

ARBETSUTSKOTT

Anne Hamnebo, Lena Mellbratt Stenman och
Linda Mathiasson.
Anne Lönnermark, adjungerad personal.

REVISORER

Ingemar Hjort, föreningsrevisor.
Cedra Väst AB, auktoriserad revisor.

VALBEREDNING

Annika Lindström, sammankallande.
namhee.lindstrom@gmail.com
Nina Timmerbacka.

REDAKTION

Anne Hamnebo, ansvarig utgivare.
Ingemar Hjort, Anne Lönnermark, Veronica
Styrenius, Ulla Adolfsson, Hans Rignell,
Brigitte Oxelqvist.

Autism Distrikt Göteborg

Lillatorpsgatan 10, 416 55 Göteborg

Telefon: 073 -822 30 03

E-post: goteborg@autism.se

Hemsida: www.autism.se/goteborg

Plusgiro: 66 97 58-5

Bankgiro: 5339-3500

Nummer 1 2026, Årgång 25
Föreningsnytt trycks i ca 350 exemplar,
postas till ca 200 och e-postas till ca
950 mottagare.
Ca 100 exemplar delas ut till besökare i
samband med arrangemang.

Innehåll:

Framsidesbild: Anne Lönnermark.....	1
<i>På väg till nätverksmöte</i>	
Tema: Demokrati.....	3
Verklighet kontra löften.....	3
Årsmöte 2026.....	5
Politikerutfrågning i Mölndal	6
Den röda emmafåtöljen och mammans röstning.....	8
<i>Sandra Petojevic berättar</i>	
Projektet Min Rätt	10
Om demokrati	12
<i>Juanita Månsson</i>	
Ombudsträffar.....	13
Projekt Kransen	14
Kansliet	15
Bakgrundsbild: Ingemar Hjort	16
<i>Bohusländsk solnedgång</i>	

**Autism Distrikt Göteborg ansvarar inte för
insänt, ej beställt material. Redaktionen
förbehåller sig rätten att förkorta insänt
material.**

Tema: Demokrati av Anne Lönnermark

Den 13 september 2026 är det val till riksdag, region- och kommunfullmäktige. Vi har då möjlighet att påverka hur vårt land ska styras. För att vi ska kunna göra det behöver vallokalerna och valprocessen vara tillgängliga, både fysiskt och kognitivt.

Demokrati handlar inte endast om valet vart fjärde år. Det handlar om delaktighet i vårt samhälle, möjlighet att göra sin röst hörd och att kunna påverka sin egen vardag. För många är LSS - Lag om stöd och service till vissa funktionshindrade och dess stödinsatser en viktig förutsättning för att det ska bli verklighet.

Tyvärr har vi sett stora brister och hoppas att det finns politiker som vill vara med och skapa "ett samhälle där alla kan delta, där personer med autism möts med respekt och har bra livskvalitet genom hela livet" (Autism Sveriges vision).

När verkligheten inte matchar löftena – om bristerna på Göteborgs LSS-boenden av Ulla Adolfsson

"Bemötande: Vi respekterar dig, din integritet och dina upplevelser. Vi visar omtanke och bemöter dig med värdighet och medmänsklighet. Vi har förståelse för att din situation är unik."

Detta är en av de fem värdighetsgarantier som nämnden för funktionsstöd i Göteborg införde 2021. Enligt garantierna ska personer som behöver stöd kunna känna trygghet, delaktighet och förståelse för sina behov. Det låter bra – men frågan är hur väl löftena stämmer med verkligheten.

Under det senaste året har det, bland annat genom medierapportering, blivit tydligt att verkligheten för många som bor i bostad med särskild service enligt LSS ser annorlunda ut. Vittnesmål och granskningar pekar på otrygghet, risk för utebliven vård, kompetensbrist, brister i dokumentationen, hög personalomsättning, problem i bemötandet, utebliven omvårdnad och larm som inte besvaras.

Autism Distrikt Göteborg har följt utvecklingen noga och lyft frågorna i Rådet för funktionsstödsfrågor.

