

Förenings- NYTT

April/Maj 2012
Nr. 1, årgång 11



Vicehövding Håål och hövding Pentagon återförenas.
(Foto, objekt och konstinstallation: Fil. mag. Sandra Petojevic (aspergare))

Sandras berättelse

Aktiviteter och träffar

Möt vår nya ordförande



DISTRIKTSTYRELSE

Annika Lindström, ordförande
Margareta Kärnevik Måbrink, vice ordförande
Bo Sannum, kassör

Marie Samuelsson, sekreterare
Fanny Pilo
Margret Vinblad
Ulrika Brodd

Ersättare

Katarina Kasperson
Kirsten Ekholm
Britt-Marie Mårdstedt

Valberedning

Camilla Dahlin, sammankallande
Eija Berntsson
Yvonne Münch

REDAKTION

Ansvarig utgivare och redigerare

Annika Lindström

Redaktör

Ulla Adolfsson

Skribent

Hans Rignell

Föreningsnytt utkommer med
fyra nummer per år och trycks i
ca 1 300 exemplar.

Annonsprislista

Helsida	2 000 kr
Halvsida	1 000 kr
1/4 sida	500 kr
1/8 sida	300 kr

Postgiro: 66 97 58-5
Bankgiro: 5339-3500

Innehåll:

F.d. ordförande har ordet.....	3
Sten Lindholm 80 år	4-5
Årsmöte	6
Sandras berättelse	7
"Anslagstavla"	8
Vår nya ordförande.....	9
Stadsteatern	10-11
RiFS projektet	12
Aktiviteter/träffar	13
Föreläsningar.....	14
Kansliet.....	15
Våra sponsorer	15
Kalendarium	16

För er som är medlemmar!
Missar inte våra digitala
medlemsutskick, anmäl er
mailadress till kansliet på:
[goteborg@autism.se!](mailto:goteborg@autism.se)

Autism & Aspergerföreningen Distrikt
Göteborg ansvarar inte för insänt,
ej beställt material. Redaktionen för-
behåller sig rätten att förkorta insänt material.



F.d. ordförande har ordet

Samma frågor då som nu?

När jag gick hemåt efter att ha intervjuat Sten Lindholm, föreningens första ordförande på 80-talet, malde tankarna runt i huvudet. På frågan vilka som då var de viktigaste frågorna kommer Sten bl a in på skolan, att man drev krav på avlastning för familjer och att man ville sprida kunskap. **Är inte det precis vad föreningen fortfarande håller på med?** Jag blir både glad och ledsen när jag tänker på det.

Ledsen för att denna eviga skolfråga ständigt mals runt i debatten. Ofta på en ganska låg nivå, kan jag tycka. Ska det vara så svårt att få till små, anpassade undervisningsgrupper där personalens kunskap om autism kan föras vidare och där undervisningen är anpassad efter barnens förmågor. Inte som en allena saliggörande quick fix, men som en resurs – en möjlighet?

Glad blir jag när jag tänker på all den kunskap om autism/asperger som de senaste 30 åren ändå har fört med sig. Tack och lov behöver man från vår förening inte längre gå ut och säga: *'Nej, det är inte mammornas fel att barnet har autism...'*

Eller behöver man det?

Fast lite ledsen också med tanke på hur svårt det är att få all denna samlade kunskap om neuropsykiatriska funktionsnedsättningar att få genomslag 'i verkligheten' – på lärarhögskolor, i skolan, på gruppboheter, hos myndigheter och politiker. Och avlastning – ja, vi har ju faktiskt fått en LSS-lag, även om den naggas i kanten här och var.

Glad blir jag också när jag tänker på den stadga som finns i vår förening nu – vi har en lokal, vi har möjlighet att ha en anställd. Så var det inte på 80-talet.

Det är med ganska stort vemod som jag nu av familjescäl tvingas lämna en förening som jag vet behövs lika mycket nu som för 30 år sedan. Som kunskapsspridare, pådrivare och, inte minst, som mötesplats för så många engagerade och ofta hårt belastade medlemmar.

Göteborg den 2 april 2012

Hans

Hans Rignell
f.d. Ordförande
Autism & Aspergerföreningen
Distrikt Göteborg

Sten Lindholm 80 år!

