

## TACA 2

☐☐ association très dynamique de parents

### Tableau d'identification

<b>Activité</b>	Une communauté de parents d'enfants atteints de Troubles du Spectre de l'Autisme
<b>Besoin</b>	<a href="#">mobilité</a> <a href="#">adaptation</a> <a href="#">nutrition</a> <a href="#">hygiène</a> <a href="#">sécurité</a> <a href="#">affection</a> <a href="#">échange</a> <a href="#">réflexion</a> <a href="#">reconnaissance</a> <a href="#">cohérence</a>
<b>Site</b>	<a href="https://tacanow.org/who-we-are/">https://tacanow.org/who-we-are/</a>
<b>Forme juridique</b>	Association
<b>Champ d'activités/agences</b>	USA.
<b>Public</b>	Tous publics)
<b>Permanents</b>	10
<b>Bénévolat</b>	nc
<b>Adhérents</b>	55 000 familles

### Site

#### TACA



Extrait au 15/05/2020 Traduction Google.

Une Lettre De Lisa Ackerman, Fondatrice et parente

“En septembre 1999, le mot «autisme» m'a traversé les oreilles comme un coup de canon sur l'arc. Mon mari et moi savions que quelque chose n'allait pas bien avec notre fils Jeff, mais nous n'aurions jamais deviné que c'était de l'autisme.

Après cette visite fatidique avec le neurologue, nous avons rendu visite à de nombreux autres professionnels, notamment des médecins, des orthophonistes, des audiologistes et des comportementalistes. La liste semblait interminable. Le message commun qui nous a été donné: l'autisme n'a aucun espoir, aucun remède . En fait, les trois premiers médecins ont recommandé à ma famille de trouver un «placement en établissement» pour Jeff qui était alors âgé de 2½ ans.

Refusant d'abandonner notre fils, mon mari et moi avons passé des centaines d'heures à parler à tous les parents d'un enfant atteint d'autisme, à lire des dizaines de livres recommandés, à regarder d'innombrables heures de vidéos éducatives et, bien sûr, à surfer constamment sur Internet . Nous étions déterminés à ce que notre fils bien-aimé grandisse bien au-delà de son étiquette et qu'il ait un

avenir merveilleux et étonnant malgré son diagnostic d'autisme. Au début, l'étape la plus importante pour nous a été de s'occuper. À nous, SES PARENTS, de faire la différence pour son avenir.

Les premiers jours du diagnostic de notre fils ont été frustrants. Ces innombrables heures passées à rechercher, lire, parler - n'y avait-il pas une meilleure façon? N'y avait-il pas QUELQU'UN qui avait déjà fait les mêmes recherches et recherches de réponses auparavant, qui aurait pu nous mettre au courant beaucoup plus tôt pour que nous puissions aider notre fils plus rapidement?

Avance rapide jusqu'en novembre 2000, lorsque notre fille Lauren (à l'âge avancé de 16 ans) nous a recommandé de créer un groupe de soutien aux parents. Mon mari et moi avons senti que nous n'étions pas qualifiés mais nous voulions vraiment que la compagnie d'autres familles traversent les mêmes luttes pour les rassemblements sociaux et partagent des informations, en particulier les nouvelles options de recherche et de traitement dès qu'elles deviennent disponibles. Nous espérions également construire une communauté où les parents seraient inspirés par les espoirs inébranlables des uns et des autres pour l'avenir de leurs enfants et qui seraient passionnés par l'éducation à l'autisme pour eux-mêmes et d'autres familles en difficulté similaire et pour sensibiliser le grand public.

TACA a commencé avec une petite poignée de familles dans un salon en 2000. À la fin de 2017, nous desservons plus de 55 000 familles aux États-Unis. Depuis ses débuts dans le sud de la Californie, TACA s'est étendu à l'échelle nationale et dispose désormais d'une présence physique via nos sections dans 27 États et d'une présence virtuelle dans le reste du pays.

...

Où est mon fils Jeff maintenant? Il est au début de la vingtaine, est entré dans son collège de premier choix, apprenant le même programme d'études que ses pairs typiques avec une excellente moyenne. Il a toujours un assistant à temps partiel. Il parle, fait des blagues, donne des câlins, aime les concerts, joue de la guitare, socialise avec des amis typiques et est un membre actif de la société avec un brillant avenir. Il se trouve également qu'il est la personne la plus douce et la plus gentille que je connaisse et qu'il sourit presque toujours. C'est loin de son diagnostic précoce et du pronostic initial de son avenir.

