

Association Dysphasie +



Rapport annuel 2008-2009

(1^{er} avril 2008 au 31 mars 2009)

3350, boul. Dagenais Ouest, Fabreville-Laval, Qc H7P 1V6

☎ : 450 937-3670 **📠** Téléc. : 450 937-3668

Courriel : info@dysphasieplus.com **Site Internet** : www.dysphasieplus.com

Table des matières

<i>Liste des acronymes</i>	2
<i>Mission et objectifs</i>	3
<i>Mot du président</i>	4
<i>Mot de la directrice</i>	5
<i>Activités 2008-2009</i>	
<i>Activités directes aux membres</i>	6-8
<i>Activités de concertation</i>	9
<i>Représentation régionale et provinciale</i>	10
<i>Activités de sensibilisation</i>	11
<i>Activités d'éducation populaire</i>	12
<i>Activités de représentation</i>	13
<i>Activités de recherche</i>	14
<i>Activités de financement</i>	15
<i>Nous étions présents</i>	16
<i>Adhésion et Partenariat</i>	17
<i>Plan d'action 2009-2010</i>	18
<i>Conseil d'administration de Dysphasie +</i>	19
<i>Personnel de Dysphasie +</i>	20
Annexe I –	
<i>États financiers de Dysphasie + au 31 mars 2009</i>	
Annexe II –	
<i>Prévisions budgétaires 2009-2010</i>	
Annexe III –	
<i>Avis de convocation AGA 7 juin 2009</i>	1
<i>Ordre du jour AGA 7 juin 2009</i>	2
<i>Procès-verbal AGA 8 juin 2008</i>	3 à 5

Liste des acronymes

AGA	Assemblée générale annuelle
ALTERGO	Association régionale pour le loisir des personnes handicapées de l'île de Montréal
AQETA	Association du Québec pour enfants avec problèmes auditifs
ARLPHL	Association régionale de loisirs pour personnes handicapées
ASSS	Agence de santé et de services sociaux
CA	Conseil d'administration
CDC	Corporation de développement communautaire
CHU	Centre hospitalier universitaire
CPE	Centre de la petite enfance
CSL	Commission scolaire de Laval
CSMO-ESAC	Comité sectoriel de la main-d'œuvre de l'économie sociale et de l'action communautaire
CSSS	Centre de santé et de services sociaux
IRD	Institut Raymond-Dewar
ISEHMG	Intégration sociale des enfants handicapés en milieu garde
MSSS	Ministère de la Santé et des Services sociaux
OPHQ	Office des personnes handicapées du Québec
PAL	Programme d'accessibilité aux loisirs
PHAS	Personnes handicapées pour l'accès aux services
PSOC	Programme de soutien aux organismes communautaires
RSI	Réseau de services intégrés
SEL	Services Emploi Laval
SQPH	Semaine québécoise des personnes handicapées
TEVA	Transition École Vie Active

Mission et Objectifs

L'Association Dysphasie + est un organisme à but non lucratif dont le siège social est situé dans la ville de Laval.

Fondée en 1990, à l'origine comme un des Chapitres, soit Montréal-Laval, de l'Association québécoise pour les enfants atteints d'audimutité/dysphasie (AQEA).

Le 5 mai 2002, lors d'une Assemblée générale annuelle, il a été proposé et adopté par les membres d'autoriser à ce que l'Association devienne autonome.

Le 4 septembre 2002, l'Inspecteur général des Institutions financières du Québec nous délivrait notre changement de dénomination sociale pour devenir officiellement :

Association Dysphasie +.

Notre association comporte une centaine de membres.

Mission

Favoriser une meilleure connaissance de la dysphasie, de la dyspraxie, des troubles primaires du langage, ou autres handicaps du même type (trouble du traitement auditif, trouble d'adaptation, et ou d'apprentissage, et ou de langage), et promouvoir, à tous les niveaux, les services d'aide aux personnes atteintes, leurs parents et leur entourage.

Objectifs

1. Regrouper les personnes atteintes (sans distinction d'âge ni de sexe), leurs parents, leur entourage, les professionnels et les intervenants concernés par ces problématiques.
2. Informer les personnes atteintes, leurs parents et leur entourage, de leurs droits et des divers services dont ils peuvent bénéficier.
3. Identifier les besoins des personnes atteintes, ceux de leurs parents et de leur entourage.
4. Sensibiliser la communauté à la réalité et aux problématiques des personnes atteintes.
5. Sensibiliser les services de garde, les services éducatifs, les services de santé et les services professionnels en général, à la réalité de ces problématiques.
6. Offrir des services de stimulation consistant en l'établissement de programmes ou d'activités pour répondre aux besoins des personnes âgées de 3 à 100 ans éprouvant des difficultés langagières (excluant l'autisme, la déficience intellectuelle et les troubles envahissant du développement), accompagnés de problèmes et/ou d'un retard de développement au niveau cognitif, physique, social, psychologique et sensitif.
7. Susciter la création de nouveaux services.
8. Colliger et encourager les recherches concernant ces problématiques.
9. Se procurer, aux fins mentionnées ci-dessus, des fonds ou d'autres biens par voie de souscriptions publiques ou autres.

Mot du Président

Chers membres,

Je tiens à vous écrire pour vous dire combien l'année 2008-2009 fut importante pour moi. Depuis que je suis rendu membre de l'association et président, c'est les plus beaux moments de ma vie et je tiens à vous remercier.

L'association est surtout pour vous, car quand on voit un enfant dysphasique faire des efforts pour progresser, cela nous touche beaucoup et ça nous donne de l'espoir pour continuer notre si beau travail auprès d'eux et de vous.

Voyez-vous, je peux témoigner qu'il ne faut pas perdre espoir. Étant moi-même dysphasique, je comprends tout ce que vos jeunes traversent, et ma mère me témoigne encore que oui, grâce aux thérapies, j'ai pu m'en sortir. Mais c'est beaucoup grâce à elle et à ses encouragements que j'ai pu continuer et que je peux dire maintenant que la vie me sourit. J'ai 26 ans et, avec mon vécu, j'essaierai de vous venir en aide chers parents, mais je veux aussi sensibiliser les intervenants de tous les milieux.

