

**ПЕРВЫЙ
журнал
О БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОСТИ**

№5 (15)

Декабрь 2011

ОСМЕУ



ФАКТЫ:

Алтын Жүрек - награда за добрые дела

«Самғау»: показатель огромной любви к жизни

ГОСТЬ:

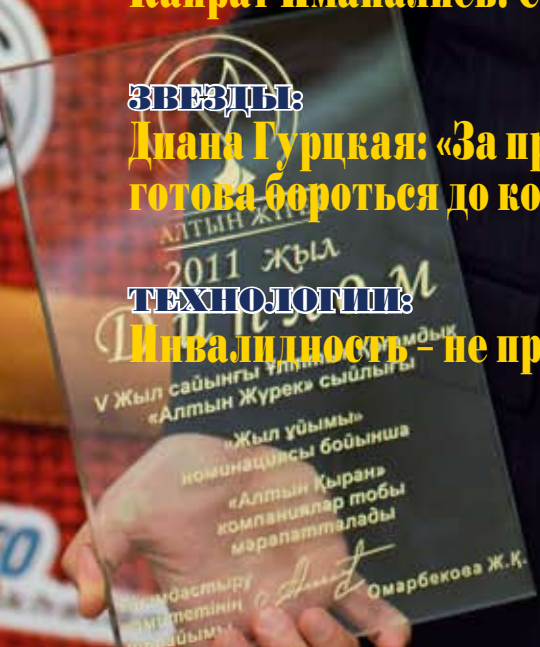
Кайрат Иманалиев: Сильнее всех!

ЗВЕЗДЫ:

**Диана Гурцкая: «За права незрячих
готова бороться до конца»**

ТЕХНОЛОГИИ:

Инвалидность - не приговор



БАУЫРЖАН

Rating

ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ЦЕНТР



Социально-политические исследования

Изучение социально-экономических проблем

Изучение жизненных ценностей населения

Отслеживание социального самочувствия населения

Изучение электорального поведения

Изучение социально-политических проблем

Рейтинг информационных каналов и др.

Маркетинговые исследования

Изучения поведения потребителей товаров и услуг

Изучение продукта (тестирование названия, концепции, упаковки продукта, позиционирование марки продукта, исследование марок конкурентов)

Исследования рынка рекламы

Изучение корпоративных и конкурентных рынков

Анализ вторичной информации («кабинетные» исследования)

Стиль жизни и др.

Мониторинг и анализ СМИ

Качественный и количественный контент-анализ СМИ

Медиа-менеджмент

Информационные обзоры



Содержание

● ФАКТЫ

Награда за добрые дела	3
«Самғау»: показатель огромной любви к жизни	6
Чего хотят дети?	8
Проект «Дыши, малыш» набирает обороты	10
Мир стал ярче	11
Общественное движение «Твой выбор» подводит итоги	12
На крыльях независимости!	13
В медицине не бывает мелочей	14
«Подари надежду»	14

● ЗВЕЗДЫ

Диана Гурцкая: «За права незрячих готова бороться до конца»	16
---	----

● ИСТОРИЯ ИЗ ИСТОРИИ

Слепой певец с самым красивым голосом в мире	20
--	----

● БЛИЦ-ОПРОС

Что для вас благотворительность?	22
--	----

● СТАТИСТИКА

Немного статистики	23
--------------------------	----

● ТЕХНОЛОГИЯ

Инвалидность – не приговор	24
----------------------------------	----

● ЗАРУБЕЖНЫЙ ОПЫТ

Эйми Маллинз: самая красивая из сильных	26
Международная конвенция о правах инвалидов	28

● ГОСТЬ

Клуб друзей благотворительного фонда «Аяла» отмечает годовщину своего существования	30
Дана Орманбаева: ты выбрал меня своей мамой и я поведу тебя за собой!	32

● НПО

Каждый ребенок особенный	34
Сильнее всех!	36
Фонд «Эльдани»: «Мы можем что-то изменить в этом мире. Пусть не масштабно, но очень конкретно»	40

● ОТЕЧЕСТВЕННЫЕ МЕЦЕНАТЫ

«Maғу Kaу»: «О победе мы не думали – это не наша цель»	42
--	----

● СОЦИАЛЬНЫЕ ПРОЕКТЫ

Всемирный день ребенка	44
------------------------------	----

● НАШИ ВОЛОНТЕРЫ

.....	46
-------	----



Издается с 2006 г.

Периодичность выхода
5 раз в годСобственник и издатель
Общественный фонд
«Благотворительный
фонд «Бауыржан»Главный редактор
Жулдыз ОмарбековаВыпускающий редактор
Анара НуртазинаДизайнер
Валерий КиреевДизайн, верстка и
допечатная подготовка
Константин СапожниковЛитредактор
Галина СвиридоваФотографы
Ляззат Бекирова
Талгат МусиреповАвторы
Жулдыз Омарбекова
Анара Нуртазина
Ксения Манджгаладзе
Куаныш Чумбалов
Динара Муратова
Жангельды Сарсенов
Сауле КултаеваМенеджер по распространению
Сандугаш Карибжанова
(8 /727/ 2621611, sandrik.86@mail.ru)Отдел рекламы
aitbaeva@yandex.ruФинансовый директор
Сабина РахметоваРаспространение
БесплатноРегистрационное
свидетельство:
№6774-Ж от 23.01.2006 выдано
Министерством культуры, информации
и спорта Республики Казахстан.

Тираж: 7 000

Адрес редакции:
г. Алматы, пр. Аль-Фараби,
55, блок Ж, оф. 48
Тел: 8 /727/ 3151511, 3151512
E-mail: demeu.magazine@gmail.comМнение редакции не всегда
совпадает с мнением авторов.Типография:
«Print House Gergona»
Тел: 8 /727/ 2504740,
2662919, 2799341, 2799565
Факс: 8 /727/ 2504739
Адрес:
г. Алматы, пр. Сейфуллина,
458/460, 2 этаж, офис 201-205.
Алматы, Казахстан.

В нынешнем году нашему проекту «Алтын Журек» исполняется 5 лет. Для нас это большая гордость! Подробности о церемонии вручения вы сможете прочитать в этом номере.

Также мы, наконец, выпустили книгу «Золотые сердца Казахстана». Эта книга не претендует стать лидером продаж или бестселлером. Ее основная цель – это как цель премии «Алтын Журек», журнала «Демеу» и всего фонда «Бауыржан» - привлечь больше людей делать добро.

Также мы провели премию для особенных людей «Самгау», которая в 2011 году проводится уже во второй раз. Это нужный проект. Прием заявок шел всего 15 дней, но даже несмотря на это мы получили более 100 заявок.

Считаю, что люди с ограниченными возможностями – это большой ресурс государства. Начнем с того, что, по официальным данным, таких людей более 563,1, а по неофициальным – почти 10% всего населения Казахстана.

