

ОТЧЕТ О ДЕЯТЕЛЬНОСТИ БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОГО ФОНДА «ДАУНСАЙД АП» В 2009 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



Радость года
История года

Стр. 3



Служба ранней помощи

Стр. 4-5



Ресурсный центр

Стр. 6-9



Родительский актив
Просветительская работа

Стр. 9-10



Привлечение средств
Финансовая информация

Стр.
11-14

Радость года

В сентябре 2009 года количество выделенных для детей с синдромом Дауна мест в московских детских садах, которые выразили готовность принимать таких детей, превысило число заявок от родителей. В прошлом лишь единицы из детей с синдромом Дауна могли посещать детские образовательные учреждения. Положительным изменениям способствуют работа Даунсайд Ап с государственными органами образования, взаимодействие с общественными СМИ, а также повышение юридической грамотности и социальной активности родителей, отстаивающих права своих детей.



История года

Про Егорку



Еженедельно Егор Степанов приходит в Центр ранней помощи Даунсайд Ап на занятия. Он очень любит заглянуть в каждую дверь, поздороваться, посмотреть, кто чем занят, полюбопытствовать, что такое рассматривают сотрудники на экранах компьютеров... Здесь Егор чувствует себя как дома, и это неудивительно: его семью здесь знают уже около восьми лет.

Сотрудничество Даунсайд Ап с семьей Степановых началось в 2002 году, когда Егорке было всего несколько месяцев. Первые два года домой к Егорке каждые две недели приходила Миляуша Гимадеева, специалист по раннему развитию, чтобы регулярно консультировать родителей о приемах ухода и методах развития малыша. Следующим шагом в развитии Егора стало участие в так называемых «адаптационных» группах. Основная задача педагогов в этих группах – научить ребёнка находиться в коллективе, взаимодействовать с педагогами и детьми и обходиться без маминого присутствия, как это будет в детском саду. Сначала Егорка не очень уверенно чувствовал себя в группе, но постепенно освоился благодаря неизменному интересу к окружающему миру, приветливости и желанию общаться с другими людьми.

В три года Егора, вместе с другими его сверстниками из программ Центра ранней помощи, приняли в детский сад. В этом семье помогла Надежда Александровна Яковлева, социальный работник Даунсайд Ап. Она собирает информацию о детских садах, готовых принимать в число своих воспитанников детей с синдромом Дауна, и помогает семьям при выборе детского сада для ребенка. Одновременное посещение детского сада и занятий в Даунсайд Ап стало обычной практикой.

Педагоги Даунсайд Ап с удовольствием рассказывают о том, как замечательно Егор умеет играть в сюжетно-ролевые игры, какой отличный из него получается «доктор» или «продавец», а его мама Светлана добавляет, что дома Егор больше всего любит играть в кукольный театр, разыгрывая диалоги между куклами «би-ба-бо». Мальчик по-прежнему очень общителен, всегда рад новым знакомствам, с удовольствием приходит на занятия. Несмотря на то что у Егора пока есть определенные трудности с активной речью, он успешно общается с окружающими, дополняя свои высказывания очень выразительной жестикуляцией и мимикой.

В 2009 году Егор стал участником экспериментальной группы по подготовке детей с синдромом Дауна к школе. Дети в Егоркиной группе давно знают друг друга, с удовольствием играют и учатся вместе.