Sur cela, je vous invite à continuer à venir lors de nos conférences ou à toute autre de nos activités. Je suis certain que ce seront des moments de ressourcement et d'informations précieuses et bénéfiques pour vous, votre enfant et votre entourage. Sans vous, on ne pourrait exister.

Avec les membres du conseil d'administration, je veux souligner l'excellent travail que *Diane Melnitzky* et *Liliana Serbu* font pour l'association. Elles sont le cœur de Dysphasie + et, sans elles, il ne battrait pas aussi fort.

Steve Chauvette, président
Dysphasie +

Mot de la Directrice

Bonjours à vous tous,

Comme le dit le vieux dicton : « Les années se suivent et ne se ressemblent pas ». D'autant plus que l'année 2008-2009 fut remplie de rebondissements. On déménage... on ne déménage pas... finalement, on déménage. Comme tout bon projet de rénovation qui se respecte, les travaux n'étaient pas terminés à temps. Qu'à cela ne tienne, une armée de bénévoles est accourue pour nous venir en aide afin d'être prêts à temps pour recevoir, comme première activité dans nos nouveaux locaux, les enfants des « Samedis Animés ». Nous avons travaillé fort avec notre partenaire de longue date, l'Association des personnes aphasiques de Laval, pour transformer un local sans âme en un local vivant et chaleureux.

En lisant le bilan annuel, vous serez en mesure de constater que Dysphasie + a fait de son mieux pour faire connaître la dysphasie. De plus, nous avons participé à différentes Tables afin de mieux comprendre le plan d'accès en santé et services sociaux et vous venir en aide dans ce labyrinthe bureaucratique.

En 2008-2009, une personne des plus enthousiaste s'est jointe au CA, notre président Steve Chauvette. Étant lui-même dysphasique, grâce à ses témoignages il pourra démystifier auprès des parents, et aussi des jeunes dysphasiques, les obstacles auxquels il a été confronté, mais qu'il a surtout surmontés.

Il est important de souligner l'aide de Mme Michelle Courchesne, ministre de l'Éducation, du Loisir et du Sport et députée de Fabre, de Mme Nicole Demers, députée de Laval pour le Bloc, et plusieurs autres donateurs, qui sont venus en aide à Dysphasie + et à l'APAL. Sans toutes ces personnes, nous serions encore dans des locaux étroits et insalubres.

Je tiens à remercier le CA pour leur confiance et leur soutien. Mon adjointe, Liliana Hostinaru Serbu, qui travaille sans relâche. Aussi, je lève mon chapeau à tous les éducateurs qui, en les côtoyant, ont touché à leur façon les dysphasiques que nous recevons et leur famille, avec leur sourire, leur disponibilité et leur amour.

***Diane Melnitzky, directrice générale
Dysphasie +***

Activités 2008-2009

Activités directes aux membres

Regrouper les personnes atteintes (sans distinction d'âge ni de sexe), leurs parents, leur entourage, les professionnels et les intervenants concernés par ces problématiques.

Informar les personnes atteintes, leurs parents et leur entourage, de leurs droits et des divers services dont ils peuvent bénéficier.

Offrir des services de stimulation consistant en l'établissement de programmes ou d'activités répondant aux besoins...

Les Samedis animés (3 à 5 ans)

Activité de stimulation précoce préconisant la stimulation du langage, la motricité fine et globale ainsi que la socialisation.

Sessions

À tous les samedis, locaux de Dysphasie +, de 11h à 14h30

- **Printemps 2008 (avril à juin)**
Nombre d'enfants = 12
Coût : \$250 Laval et \$300 Montréal
- **Automne 2008 (septembre à décembre)**
Nombre d'enfants = 9
Coût : \$250 Laval et \$300 Montréal
- **Hiver 2009 (février à avril)**
Nombre d'enfants = 14
Coût : \$200 Laval et \$250 Montréal

Les Samedis en folies 2 groupes

❶ (6 à 9 ans)

❷ (10 à 12 ans)

Activité qui vise à permettre aux jeunes de toucher à différentes activités physiques lors de la première heure et, après le dîner, activités musicales et théâtrales afin de permettre aux jeunes de s'exprimer par différentes formes artistiques (chant, mini pièce de théâtre, dessin, peinture etc.).

Sessions

À tous les samedis, locaux de Dysphasie +, de 11h à 14h

- ❶ **Printemps 2008 (avril à juin)**
Nombre d'enfants = 10
Coût : \$250 Laval et \$300 Montréal
- ❶ et ❷ **Automne 2008 (septembre à décembre)**
Nombre d'enfants = 6
Coût : \$250 Laval et \$300 Montréal
- ❶ et ❷ **Hiver 2009 (janvier à mars)**
Nombre d'enfants = 0
Coût : \$200 Laval et \$250 Montréal

Sortons ensemble (13 à 17 ans)

Cette activité vise à briser l'isolement des adolescents dysphasiques. Par le biais de petites sorties et activités (cinéma, musée, baignade, théâtre amateur, dîners communautaires, etc.), nous voulons les aider à développer un réseau social et acquérir une autonomie dans leurs déplacements dans le réseau du transport en commun.

Sessions

À tous les deux dimanches, de 12h à 16h env.

- **Hiver-Printemps 2008 (janvier à juin)**
Nombre de jeunes = 7
Coût : \$450 Laval et \$500 Montréal
- **Automne 2008 (septembre à décembre)**
Nombre de jeunes = 8
Coût : \$450 Laval et \$500 Montréal
- **Hiver-Printemps 2009 (février à juin)**
Nombre de jeunes = 6
Coût : \$450 Laval et \$500 Montréal

Rapport annuel 2008-2009

Association Dysphasie +, 3350, boul. Dagenais Ouest, Fabreville-Laval, Qc H7P 1V6 ☎ : 450 937-3670

Activités 2008-2009

Activités directes aux membres

Regrouper les personnes atteintes (sans distinction d'âge ni de sexe), leurs parents, leur entourage, les professionnels et les intervenants concernés par ces problématiques.

