

Theunissen, Kulig, Leuchte, Paetz (Hrsg.)

Handlexikon Autismus-Spektrum

Schlüsselbegriffe aus Forschung, Theorie, Praxis und Betroffenen-Sicht

Kohlhammer



Georg Theunissen/Wolfram Kulig/ Vico Leuchte/Henriette Paetz (Hrsg.)

Handlexikon Autismus-Spektrum

Schlüsselbegriffe aus Forschung, Theorie, Praxis und Betroffenen-Sicht Dieses Werk einschließlich aller seiner Teile ist urheberrechtlich geschützt. Jede Verwendung außerhalb der engen Grenzen des Urheberrechts ist ohne Zustimmung des Verlags unzulässig und strafbar. Das gilt insbesondere für Vervielfältigungen, Übersetzungen, Mikroverfilmungen und für die Einspeicherung und Verarbeitung in elektronischen Systemen.

Die Wiedergabe von Warenbezeichnungen, Handelsnamen und sonstigen Kennzeichen in diesem Buch berechtigt nicht zu der Annahme, dass diese von jedermann frei benutzt werden dürfen. Vielmehr kann es sich auch dann um eingetragene Warenzeichen oder sonstige geschützte Kennzeichen handeln, wenn sie nicht eigens als solche gekennzeichnet sind.

1. Auflage 2015

Alle Rechte vorbehalten © W. Kohlhammer GmbH, Stuttgart Gesamtherstellung: W. Kohlhammer GmbH, Stuttgart

Print:

ISBN 978-3-17-023431-4

E-Book-Formate:

pdf: ISBN 978-3-17-026753-4 epub: ISBN 978-3-17-026754-1 mobi: ISBN 978-3-17-026754-8

Für den Inhalt abgedruckter oder verlinkter Websites ist ausschließlich der jeweilige Betreiber verantwortlich. Die W. Kohlhammer GmbH hat keinen Einfluss auf die verknüpften Seiten und übernimmt hierfür keinerlei Haftung.

Vorwort

Wer die Entwicklung im Bereich der Behindertenhilfe verfolgt, wird unschwer erkennen, dass in den letzten Jahren auf dem Gebiete des Autismus vieles in Bewegung geraten ist. Wohl in keinem anderen Bereich gibt es eine so dynamische Entwicklung, aber auch kontrovers geführte Diskussion, die sich sowohl innerhalb unterschiedlicher Disziplinen wie Medizin/Psychiatrie, Neurowissenschaften, Psychologie, Rehabilitations-, Heil- oder Sonderpädagogik als auch zwischen den verschiedenen Fachgebieten vollzieht.

Neuere Statistiken aus führenden Industrienationen zeigen auf, dass Autismus heute nicht mehr als eine eher seltene Behinderungsform in Erscheinung tritt. Nach US-amerikanischen Untersuchungen nimmt Autismus im Kontext von Behinderungen (*developmental disabilities*) derzeit am stärksten zu. So hat kürzlich, im März 2012, das National Institute of Mental Health, eine Unterabteilung des U.S. De-

partments of Health and Human Services, neueste Zahlen veröffentlicht, nach denen davon ausgegangen werden kann, dass unter 88 Neugeborenen ein autistisches Kind ist. Diese aktuellen Zahlen bestätigen den bislang auf der Grundlage von Statistiken des US-Centers for Disease Control and Prevention konstatierten Trend, dass sich in den letzten Jahren die Anzahl von autistischen Kindern drastisch erhöht hat¹.

Wie in den USA wird gleichfalls in Großbritannien Autismus wesentlich häufiger diagnostiziert als noch vor einigen Jahren. Während in Großbritannien eine Prävalenzrate von etwa 1% zugrunde gelegt wird, weist eine Erhebung aus Südkorea gar einen Wert von 2,64% aus². Vor diesem Hintergrund kann auf jeden Fall einer im Lancet³ veröffentlichten Studie gefolgt werden, die mit einer Prävalenzrate von über 1% an autistischen Menschen rechnet.

Dieser Wert wird gleichfalls für Deutschland vermutet.

¹ CDC – Centers for Disease Control and Prevention (2012): Data & Statistics, Prevalence of Autism Spectrum Disorders – Autism and Developmental Disabilities Monitoring Network, 14 Sites, United States, 2008, in: Morbidity and Mortality Weekly Report, March 30, 2012, Surveillance Summaries, Vol. 61, No.3, online: www.cdc.gov/NCBDDD/autism/data.hmtl (Zugriff: 4.10.2012)

² Brugha, T.S. et al. (2011): Epidemiology of autism spectrum disorders in adults in the community in England. In: Arch. Gen. Psychiatry, Vol. 68, 459–465 Elsabbagh, M. et al. (2012): Global prevalence of autism and other pervasive developmental disorders. In: Autism Res., Vol. 5, 160–179. doi: 10.1002 Kim, Y.S. et al. (2011): Prevalence of autism spectrum disorders in a total population sample. In: Am. J. Psychiatry, Vol. 168, 904–912

³ Vgl. dazu Autismus-Kultur (o. J.): Startseite. Online: www.autismus-kultur.de (Stand: 12.01.2010) Dern, S. (2008): Autistische Intelligenz, autistische Wahrnehmung und autistische Denkmuster, die wir alle unterschiedlich stark teilen (Version 24.08.2008), online: www.autismusundcomputer.de (abgerufen: 28.05.2009)

Interessant ist die Frage nach den Gründen für den genannten Trend. Neben einem wachsenden gesellschaftlichen Bewusstsein und einer höheren Sensibilität in Bezug auf Autismus, vor allem im Hinblick auf sogenannte Asperger- oder hochfunktionale Autist(inn)en, wird auf veränderte und erweiterte Kriterien zur Diagnostizierung von Autismus, auf eine frühere Diagnostizierung im frühkindlichen Alter sowie auf verfeinerte, genauere Instrumente zur Erfassung autistischer Verhaltensweisen verwiesen. Ferner spielen Interessen und die Hoffnung von Eltern eine Rolle, durch eine neue oder exaktere Diagnose aus dem Autismus-Spektrum bzw. durch die Diagnose Autismus-Spektrum-Störung (autism spectrum disorders) anstelle einer sogenannten geistigen Behinderung (intellectual disabilitv) bessere Unterstützungsleistungen zu bekommen. In dem Falle scheint die Zunahme von Autismus-Diagnosen auch artifiziell zu sein.

Nichtsdestotrotz spielt für betroffene Personen, repräsentiert durch Selbstvertretungsgruppen, die Überwindung einer unzureichenden Erfassung von Autismus und den damit verknüpften Besonderheiten und Problemen (u. a. im Bereich der Aktivitäten des alltäglichen Lebens) eine zentrale Rolle. So haben sich beispielsweise in den letzten Jahren immer mehr Personen zu Wort gemeldet, die ursprünglich als »geistig behindert« oder »gefühls- und verhaltensgestört« und erst im Erwachsenenalter als sogenannte Asperger- oder hochfunktionale Autist(inn)-en diagnostiziert wurden.

Zugleich wird ein weiterer Aspekt von Betroffenen kritisch gesehen – nämlich die Pathologisierung autistischen Verhaltens. Bis heute scheint es eine nahezu weltweite Gepflogenheit zu sein, Autismus als psychische Krankheit oder Störung wahrzunehmen. Auch wenn derzeit immer mehr Disziplinen, Forscher/innen und Fachleute dazu übergehen, den Begriff des Autismus durch den der Autismus-Spektrum-Störung

(autism spectrum disorders) zu ersetzen, ist eine grundsätzliche Änderung dieser Sichtweise nicht erkennbar. Die beiden weltweit verbreiteten Klassifikationssysteme ICD-10 (ab dem Jahr 2015 ICD-11) und DSM 5 (vor dem Jahr 2013 DSM-IV) sind medizinischer Art und führen uns ein entsprechend symptomorientiertes Bild vor Augen.

Gegen diese einseitige Konnotierung richtet sich die Kritik. So schreibt zum Beispiel die Autistin Nicole Schuster in ihrem Buch »Ein guter Tag ist ein Tag mit Wirsing« (2007, S. 326): »Für mich ist mein Autismus keine Krankheit, die es zu heilen gilt ... Menschen, die wie autistische Menschen >anders< sind, machen unsere Gesellschaft erst bunt und interessant ... Leider definiert man ihre Andersartigkeit in erster Linie über negative Attribute... Es werden Stärken ausgeblendet und Schwächen überbetont.« Unmissverständlich ist ebenso die Stimme aus dem Lager der Selbstvertretungsgruppen autistischer Menschen: »Die Art, wie wir anders sind als andere Menschen, zu pathologisieren, empfinden wir als Diskriminierung«, und »wir wehren uns dagegen, dass Autismus nur über Defizite definiert wird« (Aspies e. V. 2008).

