

Отчёт

о деятельности

БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОГО
ФОНДА «ДАУНСАЙД АП»

июль 2014 –
июнь 2015



даунсайд ап

1997 – 2015





ЛАУРЕАТЫ БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОЙ ПРЕМИИ ФОНДА «ДАУНСАЙД АП» В ОБЛАСТИ ПОДДЕРЖКИ ДЕТЕЙ С СИНДРОМОМ ДАУНА В 2015 ГОДУ

10 марта 2015 года фонд «Даунсайд Ап» впервые вручил Благотворительную премию в области поддержки детей с синдромом Дауна в России. Лауреатами премии стали государственные учреждения, некоммерческие организации, российские и международные компании, СМИ и представители общественности, которые внесли важный вклад в дело помощи детям с синдромом Дауна в России.



За выдающийся вклад в привлечение внимания общества и органов власти к теме «синдром Дауна» в России	Сергей Колосков, президент Межрегиональной общественной организации инвалидов «Ассоциация «Даун Синдром»
За вклад в развитие государственной системы поддержки детей с синдромом Дауна	Министерство по делам семьи, демографической и социальной политике Калужской области; Новосибирский государственный педагогический университет
За сотрудничество в разработке научно-методической базы программ ранней помощи детям с синдромом Дауна	Институт коррекционной педагогики Российской академии образования
За вклад в развитие инклюзивного образования для дошкольников с синдромом Дауна	Ресурсный центр инклюзивного дошкольного образования «Детский сад для всех» (г. Москва)
За профессиональное освещение темы синдрома Дауна в средствах массовой информации	Первый канал; Международное информационное агентство «Россия сегодня», проект «Жизнь без преград»; сайт «Аргументы и факты» АиФ.ру
За вклад в развитие региональных программ поддержки детей с синдромом Дауна	Общественная организация «Солнечные дети» (г. Екатеринбург)
За корпоративный вклад в поддержку программ помощи детям с синдромом Дауна	Boeing Russia; PepsiCo; ExxonMobil Russia Inc; Инвестиционная компания «ВЕЛЕС Капитал»
За корпоративный вклад и вовлечение общества в поддержку программ помощи детям с синдромом Дауна	Российские компании международной финансовой группы Societe Generale и корпоративные спортивные программы; группа компаний QIWI и благотворительная эстафета «Переверни мир»; компания Deloitte CIS и приключенческая гонка ExtraMile
За выдающуюся просветительскую и общественную деятельность в области синдрома Дауна в России	Эвелина Бледанс
За многолетнее обеспечение безопасности велопробега «СПОРТ ВО БЛАГО»	Отделение ГИБДД отдела МВД России по Боровскому району Калужской области
За преданность проекту «СПОРТ ВО БЛАГО» в пользу детей с синдромом Дауна	Александр Деревщиков
За многолетнюю поддержку велопробега «СПОРТ ВО БЛАГО» в пользу детей с синдромом Дауна	Группа компаний «ДжамильКо»; концерн «Шелл» в России; ООО «Эйч-Эс-Би-Си Банк»

История Ники

21.03.2015

Как девочка с синдромом Дауна стала символом фонда

**АРГУМЕНТЫ
И ФАКТЫ**

«Ника стала первым ребенком Людмилы и Артема. Врач-генетик сказал: «Налицо явная хромосомная патология, если окажется синдром Дауна – считайте, что вам еще сильно повезло». Результаты генетического анализа нужно было ждать неделю. После супруги скажут: «Это были такие страшные качели: то кажется, что все плохо и хуже уже быть не может, что пропали все твои надежды, твой ребенок, твоя семья. То начинаешь верить, что врачи ошиблись, этого просто не может быть». Врач послеродового отделения торопила: «Вам нужно срочно определяться. Зачем вам такие сложности? Оставьте и забудьте вскоре, как страшный сон. Я знаю немало случаев: отказывались и жили потом счастливо, здоровых у нас же рожали». Людмила потом поняла, что врачу просто нужно было поскорее освободить палату... Впрочем, никакой обиды на персонал роддома у нее не осталось. Она говорит: «Решение ты все равно принимаешь сам – под давлением или без – неважно. А значит, и ответственность на тебе».



Процедуру отказа родители Ники вспоминают как один из самых ужасных и унижительных моментов. По совету врачей они всем сказали, что ребенок умер. Но в роддом ездили через день. Привозили все необходимое, смотрели на дочку, лежащую в кювезе, с расстояния нескольких метров – ближе подходить, а уж тем более брать малышку на руки в отделении патологии им не разрешали... Повторяли, что ребенок тяжелый, на терапию не отзывается.

Вскоре они узнали про фонд «Даунсайд Ап». Их сразу же пригласили приехать. «Это было что-то типа открытого урока для малышей двух-трех лет. Мы сидели вместе с другими родителями, смотрели, как работают с детьми педагоги... Это были просто дети, милые, смешные, трогательные. А вокруг были люди, которые видели не диагноз, а ребенка. И знали, как ему помочь. Занятие закончилось, все стали расходиться, и тут я, неожиданно даже для самой себя, упала на колени перед мужем и заплакала: «Давай заберем ее!» Муж, конечно, растерялся, стал меня поднимать и говорить: «Да-да, заберем». Для него эта поездка тоже оказалась решающей. Вот так, прямо из Даунсайд Ап мы поехали собирать документы, чтобы забрать дочку домой».

И началась новая жизнь. «Вначале к нам домой приезжал специалист по раннему развитию из Даунсайд Ап. Она терпеливо отвечала на все наши вопросы, помогала нам увидеть возможности и потребности нашего ребенка. Когда Нике исполнилось полтора года, она стала ездить на групповые занятия. И так постепенно мы с ней прошли через все виды ранней помощи фонда. Сейчас дочка заканчивает группу подготовки к школе, совсем скоро станет выпускницей фонда. Дальше будем двигаться самостоятельно».

*Из статьи Юлии Колесниченко
для сайта газеты «Аргументы и факты»
<http://www.aif.ru/society/charity/1472018>*



**Даунсайд Ап –
социально
ориентированная
некоммерческая
организация
«Благотворительный
фонд «Даунсайд Ап»**

Свидетельство
о государственной регистрации
№ 7714011745

Адрес: 105043, г. Москва,
ул. 3-я Парковая, д. 14 А

Тел.: (499) 367-1000
Факс: (499) 367-2636
downsideup@downsideup.org
www.downsideup.org



Дорогие читатели!

Каждый новый учебный год в Даунсайд Ап насыщен мероприятиями, проектами и событиями больше, чем предыдущий. Одна из причин такой динамики – постоянный рост запросов на наши услуги от семей и специалистов. И для того чтобы помочь всем, фонд решил на важный шаг: мы сделали наш опыт максимально открытым благодаря интернет-порталу Downsideup.wiki. Та информация, которую раньше можно было получить только в Москве, стала доступна в самых отдаленных уголках России и мира.

Любой человек может познакомиться с видеозаписями занятий с детьми, тематическими видеоуроками, под-

борками книг и журналов, мировыми новостями по синдрому Дауна, материалами ведущих экспертов, а также с историями и фотографиями наших семей. Более того, через портал мы связываем друг с другом семьи и помогающие организации. Открытие портала накладывает на фонд и большую ответственность.

С этим связано другое значимое событие отчетного периода – проведение оценки качества программ фонда. В том числе мы провели опрос 535 семей, находящихся в программах фонда, который показал: в нашей стране нужно сделать еще очень многое, чтобы люди с синдромом Дауна и их семьи могли

нормально жить. Но есть и позитивная динамика! Например, 42% детей 3-8 лет с синдромом Дауна посещают обычные или инклюзивные детские сады, где у них есть возможность для социализации. 18 лет назад, когда был создан наш фонд, об этом можно было только мечтать.

Мы благодарим всех, кто помогает семьям, воспитывающим детей с синдромом Дауна, и поддерживает Даунсайд Ап!

*С уважением,
Анна Португалова,
директор фонда*

Основные финансовые показатели фонда (руб.)

Июль 2012 – июнь 2013:

Дефицит бюджета в 2 589 699 руб. был покрыт из резервов, сформированных фондом в предыдущие годы.

Июль 2013 – июнь 2014:

- Приход средств вырос на 34%.
- Сумма доходов превысила сумму расходов на 8 036 390 руб. в связи с тем, что в конце отчетного периода поступило финансирование на проекты, реализованные в конце 2014 г. и в 2015 г.

Июль 2014 – июнь 2015:

- Приход средств вырос на 10%.
- Сумма расходов превысила сумму доходов на 8 488 031 руб. Часть этой суммы в размере 8 036 390 руб. поступила в фонд в прошлый отчетный период и, как планировалось, была израсходована на проекты, реализованные в данный отчетный период. Оставшаяся часть в 451 641 руб. была покрыта за счет резерва, сформированного в 2011 г.



■ ПРИХОД
■ РАСХОД

СОДЕРЖАНИЕ

КРАТКИЕ ИТОГИ ГОДА	4	Заочные консультации по телефону и электронной почте	19	Разработка учебно-методических материалов и новых семинаров	37
ЧТО ТАКОЕ СИНДРОМ ДАУНА?	6	Психологические консультации	20	Обучение региональных НКО	39
О ДАУНСАЙД АП	6	Поддержка семей из Москвы и Московской области:	21	Повышение квалификации сотрудников	40
ОТЧЕТ О ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ФОНДА «ДАУНСАЙД АП» ЗА ПЕРИОД С 1 ИЮЛЯ 2014 г. ПО 30 ИЮНЯ 2015 г.	9	Групповые формы психологической поддержки	21	ЭКСПЕРТНАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ	41
ИНФОРМАЦИОННЫЕ РЕСУРСЫ ОНЛАЙН	9	Консультации на дому	22	РЕДАКЦИОННО-ИЗДАТЕЛЬСКАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ	42
Событие года: Открытие интернет-портала Downsideup.wiki	9	Группы социальной адаптации	23	ПРОСВЕТИТЕЛЬСКАЯ РАБОТА	46
Обновление сайта Даунсайд Ап	12	Группы поддерживающего обучения	24	ПРИВЛЕЧЕНИЕ СРЕДСТВ	48
ПОДДЕРЖКА СЕМЕЙ	13	Группа социально-эмоционального развития	24	Проект «СПОРТ ВО БЛАГО»	49
Новое в работе Центра сопровождения семьи:	15	Группа подготовки к школе	25	Благотворительные акции и мероприятия	53
Новая методика развития речи	15	Праздники и мероприятия	26	Помощь компаний	56
Работа с детьми из детского дома и приемными детьми	15	Оценка работы Центра сопровождения семьи	28	Продажа Нумикона	56
Поддержка, которую может получить каждая семья:	16	ОБРАЗОВАТЕЛЬНАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ	31	ИСТОЧНИКИ ПОСТУПЛЕНИЯ СРЕДСТВ	57
Комплекты методических пособий	16	Проекты в регионах:	32	СТРУКТУРА РАСХОДОВ	57
Журнал «Сделай шаг»	17	Москва и Московская область: обучающий курс и семинары для специалистов	32	БЛАГОДАРИМ ПАРТНЕРОВ И ДОНОРОВ	58
Консультативный онлайн-форум на сайте Даунсайд Ап	17	Свердловская область: передача в регион модели ранней помощи	34	КАК НАМ ПОМОЧЬ	63
Очные консультации	18	Новосибирская область: проект «Логопеды Сибири»	35	ОТЧЕТНОСТЬ ФОНДА	64
				СОТРУДНИКИ	65

КРАТКИЕ ИТОГИ ГОДА



Открыт
интернет-портал
Downsideup.wiki



Веб-сайт Даунсайд Ап
стал победителем
VI Фестиваля социальных
интернет-ресурсов
«Мир равных
возможностей»



914
новых семей
зарегистрировались
в программах



85
регионов России
охватывает география
семей, получавших
поддержку



2109
очных и заочных
консультаций
специалистов
проведено
для семей



1325
специалистов, родителей
и членов НКО прошли
обучение



26
экспертных выступлений
сделано на конференциях,
выставках, форумах



19 600
экземпляров составил
общий тираж изданных
книг и журналов



104
компании поддержали
фонд финансами,
бесплатными товарами
и услугами



15 045
частных лиц сделали
пожертвования
в ходе акции
«Переверни мир!»



9
спортивных
благотворительных
мероприятий
проведено



Акция
«Переверни мир!»
вошла в список
30 лучших
социальных
проектов
России



4965
семей детей с синдромом
Дауна получили
поддержку в течение
отчетного
периода



771
семья получала
консультации
на Консультативном
форуме в режиме
онлайн



314
групповых занятий
проведено для детей
и семей



70
обучающих
мероприятий проведено
для специалистов,
родителей
и членов НКО



6275
экземпляров
методических пособий
выслано семьям
и передано
специалистам



11 700
экземпляров журналов
выслано семьям
и передано
специалистам



292
материала о синдроме
Дауна и работе фонда
опубликовано в СМИ



2920
частных лиц сделали
пожертвования, из
них 253 человека
делали регулярные
пожертвования



57 033 445
рублей составил объем
средств, привлеченных за
отчетный период



65 521 476
рублей составил
объем средств,
израсходованных
за отчетный
период

ЧТО ТАКОЕ СИНДРОМ ДАУНА?

• Синдром Дауна – самая распространенная генетическая аномалия в мире.

• Синдром Дауна был впервые описан в 1866 г. британским врачом Джоном Лэнгдоном Дауном и назван впоследствии его именем. В 1959 г. французский ученый Жером Лежен обосновал хромосомное происхождение синдрома, и сегодня мы знаем, что это генетическое состояние, которое существует с момента зачатия и определяется наличием в клетках человека дополнительной, третьей хромосомы в 21-й паре.

• Каждая клетка организма обычного человека содержит 46 хромосом, а в клетках человека с синдромом Дауна их 47.

• Один из 700–800 младенцев рождается с синдромом Дауна. Этот показатель характерен для разных стран, климатических зон и социальных слоев. Он не зависит от образа жизни родителей, их здоровья, вредных привычек, питания, достатка, образования или национальности.

• Мальчики и девочки с синдромом Дауна рождаются с одинаковой частотой.

• Наличие лишней хромосомы определяет ряд особенностей в интеллектуальном и физическом развитии человека с синдромом Дауна.

• Человек с синдромом Дауна, как и любой другой, обладает неповторимой индивидуальностью и имеет собственный характер. У него есть свои сильные и слабые стороны, привычки и предпочтения, увлечения и интересы.

• Мировой практикой доказано, что дети с синдромом Дауна обучаемы.

• Дети с синдромом Дауна, несомненно, гораздо лучше реализуют свой потенциал, если они растут в семье, получают специализированную раннюю помощь, качественное медицинское сопровождение, ходят в детский сад и школу, дружат со сверстниками и комфортно чувствуют себя в обществе.



Из результатов опроса 535 семей, воспитывающих детей с синдромом Дауна, проведенного Даунсайд Ап в марте 2015 г.:

- **41%** детей раннего возраста (до 3 лет) **не посещают каких-либо учреждений абилитации;**
- **39%** детей дошкольного возраста **не ходят в детский сад;**
- **59%** семей, воспитывающих детей с синдромом Дауна, **сталкиваются со сложностями, устраивая своего ребенка в детский сад.**

О ДАУНСАЙД АП

Даунсайд Ап – социально ориентированная некоммерческая организация «Благотворительный фонд “Даунсайд Ап”», свидетельство о государственной регистрации № 7714011745

Миссия фонда: «Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России»

Цели фонда

1. Снизить уровень социального сиротства детей с синдромом Дауна.
2. Способствовать развитию государственной системы ранней помощи детям с синдромом Дауна.
3. Содействовать их социальной адаптации и интеграции в общество.

Принципы оказания помощи



В фокусе внимания специалистов – семья, а не только ребенок



Родители получают поддержку с момента рождения ребенка



Все программы предоставляются семьям бесплатно

Основные направления деятельности

- Прямая помощь детям с синдромом Дауна от рождения до 7 лет и их семьям: обеспечение специальной литературой, очные и заочные консультации специалистов, групповые формы поддержки.
- Разработка инновационных методов поддержки детей с синдромом Дауна и их семей; обобщение и передача передового опыта специалистам и руководителям организаций сферы образования, социальной защиты и здравоохранения.
- Просветительская работа среди населения о природе синдрома Дауна и возможностях людей с синдромом Дауна.



С 1997 г. Даунсайд Ап – лидер в области оказания ранней психолого-педагогической и социальной помощи детям с синдромом Дауна и их семьям в России. Программы Даунсайд Ап восполняют недостаточность государственной системы ранней помощи, а также социальных и образовательных услуг для детей с синдромом Дауна и их семей в нашей стране. Даунсайд Ап является консультантом соответствующих государственных организаций Российской Федерации в вопросах организации службы ранней помощи.

С первых дней своего существования Даунсайд Ап опирается на опыт ведущих ученых и практиков, российских и западных благотворительных организаций, оказывает высокопрофессиональные услуги. Деятельность Даунсайд Ап пользуется признанием профессионального сообщества и широких кругов населения в России и за рубежом.

Название «Даунсайд Ап» – это игра английских слов, где «даун» (down) – это одновременно фамилия ученого Джона Лэнгдона Дауна, который описал синдром в конце XIX века, и слова «низ» или «вниз»; «сайд» (side) – сторона, «ап» (up) – «верх» или «вверх». В английском языке есть идиома, которую образуют – в другом порядке – эти же три слова: «апсайд даун» (upside down). Она означает «вверх дном, беспорядок, полный разлад». Переворачивая это выражение, как песочные часы, мы получаем Даунсайд Ап – «поставить с головы на ноги». Мы как бы приводим ситуацию в порядок, кардинально изменяя отношение к синдрому Дауна.

Президент

Марлен Манасов, в прошлом член Совета директоров инвестиционного банка UBS, в настоящее время индивидуальный предприниматель.

Учредитель фонда

Джереми Барнс, гражданин Великобритании, с 1993 по 1998 г. работал в инвестиционной компании в Москве. Отец троих детей и дядя Флоренс Гарретт,

девушки с синдромом Дауна. Рождение Флоренс в 1993 г. подтолкнуло Джереми к созданию фонда помощи российским детям с синдромом Дауна.

Попечительский совет

- **Богданова Мария Евгеньевна**, управляющий партнер ЗАО «Реалекс»;
- **Волошин Александр Стальевич**, Председатель Совета директоров ОАО «Первая грузовая компания» (ПГК);
- **Герасев Алексей Дмитриевич**, ректор Новосибирского государственного педагогического

университета, доктор биологических наук, Почетный работник высшей школы РФ (2006);

- **Гинтер Евгений Константинович**, академик РАМН, профессор, директор ГУ «Медико-генетический научный центр РАМН»;
- **Гнедовский Алексей Дмитриевич**, генеральный директор ООО «ИК ВЕЛЕС Капитал»;

- **Разенкова Юлия Анатольевна**, кандидат педагогических наук, руководитель лаборатории содержания и методов ранней диагностики и специальной помощи детям с выявленными отклонениями в развитии ФГНУ «Институт коррекционной педагогики РАО».

В Даунсайд Ап действует **Совет консультантов** – совещательный орган, образованный из числа наших доноров в целях содействия развитию фонда.

Значение Совета консультантов для фонда:

- Аналитический взгляд на управление фондом со стороны доноров.
- Экспертное мнение и советы в разных сферах работы.
- Обратная связь с донорами.

Активные члены Совета консультантов в 2014–2015 гг.:

- **Гнедовский Алексей Дмитриевич**, генеральный директор ООО «ИК ВЕЛЕС Капитал», председатель Совета;
- **Богданова Мария Евгеньевна**, управляющий партнер ЗАО «Реалекс»;
- **Громов Кирилл Владимирович**;
- **Манасов Марлен Джеральдович**, президент Даунсайд Ап;
- **Намаконов Игорь Михайлович**, креативный директор The MOST Creative Club;
- **Шведов Анатолий Викторович**, заместитель Председателя Правления ООО «Голдман Сакс Банк»;
- **Ашлин Рандава**, руководитель отдела маркетинга и коммуникаций Deloitte;
- **Харро ван Граафеланд**, исполнительный директор по операциям Iron Mountain;
- **Евдокимова Юлия Валерьевна**, основатель и Президент компании «Palais Royal»;
- **Немировченко Полина Геннадиевна**, директор компании «Ernst & Young LLC».

Мы выражаем сердечную благодарность всем членам Попечительского совета и Совета консультантов за драгоценное время, критические замечания, деловые предложения, консультации, финансовые и интеллектуальные ресурсы, направленные на общее дело помощи детям.

В Даунсайд Ап работает **Экспертный совет**, в который входят ведущие специалисты фонда. Основная задача экспертов – содействовать руководству фонда в выработке решений по вопросам, которые касаются, в первую очередь, содержания программ ранней помощи, образовательной деятельности, внутреннего функционирования организации.

В отчетном периоде в центре внимания Экспертного совета были:

- анализ структуры и эффективности работы Даунсайд Ап;
- изменения в оказании помощи семьям при расширении сотрудничества фонда с государственными структурами и НКО;
- развитие интернет-технологий поддержки семей и специалистов;
- экспертная оценка Единой концепции специального федерального государственного образовательного стандарта для детей с ограниченными возможностями здоровья (по запросу Института коррекционной педагогики РАО);
- экспертная оценка нормативно-правового документа по сопровождению семьи группы риска (по запросу Министерства по делам семьи, демографической и социальной политике Калужской области).

Отчет о деятельности фонда «Даунсайд Ап»

за период с 1 июля 2014 г. по 30 июня 2015 г.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ РЕСУРСЫ ОНЛАЙН

СОБЫТИЕ ГОДА: ОТКРЫТИЕ ИНТЕРНЕТ-ПОРТАЛА DOWNSIDEUP.WIKI

Самая главная проблема, с которой сталкивается семья после рождения ребенка с синдромом Дауна, – это нехватка достоверной информации о том, что такое синдром Дауна, как с этим жить и куда можно обратиться за помощью. Похожие вопросы

встают перед семьей и дальше: как правильно заниматься с малышом, в какой детский сад его отдать, как готовить к школе.

В 2014 г. для решения этой проблемы специалисты Даунсайд Ап занялись

разработкой специализированного интернет-портала о синдроме Дауна. Портал открыт для пользователей с января 2015 г., и уже сегодня каждый желающий может зарегистрироваться там и пользоваться информацией без ограничений.



Татьяна Белева, директор отдела информации:

«Большое количество услуг Даунсайд Ап оказывает семьям, живущим в регионах. Часто они не могут приехать на личную консультацию. Кроме того, большинство специалистов, с которыми общается фонд, тоже из регионов. Перед нами стоит задача донести до людей информацию, накопленную за 17 лет работы фонда, сделать это оперативно и качественно. Мы уверены, что создание электронного ресурса о синдроме Дауна – своевременный шаг, т.к. за полгода работы портала количество его посетителей достигло почти семи тысяч. Расширяется и география пользователей: от жителей мегаполисов и столиц до жителей отдаленных населенных пунктов России и мира».

ОБЪЕМ ИНФОРМАЦИИ НА ПОРТАЛЕ*

357 статей;
214 видео;
144 фотоколлекции по 5-50 фото;
44 журнала;
41 книга;
24 рисунок;
9 презентаций;
6 аудиофайлов.

ВОСТРЕБОВАННОСТЬ ПОРТАЛА*

6888 уникальных пользователей с момента запуска;
270 уникальных пользователей ежедневно (в среднем);
3888 зарегистрированных пользователей;
63 % из них – родители детей с синдромом Дауна;
40 % пользуются ресурсом раз в месяц или чаще.

* данные на 30 июня 2015 г.



