

Guia Prático

Guia Prático

4ª Edição

Ana Maria S Ros de Mello

"É motivo de muito orgulho e satisfação chegar à 4ª edição deste Guia Prático, que também está disponível para download gratuito na internet, já com dezenas de milhares de cópias baixadas do nosso site www.ama.org.br.

A reação dos leitores – principalmente pais – que nos escreveram e relataram a importância de uma publicação como esta em suas vidas, clara, didática e direto ao ponto, tem nos estimulado enormemente a atualizá-la e reeditá-la."

Marisa Furia Silva / 2005

Autismo

Guia prático

4ª Edição

Ana Maria S. Ros de Mello

Secretaria Especial dos Direitos Humanos
 COORDENADORIA NACIONAL PARA INTEGRAÇÃO DA PESSOA PORTADORA DE
 DEFICIÊNCIA - CORDE
 Esplanada dos Ministérios - Bloco T anexo II 2º andar - sala 206
 70064-900 - Brasília - DF
 Fones: (61) 226 0501 - 429 3684 - Fax: (61) 225 0440
 site: www.presidencia.gov.br/sedh/corde e-mail: corde@sedh.gov.br

AMA - ASSOCIAÇÃO DE AMIGOS DO AUTISTA
 Rua do Lavapés, 1123 - Cambuci 01519-000 - São Paulo - SP
 Fones/Fax: (11) 3272-8822 / 3207-2363
 www.ama.org.br | falecomaama@ama.org.br

Direitos cedidos à AMA por Ana Maria S. Ros de Mello.
 Colaboração: Marialice de Castro Vatauvuk, Grupo de Discussão sobre Síndrome de
 Asperger
 Desenhos: Eduardo Ho, 10 anos.
 Foto da capa: Alejandro, 3 anos.
 1ª edição Dezembro de 2000, 2ª ed. Novembro de 2001, 3ª ed. Outubro de 2004

Distribuição Gratuita

Tiragem: 2.000 exemplares
 Diagramação: 1ª edição, Teresa Jiménez Sanz, 2ª edição, Deise Megumi Somayama,
 3ª e 4ª edições, Mariana S. Rocha de Mello
 Normalização: Maria Amélia Elisabeth Carneiro Verissimo

Referência bibliográfica:

MELLO, Ana Maria S. Ros de, Autismo: guia prático. 4. ed. São Paulo: AMA; Brasília:
 CORDE, 2005. 103 p.: il.

4.ed Mello, Ana Maria S, Ros de
 Autismo : guia prático / Ana Maria S. Ros de Mello ; cola-
 boração : Marialice de Castro Vatauvuk. . __ 4.ed. __ São Paulo :
 AMA ; Brasília : CORDE, 2004
 104 p. : il. 21cm.

1. Autismo 2. Autismo, Diagnóstico 3. Autismo, Intervenção
 Terapêutica 4. Autismo, Técnica de ensino 5. Criança autista 6.
 Psicopatologia infantil 7. Síndrome de Asperger I. Vatauvuk, Marialice
 de Castro 2. Associação de Amigos do Autista 3. Brasil. Coordenadoria
 Nacional para Integração da Pessoa Portadora de Deficiência
 CDD 18.ed. 618.928982

Índice para catálogo sistemático

1. Autismo : Pediatria 618.928982

Sumário

Prefácio	7
Prefácio à 4ª edição	9
Apresentação	11
I. Um Bom Começo: Conhecer a Questão do Autismo	15
Definição	16
Incidência	17
Causas do autismo	17
Manifestações mais comuns	18
O espectro de manifestações autísticas	20
Como é feito o diagnóstico de autismo	22
Instrumentos para diagnosticar o autismo	24
II. Síndrome de Asperger	25
Apresentação	25
Critérios para diagnóstico.	27
Intervenções e tratamento	28
O aluno com Síndrome de Asperger	29
Algumas orientações para professores, educadores e cuidadores	30
III. Passos Que Podem Ajudar	31
Informe-se ao máximo	31
Permita-se sofrer	32
Reaprenda a administrar seu tempo	32
Saiba exatamente quais são os objetivos de curto prazo para seu filho	33
Por último, evite:	33
IV. Tipos Mais Usuais de Intervenção	35
TEACCH - Tratamento e educação para crianças autistas e com distúrbios correlatos da comunicação	35
ABA - Análise aplicada do comportamento	37
PECS - Sistema de comunicação através da troca de figuras	39

Outros tratamentos	40
Medicação	41
A inclusão	41
V. Algumas Técnicas com Crianças com Autismo	43
FC - Comunicação Facilitada	44
O computador	45
AIT * - Integração Auditiva	46
SI* - Integração Sensorial	47
Movimentos Sherborne - "Relation Play"	48
VI. Dietas Alimentares Usuais	49
Dieta livre de glúten e caseína	50
Dieta de Feingold	51
Outras dietas	52
VII. Coisas Para Fazer e Coisas Para Evitar	53
Freqüente locais públicos com seu filho	53
Trabalhe pela independência de seu filho	54
Estabeleça rotinas que facilitem a organização de seu filho	55
Ensine seu filho a quebrar rotinas	55
Anexo I: DSM-IV	57
Anexo II: CID-10.	60
Anexo III: CHAT	63
Anexo IV: Autismo - os sintomas da doença	72
Anexo V: Critério diagnóstico da Síndrome de Asperger	73
Algumas Perguntas Comuns	77
Bibliografia	83
Endereços	87

"Para Guilherme, meu filho, que tantas vezes me fez chorar - algumas de tristeza, outras de alegria e outras pela pura emoção de conhecer e poder aventurar-me por um mundo que era assustador a princípio, mas que se mostrou fascinante quando explorado."

Prefácio

A intenção ao escrever este guia era a de poder ajudar um número muito grande de pais e, por que não, também de estudantes e profissionais interessados em autismo.

Pois se ninguém faz curso para ser pai e a experiência de ter filhos é um desafio para todos, o que dizer da experiência que alguns passamos ao percorrer o caminho do nascimento do filho ao diagnóstico do autismo, prosseguindo com a educação do filho e o grande número de decisões que temos que tomar muitas vezes sem o mínimo de conhecimento ou preparo.

Ajudar um pai a enfrentar essa situação é tarefa grande demais para um livro tão pequeno, mas a intenção é dar um pequeno passo em direção a isso, de forma a ajudar cada pai a desbravar o seu próprio caminho e principalmente a não ter receio de procurar ajuda sempre que necessário. A idéia é entregar a pais e profissionais um texto básico e resumido que ajude a encarar a questão do autismo de forma realista e positiva.

Esperamos sinceramente que seja útil e que abra um canal que possibilite que cada vez mais cresça o interesse pelo autismo e a divulgação de todas as possibilidades de ajuda para quem tem autismo e seus familiares.

Prefácio à 4ª edição

O grande mérito deste pequeno livro tem sido ajudar muitos pais a percorrer o caminho do diagnóstico de seus filhos, e principalmente a fazer isto de uma forma menos sofrida.

Nesta edição incluímos um pequeno capítulo sobre Síndrome de Asperger. Esta síndrome era praticamente desconhecida até muito pouco tempo, o que dificultava em muito a inclusão destas crianças.

Pela colaboração, agradeço aos pais do Grupo de Discussão sobre Síndrome de Asperger, que é formado por portadores da Síndrome e seus familiares - para saber mais sobre este grupo, visite <http://www.grupos.com.br/grupo/asperger>, e também <http://paginas.terra.com.br/saude/asperger>.

A partir desta edição, seguindo uma tendência mundial, alternamos a referência ao "autista" ou à "pessoa autista" por "pessoa com autismo". Esta mudança importa por ser um sinal da evolução do nível de cidadania ocorrida nestes 5 anos que separam esta edição da primeira.

Apresentação

O autismo é um **distúrbio do desenvolvimento humano** que vem sendo estudado pela ciência há quase seis décadas, mas sobre o qual ainda permanecem, dentro do próprio âmbito da ciência, divergências e grandes questões por responder.

Há dezoito anos, quando surgiu a primeira associação para o autismo no país, o autismo era conhecido por um grupo muito pequeno de pessoas, entre elas poucos médicos, alguns profissionais da área de saúde e alguns pais que haviam sido surpreendidos com o diagnóstico de autismo para seus filhos.

Atualmente, embora o autismo seja bem mais conhecido, tendo inclusive sido tema de vários filmes de sucesso, ele ainda surpreende pela diversidade de características que pode apresentar e pelo fato de, na maioria das vezes, a criança que tem autismo ter uma **aparência totalmente normal**.

Ultimamente não só vem aumentando o número de diagnósticos, como também estes vêm sendo concluídos em idades cada vez mais precoces, dando a entender que, por trás da beleza que uma criança com autismo pode ter e do fato de o autismo ser um problema de tantas faces, as suas questões fundamentais vêm sendo cada vez reconhecidas com mais faci-

lidade por um número maior de pessoas. Provavelmente é por isto que o autismo passou mundialmente de um fenômeno aparentemente raro para um muito mais comum do que se pensava.

O autismo intriga e angustia as famílias nas quais se impõe, pois a pessoa portadora de autismo, geralmente, tem uma aparência harmoniosa e ao mesmo tempo um perfil irregular de desenvolvimento, com bom funcionamento em algumas áreas enquanto outras se encontram bastante comprometidas.

Para tentar ilustrar como é difícil entender o que está acontecendo e a terrível sensação inicial de um pai, ao perceber que algo não vai bem com o filho mas ele não consegue entender o que é, colocamos algumas descrições de crianças e depoimentos como o trecho que colocamos a seguir, do artigo de Leo Kanner em que ele descreve Donald T:

"Donald T. foi avaliado pela primeira vez em outubro de 1938, com a idade de cinco anos e um mês... 'Comer', dizia o relatório (dos pais), 'foi sempre um problema para ele. Essa criança nunca demonstrou um apetite normal. Ver as crianças comendo doces ou sorvete nunca constituiu uma tentação para ele'... Com a idade de um ano cantava ou murmurava de boca fechada algumas melodias com perfeição. Antes dos dois anos de idade, tinha uma memória invulgar para rostos e nomes, sabia o nome de um grande número de casas de sua cidade natal. A família o encorajava a aprender e recitar pequenos poemas e até decorou o salmo XXIII e vinte e cinco perguntas e respostas do catecismo presbiteriano. Os pais observaram que ele não aprendia a perguntar ou responder perguntas a menos que contivessem rimas ou coisa parecida, e então quase nunca perguntava nada a não ser com palavras isoladas".

Ou do trecho do artigo em que Asperger descreve Fritz V. na época com 6 anos.

"Ele aprendeu rotinas práticas do cotidiano muito tarde e com grande dificuldade... em compensação, ele aprendeu a falar muito cedo e falou sua primeira palavra com dez meses, bem antes de poder andar. Ele rapidamente aprendeu a expressar-se com frases e logo falou 'como um adulto'... Desde cedo Fritz nunca fez o que lhe era pedido. Ele fez apenas o que queria, ou o oposto ao que lhe era pedido. Ele sempre foi agitado e irrequieto, e tendia a agarrar tudo o que estava ao seu alcance. Proibições não o detinham. Uma vez que ele tinha um impulso destrutivo pronunciado, qualquer coisa que caía em suas mãos era logo rasgada ou quebrada."

Ou o seguinte depoimento da mãe de um menino que tem autismo:

"Aos dois anos e meio ele nunca havia pronunciado uma única palavra. Era uma criança habilidosa e embora tivesse começado a andar apenas com dois anos, conseguia equilibrar-se de forma impressionante e fazer piruetas incríveis nos brinquedos do playground.

De repente, sem nada que explicasse a atitude, cantou PARABÉNS A VOCÊ, batendo palmas e pronunciando todas as palavras, coisa que só repetiu uma vez espontaneamente.

Aos três anos de idade aprendeu a controlar a respiração no fundo da piscina e a atravessá-la nadando embaixo da água.

O tempo passava e, por mais que quiséssemos ou fizéssemos, íamos percebendo que nosso filho, embora fosse uma criança linda e de aparência normal e tivesse habilidades motoras incomuns, tinha um profundo retardo mental, não ia falar nunca e, finalmente, quando nosso filho tinha quatro anos conhecemos o nome do que o nosso filho tinha - nosso filho tinha autismo".

O autismo se diferencia do retardo mental porque, enquanto no primeiro a criança apresenta um desenvolvimento uniformemente defasado, no

autismo o perfil de desenvolvimento é irregular e pode ser desafiadoramente irregular, deixando os pais, e muitas vezes também alguns profissionais, perplexos.

Uma família que recebe um diagnóstico médico de autismo passa a saber que aquele quadro ambíguo, aquele “algo errado” que percebia junto a tantas integridades em seu filho ou filha, é um sério comprometimento individual.

Algumas famílias se agarram à fé, outras à ciência, outras tentam fugir da realidade a qualquer custo, e a maioria passa por todas essas formas de enfrentamento da situação.

A experiência da AMA, que é uma experiência de pais e de educadores de pessoas com autismo, constatou a importância de três caminhos a serem conscientemente buscados pelas famílias que se deparam com a questão do autismo em suas vidas:

CONHECER a questão do autismo

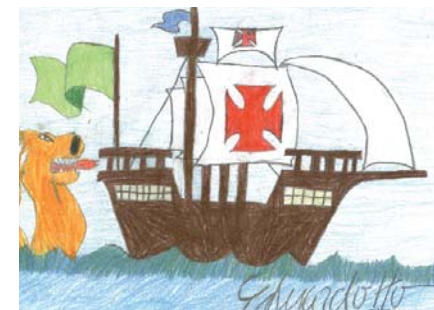
ADMITIR a questão do autismo

BUSCAR APOIO de um grupo de pessoas que também estejam envolvidas com a mesma questão e que procuram conviver com ela da melhor maneira possível.

Este trabalho tem a intenção de abranger todos estes aspectos da acomodação familiar a esta nova situação, para que cada família enfrente a sua realidade - que se apresenta diferente de tudo o que sonhou -, de modo construtivo.