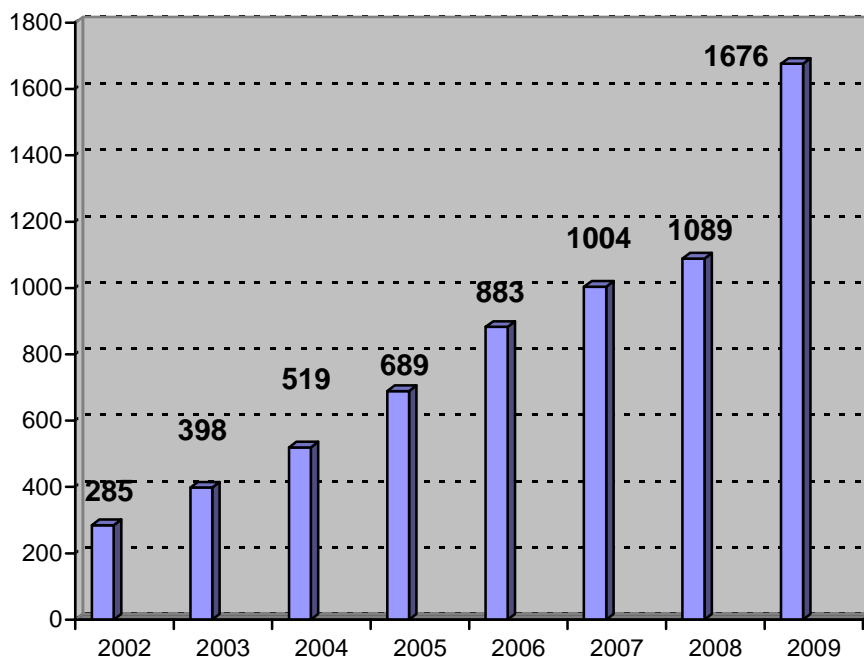
Отдельно хочется сказать о замечательных родителях Егора – Светлане и Николае. Семья Степановых всегда была одной из самых активных помощников нашей организации. Николай стоял у истоков футбольной команды родителей Даунсайд Ап, а Светлана – член Родительского актива фонда. История семьи Степановых – это одна из многочисленных историй наших семей. Мы от души желаем им как можно больше светлых дней.

Служба ранней помощи

Одной из основных задач Центра ранней помощи Даунсайд Ап является психолого-педагогическое сопровождение семей с детьми в возрасте от 0 до 7 лет.

На 31 декабря 2009 года в программах Даунсайд Ап (ДСА) было зарегистрировано 1676 семей. Из них 340 семей проживают в Москве, 190 – в Подмосковье и 1146 – в других регионах России.

Количество детей в программах ДСА



В 2009 году к программам Центра ранней помощи присоединились 672 новые семьи, из них 88 – московских, 63 – подмосковных и 521 – региональных. Следует отдельно отметить, что более половины (341) семей обратились в Даунсайд Ап, когда их детям было меньше года, что важно для эффективной педагогической помощи.

В течение года

- Более 70 семей получали консультации на дому.
- 70 семей посещали еженедельные занятия четырех групп социальной адаптации.
- 28 детей 3 – 5 лет занимались в еженедельных группах поддерживающего обучения, все эти дети также посещали детские сады г. Москвы.
- Ежедневно шесть детей 6 – 7 лет участвовали в занятиях экспериментальной группы по подготовке к школе.
- Специалисты Центра провели 592 занятия-консультации для московских семей и 506 консультативных сессий для семей, проживающих в других регионах России и постсоветского пространства.
- Состоялась 151 медицинская консультация.
- Более 70 семей посещали группы взаимной поддержки для родителей, а также другие групповые и индивидуальные сессии, проводимые сотрудниками психологической службы Даунсайд Ап.
- Каждая из 672 новых семей получила пакет первичной информации, в который входят пособия: «Синдром Дауна. Факты», «Хрестоматия для родителей» и «Малыш с синдромом Дауна».

- В течение года все семьи получили три выпуска журнала для родителей «Сделай шаг», издаваемого Даунсайд Ап.
- Более 50 организаций, оказывающих специальную помощь детям с синдромом Дауна, получили изданные Даунсайд Ап публикации по практической работе с семьями.
- За год сотрудниками психолого-педагогической службы проведено более 35 семинаров для специалистов Москвы, Подмоскovie и различных регионов России.
- 74 семьи из Киева, Уфы, Минска и Крыма получили консультативную помощь, которую оказали педагоги и психологи Даунсайд Ап в рамках выездных консультативных сессий.

Новое в службе ранней помощи Даунсайд Ап

- Набрал обороты консультативный форум Даунсайд Ап на вебсайте. Сейчас на форуме 754 зарегистрированных пользователя. Участники создали более 300 тем, как правило, представляющих собой диалоги специалистов Даунсайд Ап с семьями и специалистами родственных организаций. Большинство из этих тем (216) создали родители, а это означает, что 216 семей имеют возможность регулярно консультироваться с педагогами Даунсайд Ап.
- Форум также предоставляет возможность дополнительных медицинских консультаций, которые можно осуществить через авторитетный и дружественный Даунсайд Ап сайт Дискуссионного клуба Российского медицинского сервера.
- С сентября 2009 года начались занятия экспериментальной группы подготовки к школе, которые проходят в рамках проекта «Совершенствование подготовки детей с синдромом Дауна к школе: специальное и инклюзивное образование». В процессе реализации данного проекта будут разработаны и распространены методические материалы для работающих в этой области специалистов.