Государство не обязано всех содержать, но должно обеспечить инфраструктурой, чтобы у людей с ограниченными возможностями была возможность прокормить себя и семью и даже приносить пользу своей стране. А как это сделать, если даже наши дома и транспорт не предусмотрены для того, чтобы такие люди могли выйти на улицу и тем более куда-то поехать? Некоторые наши лауреаты из разных городов не могли добраться на поезде, потому что коляска не помещается в вагон, и им приходилось из Кызылорды, например, ехать на машине...

А иногда доходит до абсурда. Так, вместо того, чтобы консолидировать усилия фондов и государственной машины для решения проблем, местное управление препятствует хорошим людям делать ту работу, которую должно делать государство. Один фонд за свои средства закупил инва-такси и целый год уговаривал акиматы городов и областей взять их на баланс, т.е. просто обеспечить их бензином.

Самое смешное, что потом на съездах и международных конференциях наши чиновники показывают зарубежным гостям эти самые инва-такси как свои достижения, что, мол, страна и они сделали для инвалидов...

А недавно люди с ограниченными возможностями решили выдвинуть своего кандидата в маслихат и мажилис. Думаю, это правильно. Положение дел инвалидов поймет только инвалид. И здесь возникает вопрос: а кто все-таки представляет там нас как народ и социальные группы? Кто там от медиков, кто от учителей, от аграриев и молодежи? По каким критериям определяют, кто пойдет, а кто нет? По популярности, лояльности, заслугам, профессионализму??? Считаю, что должны быть только по заслугам и профессионализму. Также должны быть четкие критерии, кроме возраста и гражданства. Также кандидат должен четко знать, для чего он идет в парламент, кого он представляет и что хочет сделать.

По поводу прошлого союзя мажилиса было очень много споров и вопросов. Что они сделали? Надо просто оценить эффективность. Не просто громкое предложение спикера «Мы приняли столько-то законов», а каждый закон по отдельности. Ведь людям интересно знать, что сделал депутат Нехорошев кроме обучения населения новым афоризмам, или Бахыт Сыздыкова для инвалидов, или депутат Шаекин для своего региона?

Вопросов много. Но радует одно. Нам 20 лет. Мы молоды и все не так плохо. И, как любил говорить мои родители, если тебе что-то не нравится, иди и измени это. Все в наших руках!

С уважением, Жулдыз Омарбекова

Награда за добрые дела

27 октября состоялась церемония награждения лауреатов ежегодной национальной общественной премии «Алтын Журеке». Были названы имена тех, кто не в угоду себе, а с пользой нуждающимся весь год не переставал творить добрые дела.

Для участия в торжественной церемонии награждения премии «Алтын Журеке» собрались известные общественные деятели, бизнесмены, звезды казахстанского шоу-бизнеса. В праздничной атмосфере чувствовалось некое волнение, трепет приходящих гостей. До начала церемонии одни гости изучали буклеты о благотворителях Казахстана, другие встречали своих давних знакомых приветливыми улыбками.

Изначально организаторами премии было принято решение проводить мероприятие в определенный день. Знаменательно то, что по сей день церемония награждения премии традиционно проходит 27 октября.

Столько «золотых сердец» Театр оперы и балета имени Абая не видел, пожалуй, давно. Это люди, для которых помогать другим вошло в хорошую привычку. Здесь собрались те, кто не ходит по светским тусовкам, не эпатирует публику новыми нарядами и бриллиантами. Для этих людей главное украшение – это их золотое сердце.

В этом году премия «Алтын Журеке» отпраздновала свой первый серьезный юбилей – 5-летие со дня основания. Церемония награждения прошла на высоком уровне. В связи со знаменательной датой организационный комитет добавил новую номинацию – «За

Чтобы выявить лучшего, в течение года эксперты следили за каждым поступком номинантов премии «Алтын Журеке». Все началось с поиска «золотых сердец», а именно с приема заявок на участие. Спешу заверить всех – это весьма кропотливая работа. Только представьте себе – бесчисленное количество документов, каждый из которых необходимо разложить «по полочкам». Затем отбор номинантов – данная задача была на плечах экспертного совета. Следующим этапом шло определение лауреатов в каждой номинации,



вклад в развитие Казахстана». Поэтому в нынешнем году премия «Алтын Журеке» собрала в одном зале не только казахстанский бомонд. Своим присутствием нынешнее мероприятие украсили граждане зарубежья – Турции, Германии и Иордании.

Присуждать награду милосердным мира сего стало доброй традицией. Организатором «праздника добрых дел» является благотворительный фонд «Бауыржан». Особую дань уважения стоит отдать его президенту Жулдыз Омарбековой. Именно эта хрупкая с виду девушка взвалила на свои плечи ответственный груз организации премии «Алтын Журеке». И наверняка этот груз не из легких, ведь организационный комитет премии проделал титаническую работу.



что предстояло выполнить членам общественного совета. Последний завершающий этап – торжественная церемония награждения премией «Алтын Журек».

И вот уже позади самое ожидаемое мероприятие нынешнего года. Два часа, проведенные в стенах оперного театра, навсегда оставили в памяти всех присутствующих гостей незабываемое ощущение восторга.

На церемонии были замечены многие звезды казахстанской эстрады, выступившие в этот вечер на безвозмездной основе, среди которых группы «Парасат», «Арнау», «Кешью», трио «Сэт», Аша Матай, Батырхан Шукенов и многие другие.

Имена победителей, которые в своей жизни думают не только о себе и о своих близких, но и о других – о детях с ограниченными возможностями, о пенсионерах и ветеранах, – стали известны всей стране. Лауреаты



были награждены статуэтками и дипломами общественной премии.

Лауреатами и призерами премии «Алтын Журек – 2011» стали:

1. «За помощь детям-сиротам» – **Наталья Смыкова.**
2. «За поддержку образования» – **ТОО «Стандарт Цемент».**
3. «За заботу об инвалидах» – **ТОО «Mary Kay (Казахстан)».**
4. «За поддержку и развитие спорта» – **Есей Оркен.**
5. «За заботу о ветеранах» – **Жумабай Жакып.**
6. «Меценат года» – **ТОО «ENRC Kazakhstan».**
7. «Информационный благотворитель» – **телепередача «Жан жылуы» (Телеканал «Казахстан»).**
8. «Благотворитель года» – **Калиша Турусбекова.**
9. «Организация года» – **группа компаний «Алтын Кыран».**
10. «Искусство и милосердие» – **Айжан Нурмагамбетова.**
11. «За вклад в развитие Казахстана» – **Вильфрид Штайн.**

В завершение хочется напомнить, что в Казахстане на сегодняшний день существует единственная премия в области благотворительности – «Алтын Журек», которая награждает людей с золотыми сердцами. И количество таковых людей в нашей стране, как показывает жизнь, с каждым днем становится все больше. Что, безусловно, радует.