I. UM BOM COMEÇO: CONHECER A QUESTÃO DO AUTISMO

O autismo foi descrito pela primeira vez em 1943 pelo Dr. Leo Kanner (médico austríaco, residente em Baltimore, nos EUA) em seu histórico artigo escrito originalmente em inglês: Distúrbios Autísticos do Contato Afetivo. Nesse artigo, disponível em português no site da AMA, Kanner descreve 11 casos, dos quais o primeiro, Donald T., chegou até ele em 1938.



Em 1944, Hans Asperger, um médico também austríaco e formado na Universidade de Viena - a mesma em que estudou Leo Kanner -, escreve outro artigo com o título Psicopatologia Autística da Infância, descrevendo crianças bastante semelhantes às descritas por Kanner. Ao contrário do artigo de Kanner, o de Asperger levou muitos anos para ser amplamente lido. A razão mais comumente apontada para o desconhecimento do artigo de Asperger é o fato dele ter sido escrito originalmente em alemão.

Hoje em dia, atribui-se tanto a Kanner como a Asperger a identificação do autismo, sendo que por vezes encontramos os estudos de um e de outro associados a distúrbios ligeiramente diferentes.

Definição

Autismo é uma **síndrome**(*) definida por **alterações presentes desde idades muito precoces**, tipicamente antes dos três anos de idade, e que se caracteriza sempre por **desvios qualitativos na comunicação, na interação social e no uso da imaginação**.

(*) síndrome - s.f. (gr. Syndrome) Conjunto dos sintomas que caracterizam uma doença (**)

(**) Doença - s.f. (lat. Dolentia, dor). Alteração da saúde que comporta um conjunto de caracteres definidos como causa, sinais, sintomas e evolução; mal, moléstia enfermidade.

Fonte: Dicionário da Língua Portuguesa - Larousse Cultural.

Estes três desvios, que ao aparecerem juntos caracterizam o autismo, foram chamados por Lorna Wing e Judith Gould, em seu estudo realizado em 1979, de "Tríade". A Tríade é **responsável por um padrão de comportamento restrito e repetitivo**, mas **com condições de inteligência que podem variar do retardo mental a níveis acima da média**.

É muito difícil imaginar estes três desvios juntos. Um exercício que pode ajudar é o proposto em palestra no Brasil pela pesquisadora Francesca Happé, de **imaginar-se na China**, ou em **um país de cultura e língua desconhecidas, com as mãos imobilizadas, sem compreender os outros e sem possibilidades de se fazer entender**. É por isso que o autismo recebeu também o nome de Síndrome de "Ops! Caí no Planeta Errado!".

Incidência

A incidência do autismo varia de acordo com o critério utilizado por cada autor. Bryson e col., em seu estudo conduzido no Canadá em 1988, chegaram a uma estimativa de 1:1000, isto é, em cada mil crianças nascidas uma teria autismo. Segundo a mesma fonte, o autismo seria duas vezes e meia mais freqüente em pessoas do sexo masculino do que em pessoas do sexo feminino. Segundo informações encontradas no site da ASA - Autism Society of America (www.autism-society.org, 1999), a incidência seria de 1:500, ou 2 casos em cada 1000 nascimentos. De acordo com o órgão norte-americano Centers for Disease Control and Prevention (CDC, www.cdc.gov), o autismo afetaria de 2 até 6 pessoas em cada 1000, isto é, poderia afetar até 1 pessoa em cada 166. O autismo seria 4 vezes mais freqüente em pessoas do sexo masculino.

O autismo incide igualmente em famílias de diferentes raças, credos ou classes sociais.

Causas do autismo

As causas do autismo são desconhecidas. **Acredita-se que** a origem do autismo **esteja em anormalidades em alguma parte do cérebro** ainda não definida de forma conclusiva **e, provavelmente, de origem genética**. Além disso, **admite-se que possa ser causado por** problemas relacionados a **fatos ocorridos durante a gestação ou no momento do parto**.

A hipótese de uma origem relacionada à frieza ou rejeição materna já foi descartada, relegada à categoria de mito há décadas. Porém, a despeito de todos os indícios e da retratação pública dos primeiros defensores

desta teoria, persistem adeptos desta corrente que ainda a defendem ou defendem teorias aparentemente diferentes, mas derivadas desta.

Já que as causas não são totalmente conhecidas, o que pode ser recomendado em termos de prevenção do autismo são os cuidados gerais a todas as gestantes, especialmente cuidados com ingestão de produtos químicos, tais como remédios, álcool ou fumo.

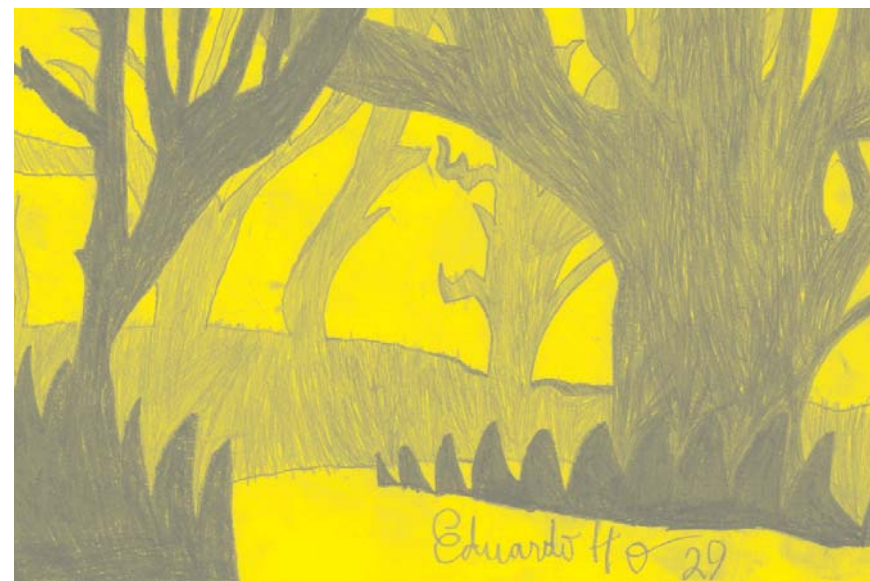
Manifestações mais comuns

O autismo pode manifestar-se desde os primeiros dias de vida, mas é comum pais relatarem que a criança passou por um período de normalidade anteriormente à manifestação dos sintomas.

É comum também estes pais relacionarem a algum evento familiar o desencadeamento do quadro de autismo do filho. Este evento pode ser uma doença ou cirurgia sofrida pela criança ou uma mudança ou chegada de um membro novo na família, a partir do qual a criança apresentaria regressão. Em muitos casos constatou-se que na verdade a regressão não existiu e que o fator desencadeante na realidade despertou a atenção dos pais para o desenvolvimento anormal da criança, mas a suspeita de regressão é uma suspeita importante e merece uma investigação mais profunda por parte do médico.

Normalmente, o que chama a atenção dos pais inicialmente é que a criança é excessivamente calma e sonolenta ou então que chora sem consolo durante prolongados períodos de tempo. Uma queixa freqüente dos pais é que o bebê não gosta do colo ou rejeita o aconchego.

Mais tarde os pais notarão que o bebê não imita, não aponta no sentido de compartilhar sentimentos ou sensações e não aprende a se comunicar



com gestos comumente observados na maioria dos bebês, como acenar as mãos para cumprimentar ou despedir-se.

Geralmente, estas crianças não procuram o contato ocular ou o mantêm por um período de tempo muito curto.

É comum o aparecimento de estereotípias, que podem ser movimentos repetitivos com as mãos ou com o corpo, a fixação do olhar nas mãos por períodos longos e hábitos como o de morder-se, morder as roupas ou puxar os cabelos.

Problemas de alimentação são freqüentes, podendo se manifestar pela recusa a se alimentar ou gosto restrito a poucos alimentos. Problemas de sono também são comuns.

Considera-se que em 30% dos casos de autismo ocorra epilepsia. O aparecimento da epilepsia é mais comum no começo da vida da criança ou na adolescência.

As manifestações citadas são as mais comuns, mas não são condições necessárias ou suficientes para o diagnóstico de autismo.

O espectro de manifestações autísticas

O autismo não é uma condição de “tudo ou nada”, mas é visto como um continuum que vai do grau leve ao severo.

A definição de autismo adotada pela AMA, para efeito de intervenção, é que o autismo é um distúrbio do comportamento que consiste em uma tríade de dificuldades:

1. Dificuldade de **comunicação** - caracterizada pela dificuldade em utilizar com sentido todos os aspectos da comunicação verbal e não verbal. Isto inclui gestos, expressões faciais, linguagem corporal, ritmo e modulação na linguagem verbal.

Portanto, dentro da grande variação possível na severidade do autismo, poderemos encontrar uma criança sem linguagem verbal e com dificuldade na comunicação por qualquer outra via - isto inclui ausência de uso de gestos ou um uso muito precário dos mesmos; ausência de expressão facial ou expressão facial incompreensível para os outros e assim por diante - como podemos, igualmente, encontrar crianças que apresentam linguagem verbal, porém esta é repetitiva e não comunicativa.

Muitas das crianças que apresentam linguagem verbal repetem simplesmente o que lhes foi dito. Este fenômeno é conhecido como **ecolalia imediata**.

Outras crianças repetem frases ouvidas há horas, ou até mesmo dias antes; é a chamada **ecolalia tardia**.

É comum que crianças que têm autismo e são inteligentes repitam frases ouvidas anteriormente e de forma perfeitamente adequada ao contexto, embora, geralmente nestes casos, o tom de voz soe estranho e pedante.

2. Dificuldade de **sociabilização** - este é o ponto crucial no autismo, e o mais fácil de gerar falsas interpretações. Significa a dificuldade em relacionar-se com os outros, a incapacidade de compartilhar sentimentos, gostos e emoções e a dificuldade na discriminação entre diferentes pessoas.

Muitas vezes a criança com autismo aparenta ser muito afetiva, por aproximar-se das pessoas abraçando-as e mexendo, por exemplo, em seu cabelo, ou mesmo beijando-as, quando na verdade ela adota indiscriminadamente esta postura, sem diferenciar pessoas, lugares ou momentos. Esta aproximação usualmente segue um padrão repetitivo e não contém nenhum tipo de troca ou compartilhamento.

A dificuldade de sociabilização, que faz com que a pessoa com autismo tenha uma pobre consciência da outra pessoa, é responsável, em muitos casos, pela falta ou diminuição da capacidade de imitar, que é um dos pré-requisitos cruciais para o aprendizado, e também pela dificuldade de se colocar no lugar do outro e de compreender os fatos a partir da perspectiva do outro.

3. Dificuldade no uso da **imaginação** - se caracteriza por rigidez e inflexibilidade e se estende às várias áreas do pensamento, linguagem e comportamento da criança. Isto pode ser exemplificado por comportamentos obsessivos e ritualísticos, com-

preensão literal da linguagem, falta de aceitação das mudanças e dificuldades em processos criativos.

Esta dificuldade pode ser percebida por uma forma de brincar desprovida de criatividade e pela exploração peculiar de objetos e brinquedos. Uma criança que tem autismo pode passar horas a fio explorando a textura de um brinquedo. Em crianças que têm autismo e têm a inteligência mais desenvolvida, pode-se perceber a fixação em determinados assuntos, na maioria dos casos incomuns em crianças da mesma idade, como calendários ou animais pré-históricos, o que é confundido, algumas vezes, com nível de inteligência superior.

As mudanças de rotina, como mudança de casa, dos móveis, ou até mesmo de percurso, costumam perturbar bastante algumas destas crianças.

Como é feito o diagnóstico de autismo

A AMA, sempre que solicitada, indica que o diagnóstico de autismo seja feito por um profissional com formação em medicina e experiência clínica de vários anos diagnosticando essa síndrome.

O diagnóstico de autismo é feito basicamente através da avaliação do quadro clínico. Não existem testes laboratoriais específicos para a detecção do autismo. Por isso, diz-se que o autismo não apresenta um marcador biológico.

Normalmente, o médico solicita exames para investigar condições (possíveis doenças) que têm causas identificáveis e podem apresentar um quadro de autismo infantil, como a síndrome do X-frágil, fenilcetonúria ou esclerose tuberosa. É importante notar, contudo, que nenhuma das

condições apresenta os sintomas de autismo infantil em todas as suas ocorrências.

Portanto, embora às vezes surjam indícios bastante fortes de autismo por volta dos dezoito meses, raramente o diagnóstico é conclusivo antes dos vinte e quatro meses, e a idade média mais freqüente é superior aos trinta meses.

Para melhor instrumentalizar e uniformizar o diagnóstico, foram criadas escalas, critérios e questionários.

O diagnóstico precoce é importante para poder iniciar a intervenção educacional especializada o mais rapidamente possível.



A AMA alerta que há graus diferenciados de autismo e que há, em instituições especializadas (como a própria AMA), intervenções adequadas a cada tipo ou grau de comprometimento.

E, ainda, a especialidade da AMA não é apenas a intervenção em crianças com diagnóstico de autismo, mas também a intervenção em crianças com atrasos no desenvolvimento relacionados ao autismo.

Instrumentos para diagnosticar o autismo

Existem vários sistemas **diagnósticos** utilizados para a classificação do autismo. Os mais comuns são a Classificação Internacional de Doenças da Organização Mundial de Saúde, ou **CID-10**, em sua décima versão, e o Manual de Diagnóstico e Estatística de Doenças Mentais da Academia Americana de Psiquiatria, ou **DSM-IV**.

No Reino Unido, também é bastante utilizado o **CHAT** (Checklist de Autismo em Bebês, desenvolvido por Baron-Cohen, Allen e Gillberg, 1992), que é uma escala de investigação de autismo aos 18 meses de idade. É um conjunto de nove perguntas a serem propostas aos pais com respostas tipo sim/não.

Estes três instrumentos estão disponíveis como anexos desta publicação.