«...Мы с удивлением увидели и узнали, посещая занятия адаптационной группы, логопеда, психолога и специалиста по развитию познавательной деятельности, что наш ребенок обучаем, хотя из-за скудности информации ранее не могли об этом предполагать и даже мечтать».

Маргарита Бушина

«...с сентября мы с Машей стали дополнительно ходить на занятия в детский садик. В группе кроме нас нет деток с синдромом Дауна. Так вот Маша после года занятий в Даунсайд Апе среди "обычных" деток оказалась самой прилежной "ученицей"! Родители наших новых друзей были поражены»

Семья Оборотовых

Ресурсный центр Даунсайд Ап

Каждый день в Даунсайд Ап приезжают семьи из всех регионов нашей большой страны. Специалисты Даунсайд Ап помогают родителям раскрыть потенциал их особого ребенка. При этом мы понимаем: очень важно, чтобы семья получала квалифицированную поддержку со стороны специалистов рядом с местом ее проживания, чтобы ребенок имел возможность ходить в детский сад, школу, проводить досуг со своими сверстниками. Для того чтобы всё это стало возможным, мы начали активно развивать Ресурсный центр. **Задача Ресурсного центра – систематизировать и распространить знания о синдроме Дауна и эффективных методах работы с детьми и родителями на основе семейно-центрированной модели ранней помощи, которую создали и успешно реализуют специалисты Даунсайд Ап.**

Современные методы диагностики позволяют родителям узнать о риске рождения ребенка с синдромом Дауна еще во время беременности. Чаще семья узнает о факте рождения малыша с синдромом Дауна в родильном доме. Момент принятия решения о дальнейшей судьбе ребенка очень труден для семьи, особенно в условиях отсутствия информации о синдроме Дауна и при существующих службах поддержки семьи. До сих пор в среднем по России 85% семей отказываются от малыша с синдромом Дауна, в Москве эта цифра составляет 50%. Для того чтобы поддержать семью в этот период и дать возможность принять осознанное решение, за рубежом существует услуга психолого-социального сопровождения семьи в структуре медико-генетического консультирования. В России подобной услуги пока нет. Убедившись в том, что такое сопровождение необходимо и очень эффективно для семьи и общества, Даунсайд Ап считает важным распространить этот опыт в России. **В 2007 – 2009 годах Даунсайд Ап совместно с партнерами из Франции и Испании осуществлял в Новосибирской области крупномасштабный проект по созданию модели межведомственного подхода к ведению беременности высокого риска и комплексному сопровождению семей с детьми с врожденными пороками развития и генетическими аномалиями раннего возраста.** В ходе выполнения проекта был систематизирован, описан и опубликован опыт адаптации европейской модели на пяти пилотных площадках в учреждениях и неправительственных организациях Новосибирской области, который теперь можно распространять на другие учреждения и регионы. В проекте приняли участие свыше тысячи российских специалистов, зарубежные эксперты, Администрация Новосибирской области, Учреждение Российской академии образования «Институт коррекционной педагогики», Новосибирский государственный медицинский университет и Новосибирский государственный педагогический университет, а также представители Делегации Европейской комиссии в России и партнерских организаций от ЕС. Проект финансировался в рамках Программы сотрудничества России и Европейского союза. **Одним из важнейших результатов проекта является создание 52 служб ранней помощи детям с ограниченными возможностями здоровья в Новосибирской области.** После завершения проекта правительство области получило дополнительное финансирование на продолжение этой деятельности.

Возможности семьи получить психологическую, педагогическую и социальную поддержку сразу после рождения ребенка с синдромом Дауна, а также обеспечить ребенку доступ к образовательной системе зависят от проработанности законодательной базы. **В 2009 году Даунсайд Ап активно оказывал экспертную поддержку органам власти в вопросах совершенствования нормативно-правовой базы системы ранней помощи и создания условий для интеграции детей с синдромом Дауна в общество.** Даунсайд Ап регулярно участвовал в работе экспертного совета Фонда поддержки детей, находящихся в трудной жизненной ситуации, Совета при президенте РФ по делам инвалидов, в «круглых столах» и

заседаниях Совета федерации, Государственной думы, Правительства Москвы, Московской городской думы. Даунсайд Ап в качестве эксперта принял участие в разработке закона «Об образовании лиц с ограниченными возможностями здоровья в городе Москве». Закон определяет различные формы получения образования, включая интегрированное и специальное (коррекционное) образование, и признает за родителями право выбора того или иного образовательного учреждения и активного участия в процессе обследования ребенка и планирования его образовательного маршрута.