Hinter der Selbstorganisation in Gruppenzusammenschlüssen verbirgt sich eine weltweit operierende Empowerment-Bewegung von Personen aus dem Autismus-Spektrum (*autism rights movement*), die als Experten in eigener Sache auftreten. Von zentraler Bedeutung ist dabei ihr Hinweis auf persönliche Stärken, der zu einem radikalen fachlichen und wissenschaftlichen Umdenken herausfordert.

Trotz der oben genannten, dominierenden Perspektiven lassen sich zunehmend Persönlichkeiten aus der Fachwelt, der Autismusforschung und der professionellen Praxis auf dieses Umdenken ein. So scheint sich allmählich die Einsicht durchzusetzen, dass heilpädagogische oder the-

rapeutische Konzepte, die das Defizitäre fokussieren und auf symptomzentrierte Interventionen hinauslaufen, letztlich keinen angemessenen Beitrag zur Entfaltung der Persönlichkeit und Unterstützung eines selbstbestimmten Lebens autistischer Menschen leisten. Der zentrale Bezugspunkt, der diese Auffassung fühlbar durchdringt, ist die Stärken-Perspektive. Diese zeigt sich beispielsweise in Beschreibungen autistischer Menschen, wie sie Oliver Sacks vorgelegt hat, vor allem aber in einer wachsenden Zahl an Autobiographien oder Erzählungen, die direkt von Personen aus dem Autismus-Spektrum stammen. Diese Werke öffnen der Bezugs- und Mitwelt die Augen durch eine »Innenansicht«, die Autismus in all seinen Facetten beleuchtet und eklatante Missverständnisse und Fehlinterpretationen im Hinblick auf autistische Verhaltensund Erlebensweisen aufzeigt.

Von dieser Entwicklung, die unter anderem auch ethisch bedeutsam ist, indem sie die Notwendigkeit einer veränderten Einstellung gegenüber autistischen Menschen signalisiert, gehen wichtige Impulse für weitreichende Änderungen in der Sozialund Bildungspolitik, Autismusforschung und praktischen Arbeit aus. Wurde zum Beispiel bisher behauptet, dass etwa 75% aller autistischen Personen zugleich geistig behindert seien, so scheint nach neuesten Studien aus dem angloamerikanischen Sprachraum der Zusammenhang zwischen Autismus und geistiger Behinderung mit 30 – 50% weitaus geringer zu sein⁴.

Das bedeutet zum Beispiel für die schulische Bildung, dass nicht mehr wie bisher Förderschulen, vor allem Schulen mit dem Förderschwerpunkt geistige Entwicklung, als zentrale Lernorte für Kinder und Jugendliche im Autismus-Spektrum in Be-

tracht gezogen werden dürfen. Autistische Schüler/innen haben genauso wie andere behinderte Kinder und Jugendliche nach der von Deutschland soeben ratifizierten UN-Behindertenrechtskonvention ein Recht auf einen Unterricht in einer allgemeinen Schule. Geschieht eine Platzierung in Förder- oder Sonderschulen gegen ihren Willen (bzw. den Willen ihrer Erziehungsberechtigten), steht dies im Widerspruch zur Behindertenrechtskonvention. Darauf haben inzwischen die meisten Bundesländer mit spezifischen Grundsätzen der Unterrichtung von autistischen Schülerinnen und Schülern in allgemeinen Schulen reagiert. Was jedoch fehlt, sind entsprechende Qualifizierungsangebote für Lehrerinnen und Lehrer an allgemeinen Schulen.

Es sehen sich aber nicht nur Lehrkräfte, sondern gleichfalls professionell Tätige in der außerschulischen, therapeutischen oder heilpädagogischen Praxis sowie Angehörige, wie vor allem Eltern autistischer Kinder und ebenso nicht-autistische Mitbürger, vor zahlreiche neue Herausforderungen gestellt. Dabei müssen die bisherigen, traditionellen Einstellungen zu Autismus überdacht und die Formen der Kommunikationen und Interaktionen, der Zusammenarbeit und Unterstützung neu bestimmt werden. Personen aus dem Autismus-Spektrum müssen als Bürger/innen mit Rechten und Wünschen anerkannt werden.

Insgesamt gesehen machen die aktuellen Entwicklungen deutlich, dass bisher vertretene Grundpositionen revidiert und um die Betroffenen-Sicht erweitert werden müssen, wobei immer auch Fragen nach den Konsequenzen für Forschung, Lehre und Praxis neu zu stellen sind. Eine solche Situation ist durch eine Vielzahl von neuen Fach- und

⁴ Theunissen, G. (2014): Autismus und Geistige Behinderung, in: Zeitschrift für Heilpädagogik, 65. Jg., Heft 3, 107–115

Schlüsselbegriffen und der Neuinterpretation oder Bedeutungsverschiebung bestehender Begriffe gekennzeichnet.

Um diese zu überschauen ist ein Nachschlagewerk hilfreich, das durch eine Bündelung zentraler Aspekte, Positionen und Wissensbestände im Rahmen der aktuellen Diskussion sowie durch eine Reduktion auf das Wesentliche des Arbeitsgebiets eine Orientierungshilfe verspricht, ohne dabei spezifische Differenzierungen oder herkömmliche Theorien zu sehr einzuebnen oder Bewährtes auszublenden.

Genau an dieser Stelle hat das vorliegende Handlexikon seinen Platz. Es ist zwischen einem lexikalischen Wörterbuch und einem umfassenden Lehr- und Handbuch anzusiedeln.

Es soll vor allem ein Nachschlagewerk für praktisch Tätige, Lehrende, Studierende, Angehörige, betroffene Personen und Interessenten sein, die sich über das Autismus-Spektrum kundig machen, einen Überblick des Arbeitsfeldes gewinnen sowie zu unterschiedlichen Fragen oder Problemen im Hinblick auf Autismus Antworten finden möchten.

Im Unterschied zu bereits vorhandenen Wörterbüchern der Heil- oder Sonderpädagogik sowie zum Handlexikon der Behindertenpädagogik soll ein stringenter interdisziplinärer Bezug zu Menschen im Autismus-Spektrum vorgenommen werden. Es geht um Schlüsselbegriffe, die in Bezug auf Autismus beziehungsweise in der Arbeit mit autistischen Personen aus medizinisch-psychiatrischer, neurowissenschaftlicher, psychologischer, therapeutischer, soziologischer, sozialpolitischer, sozial-, heil- oder sonderpädagogischer Sicht eine prominente Rolle spielen. Dabei möchten wir uns nicht nur auf die Terminologie und Autismusforschung im deutschsprachigen Raum beschränken, sondern gleichfalls Schlüsselbegriffe, Theorien, Forschungsergebnisse, Erkenntnisse und praktische Konzepte aus dem

angloamerikanischen Sprachraum berücksichtigen, die als »state of the art« zu betrachten sind und die für die Entwicklung der hiesigen Autismusforschung, Theoriebildung und Praxis von hohem Erfahrungswert sind.

Die Begriffe sollen in ihrer Gesamtheit einen wissenschaftlich fundierten und fachlichen Überblick bieten. Sie sollen bedeutsame Zusammenhänge vermitteln und dabei aktuelle Themen, Fragen, Probleme oder Herausforderungen fokussieren.

Einige Schlüsselbegriffe lassen sich hierzu wie lexikalische Stichwörter abhandeln. Manche benötigen hingegen mehr Raum und eine Aufbereitung als Fachartikel.

Durch eine große Anzahl an Querverweisen bei den einzelnen Stichwörtern sollen enge Bezüge aufgezeigt sowie Vernetzungen und Beziehungen hergestellt werden.

Viele der Stichwörter wurden von ausgewiesenen Expertinnen und Experten aus dem In- und Ausland verfasst, die jeweils zu den ausgewählten und zugeordneten Themen arbeiten oder geforscht haben bzw. mit bestimmten Begriffen aufgrund ihrer Forschungen, Publikationen, praktischen Tätigkeiten und Erfahrungen unmittelbar in Verbindung gebracht werden.

