



ОТЧЕТ О ДЕЯТЕЛЬНОСТИ БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОГО ФОНДА «ДАУНСАЙД АП» В 2008 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

Стр. 3



Служба ранней помощи

Стр. 4-5



Ресурсный Центр

Стр. 6-7



Просветительская
работа

Стр. 8



Привлечение средств

Стр. 9-10

Диаграммы:
Источники
финансирования в 2008

Расходы в 2008

История года

Всегда есть второй шанс



Стёпе два года, он искренне улыбается и обнимает маму, сидя на ярком красном диванчике в игровой зоне Центра ранней помощи Даунсайд Ап. Каждую среду они встречаются здесь с другими малышами и их родителями, а также с педагогами Леной и Таней. На групповых занятиях малыши учатся жить по правилам детского коллектива и не бояться ненадолго остаться без мамы, да и родителям тоже есть чему поучиться.

Кто-то из психологов - Алла или Наталья - обязательно заглянет в группу, чтобы поздороваться со Степаном и его мамой, ведь они тоже приняли участие в их судьбе.

Первые 8 месяцев своей жизни Стёпа провёл в доме ребёнка. В роддоме ему поставили диагноз «синдром Дауна», а родителям настоятельно посоветовали отказаться от сына, объясняя это «отсутствием перспектив у таких детей». Малыша оформили в «отказники». В Москве так бывает в 50 случаях из 100.

Для Татьяны и её мужа, родителей Стёпы, это решение было нелёгким, но, к счастью для Стёпы, неокончательным. Несколько месяцев у Татьяны ушло, чтобы узнать «всё-всё-всё» о синдроме Дауна, благо сейчас можно найти информацию на русском языке в интернете. Родители не пропускали ни одного выходного дня, чтобы не навестить сына. Там, в доме ребёнка, они узнали о нас, Благотворительном фонде «Даунсайд Ап».

В Центре ранней помощи Даунсайд Ап для семьи Стёпы открылся новый мир, где есть заботливые специалисты по раннему развитию, готовые навещать Стёпу на дому; психологи, готовые поддержать семью в минуты отчаяния; перспектива устройства в детский сад и многое другое. Но главное – это десятки и сотни семей, также принявших решение самим воспитывать своих особенных детей, подарить им свою любовь и заботу.

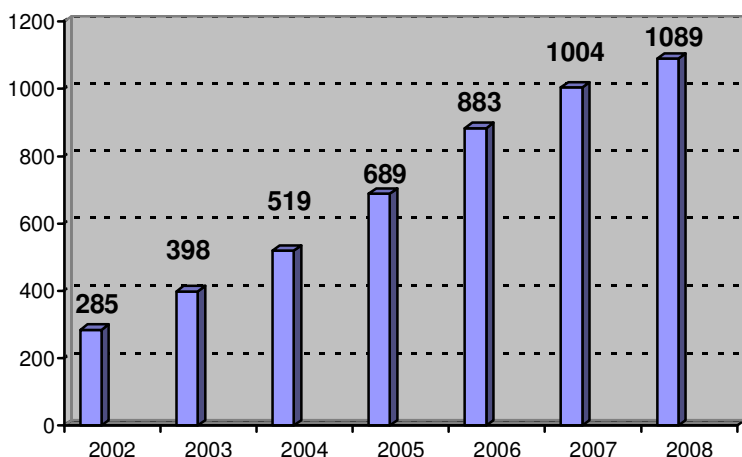
За полтора года жизни дома, с мамой и папой, Стёпа уже научился ходить, кушать сам, немного говорить. К сожалению, большинство его сверстников с диагнозом «синдром Дауна» остаются на попечении государства. Этим детям никогда не споют колыбельную, они не узнают, что такое зоопарк, не попробуют мороженого... По достижении школьного возраста они будут признаны необучаемыми и помещены в специализированные интернаты до конца своих дней.

Сейчас у Татьяны появилась ещё одна цель, которая занимает существенную часть её жизни, – помочь другим семьям, оказавшимся в такой же ситуации. Ей и многим другим родителям мы говорим огромное спасибо за то, что мы делаем это вместе.

Служба ранней помощи

Основной задачей Центра ранней помощи «Даунсайд Ап» (далее – ДСА) является психолого-педагогическое сопровождение семей, воспитывающих детей с синдромом Дауна раннего и дошкольного возраста. В конце 2008 года в программах ДСА было зарегистрировано 1089 семей, из них 276 проживают в Москве, 132 в Подмосковье и 681 в других регионах России и ближнего зарубежья.