Десять лет назад случаи приема детей с синдромом Дауна в детские сады были единичны. Последние семь лет наши специалисты активно сотрудничали с Департаментом образования города Москвы и детскими садами, передавая им свой опыт и демонстрируя потенциал детей с синдромом Дауна. **Результатом нашей совместной работы стало то, что в Москве на начало 2009 – 2010 учебного года количество мест, выделенных детскими садами, выразившими готовность принимать детей с синдромом Дауна, превысило поступивший от их родителей запрос.** Мы назвали эту новость радостью года, потому что теперь московским малышам с синдромом Дауна открыт путь в детские сады, где они могут быть вместе со своими «обычными» сверстниками. Мы надеемся распространить этот опыт и на другие регионы нашей страны.

Следующий этап образования ребенка после детского сада – школа. **С 2007 года Даунсайд Ап осуществляет пятилетний проект «Совершенствование подготовки детей с синдромом Дауна к школе в условиях специального и инклюзивного образования».** В рамках проекта мы открыли экспериментальный класс по подготовке к школе. Совместно с зарубежными коллегами и педагогами московских дошкольных и школьных учреждений мы разрабатываем современные методики, учитывающие особенности ребенка с синдромом Дауна и облегчающие переход ребенка из детского сада в школу. Проект финансируется Британским фондом «ОАК Foundation».

Важным событием в сфере российских научных разработок в области синдрома Дауна стала защита диссертации на соискание ученой степени кандидата психологических наук по теме «Внутренняя позиция матери ребенка раннего возраста с синдромом Дауна» в Учреждении РАО «Институт коррекционной педагогики». Экспериментальная часть научной работы была выполнена на базе Даунсайд Ап.

В целях передачи уникального опыта, накопленного специалистами Даунсайд Ап, мы провели в 2009 году 38 семинаров, мастер-классов, тренингов в Москве, Московской области, Новосибирске, Вологде, Смоленске, Киеве, Симферополе, Севастополе, Минске с общим количеством участников около трех тысяч человек. В них приняли участие специалисты госструктур, представители общественных организаций и родители. В Даунсайд Ап регулярно проводились стажировки специалистов из реабилитационных учреждений из разных регионов России, а также практика студентов педагогических вузов.

Опыт Даунсайд Ап вызывает большой интерес и у зарубежных коллег. В 2009 году Даунсайд Ап был приглашен в качестве выступающего на 10-й Всемирный конгресс по синдрому Дауна. Директор по сотрудничеству с государственными и международными структурами Наталья Ригина представила на Конгрессе опыт Даунсайд Ап, отражающий развитие интеграции детей с особыми потребностями в общество и становление системы ранней помощи семьям, воспитывающих детей с синдромом Дауна, в России.

«...мы воспринимаем зарубежный опыт, а он немалый, намного больше был, чем у нас в стране до организации центра «Даунсайд Ап». Но в каждой стране есть свои особенности воспитания, свои особенности отношения к таким детям, свои особенности школьных программ, и в этом смысле опыт, который накапливает сейчас центр, незаменим и для международного обобщения».

Н. П. Бочков, академик РАН

Из отзывов участников международной конференции, организованной Даунсайд Ап в рамках проекта ЕС:

«Тема конференции более чем актуальна! До конференции я склонялась к мнению эвтаназии «особых» детей. Мне стыдно за жестокость, которая была во мне!»

Специалист системы образования г. Новосибирск

«Конференция очень интересная и познавательная. Я часто бываю на конференциях, но такого уровня мероприятие я посещаю впервые!»

Специалист системы соцзащиты, г. Новосибирск

Редакционно-издательская деятельность

Одним из важнейших направлений работы Ресурсного центра является издание и бесплатное распространение книг, брошюр, журналов и фильмов по психолого-социальной поддержке и коррекционно-педагогической работе с детьми с синдромом Дауна.

