

Beste donateurs en andere belangstellenden.

Na een wel erg lange afwezigheid in de openbaarheid, eindelijk weer eens een teken van leven. Langdurige ziekte en een traag herstel waren de oorzaak van deze lange afwezigheid. Maar, op dit moment zijn de vooruitzichten gunstig en gaan we weer vol ijver en enthousiasme aan de slag.

Allereerst willen we onze nieuwe secretaris aan u voorstellen t.w. Camelia Simion. In januari jl. is ze benoemd in deze functie en direct aan de slag gegaan. Zoals u ziet heeft ze een niet alledaagse naam en dat klopt. Camelia is afkomstig uit Roemenië en het grote voordeel van haar als secretaris is, dat ze zonder ook maar enige spraakverwarring met onze partner in Roemenië kan overleggen over komende projecten. Daarnaast gaat Camelia af en toe op familiebezoek, een bezoek dat ze direct combineert met nieuwe contacten daar t.g.v. kinderen met het Downsyndroom.

Haar aantreden betekent gelijk werk aan de winkel. Ons reclamebureau moet op de hoogte worden gebracht teneinde onze website te kunnen aanpassen en ook de Kamer van Koophandel dient de nodige gegevens te updaten. Dat laatste geldt ook voor de bank!

De website is ondertussen

aangepast, het papierwerk volgt zo spoedig mogelijk.

In de aanloop tot deze nieuwsbrief hebben we alvast wat contacten aangeboord, terwijl er enige tijd terug via een e-mail een verzoek om informatie binnenkwam vanuit Bulgarije. Een land, dat ook nog niet erg is gevorderd v.w.b. hulp aan kinderen met het Downsyndroom.

Om met dat laatste te beginnen. Zoals u weet hebben we in 2005 een speeltuin gebouwd in Internaat nr 8 in Moskou. Hoewel er in dit internaat niet enkel en alleen Down-kinderen verblijven, meenden we er goed aan te doen om in Oost-Europese landen bij dit soort projecten geen onderscheid te maken tussen Down-kinderen en kinderen met een andere beperking of handicap. De speeltuin is er voor alle kinderen in het internaat, zelfs ook voor kinderen uit de directe omgeving om op die wijze een stukje integratie te bevorderen.

Tussen Burgas (een grote havenstad in Bulgarije, en Rotterdam bestaat al vele jaren een hechte band. Deze band heeft er enkele jaren terug toe geleid dat een technische ambtenaar van de Dienst Centraal Milieubeheer Rijnmond (DCMR) is vertrokken naar Burgas om de autoriteiten daar te helpen met het opzetten van milieuregels, wetten en bepalingen etc. etc. In 2006 was hij daarmee gereed en vlak

voor zijn vertrek werd hem gevraagd of hij wellicht nog wat expertise kon leveren op het gebied van speeltuinen. En dan in het bijzonder speeltuinen geschikt voor gehandicapte kinderen.

Dat had hij niet, maar hij besloot dat wel te onderzoeken. Bij het surfen op Internet trof hij de activiteiten aan van Up with Down. Hij nam contact met ons op en dat resulteerde in een paar uur intensief brainstormen en het uitwisselen van namen en adressen.

Dat uitwisselen van namen en adres konden wij weer gebruiken als startpunt voor onze activiteiten voor Down kinderen in Bulgarije.

Een bijzondere gift.

Wij zeggen niets, we laten hieronder de moeder aan het woord.

Bericht:

Op 28 september 2006 is onze zoon en broertje Jasper geboren. Wij zijn verrast als we horen, dat hij het Downsyndroom heeft. Helaas wordt er ook een ernstige hartafwijking geconstateerd en Jasper is 10 weken oud als hij wordt geopereerd.

Omdat we ontzettend dankbaar en blij zijn dat de operatie is geslaagd, hebben wij alsnog een kraamfeest gegeven. Als cadeautip hebben wij de gasten gevraagd een gift aan de Stichting Up with Down te doen. Iedereen vond het een geweldig idee !