Bakgrund

Försommaren 2025 uppmärksammade Kaliber i P4 vanvård på Hundraårgatan 32, våning 3. Det fick omedelbara konsekvenser: förvaltningsdirektören lämnade sitt uppdrag och en extern granskning tillsattes av verksamheten på Hundraårgatan 31, våning 3.

Under hösten tillsattes också en intern granskning av 30 verksamheter i Göteborg, varav 29 var bostäder med särskild service enligt LSS. Både den externa och den interna granskningen visade på allvarliga brister – både på Hundraårgatan och i flera andra verksamheter. I början av 2026 riktade stadsrevisionen skarp kritik mot nämnden för funktionsstöd och föreslog att den inte skulle beviljas ansvarsfrihet. Därefter avgick nämnden och en ny har tillsatts.

Utöver detta har medier också rapporterat om en man som riskerade att bli av med sitt hem – en bostad med särskild service – trots att hans behov av stöd inte hade förändrats. Efter uppmärksamheten i media fick han bo kvar.

Inte enstaka misstag – utan ett systemfel

Att så många verksamheter uppvisar allvarliga brister kan inte avfärdas som enskilda misslyckanden. Det handlar om ett systemfel. Det pekar på en kultur där kontroll och uppföljning har brustit, där varningssignaler inte tagits på allvar och där människor i utsatta situationer har lämnats utan det stöd de har rätt till.

Brukarrådet för funktionsstödsfrågor har vid flera tillfällen påtalat behovet av bland annat kompetensutveckling, handledning, AKK och närvarande chefer. Rådet har också lyft synpunkter utifrån medlemmars berättelser om brister i verksamheterna. Vår uppfattning är att nämnden inte har lyssnat tillräckligt på de varningar och erfarenheter som har förts fram. De omfattande missförhållandena borde inte ha kommit som en överraskning.

Vad händer nu?

Efter de granskningar som genomförts har förvaltningen påbörjat ett omfattande förändringsarbete. Det handlar bland annat om att stärka brukarinflytandet, förbättra risk- och avvikelsehanteringen, utveckla ledning och styrning samt höja kompetensen i verksamheterna. Arbetet följs nu upp av nämnden.

Från ord till handling

Föreningen kommer att fortsätta bevaka arbetet i nämnden och förvaltningen för funktionsstöd. Nu räcker det inte med vackra formuleringar eller planer som blir liggande. Det som krävs är konkreta förbättringar – så att alla som bor i bostad med särskild service får det stöd, den service och den värdighet de har rätt till. Inte bara i teorin, utan i praktiken, varje dag.

Årsmöte 2026

Den 18 mars genomfördes årsmötet. Det var trevligt att så många som 25 personer kom! Anna Siitam Wadman (tidigare ledamot i Göteborgs Stads nämnd för funktionsstöd och ordförande för Rådet för funktionsstödsfrågor) ledde mötet på ett fint sätt och vi fick en bra dialog med henne efter årsmötesförhandlingarna. Därefter hade vi det traditionsenliga samkvämet med landgång och fika.

Styrelsen blev densamma som förra året.

Vår förtroendevalda revisor Hans Rignell avtackades efter att ha haft detta uppdrag i många år och skött det strålande. Stort tack till Hans!
Ingemar Hjort tar över uppdraget.

Vid det konstituerande mötet utsågs Linda Mathiasson till vice ordförande och Lena Mellbratt Stenman till kassör.

Ni hittar styrelsen på vår webbplats:
autism.se/goteborg under Kontakt.

Valberedningen blev omvald och den hittar ni här:
<https://www.autism.se/goteborg/kontakt/valberedning/>

Vi hann med mycket under 2025. [Läs gärna verksamhetsberättelsen](#). Den finns på vår webbplats under Om oss.



Hans Rignell

Vi behöver berättelser

Har du erfarenheter som är viktiga att föra fram till politiker och beslutsfattare? Vi tar tacksamt emot era tankar, synpunkter och frågor.

