

TEMOIGNAGES DES PARENTS D'ENFANTS SUIVANT LA METHODE 3I

Autorise le Comité de parents et l'association AEVE à faire part de notre témoignage auprès des institutions administratives ou politiques dans le but défendre la méthode 3I ».

1- Parents de Lilian (6 ans) , 4 mois de méthode

Déjà sa présence avec nous est différente, il commence à prendre conscience de son corps et par la même fait des progrès en propreté. Nous avons un début de langage avec des vocalises qui différent des "Avoir...Mama"... Lilian devient de plus en plus autonome et cela nous ravit (habillage...)

Beaucoup de progrès sont encore à venir, nous sommes dans la bonne direction car à la place d'être en IME sans prise en charge spécifique liée à l'autisme, nous avons autour de nous une équipe encadrée par une psychologue qui nous fait réfléchir et avancer ensemble....

Reconnaitre l'association est une évidence à nos yeux vu les progrès de notre enfant en 4 mois !

2- parents de Noah- (6ans.), 3ans de méthode

L'association AEVE nous a montrée le chemin. Notre fils Noah était dans sa bulle, ne nous regardait pas et stéréotypait toute la journée. Après 3 ans de méthode des 3I, des heures de jeu et d'échanges avec les bénévoles, notre fils est transformé.

C'est une renaissance, Noah est aujourd'hui scolarisé et rentrera en CP en septembre prochain. Il est désormais présent et joue avec ses frères. C'est une renaissance. Merci.

3- parents de Thibaut, 14 ans , 6 mois de méthode

Nous constatons déjà des progrès constants de Thibault dans de multiples domaines : interaction, jeu, prise en compte de lui-même et des autres ... **nous assistons à une sorte de renaissance.** Notre vie de famille en est simplifiée car Thibault est devenu « gérable ». Le cout de mise en place de la méthode a été d'environ 8000€ (local+matériel), nous finançons aussi les interventions de la psychologue (200 à 300€ par mois).

4- parents de Johanna , 30 ans, 2 ans de méthode

Retirée en 2007 d'un FAM, dans un état désastreux due à la médicalisation, **Johanna (30 ans)** vit actuellement en famille .Depuis moins de deux ans, elle applique la méthode 3I élaborée pour les enfants mais que nous avons voulu volontairement essayer à titre expérimental. Nous pouvons vous dire que notre fille a évolué dans tous les domaines: elle est plus sereine sans aucune médicalisation, prend conscience de son corps et de ses possibilités. Elle attend avec impatience les arrivées des intervenants . Beaucoup de parents d'adultes à traits autistiques seraient heureux d'être à notre place?

5- Parents de Noélie, 4ans et demi, un an de méthode.

La méthode des 3I aura permis à notre fille **Noélie, 4 ans et demi, de s'ouvrir au monde** en douceur, sans stress inutile, de savoir qui elle est et de se situer par rapport aux autres, ce lui permettra une socialisation proche de la normalité. Elle a été diagnostiqué TED à 3 ans et le soutien proposé par le CHU Pellegrin a été quasi nul. La méthode des 3I redonne espoir aux parents et place la solidarité au premier plan pour un changement en profondeur. Cette méthode doit être soutenue pour l'avenir d'innombrables enfants enfermés en eux-mêmes.

6- Papa de Maël, 4ans, 4 mois de méthode

Père veuf ayant en charge 3 enfants dont une petite Maël de 4 ans diagnostiquée autiste, j'ai mis en place avec l'aide de l'association AEVE la méthode des 3i autour de ma fille depuis 4 mois. Les progrès sont stupéfiants : **Maël s'épanouie, s'ouvre au monde. Elle était dans sa bulle, aujourd'hui elle échange par le regard, elle pointe du doigt, fait signe de la tête pour exprimer**

le oui ou non, prend la main de l'adulte pour l'entraîner quelque part..le fait de pouvoir se faire comprendre l'apaise et son développement s'en ressent. Sans l'aide de notre famille, l'association, les 35 bénévoles autour de ma fille, cette action était impossible. J'ai cruellement ressenti le manque de structures adaptées aux méthodes comportementalistes ou éducatives. Dans l'obligation de travailler car parent unique, une structure adaptée et un support financier aurait grandement facilité la tâche.

7-maman d'Hugo Paul,13 ans, 4 ans de méthode .

En 2006 lorsque nous n'avions plus d'espoir, la méthode des 3i a changé notre vie.Notre fils Hugo-Paul alors âgé de 7 ans était comme dans une bulle, indifférent aux sollicitations extérieures.Dès la mise en place de la méthode notre fils Hugo-Paul s'est ouvert à l'extérieur, est devenu plus joyeux ,a commencé à communiquer par le regard avec son entourage...

Nous parents, aujourd'hui, sommes complètement convaincus des bienfaits de la stimulation des enfants autistes. La méthode des 3 i est une méthode douce qui donne à l'enfant les outils qui lui permettront d'évoluer.Il devient urgent que les parents soient soutenus financièrement , sur leur lieu de résidence, pour la mise en place de maisons pour autistes où l'enfant sera stimulé de façon régulière et intensive mais toujours en douceur. Les enfants autistes n'ont surtout pas besoin d'être placés dans des institutions où règne l'inadaptation, "les temps morts" et la manque de stimulation lié au manque de personnel

7- Maman d'Emma , 15 ans, 3 ans de méthode

Ma fille à commencé la méthode des 3I à l'âge de 12 ans. **En trois ans, elle a acquis des bases pour se construire qu'elle n'avait jamais acquises auparavant : image de soi, expression de ses sentiments, mise en place du langage.** Une méthode qui épanouit l'enfant et mérite aujourd'hui de recevoir des subventions qui permettraient à de nombreux enfants d'en bénéficier.

8- Parents d'Urbain, 3 ans , un an de méthode

Pour nous, cela en prend vraiment le chemin puisque Urbain est de plus en plus présent ! Il nous a **fait le cadeau de marcher au cours l'année 2011** et maintenant que ses problèmes moteurs commencent à être un mauvais souvenir, nous attendons avec impatience ses premiers mots...peut être sur 2012 ! Il est plus qu'évident que ce que vous nous avez aider à mettre en place a été très bénéfique pour notre garçon qui aujourd'hui interagit avec nous de plus en plus...son petit regard coquin en est la plus belle démonstration....Dernièrement, nous avons fait un bilan au CRA afin de poser (enfin) le diagnostic officiel sur la pathologie dont souffre Urbain. Il s'avère qu'il est bien autiste d'un niveau considéré comme « moyen » mais pour l'avoir déjà vu 6 mois auparavant, la directrice de CRA nous encouragés à poursuivre la méthode des 3I qui pour elle était la meilleure prise en charge que l'on pouvait offrir à Urbain !!!! Nous lui avons évidemment rappeler qu'il fallait dans ce cas ne plus convaincre les parents d'attendre comme cela avait été le cas pour nous la première fois que nous les avons consultés.... Mais ne lâchons pas prise car le chemin vers son autonomie sera encore long !

Je me joins évidemment à vous pour que la situation change en France et pour que les parents ne soient plus laissés à l'abandon...

Meilleures salutations,

9- parents de Tristan , 4 ans, 3 mois de méthode ;

Nous avons déjà constaté de gros progrès, il est notamment entré dans l'imitation, commence à jouer avec ses jouets dans leur véritable fonction, reste beaucoup plus longtemps sur la même activité et fait beaucoup de babillages et de vocalises et syllabes, essaie de répéter des mots.Pour nous la méthode des 3I était une évidence. Il faudrait que cette méthode soit à la portée de tous notamment en aidant les parents à financer l'aménagement de la salle de jeux et la rémunération de la psychologue de l'association

10- parents de Clément, 5 ans 4 mois de méthode.