В январе 2009 года Даунсайд Ап выпустил дополнительный тираж (3000 экземпляров) книги для родителей **«Малыш с синдромом Дауна»**. Книга, написанная специалистами Даунсайд Ап П. Л. Жияновой и Е. В. Поле, впервые была опубликована в 2007 году. Она содержит как сведения о развитии детей раннего возраста с синдромом Дауна, так и конкретные советы, касающиеся организации занятий с малышом дома. Первый тираж быстро разошелся, издание оказалось востребованным не только семьями, но и многими педагогами детских учреждений.

В июне 2009 года тиражом 4000 экземпляров вышло переработанное издание брошюры **«Синдром Дауна. Факты»**. Эта брошюра, содержащая сведения о специфике синдрома Дауна, предназначена родителям, но может быть полезна медикам, специальным педагогам и логопедам. Данное издание входит в обязательный набор информационных материалов, рассылаемых всем новым семьям.

В июле 2009 года увидела свет книга **«Ребенок с синдромом Дауна. Первые годы»**. Это руководство для родителей написано известными зарубежными специалистами в области медицины, психологии, педагогики, организации помощи семьям, воспитывающих маленьких детей с синдромом Дауна. Книга включает в себя правовую главу, составленную российским юристом, а также большой справочный аппарат, представляющий данные не только об иностранных организациях и источниках информации, но и об отечественной литературе, организациях, оказывающих поддержку семьям в России и некоторых странах СНГ.

В декабре 2009 года было напечатано второе, исправленное и дополненное издание книги **«Формирование навыков мелкой моторики у детей с синдромом Дауна»** (перевод с английского). Держатель авторских прав – издательство «Woodbine House» (США), давний партнер ДСА, – изменил условия первого контракта в отношении тиража русского издания и с учетом большого спроса на эту книгу разрешил увеличить тираж. Книга особенно актуальна в настоящее время – в период реализации проекта по подготовке детей к школе.

Регулярно выходили в свет периодические издания – междисциплинарный научно-практический журнал **«Синдром Дауна. XXI век»** и журнал для родителей **«Сделай шаг»**.

Журнал **«Синдром Дауна. XXI век»** становится всё более востребованным в среде специалистов, находящих в нем ответ на многие вопросы современного развития теории и практики в области синдрома Дауна. Важным шагом стало размещение электронной версии журнала на профессиональных сайтах (портал психологических изданий «PsyJournals.ru»).

«Большое спасибо за присланный Вами журнал. Мы хотели бы получать его и впредь. Было бы очень хорошо направлять его и в специализированные дома ребенка Департамента здравоохранения города Москвы».

Пригожин Е. А., начальник отдела мониторинга здоровья населения Департамента здравоохранения города Москвы

«Врачи-генетики нашего Центра в числе первых консультируют детей в роддомах и на приемах, тесно сотрудничают с Уральской организацией "Солнечные дети". Ваш замечательный журнал отражает все актуальные проблемы человека с синдромом Дауна и оказывает нам всем огромную информационную помощь.»

Никитина Н. В., заведующая отделением медико-генетического консультирования Свердловского областного центра планирования семьи и репродукции, г. Екатеринбург

Ресурсный центр выражает огромную благодарность за помощь и поддержку Делегации Европейской комиссии в Российской Федерации, Администрации Новосибирской области, Департаменту образования города Москвы, Департаменту социальной защиты населения города Москвы, Фонду поддержки детей, находящихся в трудной жизненной ситуации, Учреждению РАО «Институт коррекционной педагогики», Центру психолого-педагогической реабилитации и коррекции «Тверской», ГОУ детский сад №1465 «Наш дом на Пресне», Московской медицинской академии им. М. И. Сеченова, НГПУ, МПГУ, НМГУ и всем коллегам из государственных и общественных организаций в России и за рубежом.

Родительский актив

В 2009 году сформировался Родительский актив Даунсайд Ап. Задачей этой неформальной организации является объединение московских и подмосковных родителей, которые записаны в программы Центра ранней помощи.

В сферу деятельности Актива входят

- организация досуга семей, например работа творческого кружка по изобразительному искусству, организация росписи матрешек;
- участие семей Даунсайд Ап в массовых городских акциях и праздниках, например в акции «Так просто» в парке Сокольники;
- помощь СМИ в грамотном освещении проблем людей с синдромом Дауна;
- поддержка проектов Даунсайд Ап по привлечению средств: участие в субботниках вместе с донорами, новогодняя доставка частным донорам матрешек, которые расписывали дети и родители;
- взаимная поддержка

и многое другое.