”Det här brevet är ett första försök från några föräldrar till autistiska barn att starta en lokalförening av FPB (Föreningen för Psykotiska Barn) i Göteborg med omnejd. (...)

Målsättningen (...) är att med gemensamma krafter påverka och upplysa kommun, landsting, skolor m. fl. om de autistiska barnens rättigheter och speciella behov av hjälp på olika nivåer.

(...) Är ni intresserade hör av Er till Solveig och Sten Lindholm (föräldrar) (...)”

Så börjar och slutar ett brev daterat januari 1979.

Hur startade föreningen?

– Tack vare Lorna Wings bok Autistiska barn anade vi att vår son Erik hade autism, säger Sten Lindholm.

Innan dess hade Solveig och Sten sökt hjälp när Erik var i 4-5 årsåldern. Resultatet blev en cirka 5 veckors lång utredning som mer gick ut på att rikta blickarna mot föräldrarna än deras son Erik.

– De ville mer kolla oss. På den tiden handlade det mycket om föräldrarnas fel, säger Sten.

Åter till föreningens bildande:

– Vi skrev också till GP – de kom hem till oss och vi fick ut genom dem att ’intresserade föräldrar kunde kontakta oss’. Via en psykolog i Alingsåstrakten kunde också kontakter knytas till familjer i motsvarande situation som familjen Lindholm.

På så sätt samlades några familjer hemma hos Sten och Solveig. 1979 i januari gick ovanstående brev ut till de kontakter som då fanns. Det första mötet för den nybildade föreningen ägde rum på en konsthall i Göteborg – Maneten.

– Där hade vi bland annat föreläsningar och utställningar om handikappade barn. På den tiden hette det barndomspsykotiska barn. Det kom skolklasser.

Vilka var de viktigaste frågorna?

– Vi ville att politikerna skulle utreda hur många familjer som hade barn med autism i Göteborg/Bohuslän. Mycket handlade om att sprida kunskap om att denna grupp av autistiska barn fanns. Jag var på många möten med Omsorgsstyrelsen. Hur skulle man hjälpa dessa barn? Det handlade mycket om krav på avlastning. Det fanns ju helt enkelt ingen annan hjälp att få – läkarna tyckte att man skulle sjukskriva sig. I och med att det inte var erkänt som handikapp fanns ingen beredskap och inga resurser runt dessa barn.

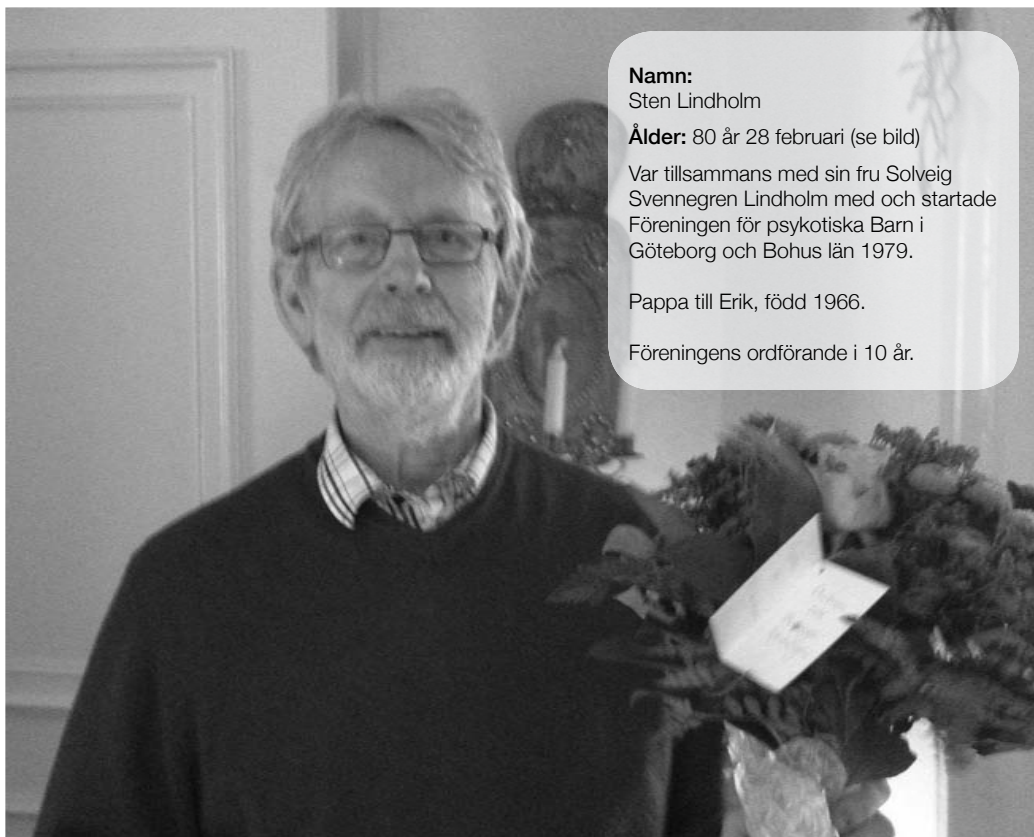
– På Maneten hade vi en utställning ’Barnen är allas’. Vi bad Christoffer Gillberg att hålla en föreläsning om autism och folk från Riksföreningen var där, fortsätter Sten Lindholm. Denna utställning hösten 1979 blev en rivstart för föreningen.

