



ОТЧЕТ О ДЕЯТЕЛЬНОСТИ БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОГО ФОНДА «ДАУНСАЙД АП» В 2010 ГОДУ



Даунсайд Ап - зарегистрированная в России некоммерческая организация
«Благотворительный фонд «Даунсайд Ап» № 67698.
Россия, 105043 Москва, 3я Парковая улица, 14А
Тел: +7(499) 367-10-00; факс +7(499) 367-26-36
Электронная почта: downsideup@downsideup.org
www.downsideup.org

Содержание



История года. Варя Верхова

Стр.2



Центр ранней помощи

Стр.4



Ресурсный центр

Стр.8



Редакционно-издательская деятельность

Стр.9



СМИ о нас

Стр.13



Финансовая информация

Стр.15

История года. Варя Верхова



Восемь лет назад в Центре ранней помощи Даунсайд появилась молодая женщина с маленькой девочкой. Оказалось, что она пришла по записи на консультацию к педагогу-дефектологу Татьяне Нечаевой, поскольку у ее дочери Вари, которой не было еще и месяца, синдром Дауна.

Так произошло наше знакомство с семьей Верховых. Малышка с мамой регулярно приезжали на консультации в Даунсайд Ап, и мы с радостью наблюдали, как она растет и развивается.

Несколько лет подряд педагоги, психологи, дефектологи и когнитивисты Даунсайд Ап консультировали семью Верховых, а параллельно Варя ходила на занятия в другие реабилитационные учреждения Москвы.

На наших глазах Варя выросла в приветливую, дружелюбную и старательную девочку, которая с живым интересом реагирует на все, что происходит вокруг нее. Кроме занятий в Даунсайд Ап, Варя занимается йогой и музыкой, а еще она любит кататься на роликовых коньках.

Вместе с мамой и другими воспитанниками Фонда Варя ходит на экскурсии в Пушкинский музей. После такой экскурсии она с удовольствием рисует то, что увидела, и ее рисунки стали самой красивой частью экспозиции в холле Даунсайд Ап.



Еще когда Варюша была совсем маленькой, она стала настоящей «видеозвездой»! С ее участием Даунсайд Ап снял несколько учебных фильмов об особенностях двигательного развития детей с синдромом Дауна. Благодаря учебным фильмам с участием Вари многие педагоги, медики и воспитатели реабилитационных учреждений и детских садов России получили необходимые в их работе знания.

Сотрудники Даунсайд Ап очень благодарны семье Верховых за понимание и терпение, которое потребовалось для создания этих бесценных материалов.

Сейчас Варя Верхова вместе со своими ровесниками занимается в группе подготовки к школе, которую ведут педагоги и психологи Даунсайд Ап. Вместе с другими детьми Варя, терпеливо сидя за партой, учится навыкам чтения и письма, осваивает начальные математические представления.

В ходе занятий специалисты вырабатывают практические рекомендации для педагогов и воспитателей детских садов и реабилитационных центров, которые занимаются подготовкой наших ребят к школе. В следующем году Варя пойдет в школу, где ее ждет множество новых увлекательных открытий, новые друзья и подружки, новые события и знания.

Сотрудники Даунсайд Ап уверены, что Варя будет и дальше успешно учиться, а семья Верховых останется в числе наших друзей и помощников!

Ирина Верхова, мама Вари: «Когда Варюше исполнилось полтора года, мы начали посещать младшую группу ранней помощи. Нам очень повезло с педагогами. На группе работали в паре Полина Львовна и Миляуша Фаритовна. Добрые, умные, талантливые женщины и высокопрофессиональные педагоги. Среди детей Варюша была по возрасту самой маленькой в группе. Варе очень нравилось играть с детьми и педагогами, но при одном очень важном условии - мама должна находиться в поле зрения. Если условие нарушалось - интерес и любознательность исчезали. И только в старшей группе Варюша смогла играть и заниматься самостоятельно. Спасибо педагогам за доброе, нежное, чуткое, родительское отношение к деткам».