Clement aime sa salle de jeux et les séances.

Nous observons une amélioration du **regard, et du langage** : **Clement dit quelques mots**, chantonne parfois.

Hors séance, il est beaucoup plus facile de capter son attention, il écoute mieux dans la rue. Cette méthode est très douce et convient parfaitement a notre fils.

11- parents de Stanislas , 2 ans, 3 mois de méthode

Stanislas (2ans) diagnostiqué "symptômes déviants spécifiques" a commencé la méthode depuis le 13 octobre 2011, nous, parents et bénévoles (kiné, directrice de crèche, institutrices ..)d'un petit village du Gard **pouvons témoigner des progrès spectaculaires de Stanislas après trois mois de méthode. Stanislas fait des progrès de motricité, de relation avec les autres**, de perception de son corps. Stanislas repasse petit à petit par toutes les étapes d'un enfant normal. Tout Villevieille soutien Stanislas dans ses progrès. C'est une méthode très économique pour l'état

12- parents de Divya , 4 mois de méthode ,6ans,

Divya **commence enfin à verbaliser. A notre grande joie, elle nous appelle enfin "papa et maman". Elle nous regarde beaucoup plus et elle pointe et dit "ça"**. Divya progresse énormément grace a toute l'attention et le dévouement des bénévoles. La méthode n'étant pas reconnue tous les frais sont a nos charges, ne travaillant pas, c'est tres difficile financièrement.

13- parents d'Alvin, 4ans , 22 mois de méthode.

Depuis 2 ans notre enfant vient à nous par l'interaction intensive et individuelle de la méthode de jeu des 3I. Sans cet engagement efficace et positif nous aurions dû « faire le deuil »de notre enfant **qui est aujourd'hui présent à nos côtés et sort de sa bulle**. Aujourd'hui, c'est une méthode qui a besoin d'un soutien financier pour qu'elle puisse aider davantage encore d'autres parents. Ne laissez pas mourir une idée si simple, noble et efficace. Merci.

14- parents de Camille , 18 ans, 2 ans de méthode .

Après plus de 12 ans de suivi "classique", Camps, Hopital de Jour et IME, Camille était arrivée à 15 ans dans une impasse thérapeutique. Ses troubles comportementaux s'accroissaient, elle faisait des crises d'épilepsie et toute vie sociale était impossible.

Après 2 ans de méthode 3I ,l'investissement de 30 bénévoles et l'accompagnement de l'AEVE, **Camille est sortie de ses troubles, communique avec nous et son entourage, ne fait plus de crises d'épilepsie, a une vie sociale quasiment normale et commence des apprentissages scolaires via le CNED (niveau CP/CE1).**

15- parents de Pierrick , 4 ans ½ , un an de méthode

notre fils Pierrick bénéficie a domicile de la méthode des 3i depuis 1an,40 bénévoles se relaient 7jours/7 avec la coopération d'une psychologue formée à la méthode,une réunion par mois relève les comptes rendus journaliers des bénévoles et les oriente pour les objectifs du mois a venir sous la houlette de la psychologue. **nous avons constaté que notre fils est dans son élément il est heureux et progresse a son rythme dans le respect de sa personnalité** et de son handicap on ne lui impose rien tout part de lui et est enrichi ,nous sommes très satisfait de la méthode des 3i ,nos deux enfants ont trouvé leur place et notre couple son équilibre, c'est une expérience de vie

fabuleuse

17 –parents de Tom , 4ans, 4 mois de méthode

Grâce à la rencontre avec l'association en mai 2011, j'ai enfin mis un nom sur les troubles de mon fils Tom, 4 ans. Avec l'intervention de 60 bénévoles , **il a fait des progrès considérables: enrichissement de son vocabulaire, regards de + en + longs et expressifs, compréhension et exécution d'une consigne simple**, reconnaissance dans le miroir... Cette méthode est un espoir pour nous, parents, et mérite d'être reconnue afin que nous puissions obtenir une aide publique pour sa mise en oeuvre.

18 -parents d'Alexis, 6 ans, 8 mois de méthode

En janvier 2011, la directrice de l'école nous a clairement dit qu'Alexis n'avait pas sa place à l'école, quel choc, pour nous, parents de s'entendre dire ça, malgré tout nous n'avons pas baissé les bras et avons décidé de mettre en place la méthode 3I via l'association A EVE (malgré une non-prise en charge par la MDPH).

L'équipe de bénévoles qui l'entourent l'ont fait renaître, Alexis a retrouvé l'étincelle qu'il avait perdu, **il parle en comprenant ce qu'il dit et est devenu très sociable. Il joue avec sa soeur et commence à s'intéresser aux autres enfants, son vocabulaire s'enrichit, ses progrès sont fabuleux**. Son orthophoniste qui le suit depuis qu'il a deux ans n'en revient pas, notre famille nous félicite d'avoir trouvé la bonne méthode. QUEL BONHEUR !!!

19- Parents de Flavie, 9ans , 15 mois de méthode.

Flavie 9,5 ans diagnostiquée TED a enfin trouve une prise en charge qui la fait progresser et sortir peu à peu de son autisme grâce à la méthode des 3 i . Nous aimerions une reconnaissance des thérapies et une prise en charge pour aider les familles à soigner leurs enfants qui sont plein d'avenir si l on veut bien les prendre en charge

20-parents de Valentin , 7 ans , 2 ans de méthode

Mon fils Valentin est autiste Asperger. Il avait 4 ans et de gros problèmes d'intégration à l'école quand j'ai commencé à appliquer la méthode des 3i avec le soutien de l'association Aeve et cela pendant 2 ans . **Les résultats ont été stupéfiants. Aujourd'hui il est au CP à plein temps avec une Avs à mi-temps et a d'excellents résultats scolaires**. Nous continuons à faire des séances pendant son temps libre et même s'il reste un enfant différent, tous ses troubles ont vraiment diminué. Je n'ose imaginer ce que serai notre vie aujourd'hui si nous avions pas mis en place ce programme. Je serai éternellement reconnaissante à l'association A EVE pour son aide.

21- parents d'Alexi , 16 mois de méthode, 11 ans.

. Notre enfant a réalisé en seize mois grâce a la méthode, **des progrès très importants (comme le langage...)** qu' il n a pas pu faire avec une prise en charge institutionnelle (hôpital de jour)en 10 ans! Nous avons donc la preuve que cette méthode convient parfaitement aux enfants autistes, et que cette pathologie n'est pas une fatalité et quelle peut se traiter !.

22- parents de Vincent , 4ans et demi, 18 mois de méthode

Depuis la mise en place de la méthode , des progrès au niveau du langage ont été constatés : il ne prononçait que des sons sans aucun sens. **Il a commencé assez vite à parler**, d'abord par écholalie, puis de manière de plus en plus adaptée. **Les crises sont moins nombreuses et moins violentes** car il peut s'exprimer. **La méthode est efficace car il entre dans les apprentissages, accepte mieux la présence d'autres enfants**, mais elle a nécessité un arrêt complet de travail pour la mère. Aussi une aide financière appropriée pour les familles qui font ces sacrifices me semble justifiée.