Neben diesen etablierten Fachleuten, zu denen auch Repräsentanten von Fachorganisationen zählen, werden gleichfalls Beiträge von Nachwuchswissenschaftler(inne)n und insbesondere von autistischen Persönlichkeiten als Experten in eigenen Angelegenheiten berücksichtigt.

Alle Beiträge von Autorinnen und Autoren aus dem angloamerikanischen Sprachraum wurden von Henriette Paetz ins Deutsche übersetzt.

Als Herausgeber hoffen wir mit dieser Auswahl an Autorinnen und Autoren unterschiedlicher Provenienz der Meinungsvielfalt innerhalb des Arbeitsfeldes und dem breiten Spektrum von wissenschaftlichen und fachlichen Positionen Rechnung zu tragen.

Bedanken möchten wir uns bei allen Autorinnen und Autoren, die zum Gelingen des vorliegenden Werkes beigetragen haben. Ferner gilt unser Dank dem Kohlhammer-Verlag für das verlegerische Interesse und insbesondere Herrn Dr. Klaus-Peter

Burkarth für die wie immer sehr gute Zusammenarbeit.

Georg Theunissen, Vico Leuchte, Wolfram Kulig und Henriette Paetz Halle (Saale) Juni 2014

Inhaltsverzeichnis

Vorwort	5
A	19
ABA – Applied Behavior Analysis	19
Ablösung/Ablösungsprozess	21
Abtreibung	22
Aggression (fremdaggressives und selbstverletzendes Verhalten)	
Akzeptanz	25
Amygdala	27
Anamnese	28
ANI (Autism Network International)	29
Arbeit	29
Asperger-Syndrom	33
Aspies e. V	34
Aufmerksamkeit	35
Autismus	36
Autismus Deutschland e. V. (Bundesverband autismus Deutschland e. V.)	38
Autismusorganisationen	40
Autismus-Spektrum	41
Autismus-Spektrum-Quotient	44
Autismus-Spektrum-Störungen	45
Autismus-Spektrum-Störung als Basisstörung	48
Autismus-Zentrum	49
Autistic Self Advocacy Network (ASAN)	51
Autistische Bildungskompetenz (literacy)	53
Autistische Züge	55
autWorker	56
В	58
Barrierefreiheit	58
Basale Förderung	59
Behaviorismus	60
Behindertenrechte und Behinderungsbegriff	61
Behindertenrechtskonvention (BRK)	
Behinderung	
Benachteiligungsverbot	

Beratung	64
Berufliche Bildung	66
Berufliche Perspektiven	69
Berufliche Rehabilitation, berufliche Integration	70
Berufsbildungswerk (BBW)	72
Betreuungsrecht und Geschäftsfähigkeit	73
Bewältigungsstrategien	74
Bewerbungstraining	77
Beziehungsstörungen	78
Bildgebende Verfahren	79
Bildung/Bildungsfähigkeit	81
Bindungsstörung	83
Blickkontakt	84
Bullying	85
Bürgerschaftliches Engagement	87
D	89
Defizitorientierung	89
Deinstitutionalisierung	90
Demenz	91
Developmental Disabilities	93
Diagnostik I (Früherkennung)	94
Diagnostik II (Erwachsenenalter)	100
Differentialdiagnostik (Differentialdiagnose)	103
Diskriminierung (Etikettierung, Stigmatisierung, Ausgrenzung)	104
DSM (Diagnostic and Statistical Manual	
of Mental Disorders)	106
E	109
Echolalie	109
Eingliederungshilfe für Menschen mit Behinderungen	109
Elternarbeit	110
	111
Emotion – Emotionsregulation	
Empathie	116
Empowerment	117
Enhanced Perceptual Functioning (EPF)	119
Entwicklung/Entwicklungsstörung	122
Epidemiologie	123
Ergotherapie	125
Ernährung/Ernährungsstörungen	126
Erwachsenenbildung	127
Erwachsenenpsychiatrie und -psychotherapie	129
Erziehung/Erziehungsziele/Erziehungsmethoden	131
Exekutive Funktionen	132

F	134
Fähigkeiten	134
Familientherapie und Familienberatung	
(aus systemischer Sicht)	136
Familienunterstützender Dienst	139
Fehldiagnosen	140
Förderung	141
Forschung/Forschungsmethoden	144
	146
Freundschaft	147
	149
	151
Full Inclusion	152
	154
	134
Gedächtnis/Gedächtnisleistung	154
Geistige Behinderung	156
Gemeinsame Erziehung	160
Gemeinsamer Unterricht	162
Gestützte Kommunikation	164
Gruppenpsychotherapie	165
н	169
0 1	169
Hilfsmittel	170
I	172
ICD (International Classification of Diseases	4 = 2
,	172
ICF (International Classification of Functioning,	171
, , , ,	174
	174
	175
0 1 7	176
	178
e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	182
	186
	188
F	190
Interventionen/Interventionsmethoden	
,	191
Interventionen/Interventionsmethoden	
II – Aversive Interventionen	195

Intervention/Interventionsmethoden III – Entspannungsverfahren	196
(Sozialkompetenztraining)	198
Intervention/Interventionsmethoden V – Kreative Verfahren	200
VI – Sprach- und Interaktionsförderungsverfahren	202
Interventionen/Interventionsmethoden VII – Tiergestützte Verfahren	205
Intervention/Interventionsmethoden VIII – Verhaltensorientierte Verfahren	
(Verhaltensmodifikation/Verhaltenstherapie)	207
Intervention/Interventionsmethoden IX – Wahrnehmungsfördernde Verfahren	209
Intuitives Vorverständnis	214
K	217
Kinder- und Jugendhilfe SGB VIII	217
Klinische Syndrome	217
KMK Empfehlungen	
Körpergefühl	
Körperwahrnehmung	
Kommunikation/Kommunikationsauffälligkeiten	
Komorbidität	
Kompensation	
Kompensationsstrategien	
Krankheit	239
Kreativität	239
Krisen und Krisenintervention	
Kühlschrankmutter	
Kunst	243
L	245
Leben im Gemeinwesen (community living)	245
Lebensphasen/Lebensspanne (Außensicht)	246
Lebensphasen/Lebensspanne (Innensicht)	
Lebensqualität (aus der Sicht von Menschen	
im Autismus-Spektrum)	251
Lebensqualität (fachliche Sicht)	253
Leidensdruck	254
Lernverhalten	255
Low Functioning Autism (niedrigfunktionaler Autismus)	257
M	259
Männlich ausgeprägtes Gehirn (Extreme Male Brain Theory)	259
Menschenbilder	261
Mobbing	262
Monotropismus-Hypothese	263
	200

Motivation	265
Motorik	266
Musik	268
Mutismus	269
N	271
Nachteilsausgleich	271
Netzwerkarbeit	271
Neue Medien	273
Neurodiversity (Neurodiversität)	274
Neurofeedback	275
Neurowissenschaften	276
Nonverbale Kommunikation	277
Normalisierung/Normalisierungsprinzip	278
o	280
Öffentlichkeitsarbeit	280
Overload	280
Р	282
Partizipation (Teilhabe)	282
Partizipative Forschung in der Autismusforschung	283
Partnerschaft	286
Paternalismus	287
Persönliches Budget	288
Personzentrierte Planung	289
Picture Exchange Communication System (PECS [©])	290
Positive Verhaltensunterstützung, positive behavioral support	292
Prävention	294
Profession/Professionalisierung/professionelles Handeln	295
Prognose	296
Psychopharmaka (psychopharmakologische Behandlung)	297
Psychotherapie	301
R	304
Rehabilitationspädagogik	304
Resilienz	305
Routine	306
Rückzugsmöglichkeiten	307
S	308
Savants und Savant-Syndrom – eine außergewöhnliche Erscheinung	308
Schulassistenz	312
Schulische Förderung	314