Центр ранней помощи

Центр ранней помощи Даунсайд Ап занимается психолого-педагогическим сопровождением семей с детьми в возрасте от 0 до 7 лет. В 2009 году в программах ранней помощи было зарегистрировано 1676 семей. Из них 340 семей проживают в Москве, 190 в Подмосковье и 1146 в других регионах. В 2010 году к программам Центра присоединились 619 новых семей. 87 из них проживает в Москве, 61- в Подмосковье и 471 семья приезжает из других регионов России.

График количества семей в программах Даунсайд Ап за 2009 и 2010 годы

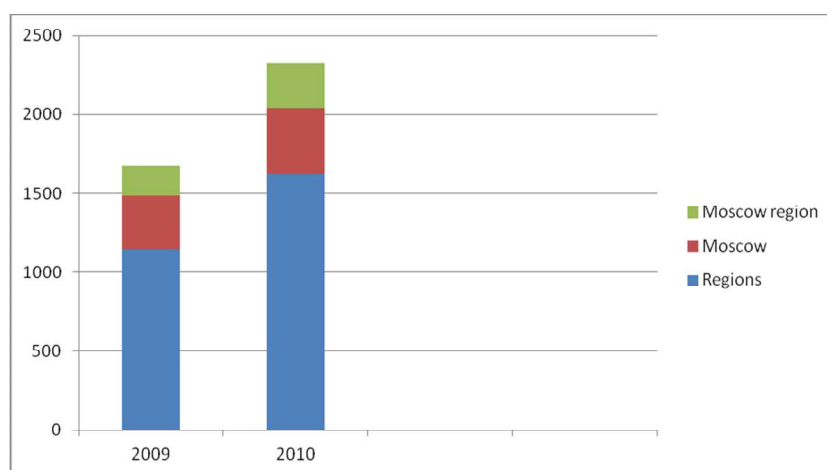
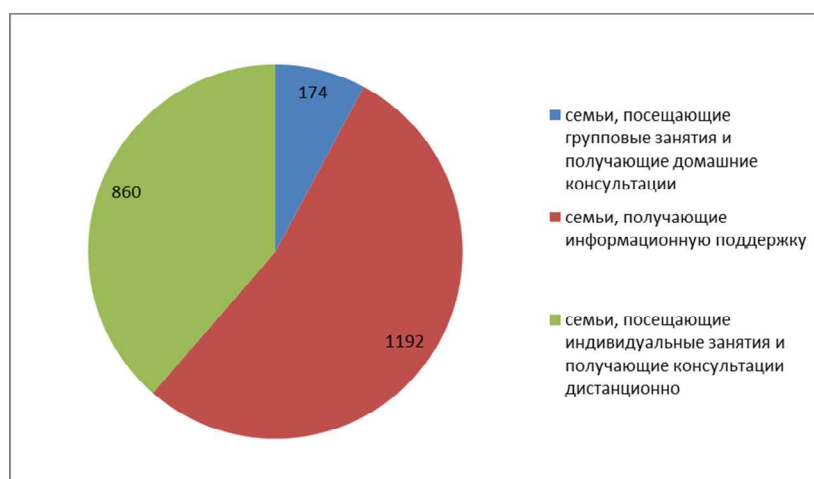


График количества семей, получающих разные виды услуг Даунсайд Ап



В течение 2010 года сотрудниками Центра ранней помощи было немало сделано для оказания педагогической, психологической и информационной поддержки семей, в которых растут дети с синдромом Дауна.

За 2010 год специалисты Даунсайд Ап провели:



110 сессий адаптационных групп для детей от 1,5 до 3 лет. На эти занятия приглашаются семьи с малышами в возрасте от полутора до трех лет. Адаптационная группа представляет собой своеобразный переход, соединяющий занятия в домашней обстановке и занятия вне дома, то есть в условиях, приближенных к обстановке детского дошкольного учреждения.



81 сессию групп поддерживающего обучения и группы подготовки к школе для детей от 3 до 7 лет.