Informar les personnes atteintes, leurs parents et leur entourage, de leurs droits et des divers services dont ils peuvent bénéficier.

Offrir des services de stimulation consistant en l'établissement de programmes ou d'activités répondant aux besoins...

Les copains d'abord (18 ans et +)

Sorties pour se divertir dans le but de briser l'isolement et développer un réseau social.

Sessions

Deux fois par mois, le mercredi soir et samedi ou dimanche

- **Hiver-Printemps 2008 (janvier à juin)**

Nombre de personnes = 6

- **Automne 2008 (septembre à décembre)**

Nombre de personnes = 5

- **Hiver-Printemps 2009 (janvier à juin)**

Nombre de personnes = 5

Coût : \$300 Laval et \$350 Montréal (session complète)

\$125 Laval et \$150 Montréal (demie session)

Le Répit des amis (5 à 13 ans)

Un service de répit de fins de semaine, afin de permettre aux parents de se ressourcer tout en sachant leurs enfants entre bonnes mains. D + offre un endroit calme, gai et sécuritaire, un endroit où ces enfants sont reçus chaleureusement et où les éducateurs qui les accueillent sont en mesure d'en prendre bien soin car ils connaissent leur problématique.

Le local du répit est situé au 633, Crémazie E., au 2^e étage, à deux pas du métro Crémazie.

Nous recevons un maximum de 4 enfants à la fois.

Le ratio est de 1 éducateur pour 2 enfants.

- **Avril 2008 à la fin décembre 2008**, les fins de semaine, du vendredi 19h au dimanche 16h.

Nombre d'enfants = 55

- **Janvier 2009 à la fin mars 2009**, les fins de semaine du vendredi 19h au dimanche 16h.

Nombre d'enfants = 23

Coût : \$90 par enfant, par fin de semaine, pour Montréal

\$100 par enfant, par fin de semaine, pour Laval

Camp de jour Bois-de-Boulogne (4 à 13 ans)

Dysphasie + a conclu une entente de partenariat avec le Camp de jour Bois-de-Boulogne, et ce, pour un soutien d'un agent d'intégration pour les enfants dysphasiques.

Été 2008 : 16 enfants

**Sites : École Paul Comtois, Vimont-Laval
Cégep Bois-de-Boulogne, Montréal**

Assemblée générale annuelle

Dimanche, 8 juin 2008

Brunch et conférence Conférencière : Édith Blais, auteur du livre *Et moi alors? Grandir avec un frère ou une sœur aux besoins particuliers*.

20 adultes membres en règle et 9 enfants présents.

Rapport annuel 2008-2009

Association Dysphasie +, 3350, boul. Dagenais Ouest, Fabreville-Laval, Qc H7P 1V6 ☎ : 450 937-3670

Activités 2008-2009

Activités directes aux membres

Regrouper les personnes atteintes (sans distinction d'âge ni de sexe), leurs parents, leur entourage, les professionnels et les intervenants concernés par ces problématiques.

Informers les personnes atteintes, leurs parents et leur entourage, de leurs droits et des divers services dont ils peuvent bénéficier.

Offrir des services de stimulation consistant en l'établissement de programmes ou d'activités répondant aux besoins...

Fête d'Halloween	Dimanche, 26 octobre 2008 Locaux décorés pour l'occasion avec différents parcours et labyrinthes pour les petites sorcières et petits vampires. Une célébration des plus amusante et familiale.
Conférence	Dimanche, 9 novembre 2008 (locaux de l'IRD) « Les devoirs et les leçons : Mission possible! » Conférencier : Robert Darche, enseignant et formateur.
Dîner de Noël	Dimanche, 7 décembre 2008 55 personnes (petits et grands étaient au rendez-vous).
Journal Les Échos Journal d'information aux membres	2 parutions : Été 2008 et Hiver 2008-2009 De plus, tout au long de l'année, nous avons fait parvenir à nos membres plusieurs dépliants ou bulletins d'information.

Activités 2008-2009

Activités de concertation

Identifier les besoins des personnes atteintes, ceux de leurs parents et de leur entourage.

Sensibiliser la communauté à la réalité et aux problématiques des personnes atteintes.

Sensibiliser les services de garde, les services éducatifs, les services de santé et les services professionnels en général, à la réalité de ces problématiques.

Susciter la création de nouveaux services.

Table de concertation TEVA

Comité Transition École Vie
Active de Laval

Cette Table découle du Réseau
de services intégrés (RSI)
déficience intellectuelle -TED et
déficience physique adulte.

Responsable de la Table :
Valéry Thériault, de l'OPHQ.

But : Favoriser le partenariat et l'instauration de mesures assurant
une transition harmonieuse entre l'école et une vie active adulte.

Objectifs spécifiques :

- Développer une vision commune pour soutenir les personnes handicapées dans leur transition de l'école vers la vie active adulte.
- Faciliter l'intégration des personnes handicapées de Laval de l'école vers la vie active adulte, soit vers l'emploi, le secteur de la formation professionnelle, l'éducation des adultes, des activités substitutives à l'emploi, etc.
- Connaître les besoins de la clientèle et identifier les services à offrir.
- Mieux connaître les actions nationales visant la transition de l'école vers la vie active pour les personnes handicapées.

Rencontres : 23 octobre 2008

28 janvier, 25 février et 19 mars 2009

Liliana Serbu, adjointe de la directrice, s'est rendue à ces rencontres.

Table de concertation en CPE

Table de concertation pour
l'intégration des enfants
handicapés dans les services
de garde de Laval.

But : Favoriser les échanges et le partenariat entre organismes
afin de faciliter l'intégration des enfants handicapés dans les
milieux de garde.

Rencontres : 31 octobre, 21 novembre 2008

30 janvier 2009

Liliana Serbu, adjointe de la directrice, s'est rendue à ces rencontres.

Mouvement PHAS

Promouvoir l'accès à des
services sociaux et de santé
répondant aux besoins des
personnes handicapées et à
ceux de leur famille.