Downsideup.wiki – это:

- Удобная система поиска по рубрикам, типам материала, ключевым словам, возрасту ребенка, а также по нескольким критериям сразу.
- Современный эргономичный интерфейс, удобные для восприятия шрифты и блоки информации, понятная обратная связь.
- Адресное предоставление информации: для родителей и специалистов.
- Ресурс, который работает в «режиме одного окна», объединяя в себе функции Википедии, банка медиаматериалов, системы «вопрос-ответ», электронной библиотеки, YouTube, образовательного портала и т. п.
- Портал, адаптированный к форматам мобильных устройств.

Размещенные методические материалы проходят экспертную оценку специалистов Даунсайд Ап, опираются на современную научную базу и содержат практические рекомендации.

Из отзывов на портале

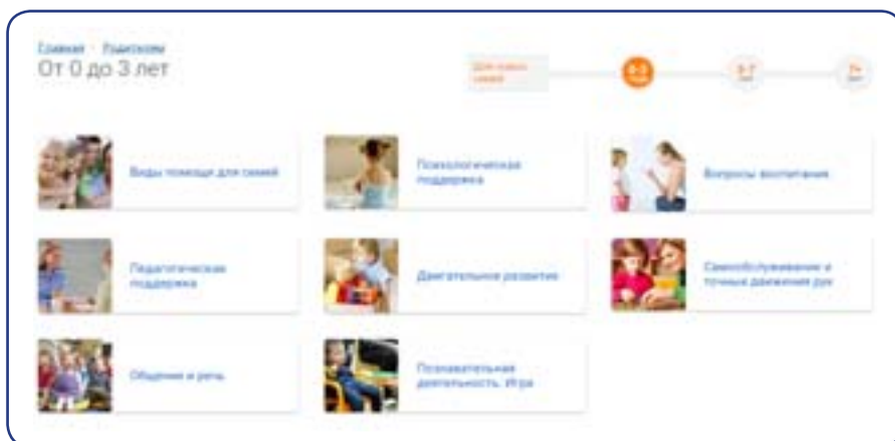
«Зарегистрировалась на Downsideup.wiki и открыла для нас вариант занятий, подкрепленный видеоуроками: печатных материалов было достаточно, а примера, как их реализовать, не было! Ресурс действительно отличный!»



20.03.2015

«То, что такой портал появился, в наше время приобретает огромное значение. Это большая помощь для всех наших родителей. Кроме того, этот портал является как бы университетом повышения профессиональных знаний специалистов».

Марина Геннадьевна Ереклинцева, методист Центра социальной реабилитации и досуговой работы с инвалидами «Южное Бутово»



Из почты Даунсайд Ап

30.03.2015

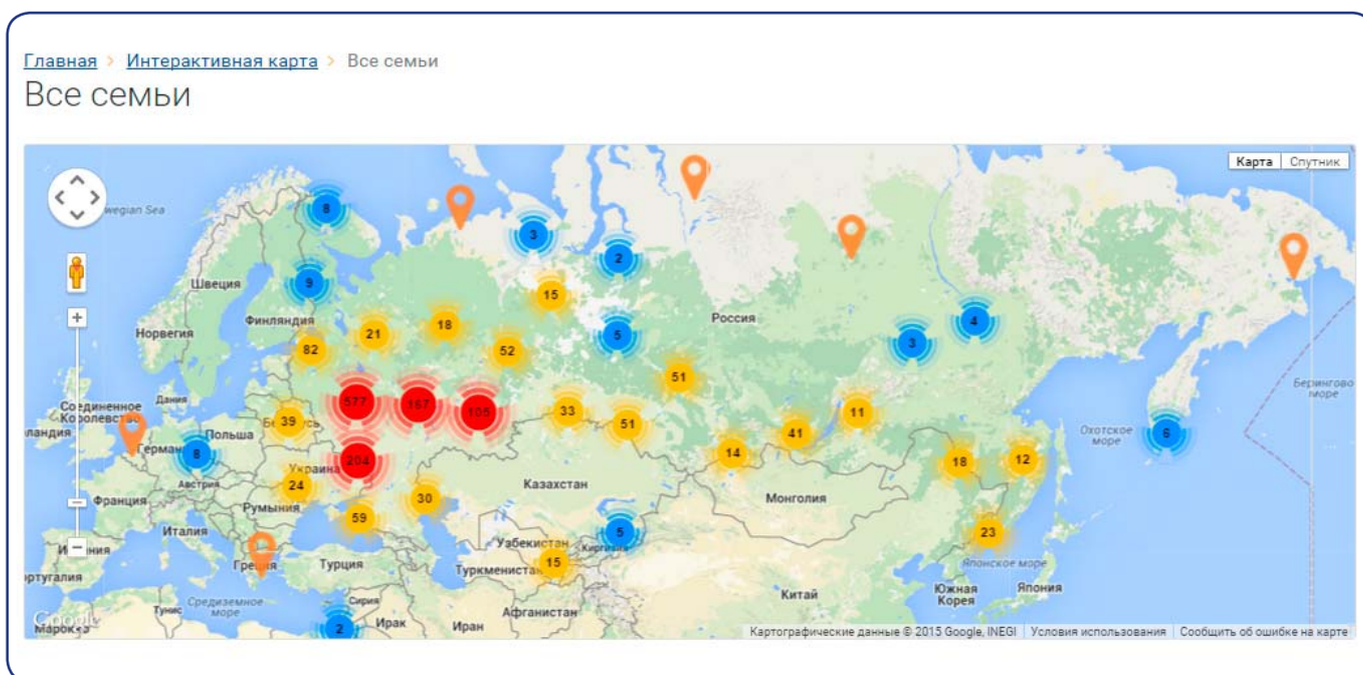
Тема: у нас солнечный малыш

Добрый день! В нашей семье живет малыш с синдромом Дауна, нам уже 5 месяцев. До настоящего момента информацию собирали по всему Интернету. Но самую замечательную и полезную информацию нашли на вашем сайте. Огромное спасибо за замечательные книги и подборки! Нам очень хочется сделать все возможное для нашего сына, поэтому и решили обратиться к вам за помощью в получении литературы. И может быть, есть какое-то обучение для родителей или курсы. Заранее благодарны за любую помощь!

Наталья П.

Интерактивная карта на портале

Уникальный раздел портала Downsideup.wiki позволяет пользователю увидеть, какие организации для детей с синдромом Дауна находятся рядом с его домом, а также найти полезные ссылки и контакты отдельных специалистов. Родители могут связаться с другими семьями, которые также воспитывают детей с синдромом Дауна и живут рядом.



Из отзывов на портале

Спасибо, потрясающий проект! Будем пользоваться сами и обязательно расскажем всем заинтересованным специалистам и родителям! Вы делаете ОЧЕНЬ важное и потрясающее для нашей страны дело! Действительно, безвозмездно даете возможность пользоваться уникальными знаниями и методиками! Искренне восхищаюсь и благодарю за такую поддержку детей с синдромом Дауна, их родителей и нас, специалистов, которые работают с этими детками!

Ирина Аверина

Из отзывов на портале

«Очень рада была услышать о появлении интернет-портала Downsideup.wiki!!! Это действительно огромный прорыв вперед, к решению многих проблем и помощи родителям особенных детей, так нуждающимся в поддержке профессионалов и других родителей, готовых поделиться своим незаменимым опытом!»

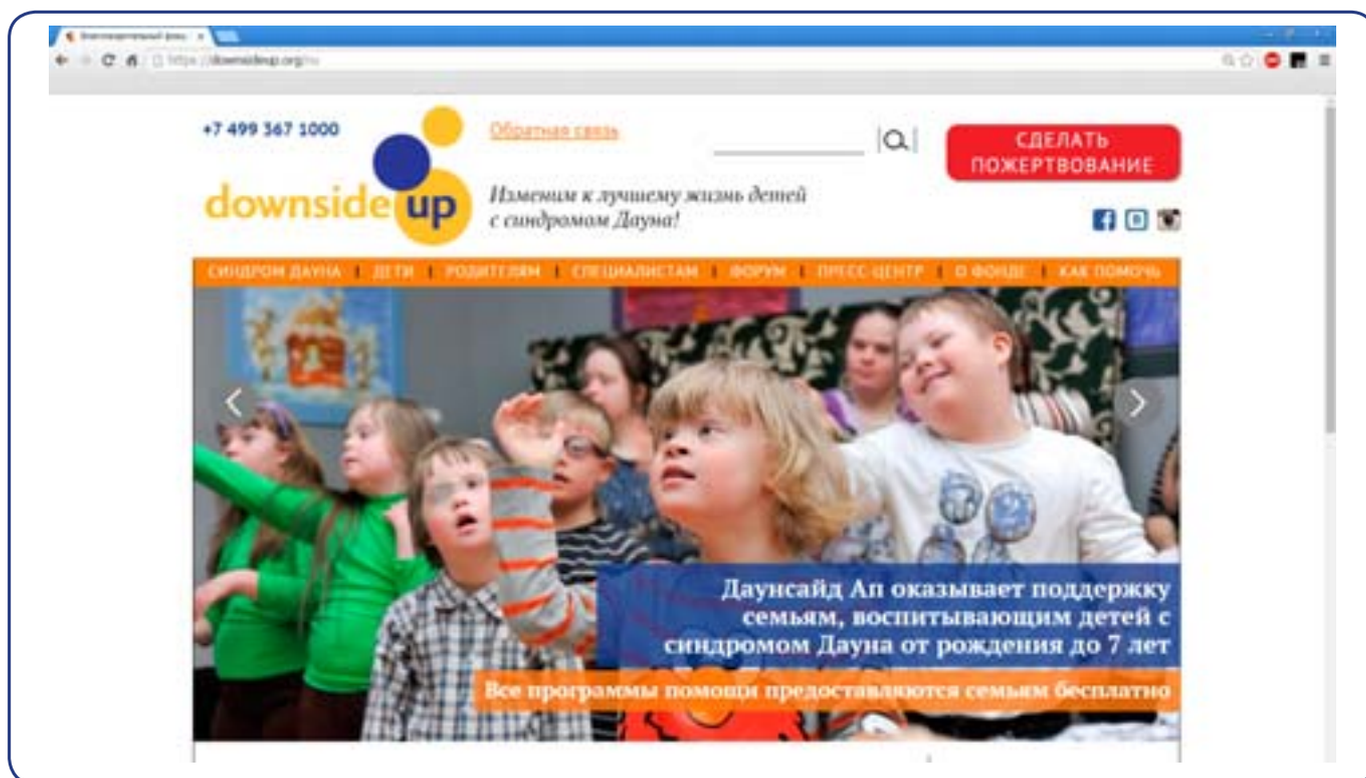
Мама 13-летней девочки с синдромом Дауна



ОБНОВЛЕНИЕ САЙТА ДАУНСАЙД АП

www.downsideup.org

В марте 2015 г. вебсайт Даунсайд Ап полностью преобразился. Он стал гораздо ярче и функциональнее, у него появилась более удобная и понятная навигация.



На сайте регулярно публикуются свежие новости из жизни фонда и его подопечных, а также другая полезная и интересная информация об успехах и достижениях людей с синдромом Дауна, пресс-релизы и анонсы различных акций и мероприятий Даунсайд Ап и многое другое.

Среди новых разделов сайта – рубрика «Замочная скважина». В ней руководитель пресс-службы Даунсайд Ап Юлия Колесниченко рассказывает обо всем, из чего складывается ежедневная жизнь фонда, и отвечает на самые частые вопросы. Название рубрики выбрано не случайно. Здесь, будто через замочную скважину, можно вблизи увидеть, чем и как живет наш фонд.

Обновленный сайт Даунсайд Ап стал **победителем VI Фестиваля социальных интернет-ресурсов «Мир равных возможностей»** в номинации «Дети как дети» (сайты, созданные детьми с инвалидностью либо им посвященные).



ПОДДЕРЖКА СЕМЕЙ

Татьяна Нечаева, директор Центра сопровождения семьи:

«Для нас, как и для всех специалистов в области специальной педагогики и психологии, а также для родителей, воспитывающих детей с особенностями развития, 2014-2015 учебный год начался с больших волнений. Продолжилось реформирование системы специального образования, в результате существенно сократился объем услуг, которые государство предоставляет семьям с детьми с синдромом Дауна. К сожалению, больше всего при этом пострадала ранняя психолого-педагогическая помощь семьям. Фонду было необходимо в дополнение к оставшимся формам работы найти новые способы поддержки семей, как московских, так и региональных. Поэтому разработка и открытие нового информационно-методического ресурса Downsideup.wiki имеет для нас огромное значение. На нем, а также на профессиональном Консультативном форуме Даунсайд Ап семьи получают ответы специалистов на многие волнующие их вопросы».



ЧИСЛО ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ СЕМЕЙ на 30 июня каждого года



В Даунсайд Ап зарегистрированы семьи из всех уголков России и стран ближнего зарубежья. За последние пять лет число семей удвоилось: с 2377 семей в 2011 году до 4965 – в 2015-м. Даунсайд Ап продолжает оказывать информационную и психолого-педагогическую поддержку ВСЕМ семьям, воспитывающим детей с синдромом Дауна, которые обратились к нам.



ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД:

4965 семей получали поддержку;

914 новых семей зарегистрировались в Даунсайд Ап;

307 семей вышли из программ по возрасту (дети достигли 8 лет).

Предоставленные услуги:

4971 методическое пособие выслано;

9087 экземпляров журнала «Сделай шаг» выслано;

1545 очных консультаций специалистов (дефектолога, логопеда, психолога, врача) проведено;

350 консультаций проведено на дому для **72** семей;

214 заочных консультаций проведено по телефону и электронной почте;

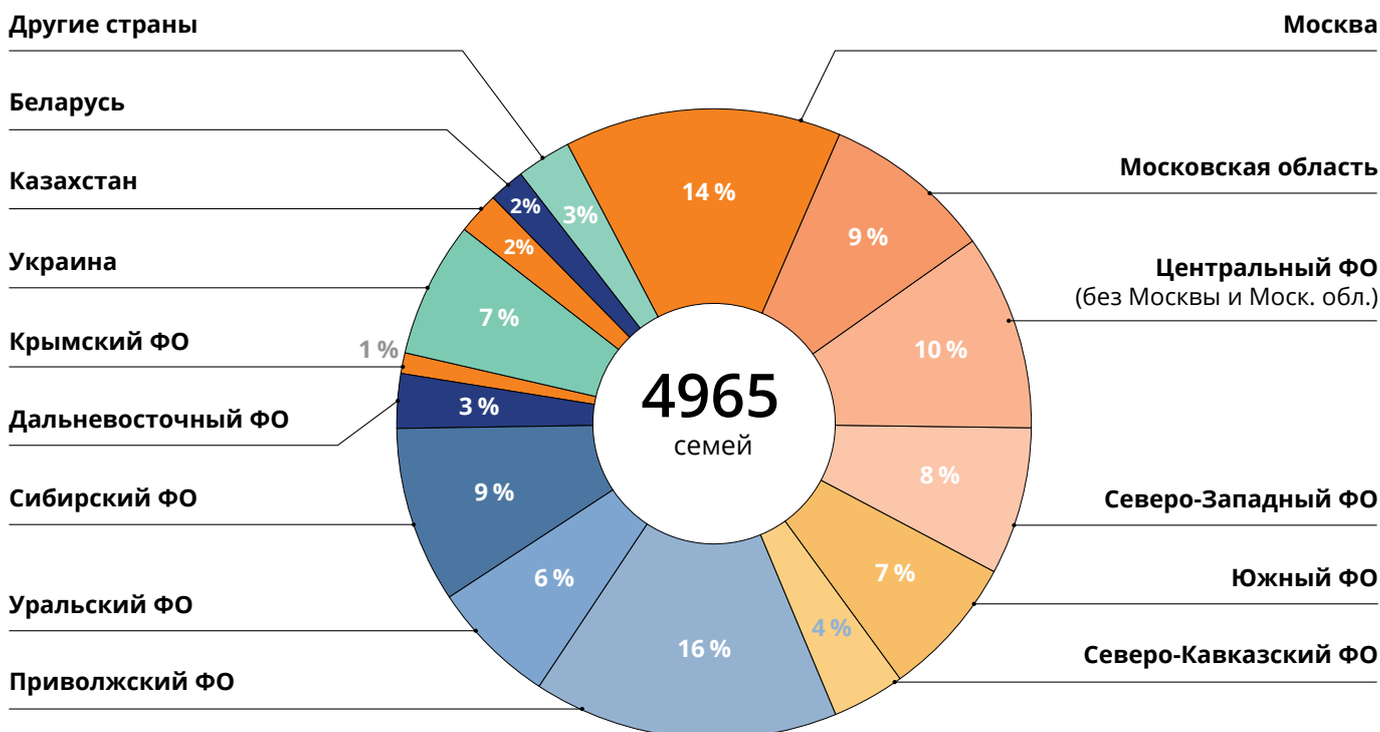
771 семья получала консультации на Консультативном форуме онлайн;

161 групповое педагогическое занятие состоялось в **6** группах для **73** детей;

153 групповых психологических занятий состоялись в **5** группах для **157** семей;

19 праздников и мероприятий было организовано.

ГЕОГРАФИЯ ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ СЕМЕЙ на 30 июня 2015 г.



НОВОЕ В РАБОТЕ ЦЕНТРА СОПРОВОЖДЕНИЯ СЕМЬИ

Новая методика развития речи

У детей с синдромом Дауна одна из самых проблемных сфер – развитие речи. Эта тема всегда в фокусе внимания специалистов Даунсайд Ап. В этом году на своих занятиях педагоги апробировали новую методику по развитию речи детей раннего возраста. Она была подготовлена на основе английской программы «Смотри и учись» – переводной и эффективной методики. Но ее необходимо было адаптировать к рус-

скому языку, то есть фактически составить весь инструментарий с нуля. Что и было успешно сделано нашими специалистами!

На каждом занятии специалисты предлагали детям игры и задания, направленные на развитие речи, вовлекая в работу родителей. Всего в работе приняли участие около 60 семей с детьми от 1 месяца до 3 лет.

В развитии речи большинство детей достигли хороших результатов: 28 из 30 малышей первого года жизни стали активно повторять звуки, 16 детей от года до двух лет и 15 детей от 2 до 3 лет научились произносить первые слова, а 7 из них активно используют их в речи. Все дети в общении со взрослыми научились использовать жесты, что очень важно, так как каждому ребенку необходимо иметь возможность выразить себя.

Работа с детьми из детского дома и приемными детьми

В этом учебном году мы приобрели необычный, но очень важный для нас опыт. Мы включили в занятия двух детей с синдромом Дауна из одного из московских домов-интернатов. Ваня посещал групповые занятия, а Аня – коллегиальные консультации раз в месяц.

Ребята приезжали в Даунсайд Ап благодаря волонтерам службы «Милосердие». Было очень радостно отмечать,

как в развитии этих детей происходят позитивные изменения. После третьего занятия Аня перестала кричать, научилась реагировать на речь педагогов. Специалисты интерната заметили, что поведение Ани улучшилось, хотя до этого они сомневались в ее возможностях. Ваня во время своей первой поездки в наш центр очень боялся и много плакал, а сейчас, по словам волонтера Ольги Алленовой, которая сопровождает Ваню,

он радостно бежит от машины к Центру с криком «Дом!», совсем не боится, радуется и интересуется всем вокруг, активно все повторяет за педагогами и старается заслужить их похвалу. Ваня и Аня приобретают новый социальный опыт, и мы надеемся, что хорошая динамика развития и полученные в результате занятий социальные навыки сделают Ваню и Аню более уверенными в себе и повысят их шансы обрести семью.

Интернет-издание «Такие дела»
01.06.2015

ТАКИЕ ДЕЛА

«Люди, усыновившие детей с разными формами инвалидности, рассказали о том, почему они это сделали»
Из статьи Веры Шенгелия

«Однажды мы узнали, что у очень дальней родственницы родилась Ленусечка. Все за эту родственницу очень радовались, а потом мы узнали, что ребенок остался в роддоме, потому что у него синдром Дауна. Мы стали искать бездетные пары, одиноких женщин, которые согласились бы принять такого ребенка, а сами планировали поддерживать ее материально. Ничего не получилось. Тогда мы стали искать частный детский дом – выяснилось, что и его тоже нет. А потом я узнала, какая жизнь ждет Леночку: дом ребенка, интернат для умственно отсталых, психоневрологический интернат. Было понятно, что мимо пройти мы теперь просто не сможем. ...

Сейчас Ленусе пять, и она еще не начала говорить. С ней очень легко и хорошо – она невероятно комфортный человек. Но все время думаешь – она должна говорить, ты должен заниматься, ты должен се. А если не сравнивать, воспринимать как отдельного человека, который живет своей жизнью на своей скорости, по своим возможностям, то все просто прекрасно. Из Даунсайд Ап приходила прекрасная педагог Татьяна – она приезжала заниматься с Леночкой, но самое главное было то, как сильно ее визиты поддерживали меня. Настоящая психотерапия».

<http://takiedela.ru/2015/06/adoption/>

Во время подготовки этого годового отчета мы узнали **радостную новость: Анечку взяли под опеку, и она будет жить в своей семье в большом загородном доме!** Как говорит Ольга Алленова, позитивные изменения в жизни Анечки – это общая заслуга и приемных родителей, и педагогов, но очевидно, что **успехи в развитии малышки произошли именно после начала занятий в Даунсайд Ап.**

В программах нашего Центра появляется **все больше детей, которые обрели семью после нелегкой жизни в казенном учреждении.** И мы очень рады, что наша помощь таким семьям становится для них поддержкой и помогает укрепить веру в собственные силы и возможности малышей с синдромом Дауна.

ПОДДЕРЖКА, КОТОРУЮ МОЖЕТ ПОЛУЧИТЬ КАЖДАЯ СЕМЬЯ

Все семьи, зарегистрированные в программах фонда, получают поддержку, которая имеет разную форму и интенсивность в зависимости от места проживания семьи.

Комплекты методических пособий

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД:

4971 методическое пособие выслано семьям;
815 вновь зарегистрировавшихся семей получили комплекты пособий.

Все семьи получают комплекты книг-методических пособий сразу после регистрации в Даунсайд Ап (если они живут в России и хотят получать эти книги). **Все пособия написаны или переведены специалистами Даунсайд Ап и изданы нашим фондом.** Они рассказывают родителям о том, какие особенности развития есть у детей с синдромом Дауна и как помочь своим особенным малышам развиваться, реализовать их возможности.

С форума Даунсайд Ап

02.06.2015, 18:10

«Мы получили книги буквально через неделю после регистрации, совсем почти после выписки из детской больницы. Спасибо огромное за издание, которое в первую очередь помогло понять, что мы не одни в этом мире с нашим Светлячком (у нас замечательная доченька!)). Издания грамотные и доступно написаны. Стали настольными книгами!»

08.2014, 23:43

«Книги я уже до дыр зачитала. Скоро как стихи буду знать наизусть») Не поверите, ношу их даже с собой на работу, в обед, бывает, просматриваю.)))»

18.04.2015, 22:19

«К нам на первый осмотр пришла участковый педиатр и, увидев мои слезы, сказала: «У нас в поселке есть такой мальчик. Пообщайся с мамой». Я нашла маму, и она пригласила меня в гости. Когда я пришла, первое, что она сделала – вручила мне книгу «Малыш с синдромом Дауна». Благодаря этой книге появилась первая надежда и уверенность в своих силах. А моя знакомая, тоже мама девочки с синдромом, собирает среди нас эти книги (кому уже не нужны) и отвозит их в роддом родителям, кода появляется «новенький». Такой бестселлер своего рода. Так что масштабы вашей помощи гораздо больше)))».