Дыши, малыш



Ангелов будет меньше,
если детские больницы станут лучше

Проект по оснащению детских реанимаций всех областных перинатальных центров жизненно необходимым медицинским оборудованием.

В проекте могут участвовать все абоненты **BEELINE**,
отправив SMS на номер 1462



Beeline™
живи на яркой стороне

1462

www.ayala.kz

«Самғау»: показатель огромной любви к жизни

Для любого публичного человека крайне важно признание. Об этом говорят его горящие глаза. А для человека, имеющего ограничения в здоровье, общественное признание важно вдвойне. И премия «Самғау» для каждого из них является возможностью заявить о себе, раскрыть свой потенциал, показать всему миру, на что он способен.

27 ноября 2011 года состоялась вторая Ежегодная общественная премия «Самғау» для людей с ограниченными возможностями. Бальный зал Almaty Towers собрал в этот вечер весь казахстанский бомонд: были общественные деятели, политики, члены НПО, артисты Шомишбай Сариев, Махамбет Бейдали, Жанарбек Ашимжан, Дмитрий Петрухин, Алия Юсупова и многие другие. Именно они удостоились назвать всему миру имена уникальных людей, которые, несмотря на свой недуг, не опустили руки, а нашли в себе силы жить полноценной жизнью.

Уникальные награды – диплом, денежный приз, внимание и признание получили 7 человек с разными недугами, но с одной целью – достойно жить. Эти люди – герои нашего времени. Премия «Самғау» собрала в зале самых сильных, талантливых, жизнелюбивых. У кого-то нет рук, кто-то не слышит, некоторые не видят, но каждый день они доказывают, что их возможности не ограничены.

Слово «самғау» в переводе с казахского означает «полет». И данная награда получила столь звучное название не случайно. Премия «Самғау» присуждается людям, со-



бразительное и прикладное искусство, а также вокальное исполнение. Призовой фонд составлял 3 миллиона тенге. А каждый призер стал обладателем 500 тысяч тенге. Страшные недуги не мешают этим людям любить, творить, дышать полной грудью.

В номинации «За достижения в области спорта» пальма первенства досталась казахстанскому тяжелоатлету Кабуре Аскаровой, на протяжении всей своей жизни не раз завоевывавшей призовые места.

Отбирая лауреата в номинации «За достижения в области литературы», у членов жюри возникли небольшие разногласия. Судьи вплоть до церемонии награждения не могли решить, какому из двух участников премии



вершающим полет в творчестве. Символом премии является сердце с одним крылом, как знак того, что даже с ограниченными возможностями человек может в полной мере самореализоваться в обществе.

Ранее организаторы конкурса – благотворительный фонд «Бауыржан» и Народно-демократическая партия «Нур-Отан» на протяжении нескольких недель принимали заявки участников со всей страны. После специально приглашенные члены жюри – видные общественные деятели, музыканты, актеры, художники, писатели и поэты – выбрали победителей «Самғау-2011».

Конкурс «Самғау» проходил по 6 номинациям: спорт, литература, активная общественная деятельность, изо-



вручить главный приз. В итоге было принято решение, ранее несвойственное премии: разделить награду между двумя участниками, потому что в данной номинации оказалось сразу два победителя – автор великолепных произведений Нурмухаммед Абилкасымов и Эльмира Омарбекова, которая, даже не выходя из дома, всегда верила, что своими стихами приносит пользу обществу.



И это как раз тот момент, когда можно с уверенностью говорить, что награда нашла своих героев.

В категории «За активную общественную деятельность» был отмечен член Международного союза организаций инвалидов СНГ, представитель координационного совета в области социальной защиты инвалидов РК Али Аманбаев. Несмотря на свою инвалидность, он активно участвует в общественно-политической жизни страны. В целях поддержки людей с ограниченными возможностями и поднятия их статуса он объездил весь Казахстан. Вся его деятельность направлена на то, чтобы решать основные проблемы инвалидов. Этот настоящий подвиг заслуживает внимания и награды.

В номинации «За достижения в области изобразительного искусства» победителем стал художник Калибек Айнажаров, чье имя уже внесено в реестр художников с мировым именем.

Награды за победу в номинации «За достижения в области исполнительского вида искусства» удостоился автор множества музыкальных произведений Жавдат Ханюков. Несмотря на свой почтенный возраст, музыкант руководит вокальной группой клуба для слепых и слабовидящих граждан.

В номинации «За достижения в области прикладного искусства» члены жюри практически единогласно отдали свои голоса за жителя Семипалатинска Абылайхана Асылбая, чьи работы действительно заслуживают большого внимания.



В этот вечер поздравить победителей с их большой победой пришли и многие казахстанские артисты: Нурлан Абдуллин, Мадина Садвакасова, Меруерт Тусупбаева, группа «Парасат» и другие.

Этот праздничный вечер не состоялся бы без поддержки партнеров премии – ТОО «Сервисный центр «Казтурборемонт», ТОО «Fitness Link» и Казахстанской



национальной нефтяной компании «КазМунайГаз», которым организаторы и участники не раз со сцены выражали благодарность.

Участники премии – люди разные. Из разных городов, разного возраста, профессий, у них разные недуги, но всех их объединяет «Самғау» и огромная любовь к жизни. Мы верим, что благодаря именно таким мероприятиям общество со временем научится понимать, что физические недостатки людей не могут быть помехой на пути к становлению личности. А талантливые люди в колясках или со слуховыми аппаратами могут быть гордостью страны, стать примером для каждого из нас.



Чего хотят дети?

БФ «Бауыржан» в рамках программы фонда по популяризации института усыновления «Быть счастливым просто» провел социологическое исследование на тему: «Чего хотят дети?» для определения социального самочувствия детей-сирот г. Алматы.

По итогам исследования, проведенного фондом, был организован круглый стол, тема которого – «Социальное самочувствие детей-сирот г.Алматы». На мероприятии присутствовали директора всех детских домов, руководители органов опеки г. Алматы и НПО, работающие в этой области.

Главной целью проведения круглого стола явился анализ социального самочувствия детей-сирот. В проведенном опросе принимали участие 315 детей-сирот, находящихся в детских домах г.Алматы, в возрасте 12-16 лет.

Неутешительна статистика о тех, кто вырастает и покидает детские дома и интернаты. Только 10 процентам удается получить высшее образование, приносить пользу своей стране. Благотворительный фонд «Бауыржан» решил узнать, что необходимо для того, чтобы это число значительно возросло.

Ни для кого не секрет, что в последние годы в Казахстане в условиях продолжающейся нестабильности социально-экономической и политической жизни наблюдается устойчивая тенденция роста числа детей, оставшихся без попечения родителей. По статистическим данным, их общее количество составляет сейчас 38 386 детей. Причем лишь небольшое число этих детей остались без попечения в результате смерти их родителей. Остальные относятся к явлению так называемого «социального сиротства», то есть являются сиротами при живых родителях, и число их растет катастрофически.