Objectifs :

- Obtenir des services publics de qualité qui répondent aux besoins des personnes et de leur famille, dans un délai acceptable.
- Avoir accès à des services publics universels, gratuits, intègres et accessibles.
- Faire en sorte que l'accès aux services devienne une préoccupation de l'ensemble de la société, et ce, dans une perspective de solidarité sociale.

Rencontre Grand Comité : 27 novembre 2008

Rapport annuel 2008-2009

Association Dysphasie +, 3350, boul. Dagenais Ouest, Fabreville-Laval, Qc H7P 1V6 ☎ : 450 937-3670

Activités 2008-2009

Représentation régionale et provinciale

Identifier les besoins des personnes atteintes, ceux de leurs parents et de leur entourage.

Sensibiliser la communauté à la réalité et aux problématiques des personnes atteintes.

Sensibiliser les services de garde, les services éducatifs, les services de santé et les services professionnels en général, à la réalité de ces problématiques.

Susciter la création de nouveaux services.

Comité régional pour l'élaboration, la coordination et le suivi des plans d'action en déficience physique (pédiatrique et adulte)

Les comités de coordination sont présidés par le Centre de santé et de services sociaux de Laval (CSSSL).

Réalisations :

- Bilan des plans d'action.
- Suivi des transferts de dossiers de l'Agence de santé vers le CSSS.
- Identification des obstacles organisationnels et architecturaux rencontrés par la clientèle.

Les comités régionaux établissent les plans d'action régionaux en concertation avec les organismes du milieu, coordonnent et assurent le suivi, l'évolution et le respect de l'échéance des plans d'action.

La coordination des plans d'action est essentielle pour assurer la qualité de vie des personnes handicapées qui reçoivent des services.

Rencontres DP (pédiatrique) :

16 juin, 23 septembre, 30 septembre, 8 décembre 2008 et 25 mars 2009

Rencontres DP (adulte) :

1^{er} octobre, 19 novembre 2008 et 14 janvier 2009

Mouvement PHAS (Comité Forum)

Rencontres :

18 septembre 2008 (au bureau du MSSS à Montréal, concernant le plan d'accès aux services de soins de santé et de services sociaux).

11 septembre, 28 octobre et 18 décembre 2008

Comité d'organisation de la SQPH

Rencontres :

17 avril, 22 octobre 2008 et 12 mars 2009

Activités 2008-2009

Activités de sensibilisation

Sensibiliser la communauté à la réalité et aux problématiques des personnes atteintes.

Sensibiliser les services de garde, les services éducatifs, les services de santé et les services professionnels en général, à la réalité de ces problématiques.

Juin 2008

- › Formation sur la dysphasie aux moniteurs du Camp de jour Bois-de-Boulogne.

29 octobre 2008

- › Rencontre avec le SEL de Laval.

**10 novembre 2008
et 5 décembre 2008**

- › École Raymond, de Laval-Ouest : Observation d'un enfant au service de garde scolaire.

12 novembre 2008

- › École Raymond, de Laval-Ouest : Formation sur la dysphasie donnée aux intervenants en milieu de garde scolaire (16 intervenants sur place).

13 novembre 2008

- › École Arc-en-Ciel, de Laval : Rencontre de parents de la classe langage.

24 février 2009

- › Formation donnée au service de garde en milieu scolaire de l'école Jules-Vernes de Montréal-Nord - Commission scolaire Pointe de l'Île - demandée par ISEHMG (*Intégration sociale des enfants handicapés en milieu garde*).

24 février 2009

- › Souper avec le Club Lions de Laval pour présenter notre organisme.

24 mars 2009

- › Formation donnée au service de garde en milieu scolaire de l'école Alfred-Desrocher de Sherbrooke - Commission scolaire de la région de Sherbrooke - demandée par ISEHMG (*Intégration sociale des enfants handicapés en milieu garde*).

Tout au long de l'année

- › Compilation des questionnaires qui se trouvent sur notre site Internet pour un envoi au ministre de la Santé et des Services sociaux du Québec.

Activités 2008-2009

Activités d'éducation populaire

Regrouper les personnes atteintes (sans distinction d'âge ni de sexe), leurs parents, leur entourage, les professionnels et les intervenants concernés par ces problématiques.

Informar les personnes atteintes, leurs parents et leur entourage, de leurs droits et des divers services dont ils peuvent bénéficier.

Sensibiliser la communauté à la réalité et aux problématiques des personnes atteintes.

Sensibiliser les services de garde, les services éducatifs, les services de santé et les services professionnels en général, à la réalité de ces problématiques.

Décembre 2008

- Claudia Mendès, membre de notre CA, a rencontré une étudiante en éducation à l'enfance qui, dans le cadre de ses études, désirait mieux connaître les différentes déficiences.

15 janvier 2009

- À partir de l'IRD, visioconférence avec l'école d'orthophonie de l'Université Laval et autres centres de réadaptation du Québec sur les résultats de recherche de l'IRD.

25 février 2009

- Entrevue téléphonique avec une étudiante en orthophonie de l'Université de Montréal qui, dans le cadre de son cours, désirait s'informer de notre partenariat avec le Centre de réadaptation Marie-Enfant.

4 mars 2009

- Rencontre avec deux étudiants en adaptation scolaire de l'Université de Montréal, dans le cadre d'un travail sur une meilleure connaissance des déficiences et des groupes communautaires.

11 mars 2009

- Entrevue téléphonique pour un article sur les troubles du langage à paraître sur le site Internet de la revue Coup de pouce.

Activités 2008-2009

Activités de représentation

Identifier les besoins des personnes atteintes, ceux de leurs parents et de leur entourage.

Sensibiliser la communauté à la réalité et aux problématiques des personnes atteintes.

8 mai 2008

- Présence à la Soirée d'improvisation scolaire *Du primaire au secondaire*, donnée par des élèves de l'école primaire Sainte-Dorothée. Un don a été versé à Dysphasie +. Cette activité a été organisée par l'animateur à la vie spirituelle et à l'engagement communautaire de la Commission scolaire de Laval, M. Luc Leblanc.