542 занятия-консультации для московских семей и 448 консультаций для семей, проживающих в регионах. В консультации принимают участие психолог, педагог-дефектолог и когнитивист.



70 семей имели возможность посещать группы взаимной поддержки и индивидуальные сессии, которые проводятся психологами Даунсайд Ап.



Состоялось 789 консультаций на дому для семей с детьми младше полутора лет.

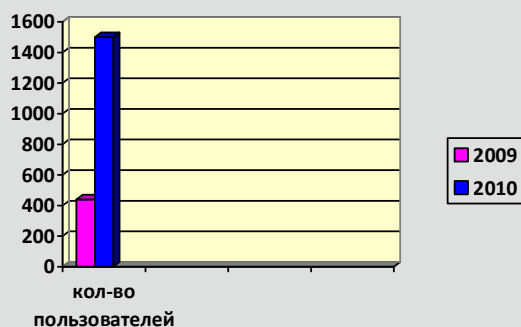


Было проведено 139 медицинских консультаций. Каждая из 619 новых семей получила пакет первичной информации, в который входят брошюры и книги, написанные или переведенные сотрудниками Даунсайд Ап для родителей. В течение года трижды была сделана рассылка журнала для родителей «Сделай шаг».

Около 50 организаций получили изданные Даунсайд Ап публикации о практической работе с семьями. Среди этих организаций реабилитационные центры Украины (Киев, Харьков, Полтава, Ивано-Франковск и т.д.), Беларуси (Минск, Гомель, Брест), Татарстана (Казань), Краснодар, Марий-Эл (Йошкар-Ола), Крыма (Симферополь) Хакасии, Бурятии, Мурманска, Красноярска, Челябинска, Екатеринбурга, Ульяновска, Ростова, Ярославля, Нижнего Новгорода, а также Дзержинска, Сызрани, Кстово, Липецка и других регионов России и постсоветского пространства.

Наше достижение:

Консультативный форум Даунсайд Ап



Весь год активно работал консультативный форум для родителей, который ведут специалисты Даунсайд Ап. На декабрь 2010 года на нем было зарегистрировано 1500 пользователей и создано 600 тем!! Среди них: в ожидании ребенка с СД, будущее моего ребенка, как рассказать ребенку о братике/сестричке с синдромом Дауна.

Форум очень важен для родителей, которые по тем или иным причинам не могут приехать в Даунсайд Ап или ждать очереди на консультацию. На форуме они могут задать интересующие их вопросы психологу, логопеду, дефектологу и получить полные и оперативные ответы. С августа 2009 по декабрь 2010 года к общению в форуме присоединилось более 1000 пользователей. Этот факт говорит о большой востребованности такой формы консультирования среди родителей.

Из беседы на форуме с логопедом Мариной Савранской:

«Марина, спасибо огромное Вам за помощь! У нас "скачок" - Маша стала очень развернуто и понятно говорить на одну тему, т.е. она говорит 3 минуты про одно, а не про 20 событий, например: я наступила ей на ногу, Маша:

- смотри куда идешь, твоя нога что, совсем не думает?

(раньше она бы сказала: - ой, аккуратней)

И еще - Маша стала играть на площадке с детьми -начинает и продолжает игры, ведет разговоры, а раньше она общалась только с друзьями!»

Из раздела «Зачем нужен форум»:

«Благодаря советам на форуме умеем почти всё. Ходим, бегаем (убегаем), различаем цвета, рвем книжки, узнаем некоторые рассказанные сказки, говорим отдельные слоги, пытаемся натягивать колготки, носки, шапку.

Уверена в себе была всегда, а форум помогает эту уверенность укрепить. Ведь по сути наши детки абсолютно ничем не отличаются от "нормальных", разве что единственной хромосомой. Сообразительные и любознательные.

Информацию с консультативного форума обсуждаем с мужем, применяем в практике. Огромное Вам спасибо за то, что помогаете своими действиями и советами приблизить наших деток к жизни в реальном мире».