II. SÍNDROME DE ASPERGER

Apresentação

Apesar de ter sido descrita por Hans Asperger em 1944 no artigo "Psicopatologia Autística na Infância", apenas em 1994 a Síndrome de Asperger foi incluída no DSM-IV com critérios para diagnóstico.

Hans Asperger e Leo Kanner, que descreveu o autismo em 1943, nasceram ambos na Áustria e estudaram em Viena, mas nunca se encontraram. Asperger que era dez anos mais jovem que Kanner especializou-se em pediatria enquanto Kanner estudou psiquiatria.

Asperger acreditava que para estas crianças educação e terapia eram a mesma coisa e que apesar de suas dificuldades elas eram capazes de adaptar-se desde que tivessem um programa educacional apropriado.

O programa educacional do serviço dirigido por Asperger era liderado pela madre Viktorine Zak que ele considerava um gênio e que morreu tragicamente quando o local aonde ela trabalhava foi bombardeado em 1944.

Algumas das características peculiares mais frequentemente apresentadas pelos portadores da Síndrome de Asperger são:

- Atraso na fala, mas com desenvolvimento fluente da linguagem verbal antes do 5 anos e geralmente com:
 - o Dificuldades na linguagem,
 - o Linguagem pedante e rebuscada,
 - o Ecolalia ou repetição de palavras ou frases ouvidas de outros,
 - o Voz pouco emotiva e sem entonação.
- Interesses restritos: escolhem um assunto de interesse, que pode ser seu único interesse por muito tempo. Costumam apegar-se a mais às questões factuais do que ao significado. Casos comuns são interesse exacerbado por coleções (dinossauros, carros, etc.) e cálculos. A atenção ao assunto escolhido existe em detrimento a assuntos sociais ou cotidianos.
- Presença de habilidades incomuns como calculos de calendário, memorização de grandes seqüências como mapas de cidades, cálculos matemáticos complexos, ouvido musical absoluto etc.
- Interpretação literal, incapacidade para interpretar mentiras, metáforas, ironias, frases com duplo sentido, etc.
- Dificuldades no uso do olhar, expressões faciais, gestos e movimentos corporais como comunicação não verbal.
- Pensamento concreto.
- Dificuldade para entender e expressar emoções.
- Falta de auto-censura: costumam falar tudo o que pensam.
- Apego a rotinas e rituais, dificuldade de adaptação a mudanças e fixação em assuntos específicos

- Atraso no desenvolvimento motor e freqüentes dificuldades na coordenação motora tanto grossa como fina, inclusive na escrita..

- Hipersensibilidade sensorial: sensibilidade exacerbada a determinados ruídos, fascinação por objetos luminosos e com música, atração por determinadas texturas etc.;
- Comportamentos estranhos de autoestimulação;
- Dificuldades em generalizar o aprendizado;
- Dificuldades na organização e planejamento da execução de tarefas.

Algumas coisas são aprendidas na idade "própria", outras cedo demais, enquanto outras só serão entendidas muito mais tarde ou somente quando ensinadas.

Crítérios para diagnóstico

Assim como no autismo, não existem exames clínicos que identifiquem, a Síndrome de Asperger e o diagnóstico é feito através da observação dos comportamentos.

Os critérios do diagnóstico oficial da Síndrome de Asperger estão enumerados no DSM-IV.

Alguns pesquisadores acreditam que Síndrome de Asperger seja a mesma coisa que autismo de alto funcionamento, isto é, com inteligência preservada. Outros acreditam que no autismo de alto funcionamento há atraso na aquisição da fala, e na Síndrome de Asperger, não.

Colocamos em anexo uma lista de critérios diagnósticos da Síndrome de Asperger elaborada pelo pesquisador sueco Christopher Gillberg.

Muitas pessoas acreditam que a importância da diferenciação entre Síndrome de Asperger e Autismo de Alto Funcionamento seja mais de cunho jurídico do que propriamente para escolhas relacionadas ao tratamento.

Por um lado para algumas pessoas dizer que alguém é portador de Síndrome de Asperger parece mais leve e menos grave do que ser portador de autismo, mesmo que de alto funcionamento – embora isto seja provavelmente uma ilusão. Por outro lado, associações de autismo em todo o mundo alegam que esta divisão em duas patologias diferentes enfraquece um movimento que necessita de tanto apoio como o dos que trabalham pelo autismo.

Intervenções e tratamento

Mesmo considerando que o **tratamento** é realizado com auxílio de programas individuais em função da evolução de cada criança, os seguintes aspectos podem ser fundamentais como alvos preferenciais de tratamento em um programa de intervenção precoce com indivíduos com Síndrome de Asperger.

Devemos procurar o antes possível **desenvolver:**

- A **autonomia e a independência;**
- A **comunicação não-verbal;**
- Os aspectos sociais como **imitação, aprender a esperar a vez e jogos em equipe;**
- A **flexibilização das tendências repetitivas**

- As **habilidades cognitivas e acadêmicas.**

Ao mesmo tempo é importante:

- Trabalhar na **redução dos problemas de comportamento;**
- Utilizar **tratamento farmacológico** se necessário;
- **Que a família receba orientação** e informação;
- **Que os professores recebam assessoria e apoio** necessários;

O aluno com Síndrome de Asperger

Na maioria dos casos, crianças e adolescentes com Síndrome de Asperger **podem frequentar a escola regular,** mesmo que em alguns casos em classes especiais.

Muito provavelmente, existem casos não diagnosticados de crianças com Síndrome de Asperger frequentando escolas regulares que, devido a suas dificuldades e peculiaridades, são rotuladas como pedantes, sem limites, desorganizadas etc.

Por isso é importante que, ao notar algo de diferente em seu aluno, o professor comunique isto à coordenação para que os pais sejam comunicados e encaminhados a um profissional especializado.

Por outro lado é bastante comum que um professor desavisado, ao receber um aluno com Síndrome de Asperger inicialmente o superestime em função de suas habilidades específicas e que à medida que as dificuldades deste aluno aparecem o professor tenda a rejeitá-lo.

O professor deve observar este aluno durante um período de tempo enquanto colhe informações com pais e com os profissionais que o acom-

panham. Passado o período de observação, recomendo que o professor tenha uma conversa com o resto da sala, em linguagem compreensível para a faixa etária dos alunos, falando sobre as dificuldades do aluno com Síndrome de Asperger e solicitando a colaboração dos colegas.

Algumas orientações para professores, educadores e cuidadores

É importante que o professor verifique com alguma frequência que o aluno esteja acompanhando o assunto da aula.

Além disto, é aconselhável, também, que este aluno:

1. Sente o mais próximo possível do professor.
2. Seja requisitado como ajudante do professor algumas vezes.
3. Use agendas e calendários, listas de tarefas e listas de verificação.
4. Seja ajudado para poder trabalhar e concentrar-se por períodos cada vez mais longos.
5. Seja estimulado a trabalhar em grupo e a aprender a esperar a vez.
6. Aprenda a pedir ajuda.
7. Tenha apoio durante o recreio onde, por exemplo poderá dedicar-se a seus assuntos de interesse, pois caso contrário poderá vagar, dedicar-se a algum assunto inusitado ou ser alvo de brincadeiras dos colegas.
8. Seja elogiado sempre que for bem sucedido.

III. PASSOS QUE PODEM AJUDAR

Passo 1: Informe-se ao máximo. Entenda o diagnóstico de seu filho.

Não tenha receio de fazer ao seu médico todas as perguntas que lhe vierem à cabeça.

Leia os critérios diagnósticos disponíveis e discuta-os com o médico.

Informe-se através de leituras dos sites disponíveis na internet.

Converse com outras famílias que tenham passado por situação semelhante.



Conheça profissionais e instituições que se dediquem ao autismo e suas formas de tratamento.

Passo 2: Permita-se sofrer.

É natural que o momento do diagnóstico de autismo seja um momento doloroso. Nesta hora, você não está perdendo fisicamente seu filho, mas está perdendo, com certeza, parte de seus sonhos e planos para seu filho, o que é extremamente doloroso. Com o tempo você vai poder criar novos sonhos e outros objetivos vão surgir, tão importantes e desafiadores como os primeiros; mas no início é importante permitir-se desmoronar. Cada pessoa desmorona de forma diferente. Algumas pessoas o fazem sem lágrimas, procurando ocupar-se freneticamente. O tempo também varia; algumas pessoas conseguem levantar-se mais rápido que outras. Algumas precisam de mais tempo para processar seus sentimentos. Você pode pensar que necessita ser forte para apoiar seu cônjuge ou outros filhos, mas para isto é necessário primeiramente ser honesto acerca dos próprios sentimentos.

Procure a sua própria fonte de apoio, que pode ser um terapeuta, um religioso, um amigo ou alguém da família.

Lembre-se: o autismo é para sempre, mas não é uma sentença de morte. Você não fez nada para que isto acontecesse, mas pode fazer muito para melhorar as perspectivas de vida de seu filho.

Você pode escolher se vai ficar parado ou caminhar, se vai esperar ou agir. Portanto, respeite seu tempo; mas depois... mãos à obra.

Passo 3: Reaprenda a administrar seu tempo.

Você precisa organizar sua vida para continuar investindo em planos em

relação a você mesmo e para poder oferecer todas as oportunidades necessárias a seu filho.

Procure centros de tratamento especializado que ofereçam tudo que seu filho precisa, sem ter que ir de um lugar a outro indefinidamente.

Se você for uma pessoa muito ocupada, tente encontrar ajuda para cuidar de seu filho, mas lembre-se que é muito importante que você entenda com profundidade as propostas da opção terapêutica e educacional que você escolheu e que você acompanhe muito de perto a evolução de seu filho.

Passo 4: Saiba exatamente quais são os objetivos de curto prazo para seu filho.

Este ponto é muito importante. É através dele que você vai saber o que esperar e também vai poder avaliar se a instituição escolhida é a que mais atende o que você espera.

Se os objetivos propostos lhe parecerem exagerados ou modestos, tente se informar e conversar para avaliar bem essa diferença de expectativas

Passo 5: Por último, evite:

- Todos que lhe acenarem com curas milagrosas.
- Todos que atribuírem a culpa do autismo aos pais.
- Todos os profissionais desinformados ou desatualizados.

IV. TIPOS MAIS USUAIS DE INTERVENÇÃO

TEACCH* - Tratamento e educação para crianças autistas e com distúrbios correlatos da comunicação

O **TEACCH** foi desenvolvido nos anos 60 no Departamento de Psiquiatria da Faculdade de Medicina da Universidade da Carolina do Norte, Estados Unidos, e atualmente é muito utilizado em várias partes do mundo. O TEACCH foi idealizado e desenvolvido pelo Dr. Eric Schoppler, e atualmente tem como responsável o Dr. Gary Mesibov.



O método TEACCH utiliza uma avaliação chamada PEP-R (Perfil Psicoeducacional Revisado) para avaliar a criança, levando em conta os seus pontos fortes e suas maiores dificuldades, tornando possível um programa **individualizado**.

O TEACCH se baseia na organização do ambiente físico através de rotinas - organizadas em quadros, painéis ou agendas - e sistemas de trabalho, de forma a adaptar o ambiente para tornar mais fácil para a criança **compreendê-lo**, assim como compreender o que se espera dela. Através da organização do ambiente e das tarefas da criança, o TEACCH **visa desenvolver a independência da criança** de modo que ela necessite do professor para o aprendizado, mas que possa também passar grande parte de seu tempo ocupando-se de forma independente.

As maiores **críticas** ao TEACCH têm sido relacionadas à sua **utilização com crianças de alto nível de funcionamento**. A nossa experiência tem mostrado que o TEACCH, adequadamente usado, pode ajudar muito estas crianças. Temos conseguido resultados acima do esperado, não de forma súbita e milagrosa, mas como fruto de um trabalho demorado e sempre voltado para as características individuais de cada criança.

Outra crítica ao TEACCH é que **ele supostamente "robotizaria" as crianças**. Em nossa experiência, a tendência de crianças com autismo que passam por um processo consistente de aprendizado, ao contrário de se robotizarem, é de humanizarem-se mais e progressivamente. Verificamos que adquirem algumas habilidades e constroem alguns significados. Mesmo que bastante restritos, se comparados com outras pessoas, representam progressos em relação às suas condições anteriores ao trabalho com o método TEACCH.