15 mai 2008

- Présence lors du dépôt des factures par le Mouvement PHAS au bureau de Montréal de la ministre des Finances, Monique Jérôme-Forget. Deux entrevues données à CBC, Radio-Canada anglais, par Diane Melnitzky.

8 au 11 juillet 2008

- Kiosque au colloque « La Joie de Parler » à Gatineau, avec présence aux conférences.

7-8 novembre 2008

- Kiosque au colloque de l'Ordre des audiologistes et orthophonistes du Québec, à Saint-Hyacinthe.

12 novembre 2008

- En soirée, présence au Salon en ressources de répit, à l'école Victor-Doré de Montréal, organisé par Solidarité de parents de personnes handicapées.

13 novembre 2008

- Rencontre avec la ministre de l'Éducation et responsable de la région de Laval, Mme Michelle Courchesne, dans le cadre du projet de déménagement des locaux de Dysphasie +.

12 janvier 2009

- Rencontre avec la ministre de l'Éducation et responsable de la région de Laval, Mme Michelle Courchesne, dans le cadre du déménagement des locaux de Dysphasie + et d'une demande d'aide financière.

Activités 2008-2009

Activités de recherche

Susciter la création de nouveaux services.

Colliger et encourager les recherches concernant ces problématiques.

13 novembre 2008	CHU Sainte-Justine : Participation à une enquête de la direction de l'enseignement dans le but de mieux cerner le comportement documentaire afin d'offrir des services de ressources mieux adaptés à nos besoins en information sur différents handicaps et maladies, réorganiser la bibliothèque du CHU et implanter un salon dédié aux parents. <i>Michelle Gagnon, technicienne en documentation du CHU.</i>
-------------------------	---

Rencontres à l'IRD concernant leur projet de recherche :

Étude exploratoire sur le devenir des enfants, adolescents et jeunes adultes dysphasiques

7 janvier 2009	Rencontre à l'IRD, avec France Beauregard et Tieu-Binh Hiuh, pour la préparation de la conférence sur la recherche « <i>Perceptions des parents sur l'avenir des enfants dysphasiques</i> », laquelle sera diffusée en direct le 15 janvier 2009.
15 janvier 2009	À partir de l'IRD, visioconférence avec l'école d'orthophonie de l'Université Laval et autres centres de réadaptation du Québec sur les résultats de recherche de l'IRD.
Le 27 mai 2009	Résultats de recherche présentés à l'ensemble de la population.

Description et objectifs du projet :

France Beauregard, Ph.D., Professeure, Université de Sherbrooke – Chercheure Institut Raymond-Dewar
Tony Leroux, Ph.D., Audiologiste, Université de Montréal – Chercheur Institut Raymond-Dewar

On estime que la dysphasie affecte 7,4% des enfants en âge de fréquenter la maternelle. La dysphasie est un trouble de langage persistant... (La majorité des études sur le devenir des enfants dysphasiques porte principalement sur leurs habiletés langagières et peu d'entre elles se sont penchées sur l'évolution de l'ensemble de leurs habitudes de vie).

On sait toutefois que plus de la moitié des enfants dysphasiques éprouvent des difficultés scolaires et qu'ils présentent davantage de problèmes de comportement que les enfants non dysphasiques. On sait aussi qu'ils sont à risque de présenter des problèmes sociaux en raison d'interactions sociales plus difficiles à établir. Certains chercheurs relient l'importance des problèmes de comportement observés chez ces enfants avec la sévérité de leur dysphasie. D'autres prétendent au contraire que les problèmes de comportement des enfants dysphasiques ne peuvent être prédits ni par le degré de leur trouble de langage, ni par l'amélioration de ce dernier à la suite des interventions ou de l'évolution naturelle attribuable au développement.

On possède peu de données sur le devenir, plus précisément sur le bien-être affectif, le niveau de scolarisation ainsi que sur la réalité professionnelle des enfants dysphasiques devenus adultes. Pourtant, ces données sont au cœur des interrogations des parents qui veulent connaître le pronostic d'autonomie de leur enfant dysphasique. Ce manque de connaissances n'autorise que des réponses souvent évasives. Les intervenants ont aussi besoin de connaître la réalité des adultes que sont devenus les enfants dysphasiques. Au-delà de l'impact d'un suivi en orthophonie visant principalement les habiletés langagières, les professionnels en réadaptation cherchent à évaluer la portée de leurs interventions sur l'intégration d'une personne dysphasique dans sa société.

Dysphasie + et les intervenants du Programme Langage et trouble de traitement auditif de l'Institut Raymond Dewar (IRD), en collaboration avec l'association de parents, unissent leurs efforts pour mener à bien une recherche sous forme d'enquête auprès de l'ensemble de leur clientèle rencontrée au cours des 10 dernières années. Également, Dysphasie +, en plus de consulter ses propres membres, a aussi contacté tous les Chapitres de l'AQEA afin de recruter le plus de candidats possible pour ce projet de recherche.

Activités 2008-2009

Activités de financement

Se procurer, aux fins de la cause, des fonds ou d'autres biens par voie de souscriptions publiques ou autres.

- **Cotisation annuelle des membres.**

- **Participation des membres aux activités.**

- **Don du Club Lions de Laval**

- **Dons au profit de Dysphasie +.**

- **Vente de billets « Maison de Rêve ».**

- **Récolte d'argent Canadian Tire.**

- **Liza Melfi, notre porte-parole**, a la gentillesse de verser la somme de **\$1.00** à Dysphasie + pour chacun de ses CD vendu.

Événements organisés au profit de Dysphasie +

- **Josée Saint-Denis, résidente du CHSLD Saint-Jude**, a continué de sensibiliser son entourage à récupérer et venir lui porter des **goupilles de cannettes** pour, par la suite, les remettre à Dysphasie +. Nous vendons ce métal et avons récolté à ce jour environ **\$150**.
- **Dîner Spaghetti / 25 mai 2008.**
- **Tournoi de Golf / 14 août 2008.**
- **Fête d'Halloween / 26 octobre 2008.**
- Lancement de notre **campagne de financement « En plein dans le mille » / décembre 2008.**

Programmes de subventions :

- Fondation Marcel-Vaillancourt pour l'enfance Lavalloise.
- Société des Camps Kiwa.
- Programme des employés d'Hydro-Québec.
- Programme d'accessibilité aux loisirs (PAL) / ARLPHL.
- Députés provinciaux, dans le cadre de l'Action communautaire autonome.
- Programme Soutien aux organismes communautaires (PSOC) des Agences de santé et de services sociaux de Laval et Montréal.