23- parents de Clément, 10 ans, 18 mois de méthode

Clément est autiste asperger : les résultats sont spectaculaires alors qu'il ne savait exprimer aucune émotion que par des cris des coups ou un isolement. il était scolarisé en milieu ordinaire mais les journées étaient difficiles et il développait de plus en plus de troubles du comportement. il ne regardait pas et il était constamment dans sa bulle.

aujourd'hui il est présent , il exprime ses émotions en les citant; il trouve des solutions, il ne tape plus et n'a plus d'agressivité. **il a repris l'école a la maison et suit 2 cours de sports** dont un scolaire il a intégré un cours de catéchisme (tout se passe très bien), sa vie ainsi que la notre a fortement changé depuis ces changements. **Notre vie commence à ressembler à celle de la plupart des gens.**

La méthode est efficace et il n'y a aucun forçage auprès de l'enfant.

24- parents de Jean-Eudes , 16 ans, 3 ans de méthode

Autiste Asperger : Grâce à cette méthode il a fait de gros progrès , il sort progressivement de sa bulle il le dit lui même "Grâce aux bénévoles je peux sortir de ma bulle". Afin de poursuivre la méthode une reconnaissance publique de celle-ci et une aide financière conséquente amélioreraient la vie des familles. Nous espérons que cette année de l'autisme permettra une réelle intégration des autistes dans notre société

25- Parents de Matteo , 3 ans 1/2 , 10 mois de méthode

Mattéo, 3 ans fait des progrès de jour en jour. D'un enfant "éteint", isolé, ne supportant pas le contact, il devient de plus en plus présent, le regard s'intensifie, la demande d'interaction quasi permanente de sa part, les câlins qu'il nous donne, l'espoir revient. La méthode simple, avec des consignes simples, nous a tout de suite convaincus. Notre difficulté est le manque d'aide car il a fallu diminuer notre temps de travail pour avoir une présence à la maison afin d'accueillir les bénévoles, accompagner notre enfant dans la méthode. Notre allocation AAEH nous permet uniquement de combler aux besoins de la méthode (aménagement de salle d'éveil, rémunération de la psychologue 3i), mais ne compense pas la perte de salaire occasionnée. Et cela pour encore au moins les 30 prochains mois.

26- Parents de Judith , 4 ans , 20 mois de méthode.

Nous sommes médecins. La méthode 3i nous a permis de confirmer le diagnostic d'autisme dès les 2 ans de notre fille Judith. En 6 mois de 3i, Judith qui ne tenait qu'à genoux, s'est mise à marcher. Aujourd'hui, **Judith qui était complètement "dans son monde", est capable d'interagir avec nous, et de comprendre des consignes simples. La méthode 3i est en cohérence avec les découvertes récentes sur l'autisme.** Aussi la méthode 3i nous semble mériter le soutien des pouvoirs publics

27 parents de Noam , 3 mois de méthode-

Avec Noam nous avons débuté la méthode des 3 I il y a plus de 2 mois . L'évolution en si peu de **temps est spectaculaire: Noam est beaucoup plus présent, il émet de plus en plus de sons, a dit 3 fois maman . Il adore aller en salle d'éveil avec les bénévoles, il s'épanouit de jour en jour, prend de l'assurance, évolue au niveau psycho-moteur et est beaucoup plus facile à gérer.** il est capable aujourd'hui de se concentrer et comprend quasiment tout ce qu'on lui dit. Il est de moins en moins spectateur mais devient acteur....Oui il tend vers l'autonomie pour devenir acteur de sa VIE ! Ne pas donner la chance à Noam et aux autres enfants souffrant d'autisme de pouvoir profiter de cette méthode qui FONCTIONNE ! serait inhumain et dramatique !

28- Maman de Clément , 4ans, un an de méthode :

Clément est autiste de haut niveau. Après un diagnostic long de 10 mois, il devait aller en hôpital de jour avec peu d'espoir d'évolution. Depuis 1 an de méthode 3I, **Clément a fait d'énormes progrès, ne fait plus de crises, ne mord plus les autres** enfants, il s'ouvre enfin aux autres, au monde extérieur, et s'adapte aux changements. Il nous reste encore un long parcours pour le sortir complètement de sa bulle mais cette méthode nous a permis de rejoindre notre enfant dans son monde à travers le jeu spontané. Pour les parents, la mise en place des 3I a été entièrement à notre charge, La maman a du s'arrêter de travailler. La salle de jeu a été faite au dépend de la chambre de sa petite sœur. La mise en place de structures 3I faciliterait beaucoup le quotidien des familles

29- Parents de Solal , 8 mois de méthode , 6 ans et demi.

Solal, était à l'école maternelle, non verbal, envahi par **les stéréotypies, gêné par les bruits, fugueur du groupe classe et dans sa bulle. Après 8 mois de 3i, il n'a plus de stéréotypies, n'est plus dans sa bulle, rentre dans les jeux d'imitation, demande des explications sur ce qui l'entoure, joue en relation totale avec les 24 bénévoles** qui le stimulent, écoute et respecte les consignes, commence à parler. Nous souhaitons que cette méthode puisse profiter au plus grand nombre afin que tous les parents d'enfants autistes aient la chance de récupérer un enfant plein de vie !

30- Parents de Mathieu , 7 ans, 2 mois de méthode :

La méthode des 3 i permet à Mathieu au bout de 2 mois , **de prononcer ses premiers mots, d'avoir établi un contact visuel quasi permanent avec son entourage** et de commencer à parler. Il exprime des sentiments, devient de plus en plus autonome , comprend des consignes simples et les exécute. Il grandit chaque jour à vue d'oeil. Ces choses n'étaient pas envisageables avec la prise en charge conventionnelle depuis 4 ans, et ayant couté 75 000 euros aux assurances sociales pour aucun résultat ou presque

31- Parents de Vincent, 8ans , 10 mois de méthode .

Comme tous les parents, nous rêvions de l'enfant parfait mais hélas, notre petit Vincent avait le regard inexpressif et semblait vivre dans un autre monde.

Après 10 mois de méthode 3I, il est devenu présent, ses grands yeux verts pétillent de malice et le langage arrive.

Le chemin sera encore long mais cette fois, nous sommes sûrs d'avoir emprunté le bon.

32- parents d'Esteban , 5 ans, 15 mois de méthode :

Mon enfant a fait des progrès considérables au niveau relationnel, **il est câlin, très souriant et va vers les autres enfants** même à l'extérieur de la salle d'éveil, **il cherche à échanger par le jeu ce qui lui permet de développer sa capacité à faire des demandes (gestuelles pour l'instant)**. Ses progrès en compréhension sont évidents. Chaque enfant est unique, donnons donc à tous les parents les mêmes moyens financiers pour qu'ils mettent en place une prise en charge personnalisée et évolutive pour leur enfant, à chaque étape de son développement.

33- Parents de Martin , 4ans , 2 mois de méthode :

Nous nous sommes dirigés vers la méthode 3I pour prendre en charge notre petit garçon de 4ans car elle est développementale et lui permet de repasser par tous les stades du développement de l'enfant par un élément essentiel dans sa vie : le jeu. Voilà 2 mois que l'aventure a démarré et déjà **nous notons des progrès : Martin est plus calme, a moins de stéréotypies et de flapping , il se découvre...nous sommes ébahis par ces changements** et ne regrettons pas notre choix. Seulement cette prise en charge mériterait un soutien financier plus important.