ABA* - Análise aplicada do comportamento

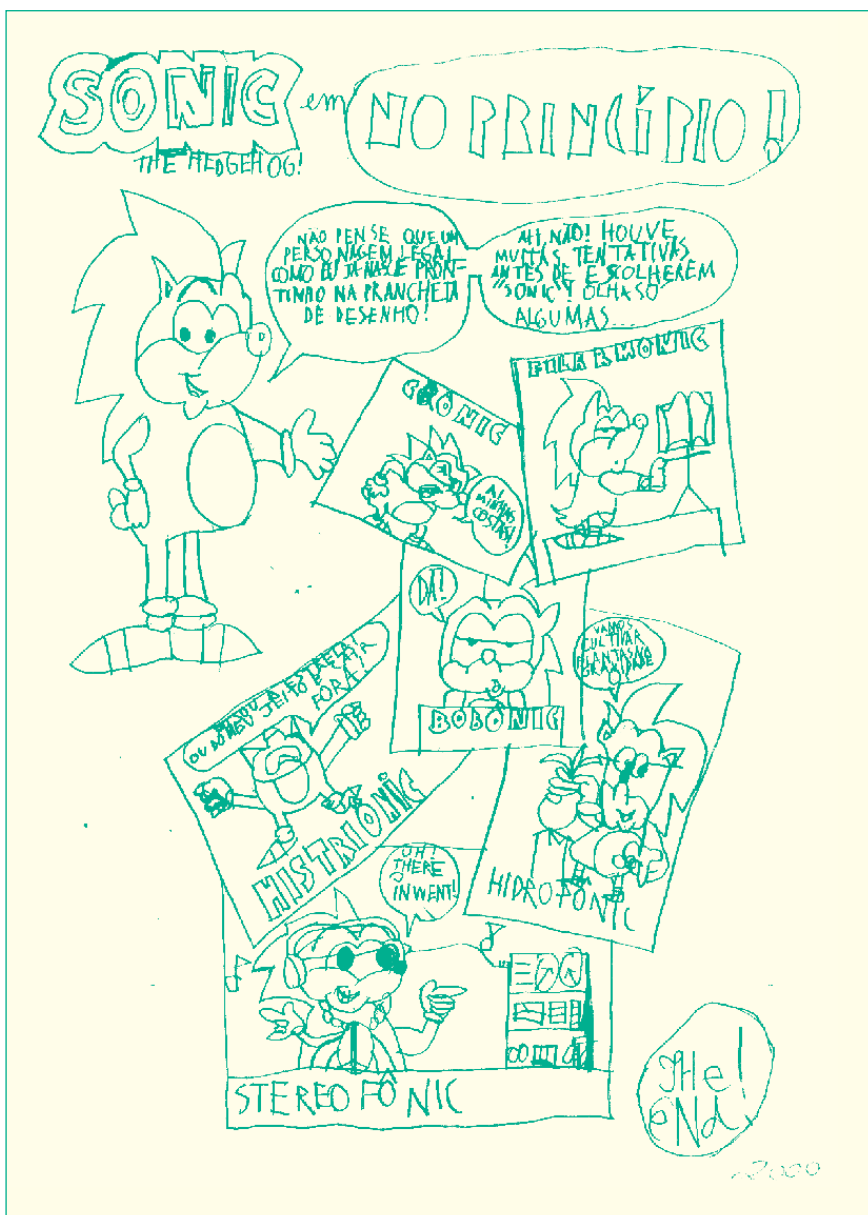
O tratamento comportamental analítico do autismo **visa ensinar à criança habilidades que ela não possui, através da introdução destas habilidades por etapas**. Cada habilidade é ensinada, em geral, em esquema individual, inicialmente apresentando-a associada a uma indicação ou instrução. Quando necessário, é oferecido algum apoio (como por exemplo, apoio físico), que deverá ser retirado tão logo seja possível, para não tornar a criança dependente dele. **A resposta adequada da criança tem como consequência a ocorrência de algo agradável para ela**, o que na prática é uma recompensa. Quando a recompensa é utilizada de forma consistente, a criança tende a repetir a mesma resposta.

O primeiro ponto importante **é tornar o aprendizado agradável para a criança**. O segundo ponto é **ensinar a criança a identificar os diferentes estímulos**.

Respostas problemáticas, como negativas ou birras, não são, propositalmente, **reforçadas**. Em vez disso, os dados e fatos registrados são analisados em profundidade, com o objetivo de detectar quais são os eventos que funcionam como reforço ou recompensa para os comportamentos negativos, desencadeando-os. A criança é levada a trabalhar de forma positiva, para que não ocorram os comportamentos indesejados.

A repetição é um ponto importante neste tipo de abordagem, assim como o registro exaustivo de todas as tentativas e seus resultados.

A principal crítica ao ABA é também, como no TEACCH, **a de supostamente robotizar as crianças**, o que não nos parece correto, já que a idéia é interferir precocemente o máximo possível, para promover o desenvolvimento da criança, de forma que ela possa ser maximamente independente o mais cedo possível.



Outra crítica a este método é que ele **é caro**. Esta sim, é uma crítica procedente, e é por esta razão que muitos pais nos Estados Unidos mobilizaram-se para serem treinados por especialistas, em grupo, e assim poderem eles mesmos tratar os seus filhos.

PECS* - Sistema de comunicação através da troca de figuras

O PECS foi desenvolvido para ajudar crianças e adultos com autismo e com outros distúrbios de desenvolvimento a adquirir habilidades de comunicação.

O sistema é **utilizado primeiramente com indivíduos que não se comunicam ou que possuem comunicação mas a utilizam com baixa eficiência**.

O nome PECS significa **"sistema de comunicação através da troca de figuras"**, e sua implementação consiste, basicamente, na aplicação de uma seqüência de seis passos.

O PECS visa **ajudar a criança a perceber que através da comunicação ela pode conseguir muito mais rapidamente as coisas que deseja, estimulando-a assim a comunicar-se**, e muito provavelmente a diminuir drasticamente problemas de conduta.

Tem sido bem aceito em vários lugares do mundo, pois não demanda materiais complexos ou caros, é relativamente fácil de aprender, pode ser aplicado em qualquer lugar e **quando bem aplicado apresenta resultados inquestionáveis na comunicação através de cartões em crianças que não falam, e na organização da linguagem verbal em crianças que falam**, mas que precisam organizar esta linguagem.

Outros tratamentos

Existem outras formas de tratamento, como tratamentos psicoterapêuticos, fonoaudiológicos, equoterapia, musicoterapia e outros, que não têm uma linha formal que os caracterize no tratamento do autismo, e que por outro lado dependem diretamente da visão, dos objetivos e do bom senso de cada profissional que os aplica.

Aconselhamos os pais que optarem por um tratamento deste tipo a analisarem as próprias expectativas e as do profissional pelo qual optaram e em que medida o tratamento os aproxima a estas expectativas, não só no momento da escolha, mas de forma contínua e permanente.

Muitos pais declaram que não sentiram melhora no filho, mas que a atuação do profissional foi muito boa e relaxante para eles mesmos.



Nestes casos, muitas vezes, pode-se dizer que o tratamento vale a pena, mas é imprescindível que não se perca o controle, pois não é raro acontecer que o momento no qual os pais optam por descontinuar este tipo de tratamento seja um momento traumático, e é bastante freqüente que a interrupção vá sendo postergada por tornar-se uma decisão difícil de ser tomada.

Medicação

Alguns lembretes sobre medicação são importantes e podem ajudar a família na tomada de decisões.

Em primeiro lugar, toda a medicação deve ser dada apenas se prescrita por um médico.

Em segundo lugar, recomendamos à família que se informe com o médico sobre o que se espera da medicação adotada, qual o prazo esperado para poder perceber os efeitos e quais os efeitos colaterais da medicação.

Toda medicação deve ser ponderada levando em conta seus riscos e benefícios. Uma boa regra é a de que uma medicação, para valer a pena, deve ter efeitos claramente visíveis. Se o efeito da medicação não for visivelmente o esperado, não vale a pena correr os riscos.

A inclusão

Quando se pensa em termos de inclusão, é comum a idéia de simplesmente colocar uma criança que tem autismo em uma escola regular, esperando assim que ela comece a imitar as crianças normais, e não crianças iguais a ela ou crianças que apresentam quadros mais graves. Podemos

dizer, inicialmente, que a criança com autismo, quando pequena, raramente imita outras crianças, passando a fazer isto apenas após começar a desenvolver a consciência dela mesma, isto é, quando começa a perceber relações de causa e efeito do ambiente em relação a suas próprias ações e vice-versa.

Algumas crianças que têm autismo podem demorar muito neste processo de aquisição da consciência sobre si próprio, e outras podem jamais vir a desenvolvê-la.

Um atendimento especializado, antes da inclusão numa escola regular, pode ajudar a criança a desenvolver a consciência de si mesma, preparando-a para utilizar-se de modelos, posteriormente.

Podemos, portanto, tentar exemplificar com a seguinte pergunta: se você precisar ir à China, que alternativa lhe parece a melhor, arrumar a mala, tomar o avião e ir, ou preparar-se aprendendo os costumes e o idioma do povo da cidade para onde você vai, durante um ano?

O nosso ponto de vista é que é melhor preparar-se e ter um intérprete por perto, e é por isso que geralmente atuamos no sentido de desenvolver a consciência desta criança em relação às suas potencialidades, antes de tentar a inclusão, e sempre estamos em contato com a criança e com a escola, para ajudar em caso de dificuldade.

V. ALGUMAS TÉCNICAS COM CRIANÇAS COM AUTISMO

Citaremos algumas das técnicas mais conhecidas que têm sido aplicadas em crianças com autismo. Algumas foram especialmente desenvolvidas para elas, outras foram desenvolvidas inicialmente para tratar outras patologias.



Todas elas já vêm sendo aplicadas há algum tempo, a maioria há mais de dez anos, e todas se iniciaram como grandes promessas para pais mais apressados. O tempo mostrou que elas não são milagrosas. Contudo, algumas delas, se aplicadas conscientemente, da forma como foram concebidas ou com adaptações a estilos e culturas, podem ser um excelente complemento ao tratamento educacional.

Várias instituições em todo o mundo vêm combinando uma série de técni-

cas como complemento ao trabalho educacional de base, e vêm colhendo cada vez mais resultados na reabilitação de crianças com autismo - principalmente as que começaram cedo o tratamento -, através do empenho na formação de seus técnicos, no envolvimento dos pais e na construção de uma atitude de trabalho positiva.

A seguir, descrevemos resumidamente algumas delas, apenas para dar uma idéia a pais e profissionais.

FC *- Comunicação Facilitada

A Comunicação Facilitada foi um meio facilitador da comunicação desenvolvido em Melbourne, Austrália, inicialmente para pessoas portadoras de paralisia cerebral, e mais tarde adotado também para pessoas com autismo.

Podemos resumi-la ao uso de um teclado de máquina de escrever ou computador, no qual uma pessoa que tem autismo transmite seus pensamentos com a ajuda do facilitador, que lhe oferece o necessário suporte físico.

Inicialmente, era a realização do sonho de muitos pais e profissionais, que acreditavam que crianças com autismo pensavam muito mais do que conseguiam transmitir por meios convencionais, e, com este novo recurso, passariam a manifestar o real conteúdo de seus pensamentos.

Mais tarde começou-se a questionar seriamente se a opinião emitida era a do assistido ou a do facilitador, principalmente pela constância de graves denúncias feitas por pessoas com autismo através deste meio, cuja veracidade, na grande maioria dos casos, era de impossível constatação.

Em 1995, o maior jornal da Associação Americana de Psicologia, The

American Psychologist, na página 750 do número 50, publicou um artigo de John Jacobson de título História da Comunicação Facilitada: Ciência, Pseudociência e Anticiência. Neste artigo, Jacobson menciona pesquisas sérias e conclusivas que provaram que não só as pessoas que têm autismo não têm capacidade para expressar tudo aquilo que se supunha que expressavam através da FC, como também os facilitadores, ainda que inconscientemente, influenciavam o conteúdo da mensagem comunicada.

O computador

O uso do computador como apoio a crianças portadoras de autismo é relativamente recente em comparação às outras intervenções citadas. Existem poucas informações disponíveis, mesmo na internet, sobre a utilização do computador como apoio ao desenvolvimento destas crianças.

Algumas crianças ignoram o computador, enquanto outras se fixam em determinadas imagens ou sons, sendo muitas vezes difícil decifrar o que tanto as atrai.

A AMA de São Paulo desenvolveu uma técnica que teve resultados muito interessantes. Consiste na utilização do computador como apoio ao aprendizado da escrita em crianças que já haviam adquirido a leitura e, por dificuldades na coordenação motora fina ou por desinteresse, não conseguiam adquirir a escrita através dos métodos tradicionais de ensino.

O programa utilizado não era nenhum programa especialmente desenvolvido para isto, mas sim um programa de desenho comum, como o "Paint Brush", ou "Paint".

A sistemática, muito simples, apresentou resultados positivos compro-

vados em pelo menos três crianças que apresentavam uma resistência muito grande ao aprendizado da escrita, e com as quais haviam sido tentadas diversas técnicas de ensino, sem sucesso durante pelo menos um ano.

Inicia-se com traços simples e sessões muito curtas, com apoio sempre que necessário. O trabalho vai evoluindo em tempo e complexidade à medida em que a criança vai conseguindo movimentar o mouse da forma esperada e sem apoio. Depois de algum tempo é introduzido o quadro negro, e depois o lápis e papel.

É muito importante limitar o espaço disponível para desenho ou escrita. No início esse espaço é maior, e vai diminuindo à medida em que a criança vai desenvolvendo a habilidade.

AIT * - Integração Auditiva

A **Integração Auditiva** foi desenvolvida inicialmente nos anos sessenta pelo otorrinolaringologista francês Guy Berard.

A idéia inicial é que algumas das características do **autismo** seriam resultado de uma disfunção sensorial e **poderiam envolver uma sensibilidade anormal a determinadas frequências de som.**

Na AIT a criança ou adulto **ouve música através de fones de ouvido, com algumas frequências de som eliminadas através de filtros,** durante dois períodos de meia hora por noite, durante dez dias.

Segundo Berard este tratamento ajudaria a pessoa a adaptar-se a sons intensos.

Há muitos depoimentos de sucesso da AIT prestado por pais, mas um número ainda maior de pais diz não ter obtido nada deste tratamento.

Um dos problemas para se avaliar o quanto a AIT pode ajudar uma criança com autismo é que raramente essa técnica é a única interferência a que a criança é exposta. Em geral, ela é aplicada acompanhada de outros tratamentos ou terapias, o que tem dificultado um estudo mais apurado sobre AIT, fazendo-se considerar a necessidade de estudos mais aprofundados.

Atualmente, existem algumas linhas de pesquisa sendo desenvolvidas nesta área.

Alguns autores acreditam na eficácia da AIT, embora outros não a considerem melhor que a aplicação de um programa estruturado de músicas não alteradas, abrangendo uma grande escala e variedade de frequências.

SI* - Integração Sensorial

A **Integração Sensorial** pode ser considerada como uma intervenção semelhante à Integração Auditiva, mas com atuação em outra área.

Nos Estados Unidos é muito aplicada por terapeutas ocupacionais e por fonoaudiólogos, embora outros terapeutas também a apliquem.

Muito resumidamente, é uma técnica que **visa integrar as informações que chegam ao corpo da criança, através de brincadeiras que envolvem movimentos, equilíbrio e sensações táteis - são utilizados toques, massagens, vibradores e alguns equipamentos como balanços, gangorras, trampolins, escorregadores, túneis, cadeiras que giram, bolas terapêuticas grandes, brinquedos, argila e outros.**

O terapeuta trabalha no sentido de **ensinar à criança, através de brincadeiras, a compreender e organizar as sensações.**

Movimentos Sherborne - "Relation Play"

Este é um método que vem sendo aplicado em alguns países, principalmente na Europa, tanto por fisioterapeutas como por professores de educação física. Este método foi idealizado por Veronica Sherborne, uma professora de educação física nascida na Inglaterra que acreditava que esta técnica poderia beneficiar qualquer tipo de criança, inclusive crianças com problemas de desenvolvimento.