КОМПЛЕКТ МЕТОДИЧЕСКИХ ПОСОБИЙ ДЛЯ СЕМЕЙ С ДЕТЬМИ ОТ 0 ДО 3 ЛЕТ:

1. Информационная брошюра: Синдром Дауна. Факты. Сост. Поле Е.В.
2. Ребенок родился с синдромом Дауна. Беседы психолога. Киртоки А.Е., Ростова Н.В.
3. Малыш с синдромом Дауна. Книга для родителей. Жиянова П.Л., Поле Е.В.
4. Ребенок с синдромом Дауна. Первые годы. Новое руководство для родителей. Под редакцией С. Дж. Скаллерпа.
5. Формирование основных двигательных навыков у детей с синдромом Дауна. Практическое руководство для родителей. Поле Е.В., Жиянова П.Л., Нечаева Т.Н.
6. Формирование навыков общения и речи у детей с синдромом Дауна. Пособие для родителей. Жиянова П.Л.
7. Хрестоматия для родителей. Сборник статей, опубликованных в журнале «Сделай шаг» в 1997-2014 гг. Сост. Жиянова П.Л., Грозная Н.С.

КОМПЛЕКТ МЕТОДИЧЕСКИХ ПОСОБИЙ ДЛЯ СЕМЕЙ С ДЕТЬМИ ОТ 3 ДО 7 ЛЕТ:

1. Информационная брошюра: Синдром Дауна. Факты. Сост. Поле Е.В.
2. Ребенок родился с синдромом Дауна. Беседы психолога. Киртоки А.Е., Ростова Н.В.
3. Формирование навыков общения у детей с синдромом Дауна. Руководство для родителей. Либби Кумин.
4. Развитие познавательной деятельности детей с синдромом Дауна. Медведева Т.П.
5. Музыкальные занятия и логоритмика для детей с синдромом Дауна. Сост. Лобода Л.В.
6. Хрестоматия для родителей. Сборник статей, опубликованных в журнале «Сделай шаг» в 1997-2014 гг. Сост. Жиянова П.Л., Грозная Н.С.

Журнал «Сделай шаг»

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД ВЫПУЩЕНО:

2 номера журнала, общий тираж – **9600** экземпляров.

Семьям выслано:

в ноябре 2014 г. – **4524** экземпляра;

в мае 2015 г. – **4563** экземпляра.

Все семьи из России и стран СНГ получили по почте два новых номера журнала «Сделай шаг». В каждом номере журнала представлена полезная информация для семей. Например, в № 51 (который семьи получили в мае 2015 г.) опубликованы следующие материалы:

- В рубрике **«Советы доктора»** – подробная информация о том, какие обследования необходимо проходить ребенку с синдромом Дауна.
- В рубрике **«Консультация юриста»** – статья об изменениях, которые произошли с институтом дееспособности в России, и о том, как это повлияет на жизнь семей.
- В рубриках **«Психологи о детях и родителях»**, **«Навигатор»** и **«Прямая речь»** – статьи о программах по устройству жизни взрослых людей с инвалидностью; о канистерапии – помощи собак особым детям; о спектакле испанского танцевального театра, актеры которого – люди с синдромом Дауна.



Консультативный онлайн-форум на сайте Даунсайд Ап

<https://downsideup.org/board/forum.php>

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД:

771 семья получила консультацию на форуме;

6 консультаций/ответов на свои вопросы получила каждая семья в среднем за месяц.

Консультативный форум позволяет семьям получать **непрерывную поддержку**. В промежутках между очными встречами со специалистами Даунсайд Ап родители могут уточнить полученные рекомендации или задать новые вопросы – так достигается **непрерывное общение семьи со специалистами**.

Консультативный форум – одно из наиболее важных направлений деятельности Центра сопровождения семьи. Он позволяет оказывать оперативную психолого-педагогическую **помощь семьям вне зависимости от места их проживания**. Специалисты, работающие на консультативном форуме, обеспечивают профессиональную поддержку родителей **в самые короткие сроки**. Это особенно важно для семей, в которых только появился малыш с синдромом Дауна. Педагоги и психологи помогают семье сориентироваться в ситуации, в том числе, направляя в поиске наиболее важных методиче-

ских ресурсов, которые находятся как на самом форуме Даунсайд Ап, так и на портале Downsideup.wiki.

Помимо педагогических рекомендаций, родители имеют возможность получить **психологическую поддержку** и обсудить все волнующие их проблемы. Например, на форуме обсуждаются следующие темы: «Как реагировать на замечания других родителей?», «Как перестать обвинять себя и медиков», «Рассказывать ли друзьям?», «Вторая беременность», «Ждем сына с синдромом Дауна» и многие другие.

Форум дает возможность посетителям присылать фотографии и видео, по которым специалистам легче консультировать семью.

На форуме была открыта новая тема **«Новые подходы к социализации ребенка. Семинар для родителей»**. Там родители могли не только обсудить со специалистом оптимальные подходы к социализации ребенка, но и совместно составить программу формирования навыков в рамках компетентного подхода к развитию ребенка.

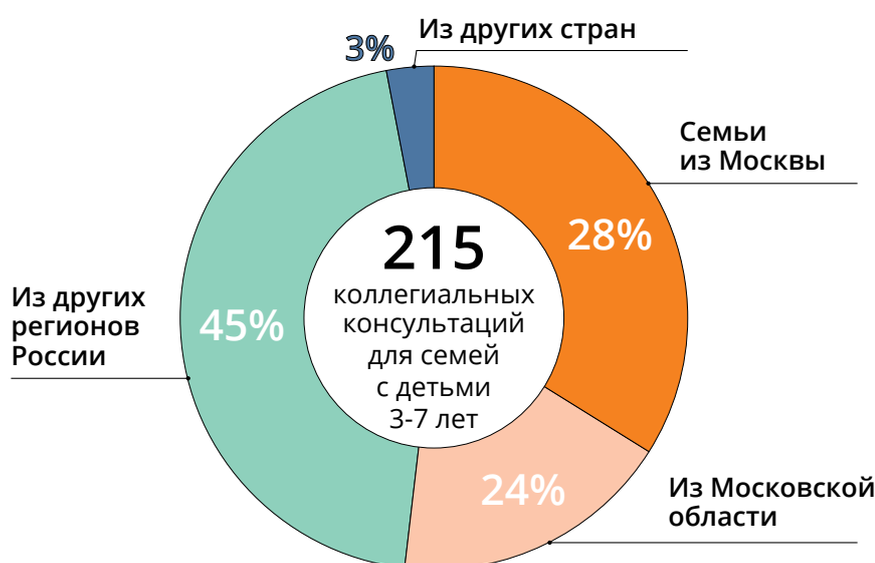
Очные консультации

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД ПРОВЕДЕНО:

478 консультаций дефектолога – специалиста по раннему развитию для семей с детьми 0-3 лет;

215 коллегиальных консультаций для семей с детьми 3-7 лет;

72 медицинские консультации.



Если малышу еще не исполнилось трех лет, семью консультирует **педагог – специалист по раннему развитию**, а если ребенку уже исполнилось три года, то семья попадает на **коллегиальную консультацию**, где встречается с тремя специалистами одновременно: дефектологом, логопедом и психологом. Во время этих встреч внимание уделяется не только занятиям с ребенком, но и вопросам его адаптации к условиям дошкольного учреждения.

По итогам проведения консультативной встречи с семьей специалисты составляют для родителей **индивидуальную программу работы с ребенком** на определенный период. Эта программа подробно обсуждается с родителями во время консультации, она максимально приспособлена к режиму и условиям проживания семьи. Игры и занятия, которые описаны в программе, родители могут проводить дома самостоятельно или привлекать к выполнению программы специалистов по месту жительства. Также на консультации обсуждается, как пользоваться книгами Даунсайд Ап и информационно-методическим ресурсом Downsideup.wiki.

Очное консультирование происходит **по предварительной записи**. Продолжительность каждой консультации – минимум 1,5 часа.

Основная задача **медицинского консультанта** состоит в том, чтобы объяснить родителям, какие особенности здоровья бывают у детей с синдромом Дауна, какие исследования и в каком возрасте необходимо провести, а также где в Москве можно получить необходимую высокопрофессиональную консультативную и лечебную помощь. Количество таких консультаций в Даунсайд Ап невелико, в основном они нужны тем семьям, которым не удалось получить адекватную медицинскую помощь по месту жительства. К медицинскому консультанту Даунсайд Ап родители обращаются и в тех случаях, когда им сложно разобраться в предписаниях местных врачей или нужно посоветоваться по поводу особенностей питания и другим подобным вопросам.

С форума Даунсайд Ап

13.03.2015, 00:25

«Второй раз мы уезжаем от вас под впечатлением, в прошлый раз нас консультировала Татьяна, сейчас мы попали к Светлане – все доступно объяснили, рассказали, на все вопросы получили конкретные ответы и рекомендации! СПАСИБО ОГРОМНОЕ, ЧТО ВЫ ЕСТЬ! Вы направляете в нужное русло, помогаете все понять и разобраться».

13.12.2014, 02:22

«Спасибо Вам лично, Светлана, и всему коллективу Даунсайд Ап за то дело, которое вы делаете! В том, что я достаточно быстро отошла от шока рождения особого малыша, есть большая доля заслуги фонда! Вы вселяете уверенность, что все у нас получится! И развиваться мы будем, и много радости нас ждет вместе с нашим мальчиком».



Заочные консультации по телефону и электронной почте

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД ПРОВЕДЕНО:

214 заочных консультаций.

Не всегда родители могут сразу после появления на свет малыша приехать в Даунсайд Ап или найти нужную информацию в Интернете. Так что уже при самом первом обращении в фонд они задают вопросы, связанные с развитием малыша, получением литерату-

ры, поиском медицинской поддержки. За подробной консультацией мы направляем все семьи на Консультативный форум Даунсайд Ап, но по телефону или электронной почте специалист фонда по раннему развитию также готов дать необходимую информацию.

С форума Даунсайд Ап

23.07.2014, 01:24

«Снова и снова не устаю благодарить вас за помощь и поддержку, которую трудно переоценить. Ваш фонд делает богоугодное дело. Ведь очень важно знать, что всегда можно задать вопрос и получить профессиональную консультацию, совет. С вами приходит уверенность и ощущение того, что мы не одни!»

Психологические консультации

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД ПРОВЕДЕНО:

293 индивидуальные психологические консультации.



Первое общение с семьей в Даунсайд Ап ведет опытный психолог, который учитывает состояние родителей. Общение может строиться открыто или анонимно, при встрече или по телефону, скайпу, электронной почте – в любом удобном для родителей формате. Если семья находится в Москве или Московской области, то по запросу семьи психолог может выехать на дом или в роддом.

Возможность обратиться к психологу Даунсайд Ап есть у семьи в любой момент: от появления ребенка на свет (и даже раньше, если родители знают о наличии синдрома Дауна у малыша до его рождения) и до его поступления в школу. Вопросы, с которыми родители обращаются к нашим специалистам, самые разные: о воспитании ребенка, взаимоотношениях с ним и

другими членами семьи, возможных трудностях при контактах со сверстниками и адаптации к дошкольному учреждению и многие другие.

Психологическая поддержка помогает родителям обрести веру в себя и будущее своего ребенка.



С форума Даунсайд Ап

18.12.2013, 10:29

«Узнав, спустя 6 часов после родов, что у ребенка синдром Дауна, я пришла в некий ужас. Мне было страшно от того, что мой ребенок не такой как все. Было страшно за его будущее. Я почему-то сразу представила картину, где мы с мужем уже в старости, а наша Полина одна, совсем одна, беспомощна и совсем не приспособлена жить в этом агрессивном, жестоком и безразличном социуме».

05.06.2015, 11:48

«Сначала сомневалась, что смогу еще любить... Диагноз закрывал личность маленького человечка... В мозгах, как колокол, звучало бесконечно: дауннннн... дауннннн... дауннннн... круглые сутки... а между тем надо было ухаживать и кормить... и колокол замолкал... и я незаметно начинала улыбаться и целовать еще... качать... врачи заходили в палату, а я пела и смеялась... наверное, думали, что я чокнулась)))... дочка засыпала, я смотрела на мою красавицу и слезы, конечно, пробивали)»

13.06.2015, 11:38

«Мне надо что-то делать... как-то все менять туда, куда мне надо, и арифметика проста. Есть малышка с синдромом Дауна. Два варианта: 1) депрессия, угнетение. Конец всей нашей счастливой и насыщенной семейной жизни... 2) жить, любить, радоваться... Бороться! Попытаться все развернуть в нашу сторону, в сторону счастья. Конечно, мы выбрали второй».

ПОДДЕРЖКА СЕМЕЙ ИЗ МОСКВЫ И МОСКОВСКОЙ ОБЛАСТИ

Групповые формы психологической поддержки

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД ПРОВЕДЕНО:

9 групповых занятий для **69** семей, переживающих травму рождения ребенка с синдромом Дауна;

35 занятий группы детско-родительского взаимодействия («Песочница») для **45** семей;

109 занятий групп психологической поддержки родителей для **43** семей.

Мы предлагаем родителям несколько форм групповой психологической поддержки. Родители новорожденных приглашаются на групповые воскресные **встречи, посвященные переживанию травмы рождения ребенка с синдромом Дауна**, где они могут обсудить свои проблемы с другими семьями и со специалистами-психологами.

По субботам мы проводим совместные **группы детско-родительского взаимодействия** для семей с детьми от пяти месяцев до трех лет (так называемые «Песочницы»). На них приглашаются не только родители, но и братья-сестры, бабушки-дедушки, друзья семьи. В дружелюбной обстановке дети встречаются со своими сверстниками и взрослыми, учатся устанавливать контакты, играть и взаимодействовать с другими людьми. Дети учатся общаться и удовлетворяют свое любопытство. А в это время родители могут понаблюдать, как их дети ведут себя вне дома, обсудить аспекты воспитания с други-

ми родителями и получить рекомендации психологов. «Песочница» является важным этапом на пути развития социальных навыков ребенка и способствует более успешному включению малыша в среду сверстников – как с особенностями развития, так и обычно развивающихся.

Родители детей более старшего возраста, посещающих групповые занятия в Даунсайд Ап, встречаются с психологом во время детских групповых занятий. Это **группы психологической поддержки родителей**. Также по необходимости психолог оказывает поддержку педагогам по вопросам подхода к каждому ребенку и взаимодействия с ним и его родителями с учетом конкретной семейной ситуации.

«Песочница» – это вообще сумасшествие! Создание такой комфортной атмосферы для мам! Нам всем это было необходимо – почувствовать себя просто родителями, мамами. Наши детки играли, мы могли спокойно поговорить, обсудить массу актуальных проблем. Исполдволь, ненавязчиво психологи, как бы просто в беседе, преподносили информацию о ребенке, общении с ним. Если мне была нужна помощь психолога, я всегда могла ее получить. Там, на группе, я подружилась со многими семьями, мы общаемся до сих пор».

*Из интервью с мамой выпускника Стены К., май 2015 г.
Стёне сейчас 8,5 лет, он пошел в 1-й класс.*



Консультации на дому для семей с детьми от 0 до 1,5 лет

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД ПРОВЕДЕНО:

350 консультаций на дому для **72** семей.



К этой программе подключаются семьи с детьми от момента рождения до 1,5 лет, проживающие в Москве. Вид помощи предлагается с учетом места проживания семьи. Программа предусматривает регулярные встречи семьи со специалистом по раннему развитию (педагогом-дефектологом). Во время консультации специалист наблюдает за ребенком в процессе игрового занятия, оценивает текущий уровень его развития и определяет, на что нужно обратить внимание, какие игры или мероприятия необходимо проводить

родителям, чтобы их малыш успешно рос и развивался. Педагог также помогает наилучшим образом организовать домашнее пространство, чтобы окружающая малыша обстановка максимально способствовала раскрытию его возможностей.

При необходимости педагог, работающий с семьей, может дать родителям рекомендации о том, к каким специалистам им следует обратиться, или привлечь для совместной консультации своих коллег.

«Милуша Фаритовна – золотой человек! Она мне помогала безумно! Она много занималась с ребенком, но и со мной, с мамой, занималась не меньше. В беседах нас просвещала, поскольку мы были абсолютно не в теме. Она нас выводила из тупика, объясняла, что не все так страшно, что с этим можно жить. Создалась атмосфера абсолютного доверия. Мы очень ждали каждого визита, слушались и следовали ее рекомендациям».

Из интервью с мамой выпускника Миши С., май 2015 г. Мише сейчас 10 лет, он перешел в 4-й класс

«Татьяна пришла к нам, когда мне было очень тяжело, я рыдала полгода... Таня буквально вытаскивала меня из пропасти, спасала. Рассказывала, как занимаются другие дети, постарше, в группах в Даунсайд Ап, как идут в детский сад, в школу. Татьяна занималась с Софией, учила меня, я старалась делать все, чтобы София продвигалась в развитии, достигала каких-то результатов. Позже именно Татьяна нам подсказала, в какую библиотеку можно пойти, она стала для нас проводником в мир. Без ее визитов в самое трудное для меня время я бы не справилась, не пришла бы в себя, не увидела будущее для себя и дочери».

Из интервью с мамой Сони К., май 2015 г. Сейчас Соне 5 лет

Группы социальной адаптации для детей 1,5 – 2,5 лет

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД ПРОВЕДЕНО:

52 занятия для **двух** групп детей: **18** детей 1,5–2,5 лет и **10** детей 2,5–3,5 лет;

104 индивидуальные консультации дефектолога – специалиста по раннему развитию для детей из групп.



Занятия этих групп – своеобразный «мостик» от занятий в домашней обстановке к занятиям вне дома, то есть в условиях, приближенных к обстановке детского сада. Программа групп рассчитана на два учебных года.

Дети принимают участие в занятии вместе с родителями, которые выступают в роли их ассистентов. Педагоги проводят занятие так, чтобы каждый вид деятельности максимально включал различные сферы развития малыша. Особое внимание уделяется коммуникативным, речевым и познавательным навыкам, сенсомоторному

развитию и совместной игре. Родители могут повторять в домашних условиях отдельные игры, которые предлагают малышам педагоги.

В проведении занятий участвует психолог, который консультирует родителей по вопросам поведения ребенка и его взаимодействия с окружающими. Также в дополнение к групповым занятиям примерно раз в 5-6 недель семья получает индивидуальную консультацию дефектолога – специалиста по раннему развитию и по ее результатам – рекомендации для закрепления полученных навыков и для занятий дома.



- Занятия всех групп проходят один раз в неделю в течение учебного года, кроме каникул.
- Продолжительность каждого группового занятия – 3 часа и более.
- Все групповые занятия включают разные направления: игру, обучение конкретным навыкам, физкультуру, совместную трапезу и др.
- Все группы сопровождаются индивидуальными консультациями для детей и родителей.
- Все групповые занятия сопровождает психолог.

Даунсайд Ап активно помогает московским семьям устроить ребенка в дошкольное учреждение по месту жительства. Мы считаем очень важным, чтобы семьи не замыкали свою жизнь и общение на фонде, а выходили в «большой мир». Поэтому фонд постоянно проводит обучающие семинары и вебинары для специалистов дошкольных учреждений Москвы и других регионов.





Группы поддерживающего обучения для детей 3 – 5 лет

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД ПРОВЕДЕНО:

55 групповых занятий для **двух** групп: **9** детей 3-4 лет и **13** детей 4-5 лет;
267 индивидуальных консультаций дефектолога и логопеда.

После двухгодичного посещения адаптационных групп часть детей уходит в детские сады. Дети, которые по веским причинам не могут пойти в детский сад, могут посещать группы поддерживающего обучения. Программа этих групп разрабатывается с учетом умений и навыков, которые дети усвоили в первые годы жизни.

Она нацелена на дальнейшую стимуляцию всех сфер развития детей. Задача группы поддерживающего обучения – дальнейшее формирование и совершенствование двигательных, коммуникативных, речевых, когнитивных навыков и навыков самообслуживания, которые помогут детям поступить в детские сады и школы.

Каждое групповое занятие носит комплексный характер, и теперь дети учатся находиться в группе самостоятельно, без мамы или папы. На групповых занятиях обязательно учитываются индивидуальные особенности каждого малыша. В качестве основного метода работы используется обучение в процессе игры.



Группа социально-эмоционального развития для детей 5 – 6 лет

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД ПРОВЕДЕНО:

27 групповых занятий для **11** детей;
72 индивидуальные консультации.

Для того чтобы успешно подготовиться к школе, ребенку необходимо не только усвоить определенные академические знания, но и овладеть теми социальными навыками, которые требуются для обучения: соблюдать пра-

вила, выполнять просьбы взрослого, инициировать и поддерживать контакт со взрослым и другими детьми, ориентироваться в помещении и многое другое. Именно на такие аспекты делают упор педагоги, работая с деть-

ми в этой группе. Кроме занятий в Даунсайд Ап, раз в один-два месяца организуются мастер-классы, экскурсии и другие «социокультурные походы», во время которых дети закрепляют полученные навыки.



Группа подготовки к школе для детей 6 – 8 лет

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД ПРОВЕДЕНО:

27 групповых занятий для **10** детей;

38 индивидуальных консультаций.

Каждое занятие включает в себя урок чтения и письма, урок математики, изобразительную деятельность, перемену и совместную трапезу. Обучение построено таким образом, чтобы дети не только учились читать, писать и считать, но и продолжали совершенствовать социальные навыки. Важно научить ребенка

соблюдать структуру всего занятия, регулировать свое поведение, сохранять внимание на уроках и переключаться на другой вид деятельности на переменах. Занятия группы подготовки к школе в нашем центре имеют большое значение, т.к. переход в школу – сложный период для семьи, а специалисты дошкольных

учреждений также сильно нуждаются в рекомендациях по подготовке детей к следующей образовательной ступени. Группа подготовки к школе дает практический опыт, который позволяет методистам Даунсайд Ап разработать для своих коллег рекомендации по организации подобных занятий у себя в учреждении.



«Мощнейший качественный скачок в развитии Миши произошел в группе подготовки к школе. В детском саду Миша не хотел, не научился правильно держать ручку или карандаш, не то чтобы изобразить что-нибудь. А на подготовке к школе его научили буквы писать! Это был такой прорыв, что я не верила – он ли это».

Из интервью с мамой выпускника Миши С., май 2015 г., Мише сейчас 10 лет, он перешел в 4-й класс

Праздники и мероприятия

Для того чтобы дети больше знали об окружающем мире, умели общаться, сопереживать, приобретать социальный опыт, необходимый для адаптации в обществе, каждый год мы организуем различные мероприятия – праздники и интересные встречи на территории Даунсайд Ап, походы в театр и другие места, где можно узнать много нового.



Фото с Дедом Морозом после Новогоднего утренника.

За отчетный период организовано 19 праздников и мероприятий:

- Три праздника начала учебного года.
- День Звездного Волонтера.
- Музыкальный мастер-класс.
- Три Новогодних утренника.
- Пять мероприятий в ходе праздничной недели, посвященной Дню человека с синдромом Дауна 21 марта.
- Поход в пекарню.
- Поход в зоопарк.
- Встреча выпускников.
- Три выпускных утренника.
- ... и другие!



Танцевальный мастер-класс Сергея Фурсова, хореографа студии «Танцующий дом», режиссера театра «Открытое искусство».



Музыкальное занятие Татьяны Ермолиной, композитора, автора методического направления по музыкальному воспитанию по методу Монтессори.



Праздник в Третьяковской галерее к 21 марта. Даунсайд Ап был одной из организаций, принимавших участие в подготовке этого праздника.



Выпускной в группе подготовки к школе.



В пекарне.



Театр «Экспромт» Л.И. Ивановой показал спектакль «На пороге Нового года», который очень понравился и ребятам, и родителям. Ведь сценарий был написан артистами специально для ребят из Даунсайд Ап!



В зоопарке.



Представление театра «В чемодане».



ОЦЕНКА РАБОТЫ ЦЕНТРА СОПРОВОЖДЕНИЯ СЕМЬИ

Александр Боровых, директор отдела стратегий:

«В начале весны 2015 года в Даунсайд Ап было принято решение провести оценку Программы поддержки детей с синдромом Дауна и сопровождения их семей, которую из года в год реализует Центр сопровождения семьи. В фонде такая комплексная оценка проводилась впервые. Важно понимать, что оценка в данном случае – это не штампы в категориях хорошо/плохо. Она необходима для того, чтобы понять, в какой точке мы сейчас находимся, что собою представляем, каковы наши достоинства и слабые места. И, как результат, – в каком направлении мы будем двигаться. Особенно важно оценить свою деятельность именно сейчас: фонд существует 18 лет, накоплен большой теоретический и практический опыт, имеется множество программ. Необходимо осмыслить этот опыт, проанализировать, сделать выводы».