34- parents de William , 4 ans , un an de méthode :

Au nom de la liberté de choix des parents, nous vous écrivons car nous suivons avec notre enfant la méthode par le jeu interactif et individuel à domicile sans aide publique : **depuis notre fils a beaucoup progressé** : cette méthode lui a permis de développer des moyens de communication et une meilleure conscience de soi, indispensable pour « sortir » progressivement de son autisme.

35- Parents d'Apolline , 5ans, 8 mois de méthode :

En 8 mois, **notre fille soutient notre regard, imite de plus en plus, a fait des progrès moteurs et cognitifs, commence à répéter des sons, tout cela sans aucun forcing.**

Donnez SVP cette chance aux autres enfants autistes et à leurs parents, grâce à l'intelligence de la méthode 3i : créer un environnement parfaitement adapté, cocon pour vivre les étapes de la petite enfance indispensables pour ensuite grandir.

36- Parents de Camille , 4ans1/2 , 2 ans de méthode

La méthode 3i est salvatrice pour notre fils. Avec l'aide des bénévoles, ses « amis », Camille réussit à développer sa personnalité profonde, à exprimer son appétit de vivre, ses talents, et découvrir enfin le monde qui l'entoure. Nous sommes très soutenus par l'association AEVE et reconnaissons tous les jours les bienfaits de cette méthode des 3i. Nous vous demandons votre aide pour pouvoir continuer, et que d'autres enfants soient sauvés.

37- parents de Léo, 4 ans, 18 mois de méthode

Le psychiatre dirigeant l'hôpital de jour où Léo allait 4 h/ semaine nous disait alors qu'il fallait accepter que Léo "ne soit pas normal" et qu'il n'y avait "rien à faire".

Depuis 35 bénévoles se relaient pour jouer avec Léo. **nous avons un petit garçon en progrès constants, apaisé, de plus en plus présent.** Nous regrettons le manque d'aides financières.

"peu" coûteuse par rapport à d'autres prises en charges, il faut quand même pouvoir financer cette méthode quand un des parents cesse de travailler, ce qui est notre cas. nous avons besoin d'aides publiques!

38 – Parents de Jean, 17 ans , 3 ans de méthode .

Cette méthode lui a permis d'être beaucoup plus détendu. Il communique beaucoup plus facilement, ayant l'envie d'entrer en relation avec l'autre. Les crises comportementales ont disparu car Jean arrive de mieux en mieux à exprimer ses émotions. Cette évolution est impossible en hôpital de jour.

39- Parents de Djibril , 4 ans, 15 mois de méthode

. Il est aujourd'hui sorti de son autisme, et ses progrès ont été fulgurants;

il intégrera l'école à la rentrée prochaine sans AVS. Ces résultats sont souvent le fruit d'énormes sacrifices pour les parents, privés des aides publiques dont bénéficient d'autres méthodes, notamment ABA et TEACHH. "3i" mérite l'attention des services publics, et les parents "AEVE" méritent la même considération que les autres...

40- Parents de Lois , 7 ans, 2 ans de méthode :

Nous sommes émerveillés par ses progrès : regard présent, propreté acquise, début du langage alors qu'il ne poussait que des cris , imitation et début du faire semblant ...

Notre seul regret soit que Lois n'ait pas commencé la méthode plus tôt ayant été retardé par un non diagnostique et un tonitruant "c'est un blocage" et " ça va passer" de la part de son neuropsychiatre .

Il faut agir le plus tôt possible pendant que le cerveau de l'enfant est encore malléable !!!! **Maman et aussi kinésithérapeute de métier** , je peux vous dire que la méthode des 3i est basée sur une méthode logique et pleine de bon sens qui respecte le développement de l'enfant et le fait

repasser par tous les stades qu'il a "loupé "bébé en étant dans "son monde" et tout cela sans forçing . Que du bon !

Aidez-nous à développer cette méthode pour qu'un maximum d' enfants puissent en bénéficier et aidez les parents pour qu'ils puissent la mettre en place ! La France n' a t'elle pas déjà assez pris de retard comme celà pour sauver " ses petits princes " ?

41- Parents d'Evan , 7ans, 3 ans de méthode

la méthode des 3I a fait progresser notre enfant Evan : à 3 ans , il ne parlait pas, se cognait le tête un peu partout, **après 3 ans de méthode, Evan est scolarisé 2H30 par jour**. Les seules méthodes qui permettent aux enfants de progresser aujourd'hui sont les méthodes éducatives et pas la psychanalyse. Par contre il serait indispensable d'enseigner cette méthode à des pros

42- Parents de Lilia , 4 ans, 4 mois de méthode ;

Nous appliquons la méthode des 3I avec Lilia depuis 4 Mois seulement et **des progrès sont déjà là: des sons, des regards, des jeux, des interactions...** elle "tournait en rond" à la maison, était à l'école sans participer aux activités de groupe.

Elle commence à découvrir que l'on existe, refait son parcours d'enfant à la découverte du monde. Cette méthode semble tenir ses promesses: une évolution certes lente mais fiable, à condition de ne pas s'essouffler .

43- Parents d'Anna , 6 ans, 4 mois de méthode.

Nous tenons à témoigner des bienfaits de la méthode des 3I pour notre fille ANNA. En effet, celle-i, âgée de 6 ans maintenant, a débuté la méthode , il y a 4 mois (après trois ans de prise en charge par le CMP, puis l'hôpital de jour). **Les progrès sont déjà notables puisqu'Anna s'exprime de plus en plus, semble comprendre de mieux en mieux les consignes simples et surtout est de plus en plus présente de part ses regards et son attitude générale.**

Nous sollicitons de votre part la reconnaissance de cette méthode et la mise en place d'aides publiques spécifiques permettant un accès plus aisé vers celle-ci.

44- Grand père d'Adam , 13 ans , 3 ans de méthode

Ainsi Adam autiste profond , a acquis la parole en seulement 16 mois alors que c'était enfant en crise perpétuelle, aujourd'hui il commence à lire et à écrire alors qu'il était auparavant en hôpital de jour sans la moindre évolution

45 –parents de Romain , 12 ans, un mois de méthode

Depuis Septembre 2007, notre fils Romain était à l'Institut Médico-Educatif . Cependant, au mois de décembre 2011, nous avons décidé de mettre en place cette solution alternative. Notre motivation de changement s'est basée sur le fait que cette nouvelle méthode de prise en charge semblait plus adaptée pour notre fils, puisqu'elle est individuelle.

Nous avons constaté que notre fils est une « véritable éponge émotionnelle » et que toute stimulation externe peut influencer sur sa façon d'être et sur son évolution personnelle.

Cette méthode innovante mérite d'être prise en considération vu les témoignages apportés par les familles. Aussi, elle devrait être reconnue par toutes les instances concernées comme les actuelles prises en charge proposées.

46- Parents de Johan , 6 ans , 2 ans ½ de méthode.

.Nous avons décidé de le sortir du système scolaire en mars 2009 et depuis cette date nous appliquons la méthode des 3I à notre domicile.

Chez Johan, il y a eu un changement complet. Il reconnaît ses bénévoles et apprécie sa salle. **Les rires et les sourires sont francs; les regards soutenus et profonds .A présent Johan peut avoir une séance sans pratiquement se réfugier dans sa bulle tant il s'intéresse aux jeux et à ce qui l'entoure .Les stéréotypes diminuent , Johan est beaucoup plus calme. Aujourd'hui les mots commencent à "sortir"et nous sommes convaincus que notre méthode lui apporte beaucoup sans oublier l'énorme participation de nos BENEVOLES (oui ce mot existe).**

47- Maman de Jacques, 12 ans , un an de méthode à plein puis mi- temps

Jacques est atteint du syndrome d'Asperger et a dû, compte tenu de ses difficultés relationnelles, être descolarisé. **Grâce à la méthode des 3i, Jacques a retrouvé le sourire, a pu retrouver les bancs de l'école, sans AVS , a des amis et apprend avec plaisir.**

Pendant 2 ans, des bénévoles, l'AEVE et la psychologue ont guidé Jacques à réapprendre les codes sociaux, à vivre dans un groupe, à en comprendre les mécanismes. L'AEVE aide aussi les parents et la fratrie tous touchés par la pathologie de l'enfant.