Отсутствие должного внимания к развитию ребенка может привести к серьезному отставанию в учебе и невозможности продолжать обучение в общеобразовательной школе с диагнозом «задержка психического развития». А это, в свою очередь, становится серьезным препятствием на пути взаимодействия с другими людьми с миром в целом.

За проведенным круглым столом был обсужден и такой вопрос, как проблема половой идентификации воспитанников интернатных учреждений. Свою половую принадлежность ребенок из семьи устанавливает рано: на протяжении дошкольного детства он присваивает многие поведенческие формы, интересы и ценности своего пола. Стереотипы женского и мужского поведения входят в самознание через опыт общения с представителями своего пола. В детских домах дети изолированы от этих ориентаций. Дошкольники уже хорошо знают о своей принадлежности к полу, стремятся утвердить себя как мальчика или девочку, в этом они мало отличаются от детей, воспитывающихся в семье. Однако качественно половая идентификация имеет существенные отличия.

Кроме того, как оказалось, дети-сироты делят мир на «мы» и «они», где под словом «мы» они подразумевают себя, воспитанников детских домов, а «они» - детей, имеющих родителей.

Исходя из результатов исследования, большая часть воспитанников детских домов увлекается спортом. Помимо этого любит читать и рисовать. Как считают они, лучше всего им удается петь и танцевать.

Социологическое исследование заставляет сделать следующие выводы: неадекватная самооценка ребят, неуверенность в себе, неспособность выстроить нормальные взаимоотношения с окружающими, вплоть до полного отсутствия тенденции к сотрудничеству.

Детские деревни-SOS – альтернатива детским домам, уникальная, максимально приближенная к семейной форма воспитания детей-сирот. Дети живут в любящей атмосфере семейных домов, с SOS-мамой, братьями и сестрами, ходят в обычные детсады и школы, устанавливают связи с внешним миром, получают все необходимые знания для будущей самостоятельной жизни. Если дети, лишенные по той или иной причине родительского внимания и любви, будут чувствовать себя в подобной обстановке более комфортно, не будут обделены вниманием со стороны окружающих людей, следует внести коррективы в существующих детских домах. Ведь ради ощущения теплых и добрых чувств, рождающихся внутри каждого из нас при виде счастливых глаз маленького человечка, стоит жить.



Хотите реализовать СВОЙ потенциал и ПОМОГАТЬ другим?

ОО «Rotaract club of Almaty» является добровольным объединением единомышленников с единственной целью - служение во благо общества.

По всему миру насчитывается свыше 8 400 клубов Ротаракт, молодежное движение объединяет более 186 000 волонтеров в возрасте от 18 до 30 лет.

Ротаракт призван:

- Обеспечить личностное развитие молодежи через общественное служение
- Улучшить и облегчить жизнь уязвимых слоёв населения через оказание помощи
- Привлечь местное население к благотворительности и взаимопомощи



Мы проводим:

- Проекты в сфере здравоохранения
- Культурно-образовательные мероприятия
- Предоставление гуманитарной помощи
- Экологические акции
- Прием пожертвований через терминалы «Объединенной Системы Моментальных Платежей»

Мы рады новым единомышленникам и партнерам!

www.rotaract.kz
info@rotaract.kz
+77775854243



Проект «Дыши, малыш» набирает обороты

19 сентября 2011 года радостное событие произошло в областных перинатальных центрах городов Усть-Каменогорск, Семей и Караганда. Первая церемония вручения медицинского оборудования в детские отделения реанимации этих перинатальных центров состоялась в областной детской больнице Восточно-Казахстанской области (г. Усть-Каменогорск). Отделение детской реанимации получило оборудование на сумму 15 306 313 тенге. Главный врач перинатального центра города Семей получил сертификат на медицинское оборудование, стоимость которого составила 11 487 357 тенге. Во время церемонии передачи оборудования наш фонд тепло поблагодарили аким Восточно-Казахстанской области Бердыбек Машбекович Сапарбаев, главный врач больницы Рая Жангалиевна Рахимова. Аким области предложил поставить заботу нашего фонда о детских учреждениях здравоохранения в пример всем потенциальным меценатам – успешным бизнесменам и политикам – выходцам из Восточного Казахстана. Медики Усть-Каменогорска и Семей заверили представителей нашего фонда в том, что оборудование будет использоваться на полную мощность, и они постараются уменьшить показатели младенческой смертности. Знаменательным событием этого дня стало

появление на свет в областном перинатальном центре города Усть-Каменогорск тройни девочек, которых незамедлительно подключили к прикроватным мониторам пациента, полученных от нашего фонда.

В этот же день, во второй половине, церемония вручения состоялась в Карагандинском областном перинатальном центре. После знакомства с отделением реанимации в конференц-зале в присутствии всех сотрудников ПнЦ и представителей СМИ в торжественной обстановке директор ПнЦ Анбия Жумажановна Айтжанова получила из рук президента нашего фонда Айдан Сулеймановой сертификат на передаваемое оборудование. В церемонии приняли участие заместитель акима области Арман Оразбаевич Крыкбаев, начальник областного управления здравоохранения Ерденбай Абилкасимович Абилкасимов, работники областного акимата и областного управления здравоохранения, ответственные за службу родовспоможения. Директор ПнЦ отметила в своем выступлении, что это первый опыт получения такого количества оборудования от благотворительной организации. Также Анбия Жумажановна заметила, что оборудование пришлось весьма кстати, потому что инфузионные и шприцевые дозаторы в отделении реанимации всегда в работе и зачастую их бывает недостаточно.

Отрадно, что представители акиматов Восточно-Казахстанской и Карагандинской областей пообещали приложить максимальные усилия для освещения проекта «Дыши, малыш» в СМИ и с помощью средств наружной рекламы. Работники акиматов заверили нас, что дела фонда станут знаменем, под которым можно сплотить местные неправительственные организации, а также представителей всех бизнес-структур регионов.

Спонсорами этой части проекта «Дыши, малыш» стали Дом интеллигентов Dialin, Арвинд Тику, а также тысячи жителей и гостей города Алматы, которые пожертвовали небольшие суммы в боксы, установленные в сети столовых «Каганат». Жители крупных городов, коммерческие структуры, больницы и родильные дома нашего города привыкли к различным проявлениям благотворительности, а для областных центров республики сбор денег на благотворительность простыми гражданами, спонсорство и меценатство бизнесменов пока не стало массовым. Но мы надеемся, что в недалеком будущем участие в благотворительной деятельности станет нормальной привычкой.

Давайте делать добрые дела вместе!