Привлечение внешнего эксперта

Для того чтобы оценка Программы была максимально объективной, к проведению оценочного исследования был привлечен **Майкл Гуральник, PhD., Директор Центра инвалидности и развития человека, профессор психологии и педиатрии университета штата Вашингтон (США), председатель Международного общества раннего вмешательства**. Именно такой специалист – эксперт мирового уровня по вопросам ранней помощи – мог дать объективную оценку деятельности Центра сопровождения семьи, опираясь на международные стандарты и практику.

Майкл Гуральник провел интервью руководителей и основных экспертов Программы ранней помощи, а также родителей детей – участников и выпускников Даунсайд Ап. Также Майкл интервьюировал специалистов образовательных учреждений, которые сейчас посещают дети – участники Программы, и наблюдал за поведением этих детей в образовательных учреждениях.



При проведении оценки были использованы различные способы сбора информации:

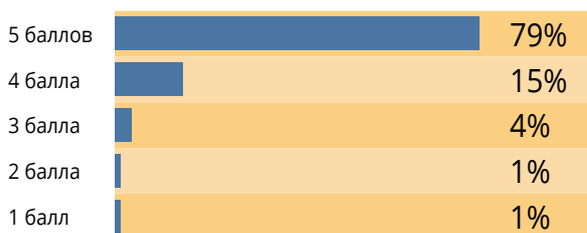
- интервью руководителей и экспертов Даунсайд Ап;
- анкетирование директоров и сотрудников фонда;
- изучение документации;
- работа привлеченного внешнего эксперта;
- групповые интервью с родителями выпускников;
- анонимный интернет-опрос родителей.

В ходе проведения оценки Даунсайд Ап собрал очень много информации от своих благополучателей – семей, воспитывающих детей с синдромом Дауна. Эта информация находится в процессе обработки и осмысления, но уже сейчас мы можем представить некоторые результаты.

Оценка качества полученных услуг

Для объективности опрос родителей проводился анонимно через Интернет. Вопрос об оценке качества был задан отдельно по каждому виду услуг, которые Даунсайд Ап предоставлял семьям.

Ответы для всех видов услуг выглядели одинаково: подавляющее большинство отвечающих ставило высший балл («пятерку»), а низшие баллы («единицу» и «двойку») не ставил почти никто.



Основная проблема, которую выявили опросы родителей, – недостаточная информированность семей о том, как и какую именно поддержку можно получить от Даунсайд Ап. Фонд будет работать над улучшением информирования благополучателей. Одновременно мы получили огромное количество благодарных отзывов о нашей работе, а также предложения по улучшению работы и просьбы. Даунсайд Ап будет работать с каждым предложением и просьбой отдельно. Для нас очень важно, чтобы наши услуги соответствовали ожиданиям семей.

Из анонимного интернет-опроса родителей:

«Просто огромное спасибо, что вы есть, я не знаю, что было бы со мной, не посети я родительскую группу! Это огромный опыт, когда ты понимаешь, что не одна в этом мире со своим необычным ребенком. А вашим специалистам – огромная благо-

дарность за понимание. Еще раз спасибо за быструю психологическую и моральную помощь!»

«Это неоценимая поддержка и помощь, и даже не знаю... Если бы вас не было, было бы страшно».

Оценка ведущего международного эксперта в сфере ранней помощи Майкла Гуральника совпала с мнением родителей:

Отдельно хочется выделить мнения родителей выпускников Даунсайд Ап, т.к. у них есть перспективный взгляд на поддержку, полученную от фонда.

Из интервью с родителями выпускников:

«Даунсайд Ап дает возможность родителям научиться, как именно нужно заниматься с нашими детьми. Степе очень нравилось ходить на занятия в Даунсайд Ап. У нас на холодильнике до сих пор висит фотография адаптационной группы, где ему 2, 5 года. Очень часто он мне говорит: «Мама, поехали туда!»

*Мама Степы К., май 2015 г.
Степе сейчас 8,5 лет, он пошел в 1-й класс*

«Даунсайд Ап дает семье правильное направление, которое нас, родителей, ориентирует

в жизни. Когда я 10 лет назад ждала Мишу, я и предположить не могла, понятия не имела, что может родиться такой ребенок – откуда вдруг? И когда он у меня родился, я совершенно не знала, с какой стороны к нему подойти, чего ждать. Он как с Луны свалился. Для меня все было очень страшно, неожиданно, не видела перспективы никакой. Даунсайд Ап мне показал, что такие дети есть, они очень хорошие, из них можно вырастить чудо, действительно чудо!»

*Мама Миши С., май 2015 г.,
Мише сейчас 10 лет, он перешел в 4-й класс*

«Даунсайд Ап, безусловно, является одной из ключевых ресурсных организаций в регионе, успешно внедряющих передовые технологии раннего вмешательства, проводящих семинары, публикующих научно-практические материалы и руководства для родителей. Высокий уровень профессионализма сотрудников Даунсайд Ап обеспечивает результативность программ и распространение эффективных методов ранней помощи».

Майкл Гуральник, PhD., Директор Центра инвалидности и развития человека, профессор психологии и педиатрии университета штата Вашингтон (США), председатель Международного общества раннего вмешательства

Сашина история

12.09.2012 – сообщение № 1:

Давайте знакомиться. Саше сейчас месяц и 2 недели. Родители Дима и Аня, еще есть бабушки и дедушки, и тети – все Сашку очень любим. О диагнозе «синдром Дауна» заранее не знали, так что много времени потратили на переживания. Месяц провели в больнице – плохие показатели по крови...

08.02.2013 – сообщение № 47:

...В эту среду побывали у вас в Даунсайд Ап на консультации. Нам очень понравилось. Передаю через Вас – спасибо всему центру за теплый прием, ободряющие слова, рекомендации и советы.

25.11.2013 – сообщение № 78:

Мы давно не писали – соскучились! Мы теперь ходим на разные занятия. В бассейн раз в неделю, в Монтессори-клуб, к дефектологу. Саша всегда очень внимателен и отзывчив. Что может – выполняет вслед за педагогами. Они им довольны очень...

04.09.2014 – сообщение № 96:

Не писала давно, и причины, к сожалению, не радостные... Слишком все изменилось в нашей жизни. В середине июня Сашуля заболел... Нам поставили страшный диагноз – лейкоз... По квоте мы попали в Москву – в центр им. Дмитрия Рогачева. Так что мы теперь очень близко к вам лечимся. Прошли один курс химии.

Ждать туманного будущего очень уж страшно, поэтому продолжили заниматься. Чего сейчас не умеем: 1. Перестали ходить, ползать. Не передвигается самостоятельно никак. 2. Пока нет возможности кушать самому – заказала специальный столик для кровати. 3. С долгими лежаниями и тяжелыми состояниями мы снова в памперсах.

Горько и больно писать о том, что мой ребенок уже умел делать и что теперь не может... Может быть, специалист из Даунсайд Ап мог бы прийти к нам сюда и проконсультировать меня?

06.09.2014 – сообщение № 101:

Полина Львовна, огромное спасибо Вам, и Дарье, и всему вашему чудесному коллективу. И за пособия, и за добрые слова, и за то, что Даша к нам пришла. Мне, правда, стало легче и спокойнее оттого, что мы все делаем правильно. Мы будем заниматься и верить в наилучший исход этого опасного приключения. Когда есть план, уже не так страшно.

12.10.2014 – сообщение № 107:

... Пролетел в клинике месяц. Мы закончили второй курс химии. Осталось еще 2 и пересадка. Начали заниматься по звуковой азбуке. По привычке пользуется своим жестово-слоговым лепетным словарем, но если настаивать, то старается повторять за мной слова.

За этот месяц мы снова научились ползать на четвереньках, вставать, ходить вдоль опоры. Ножки после химии болят, мышцы слабые. Кушает сам, чистит зубки, мажет себя кремом там, где скажу.

07.02.2015 – сообщение № 109:

Мы дома. Уже целый месяц мы дома! Мы прошли 4 блока химии и сейчас в ремиссии. Пока не знаю, кто победил в войне с лейкозом – результатов надо ждать. Но, по крайней мере, эту первую битву выиграли мы и наши чудесные доктора.

Спасибо Вам и организации за поддержку, за то, что были с нами в аду и помогли из него выбираться.

22.04.2015 – сообщение № 123:

...Я очень рада, что мы не теряли времени в клинике и занимались. Если кто-то читает нашу с Сашей тему, то я хочу донести важную мысль: ни один специалист не заменит главных тренеров ребенка – маму и папу.

* * *

Мама Саши продолжает трудиться над развитием своего малыша по таблицам «Я все смогу!», разработанным в Даунсайд Ап. На Консультативном форуме она пишет о новых достижениях Сашули и продолжает получать консультации от специалистов Даунсайд Ап. Мы очень радуемся и гордимся этой семьей и желаем им всем здоровья и счастья!



ОБРАЗОВАТЕЛЬНАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ

Елена Поле, директор образовательных программ:

«Одно из основных направлений работы Даунсайд Ап – распространение передового опыта и методик психолого-педагогического сопровождения семей, воспитывающих детей с ограниченными возможностями. Наш фонд остается экспертным и ресурсным центром, предоставляющим образовательные услуги широкому кругу государственных и общественных организаций и специалистов, которые работают в области реабилитации детей с ограниченными возможностями в России и в странах ближнего зарубежья».



В рамках образовательной деятельности проведены мероприятия:

1 конференция в Екатеринбурге;
50 очных семинаров и лекций в Москве, Московской области, Екатеринбурге, Новосибирске, Калуге, Петрозаводске, Нижнем Новгороде, Уфе;
14 обучающих вебинаров;
4 стажировки и **1** тренинг для специалистов и представителей НКО из Самары, Уфы, Иркутска, Махачкалы, Рязани, Волгограда, Барнаула, Кирова, Омска;
14 выездных обучающих консультаций в детских садах Москвы.

Обучено:

60 представителей **25** региональных НКО;
96 родителей;
1269 специалистов.

Оценка качества обучающих мероприятий

После каждого семинара слушателям раздавались анкеты. Собрано **568** заполненных анкет:

100% слушателей указали, что содержание семинара было полезным для них;
97% получили достаточно теоретической информации;
94% получили достаточно информации о практических методах работы;
88% будут использовать полученные знания в своей работе;
56% уже готовы делиться своим опытом на аналогичных семинарах;
95% поставили высший балл – «пятерку» – в качестве общей оценки семинара;
4% поставили 4 балла в качестве общей оценки.

«Самое главное то, что ваш фонд дает надежду родителям и нам – специалистам, что это действительно все по плечу, что можно детям помочь. Вывести их в наш сложный мир, но в то же время с улыбкой».

И. В. Шелест, учитель-логопед, Реабилитационный центр для детей с ограниченными возможностями, г. Балашиха Московской области

«Обмен опытом всегда полезен. А сотрудники Даунсайд Ап дают очень полезную информацию. И главное – много практического опыта, накопленного годами. Спасибо вам огромное за такие емкие семинары!!!»

О. В. Рудова, заведующая отделением социальной реабилитации ГБОУ г. Москвы «Центр социальной реабилитации и досуговой работы с инвалидами «Южное Бутово»

ПРОЕКТЫ В РЕГИОНАХ

Москва и Московская область: обучающий курс и семинары для специалистов

В 2014-2015 учебном году Даунсайд Ап впервые объединил все тематические лекции и семинары, которые специалисты нашего центра проводили в течение многих лет, в **единый обучающий курс для сотрудников дошкольных уч-**

реждений (дефектологов, логопедов, психологов, воспитателей) на тему «Комплексное сопровождение семьи ребенка с синдромом Дауна раннего и дошкольного возраста». Специалисты на протяжении учебного года

посещали занятия в Даунсайд Ап. В результате они получили целостное представление о том, как помогать семье, воспитывающей ребенка с синдромом Дауна и другими особенностями развития, как заниматься с самим ребенком.

Обучающий курс прослушали **66** специалистов из **33** учреждений (детских садов и детских домов, реабилитационных центров, НКО и частных центров), где оказывается помощь более чем **2700** детям с ограниченными возможностями здоровья, в том числе **322** детям с синдромом Дауна.

В конце года курс пришлось продлить на месяц, добавив в него несколько незапланированных семинаров по многочисленным запросам слушателей. Завершился курс **круглым столом**, на котором все желающие смогли выступить и поделиться своим опытом с коллегами.

Обучающий курс охватывал все звенья семейно-центрированной модели сопровождения семьи, которая лежит в основе работы Даунсайд Ап, и включал **21 семинар** по четырем разделам:

1. Семейно-центрированная модель сопровождения семьи ребенка с ограниченными возможностями здоровья и современные подходы к оказанию помощи семье.

2. Психологическое сопровождение семьи в ситуации рождения и воспитания ребенка с врожденными пороками развития.

3. Особенности развития ребенка с синдромом Дауна. Организация и содержание сопровождения семьи ребенка с синдромом Дауна раннего возраста (0-3 года).

4. Организация и сопровождение семьи дошкольника с синдромом Дауна (3-8 лет).

«Этот круглый стол заметно отличался от всех, которые мы проводили раньше. В этом году специалисты говорили о том, что благодаря сотрудничеству с Даунсайд Ап они научились грамотно рассказывать о своем опыте и делиться им».

Татьяна Нечаева, директор Центра сопровождения семьи Даунсайд Ап

ПО РЕЗУЛЬТАТАМ ОПРОСА СЛУШАТЕЛЕЙ КУРСА:

- ВСЕ опрошенные слушатели используют опыт, приобретенный на семинарах Даунсайд Ап, в своей практике.
- ВСЕ опрошенные руководители сочли курс семинаров полезным для практикующих специалистов и отметили его положительное влияние на образовательный процесс в своих учреждениях.
- Ряд руководителей и специалистов отмечают, что полученные знания помогают в работе не только с детьми с синдромом Дауна и их семьями, но и с детьми с другими особенностями развития (аутизм, сложная структура нарушения и т.д.).
- Почти все участники семинаров делятся своим опытом с коллегами, не попавшими на занятия в Даунсайд Ап: проводят презентации для коллектива, передают практический опыт во время занятий, выступают с докладами на профессиональных конференциях.

ПОМИМО ОБУЧАЮЩЕГО КУРСА, ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД:

15 отдельных семинаров для специалистов Москвы и Подмосковья проведено;
414 специалистов из более **100** учреждений приняли участие;
700 экземпляров книг и журналов, изданных Даунсайд Ап, передано в дошкольные образовательные учреждения Москвы;
14 обучающих выездных консультаций детей с синдромом Дауна проведено в детских садах столицы, на них присутствовало от 3 до 12 сотрудников каждого ГБОУ.

Отзывы из анкет слушателей семинаров:

«Знания о движении, предоставленные на семинаре, изменили мой взгляд на развитие движения детей с синдромом Дауна. Даны очень четкие показатели развития движения, имеющие серьезный практический характер. Интерактивность, научение на семинаре применять знания, анализировать информацию, размышлять о ней позволяют по-новому осмыслить работу с детьми, повысить собственную компетентность. Большое вам спасибо!»

А.Е. Волжина, директор РООПДПВИК «Родник», г. Москва

«Обязательно возьму на вооружение полученные знания в своей работе. Благодаря такой форме работы, как круглый стол, я увидела, что не только в нашем учреждении мы сталкиваемся с некоторыми проблемами, т.е. мы не одиноки. И что всегда есть выход из той или иной ситуации».

Г.В. Поваляева, психолог, логопед, дефектолог, ГКУСО МО «Ногинский социально-реабилитационный центр для несовершеннолетних», г. Ногинск Московской обл.

«Очень понравился семинар по кормлению, семинар по глобальному чтению и Нумикону. Очень полезным был также семинар с практическим заданием на детальное обучение навыкам (чистим зубы, одеваемся на прогулку и т.д.) Впечатляет также идея видеосъемки занятий и последующий анализ».

О.В. Рудова, заведующая отделением социальной реабилитации ГБОУ г. Москвы «Центр социальной реабилитации и досуговой работы с инвалидами «Южное Бутово»

«Замечательный семинар по двигательному раннему развитию. Содержание доступно, очень качественно показано на практике. Замечательно, что смогли потренироваться с детьми самостоятельно. Бесценный опыт буду использовать в проведении реабилитации с детьми с синдромом Дауна».

И.Л. Глухова, клинический психолог, нейропсихолог, ГБУ ГЦСО «Новогиреево», филиал «Перовский», ОРСД и ПИ, г. Москва

«Очень интересен был материал по консультированию и раннему развитию. Замечательное изложение материала! Очень интересно и познавательно. Спасибо вам огромное! Так долго искала подобные семинары».

Е.Е. Травникова, логопед, дефектолог, Детский центр «Любознательный жираф», г. Москва



Свердловская область: передача в регион модели ранней помощи

В 2014-2015 годах благодаря финансовой поддержке Института проблем гражданского общества Даунсайд Ап реализуется в регионе проект по передаче в Свердловскую область модели сопровождения семьи ребенка

с ограниченными возможностями здоровья (на примере сопровождения семей с детьми с синдромом Дауна). Региональным координатором проекта является Свердловская региональная общественная организация

поддержки людей-инвалидов с синдромом Дауна и их семей «Солнечные дети», проект стал возможным во многом благодаря ее активной и конструктивной позиции.

Проект реализуется при поддержке и участии Законодательного собрания Свердловской области, Правительства Свердловской области, Министерств социальной политики, образования и здравоохранения Свердловской области, аппарата Уполномоченного по правам ребенка Свердловской области.

Проект ведет команда специалистов Даунсайд Ап при активном участии зав. лабораторией содержания и методов ранней помощи детям с выявленными отклонениями в развитии ФГБНУ «Институт коррекционной педагогики РАО», кандидата педагогических наук, доцента Ю.А. Разенковой, а также старшего научного сотрудника, кандидата психологических наук Е.Б. Айвазян.

В регионе были выбраны 7 пилотных площадок, широко охватывающих географию учреждений Свердловской области, оказывающих услуги семьям с детьми раннего возраста с ограниченными возможностями. Три площадки находятся в Екатеринбурге, остальные – в городах Полевской, Каменск-Уральский, Нижний Тагил, Заречный.

В обучающих мероприятиях проекта приняли участие около **150** специалистов из **20** учреждений региона.

Из анкет слушателей семинаров:

«Уважаемые наставники! Огромное спасибо за организацию очередного вебинара. Это очень актуальная тема для специалистов нашей организации. Хочется отметить доступную подачу материала. Книга Полины Львовны (как и другие материалы Даунсайд Ап) постоянно используется для подготовки и проведения консультаций и занятий с нашими подопечными малышами с синдромом Дауна. На вебинаре очередной раз информация структурировалась. Благодарны и признательны за постоянную поддержку и методическую литературу».

СООО «Солнечные дети»,
г. Екатеринбург

«Заинтересовал компетентный подход в развитии детей с ОВЗ. Обязательно будем использовать в своей деятельности, очень хочется поменять мировоззрение педагогов и родителей».

Г.С. Брызгина, зам. директора по ВМР, МБДОУ детский сад «Центр «Радуга», г. Екатеринбург

Для специалистов региона была проведена серия обучающих мероприятий:

- Установочная научно-практическая конференция «Комплексный подход к оказанию ранней помощи детям с ограниченными возможностями здоровья. Семейно-центрированные технологии сопровождения семьи ребенка раннего возраста».
- Очные семинары «Развитие ребенка в естественной среде. Компетентностный подход» и «Измерение результатов деятельности».
- Цикл видеотрансляций семинаров по методикам работы с семьей ребенка раннего и дошкольного возраста («Развитие речи», «Развитие познавательной деятельности»). Семинары проводились специалистами Даунсайд Ап и приглашенными иностранными экспертами Дж. Хьюз и К. Манске.
- 8 супервизий на пилотных площадках региона.

Новой формой работы с регионом стали методическая поддержка региональных специалистов и дистанционные обсуждения актуальных вопросов, которые велись через Консультативный форум Даунсайд Ап. Были организованы и сеансы видеосвязи с региональным координатором проекта и руководителями пилотных учреждений.

Результаты проекта в Свердловской области

- Проект заложил основы для межведомственного и междисциплинарного взаимодействия между специалистами и представителями органов власти систем образования, социальной защиты и здравоохранения Свердловской области. Весной 2015 г. в регионе решением Правительства Свердловской области была создана межведомственная рабочая группа по развитию служб ранней помощи детям на территории Свердловской области, в состав которой вошли представители трех ведомств – образования, здравоохранения и социальной политики, а также председатель СРОО «Солнечные дети» Т. И. Черкасова.
- Началась работа по созданию «Протокола объявления диагноза семье при рождении ребенка с нарушениями здоровья» и ведутся переговоры о предоставлении консультационных услуг детям с синдромом Дауна в одном из ведущих медицинских учреждений Екатеринбурга – Научно-практическом центре «Бонум».

- Повысился уровень квалификации широкого круга специалистов региона и, следовательно, качество предоставления услуг ранней помощи семьям.
- В регионе сформировано местное профессиональное сообщество специалистов, что способствует достижению устойчивых результатов реализации проекта.

- Осуществлена практическая апробация схемы передачи модели системы ранней помощи, разработанной специалистами Даунсайд Ап, в регион, которая показывает, что опыт фонда «Даунсайд Ап» востребован и может активно использоваться в регионе с учетом местных особенностей.



Специалисты из Даунсайд Ап с представителями Администрации Свердловской обл.

Новосибирская область: проект «Логопеды Сибири»

Осенью 2014 г. Даунсайд Ап начал двухлетний проект «Логопеды Сибири. Комплексный подход к речевому развитию детей с синдромом Дауна». Проект проводится на базе Новосибирско-

го государственного педагогического университета (НГПУ) и поддерживается Министерством образования и социального развития Новосибирской области.

Проект включает пять обучающих очных сессий для специалистов региона, лекционно-семинарскую часть, серии супервизий и итоговую конференцию в 2016 г.

Слушатели проекта – специалисты из Новосибирска, Красноярска, Омска, Горно-Алтайска и других городов Сибири. Это преподаватели, которые читают лекции на кафедрах дефектологии и логопедии региона, и практики, которые уже работают или планируют работать с детьми с синдромом Дауна. Всего на курсе обучается около **ста человек**.



Одна из основных целей проекта «Логопеды Сибири» – познакомить специалистов региона между собой и в итоге сформировать профессиональное логопедическое сообщество. Важно не только поработать со специалистами в научно-методическом плане, но и объединить их, побудить выйти на новый уровень, изменить свои подходы к занятиям и распространять полученные знания дальше.

За отчетный период в рамках проекта специалисты Даунсайд Ап, а также приглашенный эксперт, доктор философских наук, директор Института развития функциональных систем мозга (Гамбург) Кристель Мански провели **два семинара**, включающих **11 лекций** и **4 супервизии**. На каждой лекции присутствовало около ста слушате-

лей курса. Кроме того, НГПУ организовывал прямую видеотрансляцию лекций в другие аудитории своего здания.

В качестве промежуточных итогов данного проекта его участники отмечают, что специалисты-преподаватели из числа слушателей семинаров уже пересмотрели свою работу и захотели показывать студентам больше практических занятий, а специалисты-практики поняли важность теоретической базы, в том числе и зарубежного опыта, который аккумулирует и передает в регионы Даунсайд Ап. Уже сейчас этим проектом заинтересовались и другие регионы, ведь это действительно цельный обучающий курс, продуманный от начала до конца и основанный на практическом опыте Даунсайд Ап.

«Информация актуальна, представлена в доступной форме, при этом на достойном теоретическом уровне. Для меня как преподавателя, читающего лекции по логопедии, посещение открытых лекций коллег весьма полезно! Спасибо организаторам!»