Activités 2008-2009

Nous étions présents

**Au cours de l'année
2008-2009, Dysphasie +
a assisté à des
événements organisés
dans la communauté**

- **17 avril 2008** : L'ASSS de Laval, en collaboration avec la CDC, nous invitait à rencontrer le Comité sectoriel de la main-d'œuvre de l'économie sociale et de l'action communautaire (CSMO-ÉSAC).
- **26 mai 2008** : Présence à la conférence de presse pour le lancement de la Semaine québécoise des personnes handicapées à Laval (SQPH).
- **12 juin 2008** : Présence à l'AGA de l'ISEHMG.
- **27 septembre 2008** : Présence au Colloque de l'AQETA à Montréal, en compagnie de 3 membres de notre CA (Steve Chauvette, Laura Barré et Huguette Péloquin). Nous avons assisté à 3 conférences :
 - *Rencontres importantes du calendrier scolaire*
 - *Au travail les oreilles*
 - *Trucs et conseils pour aider mon enfant à la maison*
- **13 et 20 novembre 2008** : Avec Liliana Serbu, présence à la formation sur les relations interculturelles donnée par l'ASSSL.
- **22 novembre 2008** : Présence de la secrétaire-trésorière, Claudia Mendès, à la journée de formation des bénévoles, offert par la Ville de Laval.
- **2 décembre 2008** : En compagnie du président du CA, Steve Chauvette, et de Liliana Serbu, présence au 5 à 7 à la Commission des droits de la personne pour le lancement du livre de Daniel Ducharme *L'inclusion en classe ordinaire des élèves à besoins éducatifs particuliers*.
- **19 mars 2009** : En compagnie de Liliana Serbu, présence à une rencontre d'échange et d'information concernant le plan d'accès aux services pour les personnes ayant une déficience, donnée par l'ASSS de Laval et le CSSS de Laval.

Activités 2008-2009

Adhésion et Partenariat

Adhésion

Nous sommes membres :

ALTERGO

Association régionale pour le loisir des personnes handicapées de l'île de Montréal

ARLPHL

Association régionale de loisirs pour personnes handicapées de Laval

CCIL

Chambre de commerce et d'industrie de Laval

ISEHMG

Intégration sociale des enfants handicapés en milieu de garde

PHAS

Personnes handicapées pour l'accès aux services

ROPPHL

Regroupement des organismes de promotion de personnes handicapées de Laval

SOLIDARITÉ DE PARENTS POUR PERSONNES HANDICAPÉES

Partenariat

ÉCOLE D'ORTHOPHONIE DE L'UNIVERSITÉ DE MONTRÉAL

Pour le projet d'observation de la communication chez les enfants de 2 à 6 ans.

Dans le cadre d'un cours de 3^e année pour l'obtention du baccalauréat en orthophonie, les étudiantes ont réalisé, à l'automne 2008, un projet d'observation de la communication chez les enfants de 2 à 6 ans.

Ce projet est supervisé par les responsables de l'école d'orthophonie de l'Université de Montréal.

Plan d'action 2009-2010

Pour nous, il est primordial de continuer la bataille de représentation pour ces jeunes auprès des différents ministères, commissions scolaires, et agences de développement.

Samedis animés / 3-5 ans

Maintenir cette activité.

Samedis en folies / 6-12 ans

Maintenir cette activité.

S'assurer d'une bonne transition école/vie active. Développer un mécanisme en créant divers partenariats avec Emploi Québec, les commissions scolaires et les centres de réadaptation, et ce, afin de mieux guider et outiller ces jeunes.

Sortons ensemble / Ados 13-17 ans

Maintenir cette activité.

Les copains d'abord / Adultes 18+

Maintenir cette activité.

Le Répit des amis

Maintenir ce service et en faire la promotion.

S'assurer d'un meilleur financement de la part de l'Agence de santé et des services sociaux de Montréal.

Cafés causerie

Continuer d'informer les parents et les intervenants.

Conférences / Formations

Service téléphonique / Site Internet

Maintenir le service téléphonique et offrir des services de guide et d'écoute pour les parents.

S'assurer que notre site Internet soit toujours à jour et qu'il devienne de plus en plus un outil d'information et de communication.

Journal « Les Échos »

S'assurer que nos membres soient informés adéquatement sur tout sujet important concernant leurs enfants via le journal « Les Échos ».

Campagne de sensibilisation

Continuer notre campagne de sensibilisation auprès des CSSS, des centres hospitaliers et des commissions scolaires et assurer une présence sur les Tables de concertation de Montréal et Laval.

Activités de financement et recherche de bailleurs de fonds

Grâce à ces activités, s'assurer de récolter un montant d'argent qui nous permettra de maintenir nos activités et ainsi assurer la pérennité de notre association, et ce, pour bien des années à venir.