Schwache zentrale Kohärenz	317
Selbstbestimmung	318
Selbstverhältnis/Selbstbild	319
Selbstständigkeit	321
Selbstvertretung (self-advocacy)	322
Sexualität	324
Sexualverhalten	325
Social Stories (nach Carol Gray)	327
Sonderpädagogische Förderplanung	329
Sonderschule (und Förderzentrum)	331
»Sondersinn«	333
Soziale Fähigkeiten	336
Soziale Isolation	338
Soziale Kognition	339
Soziale Kompetenz	340
Sozialraumorientierung	341
Sozialtraining (als Einzeltraining/Einzelarbeit)	343
Sozialverhalten	344
Spezialinteressen	345
Spielverhalten	347
Sport	349
Sprachbesonderheiten	350
Sprachliche Entwicklungsverläufe	353
Stärkenperspektive, Stärken	356
Stimming	358
Stress	359
Sucht (Abhängigkeit durch psychotrope Substanzen)	362
such (Hohangigheit daten poyenotrope odostanzen)	30 2
Γ	365
TEACCH – Treatment and Education of Autistic	265
and related Communication handicapped Children	365
Theory of Mind	367
rı	270
U	370
Unterricht/Unterrichtsmethoden	370
Unterstützerkreis	372
Unterstützte Beschäftigung	374
Unterstütze Kommunikation	378
Unterstützungsmanagement, Case Management	380
Unterstützung	381
Ursachen	382
V	395
Verhaltensauffälligkeiten	205
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	395
Vertrauen/Vertrauensperson	396

Visualisierung	397 398
w	403
Wahrnehmung/Wahrnehmungsbesonderheiten	403
Werkstatt für behinderte Menschen (WfbM)	
z	412
Zeiterleben/Zeitwahrnehmung	412
Die Autorinnen und Autoren	414
Sachwortverzeichnis und Begriffsverweise	417

A

ABA – Applied Behavior Analysis

Applied Behavior Analysis (Angewandte Verhaltensanalyse) ist einerseits ein Obergriff, unter dem verschiedene Verfahren subsumiert werden, die eine Verhaltensanalyse für die Planung und Durchführung von Interventionen nutzen; anderseits wird unter dem Kürzel ABA eine auf Autismus zugeschnittene Form intensiver Verhaltensmodifikation gefasst (vgl. Leach 2012, 13 ff.; Theunissen 2014, Kap. III/2).

Ein Pionier der intensiven Verhaltensmodifikation bei Autismus war O. Ivar Lovaas (1927–2010), ein norwegischer klinischer Psychologe, der durch Anwendung behavioristischer Lernprinzipien in den 1960er und 70er Jahren nach eigenen Angaben gute Therapieerfolge bei Kindern im Vorschulalter erzielen konnte (vgl. Lovaas 2003). In der Arbeit mit älteren Kindern sowie mit Jugendlichen, Erwachsenen und intellektuell schwer behinderten Personen konnten hingegen keine signifikanten Therapieerfolge erzielt werden (vgl. Campbell et al. 1996; Howlin 1998).

Wesentliche Komponenten der ABA-Methode (nach Lovaas) umfassen einen frühen Lernbeginn, eine hohe Intensität der Förderung (ca. 35 Stunden pro Woche), Einbeziehung der Eltern und einen reizgeschützten Raum im häuslichen Bereich, in dem in einer Tischsituation gearbeitet werden kann. Bei den Therapeuten sollte es sich um ein Team handeln, welches in einer 1:1-Situation mit dem Kind arbeitet und durchaus auch aus nicht-Professionellen (Eltern, Studenten etc.) bestehen kann.

Damals und heute gilt, dass die Therapie dem Kind Spaß machen soll. Daher wird anfangs viel gelobt, und es kommen die Lieblingsgegenstände, -nahrungsmittel oder -aktivitäten des Kindes als Verstärkung zum Einsatz. Diese Verstärker, die zunächst als äußere Motivatoren eingesetzt werden und die Lernmotivation des Kindes erhöhen sollen, werden dann aber im Laufe der Zeit »ausgeblendet«, damit das Kind eine intrinsische Motivation entwickeln kann und nicht von Verstärkern abhängig wird. Zusätzlich zu den Verstärkern wendet man das »Prompting« an, welches diverse Hilfestellungen umfasst, die es dem Kind ermöglichen sollen, jede Aufgabe erfolgreich zu lösen. Ein Prompt ist z.B. die Handführung. Wenn die Aufgabe lautet, eine Tasse zu zeigen, kann der Therapeut die Hand des Kindes zur Tasse führen und ihm helfen, darauf zu zeigen.

Eine Aufgabe besteht aus einem *Discrete Trial* bzw. einem Diskreten Lernformat (auch: Discrete Trial Training, DTT). Ein Discrete Trial ist ein Lerndurchgang, der aus folgenden Komponenten besteht:

Instruktion (z.B. »Zeig Tasse«) \rightarrow Reaktion (mit Hilfe eines Prompts) \rightarrow Konsequenz

Die Instruktion ist der vorausgehende Reiz (Sd = Stimulus discriminativus), die Reaktion ist die Verhaltensantwort des Kindes (R = Reaktion) und die Konsequenz K ist jeweils eine positive, wenn ein Prompt zum Einsatz kommt.

Ein Discrete Trial wird mehrmals wiederholt, bis ein Kind kein Prompting mehr benötigt. Erst wenn das Kind z.B. ohne Hilfestellung die Tasse mehrmals und unter Positionswechseln zeigen kann, geht man davon aus, dass ein Lernziel (in dem Fall: Tasse zeigen und von einem anderen Gegen-

stand, z. B. Löffel, unterscheiden lernen) erreicht wurde. In der Regel setzt man voraus, dass das Kind diese Aufgabe mit mehreren Therapeuten und Personen an verschiedenen Orten und in verschiedenen Situationen erfolgreich lösen kann. Neuere ABA-Anwendungen würden das Erlernen des Begriffs »Tasse« in ein natürliches Setting verlagern und ggf. weniger Wiederholungen einfordern. Es wird mehr darauf Wert gelegt, den Gegenstand »Tasse« nicht nur benennen und zeigen zu können, sondern auch seine Funktion im Alltag zu verstehen.

Anfangs wird jede Reaktion mit einem Verstärker belohnt (kontinuierliche Verstärkung), auch die Reaktionen, die mittels Prompting gezeigt werden. Mit der Zeit aber kommt ein Token-System bzw. eine »intermettierende« Verstärkung zum Einsatz (→ verhaltensorientierte Verfahren).

Aufgaben werden bei ABA in Einzelschritte gegliedert. Ein Kind lernt also nicht sofort, komplexe Handlungen (z.B. Spielen) durchzuführen, sondern zunächst, z.B. einfache Bewegungen zu imitieren. Diese einfachen, einzelnen Bewegungen werden dann mit der Zeit in weiterführenden Programmschritten zu Handlungsgruppen zusammengefasst.

Die Therapie beginnt damit, den Entwicklungsstand des Kindes festzustellen und ihm ggf. Basisfähigkeiten beizubringen, die es für komplexere Handlungen benötigt. Dazu gehört z. B. das Imitieren von Handlungen und Lauten, das Zuordnen von Gegenständen, einfache Spielfähigkeiten, Selbsthilfefähigkeiten usw. Im Gegensatz zum klassischen ABA nach Lovaas verfolgt der Ansatz nach dem Verbal Behavior, dass der Sprachaufbau (Manding, Tacting) ganz am Anfang des Programmes im »natürlichen Setting« erfolgt (z. B.: Kind fragt immer dann nach etwas zu trinken, wenn es durstig ist).

Viele Fähigkeiten werden mit Hilfe des »Shapings« und »Chainings« erworben. Beim »Shaping« wird jede Annäherung an

das Zielverhalten belohnt. Das komplexe Verhalten wird in Einzelschritte unterteilt und jede einzelne Komponente belohnt. »Chaining« bedeutet, dass eine Handlungskette aufgebaut wird (Bsp. Zähneputzen).

Während viele Befürworter von ABA argumentieren, dass das Verhaltenstraining den Kindern beibringt, das Lernen zu lernen und ihren Fokus auf wesentliche Details der Lernumwelt zu lenken, kritisieren Gegner vor allem beim DTT die Zielsetzung der Anpassung autistischer Kinder an die Welt der »neurotypischen« Personen, das mechanische, dressurhafte Vorgehen sowie die mangelnde Wirksamkeit in Bezug auf Generalisierungskompetenz der betroffenen Kinder (→ Interventionsmethoden II: aversive Interventionen). Kritisiert wird zudem die mangelnde Unterstützung von Selbstbestimmungsmöglichkeiten autistischer Kinder. Demgegenüber gehen Befürworter davon aus, dass ABA (auch das DTT) Kindern im Autismus-Spektrum dabei hilft, wesentliche Alltagskompetenzen zu erwerben, die mehr Selbstständigkeit und auch Selbstbestimmung erst ermöglichen. Signifikante Belege gibt es dafür jedoch nicht.