А.В. Мамаева, доцент кафедры коррекционной педагогики, КГПУ им. В.П. Астафьева, г. Красноярск

«Внедрение в детские сады инклюзивного образования детей с ОВЗ иногда заводит в тупик. Что и как делать? Семинар помогает найти те методы и средства, которые актуальны для таких детей в коррекции речи и других психических функций».

Ж.А. Манакова, учитель-логопед, МАДОУ детский сад № 85, г. Новосибирск



Кроме того, за отчетный период в рамках образовательной деятельности проведены также семинары по заявкам учреждений и специалистов из Нижнего Новгорода, Петрозаводска, Уфы, Калуги. Тематика этих семинаров охватывала инновационные практические подходы к психолого-педагогическому сопровождению семей. В них приняли участие **96** специалистов из **20** дошкольных, школьных и медицинских учреждений.

Четыре вебинара, которые специалисты Даунсайд Ап и приглашенные эксперты проводили в Москве, транслировались в Екатеринбург, Новосибирск, Волгоград, Мурманск, Тюмень, Нижний Новгород, Башкортостан, а также Казахстан. Общая аудитория вебинаров: **130** специалистов из **20** учреждений, расположенных в **7**-ми регионах России и Казахстане.

РАЗРАБОТКА УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКИХ МАТЕРИАЛОВ И НОВЫХ СЕМИНАРОВ

Компетентностный подход. Таблицы навыков и компетенций «Я все смогу!»

В этом учебном году Даунсайд Ап много внимания уделял методическим разработкам, касающимся компетентностного подхода к развитию детей.

Суть компетентностного подхода состоит в том, что ребенка в первую очередь учат ключевым навыкам и компетенциям, которые позволят ему успешно жить в социуме, а не работают над корректировкой проблем развития ребенка. В процессе деятельности, организованной по принципам компетентностного подхода, у ребенка развиваются навыки общения, речь, мышление, память, крупная и мелкая моторика.

Компетенция – это не просто сумма навыков, а способность с помощью этих навыков реально осуществлять необходимые действия в социальной среде, которая окружает каждого из нас.

Ведущий методист Даунсайд Ап П. Л. Жиянова разработала первый вариант таблиц для детей с синдромом Дауна до 3 лет «Я все смогу! Развитие ребенка

в естественной среде. Навыки и компетенции». Также были разработаны семинары для специалистов и для родителей по данной тематике, которые позволяют

познакомиться с основными принципами этого подхода, понять, как на основе таблиц можно строить и реализовывать программу развития ребенка.

Интерактивный семинар для родителей по компетентностному подходу

Онлайн семинар проходил с ноября 2014-го по июнь 2015 г. на базе Консультативного форума Даунсайд Ап.

Формат семинара предполагал активное участие родителей и их постоянную обратную связь на форуме.

В семинаре приняли активное участие **20** родителей детей с синдромом Дауна, которые уже консультировались на

форуме. В основном это мамы детей возраста 1-2 лет, а также трое родителей, воспитывающих детей 4-6 лет. В общей сложности в семинаре приняли участие около **65** человек.

В завершение семинара родителей-участников попросили оценить его пользу. Все участники отметили изменения к лучшему по трем аспектам:

- Изменения в организации повседневной жизни.
- Родители стали лучше понимать ребенка.
- Положительные изменения в поведении ребенка.

Отзывы родителей о семинаре

«Я поменяла не только организацию нашей повседневной жизни, но и свою самоорганизацию в каком-то смысле. Стала терпеливее и дольше ждать, давая дочке возможность самостоятельно реагировать на слова и побуждения. В результате у нее «забресжил» смысл общения. Для ее собственных

реакций стали находиться время и возможность. Она стала более требовательной, пытается что-то доказать, втолковать мне. Думаю, все это будет способствовать появлению речи. Вот такой неожиданный у нас результат».

«У нас вся семья внесла изменения в свой образ жизни. В том числе и бабушка с дедушкой)) Теперь идем в ванную своим ходом, а не носим на руках. Регулярно моем руки, причесываемся, чистим зубы. Все в одной последовательности и примерно в одно время».

Дневник развития ребенка

Переведены, переработаны и адаптированы к российским условиям педиатрические таблицы развития ребенка, которые используются специалистами Великобритании. «Дневник развития ребенка» дает хорошую возможность родителям самостоятельно определить уровень развития ребенка и составить примерную программу самостоятельных занятий. Этими таблицами удобно пользоваться и родителям, и специали-

стам, т.к. они имеют горизонтальную иерархию: на каждом этапе хорошо видно, что должно происходить во всех сферах развития малыша.

Разработанные таблицы опубликованы на портале Downsideup.wiki. На Консультативном форуме Даунсайд Ап родители могут получить консультацию о том, как ими пользоваться.

Первый дистанционный обучающий блок для Downsideup.wiki

Дистанционный обучающий блок будет работать на базе платформы Downsideup.wiki.

Были проведены съемки трех первых видеолекций для дистанционного обучающего блока на тему «Проблемы кормления детей с синдромом Дауна в аспекте логопедической работы». Выбор темы обусловлен неизменным спросом как со стороны специалистов, так и со стороны родителей. В настоя-

щее время завершается монтаж видео. С осени 2015 г. первые специалисты могут пройти онлайн-обучение по этой теме.

Новая платформа дистанционного обучения на Downsideup.wiki позволит регулярно обучать специалистов и родителей в удобное для них время. В следующем году будут разработаны, сняты, смонтированы и предоставлены слушателям новые обучающие блоки.

Логопедический комплекс

Разработан рабочий вариант логопедического комплекса, направленного на использование адаптированной к российским условиям известной в мире английской программы «Смотри и учишься».

В течение года:

- осуществлены разработка и адаптация программы «Смотри и учишься» с учетом особенностей русского языка и словаря детей;
- разработан диагностический бланк «Вызывание звуков у детей раннего возраста»;
- разработан диагностический бланк появления первых слов у детей с синдромом Дауна;

- создана инструкция для родителей к подготовительному этапу появления речи;
- проведена работа по подготовке комплекта иллюстративного материала для детей «Первые слова и фразы»;
- подготовлены методические рекомендации для родителей по глобальному чтению.

Новые семинары

Для более полного и глубокого отражения наработанного в Даунсайд Ап опыта и по запросам специалистов и родителей были разработаны и проведены новые семинары на темы:

- «Развитие ребенка в естественной среде. Компетентный подход» – для специалистов
- «Развитие ребенка в естественной среде. Компетентный подход» – для родителей
- «Комплексный подход к развитию и обучению ребенка с синдромом Дауна дошкольного возраста»
- «Психосоциальные аспекты развития речи»
- «Развитие познавательной деятельности детей с синдромом Дауна раннего возраста»



ОБУЧЕНИЕ РЕГИОНАЛЬНЫХ НКО

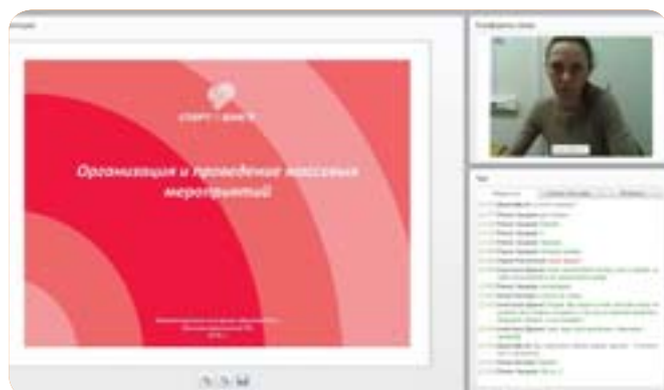
За 2012–2015 гг. Даунсайд Ап обучил **104** представителя **42** НКО из **33** регионов России.

С декабря 2012-го по октябрь 2015 г. на средства Министерства экономического развития РФ Даунсайд Ап реализует масштабную **программу по укреплению организационной и финансовой устойчивости некоммерческих организаций (НКО), поддерживающих детей с синдромом Дауна и их семьи в регионах России.**

ДАУНСАЙД АП ОБУЧАЕТ НКО ПО ДВУМ ОСНОВНЫМ НАПРАВЛЕНИЯМ:

Организация и проведение благотворительных спортивных мероприятий на примере проекта «СПОРТ ВО БЛАГО»

Организационное развитие НКО



ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД
ДЛЯ **60** ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ **25** НКО
ИЗ **22** РЕГИОНОВ РОССИИ ПРОВЕДЕНО:

10 вебинаров;

более **200** часов консультаций (эл. почта, телефон, скайп);

трехдневная стажировка на благотворительном пробеге «СПОРТ ВО БЛАГО» в Москве;

двухдневный тренинг.

Обученные НКО становятся партнерами проекта «СПОРТ ВО БЛАГО» и начинают самостоятельно проводить благотворительные спортивные мероприятия в своих регионах. Собранные средства НКО направляют на свои программы поддержки детей с синдромом Дауна и их семей.

ПОВЫШЕНИЕ КВАЛИФИКАЦИИ СОТРУДНИКОВ

Для того чтобы фонд эффективно работал и передавал свой опыт, необходимо повышать квалификацию сотрудников, уровень их профессиональных знаний и умений, совершенствовать лекторское мастерство, приобретать новые навыки.

- В феврале и июне 2015 г. эксперт Даунсайд Ап Н.С. Грозная представила сотрудникам фонда **два обзора новейших мировых тенденций в области ранней помощи**. Слушатели познакомились с самыми свежими исследованиями, посвященными развитию детей и работе с семьями, а также получили представление о том, чем на сегодняшний день занимаются ведущие зарубежные организации и профессиональные объединения.

- Эффективной оказалась **учебная поездка** специалистов Даунсайд Ап в Великобританию в ноябре 2014 г. Целями поездки было знакомство с тем, какие виды помощи семьям детей с синдромом Дауна оказывают в настоящее время в Лондоне, а также с программами развития речи детей с синдромом Дауна, которые используют английские специалисты. В поездке приняли участие **шесть сотрудников Даунсайд Ап и трое коллег из учреждений Екатеринбурга**.

- Для сотрудников фонда было проведено **9 семинаров по организационному развитию и методикам оценки результатов деятельности**.

- Педагоги и психологи фонда принимали участие в семинарах обучающего курса для специалистов.

- 4 сотрудника Даунсайд Ап впервые выступили в качестве ведущих семинаров.

«Выражаю огромную благодарность за предоставленную возможность участия в поездке и обмену опытом с британскими коллегами. Для своего центра как специалист, занимающийся комплексной реабилитацией детей с ОВЗ разного возраста, я получила неоценимый опыт взаимодействия со специалистами Даунсайд Ап и английскими коллегами».

И. Дробахина, зам. директора по научно-методической работе ГБУ СОИ СО «Реабилитационный центр города Каменска-Уральского»

Для сотрудников фонда были организованы два семинара зарубежных экспертов, которые также транслировались в 7 регионов России и Казахстан:

- В апреле 2015 г. – **семинар по вопросам развития коммуникации и речи детей раннего возраста с синдромом Дауна и с другими особенностями развития**. Его проводила доктор **Джулия Хьюз** – дипломированный специалист по развитию речи, аудиолог, директор службы поддержки семьи и ребенка британской благотворительной организации помощи плохо слышащим и глухим детям дошкольного возраста «Фонд Элизабет» (The Elizabeth Foundation). Одновременно она является консультантом Британской Ассоциации Даун Синдром.

- В мае 2015 г. – семинар **профессора Кристель Манске**, доктора философских наук, создателя и директора Института развития функциональных систем мозга в г. Гамбурге (Германия). Фрау Манске уже более 40 лет работает в качестве психолога и специального педагога с детьми, имеющими серьезные нарушения развития. Темы, которые обсуждались на семинаре, включали **круг вопросов когнитивного и речевого развития детей, а также касались поведенческих особенностей и путей их коррекции**.



ЭКСПЕРТНАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД ПРОВЕДЕНО:

26 экспертных выступлений с докладами и презентациями на всероссийских и межрегиональных конференциях, выставках, форумах.

17-19 сентября 2014 г.	Уфа	Всероссийская выставка-форум «Вместе ради детей! Ребенок должен жить в семье»
24 сентября 2014 г.	Екатеринбург	Конференция «Комплексный подход к оказанию ранней помощи детям с ограниченными возможностями здоровья. Семейно-центрированные технологии сопровождения семьи ребенка раннего возраста»
7 октября 2014 г.	Москва	X Съезд уполномоченных по правам ребенка в субъектах РФ
12-13 ноября 2014 г.	Москва	Всероссийская конференция «Оценка результатов программ проектов и услуг в сфере детства»
10 декабря 2014 г.	Москва	Круглый стол на тему «Трудоустройство и занятость людей с инвалидностью»
11-12 декабря 2014 г.	Калуга	Международная научно-практическая конференция «Опыт создания служб ранней помощи для детей с ограниченными возможностями здоровья от 0 до 3 лет»
24-26 марта 2015 г.	Москва	Международная выставка «Реабилитация. Доступная среда»
7 апреля 2015 г.	Москва	Круглый стол «Социальная поддержка ветеранов, инвалидов и иных социально незащищенных категорий граждан»
19 апреля 2015 г.	Москва	Фестиваль «Монтессори-весна»
21-24 апреля 2015 г.	Москва	Международная выставка «Интеграция. Жизнь. Общество. 2015»
21-22 мая 2015 г.	Калуга	Международная научно-практическая конференция «Социализация в образовательном пространстве для детей с ограниченными возможностями здоровья, детей-инвалидов, детей-сирот, детей, оставшихся без попечения родителей, детей, находящихся в трудной жизненной ситуации»
15-16 июня 2015 г.	Москва	Научно-практическая конференция «Система ранней помощи в региональном образовательном пространстве: опыт и стратегии развития»
22-23 июня 2015 г.	Санкт-Петербург	Международная практическая конференция «Белые ночи фандрайзинга»

РЕДАКЦИОННО-ИЗДАТЕЛЬСКАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ



Мария Фурсова, координатор редакционно-издательской деятельности:

«Для нашего отдела событием года стало присвоение журналу «Синдром Дауна. XXI век» номера ISSN. Теперь журнал входит в международный каталог периодических изданий и может быть размещен в серьезных библиотеках и на различных интернет-ресурсах. Присвоение журналу номера ISSN привлечет больше авторитетных, профессиональных авторов и партнеров.

В отчетный период вышел юбилейный, 50-й номер журнала «Сделай шаг». Впервые «Сделай шаг» появился в 1997 году как вестник Даунсайд Ап. Несколько листочков, размноженных на ксероксе и скрепленных степлером, тем не менее стали важным и на многие годы вдохновляющим начинанием».

ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД:

4 новых номера журналов «Сделай шаг» и «Синдром Дауна. XXI век» выпущены в свет;
3 книги – методических пособия переиздано;
19 600 экземпляров – составил общий тираж изданных книг и журналов;
2613 экземпляров изданных журналов и **1304** экземпляра изданных книг передано специалистам.

Журнал «Синдром Дауна. XXI век» зарегистрирован Федеральной службой по надзору за соблюдением законодательства в сфере массовых коммуникаций и охране культурного наследия (Роскомнадзор). Свидетельство о регистрации ПИ № ФС77-29964 от 17 октября 2007 г.

Журнал «Сделай шаг» зарегистрирован Федеральной службой по надзору в сфере связи, информационных технологий и массовых коммуникаций (Роскомнадзор). Свидетельство о регистрации ПИ № ФС77-53063 от 4 марта 2013 г.

Изданы новые выпуски журналов:

«Синдром Дауна. XXI век» № 1 (12), 2014 г., тираж 1500 экз.
«Синдром Дауна. XXI век» № 2 (13), 2014 г., тираж 1500 экз.
«Сделай шаг» № 2 (50), октябрь 2014 г., тираж 4800 экз.
«Сделай шаг» № 1 (51), апрель 2015 г., тираж 4800 экз.

Переизданы книги и брошюры:

Хрестоматия для родителей: Сборник статей, опубликованных в журнале «Сделай шаг» в 1997–2014 гг. (3-е изд.), тираж 3000 экз.

Синдром Дауна. Факты/ Сост. Е. В. Поле. (3-е изд.), тираж 3000 экз.

Двигательное развитие ребенка с синдромом Дауна. Пособие для специалистов/ Сост. Е. В. Поле, П. Л. Жиянова, Т. Н. Нечаева. (2-е изд., перераб. и доп.), тираж 1000 экз.



Все издания Даунсайд Ап родители и специалисты получают бесплатно:

- Журнал для родителей «Сделай шаг» рассылается всем семьям, зарегистрированным в Даунсайд Ап.
- Междисциплинарный научно-практический журнал «Синдром Дауна. XXI век» распространяется частично по подписке, частично – путем раздачи на конференциях и других мероприятиях, в которых участвует Даунсайд Ап.
- Книги и брошюры передаются родителям и специалистам. Все вновь зарегистрированные семьи получают комплект из 6-7 книг. Специалисты получают комплекты книг по запросу.

Новые тенденции в содержании журналов:

- В журнале «Синдром Дауна. XXI век» появляется все больше практико-ориентированных материалов отечественных авторов. Эти статьи мы стараемся связать с теоретическими материалами зарубежных коллег, тем самым «подкладываем» под отечественную практику крепкую научную базу.
- Из номера в номер медицинские статьи становятся все более профильными. Авторы пишут про конкретные проблемы: депрессии, болезнь Альцгеймера, стоматологические заболевания особых людей. Мы продолжим работу в этом ключе: ожидаем статьи от офтальмологов, аудиологов. Это делает журналы рабочими инструментами для конкретных специалистов.
- Все больше материалов посвящены жизни взрослых людей с синдромом Дауна – таков запрос читателей. Это значительно расширяет аудиторию, т.к. многие специалисты работают не с малышами, а с подростками и взрослыми. Эти же статьи дают ответы на вопросы большинства родителей. Особое место занимают материалы об успехах и образе жизни конкретных взрослых людей с синдромом Дауна, в том числе в России.

С форума Даунсайд Ап:

«Полина Львовна, раньше в темах Вы часто задавали мамам приблизительно такой вопрос: «Зачем я написала книги?» Книги написаны специально для меня и Варвары. Если бы не книги, у меня бы ничего не получилось».

Из переписки мамы ребенка с ведущим методистом Даунсайд Ап П.Л. Жияновой



«Ваши издания заняли достойное место в фонде нашей библиотеки, они востребованы различными категориями наших читателей. Будем очень рады, если вы поделитесь с нами новинками, станете постоянными партнерами».

Криницина Татьяна Васильевна, зав. отделом комплектования Алтайской краевой специальной библиотеки

«Пять лет я работаю с детьми с синдромом Дауна, и только поддержка вашего журнала и книг, которые мне удается получить на ваших семинарах, помогают в работе. БОЛЬШОЕ ВАМ СПАСИБО!»

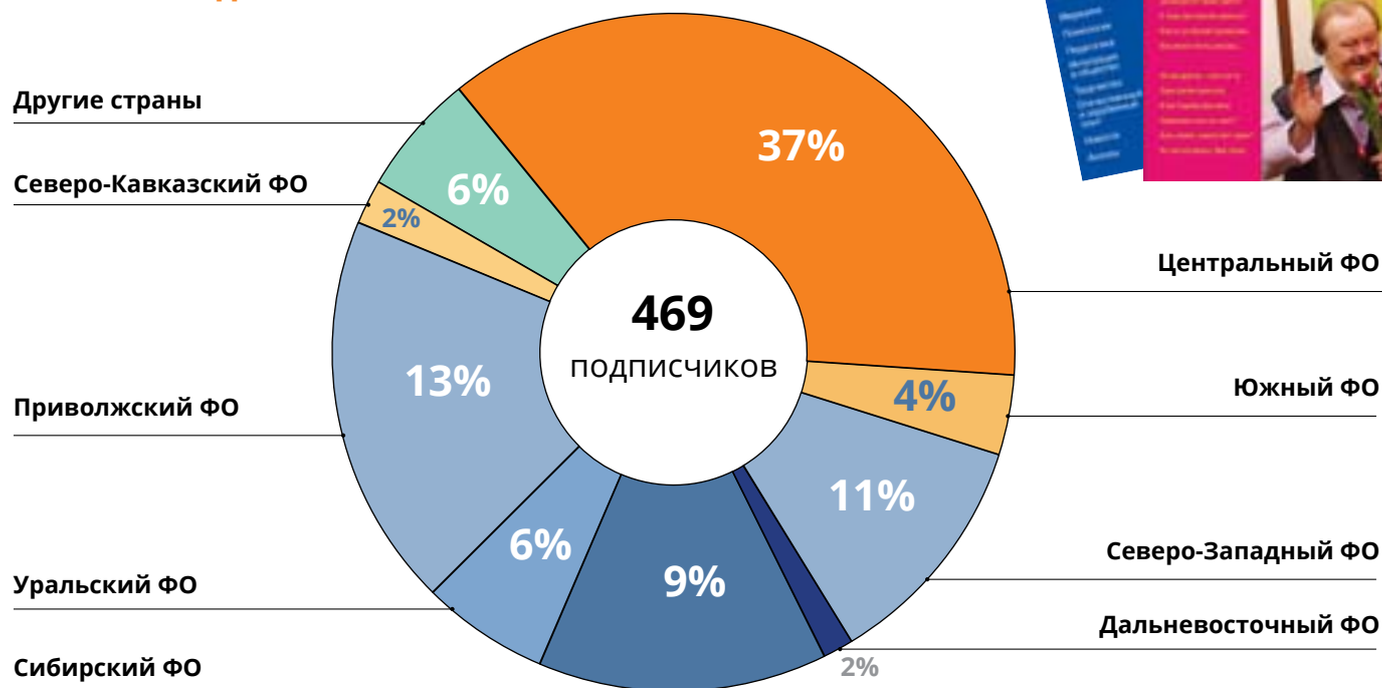
Учитель-дефектолог реабилитационного центра, г. Нижнеудинск



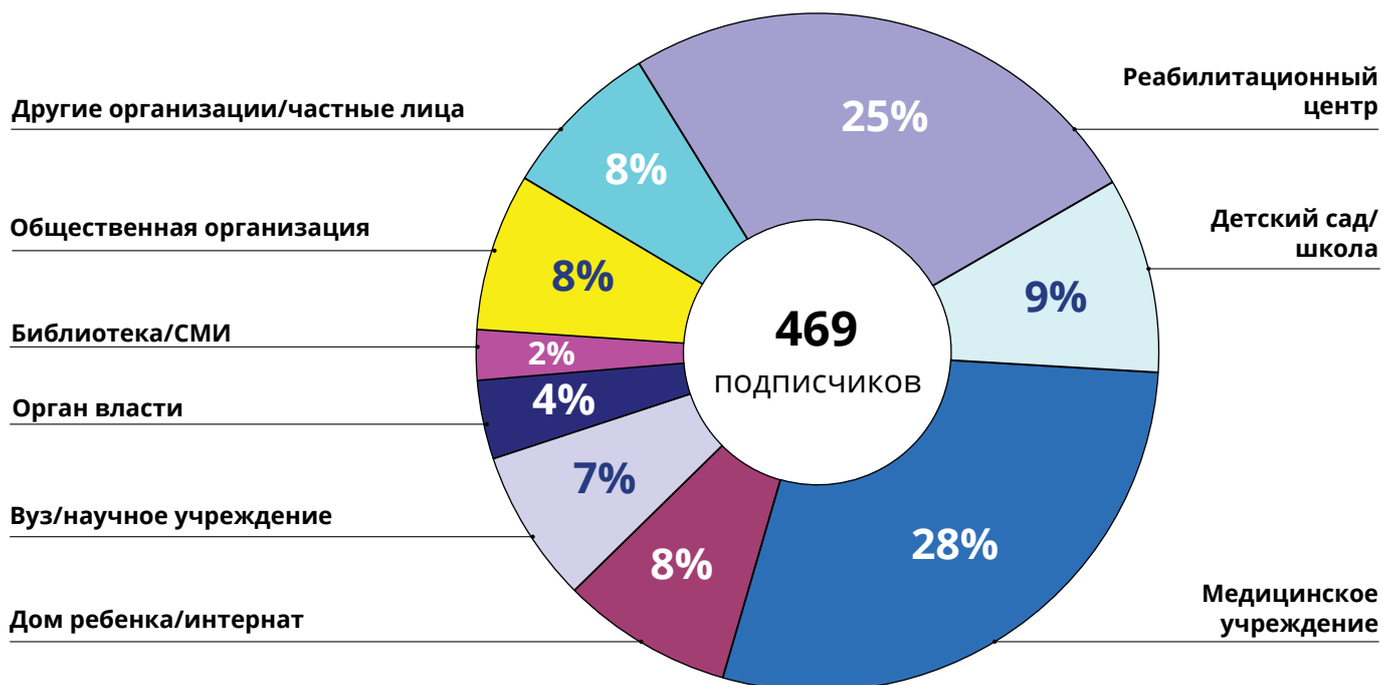
ЖУРНАЛ «СИНДРОМ ДАУНА. XXI ВЕК»: ЕГО РАСПРОСТРАНЕНИЕ И ОЦЕНКА ЧИТАТЕЛЯМИ



ГЕОГРАФИЯ ПОДПИСЧИКОВ ЖУРНАЛА



РАСПРЕДЕЛЕНИЕ ПОДПИСЧИКОВ ПО ТИПАМ ОРГАНИЗАЦИЙ



ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД проведено очередное анкетирование подписчиков и читателей журнала. Собрано **178** бумажных и электронных анкет. Мы очень рады, что журнал продолжает получать самые высокие оценки и прекрасные отзывы от своих подписчиков и читателей.