Conseil d'administration de Dysphasie +

Président	<i>Steve Chauvette</i> Membre dysphasique
Vice-présidente	<i>Diane Borsch</i> Parent
Secrétaire-Trésorière	<i>Claudia Mendès</i> Parent
Administratrice	<i>Laura Barré</i> Parent
Administrateur	<i>Robert Laplante</i> Parent
Administratrice	<i>Huguette Péloquin</i> Parent

Personnel de Dysphasie +

Permanence

Directrice générale

Diane Melnitzky

Adjointe à la directrice

Liliana Hostinaru Serbu

Les employés suivants travaillent à contrat de façon bien déterminée dans l'année, selon les activités ainsi que les besoins

Traitement de textes, mise à jour du site Internet, mise en page du journal « Les Échos »

Céline Ouellette

Service de répit	<i>Nicolas Douville, Catherine Lamarche, Philippe Lamarche, Marie-Pier Lefevre, Rita Saboundjian, Hugues Tremlay</i>
Samedis animés	<i>Chloé Allen, Linda Amoura, Vincenzo Carmelingo, Marie-Pier Chartrand, Jessica Dagenais, Geveviève Groleau, Isabelle Marcoux, Christel Paquin-Lanoix, Geneviève Prairie-Caron, Gloria Ramia</i>
Samedis en folies	<i>Véronique Caron, Sandrine Cartier, Évelyne Lapalme-Chicoine, Marc-André Morin</i>
Sortons ensemble	<i>Marc-André Morin, Simon Prévost, Marie-Andrée Tessier</i>
Les copains d'abord	<i>Catherine Lamarche, Marie-Andrée Tessier</i>
Camp de jour Bois-de-Boulogne (agents d'intégration)	<i>Kim Berthiaume, Catherine Lamarche, Geneviève Prairie-Caron, Marie-Andrée Tessier</i>
Stagiaire - Projet de 450 heures Samedis en folies / Cahier d'activités de loisir pour parents et intervenants Portfolio pour camp de jour	<i>Évelyne Lapalme-Chicoine</i>
Stagiaire pour planification d'une activité bénéfice en date du 25 mai 2008	<i>Marc-André Morin</i>

DYSPHASIE +
ANNEXE I

États financiers de Dysphasie +
au 31 mars 2009

DYSPHASIE +
ANNEXE II

Prévisions budgétaires 2009-2010



Prévisions budgétaires 2009-2010

REVENUS

Subventions Agences de santé et de services sociaux de Laval et Montréal	170 000 \$
Subvention de la Fondation Marcel Vaillancourt pour l'Enfance Lavalloise	20 000 \$
Députés	1 500 \$
Centraide (1)	20 000 \$
Société des Camps Kiwa	2 500 \$
Activités (Samedis animés, Samedis en folies, Sortons ensemble, etc.)	33 500 \$
Service de répit (frais chargés aux parents)	7 500 \$
Cotisations des membres	3 200 \$
Dons (incluant notre campagne « En plein dans le mille »)	30 000 \$

TOTAL DES REVENUS 288 200 \$

DÉPENSES

Salaires (directrice, adjointe, éducateurs/activités et répit, conférenciers, secrétariat, etc.)	135 000 \$
Loyers (local de la permanence / local du répit) et location de salles	67 000 \$
Améliorations locatives	15 000 \$
Administration du bureau de la permanence et du service de répit	37 000 \$
Activités (Samedis animés, Samedis en folies, Sortons ensemble, etc.)	12 965 \$
Service de Répit (nourriture, matériel, etc.)	6 000 \$
Assurances (incluant le Répit)	2 000 \$
Frais de représentation	3 500 \$
Colloques et formations	1 200 \$
Divers	710 \$

TOTAL DES DÉPENSES 280 375 \$

Notes au budget :

(1) Cela fait plusieurs années que nous inscrivons **Centraide** à nos prévisions de revenus. Malgré que nous n'ayons jamais rien reçu à date, ils nous assurent qu'un jour notre tour viendra et de continuer à faire des demandes.

DYSPHASIE +
ANNEXE III

Avis de convocation à l'AGA du 7 juin 2009

Ordre du jour de l'AGA du 7 juin 2009

Procès-verbal de l'AGA du 8 juin 2008

Assemblée Générale Annuelle

AVIS DE CONVOCATION

Mercredi, le 13 mai 2009

Madame, Monsieur,

Par la présente, nous vous invitons à l'assemblée générale annuelle de l'Association Dysphasie +. Celle-ci se tiendra :

DATE	: Dimanche, le 7 juin 2009
HEURE	: 11 H 00 (Brunch) 12 H 30 (AGA) 13 H 30 (Conférence)
ENDROIT	: ASSOCIATION DYSPHASIE + 3350, boul. Dagenais Ouest Fabreville-Laval

Veuillez prendre note que seuls les membres actifs qui auront rempli le formulaire d'adhésion à Dysphasie + et versé leur cotisation annuelle auront droit de vote.

Proposition d'Ordre du jour

1. Mot de bienvenue
2. Nomination d'un(e) président(e) et d'un(e) secrétaire d'assemblée
3. Lecture et adoption de l'ordre du jour
4. Lecture et adoption du procès-verbal de l'AGA du 8 juin 2008
5. Lecture et dépôt du Bilan des activités 2008-2009
6. Lecture et dépôt du Bilan financier 2008-2009
7. Lecture et dépôt des Prévisions budgétaires 2009-2010
8. Lecture et dépôt du Plan d'action 2009-2010
9. Ratification des actes des administrateurs
10. Nomination de la vérification comptable
11. Nomination d'un(e) président(e) et d'un(e) secrétaire d'élection
12. Mises en candidature et élection
13. Levée de l'assemblée

Espérant vous rencontrer lors de cette importante réunion.

Diane Melnitzky, directrice générale

N.B. : S.V.P., veuillez confirmer votre présence avant le 29 mai 2009

☎ (450) 937-3670 Télécopieur : (450) 937-3668 Courriel : info@dysphasieplus.com

Rapport annuel 2008-2009

Association Dysphasie +, 3350, boul. Dagenais Ouest, Fabreville-Laval, Qc H7P 1V6 ☎ : 450 937-3670

-Annexe III- page 1

Assemblée générale annuelle ASSOCIATION DYSPHASIE +

7 juin 2009

ORDRE DU JOUR

1. Mot de bienvenue
2. Nomination d'un(e) président(e) et d'un(e) secrétaire d'assemblée
3. Lecture et adoption de l'ordre du jour
4. Lecture et adoption du procès-verbal de l'AGA du 8 juin 2008
5. Lecture et dépôt du Bilan des activités 2008-2009
6. Lecture et dépôt du Bilan financier 2008-2009
7. Lecture et dépôt des Prévisions budgétaires 2009-2010
8. Lecture et dépôt du Plan d'action 2009-2010
9. Ratification des actes des administrateurs
10. Nomination de la vérification comptable
11. Nomination d'un(e) président(e) et d'un(e) secrétaire d'élection
12. Mises en candidature et élection
13. Levée de l'assemblée

Association Dysphasie +
Procès-verbal de l'Assemblée générale annuelle
tenue le dimanche 8 juin 2008, de 12 h 45 à 14 h 00
au 384-A, boul. Curé-Labelle, à Laval

20 adultes en règle sont présents.