Verschiedene »neuere« Formen von ABA (z.B. ABA in Verbindung mit Verbal Behavior) versuchen, diese negativen Aspekte auszugleichen. Eine Dressurartigkeit, wie sie die frühen Anfänge von Lovaas implizieren, ist daher in den meisten Fällen nicht mehr gegeben.

Melanie Matzies-Köhler

Literatur

Campbell, M. et al.: Treatment of autistic disorder. In: Journal of the American Academy of Child & Adolescent Psychiatry, Vol. 35, 1996, 134–143

Howlin, P.: Practitioner Review: Psychological and Educational Treatments for Autism. In: Journal of Child Psychology and Psychiatry, Vol. 39, 1998, 307–322 Leach, D.: Bringing ABA to Home, School, and Play. Baltimore 2012

Lovaas, O. I.: Teaching Individuals With Developmental Delays. Basic Intervention Techniques, Austin, TX 2003

Matzies, M.: Applied Behavior Analysis. (Früh-) Förderung bei Autismus unter besonderer Berücksichtigung der Verhaltenstherapie nach O. Ivar Lovaas. Berlin 2004 Schramm, R.: Motivation und Verstärkung. Wissenschaftliche Intervention bei Autismus. Applied Behavior Analysis und Verbal Behavior. Ein Handbuch für Eltern, Lehrer, Erzieher und Fachleute. pro-aba.com 2007

Theunissen, G.: Menschen im Autismus-Spektrum: Verstehen – Annehmen – Unterstützen. Ein Lehrbuch für die Praxis. Stuttgart 2014

Ablösung/Ablösungsprozess

Freud beschreibt Ablösung als den Prozess zunehmender Außenorientierung eines Kindes. Diese Entwicklung setzt schon sehr früh ein. Bei autistischen Kindern verläuft jedoch besonders dieser Aspekt der Entwicklung völlig anders. Nicht zufällig wird der Zeitpunkt für eine Autismus-Diagnose rund um das dritte Lebensjahr gesehen. Während sich in diesem Lebensalter Kinder bewusst nach außen wenden und sich »die Welt erobern«, fällt das autistischen Kindern schwer. Sie bleiben in enger Beziehung zu ihren Bezugspersonen und versuchen in Strukturen zu verharren, die sie als sicher erlebt haben. Dieser Wesenszug wirkt sich auch auf die Entwicklung des »Ich-Empfindens« und des Selbstwertgefühls aus. Natürlich durchleben aber auch sie eine persönliche Entwicklung und streben auch sie nach Selbstbestimmung und Autonomie. In ein Dilemma geraten Eltern oft bei der Entscheidung, autistischen Kindern zum Beispiel bei der Gestaltung ihres Tagesablaufs »ihren Willen« zu lassen und die Vorstellungen des Kindes als Zeichen von Autonomie zu sehen. Vor allem die nächsten Bezugspersonen, für gewöhnlich die Eltern, sind die tragenden Säulen dieses Lebensmodells. Für diese ist es nicht einfach, den richtigen Zeitpunkt für eine Ablösung zu finden. Fast alle Eltern geraten in schwierige Situationen. Es gibt kein allgemein-

gültiges Konzept. Manche erleben die Erziehungsarbeit und das Zusammenleben mit ihrem autistischen Kind als große Herausforderung und es kommt zu einer frühen Trennung, andere finden eine so enge Form des Miteinanders, dass sie den Zeitpunkt fürchten, ab dem es ein Loslassen geben muss. Am ehesten scheint auch in diesem Fall unter Berücksichtigung der individuellen Ausgangslage eine bewusste Gestaltung eines stufenförmigen Modells zu helfen: Autonomie zulassen, wo immer es geht, Selbstständigkeit fördern, aber so behutsam loslassen, dass der zu unterstützende Mensch nicht in seiner Entwicklung zurückfällt. Oft müssen Eltern autistischer Kinder mit dem beklemmenden Gefühl leben, dass es – egal wie sie sich entscheiden - Experten gibt, die eine andere Entscheidung für richtig halten. Am Ende mancher Entwicklungen muss man einsehen, dass das Leben seinen Weg geht und Entscheidungen nicht immer vorausschauend getroffen werden können, sondern dass oft einfach etwas »passiert«. Verantwortungsvolle Eltern werden letztlich eine wohlüberlegte Entscheidung treffen und somit das Richtige tun, auch wenn immer bange Fragen bleiben. Jede Ablösung ist von individuell unterschiedlich geprägten Orientierungsproblemen begleitet. Soll unter Ablösung das Erreichen völliger Selbstständigkeit, also auch der wirtschaftlichen Entscheidungsmöglichkeit, und das Bestehen im ersten Arbeitsmarkt verstanden werden, tritt das breite Spektrum dieser Anforderungen zutage und Schwierigkeiten werden erkennbar.

Anton Diestelberger & Therese Zöttl

Abtreibung

Bis heute ist nicht bekannt, wodurch Autismus ausgelöst wird. Im Bereich der Genforschung konnten mehrere für Autismus relevante Bereiche gefunden werden, aber keine eindeutige Stelle im Genom. Auch gelang es bis jetzt nicht, einen Botenstoff zu finden, der als »Marker« auf Autismus hinweist. Daher ist es auch unmöglich, durch Fruchtwasseruntersuchungen zu erkennen, ob ein autistisches Kind geboren werden könnte. Es sollte sich daher für werdende Mütter nie die Frage einer Abtreibung wegen Autismus stellen. Einflussreiche Organisationen (z.B. Autism Speaks) in den USA unterstützen allerdings Genforschungen, deren Ziel es ist, Autismus (durch Abtreibungen) »auszurotten«, was jedoch äußerst umstritten ist. Da Autisten oftmals Probleme im sozialen Bereich haben, sind → Partnerschaften mit einem autistischen Partner oder auch zwischen zwei Menschen im Autismus-Spektrum eher selten. Heute herrscht die Überzeugung vor, dass Autismus vor allem genetisch bedingt ist. Die meisten autistischen Menschen erleben eine auf sich selbst bezogene Art der → Sexualität. In der Literatur sind überwiegend Beziehungsberichte von Menschen, die dem sogenannten Asperger-Bereich zuzuordnen sind, bekannt.

Anton Diestelberger & Therese Zöttl

Aggression (fremdaggressives und selbstverletzendes Verhalten)

Das Aggressionsverständnis in der Fachwelt zeigt sich heterogen. Ein Zugang zur Differenzierung ergibt sich durch die Unterscheidung zwischen einem engen und einem weiten Begriffsverständnis.

Der weite Aggressionsbegriff beinhaltet sowohl unterschiedliche Handlungen, wie sich Durchsetzen, Verteidigung, Kampf, Schädigung, Streiten, wie verschiedene Zustände, z. B. Aktivität, Drang, Trieb und Erregung, sowie Gefühle wie Wut und Ärger, z.B. bei Hacker (1998). Vertreter des weiten Aggressionsbegriffs beziehen sich oft auf die ursprüngliche Wortbedeutung des lateinischen Wortes »aggredere«, welches Angreifen und Herantreten beinhaltet.

Für heilpädagogische Aufgabenstellungen wird ein enges Begriffsverständnis von Aggression als aggressivem Verhalten favorisiert, welches auch interdisziplinär, insbesondere in Psychologie, Psychiatrie und Pädagogik, vorherrschend ist. Hier wird die

Schädigung einer anderen Person (aber auch die Beschädigung von Sachen) in den Mittelpunkt gerückt. Allzu oft wird die Schädigung auf die Physis eingegrenzt; diese Form gilt als prototypisch für Aggression. Körperliche Schädigungen ergeben sich durch das Zufügen von Schmerzen bis hin zu Verletzungen. Unterbetont werden hingegen psychische bzw. emotionale Schädigungen, wie Herabwürdigen oder Bedrohen. Vergessen werden auffallend häufig auch die sozialen Schädigungen; hierzu zählen Ausgrenzung, Zerstören von Beziehungen, soziale Dominanz und Unterdrückung oder jemanden lächerlich machen.

Aggression und Autismus

Autistische Personen zeigen so wie alle Menschen aggressive Verhaltensweisen. Diese Aggressionen zeigen sich als Reaktionsweise in Konfliktsituationen und bei einigen Personen als regelmäßig wiederkehrende Verhaltensmuster (→ Verhaltensauffälligkeiten). Aggressionen sind kein typisches Merkmal von Autismus.