Verônica Sherborne tomou como base o trabalho do dançarino e coreógrafo húngaro Rudolf Laban, que acreditava que a utilização do movimento é uma ferramenta para todas as atividades humanas e que é através do movimento que o ser humano relaciona o seu eu interno com o mundo que o cerca.

O método visa desenvolver o auto-conhecimento da criança através da consciência de seu corpo e do espaço que a cerca, pelo ensino do movimento consciente.

Nem todas as crianças alcançam estes objetivos, mas podemos dizer, como fruto de nossa própria experiência, que a utilização desta técnica possibilita uma interação muito agradável entre os pais e familiares com as crianças que têm autismo, o que nem sempre é muito fácil de se conseguir, e faz desta técnica um valioso recurso.

VI. DIETAS ALIMENTARES USUAIS

Recentemente vêm sendo desenvolvidas pesquisas sobre a alergia e sensibilidade a determinados alimentos em crianças com autismo e possíveis benefícios que poderiam ser obtidos através de algum tipo de dieta.



A idéia de tratar um filho que tem autismo apenas e simplesmente com uma dieta tem sido tentadora para muitos pais, mas, em realidade, quase nunca a dieta em si se constitui em tratamento, e o preço que se paga por fazer uma dieta é bem maior do que se pensava inicialmente.

A seguir, comentamos algumas das dietas mais conhecidas, com a ressalva de que a maioria delas não é fácil. As crianças portadoras de autismo muito freqüentemente apresentam dificuldades de alimentação, muitas vezes graves, e os efeitos de dietas nessas crianças ainda não são bem conhecidos.

Indica-se o aconselhamento e o acompanhamento profissional para pôr em prática qualquer uma destas dietas.

Recomenda-se também que, como em qualquer nova tentativa, sejam mantidos registros de evolução para poder fazer uma avaliação clara dos efeitos da dieta.

Dieta livre de glúten e caseína

A partir de estudos iniciados na década de 80, alguns pesquisadores indicaram a existência de uma possível correlação entre alguns comportamentos característicos de pessoas com autismo e a presença de glúten e caseína na alimentação.

A caseína é uma proteína do leite e derivados. O glúten é uma substância encontrada no trigo, cevada, centeio, aveia e derivados.

Não é fácil compor uma dieta livre de glúten e caseína, porque nem sempre é possível a identificação de sua presença em determinados alimentos.

Atualmente, grande parte dos produtos alimentícios traz em seu rótulo a identificação da presença ou não de glúten, mas também acontece de haver utilização de farinhas (que contêm glúten) em produtos que não informam isto no rótulo, como remédios, vitaminas ou temperos.

Para eliminar a caseína da dieta devem ser retirados o leite e seus deriva-

dos, como sorvetes, iogurtes, queijos e etc.

Para retirar o glúten, a prática mais comum é a utilização de farinhas de milho ou arroz.

Este tipo de dieta não pode ser feito sem o acompanhamento de um especialista, pois requer algumas medidas como encontrar um alimento que substitua o cálcio que está deixando de ser ingerido ao retirar-se o leite da dieta.

Dieta de Feingold

O Dr. Benjamin Feingold, pediatra e alergologista, é o autor do livro "Por que seu filho é hiperativo?", publicado em 1974, no qual ele sugere que a hiperatividade pode ser causada por corantes, conservantes e aditivos artificiais presentes em muitos alimentos.

Além disso, ele acredita que comidas que possam conter "salicilatos naturais" podem também causar efeitos indesejados à saúde em determinadas pessoas. Contêm esta substância algumas frutas comuns como maçã, cereja e uva e outros alimentos ou temperos como café, cravo e páprica.

A Associação Feingold sugere que todos os "salicilatos" sejam retirados de uma vez e depois que sejam introduzidos e testados um a um para determinar se acontece alguma reação.

Algumas pessoas preferem eliminar da alimentação todos os produtos sintéticos e deixar para pensar mais tarde sobre a retirada dos "salicilatos".

Outras dietas

Podem ainda ser mencionadas a dieta quetogênica e a dieta rotativa. A dieta quetogênica, desenvolvida por alguns médicos no Hospital John Hopkins em Nova York para indivíduos que sofrem convulsões, é uma dieta rica em gorduras e pobre em proteínas e carboidratos. Ainda não são conhecidos estudos conclusivos sobre os efeitos desta dieta.

A dieta rotativa consiste na variação de alimentos. Alguns dizem que essa variação deve ser de forma específica de preferência a cada quatro dias. Outros preferem retirar do cardápio, dois a três dias por semana, alimentos como arroz ou batatas.

Muito resumidamente, esta dieta tem como base a idéia de que um alimento que é ingerido diariamente desenvolve um efeito prejudicial ao organismo.

VII. COISAS PARA FAZER E COISAS PARA EVITAR

Freqüente locais públicos com seu filho

Se seu filho for pequeno, dê preferência a parques públicos onde ele possa brincar em atividades necessárias para qualquer criança - e principalmente para ele -, como escorregar, balançar-se, pendurar-se etc.



Se ele for maior, faça caminhadas em parques, será muito bom tanto para você quanto para ele.

É importante freqüentar locais públicos com seu filho, mesmo porque algumas vezes isto é inevitável.

Se você tiver oportunidade de organizar-se neste sentido, depois de algum tempo vai perceber que realmente valeu a pena.

Antes de fazer com seu filho alguma atividade programada por você em local público, esteja certo de que conseguirá manter a situação sob controle, de forma que, caso ocorram imprevistos, vocês possam facilmente se retirar.

Evite tentar controlar a situação por meio de refrigerantes, saquinhos de pipoca ou salgadinhos, pois ele irá facilmente associar que sair de casa é sinônimo de comida. Se você quiser dar a ele algum tipo de reforço alimentar, é preferível fazê-lo, desde o começo, ao chegar de volta em casa.

Trabalhe pela independência de seu filho

- Incentive seu filho a se vestir sozinho. Uma técnica muito utilizada é começar deixando apenas a último passo para ele. Se estiver ensinando a vestir uma camiseta, coloque tudo e deixe apenas que ele puxe para passar a cabeça; se for uma calça, coloque as pernas e deixe que ele a puxe até a cintura. Assim ele entenderá que a ação era vestir a peça. Vá retrocedendo em pequenos passos até que ele execute a ação de forma inteiramente independente.

- Incentive-o também, da mesma forma, a se servir, comer, beber e assim por diante.

Ao fazer isto, fique calma e elogie tranquilamente cada pequeno avanço. Não fale mais que o necessário e evite irritar-se com pequenos retrocessos. Pense que neste momento você é mais que um pai ou uma mãe. Você é um pai ou uma mãe que está cumprindo um papel muito importante para seu filho.

Estabeleça rotinas que facilitem a organização de seu filho.

A criança que tem autismo tem uma tendência muito grande a se fixar em rotinas. Você pode utilizar isso em favor da tranquilidade dela mesma. Por exemplo, para organizar uma boa noite de sono, em horários pré-fixados, dê o jantar, o banho, vista o pijama, coloque-a na cama e abaixe a luz. A ordem pode ser esta ou alguma um pouco diferente, de acordo com sua preferência.

Nada melhor para enfrentar um dia duro de trabalho que uma boa noite de sono. E uma rotina para encerrar o dia funciona bem para a maioria das pessoas.

Mas tente fazer disto uma forma natural de encerrar o dia de seu filho, e não um ponto de atrito entre membros da família.

Ensine seu filho a quebrar rotinas

- Faça pequenas mudanças na vida diária, no começo de preferência uma de cada vez. Mude o lugar de seu filho à mesa, tente variar a comida e colocar a TV em um canal que não seja o preferido dele, mude o caminho de ir à escola. As rotinas não são imutáveis, e é melhor que seu filho aprenda isto desde cedo.

Você pode achar paradoxal, mas ao mesmo tempo em que a rotina é importante é importante também aprender a aceitar mudanças.

Mas acima de tudo evite enfrentar isto tudo como se estivesse indo para a guerra. Aprender a ser mãe de um filho que tem autismo leva tempo, é melhor que você aceite isto de maneira relaxada.



Anexo I: DSM-IV

Fonte: AMERICAN PSYCHIATRY ASSOCIATION. **DSM-IV - Manual diagnóstico e estatístico de transtornos mentais**. 4. ed. Porto Alegre, Artes Médicas, 1995.

Frente às dificuldades encontradas na identificação dos casos de autismo, a Associação Americana de Psiquiatria publicou no seu Manual de Diagnóstico e Estatístico os critérios recomendados para este diagnóstico.

Importante: as informações a seguir servem apenas como referência. Um diagnóstico exato é o primeiro passo importante em qualquer situação; tal diagnóstico pode ser feito apenas por um profissional qualificado que esteja a par da história do indivíduo.

A.

Um total de seis (ou mais) itens de (1), (2) e (3), com pelo menos dois de (1), um de (2) e um de (3)

(1) prejuízo qualitativo na interação social, manifestado por pelo menos dois dos seguintes aspectos:

(a) prejuízo acentuado no uso de múltiplos comportamentos não-verbais, tais como contato visual direto, expressão facial,

posturas corporais e gestos para regular a interação social

(b) fracasso em desenvolver relacionamentos com seus pares apropriados ao nível de desenvolvimento

(c) falta de tentativa espontânea de compartilhar prazer, interesses ou realizações com outras pessoas (por exemplo, não mostrar, trazer ou apontar objetos de interesse)

(d) falta de reciprocidade social ou emocional

(2) prejuízos qualitativos na comunicação, manifestados por pelo menos um dos seguintes aspectos:

(a) atraso ou ausência total de desenvolvimento da linguagem falada (não acompanhado por uma tentativa de compensar através de modos alternativos de comunicação, tais como gestos ou mímica)

(b) em indivíduos com fala adequada, acentuado prejuízo na capacidade de iniciar ou manter uma conversação

(c) uso estereotipado e repetitivo da linguagem ou linguagem idiossincrática

(d) falta de jogos ou brincadeiras de imitação social variados e espontâneos, apropriados ao nível de desenvolvimento

(3) padrões restritos e repetitivos de comportamento, interesses e atividades, manifestados por pelo menos um dos seguintes aspectos:

(a) preocupação insistente com um ou mais padrões estereotipados e restritos de interesse, anormais em intensidade ou foco

(b) adesão aparentemente inflexível a rotinas ou rituais específicos e não-funcionais

(c) maneirismos motores estereotipados e repetitivos (por exemplo, agitar ou torcer mãos ou dedos, ou movimentos complexos de todo o corpo)

(d) preocupação persistente com partes de objetos

B.

Atrasos ou funcionamento anormal em pelo menos uma das seguintes áreas, com início antes dos 3 anos de idade:

(1) interação social,

(2) linguagem para fins de comunicação social, ou

(3) jogos imaginativos ou simbólicos.

C.

A perturbação não é melhor explicada por Transtorno de Rett ou Transtorno Desintegrativo da Infância.

Anexo II: CID-10

DIRETRIZES DIAGNÓSTICAS PARA AUTISMO INFANTIL (F84.0) (CID-10)

Fonte: ORGANIZAÇÃO MUNDIAL DE SAÚDE - **Classificação dos transtornos mentais e de comportamento da CID-10: descrições clínicas e diretrizes diagnósticas**. Porto Alegre, Artes Médicas, 1993.

(WHO, 1992)

(WHO - World Health Organization / Organização Mundial de Saúde)

Transtorno invasivo do desenvolvimento definido pela presença de desenvolvimento anormal e/ou comprometido em todas as três áreas de interação social, comunicação e comportamento restrito e repetitivo. Manifesta-se antes dos três anos de idade e ocorre três a quatro vezes mais em meninos.

a) Comprometimentos qualitativos na interação social recíproca:

- Apreciação inadequada de indicadores sócio-emocionais, como demonstrada por uma falta de respostas para as emoções de outras pessoas e/ou falta de modulação do comportamento de acordo com o contexto social;
- Uso insatisfatório de sinais sociais, emocionais e de comunicação e, especialmente, uma falta de reciprocidade sócio-emocional;

b) Comprometimentos qualitativos na comunicação:

- Falta de uso social de quaisquer habilidades de linguagem que estejam presentes;
- Comprometimentos em brincadeiras de faz-de-conta e jogos sociais de imitação;
- Pouca sincronia e falta de reciprocidade no intercâmbio de conversação;
- Pouca flexibilidade na expressão da linguagem e uma relativa ausência de criatividade e fantasia nos processos de pensamento;
- Falta de resposta emocional às iniciativas verbais e não-verbais de outras pessoas;
- Uso comprometido de variações na cadência ou ênfase para refletir modulação comunicativa e uma falta similar de gestos concomitantes para dar ênfase ou ajuda na significação na comunicação falada.

c) Padrões de comportamento, interesses e atividades restritos, repetitivos e estereotipados:

- Tendência a impor rigidez e rotina a uma ampla série de aspectos do funcionamento diário, usualmente isto se aplica tanto a atividades novas quanto a hábitos familiares e a padrões de brincadeiras;
- Particularmente na primeira infância, pode haver vinculação específica a objetos incomuns, tipicamente não-macios;
- Pode insistir na realização de rotinas particulares e rituais de caráter não-funcional;
- Pode haver preocupações estereotipadas com interesses tais como datas, itinerários, ou horários;

- Frequentemente há estereotípias motoras; um interesse específico em elementos não-funcionais de objetos (tais como o cheiro e o tato);
- É comum e pode haver resistência à mudança na rotina e em detalhes do meio ambiente pessoal (tais como as movimentações de ornamentos ou móveis da casa).