Адрес форума: <http://downsideup.org/forum/>



Новое в Службе ранней помощи Даунсайд Ап

Помощь на местах

Сотрудниками Даунсайд Ап была создана База Данных реабилитационных учреждений России и стран постсоветского пространства. Теперь родители могут найти на нашем сайте контактную информацию и обратиться в реабилитационное учреждение по месту жительства. База регулярно корректируется и дополняется не только сотрудниками Фонда, но и самими родителями.

Учим считать

Впервые преподаватели Даунсайд Ап стали использовать британскую математическую программу «НУМИКОН», позволяющую детям с синдромом Дауна овладеть навыками счета. Не секрет, что обучение детей с синдромом Дауна требует особого подхода. Одной из самых сложных проблем для них является освоение математики. С помощью набора учебного материала «Нумикон» дети

обучаются счету и пониманию природы натуральных чисел, сами выполняют простейшие математические операции, знакомятся с понятием «деньги» и получают удовольствие от таких занятий!

Семейный лагерь

Впервые в июне 2010 года нами был проведен выездной «Семейный лагерь», в этом проекте приняли участие 8 семей и 4 специалиста Даунсайд Ап. Эта выездная сессия проходила в пансионате «Воробьи» в течение недели. Главной задачей этого проекта было предоставить родителям и детям возможность больше времени провести вместе, пообщаться, научиться лучше понимать друг друга. Для родителей было важно обсудить проблему «отрыва» от «Даунсайд Ап» и установления нормальных отношений в детских дошкольных учреждениях, куда пошли или вот-вот пойдут их дети.

Ресурсный Центр

В 2010 году Ресурсный Центр много и плодотворно сотрудничал с органами законодательной и исполнительной власти, а также общественными организациями. Директора Даунсайд Ап регулярно принимали участие в работе Экспертного совета Фонда поддержки детей, находящихся в трудной жизненной ситуации, Совета при президенте РФ по делам инвалидов, а также участвовали в заседаниях ЮНИСЕФ, Совета Федерации и Государственной Думы. Благодаря этому многие предложения Фонда, касающиеся совершенствования нормативно-правовой базы для оказания ранней помощи семьям и создания условий для интеграции детей с синдромом Дауна в общество принимались к рассмотрению.

Кроме того, Даунсайд Ап организовывал международные проекты, конференции, семинары, круглые столы и телемосты при поддержке и участии специалистов системы здравоохранения, образования и социальной защиты Москвы и других регионов РФ, а также стран СНГ и Западной Европы. Все эти мероприятия позволили создать базу для научных исследований и обмена опытом в области коррекционной педагогики, психологии и социальной поддержки.

Мы очень гордимся крупномасштабным проектом, который был реализован Даунсайд Ап совместно с партнерами из Франции и Испании в Новосибирске в 2007- 2009 году. Один из важнейших результатов проекта - создание 52 служб ранней помощи детям с ограниченными возможностями здоровья в Новосибирской области. В 2010 году Даунсайд Ап продолжил курировать этот проект.

Кроме того, мы приступили к осуществлению еще одного амбициозного плана: созданию таких же служб в Екатеринбурге и Свердловской области. Начало было положено организацией международных конференций, таких как «**Инновационные технологии ранней помощи детям с синдромом Дауна: опыт России и Нидерландов**» и семинаров для специалистов в Екатеринбурге, а также расширению сотрудничества с правительством Свердловской области.

За прошедший год при участии и организации Даунсайд Ап прошли следующие мероприятия:



Редакционно-издательская деятельность

Каждый год в России рождается 2500 детей с синдромом Дауна. От большинства из них отказываются в роддоме. Некоторые родители забирают своих «особых детишек» домой. Есть родители, которые не готовы сразу принять решение о судьбе своего малыша. Ведь они так мало знают о синдроме Дауна и о том, какие способности можно развивать у ребенка с таким синдромом. Именно поэтому одним из серьезных направлений работы Даунсайд Ап является редакционно-издательская деятельность.