Ксения МАНДЖГАЛДЗЕ



Мир стал ярче

В специальной (коррекционной) школе-интернате №4 для слепых и слабовидящих детей в настоящее время воспитываются 220 детей, 70 из них слепые. Этот интернат существует с 1932 года, в здание, расположенное по адресу ул. Ладыгина, 33 переехал в 1971 году. В интернате много проблем, главная проблема – трудоустройство выпускников. Средний балл ЕНТ в 2011 году – 96,3%. Хотя до 90% выпускников поступают в ВУЗы, по окончании учебы устроиться на работу удается не более 10 из 100 выпускников. Многие выпускники интерната находят работу в самом интернате. Другая проблема – это нехватка учебников именно для слепых учеников. В этом году совместно с Казахским обществом слепых выпустили несколько экземпляров учебников по Брайлю (издательство «Атамұра»). В Национальной библиотеке есть отдел для слепых, и если при ней открыть типографию, то вопрос нехватки учебников мог бы быть решен. Надеемся, что после публикации этой заметки произойдут изменения в лучшую сторону. Но давайте поговорим о радостном событии.

Клуб друзей благотворительного фонда «Аяла» обратил внимание на запущенность территории внутри П-образного корпуса школы. На собрании клуба было решено построить на этом месте игровую детскую площадку, и чтобы она не выглядела сиротливо на этом пустыре, также решили облагородить территорию.

И вот 1 октября 2011 года в школе состоялась торжественная церемония открытия детской игровой площадки. Средства для постройки этой площадки были собраны



Клубом друзей благотворительного фонда «Аяла». Основная часть средств была собрана из боксов для пожертвований, установленных в сети ресторанов «Мамамия» и CiaoPizza. В строительстве площадки приняли участие компания Biz-Ber, туристическое агентство Gloria Inc. Неоценимую помощь оказал ландшафтный дизайнер Валентин Леонидович Елсуков, который предоставил все растения, цветы и газон на безвозмездной основе. Кроме детской площадки была об-

лагорожена территория интерната, прилегающая к домику, красочным качелям и другим элементам, вошедшим в игровой комплекс.

Яркие цветочные раздражители очень необходимы детям, в особенности слабовидящим. Поэтому педагоги школы-интерната тепло поблагодарили Клуб друзей фонда «Аяла» за такой красочный и полезный подарок всем воспитанникам интерната. Дети подготовили музыкальное приветствие всем собравшимся в актовом зале интерната. В концерте, который воспитанники интерната устроили в честь открытия площадки, особенно запомнились выступления Ержана Дуйсенбиева, поразившего зрителей своим глубоким и сильным голосом, слухом и чувством ритма. Не оставило равнодушными зрителей и выступление секстета баянистов, все участники этого секстета – полностью слепые ребята. После концерта во время второго завтрака дети отведали угощение от сети ресторанов «Мамамия» и CiaoPizza.

Благотворительный фонд «Аяла» выражает огромную благодарность Клубу друзей и персонально Флюре Мухтаровне Батыровой, президенту клуба, активным и постоянным участникам всех мероприятий клуба Досану Сембай, Азату и Вильдане Битановым.

Мы уверены, что это мероприятие и пример благотворительной помощи неравнодушных членов Клуба друзей послужит толчком для тех граждан нашей страны, которые хотят заниматься благотворительностью, но еще не знают как.

Ксения Манджгаладзе



Общественное движение «Твой выбор» подводит итоги

Общественное движение «Твой выбор» в течение последних нескольких месяцев вело агитационную работу с работниками розничной торговли по предотвращению продажи табачных изделий лицам, не достигшим совершеннолетия. Организаторы движения уверены, что их труды оказались не напрасными.

Проблемы табакокурения и алкоголизма в современном мире так «помолодели», что у общества просто нет права отмахиваться от этих антисоциальных явлений. Употребление несовершеннолетними алкоголя, наркотических и других психоактивных веществ превращается в проблему, представляющую угрозу здоровью населения, экономике страны и правопорядку.

С этим негативным явлением сталкивались практически все страны мира. И сдерживать проблему удастся лишь там, где всерьез подходят к ее решению. Лидером мирового рейтинга по курению среди лиц, не достигших совершеннолетия, на сегодняшний день является Россия. Не отстает от нее и наша страна.

Напомним, что в Казахстане в сентябре текущего года стартовало республиканское общественное движение «Твой выбор», которое всеми силами борется с подростковым курением. Конечно, организаторы движения не надеялись на то, что число курящих подростков резко сократится. Основной целью движения являлась помощь работникам розничной торговли в соблюдении закона, чтобы у подростков не было возможности покупать табачные изделия. Кроме того, согласно части 1 статьи 114 Кодекса Республики Казахстан об административных правонарушениях, продажа табака и табачных изделий

лицам и лицами, не достигшими 18 лет, влечет за собой штраф от 5 до 45 МРП.

Преследуя данную цель, движение «Твой выбор» совместно с волонтерами и сотрудниками ДВД в течение последних нескольких месяцев отслеживали ситуацию в торговых точках городов Алматы, Астана и Талдыкорган, проводили разъяснительные беседы и опросы, а также проверочные рейды. К примеру, в северной столице в конференц-зале Делового дома «Алма-Ата» 10 ноября текущего года прошел тренинг-семинар на тему «Распространение информации о законе «Об ограничении продаж табачных изделий несовершеннолетним». Участниками мероприятия стали продавцы торговых точек города Астаны, администратор гипермаркета «Метро», продавцы-кассиры супермаркета «ЭКО Маркет». Кроме того, тренинг посетили несколько волонтеров движения «Твой выбор». Все участники получили сертификаты и подарки. «Я впервые за свой 20-летний опыт работы принимаю участие в подобном семинаре-тренинге, – говорит продавец Елена Попова. – Мне очень приятно. Сегодня из этого тренинга я вынесла многое, например, узнала интересные методы, как сказать подростку «нет!».

Подобные тренинги под руководством профессионального психолога-тренера Аниссии Бал

были проведены 24 ноября и 7 декабря в Талдыкоргане и Алматы. По словам организаторов, такие тренинги очень важны для улучшения правовой грамотности продавцов и усовершенствования их навыков общения с несовершеннолетними покупателями. В тренинг входили вопросы, которые были разъяснены работникам розничной торговли, например, психология подростка, как попросить у несовершеннолетнего покупателя удостоверение, не вызывая агрессии, и др.

Как утверждают сами представители розничной торговли, из проведенных тренингов они вынесли массу полезной информации. «Я научилась устанавливать дружелюбные контакты с клиентами, – делится своими мыслями хозяйка одного из столичных магазинов Мадина Жумабекова, – как вести себя, когда передо мной стоят несовершеннолетние, просящие продать табачные изделия, и сказать: «Мы не продаем табачные изделия лицам до 18 лет».

По словам организаторов движения «Твой выбор», они планируют проводить подобные работы ежегодно. В следующем году они намереваются охватить и остальные города Казахстана, чтобы представители торговли ежедневно соблюдали закон и будущее нашей страны было в надежных руках подрастающего поколения, потому что каждый сделал правильный «Твой выбор».



На крыльях независимости!