Количество детей в программах ДСА



В 2008 году

- 65 московских семей с детьми до 2 лет получали регулярные консультации специалистов по раннему развитию на дому;
- Еженедельно проходили занятия 3 групп социальной адаптации для 60 семей с детьми от 1,5 до 3 лет;
- Еженедельно работали 4 группы поддерживающего обучения для 48 детей от 3 до 7 лет;
- 891 индивидуальная консультация для детей из Москвы и ближнего Подмосковья старше 2 лет была проведена логопедами, специалистами по развитию познавательной деятельности, специалистами по социально-эмоциональному и двигательному развитию;
- Состоялось 248 медицинских консультаций;
- 546 иногородних семей получили консультации специалистов, в результате которых были составлены индивидуальные программы развития детей на длительные периоды времени;
- 68 родителей регулярно посещали семинары и групповые встречи, организованные службой психологической поддержки;
- 473 человека посетили наши семинары для родителей и родительские собрания;
- Каждая новая семья (а их было 333) получила пакет первичной информации, в который входят «Хрестоматия для родителей», пособие «Малыш с синдромом Дауна», брошюра «Синдром Дауна. Факты» и др. материалы;
- Мы разослали три выпуска вестника для родителей «Сделай шаг» в каждую семью, участвующую в программах ДСА (1089 семей);

- Мы отправили более 1300 книг и брошюр, созданных, переведенных и изданных силами ДСА, в родственные организации России и ближнего зарубежья по запросам специалистов, работающих с детьми с синдромом Дауна.

Новое в службе ранней помощи в 2008 году

- Для повышения качества психологических услуг для родителей была сформирована служба психологической поддержки;
- В 2008 году мы расширили свои услуги для тех семей, кому требуется помощь в развитии детско-родительских отношений. Для удобства семей занятия проводятся по субботам. В 2008 году состоялось 30 групповых занятий, в которых участвовали 24 семьи;
- Для повышения эффективности занятий с 2008 года психологи участвуют в проведении групп социальной адаптации для детей 1,5 – 3 лет. В задачи психолога входит консультирование родителей по вопросам поведения детей в группе сверстников;
- Впервые на базе Центра ранней помощи проведена месячная практика студентов 2 курса Московского педагогического государственного университета им. Ленина. Будущие педагоги подробно познакомились с практической деятельностью службы ранней помощи, участвовали в проведении занятий, учились планировать работу, оформлять педагогическую документацию, собирать статистические данные, а также оказывали помощь в подготовке и проведении благотворительного мероприятия;
- Мы провели 500 консультаций в дистанционном режиме: по электронной почте и на страницах консультативного Форума для родителей и специалистов на сайте ДСА.

Достижения службы ранней помощи в 2008 году

- Более 140 московских детей с синдромом Дауна вместе с обычными детьми посещают детские дошкольные учреждения;
- 51 дошкольное учреждение в Москве и Подмосковье принимают детей с синдромом Дауна и используют на практике изданные ДСА методические материалы;
- 70 наших московских выпускников учатся в школах;
- Сотрудники 23 специализированных и интегративных школ регулярно посещают обучающие семинары ДСА;
- ДСА наладил контакты со всеми окружными управлениями образования Департамента образования г. Москвы, через которые в образовательные учреждения поступает информация о наших обучающих мероприятиях.

В нашей истории Степа вновь обрел родителей после 8 месяцев пребывания в детском доме. Что делает ДСА для того, чтобы все больше и больше детей росло в родных семьях?

Ресурсный Центр

Основываясь на зарубежном и отечественном опыте, специалисты Благотворительного фонда «Даунсайд Ап» создали и успешно реализуют **семейно-центрированную модель ранней помощи детям с синдромом Дауна**. Задача Ресурсного Центра - распространить эту модель по регионам России, сделав доступной поддержку для семей из отдаленных уголков страны.

С этой целью Ресурсный Центр

- Издает и бесплатно распространяет книги, брошюры, журналы и фильмы по психолого-социальной поддержке и коррекционно-педагогической работе с детьми с синдромом Дауна;
- Обменивается опытом с общественными организациями, работающими с детьми с ограниченными возможностями и их семьями в России и за рубежом;
- Сотрудничает в рамках совместных проектов с коллегами из Великобритании, Франции, Голландии, Испании и США;
- Проводит обучение специалистов системы образования, здравоохранения и социальной защиты населения, студентов профильных вузов в России и странах СНГ;
- Организует международные конференции и семинары по профилактике социального сиротства и комплексному сопровождению семей, воспитывающих детей с синдромом Дауна.

Достижения Ресурсного Центра в 2008 году

2008 г. был отмечен выходом ДСА на новый уровень взаимодействия с государственными структурами. В рамках проекта Европейского Союза "Врожденные пороки развития и генетические аномалии: межведомственный подход к профилактике детской инвалидности и социального сиротства" разработана модель медико-социального сопровождения беременности высокого риска и комплексной поддержки семьи ребенка-инвалида в Новосибирской области. Важным итогом года стало **создание 5 служб ранней помощи в регионе** и принятие **нормативно-правовых документов** для совершенствования механизма совместной деятельности специалистов разного профиля в работе с семьей.