Vill du skriva, rita, fotografera eller bidra på annat sätt till tidningen?

Maila till goteborg@autism.se

Politikerutfrågning i Mölndal lockade många besökare av Ulla Adolfsson

Engagemanget var stort när Funktionsrätt Mölndal och FUB Mölndal bjöd in till en politikerutfrågning om funktionshinderspolitiken i kommunen. Kvällen gav både svar på viktiga frågor och en tydligare bild av hur partierna ser på LSS, ledsagning och samverkan med föreningslivet.

En kväll i maj bjöd Funktionsrätt Mölndal, där Autism Distrikt Göteborg är medlem, tillsammans med FUB Mölndal in till en utfrågning av de åtta partier som finns representerade i kommunfullmäktige. Frågorna hade skickats ut i förväg till både politikerna och publiken. Intresset var stort och lokalen nästan fullsatt.

Kvällens moderator, Helena Molker Lovén, hälsade välkommen och gick igenom upplägget. Därefter fick varje politiker fem minuter på sig att presentera sig själv och sitt partis funktionshinderspolitik.

Under kvällen framkom bland annat att Mölndals vård- och omsorgsnämnd och förvaltning har en budget på cirka 600 miljoner kronor och omkring 650 anställda. Det nämndes också att 1 300 barn regelbundet inte går i skolan.

Politikerna tog upp flera saker som de arbetar med i kommunen; DV-bussen, brukarenkäter, satsningar inom socialpsykiatri, den nya socialtjänstlagen, köerna till LSS-boenden, lagstiftning med flera. Samtalet rörde både lokala frågor och sådant som beslutas om på nationell nivå.

Därefter besvarades de utskickade frågorna. Den första handlade om hur partierna vill säkerställa att besparingar inte leder till att målen blir svåra att uppnå i grupp-bostäder och andra LSS-verksamheter i kommunen.

Flera av partierna, möjligen alla, uttryckte att lagen ska följas och att budgeten samtidigt ska hållas i balans. De betonade också att politikerna i nämnden behöver mer kunskap om hur stödet faktiskt fungerar för personer som har insatser enligt LSS. En återkommande uppmaning var att Mölndalsbor ska höra av sig och att beslut bör överklagas om man inte är nöjd.

Nästa fråga gällde ledsagning enligt LSS. Även där menade politikerna att de behöver bättre insyn i hur stödet fungerar och att de i dag inte alltid får den information de behöver.

Den sista frågan handlade om samverkan med civilsamhället. Politikerna betonade vikten av att överklaga om man inte är nöjd med ett beslut, men lyfte också fram betydelsen av en löpande dialog mellan politiken och föreningarna genom olika samverkansformer. Flera sa att de gärna vill bli kontaktade.

Mot slutet av kvällen fick publiken möjlighet att ställa frågor och lämna synpunkter. En av de frågor som lyftes gällde situationen för barn och unga, samt hur föräldrar upplever att insatsen korttidsboende har minskat.

Sammantaget gav kvällen en tydlig bild av både skillnader och likheter i partiernas syn på funktionshinderspolitiken. Det märktes att frågorna engagerar och att det finns en vilja att ta dem på allvar, även om partierna lyfter fram olika vägar framåt. Nu återstår att se hur detta kommer att märkas efter valet. Klart är också att politikerna efterfrågar mer kontakt och information från både enskilda invånare och föreningar i kommunen – något som ger goda möjligheter till fortsatt dialog och påverkan.



Eric Nilsson (C) Margareta Krakowski (L) Adam Laurén (KD) Anna Mårland (V) Kenneth Wallengren (MP)
Ove Dröscher (S) Göran Isacson (M) och Lennart Jonsson (SD)

Den röda emmafåtöljen och mammas röstning av Sandra Petojevic

Jag var sex och ett halvt år gammal och hade precis börjat första klass i Spinett-skolan. Men eftersom jag var yngre än sju år innebar det att jag efter skolan på Björkhöjdsгатans dagis inte gick på Fritids som de flesta skolbarnen upp till tolv års ålder, utan på avdelningen 5-7 för förskolebarn mellan fem och sju år gamla, inte 3-5 som nämnts i en tidigare artikel. Övriga avdelningar var således 3-5 och så Kolten för de minsta som var mellan ett och tre år gamla.

