



Благотворительный
фонд
«Даунсайд Ап»



Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России

Дети с синдромом Дауна в России

- Ежегодно в России рождаются около 2500 детей с синдромом Дауна.
- 85% родителей отказываются от своих малышей из-за устаревших представлений о неспособности таких детей к развитию.
- В России государственная служба ранней помощи детям с СД и их семьям только зарождается
- В России нет Федерального закона о специальном образовании и ранней помощи
- Недостаток доступных услуг и ресурсов для детей с СД и их семей



Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России

www.downsideup.org

Фонд «Даунсайд Ап»

- Основан в 1996 году гражданами Великобритании, включая мать девочки с синдромом Дауна
- Восполняет отсутствие в России государственной ранней помощи детям с особыми нуждами в возрасте от 0 до 3 лет.
- Зарегистрированная НКО в России
- Все услуги предоставляет в России
- Все услуги предоставляет бесплатно
- 45 сотрудников, из них 36 работают с семьями и общественностью
- В программах более 1000 семей из 80 регионов России и стран СНГ
- Минимальное финансирование от государства
- Годовой бюджет – 35 млн рублей



Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России

www.downsideup.org

Даунсайд Ап сегодня

- С 1996 года лидер в области предоставления ранней помощи детям с СД в России.
- Создана семейно-центрированная модель помощи детям, которая признана специалистами на российском и международном уровне
- В 2005 г. подписан Договор о сотрудничестве с Министерством здравоохранения и социального развития РФ в области ранней помощи для детей с СД.
- Удовлетворение растущих запросов на профессиональное обучение специалистов государственных медицинских и образовательных учреждений и студентов соответствующих вузов в России и странах СНГ.
- Открыт Центр ранней помощи для семей.
- Пользуется поддержкой ведущих СМИ.
- До 50% снизилось количество детей с СД, оставленных родителями на попечение государства в Москве, в среднем, по России кол-во «отказных» детей составляет 85% от общего числа рождённых с СД.



Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России

www.downsideup.org

ЦЕНТР ПЕРЕДОВОГО ОПЫТА

Центр ранней помощи

- Патронаж семей
- Индивидуальные и групповые занятия-консультации
- Психологическая поддержка родителей

Продвижение в общество

- Координация услуг государственных учреждений и общественных организаций в Москве для семей ДСА.
- Ресурсный Центр транслирует опыт ДСА специалистам государственных учреждений и общественных организаций через публикации и обучающие мероприятия.
- Просветительская деятельность среди населения о синдроме Дауна и потенциале людей с СД



Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России

www.downsideup.org

СЛУЖБА РАННЕЙ ПОМОЩИ

- Ежегодно 60 семей получают **помощь на дому**
- 160 семей посещают **групповые и индивидуальные консультации**
- 60 семей из Подмосковья приезжают на консультации ежемесячно
- У каждой семьи есть возможность срочной и регулярной **психологической поддержки**
- 3 раза в год выходит **журнал для родителей «Сделай шаг»**
- 3 раза в год проходит **родительское собрание**
- Около 1200 семей из любого региона страны получают **дистанционную поддержку специалистов ДСА** по телефону и эл. почте.



Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России

www.downsideup.org

Координация услуг государственных учреждений и общественных организаций в Москве для семей ДСА

- 60% новорожденных направляются в ДСА сотрудниками родильных домов и детских поликлиник
- Деятельность ДСА включена в программу Московского правительства «Дошкольное образование 2008-2018»
- В 2008 г., 150 детей были приняты в московские детские сады, в 2004 их было 63
- В 2009 г., 50 детских садов сотрудничают с ДСА, в 2005 их было 16