Un accompagnement sérieux, avec régularité, avec une expertise motivée par des expériences d'autres familles, des préconisations concrètes, des réponses au quotidien. J'ai pu rencontrer d'autres parents qui ont comme moi constaté les effets bénéfiques de cette méthode qui prend en compte l'enfant de manière ludique. **Nous avons essayé de nombreuses approches auparavant, même des solutions médicamenteuses dont on sait aujourd'hui qu'elles ne peuvent être une réponse au problème de l'autisme.** La méthode des 3i fait que les bénévoles entrent dans le monde, la bulle des autistes pour en sortir ensemble. C'est une démarche volontaire au rythme de l'enfant et donc les progrès sont durables et les séances sont attendues avec impatience par les enfants. Je recommande particulièrement cette méthode pour en avoir vu sur mon fils et sur d'autres enfants des résultats spectaculaires

48 - parents de Abdallahi ,8 ans .

. C'est un petit garçon qui présente de graves troubles autistiques qui a pu être diagnostiqué en Novembre 2010, et avec les démarches administratives qui sont longues on a pas pu avoir une prise en charge adaptée la seule prise en charge qui est mise en place pour lui c'est la méthode des 3i qui est simple étant basée sur le jeu et seul a seul mon enfant arrive a faire plusieurs progrès notamment sur le plan relationnel et surtout de la propreté qui a été acquis depuis que nous avons commencé a le stimuler a la maison on attend toujours de trouver un appartement plus spacieux pour pouvoir appliquer la méthode a temps plein

49 - maman de Guillaume (15 ans), 2 ans de méthode.

. Déscolarisé à l'âge de 8 ans par son institutrice, après la loi de février 2005, Guillaume a été orienté d'office en IME, et là, nous avons vécu la descente aux enfers (régression dans tous les domaines, perte du sommeil, refus de s'alimenter, automutilation...). **La méthode des 3i m'est apparue comme la solution idéale. Rapidement après sa mise en place à mon domicile, Guillaume s'est apaisé, ses angoisses ont fait place à une réelle joie de vivre, il a repris confiance en lui, s'est ouvert aux autres et a pu ainsi reprendre l'école à la maison.** Aujourd'hui, il continue à faire des progrès et la vie quotidienne est plus facile.

50 - parents de Guillaume, 14 ans, 3 mois de méthode..

Nous avons mis en place la méthode 3i depuis octobre 2011, après 8 années dans des IME. Nous avons espoir de donner à notre enfant une plus grande autonomie et de pouvoir avoir dans l'avenir une vie autonome plutôt qu'un placement en foyer de vie. La méthode 3i est adaptée aux enfants autistes qui ont besoin d'une prise en charge strictement individuelle. Merci

51- parents de Paul Loup , 7 ans , 3 ans de méthode

Les progrès accomplis par notre fils grâce à la méthode des 3i, nous permettent enfin d'espérer de le sortir de son autisme. Elle nous a permis de mieux appréhender notre enfant au

quotidien. Certes, il y a encore du chemin à parcourir mais chaque jour nous nous éloignons un peu plus des sombres perspectives proposées par les institutions.

52- Parents de Etienne, 12 ans, 2 ans ½ de méthode

Grâce à la mise en oeuvre de la méthode 3I, notre enfant a réalisé des progrès notables sur le plan du comportement et sur le plan moteur. Il s'est ouvert aux autres et a trouvé une plus grande joie de vivre.

53- parents de Rémi, 12 ans, 4 ans de méthode

Nous avons commencé la méthode 3I, alors que Remi avait déjà 8ans ,et ne disait que quelques mots. Nous l'avons vu progresser pas à pas vers une communication verbale et gestuelle plus grande, **une sortie de son enfermement. Il comprend les consignes maintenant..Il commence à y avoir un dialogue.**

Nous aimerions que les pouvoirs publics créent des structures pour adolescents avec un accompagnement individuel ,et pour les petits :des centres 3I afin de libérer les familles de sorte qu'elles puissent avoir une vie de famille normale ,et qu'un des 2 parents n'ait plus à sacrifier son métier,.à installer et à gérer chez soi une salle de jeux avec une armée de bénévoles.

54- Parents de Khelys, 4ans ½, 15 mois de méthode

Khelys était un enfant complètement isolé dans son monde, il ne parlait pas du tout, se déplaçait à 4 pattes et le corps médical nous faisait comprendre qu'il ne marcherait peut être jamais.

Or nous avons eu la chance de mettre en place la méthode des 3i pour notre fils Khelys, en seulement 3 mois et 1/2 **il a fait ses premiers pas, il joue avec sa soeur jumelle qu'il ignorait complètement, commence à dire quelques mots (maman, papa)et son visage s'illumine de + en + car une nouvelle vie à commencer pour lui et pour nous** .Cela fait 15 mois que l'espoir est revenu et les résultats en disent long.Nous avons besoin que cette méthode soit reconnue à sa juste valeur pour que tous les parents qui vivent la même chose avec leur enfant puissent mettre en place les 3i et avoir un enfant qui vit comme tous les autres !!!! MERCI POUR EUX ET POUR NOUS !!!

55 - Parents de Zadig , 6 ans , 14 mois de méthode

Diagnostiqué TED en 2011 il a rencontré des difficultés dès ses premières expériences de collectivité. En mal être avec les autres, violent envers lui même et ses camarades, l'expérience de l'école en maternelle a été très brève et les perspectives de prise en charge quasi nulles. **Zadig a commencé la méthode des 3i fin 2010 et a fait d'énormes progrès, il s'est ouvert aux autres et échange de plus en plus, la violence a disparu et son comportement est de plus en plus "normal"**. Pour nous la méthode des 3i est efficace et adaptée et nous pensons qu' au regard des résultats et de son faible coût de mise en oeuvre qu'elle devrait être pleinement soutenue par les pouvoirs publics.

56-, parents de Nicolas, 6 ans ½, 3 ans de méthode (mi temps aujourd'hui)

Notre enfant a été diagnostiqué autiste typique en 2009. Il ne communiquait pas, avait des problèmes de psychomoteurs, n'était même pas propre.

Après 3 ans de méthode des 3i, il parle, communique, a intégré l'école ordinaire (CP), avec AVS. Il est entré dans les apprentissages.

A notre avis, les 3i permettent grâce à la détente intensive par le jeu de débloquer l'enfant.

Nous estimons que les 3i devraient être subventionnés à hauteur de leurs résultats, les nombreux témoignages faisant foi. Il faudrait au minimum couvrir les frais des psychologues employés par l'association.

57- Parents de Raphaël , 4ans, 2 ans de méthode ;

Après avoir été diagnostiqué deux fois, par deux équipes différentes (Paris, puis Valenciennes), comme ayant des TED et un retard psychomoteur d'un an, Raphaël (18 mois) a suivi la méthode

des 3i. **Les progrès ont été fulgurants.**

Deux ans et deux mois après avoir débuté (de Juillet 2009 à Septembre 2011), Raphaël est entré à l'école sans AVS. Il était très impatient de faire sa première rentrée des classes. Depuis il échange de plus en plus avec ses nouveaux camarades.