Praxisbeobachtungen verdeutlichen, dass autistische Personen zumeist reaktive Aggressionen zeigen, sie reagieren z.B. durch Schubsen, Beleidigen und Schlagen auf Einengungen in ihrer Lebensweise oder ihren Angewohnheiten, dies im Sinne einer Reaktanz bzw. einer Befreiungsreaktion. Aggressionen können zudem aus inneren Zuständen wie negativen Gedanken, z. B. Erinnerungen, oder Gefühlen, z.B. Frustration, Wut, auftreten. Diese Aggressionen können als erlernt, aus Traumatisierungen heraus oder aufgrund von → Beziehungsstörungen verstehbar gemacht werden. Aggressionen zeigen sich verstärkt im Kontext von autistischen Personen, denen zusätzlich eine Intelligenzminderung (→ geistige Behinderung) zugeschrieben wird. Diese Beobachtung lässt sich daraus erklären, dass diese Personen verstärkt Einengungen und Zumutungen in ihrem Lebensrhythmus ausgesetzt waren und zudem aufgrund der Intelligenzminderung über eingeschränkte bzw. nicht von der Umwelt hinreichend verstandene → Bewältigungsstrategien verfügen, so in den Bereichen Kognition und Sprache (vgl. Wüllenweber 2009).

Hinsichtlich der Hilfen ist zunächst an eine passende Gestaltung des Lebensrahmens zu denken. Hier hat sich unter anderem der → TEACCH-Ansatz und v.a. die → Positive Verhaltensunterstützung (Theunissen & Paetz 2011) als hilfreich erwiesen. Passende pädagogische und psychotherapeutische Hilfen basieren auf einer vornehmlich verstehens- und weniger auf einer rein verhaltensorientierten Sichtweise. Hierbei ist an die Bedeutung von Auslösern und Funktionen und deren Umgestaltung zu denken. Kritisch zu sehen ist, dass → Psychopharmaka anscheinend zunehmend zum Einsatz kommen, v.a. Risperdal/Risperidon. Diese können jedoch durch passende pädagogische und psychotherapeutische Hilfen vermieden werden und sollten allenfalls das letzte Mittel darstellen und nur als zeitliche begrenzte Ergänzung zu pädagogischen Hilfen gesehen werden.

Autoaggression (selbstverletzendes Verhalten)

Eine besondere Form der Aggression stellt die Autoaggression bzw. das selbstverletzende Verhalten dar. Selbstverletzendes Verhalten (SVV) bildet ein breites Spektrum von Verhaltensweisen ab, wie u.a. sich schlagen, beißen, kratzen, schneiden, Haare ausreißen, Kopfschlagen, Bohren in Körperöffnungen. Es gehören aber auch die Einnahme von Gegenständen, z.B. Scherben, Stoff oder Schlüssel, und der Verzehr von Dingen, die nicht als Lebensmittel gelten, z.B. Papier, Federn, dazu. In seinen leichteren Formen ist der Übergang von SVV zur Normalität fließend,

z. B. beim Fingernägelkauen oder dem Aufkratzen von Wunden. Welche Rolle das Zufügen von Schmerzen spielt, wird kontrovers diskutiert, und es besteht Unklarheit über die Bedeutung des Schmerzempfindens. Ebenso ist umstritten, ob durch SVV Glückshormone (Endorphine) ausgeschüttet werden. Eine Absicht zur Selbsttötung wird kaum gesehen. SVV wird stark im Zusammenhang mit der sogenannten Borderline-Persönlichkeitsstörung thematisiert, hier gilt SVV als ein zentrales Symptom.

Im Umgang mit SVV zeigt sich z. B. bei Eltern und bei Fachkräften in der Behindertenhilfe die Schwierigkeit, Empathie für die SVV aufzubringen, das Verhalten erscheint fremdartig und schwer nachvollziehbar. Aufgrund dessen sind auch die sozialen Folgen von SVV von großer Bedeutung, sie können bis zu Ausgrenzung und Ablehnung der Person führen.

Erklärungsansätze gibt es diverse, lerntheoretische, entwicklungstheoretische und psychodynamische Ansätze kommen zum Tragen, körperliche Ursachen, wie z.B. gestörte Körperwahrnehmung, Konzentration von Neurotransmittern, werden genannt. Recht bekannt und akzeptiert ist die sogenannte Selbststimulationshypothese von Baumeister und Rollings (1976). Danach benötigt jeder Mensch ein bestimmtes Maß an körperlichen Anregungen. Wird dieser Maß nicht erreicht bzw. hat eine Person keine Alternativen zur Verfügung, kann es zu SVV als Ersatz kommen. In solchen Fällen tritt das SVV häufig regelmäßig bis automatisiert auf.

Selbstverletzendes Verhalten und Autismus

SVV wird in der Heilpädagogik vornehmlich in den Kontexten Geistige Behinderung (Mühl, u.a. 1995) und Autismus the-

matisiert. SVV gelten nicht als typisch bei autistischen Personen, sie werden als im Leben erworbene Problematik interpretiert. Im Kontext Autismus-Spektrum stellen SVV bei autistischen Personen mit zugeschriebener Intelligenzminderung der Praxis der Behindertenhilfe ein intensiv diskutiertes Thema dar. SVV werden in der Praxis der Behindertenhilfe stark in Bezug auf Personen mit Autismus und zusätzlicher Intelligenzminderung thematisiert. Hierbei werden eingeschränkte Bewältigungsstrategien aufgrund der Intelligenzminderung (Wüllenweber 2009) gesehen. Besonders hervorzuheben sind iedoch unpassende Alltagsstrukturierungen, Beziehungs- und Förderangebote, die diesen Personenkreis in kritische Situationen brin-

Der Umgang mit SVV stellt die heilpädagogische Praxis teilweise vor enorme Herausforderungen. Aus dieser Not heraus kommt es auch zum Einsatz von fragwürdigen bis äußerst kritischen Methoden, u. a. der Zufuhr aversiver Reize, Fixierungen, Medikation, Festhaltetherapie. Zeitgemäße Methoden hingegen zielen auf körperliche Betätigung, Notfallkoffer, Schutzkleidung und die Verstärkung von anderen, inkompatiblen und alternativen Verhaltensweisen (vgl. Mühl u. a. 1995). Auch die → Positive Verhaltensunterstützung kommt zunehmend zum Einsatz.

Ernst Wüllenweber

Literatur

Baumeister, A.A.; Rollings, J.P.: Self-injurious behavior. In: Ellis, N.R. (Hrsg.): International Review of Research in Mental Retardation. New York 1976, 1–34

Mühl, H.; Neukäter, H.; Schulz, K.: Selbstverletzendes Verhalten bei Menschen mit geistiger Behinderung. Bern u. a. 1995

Theunissen, G.; Paetz, H.: Autismus. Neues Denken – Empowerment – Best Practice. Stuttgart 2011 Wüllenweber, E.: Krisen und Behinderung. Entwicklung einer praxisbezogenen Theorie zum Verstehen von Krisen und eines Handlungskonzeptes für die Krisenintervention bei Menschen mit geistiger Behinderung und bei Autismus. Hamburg 2009

Akzeptanz

Akzeptanz ist ein auf das Subjekt fokussierter Terminus. Er zielt wesentlich auf Handlungen, Emotionen und bestimmte Verhaltensweisen von Menschen im Autismus-Spektrum, die aufgrund der autismusspezifischen Besonderheiten, Begabungen oder Einschränkungen ein hohes Maß an Akzeptanz und damit verbunden eine affirmative Grundhaltung ihres Interaktionspartners benötigen. Die Akzeptanz eines Sachverhaltes oder einer Person kann auch mit anderen Verben in semantische Nähe gebracht werden; z.B. annehmen, anerkennen, hinnehmen, zubilligen, mit etwas oder mit jemandem einverstanden sein.