Denna soliga septemberdag 1976 skulle vi gå till lekparken Plikta i Slottsskogen där det fanns en jättelång rutschkana samt många gungor vilket var mycket populärt. Vi klev av spårvagnen vid Linnéplatsen, det var dagisfröken Lotta, dagismagister Dag samt dryga dussinet barn, däribland jag. Vid Vegagatan på vägen till lekparken fanns en stor container och bredvid den gamla möbler som stod lite huller om buller. Men där var även två män som högg sönder möblerna med en yxa, och jag satte mig demonstrativt i en stor röd emmafåtölj och sa bestämt att den här skulle de inte få hugga sönder, den var ju fin som en kungatron! Men Dag och Lotta sa att jag inte kunde sitta där, eftersom de andra barnen ville till Plikta, och det ville jag ju förstås också. Bestämt sa jag till de båda männen att lämna den röda fåtöljen ifred, eftersom den var riktigt snygg, och väntade tills de svarat ja, innan jag följde med Dag och Lotta.

Jag hade hela tiden hade den röda fåtöljen i tankarna, och när vi så småningom lämnade Plikta för att promenera upp till spårvagnen, så såg jag till min stora besvikelse att männen inte hade lyssnat på mig. De var borta men emmafåtöljen låg helt förstörd i containern. Alla tyckte tydligen att jag var för liten och det var inte roligt med vuxna som inte hållit vad de lovat.

Ofta kände jag så, att folk inte lyssnade på mig. I Brigitte Oxelqvists bok *Flickor med Aspergers syndrom* beskriver jag hur jag blev magsjuk av musslor för att släktingar inte lyssnat på mig och fördomsfullt tolkat en teckning helt fel. Och så sent som år 2008 kunde missförstånd uppstå, för att jag under hela mitt liv lärt mig att vara försynt med invändningar.

Jag hjälpte mamma till röstningslokalen i Dalheimers hus, det var bara två kvarter hemifrån men hon hade svårt att gå, trots att hon gick med käpp. Jag visste inte då att hon hade en apelsinstor tumör i höger hjärnhalva och bara hade ett halvår kvar att leva, det enda jag visste var att hon sedan sommaren 2001 varit underligt lynnig. Denna dag var hon dock glad, muntert leende sa hon att hon skulle rösta på något annat än Socialdemokraterna i år.