Além dos aspectos diagnósticos específicos descritos acima, é frequente a criança com autismo mostrar uma série de problemas não-específicos, tais como:

- Medo /fobias, perturbações de sono e alimentação e alimentação, ataques de birra e agressão;
- A autolesão (p. ex. morder o punho), é bastante comum, especialmente quando há retardo mental grave associado;
- A maioria dos indivíduos com autismo carece de espontaneidade, iniciativa e criatividade na organização de seu tempo de lazer e tem dificuldade em aplicar conceitualizações em decisões de trabalho (mesmo quando as tarefas em si estão à altura de sua capacidade)

A manifestação específica dos déficits característicos do autismo muda à medida que as crianças crescem, mas os déficits continuam através da vida adulta com um padrão amplamente similar de problemas de socialização, comunicação e padrões de interesse.

Todos os níveis de QI podem ocorrer em associação com o autismo, mas há um retardo mental significativo em cerca de três quartos dos casos.

O CHAT – CHECKLIST FOR AUTISM IN TODDLERS

(Questionário para Verificação de Autismo em Crianças Pequenas) é um instrumento de triagem que identifica o risco de transtornos na interação social e comunicação em crianças com dezoito meses de idade.

COMO FOI CONSTRUÍDO?

Em 1996, Baron-Cohen e cols. - um grupo de pesquisadores do Depto de Psicologia Experimental da Universidade de Cambridge - publicaram um artigo no British Journal of Psychiatry intitulado "Marcadores psicológicos na detecção do autismo na infância em uma ampla população", com os resultados de uma pesquisa visando identificar fatores de risco-chave para o autismo numa população aleatória de 16.000 crianças aos dezoito meses de idade e avaliar a eficácia de tais fatores na discriminação entre crianças com o diagnóstico de autismo e com outras formas de atraso no desenvolvimento. A partir de estudos prévios foram levantadas duas hipóteses: a) crianças que fossem mal sucedidas em três itens específicos¹ ("apontar protodeclarativo", "monitorização do olhar" e "brincar de faz de conta") estariam em risco de receber o diagnóstico de autismo e

b) crianças que fossem mal sucedidas em um ou dois destes itens-chave (tanto brincar de faz de conta, quanto apontar protodeclarativo e brincar de faz de conta) estariam em risco de retardo no desenvolvimento, porém sem autismo. Os resultados deste estudo foram: a) quanto à primeira hipótese: 12 crianças do total da população foram mal sucedidas nos três itens-chave, 10 delas receberam o diagnóstico de autismo e as 2 restantes não se desenvolviam normalmente, indicando uma taxa de 16,6% de falso-positivo. Estas 10 crianças foram reavaliadas aos três anos e meio e o diagnóstico se manteve, indicando a ausência de falso-positivo nos casos de autismo; b) quanto à segunda hipótese: das 22 crianças que foram mal sucedidas, tanto no apontar protodeclarativo e/ou brincar de faz de conta, nenhuma recebeu o diagnóstico de autismo, mas 15 (68,2%) receberam o diagnóstico de atraso na linguagem. Concluíram assim que crianças que são mal sucedidas nos três itens-chave têm 83,3% de risco de autismo e este padrão é um indicador de risco específico para o autismo quando comparado a outras formas de transtornos do desenvolvimento. A partir deste estudo, parte de uma série de estudos anteriores, eles construíram o CHAT.

PERGUNTAS MAIS FREQUENTES:

1. O que é o CHAT?

É um pequeno questionário que é preenchido pelos pais e o pediatra ou agente de saúde quando a criança está com 18 meses de idade. Seu objetivo é identificar crianças em risco de transtornos na interação social e comunicação.

2. Como o CHAT é aplicado?

O CHAT é composto de duas partes: a primeira tem nove itens com perguntas para os pais, e a segunda tem cinco itens com observações, feitas pelo

pediatra ou agente primário de saúde². Os itens chave/principais buscam identificar comportamentos que, se ausentes aos 18 meses, colocam uma criança em risco de um transtorno da interação social e comunicação. Estes comportamentos são: (a) atenção compartilhada³, incluindo apontar para mostrar e monitoração do olhar⁴ (ex. olhar para onde o pai está apontando) e (b) brincar de faz de conta (ex. fazer de conta que está vertendo chá de um bule).

3. Como o CHAT é pontuado?

A CHAT é muito fácil de pontuar, existem 5 itens chave ou críticos: A5 (brincar de faz de conta), A7 (apontar protodeclarativo), Bii (fazer de conta) e Biv (fazer com que a criança aponte). Se a criança for mal sucedida nos itens A7 e Biv ela tem um risco mediano de desenvolver autismo.

4. O que acontece se a criança é mal sucedida no CHAT?

Para qualquer criança que for mal sucedida, o CHAT deve ser reaplicado dentro de cerca de um mês. Tal como qualquer instrumento de triagem, é recomendável uma segunda aplicação do CHAT, de forma que seja dada chance para que as crianças que estiverem somente levemente atrasadas consigam e também para concentrar os esforços nas crianças que estão sendo mal sucedidas de forma consistente. Qualquer criança que seja mal sucedida deve ser encaminhada a um clínico especialista para diagnóstico, uma vez que o CHAT não é um instrumento diagnóstico.

5. O que acontece se a criança é bem sucedida no CHAT?

Se a criança é bem sucedida na primeira aplicação no CHAT, nenhuma outra medida é necessária. Entretanto, passar no CHAT não garante que a criança não venha a desenvolver nenhum problema de interação social e comunicação, e se os pais estiverem preocupados devem procurar orientação.

6. Quais são as vantagens do CHAT?

Devido ao fato de não existir uma causa médica única dos transtornos de interação social e comunicação, é muito improvável que venha a existir um teste médico eficaz no futuro próximo. Qualquer que seja a causa destes problemas, **as características comportamentais foram identificadas e é nelas que o CHAT é baseado.** Além disso, o CHAT é barato, rápido e fácil de aplicar. Atualmente, é muito difícil que o autismo seja detectado antes dos três anos de idade, e para os outros transtornos de interação social e comunicação, a idade de detecção pode ser ainda mais tardia. Entretanto, o CHAT é aplicado quando a criança tem 18 meses de idade. Quanto mais cedo for feito o diagnóstico, mais cedo podem ser implementados os métodos de intervenção precoce e o estresse da família ser reduzido.

7. Onde pode-se obter mais informações?

Se você tem perguntas sobre o CHAT, por favor visite o site da NAS, Associação de autismo do Reino Unido: <http://www.nas.org.uk/nas/jsp/polopoly.jsp?d=128&a=2226>

Notas:

1 Os comportamentos-chave do CHAT para determinar os indicadores de risco são: 1. apontar protodeclarativo ("protodeclarative pointing"); no apontar protodeclarativo, o foco da criança vai direto para o olhar do adulto com a intenção de compartilhar com ele a informação que acabou de descobrir, o que não é o mesmo que pedir ou perguntar; 2. monitoração do olhar ("gaze monitoring"); neste item, o que é levado em conta é se a criança olha o objeto que é apontado; não se simplesmente acompanha o dedo ou a mão, mas sim se olha para o que o técnico lhe indica/aponta e 3. o brincar de fazer de conta ("pretend play"); brincadeiras onde se espera observar que a criança atribua propriedades imaginárias a algo ou a alguém. Neste caso, o que se pretende observar é se a criança atribui a função apropriada à brincadeira. Inicialmente se espera que a criança não o consiga espontaneamente sem ajuda, mas se esta não responde, tenta-se que ela o faça por imitação. Segundo a experiência da pesquisa feita na Inglaterra; a criança com autismo não conseguiria brincar simbolicamente, mesmo que fosse estimulada com a imitação (Fonte: Solís, C. G. O.; Weber, M. L., 2004).

Definição para "monitoração do olhar": Refere-se à habilidade da criança em seguir a direção do olhar ou a tendência em alternar o olhar entre a pessoa e o objeto de interesse como, por exemplo, um brinquedo que precisa ser acionado, mecanicamente (Bosa, C., 2002).

2 No Reino Unido, país de origem dos autores, existe dois tipos de profissionais: os chamados "GP" (general practitioner), e o agente domiciliar de saúde, que acompanham rotineiramente o desenvolvimento das crianças. Neste país é de praxe, dentre outras, uma avaliação (check up) do desenvolvimento das crianças aos dezoito meses de idade.

3 A habilidade de atenção compartilhada tem sido definida como os comportamentos infantis os quais revestem-se de propósito declarativo, na medida em que envolvem vocalizações, gestos e contato ocular para dividir a experiência em relação às propriedades dos objetos/eventos a seu redor (Mundy e Sigman, apud Bosa, 2002).

4 Refere-se à habilidade da criança em seguir a direção do olhar ou a tendência em alternar o olhar entre a pessoa e o objeto de interesse como, por exemplo, um brinquedo que precisa ser acionado, mecanicamente (Bosa, C., 2002).

5 Jogo com crianças pequenas onde alguém cobre/esconde o rosto e quando o descobre diz "achou!".

6 # indica as questões críticas.

7 Para o Brasil, pode ser oportuno usar a palavra café ao invés de chá.

CHECKLIST FOR AUTISM IN TODDLERS (CHAT)

Fonte: *Fonte: <http://www.nas.org.uk/profess/chat.html>*

Prontuário Nº _____ Data ____/____/____

Nome da criança: _____

Data de nascimento: ____/____/____ Idade _____ meses

Pessoas (s) entrevistadas (s):

MÃE PAI AMBOS OUTROS _____

PARTE A: PERGUNTE AOS PAIS:

1. Seu filho gosta de ser balançado, de sentar em seu joelho e pular, etc? SIM / NÃO
2. Seu filho se interessa por outras crianças? SIM / NÃO
3. Seu filho gosta de escalar objetos, tal como subir escadas?
 SIM / NÃO
4. Seu filho gosta de brincar de esconde-esconde, de esconder o rosto e achar? SIM / NÃO
5. Seu filho alguma vez brinca de "faz de conta", por exemplo, fazer de conta que está fazendo uma xícara de chá usando uma xícara ou bule de brinquedo ou brincar fazendo de conta com outros brinquedos ou objetos? SIM / NÃO
6. Seu filho alguma vez usou o dedo indicador para apontar ou PEDIR

alguma coisa? SIM / NÃO

7. Seu filho alguma vez usou o dedo indicador para apontar, indicando interesse por alguma coisa? SIM / NÃO

8. Seu filho consegue brincar adequadamente com brinquedos pequenos (ex. carrinhos ou blocos para empilhar/montar) sem se limitar somente a levá-los à boca, manipulá-los sem uma utilidade evidente ou jogá-los/derrubá-los? SIM / NÃO

9. Seu filho alguma vez levou objetos até você (pai/mãe) para te MOSTRAR alguma coisa? SIM / NÃO

PARTE B: OBSERVAÇÃO DO AGENTE PRIMÁRIO DE SAÚDE (pediatra ou outro)

i. Durante o encontro a criança estabeleceu contato ocular com você?
 SIM / NÃO

ii. * Obtenha a atenção da criança, então aponte para algum objeto interessante da sala e diga: "Olha! Um... (nome do brinquedo!)". Olhe para o rosto da criança. Ela olhou em volta para ver o que você estava apontando? SIM / NÃO*

iii. Obtenha a atenção da criança, depois dê a ela uma miniatura de uma xícara de brinquedo ou bule e diga: "Você pode fazer uma xícara de chá para mim?". A criança fez de conta que servia, bebia, etc?
 SIM / NÃO**

iv. Diga para a criança: "Onde está a luz?" ou "Mostre-me a luz". A criança APONTA para a luz usando seu dedo indicador?
 SIM / NÃO***

v. A criança consegue construir uma torre com blocos? (Se positivo com

quantos blocos?) (número de blocos _____).

[] SIM / [] NÃO

* (Para pontuar SIM neste item, tenha certeza que a criança não olhou simplesmente para a sua mão, mas olhou realmente para o objeto que você está apontando).

** (Se você conseguir realizar um outro exemplo da "faz-de-conta" com algum outro jogo, pontue SIM neste item).

*** (Se a criança não entende a palavra luz, repita o mesmo tipo de instrução usando a frase: "Onde está o ursinho?" ou algum outro objeto que não esteja à mão. Para pontuar SIM neste item, a criança tem que ter olhado para o seu rosto mais ou menos no momento em que você apontou).

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS:

BOSA, C. Joint attention and early identification of autism. *Psicologia, Reflexão e Crítica*, v.15, n. 1, p.77-88, 2002.

SOLÍS, C. G. O.; WEBER, M. L. Prevención y Detección Precoz de Trastornos Autísticos en la primera infancia. Monografia disponível na Internet: <http://www.monografias.com/trabajos13/primecom/primecom.shtml> [4 ago. 2004].

CHAT. NAS – The National Autistic Society. Site disponível na Internet: <http://www.nas.org.uk/nas/jsp/polopoly.jsp?d=128&a=2226> [6 ago. 2002] ou: The National Autistic Society 393 City Road, London, EC1V 1NG, United Kingdom.

Tel: +44(0) 20 7833 2299, Fax: +44 (0) 20 7833 9666, Email: nas@nas.org.uk. Informação fornecida por Sally Wheelwright, Departamento de

Psicologia Experimental, Downing Street, Cambridge, CB2 3EB, UK. Tel: 01223 333550, Fax: 01223 333564, Email: sjw18@hermes.cam.ac.uk

BARON-COHEN et al. Psychological markers in the detection of autism in infancy in a large population. *British Journal of Psychiatry*, n. 168, p. 158-163, 1996.

Outros artigos:

BARON-COHEN et al. Can autism be detected at 18 months? : the needle, the haystack and the CHAT. *British Journal of Psychiatry*, 161, pp 839-843, 1992.

BARON-COHEN et al. Early identification of autism by the CHECKlist for Autism in Toddlers (CHAT). *J R Soc Med.*, n. 93, n.10, p. 521-5, 2000.

Anexo IV: Autismo - os sintomas da doença



Anexo V: Critério diagnóstico da Síndrome de Asperger

Definição de Gillberg & Gillberg 1989, Gillberg 1991, baseado nas descrições originais de Asperger.