Vilka var de viktigaste frågorna?

– Man drev frågor runt skolan – små klasser, och avlastning. För oss i föreningen var kanske det viktigaste att vi träffades – vi stöttade varandra.

Det brett upplagda Rebeckaprojektet förlades till Göteborg 1984.

– En av de viktigaste frågorna för Rebeckaprojektet var att starta ett korttidshem. Vi hittade ett hus i Askim. Med Riksföreningens hjälp köptes huset Trollängen. Vi fick tag på bra föreståndare och personal. Barnen kunde vara där över helger. Två, tre dagar som avlastning både för föräldrar och barn.

**Namn:**

Sten Lindholm

Ålder: 80 år 28 februari (se bild)

Var tillsammans med sin fru Solveig Svennegren Lindholm med och startade Föreningen för psykotiska Barn i Göteborg och Bohus län 1979.

Pappa till Erik, född 1966.

Föreningens ordförande i 10 år.

Vilken fråga tycker du är viktig idag?

– När ett barn flyttar från en skola till en annan eller till eget boende. Det finns ingen överlämning. Om man flyttar till en gruppbostad – det är ofattbart att det inte kan fungera. Barnens, ungdomarnas kunskap försvinner om man inte kan bygga vidare på det nya stället.

En annan sak är det här med bemötande – t ex att personal i skolan och på andra ställen skulle kunna bemöta dem på rätt sätt så att de kan minska medicinerna. Om det finns ett riktigt bemötande och att personal inte byts ut så mycket så kanske man inte behöver all denna lugnande medicin.

Mer om föreningens historia, bl a en historik skriven av Sten Lindholm, föreningens första protokoll och om Rebeckaprojektet finns att läsa i jubileumsskriften '*Föreningen Autism, trettioårsjubileum – en kort historik 1979 – 2009*'. Går att rekvirera från föreningen

TEXT: HANS RIGNELL

BILD: ULLA ADOLFSSON

Årsmötet 14 mars 2012

Det kom drygt 30 röstberättigade medlemmar för att delta vid föreningens högsta beslutande organ, årsmötet. Bland de som slutit upp fanns många kända ansikten bl a flera tidigare ordförande men även flera nya medlemmar.

Till ny ordförande för föreningen valdes Annika Lindström och till nya ersättare valdes Kirsten Ekholm och Britt-Marie Mårdstedt.



Avgående ordförande Hans Rignell avtackades av Margareta Kärnevik Måbrink som även tackade Anna Jonsson för hennes arbete.



Innan mötet startade fick föreningen en ordförandeklubba, en gåva från Sandra Petojevic och efter mötet serverades goda landgångar från Jerkstrands och en kaka till kaffet.

Till ordförande för mötet valdes Elaine Johansson som är medlem sedan många år och även ordförande i HSO Västra Götaland. Hon berättade om hur man arbetar med frågor i Västra Götaland och då främst arbetet med den nya Rättighetskommittén och HSO:s projekt Funkia som är ett projekt för att stärka möjligheten för unga vuxna med funktionsnedsättning att komma ut på arbetsmarknaden.