Nous sommes un couple d'enseignants heureux d'avoir retardé la scolarisation de notre enfant.

58- parents de Flore, 6 ans, 20 mois de méthode*

Notre fille Flore, âgée bientôt de 6ans est **atteinte d'un syndrome de Rett** et nous avons démarré la méthode des 3i en mars 2010.

Depuis l'application de cette méthode, **nous constatons chaque jour les progrès de notre fille:** dans son regard, les interactions avec son entourage et la qualité de son sommeil... La prise en charge des enfants autistes aujourd'hui en France (dans les CMP, IME...) est inadaptée et insuffisante, c'est pourquoi nous vous sollicitons pour faire évoluer ces structures.

59- Parents de Luigi - 6 ans, 3 ans de méthode

Notre fils Luigi a été diagnostiqué autiste il y a 4 ans. Il avait 2 ans. Le corps médical ne lui laissait que de minces chances de s'en sortir.

Aujourd'hui il est un petit garçon souriant. Il est, à temps partiel et avec une aide, en grande section de maternelle et fera sa rentrée en CP en septembre prochain.

La méthode des trois 3i est une méthode formidable qui permet à l'enfant l'enfant, à son rythme, de créer des liens avec lui-même, avec l'autre, avec sa famille, avec le monde, avec les apprentissages, avec la vie tout simplement.

Mais c'est un investissement humain et familial énorme. Les familles ont vraiment besoin de soutiens financier et moral concrets pour avoir toutes les chances d'y parvenir au mieux.

Aider nos familles à y arriver c'est avant tout utiliser les meilleurs forces, les leurs, et donc les meilleures chances pour l'enfant. C'est aider les parents à rester parents et leur permettre d'"élever" leur enfant.

60- Parents de Cassandra Adresse , 6 ans , 3 mois de méthode

Notre petite fille de 6 ans est **aveugle et autiste**. Vous comprendrez la complexité de son handicap et la difficulté pour nous parents de trouver une prise en charge adaptée. L'AEVE a accepté de nous soutenir et accompagne Cassandra depuis novembre 2011. Nous pensons que grâce à la méthode des 3i, notre enfant va pouvoir évoluer. Nous vous sollicitons pour que cette méthode soit reconnue et pour que notre enfant puisse en bénéficier pleinement.

61- Parents de Albin, 5 ans, 2 ans de méthode.

Nous venons témoigner de l'**effet très bénéfique de la méthode 3i sur notre fils**, laquelle lui permet d'être stimulé quotidiennement, globalement, tout en étant respecté. Il a pu intérioriser beaucoup de vocabulaire et de compréhension des choses, de l'assurance physique, et au niveau du contact avec les autres en général. Nous demandons une aide des pouvoirs publics en direction des parents.

Merci d'avance, bien cordialement, Anne-Marie et Jean-Claude Lavie-Socasau

62- Parents de Léa, 13 ans , 1 mois de méthode ,

En 2 semaines de méthode 3i, notre fille Léa, a déjà fait de notables progrès. Elle avait quasi perdu l'usage de la parole dans son IME **et ne parlait plus qu'avec nous ses parents, tout bas, à l'oreille; elle reparle avec les bénévoles**. Elle a commencé à imiter, spontanément, aujourd'hui. L'apprentissage par le jeu, dans la détente, et en individuel, est en marche, comme avant la prise en charge en établissements. Avec cette méthode intensive, nous pensons bien la sortir de sa bulle et lui faire retrouver de l'autonomie. Elle est plus heureuse, rit souvent, ne fait plus de crises violentes. C'est le bon choix.

63- Parents de Timoté, 10 ans, 3 ans de méthode ;

Un regard, un petit doigt pointé pour demander, des sourires, des nuits calmes, un appétit retrouvé, **des premiers pas vers l'Autonomie** et enfin un retour à l'école pour Timoté grâce à une stimulation sans relâche : Clé de la réussite pour entrer dans notre monde.

64- Parents de Yvan , 14ans , 9 mois de méthode.

Ainsi, on peut affirmer que maintenant, **Yvan regarde sans crainte les gens et qu'il n'a pratiquement plus les yeux fuyants comme avant. De plus, il commence à lâcher quelques mots** et petites phrases à bon escient. Il prend de plus en plus conscience de son corps devient plus agile et se découvre dans le miroir. Ceci en 9 mois de méthode 3 i grâce à l'implication d'une trentaine de bénévoles toujours aussi motivés par les progrès constatés.

65- parents de Mikaël , 5ans , 11 mois de méthode

Mikaël commence à pointer, prend conscience de l'autre et s'aperçoit qu'il a un papa et une maman. Au départ, il crâchait, des fois se tapait la tête contre les murs, et fuyait le regard des autres. **Maintenant il vient dire bonjour, commence à sortir des sons**, et à jouer avec ses cousins !!! La méthode des 3i est efficace mais demande beaucoup de sacrifice, j'ai du arrêter de travailler, et il faut de plus rémunérer la psychologue : 385 euros par mois !! Nous souhaiterions une aide pour rémunérer cette spécialiste, essentielle pour le retour à une vie normale de notre enfant et une psychomotricienne, merci de nous aider.

66- Parents de Mathilde. 20 ans , 4ans de méthode

Grâce à la méthode des 3i, Mathilde a pu se passer de traitements médicamenteux. Elle a trouvé le sourire et la joie de vivre. **Elle a gagné en autonomie, appris à jouer. Elle est plus attentive et ses capacités de concentration sont bien meilleures. Elle apprend à faire des choix et commence à s'intéresser aux apprentissages. Elle peut maintenant s'intégrer dans un groupe.**

La méthode des 3i nous a appris à mieux comprendre notre fille et la vie de famille s'en est trouvée très améliorée.

Mais c'est une méthode qui demande un gros investissement de temps, de disponibilité et pour tenir dans la durée, les parents ont besoin d'être soutenus.

67- Parents de Paul ,7ans , 3 ans de méthode

Après un développement normal jusqu'à 18mois ,il a été diagnostiqué avec une pathologie autistique par un CMPI suite a une scolarisation désastreuse.

Dés la début, les progrès de Paul ont été importants notamment dans le langage, l'interaction et baisse des stéréotypies. **Aujourd'hui , Paul est sorti de son enfermement, il communique de façon appropriée , il est joyeux et retourne à l'école à temps partiel.** Le chemin est long, et le système administratif stigmatise nos enfants. En reconnaissant la méthode des 3i, cela donnera le choix du libre arbitre aux parents qui souhaite le meilleur pour leur enfant, sans que le système les culpabilise, ni les juge en procédant parfois, malheureusement à du harcèlement moral et financier.

68- Parents de Florentin,5ans1/2 , 2 ans de méthode

Notre fils Florentin, a des troubles du developpement (signes autistiques). Il suit depuis l'âge de 3ans et demi, à domicile où une pièce a dû etre aménagée, une méthode **développementale** les 3i (individuelle,interactive,intensive,) , thérapie par le jeu permettant à l'enfant de repasser par les stades de developpement du petit enfant .