93% участников анкетирования поставили журналу общую оценку от 8 до 10 баллов из 10 возможных;

90% поставили 8-10 баллов из 10 за интересность журнала;

78% оценили пользу журнала для своей работы на 8-10 баллов из 10.

Отзывы читателей о журнале

«Читаем журнал третий год. В каждом номере востребованная временем и работой информация. Статьи интересные, познавательные. Причем используем материалы журнала не только для работы с детьми с синдромом Дауна, но и с другими нарушениями развития. Всем, кто участвует в разработке и выпуске журнала, – огромное спасибо!»

Зав. отделением реабилитационного центра, г. Можайск

«Я считаю, что журнал – это важная психологическая поддержка родителей детей с синдромом Дауна. А нам, врачам, он помогает найти и подобрать правильные слова, примеры, чтобы как можно больше таких детей осталось в семьях!»

Заведующая медико-генетическим центром, г. Тула

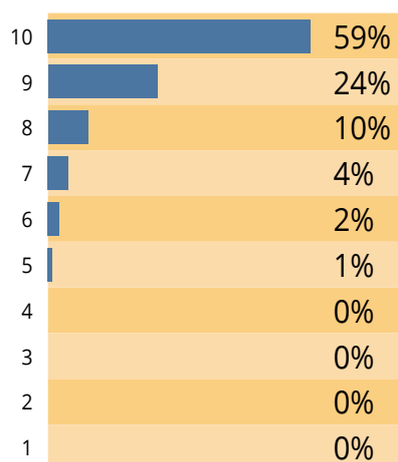
«Журнал воспитывает позитивный взгляд на людей с синдромом Дауна у массового читателя, востребован у специалистов, вызывает интерес у родителей детей с синдромом Дауна. Хотелось бы видеть еще больше практического материала, большей периодичности: 6 номеров в год!»

Главный библиограф Алтайской краевой специальной библиотеки, г. Барнаул

«Журнал очень информативен, очень полезен в работе со студентами, помогает формировать мировоззрение будущих специалистов».

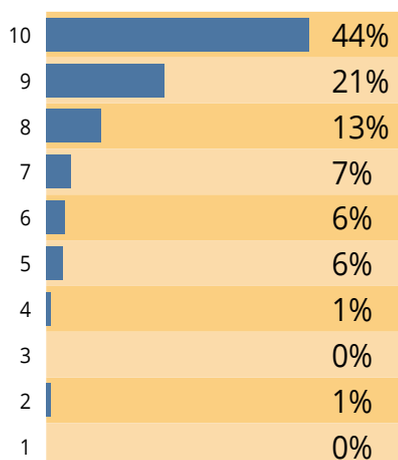
Заведующий кафедрой олигофренопедагогики, г. Минск

Оценка журнала в целом
Баллы от 1 до 10

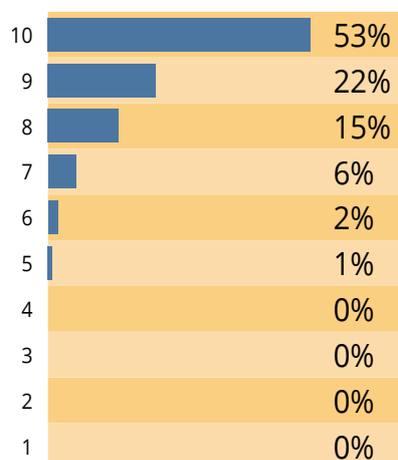


В среднем **каждый экземпляр журнала читают более 7 специалистов!** Это говорит о том, что журнал очень востребован и каждый его экземпляр работает не на одного профессионала, а на семь.

Насколько журнал полезен
Баллы от 1 до 10



Насколько журнал интересен
Баллы от 1 до 10



ПРОСВЕТИТЕЛЬСКАЯ РАБОТА

Юлия Колесниченко, руководитель пресс-службы:

«С каждым годом мы вкладываем все больше усилий в PR-направление нашей работы. При этом PR для нас – это и PR, то есть public relations, общественные связи, и просветительская работа в обществе. Мы отдаем себе отчет, что именно благодаря средствам массовой информации дети с особенностями развития перестают быть «невидимыми» для населения, а наша работа получает понимание и поддержку. Мы благодарны всем журналистам, которые освещают нашу тему. И с радостью замечаем, что с каждым годом количество (и качество!) упоминаний о работе фонда «Даунсайд Ап» в СМИ растет. За этот отчетный период их количество удвоилось по сравнению с предыдущим – 292 вместо 158! Такими же темпами растет и количество наших подписчиков в социальных сетях – сегодня на новости фонда там подписано около 7000 человек. Присоединяйтесь к нам в Фейсбуке, ВКонтакте и Инстаграм».



ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД ОПУБЛИКОВАНО:

292 материала о синдроме Дауна и работе фонда «Даунсайд Ап» в СМИ. Среди них:

36 передач центральных телеканалов (Первый канал, «Россия-1», НТВ, ТВЦ, ОТР, LifeNews, «Дождь» и др.);

17 радиопередач («Маяк», «Эхо Москвы», РСН, «Наше радио», «Сити-ФМ», «Подмосковье» и др.);

32 новостных выпуска информагентств (МИА «Россия сегодня», ТАСС, «Интерфакс», «Регнум», АСИ и др.);

207 публикаций в печатных СМИ и интернет-СМИ («Форбс», «Коммерсантъ», «Аргументы и факты», «Аргументы недели», «Домашний очаг», N-Style, PROСпорт, «Лента.ру», «Газета.ру», «Семья.ру», Woman.ru, «Православие и мир», «Милосердие», «Филантроп» и др.);

6699 подписчиков в социальных сетях – Фейсбуке, ВКонтакте, Инстаграм;

Тысячи сообщений на общественных форумах и в ведущих социальных сетях.





Звездный десант

Накануне Международного дня инвалидов, который во всем мире отмечается 3 декабря, в гости к подопечным Даунсайд Ап приехали известные артисты, среди которых был популярный телеведущий, шоумен и музыкант Александр Пушкин и любимец всех детей Берилея, которого великолепно играет артист театра и кино, Посол Даунсайд Ап Ричард Бондарев. Гости вместе с детьми водили хоровод и делали елочные игрушки. В конце мероприятия всех участников ожидало чаепитие с тортом и пряниками.

Александр Пушкин: «Праздник замечательный. Главное – детишки очень веселые и радостные.

В нашем мире это, наверное, самое важное. У них есть то, чего уже практически не осталось у нас, у людей без лишней хромосомы, – все малыши очень искренние. И спасибо им за это большое».

Ричард Бондарев: «На мой взгляд, необходимо в жизни помимо своей работы делать

что-то еще. Что-то, что было бы важно не только для тебя, но и для окружающих, потому что мы очень часто закрываемся в своем мире и не видим, что происходит вокруг. Очень важно не отворачиваться от проблем, видеть их, стараться помочь, ведь если мы будем не замечать трудности, то они не будут решаться, а будут только усугубляться и разрастаться».

21 марта – Всемирный день человека с синдромом Дауна – был очень активно освещен в СМИ при участии Даунсайд Ап

Домашний Очаг

19.03.2015

«Домашний Очаг», мнение эксперта – комментарий **Татьяны Нечаевой:**

«Для того чтобы ребенок с синдромом Дауна мог стать самостоятельным взрослым и был включен в жизнь общества, необходимо несколько вещей. Во-первых, это готовность общества принять человека, отличающегося от других. Во-вторых, наличие возможности детям с особенностями развития накапливать социальный опыт, знания и представления об окружающем мире в той же степени, как и их сверстникам. И наконец, это помощь специалиста,

причем она должна быть оказана не только малышу, но и всей его семье».

http://www.goodhouse.ru/family_and_children/psihologiya/realnaya-istoriya-usynovit-i-polyubit-rebenka-s-sindromom-dauna/3/

АРГУМЕНТЫ НЕДЕЛИ

20.03.2015

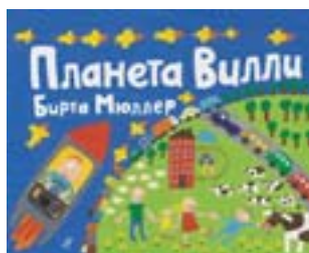
«Аргументы недели» – интервью «Одной толерантности недостаточно»:

– С какими мифами вы боретесь наиболее активно?

– Думаю, все мифы порождаются самым главным – что люди с синдромом

Дауна необучаемы. Но это не так. Наличие синдрома – это не синоним глубокой умственной отсталости. При поддержке семьи и помощи специальных педагогов такой ребенок сможет пройти те же ступени развития, что и его обычные сверстники – возможно, немного позже. И кстати, лучше всего с мифами борются сами наши маленькие подопечные и их семьи – собственным примером. Как только мы начнем встречать детей с синдромом Дауна на любой детской площадке, в театре, в кино, в саду и в школе, мифы и предрассудки в обществе, думаю, исчезнут сами собой.

<http://argumenti.ru/charity/2015/03/392806>



Книжка о мальчике с синдромом Дауна «Планета Вилли»

Одним из самых знаменательных событий года стал выход книжки-картинки «Планета Вилли». Эту историю написала и нарисовала мама Вилли – известный иллюстратор из Германии Бирта Мюллер. Участие в подготовке

книги, вышедшей в издательстве «Самокат», приняли **сотрудники фонда «Даунсайд Ап»** – они **подготовили предисловие к русскому изданию**. 30 ноября в ЦДХ на Крымском валу в рамках книжной ярмарки Нон/фикшн прошла презентация книги. Она вышла в декабре 2014 г., а к апрелю ее тираж уже почти закончился – настолько она оказалась востребована. По решению издательства **60 рублей с каждого экземпляра книги перечисляются на программы развития для подопечных Даунсайд Ап**.

28 апреля 2015 г. в Даунсайд Ап прошла встреча с автором книги. Мама Вилли поделилась с аудиторией рассказом о тех проблемах, с которыми

пришлось столкнуться семье, о своем опыте поддерживающей коммуникации с сыном, о том, как особенный малыш внес коррективы в жизнь семьи.



ПРИВЛЕЧЕНИЕ СРЕДСТВ



Ирина Меньшенина, директор по развитию:

«Прошедший год ярко подчеркнул одну особенность Даунсайд Ап: любое фандрайзинговое мероприятие несет большую просветительскую функцию, и, наоборот, наши просветительские акции мотивируют людей делать пожертвования в помощь детям с синдромом Дауна. Эти два направления нашей деятельности неразрывно связаны. И в этой части отчета приведены самые яркие тому примеры».

ОСНОВНЫЕ ИТОГИ ЗА ОТЧЕТНЫЙ ПЕРИОД:

57 033 445 рублей привлечено;

104 компании поддержали фонд финансами, бесплатными товарами и услугами

15 045 частных лиц сделали пожертвования в ходе масштабной благотворительной эстафеты «Переверни мир»;

Пять мероприятий в рамках проекта «СПОРТ ВО БЛАГО» проведено в Москве;

Четыре партнерских спортивных мероприятия организовано в Москве;

17 мероприятий в рамках проекта «СПОРТ ВО БЛАГО» проведено НКО-партнерами в 7 регионах России;

Введена система регулярных пожертвований через сайт фонда;

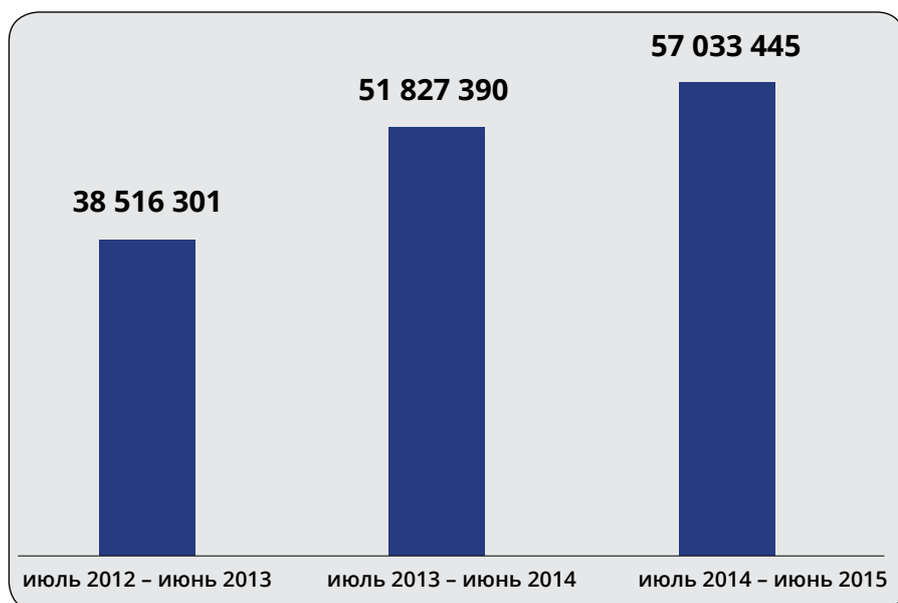
2920 частных лиц сделали пожертвования, из них **2273** сделали разовое перечисление, **648** – два и более, а регулярные пожертвования делали **253** человека;

310 наборов Нумикона для родителей и **94** набора для специалистов продано;

20 выпусков новостных и фандрайзинговых рассылок увидели свет.

ДИНАМИКА РОСТА ОБЪЕМОВ ПРИВЛЕЧЕННЫХ СРЕДСТВ (РУБ.)

Без учета привлеченных бесплатных услуг и товаров



*Кудрявцев Антон Викторович,
директор по стратегическому
развитию PepsiCo Россия:*

«Пятилетнее сотрудничество с благотворительным фондом «Даунсайд Ап» стало неотъемлемой частью корпоративной социальной ответственности компании PepsiCo, а участие в мероприятиях фонда стало доброй традицией для наших сотрудников, и я сам, профессионально занимаясь бегом, стараюсь не упускать возможности быть участником благотворительных забегов».

ПРОЕКТ «СПОРТ ВО БЛАГО» В МОСКВЕ

Даунсайд Ап развивает всероссийский проект «СПОРТ ВО БЛАГО» с целью мобилизации ресурсов общественности, широких кругов населения, увлекающихся спортом и выступающих за здоровый образ жизни, в пользу детей с синдромом Дауна. Проект стал первым в России пропагандировать продвижение идеи помощи людям с ограниченными возможностями посредством организации спортивных соревнований для обычных людей.

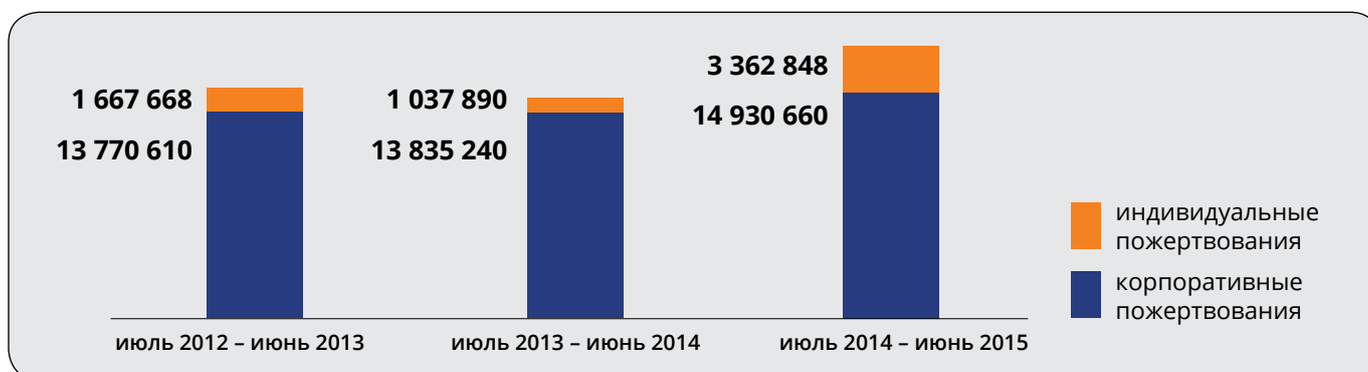
Цели проекта:

- Создание общественной среды, дружественной к людям с синдромом Дауна.
- Сбор средств на программы поддержки семей, воспитывающих детей с синдромом Дауна.
- Мотивация людей с синдромом Дауна к занятиям спортом.
- Создание спортивной платформы для объединения людей, НКО, коммерческих структур и органов власти вокруг благородного дела помощи людям с ограниченными возможностями в России.

Участниками проекта являются спортсмены, любители активного образа жизни, люди с синдромом Дауна и члены их семей.

РОСТ ОБЪЕМОВ ПРИВЛЕЧЕННЫХ СРЕДСТВ ПО ПРОЕКТУ «СПОРТ ВО БЛАГО» В МОСКВЕ (РУБ.)

Без учета привлеченных бесплатных услуг и товаров



В Москве за отчетный период в рамках проекта «СПОРТ ВО БЛАГО» успешно проведено **пять** крупных благотворительных мероприятий, на которых собрано **18 293 508** рублей:

- 19-й велопробег (август 2014 г.).
- 6-й осенний турнир по мини-футболу среди корпоративных команд (ноябрь 2014 г.).
- 12-я лыжная мультигонка (февраль 2015 г.).
- 7-й весенний турнир по мини-футболу среди корпоративных команд (апрель 2015 г.).
- 6-й легкоатлетический пробег (май 2014 г.).

Даунсайд Ап и СПОРТ ВО БЛАГО были организаторами **четырёх** партнерских корпоративных соревнований, на которых привлечено **2 248 117** рублей:

- Приключенческая мультигонка «Экстра Миля» с компанией Делойт (сентябрь 2014 г.).
- Легкоатлетический пробег Societe Generale (сентябрь 2014 г.).
- Турнир по доджболу (март 2015 г.).
- Легкоатлетический пробег Societe Generale (май 2015 г.).



Лыжную гонку «СПОРТ ВО БЛАГО» личным участием поддержали **представители паралимпийской сборной России под руководством Сергея Шилова, шестикратного паралимпийского чемпиона** по лыжным гонкам, семикратного чемпиона мира по лыжным гонкам, четырехкратного чемпиона Европы, двукратного обладателя Кубка мира по лыжным гонкам, многократного призера чемпионатов континента по легкой атлетике.



«СПОРТ ВО БЛАГО» В РЕГИОНАХ РОССИИ

Благодаря поддержке Министерства экономического развития России проект «СПОРТ ВО БЛАГО» стал всероссийским. С 2012 г. Даунсайд Ап обучает некоммерческие организации, чьей миссией является улучшение качества жизни людей с ограниченными возможностями, включая людей с синдромом Дауна, технологиям и методикам проведения спортивных благотворительных мероприятий СПОРТ ВО БЛАГО.

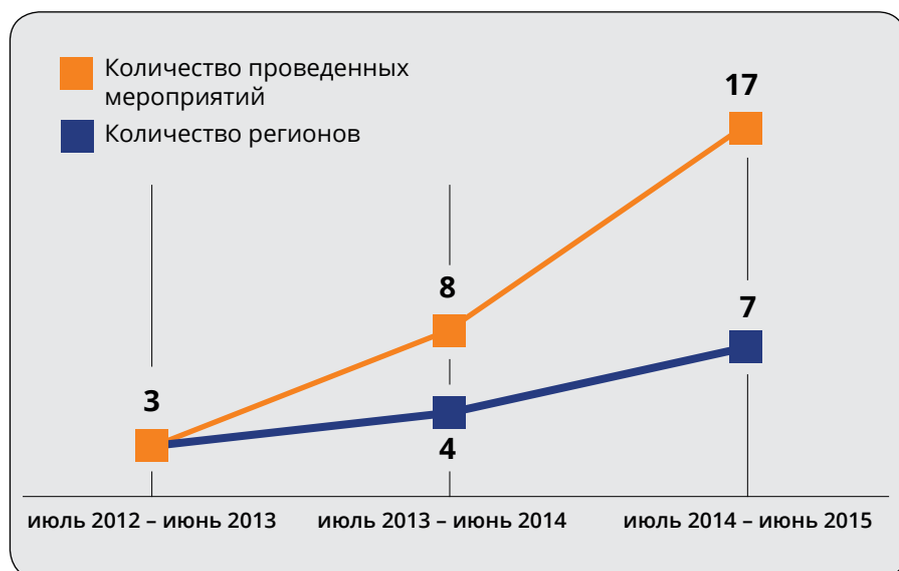
На с. 39 в разделе «Образовательная деятельность» описано обучение, которое НКО прошли за отчетный период. Все НКО-партнеры перечислены в разделе «Благодарим партнеров и доноров» на с. 60.

Андрей Вячеславович Потап, Менеджер Управления кадровых проектов, Департамент карьерного менеджмента и развития персонала ПАО Росбанк:

«Лично мне участие в проектах «СПОРТ ВО БЛАГО» помогло по-другому посмотреть на детей с синдромом Дауна. Раньше мне доводилось только слышать об их улыбчивости и искреннем дружелюбии, но лично общаться не приходилось. Благодаря проектам я не только убедился в правильности услышанных ранее утверждений, но и почувствовал, что мы на равных».



РОСТ ЧИСЛА РЕГИОНОВ И КОЛИЧЕСТВА ПРОВЕДЕННЫХ МЕРОПРИЯТИЙ ПРОЕКТА «СПОРТ ВО БЛАГО» В РЕГИОНАХ РОССИИ (БЕЗ МОСКВЫ)





1. Москва
2. Свердловская обл.
3. Самарская область
4. Нижегородская обл.
5. Республика Башкортостан
6. Омская область
7. Волгоградская область
8. Кировская область



Обученные НКО становятся партнерами проекта «СПОРТ ВО БЛАГО» и начинают проводить спортивные благотворительные мероприятия в своих регионах. **Все собранные деньги остаются у региональных НКО и передаются на программы помощи детям с синдромом Дауна в данном регионе.** С каждым годом растут показатели по партнерству региональных НКО с местными властями, вовлечению СМИ, количеству участников благотворительных мероприятий. Закономерным следствием является и рост сумм привлеченных денежных средств и объемов товаров и услуг.

