



Fetal Alcohol Resource Program

Did you know more than a million Canadians could have Fetal Alcohol Spectrum Disorder (FASD)?¹

Many people with FASD are undiagnosed or misdiagnosed with disorders such as autism and ADHD. FASD is an invisible disability: it is the leading cause of preventable developmental disabilities. FASD can happen to anyone, regardless of where they live, race and income.

FASD is a full-body disorder

When a developing baby is exposed to alcohol, the resulting damage to the brain and body is permanent and may lead to lifelong impairments.

The **Fetal Alcohol Resource Program (FARP)** provides community capacity development across multiple sectors of service providers, along with clinical support and service navigation for individuals with FASD and families.

FASD Workshops

We offer bilingual evidence-based FASD training to equip service providers with the tools and resources they require to provide services for individuals with FASD.



“The FARP team was there for me and my son in our time of need. We had only recently received the diagnosis that my son did indeed have FASD. I was distraught and not sure where to turn, where to gather information and more importantly, how to support my son. From the first phone call, I felt supported, educated and hopeful. Since beginning our work with FARP, the team has advocated for my son in the school system and for the first time in years, he’s looking forward to starting school this fall and I feel less anxious too! The FARP team also linked me with a support group, and I no longer feel like I’m alone in this maze called FASD. I am learning real-life stories from other parents and again, feel hopeful for my son’s future. I have also learned about government programs that can help us financially so that I can seek counselling and respite for my son and plan for his future, in case he is not able to live totally independently. I know that the team is one phone call away. I highly recommend that anyone who is caring for a child, youth or adult and/or if you are a person with this disorder, to reach out to the FARP team for support. You won’t be sorry!”

Parent

Feel free to visit our website at any time:



www.able2.org

¹ CAMH 2018

www.able2.org

613-761-9522
1-866-222-2138
312, av. Parkdale Ave.,
Ottawa, ON, K1Y 4X5

www.able2.org



Programme de ressources sur le Trouble du spectre de l'alcoolisation fœtale (TSAF)

Saviez-vous que plus d'un million de Canadiens pourraient avoir un TSAF ?¹

Bien que le TSAF soit considéré comme l'une des principales causes de déficiences développementales non génétiques au Canada, de nombreuses personnes ayant un TSAF ne sont pas diagnostiquées ou ont été diagnostiquées à tort. Le TSAF est un handicap invisible. Le TSAF peut arriver à n'importe qui, peu importe son origine ethnique ou son statut socioéconomique.

Saviez-vous que le TSAF est un trouble affectant l'ensemble du corps ?

Lorsqu'un fœtus en développement est exposé à l'alcool, les dommages au cerveau et au corps qui en résultent sont permanents.

Notre **programme de ressources** offre un renforcement de capacités communautaires pour plusieurs types de fournisseurs de services et la navigation de services pour les personnes vivant avec le TSAF et leur famille.

Ateliers sur le TSAF

Nous offrons une formation sur le TSAF fondée sur les données probantes afin de doter les fournisseurs de services des outils et des ressources dont ils ont besoin pour offrir des services de qualité aux personnes ayant un TSAF.

¹ CAMH 2018



« L'équipe du programme de ressources sur le TSAF était là pour moi et mon fils lorsque nous en avons besoin. Nous venions juste de recevoir le diagnostic selon lequel mon fils avait le TSAF. J'étais bouleversée et je ne savais pas vers qui me tourner, où recueillir des informations et, plus important encore, comment soutenir mon fils. Dès le premier appel, je me suis sentie soutenue, éduquée et optimiste. Depuis le début de notre travail avec le programme des ressources sur le TSAF, l'équipe a plaidé en faveur de mon fils dans le système scolaire et, pour la première fois depuis des années, mon fils a hâte de commencer l'école cet automne et je me sens moins anxieuse aussi! L'équipe m'a également mis en contact avec un groupe d'appui et je ne me suis plus retrouvée seule dans ce labyrinthe autour du TSAF. J'apprends des histoires vécues par d'autres parents et, encore une fois, j'ai de l'espoir pour l'avenir de mon fils. J'ai également entendu parler des programmes gouvernementaux qui peuvent nous aider financièrement, de manière à pouvoir demander du conseil et du répit pour mon fils en planifiant son avenir, au cas où il ne serait pas capable de vivre totalement indépendant. Je sais que l'équipe est à un coup de téléphone. Je recommande vivement à toute personne qui prend soin d'un enfant, d'un adolescent, d'un adulte, ou toute personne ayant ce trouble de s'adresser à l'équipe du TSAF pour obtenir de l'aide. Vous ne serez pas déçu! »

Parent

ABLE2

Programme de ressources sur le Trouble du spectre l'alcoolisation fœtale (TSAF)

ABLE2 croit en une communauté inclusive où toutes les personnes sont considérées comme capables, importantes et valorisées. Les personnes en situation d'handicaps et leurs familles font face à de nombreux problèmes, notamment la stigmatisation, l'accessibilité, l'isolement social et les problèmes juridiques. Nos programmes et nos services aident les personnes de tous âges et leurs familles à bâtir une vie pleine de sens et de joie en tant que membres valorisés de notre communauté.

N'hésitez pas à visiter notre site web à tout moment :



www.able2.org

www.able2.org

www.able2.org

613-761-9522
1-866-222-2138
312, av. Parkdale Ave.,
Ottawa, ON, K1Y 4X5