«Для моей семьи уходящий 2009 год был очень разнообразен событиями, которые оставили после себя разные впечатления, больше радостных. Появление и работа Родительского актива Даунсайд Ап – одна из впечатляющих перемен в нашей жизни. Люди, которые присоединились к работе актива, – замечательные. Все очень разные, у каждого за плечами свой жизненный опыт, но это и есть самое интересное, когда мы дополняем друг друга. Вместе мы многое успели. И я хочу поблагодарить всех, кто проявил интерес или принял участие в работе актива: семьи, наших родных и друзей, сотрудников ДСА».

Анастасия Даунис, координатор Родительского актива Даунсайд Ап

Просветительская работа

В 2009 году Даунсайд Ап эффективно продвигал достоверную информацию о синдроме Дауна в СМИ, государственных программах, социальных проектах коммерческих организаций, социальной рекламе и различных профессиональных сообществах.

Тема неоднократно поднималась на российских и международных конференциях, «круглых столах» и семинарах: Форум общественных коммуникаций MoscowPRWeek2009, Международная конференция "Повышение эффективности социальной рекламы в России", Круглый стол "Социальная реклама – в помощь городу Москве", Круглый стол "Социальная реклама в российских СМИ: правовая обязанность и социальная ответственность", семинары для студентов Высшей Школы Экономики и МГУ в рамках спецкурса по социальной рекламе.

Вышли в свет 55 телевизионных сюжетов (включая федеральные и региональные каналы), 28 репортажей на радио, более 120 печатных и опубликованных в Интернете статей о синдроме Дауна, в том числе с упоминанием Даунсайд Ап и наших партнеров.

В 2009 году был разработан рекламный модуль, который в течение года был безвозмездно размещен в журналах «InStyle», «Большой город», «Афиша», «Благотворительность в России», «Деньги и Благотворительность», «Основной инстинкт».

В декабре 2009 года Даунсайд Ап открыл блог в «Живом журнале» («Livejournal») (ведущие блога – теле- и радиоведущая Тутта Ларсен, фотограф Елена Зотова, сотрудники Даунсайд Ап), куда ежедневно заходит около тысячи человек.

Ведется активная работа по привлечению на мероприятия Даунсайд Ап VIP-персон, в 2009 году ими стали: Татьяна Лазарева, Анна Горшкова, Диана Гурцкая, Вера Красова, Юрий Ковтун, Владимир Леонченко, Сергей Иванов, Влад Топалов, Ольга Орлова. Команда шоумена Михаила Шаца участвовала в турнире по мини-футболу.

В новом формате вышел календарь с фотографиями Владимира Мишукова «Синдром Любви», где ведущие звезды телеэкрана, спорта и культуры изображены с детьми с синдромом Дауна. Создан и активно продвигается новый фотопроjekt Елены Зотовой «Фотостихи».

Результаты просветительской работы Даунсайд Ап создают новую реальность, вытесняющую мифы и заблуждения, которыми окружена проблема детей с синдромом Дауна.

Цитата из блога Даунсайд Ап: "А я просто хочу сказать спасибо... И извиниться за то, что называла людей с синдромом Дауна ненормальными и больными. Сейчас посмотрела ваш блог и фотографии малышей с синдромом Дауна - и потеплело на душе. Где еще можно увидеть столько ДОВЕРИЯ, как не в детских глазах...Это что-то..."

Юлия (Краснодар)

"Такие публикации успешно заменяют работу 100 чиновников".

Александр Лысенко, член Совета по делам инвалидов при Председателе Совета Федерации про статью о синдроме Дауна в "Новой газете"

Привлечение средств

В 2009 году невзирая на экономический кризис отдел по привлечению средств Даунсайд Ап смог справиться с трудностями и обеспечил годовой бюджет для работы фонда в размере **32 млн рублей**.