В Алматинском хореографическом училище им. А. В. Селезнева 14 декабря прошел концерт под названием «На крыльях независимости». Данное мероприятие было организовано Общественным Фондом им.Марата Оспанова и посвящено сразу нескольким событиям. Главное- это празднование Дня Независимости РК, воспитание у детей из интернатных учреждений чувства патриотизма, гордости за свою страну.

Помимо этого концерт явился завершающим аккордом мастер-классов, проведенным для детей –победителей конкурса «Мейірім» по трем номинациям: вокалу, хореографии, декоративно-прикладному и изобразительному искусству, где дети получили уроки у профессиональных педагогов Алматинского хореографического училища им. А.В.Селезнева, Школы изобразительного искусства и технического дизайна им. А Кастеева и Центра детского творчества «Studio MAX». В торжественной части мероприятия были вручены сертификаты и благодарственные письма участникам и партнерам конкурса «Мейірім». «Конкурс детского творчества «Мейірім» проводится со дня основания Фонда, то есть третий год подряд», - рассказывает президент Фонда Бахыт Оспанова. - Ежегодно в нем принимают участие свыше 1500 детей из 11 специальных коррекционных школ-интернатов, 2 детских домов, НПО, занимающихся с детьми с ограниченными возможностями и 6 Домов школьников. Компетентное жюри выявляет победителей в 5 жанрах (вокал, хореография, инструментальное исполнение, художественное слово



и декоративно-прикладное творчество) для награждения и участия в мастер-классах. Благодаря опытным преподавателям дети не боятся сцены и более уверены в себе. Свой талант дети смогли показать и сегодня, участвуя в концерте вместе с будущими артистами из хореографического училища.

По словам Бахыт Ахметкалиевны, мастер-классы очень важны для детей из интернатных учрежде-

ний так как, не во всех школах есть профессиональные педагоги для развития творческих способностей учеников, а талантливых детей очень много. Сейчас задачей Фонда является и повышение профессионального уровня педагогов социальных учреждений. У проекта много партнеров: «Это – Фонд Первого Президента, который поддерживает все эти 3 года, Общественный Фонд «Бота», который поддержал нас в организации мастер-классов и сегодняшнего концерта, также Департамент по защите прав детей г.Алматы, Благотворительный фонд «Аяла» и другие партнеры. С особым трепетом к нашему проекту отнеслись преподаватели и коллектив Алматинского хореографического училища им. А.В.Селезнева и Школы изобразительного искусства и технического дизайна им. А Кастеева».

Так как мероприятие также было приурочено к 20-летию Независимости Казахстана, концерт начался с фотопрезентации, посвященной декабрьским событиям 1986 года. «Ученики школ-интернатов пока не понимают всей значимости событий тех дней, - отмечает Бахыт Оспанова, - У них нет бабушек и дедушек, кто бы рассказал об этом. Целью данного мероприятия было напоминание всем о ценности Независимости.»

Можно с уверенностью заявить, что праздничный концерт удался: воспитанники школ-интернатов и учащиеся хореографического училища показали все свое мастерство. Остается пожелать организаторам дальнейших успехов.

Сауле КУЛТАЕВА



В медицине не бывает мелочей

С 26 по 28 сентября в детские больницы и перинатальные центры городов Кызылорда, Туркестан и Шымкент благотворительный фонд «АЯЛА» передал большое количество расходных материалов для дыхательной аппаратуры отделений детской реанимации. Возможно, многие люди и не догадываются о том, что работа сложнейшей и, особенно важно, жизненно необходимой аппаратуры для поддержания дыхания во время наркоза при неотложных состояниях зависит от каких-то «мелочей». Все дыхательные аппараты имеют в своем строении множество различных мягких трубок, переходников и шлангов. Если металлические запчасти достаточно долговечны, то именно пластиковые «мелочи» быстро изнашиваются. Иногда из-за выхода переходника или трубки для подачи дыхательных газов может простаивать дорогостоящий аппарат для



искусственной вентиляции легких. Именно эти расходные материалы и получили детские медицинские учреждения вышеперечисленных городов. Сотрудники отделений реанимации тепло благодарили консультанта по медицинскому оборудованию нашего фонда Берика Даржанова. Мы же в свою очередь хотим выразить сердечную признательность компании Sunmedica, которая передала нам это оборудование.

дованию нашего фонда Берика Даржанова. Мы же в свою очередь хотим выразить сердечную признательность компании Sunmedica, которая передала нам это оборудование.

Динара МУРАТОВА

«Подари надежду»

БФ «Бауыржан» в рамках благотворительной акции «Подари надежду» в очередной раз пополнил книжный фонд одной из тюремных библиотек г. Алматы.

Общепризнано, что, оказавшись по ту сторону тюремной решетки, многие люди начинают создавать поистине гениальные творения: писать стихи или рассказы, одним словом, овладевать определенной дополнительной профессией.

Доказано, что литература в стенах казенных учреждений является не менее необходимой частью жизнедеятельности, чем продукты питания. Именно поэтому благотворительный фонд «Бауыржан» дважды в год проводит акцию по пополнению книжного фонда тюремных

библиотек. На этот раз фонд своей основной целевой аудиторией выбрал учреждение ЛА-155/4, где отбывают наказание преимущественно женщины.

В пользование вышеуказанного учреждения были переданы более 200 журналов женской литературы. Как утверждают сотрудники фонда, их встретили радушным приемом. «Подобные благотворительные акции уже стали доброй традицией, – поделилась своими мыслями президент фонда «Бауыржан» Жулдыз Омарбекова. – Нас, безусловно, ра-

дует то, что мы имеем возможность хоть немного помочь тем, кому это необходимо. Хочется выразить благодарность всем, кто помогает нам в осуществлении данной цели. На этот раз большую поддержку нам оказал издательский дом «Бурда-Казахстан», предоставивший огромное количество женских журналов».

В дальнейшем фонд еще не раз планирует проводить подобные благотворительные акции, делая немного светлее жизнь тех, кто в силу различных жизненных неурядиц находится «за закрытыми дверями».



Информационное агентство «Интерфакс-Казахстан» предлагает Вам организацию пресс-конференций в собственном пресс-центре

интерфакс-КАЗАХСТАН
WWW.INTERFAX.KZ



- **ПРЕСС-ЦЕНТР АГЕНТСТВА «ИНТЕРФАКС-КАЗАХСТАН»** - современная пресс-площадка в Алматы, оснащённая в соответствии с высокими организационными и техническими стандартами группы Interfax, имеющей большой опыт в проведении публичных мероприятий.

Проведение пресс-конференции в пресс-центре агентства "Интерфакс-Казахстан" предоставит Вам следующие преимущества:

- освещение события корреспондентами агентства «Интерфакс-Казахстан» и размещение сообщения в информационной ленте агентства;
- распространение новости по Казахстану и за его пределами – через собственную независимую сеть в республике и по международным каналам Interfax.