<p>Fam. de Vin</p> <p>Een heel bijzondere gift dus, waarvoor onze hartelijke dank.</p> <p>Nog meer bijzondere giften.</p> <p>Ik ben Carlijn Demmer en ik ben bijna 13 jaar. Ik heb twee broers waarvan de jongste (10 jaar) met Down Syndroom.</p> <p>Ik las vorig jaar in een krantenartikel dat kinderen met Down Syndroom in Rusland niet de kans krijgen om een normaal leven te leiden. Dit heeft me erg aangesproken.</p> <p>Omdat mijn broertje met Down Syndroom wel een fijn leven mag leiden, werd ik boos en verdrietig. Met dit gevoel heb ik eerst een paar weken alleen rondgelopen, maar toen heb ik het met de meisjes van mijn klas besproken. Ook zij vonden dat dit niet kan en zijn we tot de conclusie gekomen dat we wel graag geld in wilden inzamelen.</p> <p>We gingen deze actie direct bespreken met onze ouders en juffrouw van groep 8 van de Oldhofschool bij ons in Borne.</p> <p>Iedereen vond het een goed idee. Daarna gingen we een brief schrijven aan de burgemeester om toestemming te vragen om flessen in te zamelen. Het statiegeld was dan bestemd voor de stichting Up With Down.</p> <p>Na een paar weken kregen we toestemming om lege flessen in te zamelen. We zijn direct begonnen met flessen in te</p>	<p>zamelen en hadden al snel de € 100,-- opgehaald.</p> <p>Mijn ouders zitten bij een koor. Dit koor geeft elk jaar de rente van de spaarrekening aan een goed doel. Ik heb direct gevraagd of de stichting Up With Down dit geld mocht hebben. Het koor was erg enthousiast en maakte direct het geld aan mij over. In totaal heb ik €215,- ingezameld en heb dit overgemaakt naar de stichting. Ik zal doorgaan met het inzamelen van nog meer geld, zodat jullie nog meer projecten kunnen realiseren. Heel veel succes ermee.</p> <p>Hartelijke groeten, Carlijn Demmer</p> <p>Informatie</p> <p>Om u zo goed mogelijk te informeren zullen wij u via deze Nieuwsbrief inzage geven in onze financiën. Enerzijds door verantwoording van de binnenkomende gelden, anderzijds door vermelding van het eind-eindsaldo.</p> <p>Op: 14/12 Fam. K. te BH € 1000.- 27/12 Fam. K. te H. € 500.- 16/1 Fam. S+N te B. € 10.- 9/2 Fam. V te R. € 100,- 14/2 LUXOR te R. € 100,- 14/3 Fam. C.D.M. D. te B. €215,- 4/6 Fam. J.M. te E. € 25.- 4/6 Fam. J.M. te H. € 710.-</p> <p>Eindsaldo € 12.034.69</p>	<p>Tot slot</p> <p>Op dit moment hebben we via bemiddeling van de Nederlandse Ambassade in Kiev contact gekregen met een organisatie met een heel groot netwerk op het gebied van gehandicapten zorg. Een netwerk, dat zich uitstrekt tot in de Baltische staten.</p> <p>Wij willen via deze organisatie een zelfde project opstarten zoals enkele jaren terug in Moskou. Namelijk, de introductie van de door Dr. Peter Louteslager ontwikkelde methode om de motorische ontwikkeling van kinderen aanmerkelijk te verbeteren. Een methode waarmee men direct aan de slag kan en die ook duidelijke resultaten geeft. De methode heeft duidelijk effect bij de behandelde kinderen en geeft behandelaars het bewijs, en het vertrouwen, dat er echt iets gedaan kan worden aan en voor kinderen met Downsyndroom.</p> <p>Onze vrienden in Roemenië zullen we op korte termijn benaderen met de vraag wat wij voor hen kunnen doen.</p> <p>Met vriendelijke groet en tot de volgende Nieuwsbrief, waarin we u hopen te vertellen dat we vooruitgang hebben geboekt bij deze nieuwe projecten.</p>
---	--	--

--	--	--