Critério resumido:

- I. Distúrbio social - egocentricidade extrema
- II. Padrão limitado de interesses
- III. Rotinas e rituais
- IV. Peculiaridades de fala e linguagem
- V. Problemas com comunicação não-verbal
- VI. Falta de coordenação motora (a pessoa é atrapalhada e desengonçada)

Critério detalhado:

I. Redução marcante na interação social recíproca (pelo menos duas das características abaixo):

- a) Não tem amigos, é inábil para interagir com colegas
- b) Pouca preocupação em fazer amizades no começo da vida
- c) É socialmente e emocionalmente inapropriado
- d) Tem pouca empatia, a menos que lhe chamem a atenção e digam que ele deveria se preocupar com isso

II. Interesses restritos (pelo menos uma das características abaixo):

- a) Exclusão de outras atividades
- b) Padrão repetitivo
- c) Interesse mais mecânico do que relacionado ao significado

III. Imposição de rotinas e interesses (pelo menos uma das características abaixo):

- a) Impostas para ele mesmo
- b) Impostas para os outros

IV. Problemas com a fala e com a linguagem (pelo menos três das características abaixo):

- a) Desenvolvimento atrasado
- b) Linguagem expressiva superficialmente perfeita
- c) Pedante, formal
- d) Estilo monótono ou anormal
- e) Compreensão comprometida, apesar da "linguagem perfeita"

V. Aspectos não-verbais:

- a) Olhar anormal
- b) Linguagem corporal esquisita
- c) Uso limitado dos gestos
- d) Expressão facial limitada
- e) Expressões faciais inapropriadas

VI. Jeito "desengonçado":

Performance insatisfatória em exame neurodesenvolvimental.

Algumas Perguntas Comuns:



Qual o médico mais indicado para diagnosticar uma criança autista?

Como o autismo é diagnosticado através do comportamento, é importante que o médico tenha experiência anterior com crianças autistas.

Um médico competente e honesto, sem conhecimento sobre autismo, pode ajudar a família apontando comportamentos estranhos e indicando um bom especialista.

O autismo tem cura?

A grande maioria dos estudiosos sobre autismo ainda afirma que o autismo não tem cura.

Existe um grande número de casos de autistas com um nível de recuperação muito satisfatório, muitos deles tendo concluído um curso superior ou se casado, mas mesmo nestes casos não se fala em cura, pois muito embora algumas pessoas tenham conseguido um desenvolvimento considerado excelente, as suas características de autismo permanecem por toda a vida.

O autismo piora com o tempo?

O autismo não tem caráter progressivo, mas o desenvolvimento do quadro associado a fatores de idade e crescimento varia bastante. Alguns autistas apresentam um aumento nos problemas de comportamento principalmente ao entrar na adolescência; problemas anteriores podem exacerbar-se agravados ainda pelo crescimento físico. Há relatos de aparecimento de crises epiléticas nesta fase.

A maioria dos estudiosos acredita que o autista, ao atingir a idade adulta, tende a apresentar melhora no quadro geral de comportamento.

Um aspecto bastante curioso é que as pessoas autistas tendem a parecer sempre mais jovens do que realmente são.

Meu filho não fala. Quanto mais eu falar com ele mais depressa ele vai aprender a falar?

Na verdade, não. Uma criança autista em geral tem uma compreensão bastante restrita da linguagem.

Se a criança tem nível funcional baixo, deve aprender a se comunicar de forma análoga à que um estrangeiro aprende uma nova língua: em pequenos passos, com referências concretas e muitas repetições.

Se a criança é ecolálica (repete palavras ou frases anteriormente ouvidas), quanto mais falarmos com ela, mais material de repetição estaremos fornecendo, e estaremos aumentando a defasagem entre linguagem e comunicação.

Ecolalia não é comunicação. Não basta saber falar para se comunicar.

Em crianças autistas com inteligência normal, o processo de aquisição da linguagem, de uma forma geral, precisa de muito apoio, pois, diferentemente do que ocorre com crianças normais, parece haver uma grande desvinculação entre o uso das palavras e a compreensão de seu significado.

Até que idade posso ainda ter esperança que meu filho venha a falar?

Em autismo é quase impossível afirmar-se categoricamente alguma coisa, pois sempre correremos um grande risco de errar. Contudo, há casos de crianças autistas de alto nível de funcionamento que começam a falar as primeiras palavras perto dos quatro anos de idade e passam a dominar a

comunicação verbal em tempo relativamente curto. Há relatos de casos de crianças que iniciaram o processo da fala aos sete anos de idade, mas isto não é o usual, e alguns pais se agarram a estes casos de aparecimento tardio da fala sempre na esperança de que os filhos venham a falar a qualquer momento.

Isto não é bom, pois, quando os filhos não falam, os pais acabam se frustrando e desviando a atenção de intervenções importantes que poderiam ser efetuadas.

O principal problema de crianças de nível de funcionamento mais baixo, em relação à comunicação, está na falta da intenção de se comunicar, e não tanto na ausência de linguagem verbal.

É também bastante comum que crianças autistas, independentemente de seu nível de desenvolvimento, apresentando uma linguagem verbal bastante fluente, não tenham uma compreensão clara do mecanismo de causa e efeito envolvido na comunicação, e não saibam, por exemplo, que se faz uma pergunta com o intuito de receber uma resposta ou que quando temos problemas podemos pedir ajuda utilizando palavras.

Iniciar um processo de comunicação alternativa tem sido uma prática cada vez mais comum, pois, ao contrário do que muitas pessoas pensavam, a introdução de uma comunicação alternativa, por exemplo o PECS, tem ajudado o desenvolvimento da linguagem verbal, nos casos em que isto é possível, contribuindo na organização do pensamento e na percepção de que o ato de comunicar-se pode ter conseqüências.

Como a educação pode ajudar uma criança autista?

A educação é uma das maiores ferramentas para ajudar uma criança autista em seu desenvolvimento, para não dizer até que é a maior delas. Atualmente existem algumas variações de abordagens mais utilizadas para o ensino especial de crianças autistas, mas a maioria delas concorda

nos pontos fundamentais.

Na maioria dos métodos de educação especializados para a criança autista, inicia-se por um processo de avaliação para poder selecionar os objetivos estabelecidos por área de aprendizado. A forma de levar a criança aos objetivos propostos varia conforme o método adotado, mas na grande maioria dos métodos a seleção de um sistema de comunicação que seja realmente compreensível para a criança tem tanta importância quanto as estratégias educacionais adotadas.

A educação vista desta forma tem como meta ensinar tanto matérias acadêmicas quanto coisas que outras crianças costumam aprender através da própria experiência, como comer e vestir-se de forma independente.

Como reconhecer se uma terapia está realmente auxiliando meu filho?

Uma regra que simplifica bastante as coisas é: "Sempre que for tentar alguma coisa nova, tente-a sabendo claramente o porquê". Isto é, se você souber qual a proposta da terapia e quais os benefícios esperados, você terá como avaliar a eficiência desta terapia.

Por exemplo, tomemos a comunicação como base de raciocínio. Se alguém lhe disser que com determinado tratamento a comunicação de seu filho vai melhorar, é importante perguntar a esta pessoa o que ela entende por comunicação, de que maneira isto vai melhorar em seu filho e, por último, em que consiste o tratamento.

Sempre que alguém tenta colocar limites no meu filho, ele grita e fica muito nervoso. O que fazer?

Se o seu filho é autista, é importante que você analise bem esta importante questão. Em primeiro lugar, é necessário reconhecer a importância de colocar limites, e isso às vezes é muito difícil para qualquer pessoa.

Mas atenção, não tente colocar todos os limites ao mesmo tempo, porque na maioria das vezes é impossível.

Faça uma lista dos comportamentos que precisam de limites, estabeleça prioridades e aposte na coerência.

A resistência à tentativa de colocação de limites é normal, mas o mais freqüente é que esta resistência diminua e a criança passe a adotar rapidamente padrões mais adequados de comportamento.

Como integrar socialmente uma criança autista comprometida?

De forma geral, a integração social de uma pessoa autista não é um empreendimento fácil, porque envolve a tarefa de colocar em um meio social não preparado uma pessoa (autista) de comportamentos estranhos e desconhecidos para todas as outras pessoas.

Muitas pessoas acham que a sociedade deve aprender a conviver com a diferença, mesmo que isto implique algumas vezes em passar por situações constrangedoras.

Talvez uma forma de encarar este problema mais claramente seja vê-lo como um processo que envolve a educação tanto da pessoa autista como das demais pessoas envolvidas. Então veremos que o importante é começar selecionando prioridades e, dentro destas, começar pelas mais fáceis, e por períodos curtos de tempo, incrementando o processo na medida em que ele se desenvolve. É bom lembrar que nível de dificuldade e duração (tempo) são dois fatores de igual importância e devem ser aumentados separadamente.

Que tipo de conteúdos escolares uma criança autista em grau leve pode chegar a acompanhar ou aprender?

Depende da criança e também, é claro, do tipo de apoio que ela receber. Considerando uma criança autista, alfabetizada e acompanhando uma sala regular, é importante planejar apenas em curto prazo, enfrentando

um pequeno desafio de cada vez. Assim é possível analisar o resultado de cada passo, dimensionar uma possível mudança de estratégia, recuar um pouco quando necessário e avançar mais no que for possível.

Planejar em longo prazo pode ser um erro muito comprometedor com este tipo de criança. Portanto, como em muitas outras coisas, devemos evitar a ansiedade e o exagero de expectativas.

Como devo agir com meu filho/filha autista, na vida familiar cotidiana?

A vida familiar costuma passar por uma violenta crise nos primeiros momentos que se seguem ao diagnóstico, mas em pouco tempo ela tende a passar por algumas adaptações para acomodar-se à nova situação.

Um dos primeiros pontos, e um ponto importante, é que os membros da família têm que conviver uns com os outros. Provavelmente a pessoa com diagnóstico de autismo vai ter uma dificuldade adicional para compreender as regras sociais mais simples. Ao mesmo tempo em que a pessoa autista não vai saber preservar seu próprio espaço, pode tender a invadir o dos outros.

Portanto, é muito importante tentar desde muito cedo colocar claramente limites tanto para preservar o espaço da criança autista quanto dos demais membros da família.

Bibliografia

Catherine Maurice, Behavioral Intervention for Young Children with Autism: A Manual for Parents and Professionals (Austin, Texas: PRO-ED, 1996)

Este livro foi escrito pela mãe de três crianças, duas das quais autistas: sua filha mais velha e o filho mais novo. O livro, muito bem organizado, está centrado principalmente no ABA - Applied Behavior Analysis, incluindo um extenso programa educacional. Este livro, de 400 páginas, também traz uma útil e vasta gama de informações sobre autismo, tratamentos e pesquisas, para pais e profissionais. Disponível apenas em inglês.

Lynn M. Hamilton, Facing Autism (Colorado Springs, Colorado: WaterBrook Press, 2000)

Livro escrito também por uma mãe de um menino autista e, como o anterior, tem como tema central o ABA - Applied Behavior Analysis, traz uma série de informações muito interessantes, incluindo vários relatos da experiência da autora e endereços de instituições de autismo. O livro tem 367 páginas, está disponível em inglês e vale a pena como fonte de informações.

Uta Frith, Autism Explaining The Enigma (Cambridge, Massachussets: Blackwell, 1989)

Um livro para ser lido ao menos uma vez na vida por todas as pessoas que estudam autismo. Discute o autismo e a evolução do pensamento sobre ele, de uma forma ampla, interessante e sem radicalismos. Além da edição em inglês existe também, pelo menos, uma edição em espanhol.

José Salomão Schwartzman, Autismo Infantil (Brasília: CORDE, 1994)

Um pequeno livro completo e escrito em português numa linguagem acessível. Leitura obrigatória para pais e estudiosos.

S. E. Bryson; B. S. Clarck; I. M. Smith, First Report of a Canadian epidemiological study of autistic syndromes (J. Child Psychol. Psychiatr.; v. 29, n.4, p. 433-45, 1988)

Shirley Cohen, Targeting Autism (University of California Press, 1998).

Lisa Lewis, Special Diets for Special Kids (Arlington, Tex.: Future Horizons, Inc., 1988)

Uta Frith, Autism and Asperger Syndrome (Cambridge University Press, 1991)

Susan Thompson Moore, Síndrome de Asperger e a Escola Fundamental - soluções práticas para dificuldades acadêmicas e sociais; tradução de Inês de Souza Dias (Associação Mais 1, 2005)

Para aprofundar-se no assunto:

Internet:

Em português:

autismo@yahoogrupos.com.br
inscreva-se escrevendo para
autismo-subscribe@yahoogrupos.com.br

www.ama.org.br

www.autismo.org.br

www.autismo.com.br

www.autismo.med.br

www.cronicaautista.blogspot.com.br

www.geocities.com/Athens/Parthenon/3245

www.grupos.com.br/grupo/asperger

www.sc.gov.br/webfcee/fcautismo.htm

paginas.terra.com.br/saude/asperger

em espanhol:

www.autismo.com

www.psiquiatria.com

em inglês:

www.pecs.com

www.autism.org

www.autism-resources.com

www.autism-society.org

www.teacch.com

Livros editados pela CORDE, de distribuição gratuita:

CAMARGOS JR, Walter e Colaboradores, Transtornos Invasivos do Desenvolvimento, 3o. Milênio, 2002

FACION, José Raimundo, Transtornos Invasivos do Desenvolvimento Associados a Graves Problemas do Comportamento, Brasília, CORDE, 2002 112p.