Пресс-центр ИА «Интерфакс-Казахстан»
г. Алматы, пл. Республики, 15, 6-й этаж;
тел.: +7 (727) 266-63-82, 266-63-83;
<http://www.interfax.kz/press>

Диана Гурцкая:

«За права незрячих готова бороться до конца»

В силу жизненных обстоятельств у Дианы Гурцкая трудностей в жизни больше, чем у многих других. Возможно, поэтому характер у певицы очень решительный. Диана хотела стать певицей и завоевала сцену, несмотря ни на что.

В мир пришла Диана Гурцкая

Диана Гурцкая родилась в Сухуми (Абхазия). Фамилия у семьи Гурцкая грузинская, поэтому не склоняется. В раннем детстве девочка ничем не отличалась от остальных маленьких детей, и родители не догадывались о ее врожденной слепоте, пока однажды маленькая Диана с грохотом не свалилась с дивана и не расшибла себе в кровь лицо. Горе родителей, узнавших о страшном недуге своего ребенка, трудно описать словами. Лучшие офтальмологи подтвердили неизлечимость болезни. Сама же девочка до поры не догадывалась, что чем-то отличается от остальных детей.

Однажды, жарким летним утром 2 июля над городом Сухуми впервые прозвучали звонкие и чарующие своей чистотой ноты. Сначала маленькая Диана радовала своими песнями родных и близких. Потом, поступив в Тбилисскую школу-интернат для незрячих детей, пела для одноклассников. Там же, в Тбилиси, с успехом окончила музыкальную школу по классу фортепиано.

Когда ей было всего 10 лет, Диана впервые вышла к широкой публике. Ее чувственная манера исполнения произвела настоящий фурор в зале Тбилисской филармонии. Популярность пришла сразу: уже на следую-



щее утро Диану стали узнавать на улицах города.

Творческий путь

Уже с самого раннего возраста у Дианы обнаружились хорошие певческие данные. Мать Дианы, педагог, решила, что девочке надо учиться музыке, но именно Диана, благодаря своей силе воли и упорству, смогла убедить преподавателей в том, что сможет учиться игре на фортепиано.

Так, наряду с учебой в общеобразовательной школе при интернате для слепых и слабовидящих детей она начала заниматься и в музыкальной школе.

Для восьмилетней Дианы это был серьезный вызов. Ведь если в интернате обучение было построено с учетом особенностей слабовидящих и незрячих детей, то в музыкальной школе Диана училась наравне со всеми. Девочке приходилось полагаться только на слух и собственную память. Кроме того, Диана оказалась оторвана от семьи. Интернат находился за 500 километрах от ее дома.

Уже в 10 лет ее усилия и упорство окупались с лихвой. На одном из музыкальных конкурсов на юную певицу обратила внимание известная грузинская исполнительница Ирма Сахадзе. Дебютное выступление Дианы в дуэте с профессиональной певицей состоялось на сцене Тбилисской филармонии.

К 18 годам Диана вместе с семьей переехала в Москву, где перед ней открылись блестящие возможности. Она участвует в конкурсах, и на фестивале «Ялта – Москва – Транзит» получает специальный приз за исполнение песни «Тбилисо». Так имя Дианы впервые становится известно широкой публике.

Диана продолжает свое образование, поступив в Гнесинское училище



МЫ ВСЕГДА НАДЕЕМСЯ НА ЛУЧШЕЕ

Наша жизнь такая разная, бывают моменты будничные, неожиданные, радостные, печальные и очень счастливые. И так важно, чтобы рядом с нами в такие моменты были близкие люди.

kaspi bank хочет быть рядом с вами в разных жизненных ситуациях.

-Мы поддерживаем проекты фонда «Аяла» по приобретению специализированного оборудования для отделения реанимации новорожденных. В течение последних двух лет были спасены жизни более пяти тысяч детей.

-В нашем банке обслуживается более 4,5 тысяч участников Великой Отечественной Войны.

Мы вместе встречаем каждый День Победы.

По всему Казахстану мы поддерживаем проекты, которые помогают нам вместе надеяться на лучшее. Мы делаем это потому, что для нас важны человеческие отношения и для нас важно быть рядом.

☎ 8-800-08-01-800

www.kaspibank.kz



kaspi bank
of KAZAKHSTAN

Что еще мы можем сделать для вас?

на эстрадное отделение. И снова, как и в школьные годы, она учится в двух местах сразу, параллельно осваивая сценическое мастерство в Российской академии театрального искусства (ГИТИС).

Через год после окончания учебы певица дебютирует с сольным альбомом «Ты здесь». Диана Гурцкая исполняет песни Сергея Челобанова и Игоря Николаева. Популярный композитор-песенник запомнил Диану еще по ее выступлению на фестивале «Ялта – Москва – Транзит», где сам он был одним из членов жюри, и позже написал для Дианы Гурцкая песню, ставшую визитной карточкой певицы, «Ты здесь, чувствую я тебя». Еще через два года, в 2002-м, выходит второй альбом «Ты знаешь, мама».

Начинаются гастрольные туры, расширяется круг знакомых Дианы. Она часто поет в дуэте с лучшими голосами России и мира: Иосифом Кобзоном, Тото Кутуньо, Аль Банно, Демисом Руссосом.

Диана Гурцкая известна своей благотворительной деятельностью. В феврале 2009 года певица посетила ашхабадскую школу-интернат для слабовидящих детей и подарила им музыкальную аппаратуру.

В настоящее время у Дианы выпущены два альбома: «Ты здесь» и новый «Ты знаешь, мама», вышедший, как и первый дебютный, под лейблом компании «АРС».

Благотворительная деятельность

Диана занимается не только своей эстрадной карьерой, но и общественной деятельностью. Она стоит у истоков фонда помощи незрячим и слабовидящим детям «По зову сердца», является его председателем. Среди задач фонда – социальная адаптация незрячих и слабовидящих детей,



повышение их образовательного, творческого и культурного уровня, защита прав и свобод инвалидов. В числе проектов, реализуемых фондом, – ежегодный международный благотворительный фестиваль «Белая трость», призванный продемонстрировать миру таланты и достиже-

ния незрячих и слабовидящих детей из России, СНГ и других стран.

Певица надеется, что своими усилиями она сможет добиться того, чтобы инвалиды и люди с ограниченными зрением не чувствовали себя в нашем обществе изгоями.

Казахстанское трио «Сэт» выступило на фестивале Дианы Гурцкая

Шымкентские ребята приняли участие в гала-концерте второго международного фестиваля «Белая трость», который проходит в российской столице. Трио «Сэт» исполнило песню, посвященную любви к своей Родине. Говорят, их пение тронуло сердца жюри.

День белой трости ежегодно отмечается 15 октября. Эта дата появилась в международном календаре в 1970 году благодаря Европейскому союзу слепых. Символом дня стала белая трость, которая помогает незрячим людям ориентироваться в пространстве. День белой трости призван привлечь внимание к проблеме инвалидов по зрению. В 1921 году незрячий англичанин Джеймс Биггс, чтобы отличаться от обычных прохожих с тросточками, покрасил свою трость в белый цвет. Он посоветовал сделать это и другим незрячим.