Фонд бесплатно распространяет среди родителей детей с синдромом Дауна информационные брошюры, специализированные журналы и переводные книги. Кроме того, подобная деятельность имеет большое значение для специалистов: преподавателей, психологов и логопедов специализированных и инклюзивных детских садов и школ. Благодаря специализированным изданиям, выпускаемым Даунсайд Ап, они могут получить актуальную информацию и практические рекомендации по некоторым вопросам, касающимся детей с синдромом Дауна.

В 2010 году увеличилось как количество семей, получающих поддержку Даунсайд Ап, так и число специалистов, заинтересованных в изучении нашего и зарубежного опыта. Поэтому возникла необходимость увеличения тиражей наших новых изданий и дополнительных тиражей ранее опубликованных материалов.



- Редакция Даунсайд Ап выпустила дополнительный тираж в 1500 экземпляров книги М. Бруни «Формирование навыков мелкой моторики у детей с синдромом Дауна. Руководство для родителей и специалистов»;

- 3000 экземпляров «Хрестоматия для родителей»;

- 3000 экземпляров таблиц для оценки уровня развития детей с синдромом Дауна «Портэдж». В таблицах приведен перечень необходимых для социальной жизни навыков, охватывающих все сферы развития ребенка с первых месяцев его жизни. Их могут использовать как специалисты, так и родители детей с особенностями развития;

- 1500 экземпляров издания «Межведомственный подход к ведению беременности высокого риска и медико-социальное и психолого-педагогическое

сопровождение детей с врожденными пороками развития и генетическими аномалиями: Методическое руководство»;

- 3000 экземпляров брошюры Т. П. Медведевой «Развитие познавательной деятельности детей с синдромом Дауна. Пособие для родителей»;

- В конце 2010 года бы также получен дополнительный тираж брошюры «Музыкальные занятия и логоритмика для детей с синдромом Дауна» с видео приложением на диске. Составитель Л.В. Лобода.

В 2010 году мы выпустили несколько новых книг и журналов, написанных специалистами Даунсайд Ап.

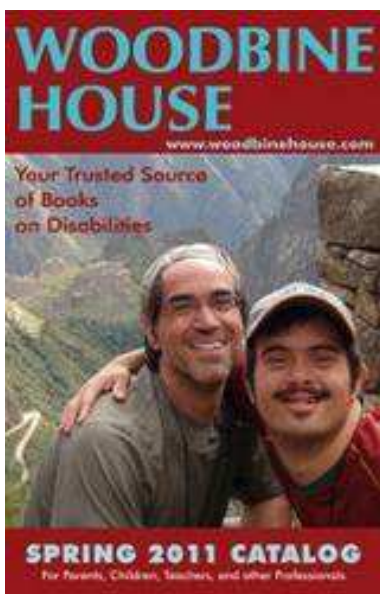
Эти книги необходимы родителям и молодым специалистам, работающим с маленькими детьми с синдромом Дауна, так как отражают многолетний опыт в области ранней помощи.

Вышли в свет новые методические разработки специалистов Даунсайд Ап:



- «Формирование навыков общения и речи у детей с синдромом Дауна. Пособие для родителей» П.Л. Жияновой;
- «Формирование основных двигательных навыков детей с синдромом Дауна. Практическое руководство для родителей». Е.В. Поле, П.Л. Жияновой, Т.Н. Нечаевой;
- «Ребенок родился с синдромом Дауна: беседы психолога». А. Е. Киртоки и Н.В. Ростовой.
- Также за 2010 год вышло три выпуска журнала для родителей «Сделай шаг» и два выпуска журнала для специалистов «Синдром Дауна. XXI век».

Признание профессиональной редакционно-издательской деятельности



Для фонда «Даунсайд Ап» важным событием стало укрепление сотрудничества с американским издательством Woodbine House. Издательство, прежде строго ограничивавшее тиражи переводов изданных им книг, теперь оставляет решение вопроса о тиражах на наше усмотрение. Мы объясняем это, во-первых, уважением к деятельности нашей организации, которая становится все более известной в мире. А во-вторых – возросшим доверием к Даунсайд Ап, как организации, которая неукоснительно соблюдает условие контракта о запрете на извлечение коммерческой выгоды из публикации этих изданий.