L'objectif de TACA est de fournir une éducation, un soutien et des informations aux parents pour aider leurs enfants diagnostiqués avec l'autisme à être le meilleur possible, dans l'espoir de guérir. Aujourd'hui, il existe de très nombreuses options de traitement qui aident à atténuer bon nombre des symptômes dont souffrent nos enfants diagnostiqués autistes. Laissez-nous partager nos connaissances et notre expérience collectives durement acquises avec votre famille afin que le traitement de votre enfant puisse commencer immédiatement. Renseignez-vous sur le parcours de l'autisme parce que nous sommes des familles autistes qui ont déjà «été là et fait ça» avec beaucoup de nos enfants. Certains d'entre nous travaillent toujours dur tous les jours avec nos enfants pour qui nous ne perdons jamais espoir. Nous sommes des familles autistes aidant les familles autistes.

Le voyage de l'autisme n'est pas facile. C'est un marathon, pas un sprint; prenez donc chaque minute, heure ou jour, une à la fois. Ce sera difficile, mais ce sera aussi incroyablement gratifiant, car cela changera votre vie, la vie de votre famille et, plus important encore, la vie de vos enfants autistes pour tous profiter d'un avenir meilleur.

Je souhaite à toutes les familles qui traitent et prennent soin de leurs enfants autistes les meilleurs résultats possibles pour leurs enfants alors qu'ils poursuivent leur cheminement vers l'autisme."

□ un texte de la fondatrice **Lisa Ackerman** très émouvant

TACA promeut très fortement, et d'une façon documentée, les Régimes d'exclusion du gluten de la caséine (notamment).

En France, ceci apparait sur Wikipédia : *l'absence d'études menées selon une méthodologie rigoureuse, le régime alimentaire d'exclusion du gluten et de la caséine n'a pas démontré d'effets positifs sur les symptômes de l'autisme*



**\*\*W\*\*** Régime alimentaire d'exclusion dans l'autisme

**\*\*HAS\*\*** Autisme et autres troubles envahissants du développement : interventions éducatives et thérapeutiques coordonnées chez l'enfant et l'adolescent

[Lisa Ackerman : l'épidémie d'autisme](#)

## Appréciation

<b>Originalité</b>	Association très orientée vers les thérapies en pointe.
<b>Qualité informative du site</b>	Très bonne
<b>Qualité des prestations</b>	?

## Les liens

[TACA Billet proposé par Lisa Ackerman](#)

[TACA Régime en relation avec l'autisme](#) : Une série d'articles sur les régimes TSA, alliant la pédagogie, les conseils pratiques, les connaissances scientifiques (de différents niveaux).

[TACA Régime en relation avec l'autisme - aspect médical](#) : Une série d'articles sur les problèmes intestinaux liés à l'autisme - niveau médical.

[TACA Considérations diététiques dans les troubles du spectre autistique : Le rôle potentiel de la digestion des protéines et de la putréfaction microbienne dans l'axe intestin-cerveau](#)

[CDC L'épidémie en chiffres : IMPORTANT](#)

[HAS Recommandation Autisme](#)

[Prolifération de levures et autisme TACA nutrition](#) : de nouvelles perspectives de soins décrites par des parents.

Last update: 2024/09/20 22:09 connaissance:comprendrepage:taca <https://la-plateforme-stevenson.org/v4/connaissance/comprendrepage/taca?rev=1726862969>

---

[GPB](#), [Ressources](#), [Organisme](#), [Mobilité](#), [Adaptation](#), [Nutrition](#), [Hygiène](#), [Sécurité](#), [Affection](#), [Echange](#), [Réflexion](#), [Reconnaissance](#), [Cohérence](#), [Autisme](#)

From: <https://la-plateforme-stevenson.org/v4/> - **La Plateforme Stevenson**

Permanent link: <https://la-plateforme-stevenson.org/v4/connaissance/comprendrepage/taca?rev=1726862969>

Last update: **2024/09/20 22:09**