Endereços Nacionais

Abra

ABRA - Associação Brasileira de Autismo

Rua do Lavapés, 1123 Cambuci

01519-000 São Paulo - SP

Fone: (11) 3272-8822

www.autismo.org.br

adm@autismo.org.br

Amazonas

AMA - Associação de Amigos do Autista no Amazonas

Rua 2, Bloco 09, apto "A", conj. - Bea-Ica-Paraíba

69057-560 - Manaus - AM

Fone: (92) 236-3494 Fax: (92) 642-0774

telmaviga@hotmail.com

Bahia

AMA-BA Associação de Amigos do Autista da Bahia

Rua Macedo de Aguiar, 98 Patamares

41740-085 - Salvador - BA

Fone: (71) 363-4463

info@ama-ba.org.br

www.ama-ba.org.br

INESPI - Associação de Pais e Amigos de Crianças e Adolescentes com Distúrbio de Comportamento

Rua Alberto Fiuza, 500 Imbiú

41720-025 - Salvador - BA

Fone: (71) 231-1502

Ceará

Fundação Especial Permanente Casa da Esperança

Rua NS9, No 11, bairro Água Fria

60813-660, Fortaleza - CE

Fone: (85) 3081-4872 Fax: (85) 278-3160

email: fatimadourado@msn.com

FUNDAÇÃO PROJETO DIFERENTE

Rua José Vilar, 938, Meireles

60125-000 Fortaleza - CE

Fone: (85) 224-8831

projetodiferente@fortalnet.com.br

DISTRITO FEDERAL

AMA-DF - Associação dos Amigos dos Autista do Distrito Federal

Granja do Riacho Fundo - EPNB km 04

Área Especial s/nº - Riacho Fundo

71701-970 - Brasília - DF

Fone: (61) 399-4555 Fax: (11) 399-4555

arjmarisa@aol.com

Asteca - Associação Terapêutica e Educacional para Crianças Autistas

Granja do Riacho Fundo - EPNB km 04

Área Especial s/nº - Riacho Fundo

71701-970 - Brasília - DF

Fone: (61) 399-4555 Fax: (11) 225-8806

niusarete.lima@sedh.gov.br

Goiás

AMA-GO - Associação de Amigos do Autista de Goiânia

Praça C-164 s/n, Jardim América

74250-220 Goiânia - GO

Fone: (62) 291-4478 Fax: (62) 241-2448

ruthmedeiros@cultura.com.br

AMA-Itumbiara - Associação de Amigos do Autista de Itumbiara

Av. Sul Goiana, 13 - Vila Mutirão

75510-290 - Itumbiara - GO

Fone: (62) 404-1078 Fax: (62) 431-8818

Mato Grosso do Sul

AMA-MS - Associação de Pais e Amigos do Autista de Campo Grande

Rua General Osório, 91 - Vila Olga

89008-310 - Campo Grande - MS

Fone: (67) 325-5135

ama.ms@ibest.com.br

www.amams.hpg.com.br

Minas Gerais

AMA - Associação de Amigos do Autista de São Sebastião do Paraíso

Rua Dr. João Caetano, 689 - Vila Mariana

37950-000 - São Sebastião do Paraíso - MG

Fone: (35) 3531-4788

AMA-MG - Associação de Amigos do Autista de Minas Gerais

Rua Padre Marinho, 150, bairro Santa Efigênia

30140-040 Belo Horizonte

Fone: (31) 3296-3409

mhar@ig.com.br

<http://www.autismo-br.com.br/ama>

Centro Educação Especial para Diagnóstico, Recuperação e Trabalho de Uberlândia

Rua das Juritis, 1315 - Cidade Jardim

38412-126 - Uberlândia - MG

Pará

AMA - Associação de Amigos do Autista de Belém

Rua Conselheiro Furtado, 3639 - Bloco A - apto 301

66073-160 - Belém - PA

Fone: (51) 224-6423 Fax: (51) 225-4488

Paraná

AMA - Associação Maringaense dos Autistas

Rua Joaquim Nabuco, 485 - Zona 4, Pq. das Crevilhas III

87013-340, Cidade: Maringá - PR

(44) 262-8269

amamaringa@bol.com.br

Centro Conviver

Rua Margarida Dalarme, 151

82015-000 - Curitiba - PR

Fone: (41) 273-3047

Piauí

AMA-PI - Associação de Amigos dos Autistas do Piauí

Av. Raul Lopes, 2355, próximo a Ponte da Primavera Ininga

64000-000 Teresina - PI

Fone: (86) 233-5062 Fax: (86) 234-1560

mhohelena@uol.com.br

Rio de Janeiro

AMES - Associação de Pais e Amigos Portadores de Necessidades Especiais do Rio de Janeiro

Rua Goiânia, 38 Andaraí 20540-160 - Rio de Janeiro - RJ

Fone: (21) 208-1239 / (21) 278-3281

amesrj@hotmail.com | www.amesrj.org.br

Instituto Ann Sullivan

Rua Bolívia, 51 Engenho Novo 20780-170 - Rio de Janeiro - RJ

Fone: (21) 2581-3473

CRADD - Centro de Referência e Apoio às Desordens do Desenvolvimento

Rua Álvaro Ramos 59 - Casa 1 Botafogo 22280-110 Rio de Janeiro - RJ

Fone: (21) 3209-1762 Fax: (21) 2541-4937

cradd@cradd.org.br | www.cradd.org.br

CRIARTE - Centro de Estimulação e Psicopedagogia

Rua: Goiânia, 26 - Tijuca

20540-160 - Rio de Janeiro - RJ

Fone: (21) 2570-4873

CENTRO DE DESENVOLVIMENTO HUMAITÁ

Rua Senador Correia, 56 - Laranjeiras

22231-180 - Rio de Janeiro - RJ

Fone: (21) 2558-3760 Fax: (21) 2245-1695

cdhumaita@hotmail.com

Hospital do Fundão - Odontologia

Fone: (21) 2542-2074

UM LUGAR AO SOL - Centro Educacional

Av. General Guedes da Fontoura, 880 - Barra da Tijuca

22621-243 - Rio de Janeiro - RJ

Fone: (21) 2493-3367 / 2495-6436 Fax: (21) 2491-3464

lugaraosol@openlink.com.br

Sie: www.lugaraosol.com.br

Rio Grande do Sul

AMA-FA - Associação de Amigos do Autista de Farroupilha

Rua Coronel Pena de Moraes, 610 A, Bairro São Luiz

95180-000 Farroupilha - RS

Fone: (54) 9945-2735 Fax: (54) 9973-0460

smeraldo@terra.com.br ou amafar@terra.com.br

AMARS - Associação de Pais e Amigos do Autista do Rio Grande do Sul

Rua dos Andradas, 1.727 9o cj. 95 Centro

90020-013 Porto Alegre - RS

Fone: (51) 3224-6423 Fax: (51) 3225-4488

luizismael@terra.com.br

Centro Teacch Novo Horizonte

Rua Félix da Cunha, 869 Moinho de Vento

90570-001 Porto Alegre - RS

Fone: (51) 3346-4637

URL: http://ourworld.compuserve.com/homepages/Peter_Siegrist

Centro de Atendimento Pedagógico RE-FAZENDO

Rua Félix da Cunha, 870 - Moinho de Vento

90570-001 - Porto Alegre - RS

Fone: (51) 3346-4637

Santa Catarina

AAMA - Associação de Amigos do Autista de Jaraguá do Sul

Rua Expedicionário Gumercindo da Silva, 370 Centro

89252-000 Jaraguá do Sul - SC

Fone: (47) 370-1555 Fax: (47) 370-1555

ama.autista@uol.com.br

AMA - Associação de Amigos do Autista de Joinville

Rua José Gerard Rolim Filho, 185

89222-590 - Joinville - SC

Fone: (47) 425-5649 Fax: (47) 435-4082

amigosama@tutopia.com.br

São Paulo

AMERICANA

ADAPAM - Associação de Amigos e Pais de Autistas

Rua Carioba, 516

13465-000 - Americana - SP

Fone: (19) 3462-8706 / 3470-5285 Fax: (19) 3462-4395

Centro Mun. De Ed. Do Autista - Tempo de Viver

Rua Luis Delben, 52

13465-000 - Americana - SP

ATIBAIA

Núcleo de Integração - LUZ DO SOL

Estrada Tocantins, 776 Jd Estância Brasil

12949-077 Atibaia

Fone: (11) 4415-2800 (11) 4415-1681

nucleoluzdosol@nucleoluzdosol.com.br

www.nucleoluzdosol.com.br

FENIX - Centro de Educação Especial S/C. Ltda

Rua Nilson Teodoro de Oliveira, 148 - Vila Suíça

12947-040 - Atibaia - SP

Fone: (11) 484-9165 Fax: (11) 7871-2752

CAMPINAS

ADACAMP - Associação para o Desenvolvimento dos Autistas em Campinas

Rua Padre Francisco de Abreu Sampaio, 349 - Parque Itália

13036-140 - Campinas - SP

Fone: (19) 3272-7889 Fax:(19) 3272-4400

COTIA

Fundação Mercedes de Andrade Martins

Av. Mercedes de Andrade Martins, 777 - Gramado

06710-060 - Cotia - SP

Fone: (11) 7922-2550 / 4612-2550

GUARUJÁ

Associação de Pais e Amigos dos Autistas do Guarujá

Rua Álvaro Nunes da Silva, 110 B Jardim Conceiçãozinha

11472-010 Guarujá - SP

Fone: (13) 3355-4717 Fax: (13) 3383-1179

INDAIATUBA

CIRVA - Centro de Integração, Reabilitação e Vivência dos Autistas

Rua Granada, 46 - Vila Teles

13330-000 - Indaiatuba - SP

Fone: (19) 3834-6295

ITAPECERICA DA SERRA

Centro Municipal de Habilitação e Reabilitação - ARCO-ÍRIS

Rua Treze de Maio, 206 - Centro

06850-000 - Itapecirica da Serra - SP

Fone: (11) 4667-4679

cmhrrarcoiris@ig.com.br

ITU

Associação Amigos dos Autistas de Itu - AMAI

Av. Carolina Piunti, 250 Jardim Padre Bento

13300-000 - Itu - SP

Fone: (11) 4022-6698 Fax: (11) 4022-6698

amai@thewaynet.com.br

JAÚ

Associação de Pais, Amigos e Educadores do Autista de Jaú

Av. Brasil, 206 Vila Brasil

17202-300 Jaú - SP

Fone: (14) 3626-1079

eeautistajau@ig.com.br

JUNDIAÍ

CAJU - Centro de Aprendizagem Jundaiense

Rua Comandante Fidelmo Munhoz, 33 - Anhangabaú

13202-160 - Jundiaí - SP

Fone: (11) 434-5338

LIMEIRA

CEMA - Centro Municipal do Autista

Rua Barão de Campinas, 247 - Centro

13480-000 - Limeira - SP

Fone: (19) 3442-8726 Fax: (19) 3441-5042

OSASCO

ADIANTE - Associação de Incentivo ao Núcleo de Trabalhos Especiais

Rua Benedito Ferreira da Silva, 40 Jardim Adalgisa
06030-190 - Osasco - SP
Fone: (11) 3682-5499 Fax: (11) 3685-0474

PRESIDENTE ALVES

AME - Associação Multidisciplinar de Educação Especializada Regiane Affonso

Rua Eloy Ortega Munhoz, 05 - Jardim Colina do Sol
16670-000 - Presidente Alves - SP
Fone: (14) 3587-1136 Fax: (14) 577-1136

RIBEIRÃO PRETO

AMA - Associação de Amigos do Autista de Ribeirão Preto

Rua Nélio Guimarães, 184 - Alto da Boa Vista
014025-290 - Ribeirão Preto - SP
Fone: (16) 623-4905
ama.rp@covex.com.br
www.amaribeirao.org.br

SANTO ANDRÉ

AMA - Associação de Amigos do Autista do ABC

Rua Oratório, 299 - Bangu
09280-550 - Santo André - SP
Fone: (11) 4996-1146- (11) 4975-4060

SANTOS

APAEA - Associação de Pais, Amigos e Educadores de Autistas

Rua Almeida de Moraes, 17
11015-450 - Santos - SP
Fone: (13) 3235-6985
autistasantos@ig.com.br
www.autistasantos.hpg.com.br

SÃO JOSÉ DO RIO PRETO

AMA - São José do Rio Preto

Av. Brasilusa, 500 - Jardim Redentor
15085-020 - São José do Rio Preto - SP
Fone: (17) 226-1780
emapm@ig.com.br

SÃO PAULO

AMA - Associação de Amigos do Autista de São Paulo

Rua do Lavapés, 1123 - Cambuci
01519-000 - São Paulo - SP

Fone: (11) 3272-8822

falecomaama@ama.org.br

www.ama.org.br

AUMA - Associação dos Amigos da Criança Autista

Rua Cezar Zana, 257 Alto de Santana

02406-030 São Paulo - SP

Fone: (11) 6950-6246 Fax: (11) 6950-4914

autismo@uol.com.br

www.autista.org.br

Casa do Autista

Rua Joaquim Antunes, 819 1o. Andar ap. 12

05415-012 - São Paulo - SP

martamidori@uol.com.br

LUCCA - Unidade de Convivência da Criança Autista

Rua Pássaro e Flores, 336 - Jardim das Acácias

04704-000 - São Paulo - SP

Fone: (11) 5505-1804 Fax: (11) 543-8644

lucbautista@aol.com.br

www.lucca.org.br

SOROCABA

AMAS - Associação de Amigos do Autista de Sorocaba

Rua Nova Odessa, 201 - Jardim Vera Cruz

18055-360 - Sorocaba - SP

Fone: (15) 222-4646 Fax: (15) 3217-8074

amassorocaba@uol.com.br

TAUBATÉ

APACDA - Associação de Profissionais e Amigos de Autistas e de Crianças com Distúrbio de Aprendizagem Joel Pedro Jorge

Rua Monsenhor Ascânio Brandão, 215 - Vila das Graças

12060-540 - Taubaté - SP

Fone: (12) 3631-4539

sinapsetaubate@ig.com.br

Sergipe

AMAS - Associação de Amigos do Autista de Sergipe

Rua Péricles Vieira de Azevedo, 1812 Coroa do Meio

49035-640 Aracaju - SE

Fone: (79) 255-2970 Fax: (79) 255-3242

carmo@sedh.gov.br