РОСТ ОБЪЕМОВ ДЕНЕЖНЫХ СРЕДСТВ, ТОВАРОВ И УСЛУГ, ПРИВЛЕЧЕННЫХ НА МЕРОПРИЯТИЯХ «СПОРТ ВО БЛАГО» В РЕГИОНАХ РОССИИ



**ОБЩЕЕ КОЛИЧЕСТВО УЧАСТНИКОВ
МЕРОПРИЯТИЙ «СПОРТ ВО БЛАГО»
В РЕГИОНАХ РОССИИ**



В результате продвижения проекта «СПОРТ ВО БЛАГО» **развивается и укрепляется общий потенциал региональных НКО**. А это значит, что они могут оказывать все больше помощи – и все лучшего качества – своим **подопечным: детям с синдромом Дауна** и другими особенностями развития и их семьям.

«Мы стали финансово стабильней, профессиональней – благодаря вебинарам, проводимым Даунсайд Ап. Благодаря Даунсайд Ап специалисты нашего Дома ребенка прошли обучение, мы смогли познакомиться с другими региональными организациями. Мы нашли общий язык с органами власти (правда, пока не по всем вопросам). Отношение к нашим детям меняется в лучшую сторону. Нам охотно помогают волонтеры и неравнодушные люди. Нам по силам многое».

*РООП «Добрые сердца»,
г. Рязань*

«Самое главное, на мой взгляд, внутреннее изменение – это сплочение нашей организации во время подготовки и проведения спортивно-массовых мероприятий «СПОРТА ВО БЛАГО». Все больше СМИ просто сами приходят к нам за сюжетом. Налаживается и активно продолжается сотрудничество с государственной властью на всех уровнях. У нас появилась служба поддерживаемого сопровождаемого проживания для молодых людей с ОВЗ и синдромом Дауна, включены занятия по методике Нумкон».

НРООПДиМ «Верас», г. Нижний Новгород



БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЕ АКЦИИ И МЕРОПРИЯТИЯ

28-31 августа 2014 г.

Восхождение на гору Арагац

Состоялось 5-е благотворительное восхождение наших сторонников на самую высокую точку Армении – гору Арагац (4090 м). Этот давно потухший вулкан – четвертая по высоте вершина в Армянском нагорье. Традиционно к участию в этом особом мероприятии приглашает Президент нашего фонда Марлен Манасов. Участники восхождения также получили уникальную возможность прикоснуться к истории и культуре армянского народа, ощутить гостеприимство и колорит древнего Еревана и его окрестностей. Они внесли **859 644** рубля на развивающие программы для подопечных фонда.

20 сентября 2014 г.

Концерт джазового квартета Игоря Бутмана

Концерт прошел в Государственном геологическом музее им. В.И. Вернадского РАН в Москве при поддержке ИК «ВЕЛЕС Капитал». Для гостей выступил квартет под управлением Игоря Бутмана, всемирно известного джазового саксофониста и народного артиста России. По итогам мероприятия в фонд поступило более **1,2 млн** рублей.

*Шиленков Евгений Викторович,
заместитель генерального ди-
ректора по активным опера-
циям ООО «ИК ВЕЛЕС Капитал»:*

«Лично про себя могу сказать, что в процессе взаимодействия с фондом узнал многое о синдроме Дауна. Работа занимает много времени и сил, порой зарываешься по уши, становишься более черствым, сухим. А общение с фондом и возможность помочь детям с синдромом Дауна как бы возвращает тебя в реальность. Понимаешь, что есть и другая жизнь, другие проблемы. Например, людям с синдромом Дауна сложнее адаптироваться в обществе. Но мы можем помочь им справиться с этой несправедливостью. Это даже не социальный долг, а искреннее желание поддержать, ведь им наша помощь нужнее, чем многим другим».





8 октября 2014г.

«Охотничий аукцион»

По традиции в пользу подопечных Даунсайд Ап провела ежегодную «Встречу без галстуков» и благотворительный аукцион компания «Оружейно-охотничий консалтинг». Местом встречи, как всегда, стал Спортинг Клуб Москва, а ее участниками – производители оружия и оптики, аутфиттеры из разных стран мира и российские охотники. Лоты для аукциона представили компании «Росимпекс», Hans Wrage, Fausti Stefano S.R.L., Johan Springer's Erben, IWT, David Denies Company, а также аутфиттеры из Чехии. Всего было собрано и направлено на программы ранней помощи **750 000** рублей.

9 декабря 2014 г.

Рождественская ярмарка в офисе банка ВТБ 24

На ярмарке были выставлены разнообразные hand-made поделки, открытки, игрушки, бижутерия и многие другие вещи, сделанные родителями детей с синдромом Дауна, сотрудниками Даунсайд Ап и друзьями фонда – все они были раскуплены за несколько часов. Сотрудники банка получили огромный заряд положительных эмоций и приобрели незабываемые новогодние подарки. Итог акции превзошел все ожидания: руководство банка приняло решение удвоить собранную сумму. Таким образом, **366 420** рублей были направлены на развивающие программы для детей с синдромом Дауна.



Декабрь 2014 г.

Акция «Новогодняя благотворительная елка»

В офисах компаний Visa, Clifford Chance и «СТС Эвентим РУ» были размещены новогодние елки, на которых помимо обычных игрушек были развешаны открытки-пожелания ребятам с синдромом Дауна. Все просьбы были очень взрослые: не традиционные плюшевые мишки или куклы, а урок по развитию речи, занятие по подготовке к школе и др. Сотрудники компаний смогли подарить таких подарков особым детям на **108 570** рублей.

Эндрю Торре, Генеральный директор Visa в России:

«На меня произвело сильное впечатление общение с детьми с синдромом Дауна, которые пришли посмотреть игру на одном из благотворительных турниров. Трудно забыть радостные лица малышей, а также их родителей – тех, кто каждый день буквально совершает подвиг, вкладывая все свои силы и энергию в то, чтобы помочь этим детям стать полноценными членами общества. По моему глубокому убеждению, семьи, которые воспитывают детей с синдромом Дауна, не должны оставаться один на один со своими проблемами, наша общая задача помочь им в их нелегком деле. Хорошо, что есть такие организации, как фонд «Даунсайд Ап», который делает много полезного в этом направлении».



Акция «Переверни мир!» вошла в список **30 лучших социальных проектов России**, согласно ежегодной Программе «Лучшие социальные проекты России», проходящей при поддержке Правительства города Москвы, Агентства стратегических инициатив, Департамента природопользования и охраны окружающей среды города Москвы.



Декабрь 2014 – февраль 2015 г.

Благотворительная акция «Переверни мир!»

11 декабря 2014 г. фонд «Даунсайд Ап» при поддержке компании Qiwi запустил уникальную всероссийскую благотворительную акцию «Переверни мир!». Для участия любой желающий мог разместить в социальных сетях свое перевернутое фото с хэштегом #перевернимир, сделать пожертвование на программы помощи детям с синдромом Дауна и передать эстафету друзьям.

7 апреля 2015 г.

Благотворительный концерт солистов театра «Геликон-опера»

Концерт прошел в Государственном геологическом музее имени В.И. Вернадского РАН. Мероприятие состоялось при поддержке инвестиционной компании «ВЕЛЕС Капитал».

Солисты «Геликон-оперы» – Лидия Светозарова и Дмитрий Хромов – исполнили для гостей лучшие произведения российской и зарубежной оперной музыки. Аккомпанировал солистам концертмейстер Сергей Чечетко. **277 100** рублей, собранных на благотворительном вечере, переданы Даунсайд Ап на реализацию программ поддержки семей детей с синдромом Дауна.

По итогам акции было собрано **2 600 000** рублей, что более чем в два с половиной раза превзошло ожидания. Около **16 000** человек перевернули свои фотографии в поддержку. Сотни СМИ осветили акцию.

Акция «Переверни мир!» стала **самым массовым проектом в истории фонда** – ее поддержали пользователи соцсетей со всей России, звезды, политики, общественные и коммерческие организации.

16-21 марта 2015 г.

Акция «Оранжевое настроение», посвященная Дню человека с синдромом Дауна

В течение всей предпраздничной недели в офисах компаний ИК «ВЕЛЕС Капитал», Росбанк, Clifford Chance, ЗАО «ВИП Сервис» были установлены ящики для сбора пожертвований в пользу детей с синдромом Дауна. Каждый сотрудник мог внести свой вклад в общее дело помощи, а также присоединиться к «оранжевому настроению»: надеть оранжевый галстук, раздать оранжевые шарики или апельсины, сделать памятное фото и разместить его в социальных сетях.

МИЛОСЕРДИЕ.RU

православный портал о благотворительности и социальной деятельности

29.01.2015

«Мы гордимся нашей акцией, для нас это был большой опыт, – заметила Ирина Меньшенина. – Это один из примеров, когда нашу простую инициативу подхватывают другие». Акция привлекла и различные кинотеатры, рестораны и другие компании: они переворачивают свои афиши, объявления, плакаты».

<https://www.miloserdie.ru/article/socialnaya-reklama-v-rossii-popkorn-nagrelsy-a-i-skoro-vystrelit/>

ФИЛАНТРОП

ЭЛЕКТРОННЫЙ ЖУРНАЛ О БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОСТИ

23.01.2015

«– Первоначальная цель акции – 1 миллион рублей, но эстафета продолжается. Какие планы, надежды, цели?»

– Хотим привлечь к акции новых участников, задействовать новые средства массовой информации, новые площадки. Очень показательным моментом для нас было то, что последний благотворительный взнос ушедшего года в рамках данной акции, например, был сделан в новогоднюю ночь ровно за 15 минут до боя курантов. А следующее пожертвование – в первый же час нового года. И даже долгие праздники не заставили людей забыть о нашей благотворительной акции – они продолжали переворачивать мир для особых детей, передавая эстафету новым и новым участникам».

ПОМОЩЬ КОМПАНИЙ

За отчетный период компании Boeing, Deloitte, VISA, филиал корпорации «Шеврон Нефтегаз Инк», «Лаборатория Касперского», «Маттел» и HSBC профинансировали программы и проекты фонда продолжительностью от 2 месяцев до 1 года.

В условиях кризиса многие компании пересмотрели политику благотворительной деятельности, вовлекая в нее клиентов. Например, компания NOONE перечисляет в Даунсайд Ап процент с продаж, осуществленных через интернет-магазин. Тысячи клиентов компании PickPoint направляют сдачу от получения услуги в пользу фонда.

Большое число компаний помогает фонду при помощи организации корпоративного волонтерства. В течение отчетного периода сотрудники Boeing, ExxonMobil, КПМГ, «Шеврон Нефтегаз Инк», ВТБ 24 (ПАО), UBS, VISA упаковывали журналы для родителей в конверты, формировали пакеты литературы, готовили к отправке коробки Нумикона, приводили в порядок территорию и помещение фонда и многое другое.

Пять компаний: «СТС Эвентим Ру», «Спектрум», «Гарс-Телеком», «СиЭм-Эс», «Трансаммония АГ» – приняли участие в акции «Новогодние от-

крытки». Вырученные средства были направлены в пользу детей с синдромом Дауна.

В канун Международного женского дня по приглашению компании «АО Юни-Кредит Банк» Даунсайд Ап принял участие в благотворительной ярмарке. Внося благотворительное пожертвование, сотрудники банка могли получить на память тюльпаны, праздничные открытки и специальные «папирусы с пожеланиями». Все экспонаты ярмарки стали прекрасными подарками коллегам и близким на 8 Марта.

ПРОДАЖА НУМИКОНА

Даунсайд Ап является членом Международной профессиональной ассоциации развития Нумикона. Наш фонд наделен правом проводить семинары по данной методике в России, выдавать слушателям сертификаты международного образца, а также продавать русифицированную версию Нумикона в России. Даунсайд Ап перевел на русский язык и адаптировал набор инструкций по применению Нумикона в домашних условиях и в учреждениях системы образования и соцзащиты.

В октябре 2014 г. Даунсайд Ап получил новый **российский сертификат соответствия на весь ассортимент продукции Нумикон**.

В настоящий момент в Даунсайд Ап можно приобрести набор для родителей «Нумикон: набор для занятий дома», набор для специалистов «Нумикон для специалистов. Базовый уровень» и 13 наименований других комплектов.

За отчетный период **продано 310 наборов для родителей и 94 набора для специалистов**. Расходы на приобретение Нумикона составили 1 350 706 руб.; реализовано на сумму 2 879 968 руб. Все вырученные средства направлены на программы поддержки детей с синдромом Дауна и их семей.

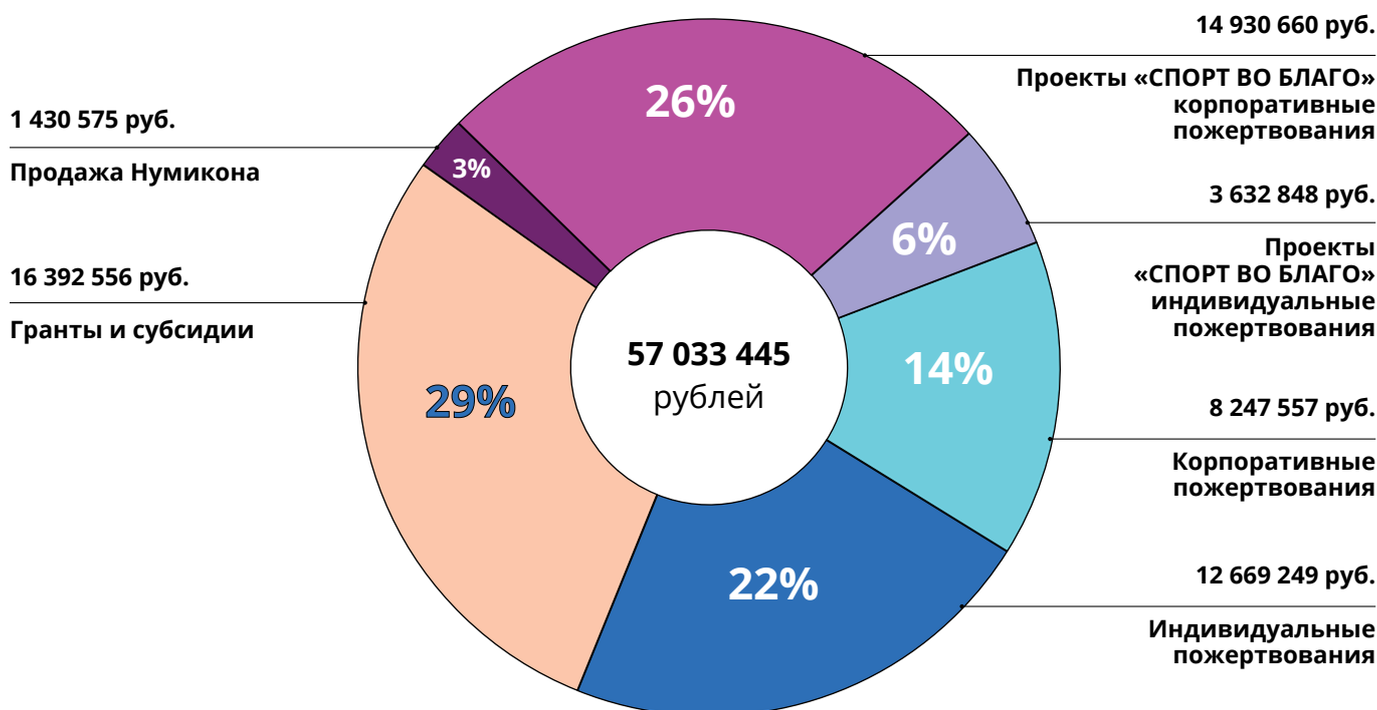
Нумикон – это английский мультисенсорный материал и методика для обучения детей математике. Нумикон особенно полезен и эффективен при обучении детей, имеющих сложности с формированием математических представлений, в том числе детей с синдромом Дауна.



Семьи из крупных населенных пунктов России не платят за доставку купленного Нумикона благодаря помощи партнерской курьерской экспресс-доставки PickPoint.

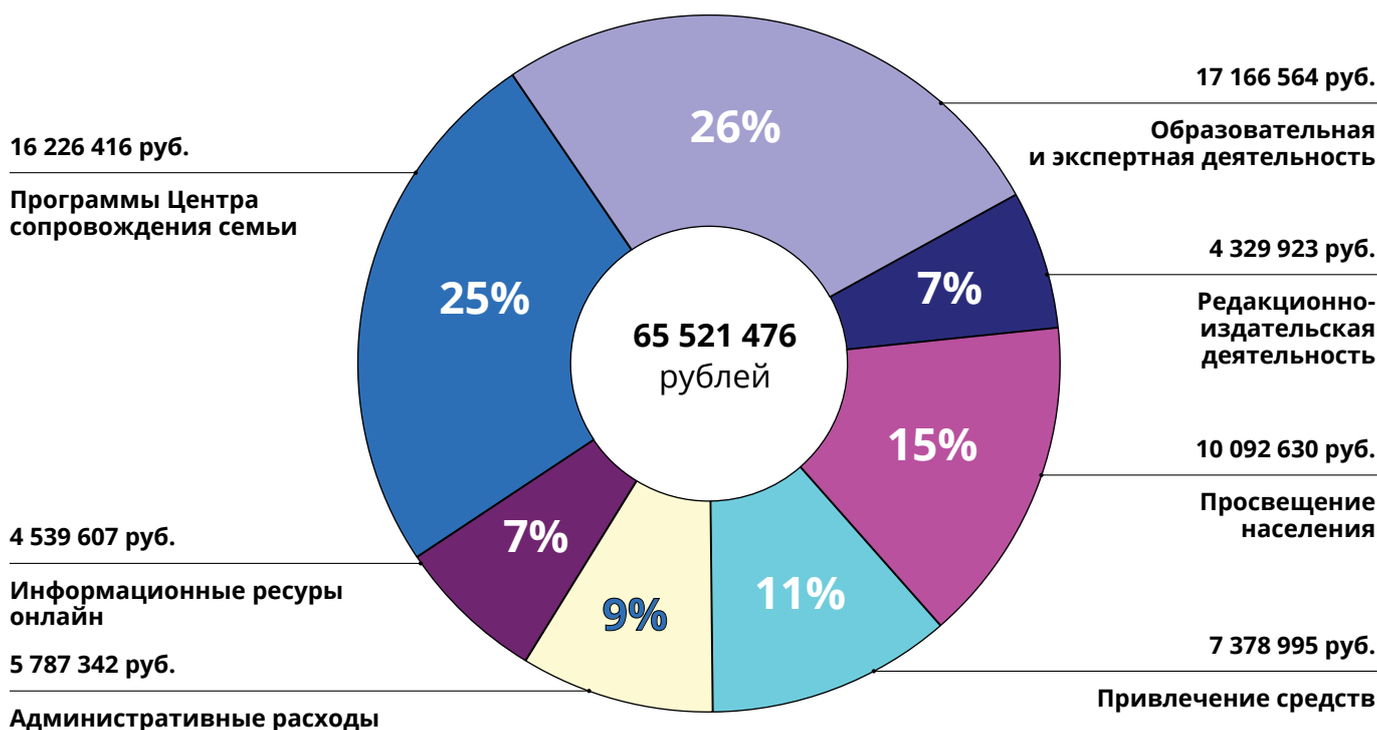
ИСТОЧНИКИ ПОСТУПЛЕНИЯ СРЕДСТВ

57 033 445 рублей составил объем средств, привлеченных за отчетный период.



СТРУКТУРА РАСХОДОВ

65 521 476 рублей составил объем средств, израсходованных за отчетный период; 9% составляют административные расходы.



БЛАГОДАРИМ ПАРТНЕРОВ И ДОНОРОВ

Федеральные правительственные, научные и другие организации

- Министерство экономического развития РФ
- Федеральное агентство по печати и массовым коммуникациям
- Совет при Президенте РФ по делам инвалидов
- Фонд поддержки детей, находящихся в трудной жизненной ситуации
- ГУ «Медико-генетический центр РАМН»
- Российская медицинская академия последипломного образования Министерства здравоохранения РФ
- Российский национальный исследовательский медицинский университет им. Н. И. Пирогова
- ФГБНУ «Институт коррекционной педагогики РАО»

Правительственные организации, вузы и другие организации города Москвы

- Департамент социальной защиты населения г. Москвы
- Департамент образования г. Москвы.
- Департамент здравоохранения г. Москвы
- Комитет общественных связей г. Москвы
- Уполномоченный по правам ребенка г. Москвы Е.А. Бунимович
- Управление образования ЦАО Департамента образования г. Москвы
- МГПУ (Московский государственный педагогический университет)
- МГППУ (Московский городской психолого-педагогический университет)
- Региональная благотворительная общественная организация «Центр лечебной педагогики»
- Региональная общественная организация инвалидов «Перспектива»
- Негосударственное образовательное учреждение «Школа святого Георгия»
- Региональная общественная организация «Время перемен»
- АНО «Центр поддержки и социализации детей и подростков с особенностями развития «Свиток»
- Благотворительный фонд «Культура детства»
- Научно-исследовательский центр доказательного социального проектирования

Учреждения сферы образования и социальной защиты города Москвы и Московской области – участники обучающих программ

- АНО «Центр психолого-педагогической поддержки семьи «Нелишние дети»
- ГБОУ «Школа № 2009» СП № 9 ДО «Голубое озеро» (д/с 2405)
- ГБОУ «Детский сад № 1089»
- ГБОУ «Детский сад № 1197»
- ГБОУ «Детский сад комбинированного вида № 1733»
- ГБОУ «Детский сад комбинированного вида № 2328»
- ГБОУ «Детский сад комбинированного вида № 2612»
- ГБОУ «Детский сад комбинированного вида № 385»
- ГБОУ «Детский сад комбинированного вида № 855»
- ГБОУ «Детский сад компенсирующего вида № 2555»
- ГБОУ «Детский сад компенсирующего вида № 1040»
- ГБОУ «Детский сад компенсирующего вида № 2281»
- ГБОУ «Детский сад компенсирующего вида № 2356»
- ГБОУ «Интегративный детский сад № 1465 «Наш дом»
- ГБОУ «Колледж малого бизнеса № 4» (входят как подразделения: коррекционная школа № 532 и детский сад № 288)
- ГБОУ «Начальная школа – детский сад компенсирующего вида № 1772»
- ГБОУ «Окружной центр психолого-медико-социального сопровождения Центрального окружного управления образования Департамента образования г. Москвы»
- ГБОУ «Центр лечебной педагогики и дифференцированного обучения «Наш дом»
- ГБОУ «Центр образования № 1685»
- ГБОУ «Гимназия № 1926» (дошкольное отделение)
- ГБОУ д/с № 908 «Лекотека»
- ГБОУ детский сад № 1989
- ГБОУ СКОШ VIII вида № 30
- ГБОУ СКОШ VIII вида № 532
- ГБОУ СКОШ VIII вида № 68
- ГБОУ СКОШ Школа-интернат №29
- ГБОУ СОШ № 222
- ГБОУ СОШ № 222 СП № 1020
- ГБОУ СОШ № 424
- ГБОУ СОШ № 61
- ГБОУ СОШ № 806 ДО7
- ГБОУ СОШ № 960 Дошкольное отделение 2 (д/с № 909)
- ГБОУ СОШ №1259 ДО №2
- ГБОУ СОШ НО № 265
- ГБОУ ЦДиК «Участие»
- ГБОУ ЦО № 1496
- ГБОУ ЦПМСС «Лекотека»
- ГБОУ ЦППРИК «Детская личность»
- ГБОУ ЦППРИК «Родничок»
- ГБОУ ЦРР д/с № 1645
- ГБОУ «Школа № 64» СП № 2 (д/с № 2572)
- ГБОУ «Школа № 830»
- ГБУ ЦСРДРИ «Южное Бутово»
- ГБУТЦСО «Новогиреево», филиал «Перовский»
- ГКУ ДДИ № 28
- ГКУ ДДИ для умственно отсталых детей № 7
- ГКУ «Социально-реабилитационный центр для несовершеннолетних «Крюково»
- ГКУСО МО «БРЦ «Росинка»
- ГКУСО МО «Ногинский социально-реабилитационный центр для несовершеннолетних»
- Детский центр «Любознательный жираф»
- ДК «Я Сам + особый ребенок»
- ГУЗ «Дом ребенка № 2»
- Красно-Дубравский детский дом-интернат
- МДОУ № 2 г. Фрязино
- МДОУ ЦРР № 4 г. Фрязино