Conférencière invitée : Édith Blais, auteur du livre *Et moi alors? Grandir avec un frère ou une sœur aux besoins particuliers*.

Conférence : Sur la fratrie.

ORDRE DU JOUR DU 8 JUIN 2008

1. Mot de bienvenue et vérification du quorum
2. Nomination d'un(e) président(e) et d'un(e) secrétaire d'assemblée
3. Lecture et adoption de l'ordre du jour
4. Lecture et adoption du procès-verbal de l'AGA du 3 juin 2007
5. Lecture et dépôt du Bilan des activités 2007-2008
6. Lecture et dépôt du Bilan financier 2007-2008
7. Lecture et dépôt des Prévisions budgétaires 2008-2009
8. Lecture et dépôt du Plan d'action 2008-2009
9. Ratification des actes des administrateurs
10. Nomination de la vérification comptable
11. Nomination d'un(e) président(e) et d'un(e) secrétaire d'élection
12. Mises en candidature et élection
13. Levée de l'assemblée

1. Mot de bienvenue et vérification du quorum

Le nombre minimum de membres est respecté pour l'assemblée générale. L'assemblée générale peut débiter. Mme Diane Melnitzky souhaite la bienvenue aux membres présents et demande un moment de silence en mémoire de M. François Ayotte décédé dernièrement. Elle informe aussi l'assemblée que Mme Diane Borsch, la présidente sortante, est absente pour des raisons familiales.

2. Nomination d'un (e) président (e) et d'un (e) secrétaire d'assemblée

Mme Diane Melnitzky présente à l'assemblée M. Camille Dubé, psychoéducateur à l'IRD, et propose, s'il n'y a pas d'opposition, que M. Dubé préside l'assemblée avec Diane Melnitzky comme secrétaire. La proposition est appuyée par M. Robert Laplante.

Proposition adoptée à l'unanimité.

Rapport annuel 2008-2009

Association Dysphasie +, 3350, boul. Dagenais Ouest, Fabreville-Laval, Qc H7P 1V6 ☎ : 450 937-3670

-Annexe III- page 3

3. Lecture et adoption de l'ordre du jour

La lecture de l'ordre du jour est faite par M. Camille Dubé. M. Robert Laplante propose l'adoption de l'ordre du jour tel quel, appuyée par Mme Huguette Péloquin.

Proposition adoptée à l'unanimité.

4. Lecture et adoption du procès-verbal de l'AGA du 3 juin 2007

M. Dubé fait la lecture du procès-verbal. Mme Huguette Péloquin propose l'adoption du procès-verbal tel quel, appuyée par M. Robert Laplante.

Proposition adoptée à l'unanimité.

5. Lecture et dépôt du bilan des activités 2007-2008

Mme Diane Melnitzky fait la lecture du bilan des activités 2007-2008 et demande s'il y a des questions. Aucune question n'est posée.

6. Lecture et dépôt du bilan financier 2007-2008

Mme Diane Melnitzky fait la lecture du bilan financier. Aucune question n'est posée.

7. Lecture et dépôt des prévisions budgétaires 2008-2009

Mme Diane Melnitzky fait la lecture des prévisions budgétaires.

8. Lecture et dépôt du plan d'action 2008-2009

Mme Diane Melnitzky fait la lecture du plan d'action. Elle nous signale qu'il faudra trouver des sources de financement afin que toutes les activités puissent être offertes sans interruption. Les demandes sont de plus en plus croissantes.

9. Ratification des actes des administrateurs

M. Dubé nous informe que ratifier les actes des administrateurs signifie que l'assemblée appuie toutes les décisions qui ont été prises par les administrateurs de Dysphasie + en 2007 et 2008. Mme Lise Gingras propose la ratification des actes des administrateurs, appuyée par Mme Sophie Poliquin Lanctot.

Proposition adoptée à l'unanimité.

10. Nomination de la vérification comptable

Après vérification afin de s'assurer d'avoir des coûts concurrentiels, Mme Laura Barré propose de continuer avec J.P Mayrand. La proposition est appuyée par M. Robert Laplante.

Proposition adoptée à l'unanimité.

11. Nomination d'un (e) président (e) et d'un (e) secrétaire d'élection

Il est proposé de garder M. Camille Dubé comme président d'élection et Mme Diane Melnitzky comme secrétaire d'élection. Proposition faite par M. Robert Laplante, appuyée par Mme Huguette Péloquin.

Proposition adoptée à l'unanimité.

12. Mise en candidature et élection

Il doit y avoir un minimum de cinq (5) personnes et un maximum de neuf (9) personnes sur le conseil d'administration de Dysphasie +.

Le mandat de Diane Borsch est en fin de mandat. Il reste un (1) an au mandat de Huguette Péloquin, Robert Laplante, Laura Barré et Lise Gingras. Ce qui signifie qu'il y a un minimum d'un (1) poste ouvert.

- Diane Melnitzky signale qu'elle a une lettre pour agir par procuration pour la candidature de Diane Borsch qui aimerait se représenter sur le CA.
- Robert Laplante propose Steve Chauvette.
- Claudia Mendès se propose.

Avant de procéder aux élections, M. Dubé demande aux gens s'ils sont intéressés.

- Diane Borsch accepte, via sa lettre.
- Steve Chauvette accepte.
- Claudia Mendès accepte.

Il n'est donc pas nécessaire de procéder aux élections car nous ne dépassons pas le nombre maximum de membres au CA.

Félicitations aux nouveaux membres du conseil d'administration.

13. Levée de l'assemblée

Levée de l'assemblée proposée par Robert Laplante à 14 h 00.

Camille Dubé, président d'assemblée

Diane Melnitzky, secrétaire d'assemblée