В 2010 году Даунсайд Ап выпустил дополнительный тираж книги «Формирование навыков мелкой моторики у детей с синдромом Дауна. Руководство для родителей и специалистов» Марианны Бруни.



Кроме того, мы регулярно получаем благодарственные письма от родителей за выпускаемый нами журнал «Сделай шаг». *Из отзывов родителей: «Впервые я познакомилась с журналом "Сделай шаг" в роддоме: после предполагаемого диагноза мне принесла его психолог. Я прочла его от "корки до корки" Именно это помогло мне не утонуть в собственных слезах. Я увидела на страницах журнала, что люди живут и счастливы! Нужно только терпение и грамотная поддержка!».*

А междисциплинарный научно-практический журнал «Синдром Дауна. XXI век» получил высокое признание в среде профессионалов и рекомендации от Сью Бакли, руководителя самой авторитетной в мире организации, работающей в области создания методик обучения детей с синдромом Дауна. Госпожа Сью Бакли обратилась к своим зарубежным коллегам с призывом направлять нам свои материалы для публикации в данном журнале. Сью Бакли: *« Как член редакторской команды русскоязычного журнала для специалистов «Синдром Дауна XX век» я прошу вас присылать в журнал свои материалы для перевода и дальнейшей публикации. Я могу уверить вас, что команда Даунсайд Ап-это профессиональные и опытные сотрудники- психологи, логопеды, дефектологи и профессиональные переводчики. Они делают очень много для того, чтобы обучить специалистов по всей России, изменить отношение общества к людям с синдромом Дауна и развивать службы ранней помощи».*

СМИ о Даунсайд Ап

2010 год стал знаменательным для Даунсайд Ап благодаря большому количеству интересных и разнообразных проектов. О жизни детей с синдромом Дауна заговорили в театральных спектаклях и в кино, их внутренний мир нашел отражение в фотопроектах. Настоящим прорывом стало творческое сотрудничество Фонда с Первым каналом и информационным агентством «РИА новости». Люди увидели, что дети с синдромом Дауна также о чем-то мечтают, смеются, общаются, любят заниматься творчеством. А это значит, что мы на шаг приблизились к нашей цели – изменить негативное отношение к людям с синдромом Дауна и в целом к данной проблеме. Но обо всем по порядку.



Владимир Мишуков, фотограф, лауреат российских и зарубежных профессиональных конкурсов, автор проекта о людях с синдромом Дауна «Синдром Любви» создал **новый фотопроект "Ясно вижу"**. «Ясно вижу» - фото отражение внутреннего мира детей с лишней хромосомой. Открытие выставки запланировано на 2011 год.



21 марта во Всемирный день человека с синдромом Дауна Киностудия "Группа Волшебников" совместно с воспитанниками и выпускниками Даунсайд Ап сняли фильм "Мечты солнечных детей". Дети с удовольствием участвовали в съемках, не стеснясь, пели, танцевали, рассказывали о своих увлечениях и мечтах, рассуждали о любви. Видеоролик был выложен в Интернете, а официальный показ состоялся в кинотеатре 35 ММ. Фильм можно посмотреть на <http://www.youtube.com/watch?v=kL4d8JYzLMU>. К марту 2011 года фильм посмотрели более 6500 человек.



Ярким событием для Даунсайд Ап стали три специальных проекта совместно с агентством **РИА Новости и Первым каналом**. РИА Новости не только осуществляли информационную поддержку всех мероприятий Фонда, но и участвовали в проектах "Спорт во благо" в качестве доноров. В конференц-зале РИА

Новостей были проведены 2 мультимедийных международных видео моста. 22 марта прошел видео мост Москва-Лондон "Человек с синдромом Дауна в современном обществе". Второй видео мост Москва-Нью-Йорк на тему: "Спорт во

благо" состоялся 17 августа и был приурочен к юбилейному благотворительному велопробегу "Красная площадь 2010". Ведущим видео моста стал известный российский шоумен Михаил Шац. 15 сентября при поддержке агентства **РИА Новости** состоялась мультимедийная пресс-конференция испанского режиссера Альваро Пастора, посвященная премьерному показу художественного фильма "Я ТОЖЕ", главную роль в котором сыграл Пабло Пинедра, человек с синдромом Дауна.