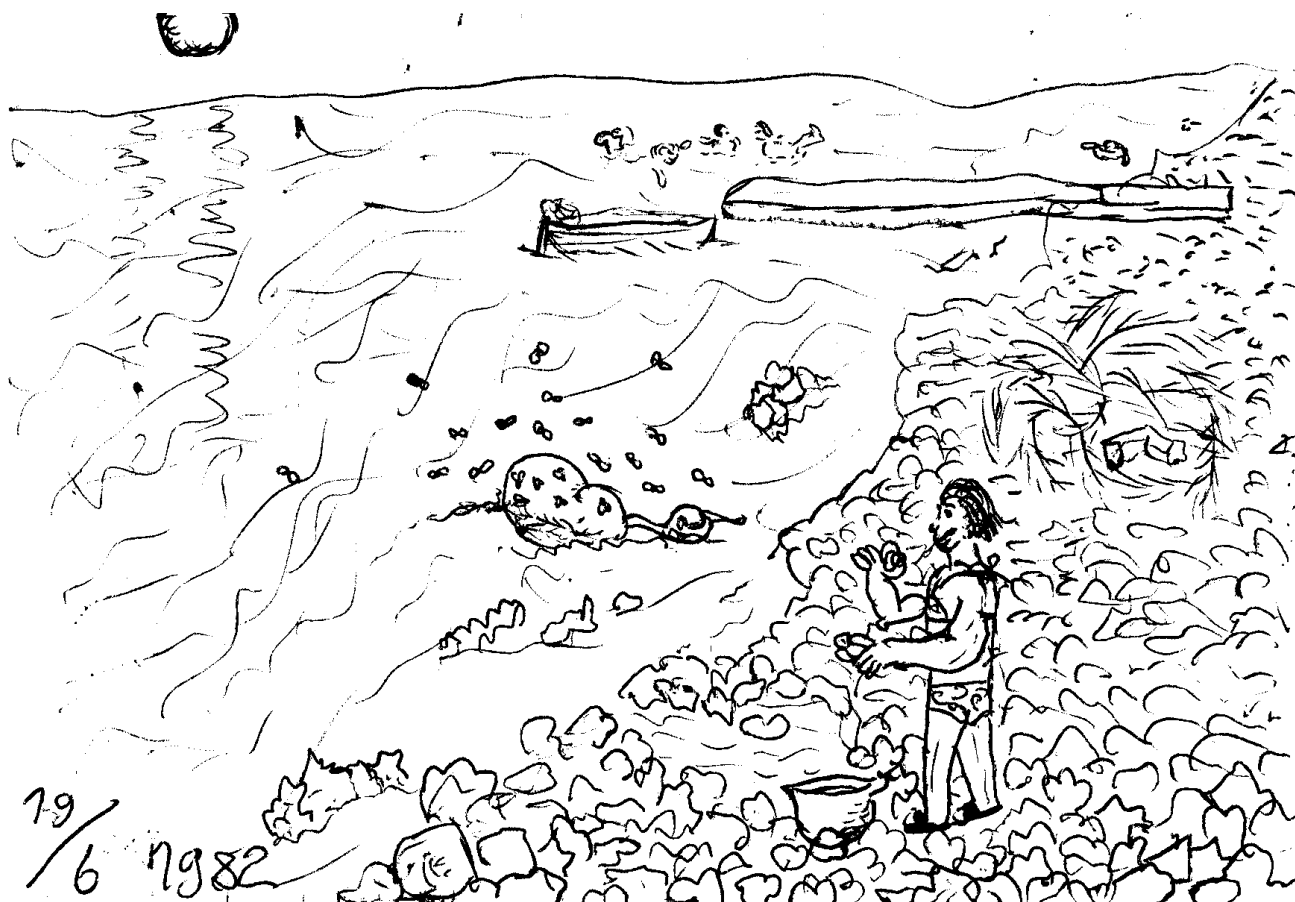
Så stod vi inne i röstningsbåset båda två, mamma vågade inte vara ensam då hon var rädd att ramla, och då fick jag syn på vilka röstsedlar mamma hade valt. Jag undrade försiktigt om det verkligen var det där partiet hon skulle rösta på, och hon sa "javisst" och la därefter röstsedlarna i respektive kuvert där de hörde hemma.

Då jag hjälpte henne ut efter att hon lämnat in kuverten sa hon glädjestrålade att hon hade röstat på Kristdemokraterna.

"Men kära mamma", sa jag då, ytterst varsamt så att hon inte skulle bli så där plötsligt jättearg som hon kunde bli den där sista tiden hon levde, "du har inte röstat på KD, du har röstat på K vilket är Kommunistiska partiet, tidigare känt som KPML(r), Kommunistiska Partiet Marxist-Leninisterna (revolutionärerna)."

Men mamma blev inte alls arg, tvärtom. Nöjt leende sa hon: "Just precis! De börjar ju på K!"

Mamma var alltså helt övertygad om att hon röstat på KD, och jag ville inte förstöra hennes glada humör genom att invända att K inte alls är KD. Jag tänkte att jag borde ha frågat henne i förväg vad hon tänkt rösta på, men jag trodde att hon skulle välja Socialdemokraterna igen.