- НОУ «Надежда» (дошкольное учреждение «Зайчонок»)
- ОГС КОУ СКОШ организация № 1 «Радуга»

- ООО МАПП «Просто Вместе»
- РООИ «Родник»
- РООРДИ «Дорогою добра»
- СОЦ «Пирамида», г. Мытищи

- Центр развития ребенка «Детский сад № 272»
- Центр социального обслуживания «Коломенское», филиал «Нагатино»

Партнеры программ в регионах России

Свердловская область

- Комитет по социальной политике Законодательного собрания Свердловской области
- Министерство общего и профессионального образования Свердловской области
- Министерство социальной политики Свердловской области
- Уполномоченный по правам ребенка в Свердловской области И.Р. Мороков
- Институт специального образования Уральского государственного педагогического университета
- Свердловская региональная общественная организация «Солнечные дети»
- ГБУ социального обслуживания населения Свердловской области «Центр социальной помощи семье и детям города Полевского»
- ГБУ социального обслуживания населения Свердловской области «Реабилитационный центр для детей и подростков с ограниченными возможностями города Каменска-Уральского»
- ГБУ социального обслуживания населения Свердловской области «Реабилитационный центр для детей и подростков с ограниченными возможностями Ленинского района города Нижний Тагил»
- Муниципальное бюджетное дошкольное образовательное учреждение «Детский сад компенсирующего вида «Центр «Радуга», г. Екатеринбург
- Государственное специальное (коррекционное) казенное образовательное учреждение Свердловской области для обучающихся воспитанников с ограниченными возможностями здоровья «Специальная коррекционная общеобразовательная школа-интернат № 17», г. Екатеринбург
- Муниципальное казенное образовательное учреждение для детей, нуждающихся в психолого-педагогической и медико-социальной помощи, городского округа Заречный «Центр психолого-педагогической реабилитации и коррекции города Заречный»
- Консультационно-диагностический центр г. Екатеринбурга «Охрана здоровья матери и ребенка»

Новосибирская область

- Министерство образования, науки и инновационной политики Новосибирской области
- Министерство социального развития Новосибирской области
- Новосибирский государственный педагогический университет (НГПУ)
- Региональный ресурсный центр НГПУ «Семья и дети»
- Городская общественная организация инвалидов «Общество «ДАУН СИНДРОМ», г. Новосибирск

Калужская область

- Министерство по делам семьи, демографической и социальной политике Калужской области
- Министерство образования Калужской области
- Калужский государственный университет им. К. Э. Циолковского
- Уполномоченный по правам ребенка в Калужской области О.А. Копышенкова
- ГБУ Калужской области «Калужский областной центр социальной помощи семье и детям «Доверие»
- ГБУ Калужской области «Калужский реабилитационный центр для детей и подростков с ограниченными возможностями «Доброта»

Другие регионы России

- Министерство здравоохранения Иркутской области
- ОООРДОВ «Радуга», г. Иркутск
- Иркутская региональная общественная организация «Солнечный круг»
- Департамент образования Кировской области
- РООРДИ «Дорогою добра», г. Киров
- МКДОУ № 109 г. Кирова
- МКДОУ № 11 г. Кирова
- Частное образовательное учреждение дополнительного профессионального образования «Санкт-Петербургский Институт раннего вмешательства»
- Частное образовательное учреждение дополнительного профессионального образования «Социальная школа Каритас»
- СПООИ «Даун Центр», г. Санкт-Петербург
- РОО «Содействие», г. Уфа

- ВОБОО «Общество помощи детям им. Л.С. Выготского», г. Волгоград
- СООО «Организация поддержки людей-инвалидов с синдромом Дауна и их семей «Самарские солнышки», г. Самара
- НРООПДиМ «Верас», г. Нижний Новгород
- НООО «Инновационный центр в XXI век с 21 хромосомой «Сияние», г. Нижний Новгород
- ОРООИ «Планета друзей», г. Омск
- АГОО «Особенный ребенок», г. Армавир
- ГОО «Судьба», г. Воронеж
- ХРОО «Доброе сердце Хакасии», г. Абакан
- БФ помощи людям с синдромом Дауна и их семьям «Стирая грани», г. Кострома
- ККОО «Центр поддержки детей с особенностями в развитии», г. Краснодар
- ДРООПИ «Жизнь без слез», г. Махачкала
- Государственное бюджетное образовательное учреждение дополнительного профессионального образования (повышение квалификации) «Северо-Осетинский республиканский институт повышения квалификации работников образования», г. Владикавказ
- ООИ «Доверие», г. Нижнеудинск
- РРОО помощи людям-инвалидам с синдромом Дауна и их семьям «Добрые сердца», г. Рязань
- БФ «Наши дети», г. Рязань
- СГООИ «Вольница», г. Ставрополь
- КРОО «Особое детство», г. Сыктывкар
- ТОООР «Мозаика», г. Тверь
- РООО помощи людям с синдромом Дауна «Солнечный луч», г. Тюмень
- Центр помощи детям «Звездный дождь», г. Челябинск
- ЗРОО «Поддержка инвалидов с синдромом Дауна и их семей «Наш мир», г. Чита
- ЯРООИ «Лицом к миру», г. Ярославль
- АРОО «Солнечный круг», г. Барнаул
- МБДОУ № 20 «Красная шапочка», г. Южно-Сахалинск
- РКЦ «Тюмень-синдром», г. Тюмень
- АРДИ «Свет», г. Владимир
- Центр лечебной педагогики, г. Псков

Государственные организации и благотворительные фонды, предоставившие субсидии и гранты

- Министерство экономического развития РФ
- Федеральное агентство по печати и массовым коммуникациям
- Департамент социальной защиты населения города Москвы
- Комитет общественных связей города Москвы
- Институт проблем гражданского общества
- Благотворительный фонд «Социальная ответственность»

Партнеры в реализации программ ранней помощи

- Филиал корпорации «Шеврон Нефтегаз Инк»
- ООО «СтройРегион»
- ИК «ВЕЛЕС-Капитал»
- Pick Point
- NO ONE
- Boeing
- Mattel
- ЗАО «Лаборатория Касперского»
- Академия Бренда
- Фойлстемпинг
- ООО «Фортуна-С»
- HSBC
- Visa

Участники проекта «СПОРТ ВО БЛАГО»

- ИК «ВЕЛЕС-Капитал»
- PepsiCo
- PwC
- ЗАО «Лаборатория Касперского»
- HSBC
- Visa
- IPT Group
- Банк Москвы
- КПМГ
- TNT Express
- Boeing
- Shell
- ExxonMobil
- QIWI
- Nike
- CITIbank
- ВДНХ
- ВТБ 24
- Deloitte
- NO ONE
- Росбанк
- Пресс-служба ВНИРО
- UBS
- Русфинанс Банк
- КБ «Дельтакредит»
- Сосьете Женераль Иншуранс
- ALD Automotive
- Росбанк
- ООО «Си-Уай Грибоедова Отель Лизинг»
- ООО «СиУайБиЭм Вознесенский Отель Лизинг»
- ООО «Санкт-Петербург Си-Уай Отель Лизинг»
- ЗАО «ФОРТУНА»
- ООО «Ренессанс Санкт-Петербург Отель Лизинг»
- ООО «Хотэл Менеджмент Компани»
- ООО «СиУай Казань Отель Лизинг»
- ООО «Ренессанс Самара Отель Лизинг»
- KDL
- Банк Интеза
- Baker & McKenzie
- Clifford Chance
- Jamilco
- Гарс-Телеком
- ГК «Компьюлинк»

Некоммерческие организации – партнеры и участники проекта «СПОРТ ВО БЛАГО»

- РОО «Содействие», г. Уфа
- РООРДИ «Дорогою добра», г. Киров
- НРООПДИМ «Верас», г. Нижний Новгород
- СОО «Солнечные дети», г. Екатеринбург
- ОРОО «Даун-синдром Омск», г. Омск
- ВОБОО «Общество помощи детям им. Выготского», г. Волгоград
- СОО «Самарские солнышки», г. Самара
- РРОО «Добрые сердца», г. Рязань
- ИОООРДОВ «Радуга», г. Иркутск
- ДРОО «Жизнь без слез», г. Махачкала

Участники специальных акций

- ИК «ВЕЛЕС-Капитал»
- QIWI
- Deloitte
- The Ritz Carlton
- ООО «СТС-Эвентим Ру»/Parter.ru
- ВТБ 24
- Спектрум
- ООО «ГАРС ТЕЛЕКОМ – управление телекоммуникациями»
- АОН РУС – Страховые брокеры
- Си_Эм_Эс
- Трансаммония АГ
- DLA Piper
- VIP Сервис
- UniCredit
- VISA
- Clifford Chance
- Росбанк
- UBS
- NO ONE
- «Лаборатория Касперского»
- Baker & McKenzie
- Amway
- Дома вкуснее
- FORUS Fashion Group
- Издательство «Самокат»
- Gowlings
- Спортинг Клуб Москва
- ООО «Оружейно-охотничий консалтинг»
- Сеть кинотеатров «Пять звезд»
- Агентство FRIENDS
- Виноторговая компания Palais Royal
- Издательство Clever
- ЮТВ Холдинг

Информационные партнеры

- Первый канал
- Телеканал «Россия-1»
- Телеканал НТВ
- Телеканал ТВЦ
- Телеканал ОТР
- Телеканал «Дождь»
- МИА «Россия сегодня»
- Информационное агентство «АСИ»
- Еженедельник и сайт «Аргументы и факты»
- Газета «Коммерсант»
- Журнал «Форбс»

- Журнал «ПРОСпорт»
- Радиостанция «Маяк»
- Радиостанция «Эхо Москвы»
- Радиостанция «Сити-ФМ»
- Радиостанция «Наше радио»
- Радиостанция «РСН»
- Радиостанция «Подмосковье»
- Портал «Семья.ру»
- Портал «Милосердие»
- Интернет-издание «Филантроп»
- Журнал Marie Claire

- Журнал «Домашний Очаг»
- Журнал «Cosmopolitan»
- Газета «Аргументы недели»
- Радиостанция «Говорит Москва»
- Портал «Другая Россия»
- Портал «Православие и мир»
- Афиша
- Meduza
- Канал «Ю»
- Run Magazine
- Проект «Один за всех и все за одного»

Зарубежные партнеры

- Downside Up Limited
- Down Syndrome International (Международная Ассоциация Даун Синдром)
- ISEI - International Society on Early Intervention (Международное общество раннего вмешательства)
- European Down Syndrome Association (Европейская Ассоциация Даун Синдром)
- OUP Numicon Professional Development International Affiliate Scheme (Международная ассоциация профессионального развития «Нумикон»)
- Psychiatrie Périnatale et Maternologie Hôpital Paule de Viguier Centre Hospitalier Universitaire (CHU) de Toulouse (Перинатальный междисциплинарный центр университетской клинической больницы Поля де Вагье-ра города Тулуза, Франция)
- Middlesex University, Великобритания

- Oxford University Press, Великобритания
- Early Years Center Wandsworth, Лондон, Великобритания
- Bird in Bush Community Nursery (The London Early Years Foundation (LEYF)
- 21 & Co, South West London, Surrey, Великобритания
- Downright Excellent (DEX) , Лондон, Великобритания
- ChristelManskeInstitut (Институт развития функциональных систем мозга), Гамбург
- Кристель Манске, доктор философских наук, создатель и директор Института развития функциональных систем мозга в г. Гамбурге (Германия)
- Анна Шапкина, сотрудник Института развития функциональных систем мозга в г. Гамбурге (Германия)

- Джулия Хьюз, директор службы поддержки семьи и ребенка британской благотворительной организации помощи плохо слышащим и глухим детям дошкольного возраста «Фонд Элизабет» (The Elizabeth Foundation), консультант Британской Ассоциации Даун Синдром
- Хелен Фармери, старший преподаватель факультета начального образования Миддлсекского университета, Великобритания
- Сара Филпс, ARC Director, Великобритания
- Майкл Гуральник, PhD., Директор Центра инвалидности и развития человека, профессор психологии и педиатрии Вашингтонского университета, Сизл, председатель Международного общества раннего вмешательства, США

Организации, которые поддерживали нас бесплатными товарами и услугами

- ABM Sport
- AEB
- AmCham
- Amway
- Beck Runbike
- Big Wall
- BMW Group Россия и проект Junior Campus
- Boeing
- Bringo
- Campina
- Chevron
- Cookie Craft
- Craft
- Electra
- Exxon Mobil
- Friends Agency
- Gallery
- Gymboree
- Interbroshura

- IPS Russia
- Jamilco
- Legacy
- Let's bike it
- Lisa&Leo
- Modern Arts Academy
- Nestle
- Night bike ride club
- Nike
- Normark
- PepsiCo
- PickPoint - сеть постаматов
- PwC
- Quintessentially Lifestyle
- Quorum LLC/Global Forum LLC
- Sensai
- SHIMANO
- Shine
- Slacklabs

- Splat
- The Ritz-Carlton
- Tupperware
- UBS
- Velorace.ru
- Visa
- Voerman
- Western Union
- Yves Rocher
- Агентство переводов «Перевод.РУ»
- Артель «Колос»
- Батутный центр «Небо»
- БФ «Детский мир»
- Ведомости Конференции
- Гостиницы Courtyard, Renaissance, Ritz-Carlton России
- Детская школа искусств им. Н.Г. Рубинштейна
- Детский музыкальный театр «Доми-солька»

- Детский музыкальный театр «Экс-промт»
- Дисней
- Издательство «Clever»
- Издательство «Самокат»
- Канал «Ю»
- Кант
- Кафе «Бублик» Ксении Собчак
- Кондитерская «Бушеер»
- КПМГ
- Логистическая компания «ЭндиВ»

- Межрегиональный благотворительный общественный фонд «Новые имена»
- Мистраль
- Московский зоопарк
- Московский музыкальный драматический цыганский театр «Ромэн»
- Музыкальный коллектив «Артель Колос»
- ООО «Акрилформ»
- ООО «БАЙСТ»
- ООО «ИНВА ЭКСПО»
- ООО «Принт-Бутик»
- ООО «Мессе Дюссельдорф Москва»

- ООО «Фортуна-С»
- ООО Издательство «Гениус Медиа»
- Пекарня «Хлебные традиции»
- «Посезонам.ру»
- РБК
- ChanteCler
- Салон «Кенгуру»
- Салон «PortFolio»
- СПА «Кинари»
- Стейдж Энтертейнмент
- Фонд «Новые имена»
- Центр психологии Ирины Медведевой
- Экспо Графика - выставочные проекты

Послы Даунсайд Ап и проекта «СПОРТ ВО БЛАГО»

- Актриса Эвелина Бледанс
- Актер Ричард Бондарев

Звезды спорта, кино, эстрады, телевидения и радио

- Юрий Аскаров
- Ая, «Город 312»
- Антон Беляев
- Игорь Бутман
- Гела Гуралия
- Иван Кокорин
- Ева Корсакова
- Тимур Кузьминых
- Татьяна Лазарева
- Тутта Ларсен
- Валдис Пельш
- Наталья Подольская
- Кира Прошутинская
- Александр Пушкин
- Юрий Розум
- Светлана Светикова
- Александр Селезнев
- Татьяна Терешина
- Татьяна Фельгенгауэр
- Светлана Феодулова
- Митя Фомин
- Ирина Хакамада
- Александр Хоменко
- Маргарита Челмакова
- Михаил Шац
- Ольга Шелест
- Сергей Шилов
- Илья Юдичев
- On-The-Go
- Tesla Boy
- Группа «Сундук»
- Группа «Плюмбум»
- Театр «В чемодане»
- Театр поэтов Влада Маленко
- Трио Джукбокс

Родители подопечных Даунсайд Ап

- Эльвира Астапова
- Лера и Денис Булгаковы
- Алексей Васянин
- Лия и Владислав Герасимовы
- Александр Глезеров
- Юлия Глушицкая
- Роман Захаров
- Жанна Катинайте
- Юрий Ким
- Мила Кириллова
- Евгения Козелкова
- Анастасия Койда
- Лариса Колоскова
- Наталья Митяева
- Ирина Пантеева

А также

- Сергей Александрович
- Людмила Алексеева
- Ольга Алленова
- Ирина Белотурова
- Ирина Воробьева
- Юлия Воробьева
- Александр Деревщиков
- Мелания Егоян
- Денис Елисеев
- Татьяна Ермолина
- Тимофей Изотов
- Дмитрий Иришкин
- Иван Кабанов
- Наталья Калинина
- Вадим Кантор
- Галина Касьяникова
- Вера Кочина
- Тимур Кузьминых
- Иван Куринной
- Наталья Кучеренко
- Наталья Лосева
- Аля Луговая
- Марина Миронова
- Инга Назарова
- Ольга Обухова
- Ольга Павлова
- Ольга Попова
- Евгений Пряхин
- Михаил Ровковский
- Александр Сергунин
- Петр Скрипец
- Евгений Сухой
- Ольга Фролова
- Олег Филиппов
- Сергей Фурсов
- Артем Чернов
- Елена Чихичина
- Вера Шенгелия
- Владимир Шушкин

КАК НАМ ПОМОЧЬ

Сделайте пожертвование:

- с банковской карты на сайте www.downsideup.org
- с помощью квитанции в любом банке
- отправив СМС на номер 3443 с буквами СД и суммой пожертвования
- наличными через терминалы QIWI
- по договору о пожертвовании

Реквизиты для перечисления пожертвования:

Некоммерческая организация «Благотворительный фонд «Даунсайд Ап»

р/с 40703810038040100912

в «Московский банк Сбербанка России, ОАО», г. Москва

к/с 3010181040000000225, БИК 044525225

в ОАО «Сбербанк России», г. Москва

КПП 771901001

ИНН 7705159882

Назначение платежа:

«Благотворительное пожертвование (на уставную деятельность)».

Подробная информация на www.downsideup.org



ОТЧЕТНОСТЬ ФОНДА

Июнь 2014 г.

Даунсайд Ап получил положительное аудиторское заключение от ООО «АудитПрофит» о своей бухгалтерской отчетности за 2013 г.

Июль 2014 г., октябрь 2014 г., январь 2015 г.

Даунсайд Ап предоставил в Комитет общественных связей города Москвы финансовые и содержательные квартальные и годовые отчеты за субсидию из муниципального бюджета на реализацию проекта «Методическая поддержка специалистов дошкольных образовательных учреждений города Москвы в процессе включения детей с синдромом Дауна в образовательный процесс и среду сверстников».



Июль 2014 г., октябрь 2014 г., январь 2015 г., апрель 2015 г.

Даунсайд Ап предоставил в Министерство экономического развития РФ финансовые и содержательные квартальные и годовые отчеты за субсидию из федерального бюджета на государственную поддержку социально ориентированных некоммерческих организаций на реализацию проекта «Повышение уровня организационной и финансовой устойчивости региональных НКО, оказывающих поддержку детям с синдромом Дауна и их семьям».



Ноябрь 2014 г., февраль 2015 г., май 2015 г.

Даунсайд Ап предоставил в Институт проблем гражданского общества финансовые и содержательные отчеты о ходе реализации проекта «Передача в Свердловскую область модели системы ранней помощи детям с ограниченными возможностями, разработанной Благотворительным фондом «Даунсайд Ап»», поддержанного грантом Президента РФ.



Март 2015 г.

Даунсайд Ап представил в Общественной палате РФ свой новый интернет-портал Downsideup.wiki.

В течение года

Подача необходимой отчетности в Пенсионный фонд России, Федеральную налоговую службу, Фонд социального страхования, Министерство юстиции РФ.

СОТРУДНИКИ ДАУНСАЙД АП



Португалова Анна Юрьевна (2001), директор Даунсайд Ап

Меньшенина Ирина Леонидовна (2001), директор по развитию

Нечаева Татьяна Николаевна (1999), директор Центра сопровождения семьи

Поле Елена Викторовна (1998), директор образовательных программ

Беляева Татьяна Валентиновна (2014), директор отдела информации

Боровых Александр Эдуардович (2014), директор отдела стратегий

Андриенко Александр Николаевич (2010)

Ахметзянова Лилия Фиргатьевна (2013)

Батяева Анастасия Юрьевна (2010)

Бодрова Мария Вячеславовна (2011)

Галкина Алена Владимировна (2008)

Герасимова Татьяна Сергеевна (2006)

Гимадеева Миляуша Фаритовна (1998)

Грозная Наталья Самуиловна (1997)

Даунис Анастасия Владимировна (2012)

Жиянова Полина Львовна (1998), председатель Экспертного совета Даунсайд Ап

Зеленова Марина Юрьевна (2001)

Зубенко Максим Борисович (2014)

Иванова Марина Михайловна (2007)

Ильченко Людмила Ивановна (1997)

Ильченко Екатерина Владимировна (2014)

Катюхина Анастасия Викторовна (2009)

Киртоки Алла Евгеньевна (2000), член Экспертного совета Даунсайд Ап

Колесниченко Юлия Александровна (2012)

Комиссаров Роман Михайлович (2015)

Кружкова Полина Леонидовна (2011)

Кузнецова Марина Николаевна (2014)

Куцинская Татьяна Владимировна (2003)

Левкин Сергей Сергеевич (2015)

Майская Анастасия Андреевна (2014)

Медведева Татьяна Павловна (1998)

Меркулова Ольга Викторовна (2015)

Мискарова Стелла Константиновна (2010)

Михарева Елизавета Александровна (2014)

Могутова Елена Викторовна (2006)

Музюкин Илья Борисович (1999)

Нефедова Мария Юрьевна (2005)

Одинокова Галина Юрьевна (2007)

Панфилова Ирина Анатольевна (1998), член Экспертного совета Даунсайд Ап

Патрикеева Надежда Александровна (2007)

Пономарёва Екатерина Александровна (2012)

Пороховская Мария Анатольевна (2014)

Прокопьева Елена Михайловна (2012)

Пьянкова Александра Сергеевна (2014)

Рагулина Юлия Вячеславовна (2014)

Сахнюк Денис Викторович (2008)

Сереброва Яна Михайловна (2012)

Сила-Новицкая Наталья Станиславовна (2013)

Симкина Анна Леонидовна (2013)

Склокина Надежда Александровна (2014)

Склярова Наталья Юрьевна (2014)

Сладкова Елизавета Алексеевна (2007)

Степанова Вера Анатольевна (2009)

Сумленная Светлана Сергеевна (2011)

Талицкая Зоя Вячеславовна (2010), член Экспертного совета Даунсайд Ап

Терентьева Ксения Юрьевна (2004)

Фурсова Мария Александровна (2012), член Экспертного совета Даунсайд Ап

Харчук Светлана Леонидовна (1997)

Царева Анна Сергеевна (2014)

Чаклина Дарья Дмитриевна (2007)

Шабад Леонид Викторович (2014)

Штепа Наталья Юрьевна (2012)

Шумилин Дмитрий Константинович (2013)

Щерба Юлия Владимировна (2010)

Щербакова Юлия Вячеславовна (2014)

Яковлева Надежда Александровна (1998), член Экспертного совета Даунсайд Ап

Добровольцы:

Гончарова Юлия Михайловна (2015)

Иванова Нина Юрьевна (2015)

Петрова Ольга Владимировна (2014)

Савина Валентина Викторовна (2014)

Толмасова Алла Константиновна (2015)

Шувалов Александр Васильевич (2014)



105043, г. Москва, ул. 3-я Парковая, д. 14 А
Тел.: (499) 367-1000 Факс: (499) 367-2636
downsideup@downsideup.org
www.downsideup.org