



NEWSLETTER AVRIL 2020

Bonjour à toutes et tous, nous avançons à petits pas, nous sommes trois familles concernées par l'autisme.

Je vous envoie cette newsletter car vous y êtes inscrits. Nous avons pris du retard, nous en sommes désolés. Mais en toute franchise, nous sommes novices en la matière.

Nous sommes pour l'instant peu nombreux cependant nous apprenons chaque jour et nous nous attacherons à vous communiquer nos informations de mieux en mieux à l'avenir.

Tout d'abord, je me présente: je m'appelle Corinne BACULARD. Je suis à l'origine de cette association par envie de communiquer mon expérience et mes connaissances. J'ai envie de partager les connaissances scientifiques autour de ce sujet, en particulier le microbiote intestinal.

Certains d'entre vous ont peut-être vu des témoignages concernant notre vécu.

Ma fille a été suivie par une équipe: nous lui avons fait faire des examens biologiques (sang, urines et selles). Ils ont révélé une dysbiose intestinale et un déséquilibre (bonnes et mauvaises bactéries au niveau des selles). Elle avait une constipation chronique.

Nous avons soigné notre fille et les choses se sont améliorées.

Je vous poste un article où tout est expliqué:

<https://www.femmeactuelle.fr/sante/psycho/temoignage-ma-fille-autiste-va-mieux-depuis-quelle-a-change-dalimentation-2086104>

Ainsi qu'une vidéo de France 3 Région:

https://www.youtube.com/watch?time_continue=30&v=LhC0ZAXBkZI

Je préfère préciser que pour l'instant cela s'applique à une personne. Ce n'est pas forcément applicable à une autre...

La question est: ce qu'il s'est passé chez nous, peut-il être généralisé?

Ce que je sais (voir dans études et articles du site), c'est que des chercheurs suivent ces pistes depuis longtemps et que la Recherche avance.

Vous trouverez tout au long de l'année des vidéos de colloques avec des Chercheurs, des articles, des PDF, et des liens de magazines divers à propos de ces recherches.

.../...

.../...

Je sais aussi que des familles qui ont agi sur le microbiote intestinal ont toutes constaté des améliorations: certaines de grandes, d'autres de petites, mais des améliorations tout de même.

Pourquoi? Comment l'expliquer? Une mauvaise ou pas de prise en charge du tout? Des erreurs alimentaires par méconnaissance (exemple: épeautre interdit chez nous, autorisé ailleurs). Pas assez de temps? Tous ces facteurs peuvent contribuer à avoir peu ou pas de résultats probants. Car il faut beaucoup de temps à une barrière intestinale et une éviction alimentaire vraiment strict et régulier pour se réparer!!!

Je ne suis ni médecin, ni thérapeute, je ne fais que relater mon vécu. Je ne peux ni conseiller, ni donner de protocole, ce n'est pas mon rôle ni mon droit. Ce que je peux faire en revanche pour les familles, et pour que les choses bougent, c'est rassembler diverse documentation sur le sujet afin de vous éclairer. Je désire témoigner, informer, rassembler, tels sont les buts de notre Association.

Nous voulons aussi prendre contact avec des Chercheurs et avoir leur appui (voir les premiers soutiens dans « qui sommes-nous » et dans « galeries »).

Nous cherchons à organiser des colloques pour informer les familles et les personnes intéressées sur les Recherches en cours.

Nous souhaitons monter un Comité Scientifique afin de proposer, aux Hautes Instances, des solutions de prises en charge, à valider et à mettre en place.

Enfin et sur le long terme, nous espérons contribuer à trouver des pistes de soins (greffe fécale en France par exemple).

Notre but est vraiment de faire évoluer le suivi global de la personne Autiste, avec une prise en charge médicale plus élargie. Notamment, en incluant des examens biologiques aux parcours de soins et éducatifs. Il faut soigner ce qui doit l'être, en plus de rééduquer comme il est nécessaire.

Tout est expliqué sur le site.

Concernant l'administration de notre Association, il était prévu d'ouvrir un compte bancaire pour recevoir vos cotisations de membres et vos dons. Cependant, l'actualité faisant, nous impose un délai. Nous vous tiendrons au courant dès que cette ouverture sera effective.

Pour l'instant, l'important est que depuis la création du site, nous avons élargi nos connaissances avec de la récupération de documents nombreux et variés. Nous vous la proposerons au fur et à mesure (Site et pages Facebook). Nous contactons les Médias pour la leur proposer également.

Surtout, nous continuons notre mission: prendre contact avec toujours plus de professionnels, des médecins spécialistes en nutrition, voire en micronutrition, et des diététiciens.

Nous prenons finalement notre temps pour préparer correctement notre Association car, je le répète, nous sommes des parents avant tout. Nous faisons au mieux pour que notre projet avance et se poursuive.

Notre objectif est d'être nombreux afin de faire entendre notre voix. Notre désir est l'amélioration en matière de Trouble Autistique et de sa prise en charge.

Nous vous remercions de relayer les coordonnées de notre site auprès des familles et des personnes intéressées.

Nous reviendrons bientôt vers vous quand nous aurons avancé sur la partie administrative, afin de pouvoir recevoir vos dons et cotisations. En attendant, voici les deux pages Facebook (la page Association est lisible de l'extérieur). Merci de les relayer autant que possible.

.../...

.../...

Facebook Corinne BACULARD, avec de la documentation et d'autres témoignages me concernant:

<https://www.facebook.com/corinne.baculard>

Facebook Association Approche Globale Autisme:

https://www.facebook.com/approcheglobaleautisme/?modal=admin_todo_tour

En espérant que tout se passe au mieux chez vous tous, en ces temps très difficiles.

Bien cordialement, Association Approche Globale Autisme...