Jag plockar musslor i Jugoslavien, teckning av Sandra Petojevic i boken "Flickor med Aspergers syndrom" av Brigitte Oxelqvist

6 frågor till Angela Karlsson, som arbetar på Studieförbundet Vuxenskolan med projektet Min Rätt av Hans Rignell

1. Vad är Min Rätt?

Min Rätt är ett treårigt Arvsfondsprojekt som drivs av Studieförbundet Vuxenskolan Västra Götaland under 2025–2027. Projektet arbetar för att stärka demokratisk delaktighet för personer med intellektuell funktionsnedsättning och göra frågor om rättigheter och inflytande mer tillgängliga. Vi fokuserar på tiden mellan valen, vi kallar det mellanvalsdemokrati.

2. Vad är syftet med Min Rätt?

Syftet är att fler personer med intellektuell funktionsnedsättning ska få möjlighet att förstå sina rättigheter, uttrycka sina åsikter och vara delaktiga i samhället på sina egna villkor och att kunna vara med och påverka. Projektet vill också minska hinder som svårt språk och otillgänglig information.

3. Min Rätt vill producera utbildningsmaterial – kan du ge exempel på något sådant?

Det är till exempel utbildningsmaterial för studiecirklar, föreningar och verksamheter. Materialet är på lättläst svenska och med bildstöd. Där finns fakta, frågor, exempel och övningar. I materialet står också hur du kan påverka beslut i din kommun t ex.

4. Hur sker arbetet med att producera utbildningsmaterialet?

Arbetet sker tillsammans med målgruppen. Personer med egen erfarenhet är med och påverkar innehåll och upplägg. Materialet testas i våra expertgrupper och utvecklas utifrån deltagarnas synpunkter för att bli så användbart och tillgängligt som möjligt.

5. Vad hoppas ni att projektet leder till efter 2027?

Vi hoppas att utbildningsmaterialet får stor spridning och att det känns intressant och relevant så att fler personer med intellektuell funktionsnedsättning känner större trygghet i att veta sina rättigheter, våga göra sina röster hörda och delta i demokratiska sammanhang för att kunna påverka.



Angela Karlsson, projektledare

Vi ser även att materialet lämpar sig väl för andra målgrupper än personer med IF, t ex för personer med autism och att det kan spridas även där.

Ansvar för att se till att det finns ett demokratiskt pågående samtal och arenor för detta är något som vi ser att samhället bär ett gemensamt ansvar för.

Tillsammans kan vi göra det möjligt!

6. Positiva erfarenheter hittills?

Det som vi sett hittills är deltagarnas stora engagemang och intresse för frågor om vardagsdemokrati och att lära sig om sina rättigheter. När människor får möjlighet att prata om sina rättigheter i ett tryggt och anpassat sammanhang kommer många viktiga erfarenheter och idéer fram. Vi ser också att samarbeten med föreningar, kommuner och verksamheter skapar nya möjligheter för delaktighet.



Ur Konventionen om rättigheter för personer med funktionsnedsättning, utgiven av FUB i samarbete med Myndigheten för delaktighet

"Det har blivit väldigt tydligt när vi har varit ute i grupperna, vad som funkar och inte funkar i din vardag. Vem vänder vi oss till om vi inte får välja mat själv?"

Faktaruta

Min Rätt är ett treårigt projekt finansierat av Allmänna arvsfonden.

Projektet drivs av Studieförbundet Vuxenskolan Västra Götaland och pågår till och med 2027.

Min Rätt tar fram utbildningsmaterial och studiecirkel för personer med intellektuell funktionsnedsättning (IF). Syftet är att stärka kunskap om rättigheter, delaktighet och möjligheten att påverka samhället.

Materialet utvecklas tillsammans med deltagare genom studiecirkel och träffar runt om i Västra Götaland, för att sedan spridas vidare över landet.

Projektet arbetar också med inflytandekaféer – mötesplatser där personer med IF kan träffa och samtala med beslutsfattare, till exempel från kommunen.

Läs mer om projektet och se informationsfilmen på www.minratt.nu

Om demokrati av en av våra medlemmar, Juanita Månsson.

Hej alla som läser Autism Distrikt Göteborgs tidning.