Depuis que cette méthode a été mise en place, Florentin est en progrès constants ,et nous voulons bien sûr continuer cette méthode que nous conseillons à des parents qui ont un enfant avec cette problématique

Nos souhaitons que le coût (interventions psychologues...etc) soient pris en compte par l'assurance maladie

69- Parents de Mathieu ,8 ans , 3 ans de méthode

Notre fils Mathieu (8 ans) **est atteint d'un syndrome d'Asperger.**

Il y a 3 ans, ses angoisses l'empêchaient d'entrer en relation avec les autres.

Il ne s'exprimait qu'en criant et ses obsessions rendaient impossible une vie sociale pour la famille.

Aujourd'hui Mathieu est un enfant calme, qui a des copains, qui communique avec son entourage de manière adaptée. Il reprend une scolarité avec succès.

Ses progrès nous les devons à la méthode 3I et à ses bénévoles. Coût réel pour la famille :1200 € mensuels (psychologue AEVE+ réduction temps travail à mi-temps de la maman). La MDPH nous alloue seulement 640 € mensuels

70- Maman de Nathan , 8 ans, 18 mois de méthode ,

Celui-ci qui était autiste a pu grâce à la méthode développementale de 3i qui peut être classée aussi parmi les méthodes éducatives progresser : **Nathan était un petit garçon sans parole, complètement dans sa bulle, coupé du monde extérieur, il y a encore 2 ans, grâce à la méthode des 3I et a une extraordinaire chaîne de solidarité autour de notre famille, il a évolué très vite et a pu intégrer l'école après un an de méthode en classe de CP.**C'est un petit garçon avec beaucoup de capacité comme tous ces enfants atteints d'autisme. Il est très important de soutenir cette cause car il est très difficile en tant que parents de réintégrer nos enfants en milieu ordinaire.

71- Parents de Yanis, 4ans ½ , un an de méthode.

Notre fils renaît et ne s'enfonce plus dans l'autisme, actuellement nous commençons, malgré les efforts restants, **à avoir un "vrai" fils et non à un coquille sans vie.** La méthode est basée sur aucun apprentissage, seuls le jeu compte ; une façon plus naturel de l'amener à s'ouvrir sans le brusquer : elle convient admirablement bien à mon fils. Seul défaut, le soutien du personnel médical très rare et les aides financières difficiles à obtenir. La méthode fait appel à des bénévoles mais avec de l'aide des professionnels formés pourraient encore mieux les aider.

72 Parents de Ludivine , 10 ans , 3 ans de méthode .

La méthode des 3I donne la chance a notre enfants **de pouvoir progresser de manière efficace.** Elle s'adapte aux besoins de l'enfant et utilise ces capacités pour favoriser son éveil. L'accompagnement individuel est nécessaire et bénéfique pour l'aider a se développer.

73- Parents de Jacques, 5 ans et demi, 3 ans de méthode

La méthode des 3i donne en premier lieu espoir aux parents de voir sortir leur enfant de l'autisme et des raisons de se battre : l'AEVE a fait que nous nous sommes lancés dans l'aventure avec passion : **Jacques est un petit garçon aujourd'hui heureux, qui communique plutôt par gestes.** Le développement est lent mais solide et harmonieux.

La méthode des 3i, si à l'écoute de l'enfant et de la famille, nous a permis de retrouver un équilibre familial. **Notre petit garçon est en train de s'ouvrir au monde,** nous en sommes émerveillés, et très reconnaissants à toute notre large équipe qui nous accompagne dans le cadre des 3i.

74 –Parents de Margot , 7 ans, 3 ans ½ de méthode,

Nous sommes parents de Margot, 7 ans, lourdement atteinte par l'autisme. Lorsque nous étions à la recherche d'une prise en charge correspondant aux besoins de notre fille, nous avons découvert par internet la méthode des 3I. Dès la lecture du site, notre décision a été prise, c'était une évidence, cette méthode correspondait exactement aux besoins de Margot. Nous nous sommes lancés dans cette belle aventure et nous souhaitons encore poursuivre. Margot n'est pas au bout

de son chemin mais elle revient de très loin et cela grâce à la méthode des 3I, aux bénévoles de l'association et à tous ces gens merveilleux qui l'entourent chaque jour. La méthode des 3I doit absolument être une alternative à proposer aux parents au même titre que les méthodes comportementales et les familles optant pour cette prise en charge doivent être aidées financièrement. Avoir un enfant autiste c'est souvent un salaire qui s'envole et des charges en plus, ce qui place les familles dans des situations financières compliquées.

La PCH est loin de couvrir tous les frais et aujourd'hui, les parents qui décident d'aider leur enfant au quotidien sont bien moins aidés que ceux qui ont des enfants dans des structures type IME où le prix de journée avoisine les 300 euros par jour ! C'est anormal

75- Parents de Guillemain Yvan , adulte ,

Mère d'un adulte autiste , à domicile, j'ai pu constater les bénéfices de la méthode 3i sur l'évolution positive, d'autres adultes comparables en degré d'atteinte (sévère).

J'ai remarqué en quelques mois chez ces personnes de progrès notables, sur le plan social, communication, autonomie, et un mieux être manifeste. Je voudrais que mon fils puisse en bénéficier à son tour, mais ne le peut pour l'instant faute d'espace disponible.

C'est pourquoi je réclame la reconnaissance et le soutien financier de l'approche 3i, afin de permettre sont accès à tous les autistes et TED le souhaitant, ainsi que l'abandon des approches psychanalytiques au mieux sans effets , malheureusement souvent nocives à nos enfants et adultes

76 – parents de Guillaume, 9ans , 14 mois de méthode,

Nous sommes reconnaissants envers l'AEVE du soin dont notre fils Guillaume bénéficie par l'intermédiaire de cette chaîne humaine que sont nos bénévoles formés à la méthode de 3I.

Alors que notre fils était diagnostiqué ayant un TED par le Centre Autisme de la Grave et basculé sur une guidance au rythme d'une fois par semaine cela pendant deux ans demandant en plus l'assistance d'une AVS à l'école, **notre fils s'est bloqué milieu d'apprentissage de son CE2 montrant l'échec des moyens mis en œuvre. Notre fils après 14 mois de méthode AEVE est re-scolarisé au rythme de ses capacités sans AVS avec toujours en deuxième partie des séances AEVE. Mais notre fils est heureux d'aller à l'école, d'apprendre**, de se faire des copains puisqu'il n'est plus autant dans sa bulle et communique avec autrui, peut s'imaginer avoir un métier plus tard : c'est décidé il sera boulanger. Nous découvrons tous les jours un peu plus notre fils plein de vie ! Nous avons été pris en main par l'AEVE et pour rien au monde nous regrettons notre choix puisque les résultats dépassent nos espérances

77- Parents de Ninon , 6ans, 10 mois de méthode,

Nous sommes parents d'un enfant de 6 ans, autiste et épileptique sévère, non verbal. Son enfermement dans les troubles autistiques était de plus en plus important, nous constatons des régressions de mois en mois. Nous étions désespérés devant l'incapacité des hopitaux de jour à nous aider. Nous avons commencé la méthode des 3I il y a 10 mois.

Depuis notre fils est plus proche de nous, il recherche énormément le contact de son entourage, il est joyeux et recommence à vocaliser. Malgré les difficultés liées à l'épilepsie, il progresse grâce à la méthode des 3I, respectueuse de son rythme. Il est injuste que les couts de prise en charge de cette méthode incombent aux familles.