В сентябре совместно с кинопрокатной компанией R&I и Посольством Королевства Испании в России Даунсайд Ап выступил организатором премьерного показа художественного фильма о романтической любви человека с синдромом Дауна и обычной женщины "Я ТОЖЕ". Фильм «Я тоже» получил несколько наград на международных кинофестивалях, среди которых награда Международного Роттердамского Фестиваля 2010,

награда за лучшую мужскую и женскую роль на кинофестивале в Сан Себастьяне и премия испанской киноакадемии Гойя актрисе Лоле Дуэньяс за лучшую женскую роль. Часть средств от проданных билетов была перечислена на программы ранней помощи для детей с синдромом Дауна. А режиссер фильма Альваро Пастор посетил Даунсайд Ап с дружественным визитом.



В Театриуме на Серпуховке международный фестиваль "Гаврош" завершился российской премьерой французского спектакля "Маленький братик не такой как все", рассказывающего историю о зайчике с синдромом Дауна. 23 и 24 сентября в рамках специальной

программы фестиваля состоялись мастер-классы писательницы Мари-Элен Деваль "Разговор с детьми о сложных сторонах жизни: роль историй" и Вероник Нанон, секретаря Государственной федерации трисомии, на тему "Как не опустить руки?" В фойе Театриума демонстрировались две выставки - выставка детского рисунка с картинами детей с синдромом Дауна и проект "Фотостихи" фотографа Елены Зотовой.



Конец года ознаменовался участием Даунсайд Ап в акции первого канала "Подари Новый год». На сайте канала было опубликовано 16 историй о малышах с синдромом Дауна и их желаниях. В результате акции в Фонд поступило более 80 подарков из разных городов и частных пожертвований на сумму более 500 тысяч руб.

Вовлечение в деятельность Фонда известных медийных лиц, несомненно, положительно влияет на изменение отношения к людям синдромом Дауна в России. Участие в проектах Даунсайд Ап таких телевизионных ведущих, как Екатерина Андреева, Наталья Мальцева, Андрей Малахов, делает телевизионные сюжеты более эмоциональными и интересными для зрителей.

Мы благодарим за помощь и сердечную поддержку шоумена Михаила Шаца и футбольную команду СТАРКО, музыкальные коллективы «Приключения Электроников» и «Домисолька», телеведущих Тутту Ларсен, Ирэну Понарошку, актрису Анну Горшкову, певицу Диану Гурцкую, вице мисс Вселенная Веру Красову и мисс Россия 2010 Ирину Антоненко.

Финансовая информация

Благодаря нашим сторонникам сумма собранных средств на текущую деятельность в 2010 году по общим данным Благотворительного фонда «Даунсайд Ап» и английского фонда Downside Up составила 37380000 рублей. Расходы на текущую деятельность в 2010 году по общим данным составили 39860000 рублей. К сожалению, сумма расходов в 2010 году превысила сумму собранных средств на 2480000 рублей. Однако имеющиеся у Фонда средства, сэкономленные в предыдущие годы, позволили покрыть расходы.