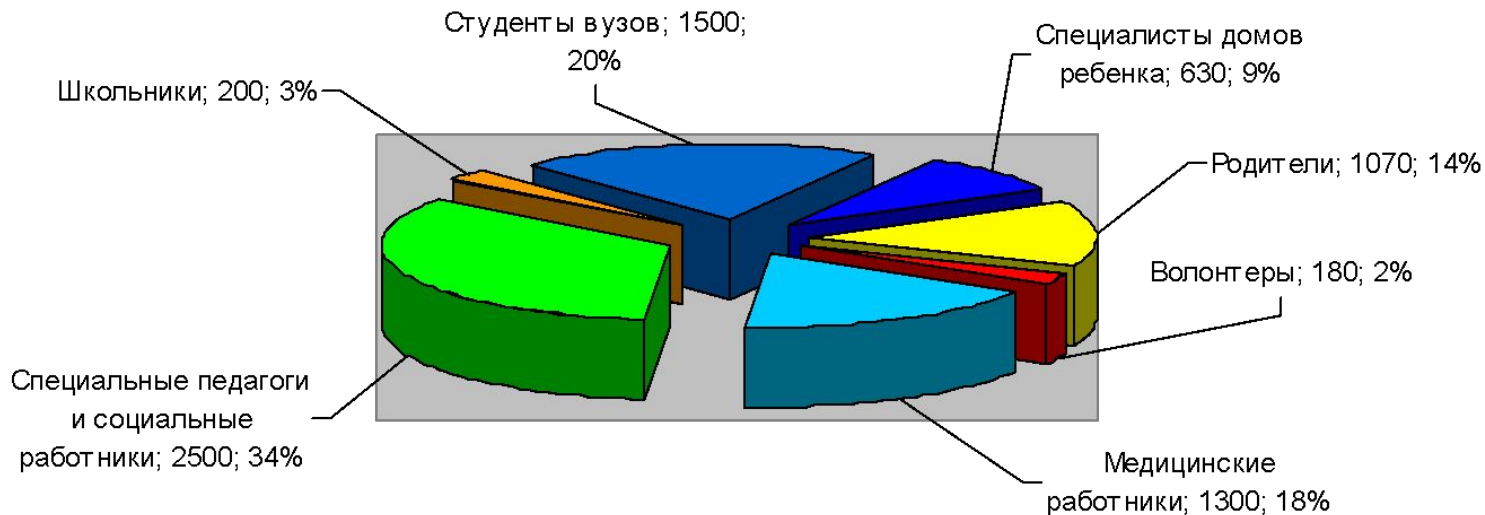


Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России

www.downsideup.org

РЕСУРСНЫЙ ЦЕНТР: обучающая деятельность

В 2001-2008 ДСА обучил 7380 специалистов



Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России

www.downsideup.org

ПРОЕКТ В НОВОСИБИРСКОЙ ОБЛАСТИ

- В 2007 – 2009 г.г. ДСА реализует проект в Новосибирской области, который финансирует Европейский Совет. Цель проекта – познакомить государственные учреждения с семейно-центрированной моделью ранней помощи детям-инвалидам и профилактика инвалидности
- 200 специалистов проходят обучение, около 500 семей получают их помощь
- В результате проекта, из местного бюджета было выделено дополнительное финансирование для оказания психологической помощи семьям детей-инвалидов



Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России

www.downsideup.org

ЖУРНАЛ «Синдром Дауна. XXI век»

- К 2009 г. ДСА выпустил 2 номера журнала «Синдром Дауна. XXI век». Это единственное издание в России, охватывающее основные сферы мировой практики и исследований в области СД
- Журнал официально зарегистрирован в Министерстве связи и массовых коммуникаций
- Издательский Совет состоит из выдающихся российских и международных учёных, включая профессора П. Бочкова и профессора С. Бакли (Англия)
- Журнал предназначен для русскоговорящих специалистов и вводит их в мир международных профессиональных связей



Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России

www.downsideup.org

ВЫСТАВОЧНЫЕ ПРОЕКТЫ

Люди как люди

9 историй выдающихся людей с ограниченными возможностями, живущих среди нас.

Цель:

Новый взгляд на людей с особыми потребностями через их таланты и достижения, мысли и чувства, творчество и победы.



Люди как люди, только с синдромом Дауна

Международная выставка: 17 плакатов о синдроме Дауна от известных дизайнеров из 6 стран мира.

Цель:

Разрушить стереотипы вокруг людей с синдромом Дауна, привлечь внимание к теме их интеграции в общество



Синдром Любви

12 прекрасных фотографий Владимира Мишукова, где дети с синдромом Дауна изображены вместе с российскими знаменитостями.

Цель:

Объединить два мира, разделённых мифами и неправильными убеждениями; показать, что дети с СД так же, как все другие, умеют играть, мечтать, смеяться и учиться...



РЕКОМЕНДАЦИИ

«Надеюсь, что с Вашей помощью люди с синдромом Дауна смогут гораздо лучше развить свои возможности, ощутить атмосферу любви и заботы, получить соответствующую помощь в самом раннем возрасте, приобрести специальное образование, способное сделать возможным их социальную адаптацию.»

Алексий II, Патриарх Московский и всея Руси, Март 2006



«Без сомнения, Даунсайд Ап можно назвать одной из наиболее современных и успешных благотворительных организаций в области предоставления социальных услуг в России. С момента основания в 1996 году Даунсайд Ап использует передовой опыт благотворительных фондов Америки и Европы в предоставлении профессиональных услуг и прозрачной системы управления.»

Ольга Алексеева, глава CAF Global Trustees, Март 2007

Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России

www.downsideup.org

ПРИВЛЕЧЕНИЕ СРЕДСТВ

Годовой бюджет 2008 – 35 млн рублей

Корпоративные пожертвования – 15%

Проекты «Спорт во благо» – 22%

Гранты – 46%

Частные пожертвования – 6%

Другие источники – 11%



Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России

www.downsideup.org

КЛУБ ДРУЗЕЙ ДАУНСАЙД АП

Делает личную помощь частного донора максимально эффективной, объединяя усилия многих частных благотворителей.

Частный донор = член Клуба

Уровни годового членства:

- **Друг** – от 300 до 1000 рублей
- **Сторонник** – от 1 до 3 тысяч рублей
- **Единомышленник** - от 3 до 5 тысяч рублей
- **Коллега** - более 5 тысяч рублей



Изменим к лучшему жизнь детей с синдромом Дауна в России

www.downsideup.org

Нам нужна ваша помощь!



Даунсайд Ап

г. Москва, 3-я парковая улица, д.14а

Тел. (499) 367-1000, Факс (499) 367-2636

downsideup@downsideup.org

www.downsideup.org