För mer information om HSO VG och projekt Funkia se www.hso-vg.se

TEXT OCH BILD: ULLA ADOLFFSON

De nya rödvita skorna

När jag var fyra år satt jag på den bruna pallen i tamburen som vanligt, eftersom min mamma nyss hade hämtat mig på Tunnländsgatans dagis. Men den här gången uppförde hon sig hemlighetsfullt, inte som hon brukar. Jag fylldes av stor förväntan, men samtidigt av en viss oro; vad ska hända nu?

”Skini, skini, skini”, sa mamma leende och knöt upp de vita skorna som jag hade på mig. (”Skini” betyder ”ta av” på serbokroatiska.) Hon tog av mig de vita skorna på ett nästan rituellt sätt, vände sig om och höll sedan fram ett par nya, rödvita skor mot mig, som om de vore en helig offergåva till mig. ”Vidi, vidi, vidi”, sa mamma och hennes ansikte lyste likt en sol. (”Vidi” betyder ”titta” på serbokroatiska.) Jag såg på de rödvita skorna och tyckte att de var de mest underbara, finaste och tjugigaste skor jag någonsin sett! Jag blev

uppriktigt glad över dessa skor som var vita med en klarröd kant som rundade tår och häl, och jag satt en lång stund med dem i knät och betraktade deras fina form, andades in deras ljuvliga läderdoft och såg hur det matta ljuset från taklampan spelade över den blanka, rundade ytan.

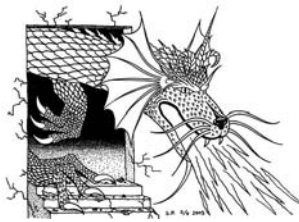
Men mammas glädje förbyttes i undran, då jag med till synes tom blick och halvöppen mun satt och vände och vred på skorna i knät. Eftersom jag på den tiden inte visste hur man skulle visa spontan glädje, så trodde mamma att jag hade blivit besviken. Först många år senare kunde jag tacka mamma för de fina skorna som jag hade fått och hur mycket jag hade tyckt om dem och hur ledsen jag hade blivit när jag till slut hade växt ur dem och inte längre kunde ha dem på mig ...

Fil. mag. Sandra Petojevic (aspergare)

Illustrationerna nedan är från trilogin ”Maktens tiaror” skriven av fil. mag. Sandra Petojevic (aspergare)



Vårdagjämningsbanketten i Portelan.



Khobir Dergolomons ångkula.



Kobarashiansk spårvagn.



HSO i Göteborg Handikappföreningarnas Samarbetsorgan

”Barn i fokus - tema funktionshinder”

Datum: Måndagen den 28 maj 2012

Tid: klockan 14-20

Plats: Dalheimers Hus, Slottsskogsgatan 12

HSO Göteborg arrangerar tillsammans med Dalheimers Hus och Länsstyrelsen Västra Götalands län konferensen ”Barn i fokus - tema funktionshinder” måndagen den 28 maj kl. 14 - 20. Konferensen är öppen för alla intresserade.

Det kommer att vara föreläsningar, seminarier och utställningar kring olika områden som rör barn och funktionshinder. **Fritid för alla** ordnar roliga aktiviteter för barnen. Bland föreläsarna finns bl.a. Tove Rinnan från projektet Egen växtkraft, la Kjellsdotter från Fritid för alla samt representanter från Göteborgs Stad och Försäkringskassan. Seminarieföreläsare är bland annat Familjelotsen, Brukarstödcentrum och Detektivskolan m.fl. Dagen leds av Ylva Freden från Länsstyrelsen Västra Götalands län.

Mer information, detaljerat program och hur man anmäler sig finns på www.gbghso.se

Välkomna!

Kerstin Sjöås
Ordförande
HSO Göteborg

Efterlysning!

Jag heter Bo Westlund och arbetar som journalist och skulle vilja belysa problematiken för grundskoleelever med autism/asperger. Har du ett barn med autism/asperger som inte har en fungerande skolgång och/eller mår dåligt på grund av sin skolsituation, var vänlig kontakta mig på: bwr@telia.com

Vem är vår nya ordförande?