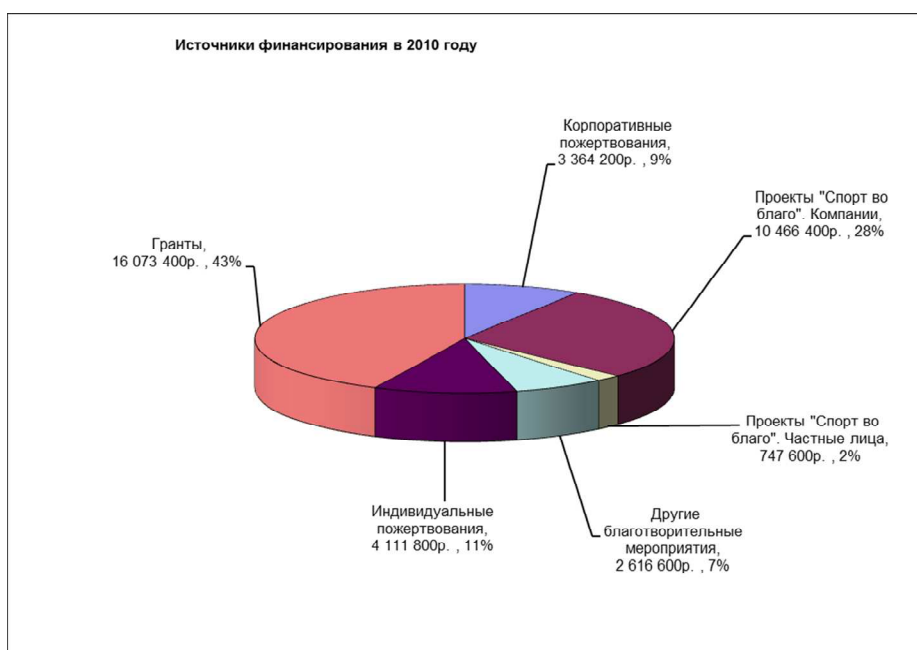
Мы благодарим наших корпоративных и частных доноров за помощь и искреннюю поддержку! Благодаря вашим пожертвованиям и вашему участию в мероприятиях Даунсайд Ап мы можем менять к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна.

Вид деятельности и описание расходов	Сумма, руб	% от общей суммы
Групповые и индивидуальные занятия, дистанционная поддержка семей: <ul style="list-style-type: none">• зарплаты педагогов и специалистов, оказывающих профессиональную психолого-педагогическую помощь семьям• игровое оборудование, дидактические и расходные	7174800	18 %

<p>материалы для проведения занятий</p> <ul style="list-style-type: none"> ● печать и рассылка литературы для родителей ● расходы на дистанционную поддержку семей из регионов – печать и рассылка пакетов информации, ведение форума на сайте ● расходы на содержание помещений, в которых проходят занятия 		
<p>Домашний патронаж семей:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● зарплаты педагогов и специалистов, осуществляющих консультации семей на дому ● проезд ● обучающие материалы 	358740 0	9 %
<p>Программа психологической поддержки родителей:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● зарплаты сотрудников службы психологической поддержки ● оборудование и расходные материалы для проведения встреч и занятий групп психологической поддержки ● расходы на содержание помещений, в которых проходят групповые занятия ● расходы на мероприятия, направленные на поддержку родителей 	318880 0	8 %
<p>Распространение опыта:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● зарплаты методистов, занимающихся -созданием педагогических пособий и журналов -проведением обучающих тренингов и конференций для специалистов системы образования, соцзащиты и здравоохранения в России и за рубежом, а также для родителей - консультированием органов власти в вопросах организации службы ранней помощи в России ● типографские расходы и бесплатное распространение публикаций ● расходы на проведение тренингов и конференций 	996500 0	25 %
<p>Просвещение населения о потенциале людей с синдромом Дауна:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● расходы на проведение массовых мероприятий, направленных на изменение отношения общества к людям с синдромом Дауна ● зарплата специалиста по связям с общественностью и специалистов, занимающихся организацией мероприятий ● расходы на ведение сайта ● выпуск просветительских материалов 	797200 0	20 %

Привлечение средств: <ul style="list-style-type: none"> ● зарплаты специалистов по привлечению средств ● расходы на выпуск маркетинговых материалов ● расходы на проведение мероприятий, направленных на сбор средств 	4384600	11 %
Администрация: <ul style="list-style-type: none"> ● зарплаты бухгалтеров и хозяйственных менеджеров ● расходы на ведение финансовой отчетности и аудит ● административные и хозяйственные расходы 	3587400	9 %

Источники финансирования в 2010 г.



Расходы в 2010 г.