Akzeptanz oder auch Nicht-Akzeptanz ist zumeist an konkrete Kommunikationsund Interaktionssituationen gebunden. Sie gestalten sich mit autistischen Menschen häufig anders als das in der Regel mit nichtautistischen Menschen der Fall ist. Handlungstheoretisch argumentiert ist das sonst geläufige (idealisierte) Selbstverständnis, komplexe soziale und kommunikative Situationen mit Anderen einzugehen, sie zu gestalten, zu definieren, zu interpretieren, zu bewerten usw. im Autismus-Spektrum eben nicht prinzipiell vorauszusetzen. Hier kann der Einsatz elementarer »Reziprozitätsregeln der Verständigung« (Habermas 1971, 101-141) an Grenzen stoßen. Exakter ausgedrückt, die sonst in eine Art Selbstläufigkeit eingebetteten wechselseitigen Reziprozitätserwartungen können zum Teil vollständig aufgehoben sein. Denn »Interaktionen sind Verflechtungen von [sprachlichen oder außersprachlichen] Handlungen, welche die Akteure aufeinander beziehen, [...] die iedoch einen grundlegenden sprachlichen Verständigungsrahmen voraussetzen« (Schütze 1987, 521). Dafür benötigt es eine kooperative, wechselseitig praktizierte Handlungsorientierung sowie die gegenseitige Perspektivenübernahme. Viele autistische Menschen haben jedoch große Schwierigkeiten, sich in das Erleben, Denken und Verhalten anderer Menschen hineinzuversetzen und die Perspektive ihres Gegenübers zu übernehmen (dazu \rightarrow Theory of Mind). Und mehr noch, viele autistische Personen scheinen auf die explizite Fokussierung ihrer Aufmerksamkeit auf Andere und mitunter auch auf die emotionale Hinwendung zu ihren Interaktionspartnern zu verzichten. Das bedeutet keinesfalls, dass Autisten nicht über ein intensives soziales und emotionales Erleben verfügen. Fallen jedoch Reziprozitätsleistungen erwähnte (unabhängig vom Schwerpunkt Autismus/ Menschen im Autismus-Spektrum) weg, können Interaktionssituationen in massive Unordnung geraten oder einen rätselhaften bis bizarren Charakter erhalten (exemplarisch z. B. in Kafkas »Prozess«). Sie können erhebliche Spannungen, Verunsicherungen und Irritationen bei den Beteiligten erzeugen (vgl. dazu die sogenannten Krisenexperimente in den ethnomethodologischen Studien von Garfinkel 1973, 201-209, insb. 206 f). Das Wissen um die Wahrnehmungsund Interaktionsbesonderheiten, um andere Formen der Informations- und Wahrnehmungsverarbeitung und nicht zuletzt das Wissen um häufig anzutreffende Defizite in

der Anbahnung, Gestaltung und Aufrechterhaltung von sozialen Beziehungen bei Menschen im Autismus-Spektrum erhebt Akzeptanz zu einem wesentlichen Schlüsselbegriff, zu einem zentralen Anspruch und zugleich Bestandteil der Beziehungsarbeit sowie der professionellen sozialen/pädagogischen/therapeutischen Arbeit mit autistischen Menschen.

Wie kann sich eine solche Akzeptanz ausdrücken?

Manche Menschen im Autismus-Spektrum sind an ein ritualisiertes verbales oder nonverbales Sprachverhalten gewöhnt. Zum Teil halten sich diese Personen an exzessiven Routinen fest bzw. die Routinen sind Bestandteil des eigenen Verhaltensfahrplanes (z.B. Wiederholungen, Umkehrungen, Verwendung von Zwei- oder Dreiwortsätzen o.ä.), ja sie benötigen diese Routinen zur Aufrechterhaltung, Strukturierung und Bewahrung ihrer eigenen >inneren Ordnung. Dieses routinisierte Sprachverhalten gilt es unabhängig von der Situation und jeweiligen Situationsdefinition zu akzeptieren. Passiert das nicht, z. B. indem unterbrochen, dazwischen geredet, kritisiert, korrigiert o. ä. wird, kann das Verunsicherungen oder Ängste (und eventuell auch → Verhaltensauffälligkeiten als Reaktion darauf) auslösen. Mit dem Wissen um die potenziellen Schwierigkeiten innerhalb der reziproken sozialen Interaktion und um Menschen im Autismus-Spektrum eine möglichst hohe Akzeptanz gegenüber aufzubringen, sollten ebenso komplexe Handlungen, wie z. B. eine undurchschaubare Mimik und Körpersprache oder ironische Anspielungen, vermieden bzw. nur erklärend verwendet werden.

Ein zweites Beispiel bezieht sich auf den Einsatz sogenannter → Hilfsmittel. Eine Sonnenbrille z.B. kann Schutz vor äußeren Reizeinflüssen (wie Sonnen- oder Lichteinstrahlung) bieten. Autistische Menschen können häufig entsprechend sensibel bis überempfindlich auf solche Reize reagieren (Schmerzen, das Gefühl, blind zu sein, Wahrnehmen eines Übermaßes an Spektralfarben o.ä.). Für Menschen im Autismus-Spektrum kann es von daher gewissermaßen >normal< sein, eine Sonnenbrille zu tragen, so z. B. auch während eines Bewerbungsgespräches. Doch gerade in diesem Rahmen entspricht das Tragen einer Sonnenbrille nicht dem üblichen Kleidungsstil (Outfit). Dennoch kann der Arbeitgeber unabhängig von der Eignung des autistischen Bewerbers das für diesen Rahmen etwas ungewöhnliche Outfit akzeptieren. Seine Akzeptanz könnte durchaus positive Effekte auf den Gesprächsverlauf hervorbringen.

Vico Leuchte

Literatur

Garfinkel, H.: Das Alltagswissen über soziale und innerhalb sozialer Strukturen. In: AG Bielefelder Soziologen (Hrsg.): Alltagswissen, Interaktion und gesellschaftliche Wirklichkeit. Bd. 1. Reinbek 1973, 189–262

Habermas, J.: Vorbereitende Bemerkungen zu einer Theorie der kommunikativen Kompetenz. In: Habermas, J.; Luhmann, N. (Hrsg.): Theorie der Gesellschaft oder Sozialtechnologie. Frankfurt/M. 1971, 101–141

Schütze, F.: Symbolischer Interaktionismus. In: Ammon, U.; Dittmar, N.; Mattheier, K. J. (Hrsg.): Soziolinguistik. Ein internationales Handbuch zur Wissenschaft von Sprache und esellschaft. Sonderdruck. Erster Halbband. Berlin, New York 1987, 520–553

Amygdala

Die Amygdala (Corpus Amygdaloideum) gehört phylogenetisch zu den ältesten Rindenteilen des Großhirns. Sie ist Teil des limbischen Systems, besteht aus 13 funktionell heterogenen Einzelkernen und befindet sich im medialen Temporallappen, Die Amygdala hat zentrale Bedeutung für die Entstehung und Steuerung von → Emotionen (Freese & Amaral 2009). Sie ist wesentlicher Bestandteil der Angstkonditionierung (Ledoux 2000), bewirkt eine rasche Emotionserkennung bei Gesichtsausdrücken (Schupp et al. 2004) und spielt auch eine wichtige Rolle bei der unbewussten Verarbeitung von emotionalen Stimuli (Whalen et al. 1998). Durch viele reziproke Verbindungen zu anderen Hirnstrukturen moduliert sie deren Funktionen in emotionaler Hinsicht. Über eine reziproke Verbindung zwischen Projektionsarealen des Kortex und der Amygdala werden analytische und kognitive Bewertungen sensorischer Reize an den basolateralen Kern geleitet. Die sensorischen Reize werden dort mit einer emotionalen Komponente ausgestattet und zurück in den Kortex projiziert. Aus dem Hippokampus, der Insel und dem orbitofrontalen Kortex werden über die zentromedialen Kerne Informationen über die Bewertung der emotionalen Reize rückgemeldet (Birbaumer & Schmidt 2006).

Ausgehend von Baron-Cohens Theorie, nach der die Amygdala als Teil des sozialen Gehirns die Symptomatik der Autismus Spektrum Störungen (ASS) verursachen könnte (Baron-Cohen et al. 2000), finden sich viele Bildgebungsstudien, die eine frühe dysfunktionale Entwicklung aufzeigen. So fanden Nordahl et al. (2012) ein im Verhältnis zu typisch Entwickelten überproportionales Wachstum der Amygdala, das sich ab dem 37. Lebensmonat manifestiert, andere berichten von einem geringeren Volumen grauer Substanz in der rechten Amyg-

dala (Cauda et al. 2011). Ausgehend von der Amygdala erfolgt ein kaskadenartiges Ausgreifen dieses frühen Entwicklungsdefekts auf kortikale Areale und sorgt so für die Defizite in der Verarbeitung emotionaler Stimuli (Schultz 2005): Es zeigen sich in Folge bei ASS abweichende Aktivitätsmuster der Amygdala bei der Präsentation emotionaler Stimuli. v. a. bei fazialer Emotionsexpression (Ashwin et al. 2006; Pelphrey et al. 2007; Sato et al. 2012). Insbesondere die Perzeption visuell erfasster sozio-emotionaler Stimuli und ein daraus resultierendes verändertes Blickverhalten im Sinne eines verringerten Fokussierens der Augen und der Augenregion wurde in vielen Studien übereinstimmend berichtet. Während bei typisch entwickelten Probanden in der sozialen Interaktion eine Orientierungsreaktion hin zu den Augen des Gegenübers erfolgt, bleibt diese bei ASS aus, ist verkürzt, orientiert sich nach kurzer Fokussierung wieder von den Augen weg oder richtet sich auf Bereiche außerhalb der Pupillenregion (Kliemann et al. 2012; Klin et al., 2002).