**Fullständigt namn:**

Annika Nam-Hee Kim Lindström

Ålder: 40 år

Familj: man Jonas, Elliott 8 år,
och Naiomi 6 år

Bor: Guldheden, Göteborg

Antal år i föreningen: 3 år
(varav 1 i styrelsen)

Jobbar med: Personlig tränare på
Sportlife i Majorna

Intressen: Böcker, film, människor

Tanke - känsla - handling

Vad vi tänker påverkar hur vi känner och vad vi känner påverkar vad vi gör och vad vi gör påverkar hur vi känner och vad vi känner påverkar vad vi tänker osv ...

För mig genomsyrar detta hela vårt liv. Hur vi ser på varandra och hur det påverkar vårt bemötande. Jag jobbar som personlig tränare och pratar dagligen om vikten av att inte bara träna fysiskt utan även mentalt. Vår inställning till oss själva och vår omvärld har så stor betydelse för vad vi gör och hur vi känner oss.

När jag ser hur personer med funktionsnedsättning och deras anhöriga blir bemötta tänker jag alltid samma sak, om man kan uppmärksamma att vårt synsätt är en bidragande faktor till hur lagar följs och beslut fattas, så blir det så tydligt vad det är vi behöver påverka för att få en långsiktig förändring.

Detta och mycket mer är det jag vill jobba med som ordförande för *vår förening*. Jag vill betona att detta är *vår förening*, inte styrelsens eller någon annans, det är vi som medlemmar som är föreningen. Därför är det förstås viktigt att alla synpunkter och åsikter kommer fram, skicka de gärna till oss på vår mailadress goteborg@autism.se.

Jag ser fram emot att få jobba för oss som är medlemmar tillsammans med er.

Ta hand om er i vårljuset!

Göteborg den 4 april 2012

Annika Lindström

Ordförande

Autism & Aspergerföreningen

Distrikt Göteborg

Jag vill få vara Mamma

Ett svart familjedrama om kärlekens villkor



Göteborgs Stadsteater sätter upp en föreställning i samarbete med Moomsteatern som ställer våra invanda föreställningar om normalitet på ända.

Under mars och april månad är jag tjänstledig från föreningen 2 dagar/vecka. Under den tiden arbetar jag på Göteborgs Stads-teater med marknadsföring av föreställningen *Jag vill få vara Mamma*.

Föreställningen handlar om en lycklig familj, en mamma och en pappa med tre halv-vuxna barn. De får en gäst som blir nästan som en ny familjemedlem och allt är bra till en början. Då blir en familjemedlem plötsligt allvarligt sjuk.

Det är en pjäs som får oss att fundera kring vad som händer med den villkorlösa kärleken när livet inte blir riktigt som vi tänkt.

För mer information www.stadsteatern.goteborg.se och www.moomsteatern.se

Moomsteatern startade för drygt 25 år sedan i Malmö och är en av de ledande professionella teatrarna i världen med en fast ensemble för skådespelare med intellektuell funktionsnedsättning.



Pjäsen är skriven av Ann-Sofie Bárány och regisseras av Kjell Stjernholm som också är grundare av och före detta konstnärlig ledare på Moomstatern

Skådespelare är Pierre Björkman, Niclas Lendemar, Gunilla Ericsson, Bill Hugg, Åsa-Lena Hjelm och Gustav Ekman-Mellbin.

TEXT: ULLA DOLFSSON

BILDER: JONAS KÜNDIG

 **Göteborgs
Stadsteater**

 **MOOMS**
Teatern

Föreningen är med i projektet RiFS (Riktat FöräldraStöd) där man undersöker stödet till föräldrar till barn med funktionsnedsättning:

- Vilket stöd finns det för föräldrar vars barn har funktionsnedsättning?
- Hur uppfattar och upplever föräldrarna stödet?
- Vilket stöd tycker föräldrarna att de behöver?
- Vad kan göras bättre?

För att få svar på frågorna genomförs intervjuer med föräldrar. Dessutom besvarar professionella inom olika verksamheter en webbenkät.