Важным этапом в развитии Ресурсного Центра стало издание в 2008 году первого номера собственного печатного органа - междисциплинарного научно-практического **журнала "Синдром Дауна. XXI век"**. Журнал позволит русскоязычной аудитории узнать о современных отечественных и зарубежных научных исследованиях в области генетики, медицины, педагогики, психологии, приобщиться к мировому опыту социальной реабилитации и интеграции в общество людей с синдромом Дауна.

Развитие партнерства ДСА с Департаментом образования г. Москвы выразилось во включении **совместных мероприятий ДСА и Департамента** в Программу развития дошкольного образования в г. Москве на период с 2008 по 2017 гг. Это значительно расширит возможности для обучения детей с синдромом Дауна в интегративных детских садах г. Москвы и создаст условия для непрерывного процесса

повышения квалификации специалистов дошкольного образования на базе Центра ранней помощи ДСА.

Специалистами Ресурсного Центра проведены **35 семинаров для 2500** специалистов и родителей Москвы, Московской области, Екатеринбурга, Новосибирска, Ноябрьска, Казани, Вологды, Киева, Севастополя. Ежемесячно на базе ДСА проводились стажировки специалистов из Москвы и разных городов России и СНГ, встречи с представителями ассоциаций родителей детей-инвалидов Азербайджана, Таджикистана, Украины.

Впервые за историю существования ДСА **книги**, написанные специалистами Центра, **переводятся на азербайджанский язык и издаются в Республике Азербайджан** для использования родителями и специалистами.

Редакционно-издательская деятельность

В 2008 году ДСА активно продолжал свою редакционно-издательскую деятельность. Все выпущенные книги и методические пособия предназначены для бесплатного распространения среди родителей и специалистов.

В июне 2008 г. увидело свет пособие **«Логоритмика для детей с синдромом Дауна. Книга для родителей»**. Пособие составлено педагогом Центра ранней помощи Людмилой Лободой и опубликовано тиражом 1000 экземпляров. В качестве видео приложения к брошюре выпущен компакт-диск, на котором записаны логоритмические занятия с детьми 3-7 лет, проводимые в ДСА. Пособие содержит краткое изложение сути логоритмических занятий, способствующих развитию речи, внимания, крупной и мелкой моторики, координации движений. Оно адресовано родителям детей с синдромом Дауна дошкольного возраста и может представлять интерес для педагогов и логопедов, работающих с такими детьми.

В сентябре 2008 года тиражом 1500 экземпляров было выпущено второе издание **«Хрестоматии для родителей»**. Издание представляет собой сборник статей, написанных специалистами Центра ранней помощи ДСА, а также переводов некоторых зарубежных материалов, которые были опубликованы в журнале для родителей «Сделай шаг» в период с 1997 по 2008 год. Статьи посвящены широкому спектру вопросов, относящихся к особенностям развития детей с синдромом Дауна, уходу за ними, воспитанию и обучению.

В ноябре 2008 г. тиражом 1500 экземпляров ДСА выпустил брошюру для специалистов **«Двигательное развитие ребенка с синдромом Дауна»**. Пособие составлено специалистами Центра ранней помощи ДСА Еленой Поле, Полиной Жияновой и Татьяной Нечаевой. При составлении пособия были использованы материалы Петера Лаутеслагера, автора метода содействия двигательному развитию. Петер шесть лет сотрудничает с ДСА, обучая специалистов приемам кинезиотерапии.

Давайте вернемся к нашему рассказу о Степе. Степе сейчас два годика, и он все чаще «выходит в свет», круг его общения растет. Ни для кого не секрет, что наше общество имеет мало опыта общения с людьми с ограниченными возможностями. Это создает много проблем, неприятных эмоций и препятствий для достойной жизни семей, в которых растут дети с синдромом Дауна. ДСА ведет активную просветительскую работу, чтобы общество более открыто и дружелюбно принимало в свои ряды людей с особенностями развития.

Просветительская работа в 2008 году

В начале года просветительский проект ДСА «Синдром Дауна: мифы и реальность» получил **престижную награду - Национальную премию в области развития общественных связей «Серебряный лучник».**

В феврале 2008 г. в Государственном Кремлевском дворце ДСА представил свой новый **выставочный проект «Люди как люди».** Мероприятие стало продолжением победы в конкурсе «Решение социальных проблем» XII Всемирного Русского Народного Собора. В основу концепции проекта положена идея – каждый человек от рождения уникален, и в мире, исповедующем гуманизм и милосердие, может реализовать свои способности, даже будучи человеком с ограниченными возможностями. Выставка представляет девять историй из жизни людей с особыми потребностями через их способности и достижения, мысли и чувства, творческие успехи и спортивные победы. После открытия выставка побывала в Галерее на Солянке, Государственном музее архитектуры им. А.В. Щусева, Российском государственном гуманитарном университете.