Jag heter Juanita Månsson, är 45 år, har autism och ADHD, PTSD och psykosjukdom. Jag bor i Majorna och går på daglig verksamhet i Alelyckan. Jag har en vuxen son, som betyder allt för mig. Jag har skrivit flera sånger och finns på youtube under namnet Änglavinge. Här nedan har jag skrivit lite vad demokrati och valet innebär för mig.



Vad demokrati betyder för mig:

Det betyder att alla får vara med och säga sin åsikt. Och beslut tas enligt majoriteten.

Om autisters röster hörs i samhället:

Jag tycker inte autisters röster hörs i samhället. Samhället är väldigt anpassat efter neurotypiker. Innan jag fick min autismdiagnos visste jag inte ens vad daglig verksamhet var. Vi med autism lever väldigt undagömda vanligt folk. Och vi vet inte våra rättigheter.

Hur min autism påverkar min upplevelse av demokrati och val:

Min autism påverkar självklart min syn på demokrati och val. Jag vill ha ett styre där vi med funktionsnedsättningar har lika mycket värde som övriga människor.

Hur jag föredrar att få information om valet:

Skriftligt och muntligt. Via någon video kanske.

Varför jag tycker det är viktigt att rösta:

Det är viktigt att alla som har möjlighet röstar annars blir det inte demokratiskt.

Hur jag önskar att följande såg ut i samhället LSS, psykisk hälsa, skola, arbete, ekonomi, sjukvård, bostäder, ensamhet och socialt stöd.

LSS tycker jag fungerar bra, men borde gälla även för dem med psykisk ohälsa så de inte hamnar utanför samhället. Alla med psykisk ohälsa borde ha rätt till daglig aktivitet. Skolan borde anpassa sig mer efter dem med funktionsnedsättningar så att alla klarar skolan. Fler arbetsplatser borde anställa personer med lönebidrag, så

att vi med funktionsnedsättningar har möjlighet till ett ordinarie arbete. Alla människor med eller utan funktionsnedsättning borde ha rätt till en vanlig lön. Sjukvården är bra tycker jag men man borde lägga mer fokus på samtal och aktiviteter inom tex psykiatri istället för bara läkemedelsbehandling. Av egen erfarenhet vet jag att ett samtal betyder så mycket mer än vad en tablett kan åstadkomma. Det borde byggas fler bostäder för ungdomar. Jag tycker att alla människor med och utan funktionsnedsättningar ska ha rätt till eget boende efter myndig ålder. Alla som känner sig ensamma borde ha rätt till en kontaktperson och socialt stöd för att komma ut i samhället och göra roliga saker. Boendestöd kan vara ett alternativ men jag tror mer på Peer support, där någon med erfarenhet av egen psykisk ohälsa kan stötta.

Vad jag tycker att politiker ska förstå bättre om autism:

Politiker behöver förstå alla människors olikheter och olika behov och inte enbart gå efter de neurotypiska för att få ett hållbart samhälle där alla känner sig viktiga och delaktiga oavsett diagnos.

.....

Ombudsträffar av Petra, Krister, Angelica och Linda

Inom Autism Sverige finns de tre sorters ombud som verkar inom distrikten: LSS-ombud, skolombud och autismombud. Ombuden fungerar som en länk mellan förbund och distrikt samt bevakar och påverkar viktiga frågor inom sitt område. Förbundet anordnar ombudsträffar där man kan samverka med andra distrikt och få stöd i påverkansarbetet.

Helgen 11-12 april åkte Petra, Krister, Angelica och Linda till Stockholm för gemensamma ombudsträffar (LSS-, skol-, och autismombud).

I LSS- och skolgruppen pratades det om olika aktiviteter för barn och ungdomar med diagnos för att finna en meningsfull fritid. I Autismombudsgruppen diskuterades parasport och att det kunde bli bättre för flera att komma igång med sport.

När det gäller LSS-lagen så efterlever inte kommunerna denna i tillräcklig utsträckning. Gruppboendestäder blir allt större vilket inte är så bra för den med funktionsnedsättning.