Достижения 2009 года

1. Частные пожертвования в 2009 году составили 2 251 200 рублей. Важным достижением является значительное увеличение пожертвований от россиян – с 670 000 рублей в 2008 году до 954 000 рублей в 2009 году, что пока всего 3 % от общей суммы привлеченных средств, но мы будем стремиться к увеличению этой цифры. В Клубе друзей состоят 270 человек, причем 67% из них россияне. Большую роль в привлечении частных пожертвований сыграл модуль в СМИ «Люди без предрассудков», который позволял людям сделать пожертвование через Сбербанк.
2. Эффективно проходила работа Совета консультантов Даунсайд Ап. В Совет входят руководители крупных российских и международных компаний и организаций:
 - Денис ван Диемен, генеральный директор, Voerman
 - Харро ванн Граафеланд, региональный менеджер, TNT Express
 - Дейв Пирсон, президент, Deloitte
 - Андрей Лапшов, президент, Insiders communication group
 - Игорь Гурович, Zoloto group
 - Алексей Гнедовский, генеральный директор, ИК Велес Капитал
 - Роб Карвер, первый заместитель председателя правления, HSBC
 - Анна Горшкова, актриса

В результате деятельности Совета удалось обеспечить профессиональный подход к разработке стратегии Даунсайд Ап на 2010 – 2015 годы, определить слабые и сильные стороны коммуникации с корпоративными донорами, привлечь дополнительное финансирование, получить ценные советы в области управления организацией.
3. Вышли два первых выпуска нового издания «47=46» для действующих и потенциальных доноров фонда. Издание носит просветительский характер, в нем читатель найдет необходимую информацию о синдроме Дауна, узнает о том, как можно принять участие в благотворительной деятельности, о людях, которым помогает Даунсайд Ап.
4. В 2009 году начался ежемесячный выпуск «Экспресс новостей» в электронном формате, что позволяет нашим донорам и друзьям быть в курсе мировых, российских и местных событий в области синдрома Дауна.

Мы искренне благодарим всех наших доноров за помощь! Без вашего участия Даунсайд Ап не смог бы осуществить ту деятельность, которая описана в этом Годовом отчете.

«Большое спасибо за вашу замечательную работу! Я горжусь тем, что работаю вместе с такими профессионалами как вы! Удачи вам!»

Ольга Каверина




«Ваш фонд недаром один из самых лучших со всех сторон, я горжусь, что со многими сотрудниками знакома лично!»

Юля Богданова, KPMG

Финансовая информация

Благодаря нашим сторонникам сумма собранных средств на текущую деятельность в 2009 году по общим данным Благотворительного фонда «Даунсайд Ап» и английского фонда Downsides Up составила 32 160 000 рублей. Расходы на текущую деятельность в 2009 году по общим данным составили 31 350 000 рублей.

Анализ расходов в 2009 году

Фото	Вид деятельности и описание расходов	Сумма, руб	% от общей суммы
	<p>Групповые и индивидуальные занятия, дистанционная поддержка семей:</p> <ul style="list-style-type: none"> • зарплаты педагогов и специалистов, оказывающих профессиональную психолого-педагогическую помощь семьям, • игровое оборудование, дидактические и расходные материалы для проведения занятий, • 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 	5 329 500	17%
	<p>Домашний патронаж семей:</p> <ul style="list-style-type: none"> • зарплаты педагогов и специалистов, осуществляющих консультации семей на дому, • проезд, • обучающие материалы 	2 508 000	8%
	<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 	2 508 000	8%

	<p>Распространение опыта:</p> <ul style="list-style-type: none"> • зарплаты методистов, занимающихся <p>– созданием педагогических пособий и журналов,</p> <p>– проведением обучающих тренингов и конференций для специалистов системы образования, соцзащиты и здравоохранения в России и за рубежом, а также для родителей,</p> <p>– консультированием органов власти в вопросах организации службы ранней помощи в России,</p> <ul style="list-style-type: none"> • типографские расходы и бесплатное распространение публикаций, • расходы на проведение тренингов и конференций 	8 464 500	27%
	<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 	6 270 000	20%
	<p>Привлечение средств:</p> <ul style="list-style-type: none"> • зарплаты специалистов по привлечению средств, • расходы на выпуск маркетинговых материалов, • расходы на проведение мероприятий, направленных на сбор средств 	3 448 500	11%
	<p>Администрация:</p> <ul style="list-style-type: none"> • зарплаты бухгалтеров и хозяйственных менеджеров, • расходы на ведение финансовой отчетности и аудит, • административные и хозяйственные расходы 	2 821 500	9%

Источники финансирования в 2009 году