78 - Parents de THOMAS , 7ans ½ , 20 mois de méthode,

Thomas a fait de gros progrès depuis qu'il a commencé la méthode. Il est plus présent et a développé de bonnes interactions. Mais il reste encore du chemin pour qu'il sorte de sa bulle. La méthode des 3 I permet à Thomas de rester dans un endroit où il se sent bien et en sécurité et d'avoir une attention individuelle, riche et variée de la part de tous ses bénévoles. Nous parents, avons besoin pour continuer à faire progresser notre enfant d'aide financière notamment pour créer des structures pouvant pallier à la difficulté de trouver des bénévoles.

79 - parents de Loig , 6 ans, 2ans de méthode,

Très tôt alerté par des signaux de difficultés chez notre enfant, nous avons constitué participé à un projet de prise en charge multidisciplinaire (avec SESSAD, école avec AVS et suivi médical) puis devant l'échec de cette solution, nous avons suivi plusieurs formation alternatives (pecs, aba, 3i) pour retenir les 3i qui sont plus adaptés aux besoins de notre enfant. Celui a fait d'énormes progrès depuis la mise en place de la méthode. **Il est heureux de vivre, marche très correctement et commence à imiter. Les 3i lui ont redonné un avenir**

80 parents de Timotée, 8 ans, 3 ans de méthode,

Diagnostiqué "en zone autistique" à Necker, nous avons déscolarisé notre fils en fin de maternelle pour implémenter la méthode 3i à domicile.

Après 3 ans, le chemin parcouru et l'ancrage de notre fils dans notre monde sont impressionnants ! Un retour progressif à l'école (publique) a débuté en mai dernier. D'après notre expérience, et visiblement celle de nombreuses autres familles, la méthode 3i reconstruit l'enfant autiste et le conduit vers la réinsertion sociale. Nous la recommandons et vous encourageons à l'étudier, la reconnaître, et la soutenir.

81 – Parents de Léopold , 5ans, 22 mois de méthode,

Nous suivons avec notre enfant la méthode des 3i par le jeu interactif et individuel à domicile sans aide publique : celui-ci, diagnostiqué autiste par le CMP de Paris 18è,. a pu grâce à la méthode développementale de 3i qui peut être classée aussi parmi les méthodes éducatives progresser considérablement à tel point qu'il est depuis quelques semaines scolarisé à mi-temps, sans AVS en grande section de maternelle et que son institutrice indique que sa scolarisation en CP s'effectuera pour l'avenir , sans problème .

82 Parents de Bastien et Augustin , 3ans ½, 3 mois de méthode

Notre fils Augustin, 3 ans et demi, diagnostiqué autiste sévère, suit la méthode des 3i depuis 3 mois. Depuis la mise en place de cette méthode nous avons constaté l'arrêt de la progression des symptômes autistiques, qui avaient considérablement augmenté les 4 mois précédents.

Notre fils est aujourd'hui plus présent : il répond à son nom, il observe ce que font les autres. Les prémices d'une communication par le langage apparaissent. Nous avons choisi la méthode des 3i car dans notre village de province c'était la seule méthode intensive accessible (aucune structure spécialisée en autisme à moins de plus d'une heure de route), et parce que c'est une méthode respectueuse de l'enfant, de son rythme, et totalement individualisée. Notre fils aîné, Bastien, autiste lui aussi, suit aussi la méthode des 3i, mais elle est pratiquée différemment car les formes d'autisme de nos enfants sont très différentes. L'action des bénévoles est entièrement adaptée aux particularités de leur pathologie, et à leur évolution.

83 - parents de Bastien, 7ans , et Augustin , 1 mois de méthode,

Bastien, probable syndrome d'asperger (diagnostiqué TEDNS), a commencé la méthode des 3i il y a un mois et demi. Alors qu'il était dans un processus où il ne parvenait plus à aller à l'école et où il s'enfermait, **aujourd'hui il se développe, il avance. La méthode des 3i lui a permis d'accéder au jeu imaginaire et il prend confiance en lui. Son retard de langage diminue.** à ce rythme nous espérons que l'année prochaine il pourra reprendre le chemin de l'école, libéré de ses angoisses, et en étant capable de se faire des amis, de comprendre les liens de groupe et donc de ne plus en avoir peur.

étant données les angoisses qui sont celles de nos enfants, les difficultés qu'ils ont pour effectuer des transitions de lieu, une thérapie à la maison est ce qu'il y a de plus adapté pour eux : sécurisés, respectés dans leur rythme et leurs difficultés, ils sont dans les meilleures conditions

pour progresser.

La méthode des 3I suppose une implication des parents, stimuler nos enfants autistes et les accompagner a aussi impliqué pour nous la nécessité que maman soit à la maison. Pour pouvoir continuer à rester auprès de nos enfants et mettre en place pour eux cette méthode innovante nous avons besoin des aides accordées par la MDPH.

84 - Parents de Morgann , 5ans ½, 3 mois de méthode,

Nous constatons des progrès tous les jours .Nous avons l'objectif de le sortir de son isolement. Grâce à la création **d'un petit centre lud'éveil 3I** dans notre commune, j'ai pu conserver mon activité d'infirmière et mon époux de chef de rayon. Aujourd'hui nous ne regrettons rien ;nous avons su mobiliser la municipalité , nous avons suscité beaucoup d'intérêt de la part des médias (presse, tele régionale) et de parents d'enfants interessés par ce projet qui pourrait être reproduit ailleurs.

85 - Maman d'Alois , 11 ans, 3 ans de méthode

Depuis 5 ans, que mon fils pratique la méthode des 3I, tous les praticiens, instituteurs et bénévoles **de son entourage sont unanimement quant à la progression inimaginable de ses capacités à se concentrer, à entrer en relation avec d'autres et à pouvoir se mobiliser sur des apprentissages.** Aloïs est aujourd'hui en CM2 dans une école normale et suit bien sa classe ,alors qu'il a été , il y a 5 ans renvoyé du CP , malheureux....

C'est une méthode exceptionnelle, en apparence simple, elle est exigeante, demande beaucoup de rigueur et est complexe à mettre en oeuvre sans l'appui régulier et bienveillant de la structure 3I. Il est impossible de réussir cette méthode dans son coin. L'incroyable réseau d'informations, d'entraide, de soutien psychologique, des professionnels sensibilisés et de chercheurs qui nous font partager leurs espoirs et leurs découvertes, est indispensable à la pérennisation de la méthode des 3I. Ces prestations d'accompagnement ont bien sûr un coût, et l'appui public aussi bien dans la validation de la méthode, qui favoriserait un break scolaire par exemple, que dans l'aide au financement d'une association qui porte des enfants à "bout de bras" est un véritable investissement pour l'avenir de notre société qui dénombre une démultiplication d'enfants à syndrômes autistiques.

86 Maman de Simon , 27 ans, 2 ans de méthode

Simon ,27 ans s'est "métarmorphosé" en deux ans, par une mobilisation sans faille. Il commence des phrases et pose son regard. En tant que maman seule a élever mon enfant j'ai enfin repris espoir et je peux vous dire que c'est une joie de le voir s'épanouir.

87 parents d'Hortense , 8 ans , 4 ans de méthode

Je témoigne des progrès de ma fille autiste grâce à la méthode des 3I.Elle est à l'école « normale » en CE1, loin des sombres perspectives offertes lors de son diagnostic et mène une vie de famille quasi-normale !

88- Maman de Stanislas , 10 ans , 2 ans de méthode

Après 2 ans de méthode à plein , de 3 à 5 ans ,Stanislas , sorti de sa bulle a pu aller à l'école où il est aujourd'hui sans AVS, en CM2, brillant élève , menant une vie normale ;il a de l'humour, de l'imaginaire et exprime ses émotions .