Ulrich Max Schaller

Literatur

Ashwin, C. et al.: Differential activation of the amygdala and the social brain during fearful face-processing in Asperger Syndrome. In: Neuropsychologia 2006. doi:10.1016/j.neuropsychologia.2006.04.014

Baron-Cohen, S. et al.: The amygdala theory of autism. In: Neuroscience & Biobehavioral Reviews, 24 (3), 2000, 355–364. Retrieved from http://www.redi-bw.de/db/¬ebsco.php/search.ebscohost.com/login.¬aspx?direct=true&db=psyh&AN=2000-¬07787-005&site=ehost-live

Birbaumer, N.; Schmidt, R. F.: Biologische Psychologie 2006 (p. 863). Springer DE. Retrieved from http://books.google.com/¬books?id=xgl9g9Dw6bwC&pgis=1

- Cauda, F. et al.: Grey matter abnormality in autism spectrum disorder: an activation likelihood estimation meta-analysis study. In: Journal of neurology, neurosurgery, and psychiatry, 82(12), 2011, 1304–13. doi:10.1136/jnnp.2010.239111
- Freese, J. L.; Amaral, D. G.: Neuroanatomy of the primate amygdala. In: Whalen, P. J.; Phelps, E. A. (Eds.): The human amygdala, 2009, 3–42. Retrieved from http://www.redi-bw.¬de/db/ebsco.php/search.ebscohost.com/log¬in.aspx?direct=true&db=psyh&AN=2009¬02740-001&site=ehost-live
- Kliemann, D. et al.: The role of the amygdala in atypical gaze on emotional faces in autism spectrum disorders. In: The Journal of neuroscience: the official journal of the Society for Neuroscience, 32 (28), 2012, 9469–76 doi:10.1523/JNEUROSCI.5294–11.2012
- Klin, A. et al.: Visual fixation patterns during viewing of naturalistic social situations as predictors of social competence in individuals with autism. In: Archives of general psychiatry, 59 (9), 2002, 809–16. Retrieved from http://www.ncbi.nlm.nih.gov/¬pubmed/12215080
- Ledoux, J. E.: Emotion circuits in the brain. New York 2000, 155–184

- Nordahl, C. W. et al.: Increased rate of amygdala growth in children aged 2 to 4 years with autism spectrum disorders: a longitudinal study. In: Archives of General Psychiatry, 69 (1), 2012, 53–61
- Pelphrey, K. A. et al.: Perception of dynamic changes in facial affect and identity in autism. In: Soc Cogn Affect Neurosci, 2 (2), 2007, 140–149 doi:10.1093/scan/nsm010
- Sato, W. et al.: Impaired social brain network for processing dynamic facial expressions in autism spectrum disorders. In: BMC neuroscience, 13 (1), 2012, 99 doi:10.1186/1471– 2202–13–99
- Schultz, R. T.: Developmental deficits in social perception in autism: The role of the amygdala and fusiform face area. In: International Journal of Developmental Neuroscience, Autism: Modeling Human Brain Abnormalities in Developing Animal Systems, 23 (2), 2005, 125–141
- Schupp, H. T. et al.: The facilitated processing of threatening faces: an ERP analysis. In: Emotion (Washington, D.C.), 4 (2), 2004, 189–200. doi:10.1037/1528–3542.4.2.189
- Whalen, P. J. et al.: Masked presentations of emotional facial expressions modulate amygdala activity without explicit knowledge. In: Journal of Neuroscience, 18, 1998, 411–418

Anamnese

Die entscheidenden Informationen für eine valide Diagnosestellung einer sogenannten → Autismus-Spektrum-Störung kommen aus der Befragung der betroffenen Menschen (Eigenanamnese) sowie aus der Befragung der Eltern oder anderer Personen, die die Betroffenen vor allem in der ersten Dekade ihrer Entwicklung gut kennen wie etwa Geschwister, gute Freunde, Lehrer o.ä. (Fremdanamnese). Dabei müssen die lebenslangen Besonderheiten der perzeptiven Wahrnehmung, der Aufmerksamkeits- und Interessenmodulation, der sozialen Wahrnehmung (→ Theory of Mind, Mentalisierung, kognitive Empathie) und Kompetenz, des wenig pragmatischen und konkreten Sprachverständnisses, der Kommunikationsprobleme sowie die Bedürftigkeit nach geregelten, erwartungsgemäßen Abläufen und Routinen klar herausgearbeitet werden. Etwa die von der Freiburger Arbeitsgruppe erarbeitete 11-Punkte-Liste (Blicksteuerung und holistisches visuelles Erkennen, soziale Kommunikation und soziales Verstehen, soziale Einbindung und soziale Bedürfnisse, interaktionelle Fantasie, Sprachpragmatik, Routinen und Rituale, motorische und verbale Stereotypien, sensuelle Überempfindlichkeit und Reizdiskrimination, Detailwahrnehmung und sensorische Integration, Besonderheiten des Gedächtnisses, Motorik und Sonstiges; vgl. Riedel 2013) hat dabei inhaltlich wahrscheinlich eine höhere Validität als die weniger differenzierten Beschreibungen nach ICD-10 oder DSM-

IV/V. In Analogie zur Diagnosestellung einer Persönlichkeitsstörung sollten neben den störungsspezifischen Auffälligkeiten in der biografischen und sozialen Anamnese dabei auch die Auswirkungen und Beeinträchtigungen dieser Besonderheiten auf die Entfaltung des Lebens herausgearbeitet werden.

Ludger Tebartz van Elst

Literatur

Riedel, A.: Klinische Diagnostik und Erfahrungen aus der Sprechstunden für Autismus-Spektrum-Störungen. In: Tebartz van Elst, L. (Hrsg): Das Asperger-Syndrom im Erwachsenenalter: und andere hochfunktionale Autismus-Spektrum-Störungen. Berlin 2013

ANI (Autism Network International)

Die Abkürzung ANI leitet sich von dem englischen Ausdruck Autism Network International ab und bezeichnet eine bereits im Jahr 1992 von Jim Sinclair, Kathy Grant und Donna Williams in den Vereinigten Staaten von Amerika gegründete und von Elternvereinen oder Autismusverbänden unabhängige → Autismusorganisation. ANI darf als erste Vereinigung autistischer Menschen im Sinne einer durch den Empowerment-Gedanken geprägten → Selbstvertretungsorganisation gelten.

Neben dem Einsatz für mehr Rechte von Autisten hat es sich ANI zudem zum Ziel erklärt, den gegenseitigen, gleichberechtigten und respektvollen Austausch von Autisten und Nicht-Autisten zu fördern und vor allem das oftmals negative Bild von Autismus in der Öffentlichkeit zu korrigieren. In diesem Zusammenhang fordert ANI auch,

Autisten in ihrer Art des Seins zu respektieren und nicht nur nach Interventionen zu suchen, die eine größtmögliche Anpassung, Normalisierung oder eine Heilung von Autisten zum Ziel haben.

Im Jahr 1996 veranstaltete ANI erstmals eine Autismuskonferenz mit dem Namen Autreat, welche sich ausschließlich an den Bedürfnissen und Interessen der autistischen Teilnehmer orientiert, jedoch auch für Eltern und fachlich interessierte Besucher zugänglich ist.

Henriette Paetz

Literatur

Theunissen, G.; Paetz, H.: Autismus. Neues Denken – Empowerment – Best Practice. Stuttgart 2011

Arbeit

Die Teilhabe am Arbeitsprozess hat für Menschen aus dem autistischen Spektrum eine essentielle Bedeutung. Da sie über ein vergleichsweise geringes soziales Netzwerk verfügen, können sie gesellschaftliche Anerkennung und Selbstwert vor allen Dingen aus ihrer Beteiligung am Produktionsprozess schöpfen.