В 2008 г. в СМИ вышло **более 50 телевизионных репортажей, 20 интервью на радио и 100 печатных статей и публикаций в Интернете.** Сюжеты и статьи о детях с синдромом Дауна транслировались на Первом канале, на каналах НТВ, Россия, ТВЦентр и других, публиковались в газетах «Коммерсант», «Ведомости», журналах «Forbes», «In Style», «Большой город» и других изданиях.

Запрос на материалы о синдроме Дауна стал приходиться от самих журналистов, что говорит **о возросшем интересе и изменении отношения к теме.** Авторы материалов допускают меньше неточностей в подаче информации, а тема синдрома Дауна переходит из разряда «тяжелых» в разряд актуальных.

Взаимодействие со СМИ принимает форму взаимовыгодного сотрудничества. Так, например, журнал «In Style» на 14 страницах опубликовал календарь «Синдром Любви» и получил колоссальный отклик читателей, а программа «Один день» канала НТВ - самый высокий рейтинг дня. Разные формы подачи информации расширяют целевую аудиторию, в которую теперь входят художники, дизайнеры, фотографы, аудитория глянцевого журналов, представители PR и бизнес-сообществ.

Как ДСА удается сделать все свои программы бесплатными?

Привлечение средств

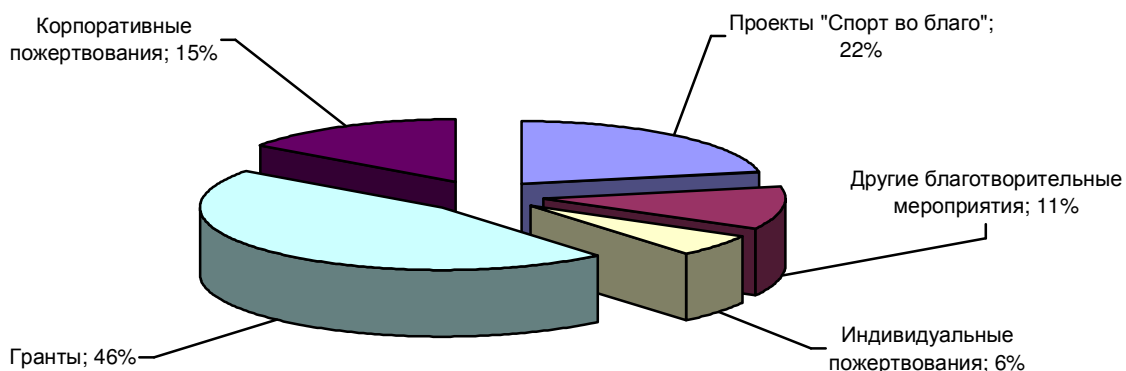
В 2008 г. отдел по фандрайзингу продолжил добрую традицию привлечения средств из различных источников: частных жертвователей, корпоративных доноров и грантодателей. Это разнообразие позволило нам сбалансировать риски потери ряда доноров в условиях экономического кризиса. Ниже представлены диаграммы, иллюстрирующие источники финансирования и анализ расходов.

Благодаря нашим сторонникам сумма собранных средств на текущую деятельность в 2008 году по общим данным Российского благотворительного фонда «Даунсайд Ап» и английского фонда Downside Up составила 36 270 000 рублей. Расходы на текущую деятельность в 2008 году по общим данным составили 35 625 000 рублей.

2008 год был отмечен рядом важных достижений в нашей деятельности по привлечению средств

- Дополнительные усилия были вложены в развитие индивидуальных пожертвований. С этой целью был открыт «Клуб друзей Даунсайд Ап». Первые члены клуба были зарегистрированы летом. За 2008 год частные лица перечислили в Российский благотворительный фонд «Даунсайд Ап» и английский фонд Downside Up 2 160 000 рублей.
- По сравнению с 2007 г., у ДСА в 2008 г. стало значительно больше частных жертвователей из России, чем из зарубежья
- Возросла финансовая поддержка программ ДСА со стороны государства; в настоящий момент она составляет 10% от нашего годового бюджета
- По просьбам корпоративных доноров, в проект «Спорт во благо» был включен осенний турнир по мини-футболу
- Открыт новый вебсайт на русском языке www.downsideup.org
- В октябре 2008 г. было проведено первое заседание Совета консультантов ДСА. В его состав вошли руководители и представители наших корпоративных партнеров. Цель Совета консультантов – оказание экспертной помощи Даунсайд Ап в вопросах корпоративного управления, фандрайзинга, маркетинга, общественных связей и др. В 2009-2010 г. мы намереваемся привлечь к работе Совета до 20 участников.

Источники финансирования в 2008 году



Расходы в 2008 году