Autismombuden önskar att bli mer inkluderade i både förbund och distrikt för att det är den gruppen som sitter med kunskap om att leva med diagnos. När det gäller god man så får inte den hjälpa någon annan än den som har god man, vilket blir omöjligt när någon närstående t ex går bort eller blir svårt sjuk.

Även andra ämnen som boendestöd, föräldrastöd och kommunikation diskuterades.

På Socialstyrelsens hemsida finns en ny vägledning om insatsen boendestöd:

[**Boendestöd – Insats för personliga behov enligt socialtjänstlagen.**](#)

”Projekt Kransen” – en satsning i kranskommunerna

Autism Distrikt Göteborg har medlemmar i 8 kommuner. Förutom Göteborg även Tjörn, Stenungsund, Kungälv, Partille, Härryda, Mölndal och Öckerö. Som vi tidigare berättat har föreningen fått möjlighet att satsa extra på de kommuner som ligger utanför Göteborg.

Sedan vår senaste uppdatering i Föreningsnytt har vi genomfört två träffar i Stenungsund och träffar i Mölndal och Partille.

Vad är på gång framöver? Styrelsen har beslutat att under 2026 kommer vi att öka vår närvaro i Mölndal och Härryda. Vi välkomnar förslag från medlemmar i dessa kommuner om hur ni vill att föreningen ska arbeta och utvecklas där.

Information om kommande aktiviteter och om projektet, besök vår hemsida www.autism.se/goteborg

För anmälan till aktiviteter och för information, kontakta oss gärna via e-post info@autismgoteborg.se eller på telefon: 073-147 32 28.

Finns det intresse för brädspel?

Vi funderar på att ordna en brädspelsträff i höst för barn från ca 8 år upp till 18 år och vill gärna veta om det finns intresse för detta.

Om ni har tankar om utformning av träffen, vilka spel som kan vara av intresse, om ni kan hjälpa till eller bara vill anmäla intresse kan ni maila till goteborg@autism.se.

Det vore också bra att veta om vardagskväll eller helg passar bäst.

Kansliet

På kansliet arbetar Anne Lönnermark, verksamhetsledare (100 %) och Veronica Styrenius, administratör (50%).

Telefon: 073 -822 30 03

Om ingen svarar så tala gärna in ett meddelande och kom ihåg att lämna ert telefonnummer. Vi kontaktar er så snart vi har möjlighet.

Autism Distrikt Göteborg
Lillatorpsgratan 10
416 55 Göteborg

E-post: goteborg@autism.se

Hemsida: www.autism.se/goteborg

Plusgiro: 66 97 58-5

Bankgiro: 5339-3500



Anne Lönnermark

Foto: Privat



Veronica Styrenius

Foto: Turid Oom



Ni hittar oss också på Facebook, vi har en grupp och en infosida som båda heter: "Autism Distrikt Göteborg"



På Instagram heter vi autisimgoteborg

Kansliet har semesterstängt från och med den 1 juli till och med den 9 augusti. Vi öppnar igen den 10 augusti.

Föreningens grupper och aktiviteter

(För medlemmar)

CaféAsp

För personer med autism/
Asperger och anhöriga.

Träffgrupper för vuxna med autism/AS

18-25 år

26-40 år

40+ (40 år eller äldre)

Tjejfika

För flickor/kvinnor med autism
i alla åldrar.

Lekträffar

För barn med autism upp till 7 år

Föräldragrupper

För föräldrar till barn upp till 7 år.

För föräldrar till barn i åldern 7-14 år.

För föräldrar till barn i åldern 14-18 år.

För föräldrar till vuxna barn.

Grupp för mor- och farföräldrar

För dig som har barnbarn.

Anmälan kan göras per e-post eller telefon. På föreningens hemsida kan ni läsa mer.
Där finns information om datum, lokal, förändringar och om det är fullsatt eller inställt.

Autism Distrikt Göteborg

Lillatorpsgatan 10

416 55 GÖTEBORG

Telefon: 073 - 822 30 03

E-post: goteborg@autism.se

Webbplats: www.autism.se/goteborg