En annan angelägen fråga i projektet är hur samverkan mellan olika aktörer ser ut. Man undersöker därför interaktion och ansvarsfördelning mellan olika kommunala

och regionala verksamheter, ideella organisationer och brukarorganisationer.

Man vill också särskilt studera stödet till föräldrar ...

- ... som har barn med olika diagnoser
- ... med olika etnisk bakgrund
- ... med funktionsnedsättning

Projektet drivs av Göteborgs universitet och Göteborgs Stad i samarbete med FoUiVäst/GR, Sahlgrenska Universitetssjukhuset (DART på Drottning Silvias barn- och ungdomssjukhus), Kungälv kommun, Tjörns kommun, habiliteringen i Göteborg och Södra Bohuslän, Ågrenska, Bräcke Diakoni, Föreningen för barn, unga och vuxna med utvecklingsstörning (FUB), Riksförbundet för Rörelsehindrade Barn och Ungdomar (RBU) och Autism- och Aspergerföreningen distrikt Göteborg.

Projektet finansieras av Statens folkhälsoinstitut och pågår under 2011-2013.

Representant från föreningen är Annika Lindström.



Stort tack till alla er som har hört av er med feedback på vad vi tar upp i Föreningsnytt och för alla bra tips. Vi i redaktionsgruppen uppskattar det verkligen och kommer jobba vidare med att ta fram bra och intressant läsning för våra medlemmar.

Redaktionen

Träffgrupp

För vuxna med Asperger/hfa

Träffarna har följande planering: Fram till klockan 14.30 är det diskussion kring ett tema. Därefter kan den som vill följa med ut och äta på t ex pizzeria.

Tid: Klockan 13.00-17.00

Plats: Föreningens lokaler på
Lindhultsgatan 23

Träffar: 19/5

Föranmälan behövs inte.

OBS! Datum kan komma att ändras. Datumen finns även på föreningens hemsida. Du kan också ringa föreningen för mer information.

För frågor kontakta:

Jeanette: mobilnummer 070-338 94 45

Mail: as.traffgrupp@gmail.com

Föreningen: goteborg@autism.se

Telefon: 073 -822 30 03

40 plus

Träffar för dig som har Aspergers syndrom/hfa och är 40 år eller äldre.

Tid: klockan 17.00-20.00

Träffar: 11/5

Plats: Föreningens lokaler på
Lindhultsgatan 23

För information och anmälan kontakta föreningen.

Öppet Hus

Träffar för medlemmar varje månad.

Tid: Tisdagar klockan 17.00-20.00

Datum: 8/5 och 29/5

Föranmälan behövs inte. För mer information, se föreningens hemsida.

Plats: Föreningens lokaler på
Lindhultsgatan 23

Drop In dagtid

För alla medlemmar som vill besöka kansliet, kanske bara läsa lite eller ta en fika.

Tid: Tisdagar klockan 14.00-17.00
Torsdagar 10.00-12.00

Föranmälan behövs inte.

Plats: Föreningens lokaler på
Lindhultsgatan 23



Föräldrträffar, föräldragrupper, fika med snack

Föreningen kan hjälpa till med att skapa träffgrupper, studiecirklar eller föräldragrupper. Kontakta kansliet för mer information.

Bild: Piyachok Thawornmat /
FreeDigitalPhotos.net

För mer information om de grupper som finns som vänder sig till föräldrar och anhöriga, gå in på www.autism.se/goteborg. Där finns alltid aktuell information om platser, tider och datum.

Föreläsningar i samverkan med:

Till hösten kommer bli nedanstående föreläsningar att hållas. Håll utkik på www.autism.se/goteborg för mer information.

För anmälan till föreläsningarna kontakta kansliet.

Aspergers syndrom - olika men ändå lika i ett utvecklingsperspektiv.

Föreläsare: Petra Dewrang
Beteendevetare, fil dr i psykologi samt förälder till två nu vuxna söner med autisttillstånd.



Föreläsningen handlar om självuppfattning, social funktion och beteende hos unga personer med Aspergers syndrom. Den bygger på en avhandling som blev färdig förra året där 28 ungdomar, och i vissa fall även deras föräldrar, delade med sig av sina erfarenheter av ungdomarnas svårigheter och förhoppningar.

Datum: Måndagen den 21:a maj, Tid: klockan 18.00 - 20.00, Plats: Föreningens lokaler på Lindhultsgatan 23, Pris: 100 kr

ANNONS

Urpremiär 20 april Nya Studion

JAG VILL FA VARA MAMMA

I samarbete med Moomsteatern undersöker vi den sköra tråd som utgör gränsen för normalitet.

Av ANN-SOFIE BÄRÄNY
Regi KJELL STJERNHOLM Med PIERRE BJÖRKMAN,
GUSTAV EKMAN-MELLBIN, GUNILLA ERICSSON,
ÅSA-LENA HJELM, BILL HUGG, NICLAS LENDEMAR

MOOMS
Teatern

Biljetter 031 708 71 00
Restaurangen 031 708 70 90
www.stadsteatern.goteborg.se



Göteborgs
Stadsteater





Sponsra föreningen!

Delta med din logotype i 4 nummer av Föreningsnytt. Ett enkelt och smidigt sätt att sponsra Autism & Aspergerföreningen, Distrikt Göteborg.

För mer information, kontakta föreningen.

Kansliet

Autism- och Aspergerföreningen

Distrikt Göteborg

Lindhultsgatan 23

416 74 GÖTEBORG

Telefon: 073 -822 30 03

E-post: goteborg@autism.se

Hemsida: www.autism.se/goteborg

Postgiro: 66 97 58-5

Bankgiro: 5339-3500

Till föreningens aktiviteter finns ett begränsat antal platser. Anmälan kan göras per e-post eller telefon. (gäller ej öppet hus, drop in och träffgrupp).

På föreningens hemsida kan du läsa mer. Där finns information om förändringar, ändrad lokal och om det är fullsatt eller inställt.

Vår målsättning är att hålla hemsidan uppdaterad. www.autism.se/goteborg

På kansliet arbetar Ulla Adolfsson, föreningskonsulent.



Tyvärr har hon inte alltid möjlighet att svara i telefon. På kansliet finns endast en anställd. Tala in ett meddelande. Kom ihåg att lämna ditt telefonnummer.

Det kan dröja innan du blir uppringd eller får svar på e-post. Har du inte hört något på 2 veckor kontakta föreningen igen.

Om ni är intresserade av att delta i enkäter eller intervjuer från studerande ...

...hör av er till kansliet, så kontaktar vi er!

Kalendarium

Våren 2012

MAJ

JUNI

JULI

T 1 FÖRSTA MAJ	F 1	S 1	
O 2	L 2	M 2	27
T 3	S 3	T 3	
F 4	M 4	O 4	23
L 5	T 5 VÄRLDSMILJÖDAGEN	T 5	
S 6	O 6 NATIONALDAGEN	F 6	
M 7	T 7	L 7	19
T 8 Öppet Hus 17-20	F 8	S 8	
O 9	L 9	M 9	28
T 10	S 10	T 10	
F 11 40 Plus	M 11	O 11	24
L 12	T 12	T 12	
S 13	O 13	F 13	
M 14	T 14	L 14	20
T 15	F 15	S 15	
O 16	L 16	M 16	29
T 17 KRISTI HIMMELSFÄRDS DAG	S 17	T 17	
F 18	M 18	O 18	25
L 19 Träffgrupp	T 19	T 19	
S 20	O 20	F 20	
M 21 Föreläsning	T 21	L 21	21
T 22	F 22 MIDSOMMARAFTON	S 22	
O 23	L 23 MIDSOMMARDAGEN	M 23	30
T 24	S 24	T 24	
F 25	M 25	O 25	26
L 26 PINGSTAFTON	T 26	T 26	
S 27 PINGSTDAGEN, MORS DAG	O 27	F 27	
M 28 ANNANDAG PINGST	T 28	L 28	22
T 29 Öppet Hus 17-20	F 29	S 29	
O 30	L 30	M 30	31
T 31		T 31	

Kansliet har sommarstängt hela juli!

Autism & Aspergerföreningen Distrikt Göteborg

Lindhultsgatan 23 • 416 74 GÖTEBORG
Telefon: 073 - 822 30 03 • E-post: goteborg@autism.se
www.autism.se/goteborg