Международный фестиваль «Белая трость» собрал на одной сцене юных незрячих и слабовидящих артистов из российских городов и стран СНГ. Фестиваль «Белая трость. Без границ» организован благотворительным фондом помощи незрячим и слабовидящим детям «По зову сердца» Дианы Гурцкая.

Диана Гурцкая – яркое доказательство того, что, имея талант, волю и стремление, можно преодолеть любые жизненные трудности. Среди многочисленных достижений популярной незрячей певицы и государственные награды разных стран, и звание посла «Сочи-2014», и выступление на конкурсе «Евровидение». Но одним из важнейших занятий вне сцены Диана считает поддержку талантов физически ограниченных детей.

Она никогда не сомневалась в необходимости помогать тем, кто в этом нуждается. Начинала с того, что ездила навещать детей в интернатах и спецшколах. Ведь она сама училась в такой школе и прекрасно помнит, каким событием для нее была каждая игрушка, которую кто-нибудь привозил. Создание фонда помощи незрячим и слабовидящим людям «По зову сердца» не стало поворотным моментом в жизни Дианы, это лишь следующий логичный шаг пути, в правильности которого она никогда не сомневалась.





ICON

digital multimedia company

жарнамалық қызмет
рекламная служба

315 55 55



Тек кабельдік теледидарға ғана тиесілі емес сандық жүйе
Цифровая сеть не только кабельного телевидения

 **2 379 379**

 **www.iconnet.kz**

Слепой певец с самым красивым голосом в мире

Несмотря на то, что Андреа Бочелли незрячий певец, в дополнительном представлении он едва ли нуждается. Слава его растет во всем мире, и сегодня его имя известно почти каждому. Он – любимец публики, звезда оперы и популярной музыки, человек, сумевший совместить в своем искусстве разные жанры на высшей ступени успешности. Кроме того, его слепота не помешала ему заниматься активной благотворительной деятельностью.

Итальянский оперный певец Андреа Бочелли родился в 1958 году в Ладжатино (провинция Тоскана). В 6 лет начал учиться играть на фортепиано, а позже освоил флейту и саксофон. Страдая недостаточным зрением, он стал полностью слепым в 12 лет после несчастного случая. Несмотря на очевидные музыкальные таланты, Бочелли не рассматривал музыку как свою дальнейшую карьеру, пока не закончил юридический факультет университета в Пизе и не получил звание доктора. Только тогда Бочелли стал серьезно заниматься своим голосом со знаменитым тенором Франко Корелли, попутно зарабатывая деньги на уроки игрой на фортепиано в различных группах.

Несчастный случай произошел с ним в детстве и полностью лишил его зрения

Мальчик рос веселым и подвижным ребенком, несмотря на тяжелую врожденную форму глаукомы, сильно затруднявшую ему жизнь. Тем не менее, он любил, как все мальчишки, играть в футбол и однажды получил сильный удар мячом в здоровый глаз. После этого наступила полная темнота. Никакие операции и лечебные процедуры в дальнейшем не помогли. Будущему артисту тогда было 12 лет. Его мать заметила, что единственным успокоением для мальчика были звуки классической музыки. Ему купили маленький проигрыватель, и он на-



чал погружаться в мир прекрасных звуков.

сте с Бони из U2. Успешно пройдя отбор, Бочелли записал компози-

«То, чего я действительно желаю, – иметь возможность обращаться к моим слушателям; проникать в их души так, как когда-то мои любимые исполнители проникали в мою, заставляя меня и плакать, и мечтать».

Начало карьеры

Первый прорыв Бочелли как певца произошел в 1992 году, когда Зуккерио Форначиари искал тенора, чтобы записать демо с песней Miserere, которую он написал вме-

цию в дуэте с Паваротти. После всемирного тура с Форначиари в 1993 году Бочелли выступил на благотворительном концерте Pavarotti International Festival, который прошел в Модене в сентябре 1994 года.



Первые два альбома Бочелли Andrea Bocelli (1994) и Bocelli (1996) представили только его оперное пение, а третий диск *Viaggio Italiano* – известные оперные арии и традиционные неаполитанские песни. Хотя CD и был выпущен только в Италии, он разошелся там тиражом более чем 300 тысяч копий. На четвертом альбоме *Romanza* (1997) был представлен уже поп-материал, включая хит *Time To Say Goodbye*, записанный в дуэте с Са-

тро с портативным компьютером на коленях и с компакт-диском Бочел-

ли. Жизнь занимается благотворительной деятельностью. Он неустанно

10 июля великий оперный певец Андреа Бочелли посетил в Москве детскую городскую клиническую больницу №13 им. Филатова в рамках благотворительной акции, организованной фондом «Федерация».

ли в плеере. Двадцать четыре миллиона компакт-дисков, проданных

радует публику своими выступлениями, средства от которых идут



рой Брайтман, имевший большой успех. После этого Бочелли продолжил разрабатывать прибыльное поп-направление, выпустив в 1999 году пятый альбом *Sogno*, в который был включен дуэт с Селин Дион *The Prayer*. Выпущенная на сингле, эта песня только в США разошлась 10-миллионным тиражом. За ее исполнение Бочелли получил премию *Golden Globe Awards* и был номинирован на *Grammy* в категории *Best New Artist*. Последний альбом *Ciele di Toscana* вышел в 2001 году.

Андреа Бочелли – единственный певец, которому удалось слить воедино поп-музыку и оперу: «Он поет песни, как оперу, и оперу, как песенки». Это может звучать оскорбительно, но результат совершенно противоположный – огромное количество обожающих поклонников. И среди них не только тинейджеры, одетые в памятные майки, но и несочетаемые шеренги деловых женщин, и домохозяйек, и неудовлетворенных своим существованием служащих, и менеджеров в двубортных пиджаках, которые ездят в ме-



на пяти континентах, – не шутка даже для того, кто привык считать в миллиардах долларов.

Благотворительность – часть жизни

Великий оперный певец Андреа Бочелли на протяжении всей своей

на благотворительные цели, в частности, детям с онкологическими и офтальмологическими заболеваниями.

Не так давно в Москве на Воробьевых горах прошли два благотворительных мегаконцерта, средства от которых пошли на закупку оборудования и лекарств для детей, больных раком. Перед многотысячной публикой выступил и великий тенор Андреа Бочелли.

Для известного тенора подобные благотворительные концерты – это отдельный мир, которому он отдает большую часть своей души. Андреа Бочелли не оставляет без внимания мероприятия, собранные средства от которых идут в помощь тем, кто в ней нуждается.

Андреа Бочелли наделен необыкновенной смелостью: ходит на лыжах, занимается конным спортом и выиграл самое главное сражение: несмотря на слепоту, он сумел вести нормальный образ жизни. Он счастливо женат, у него двое детей и за ним стоит крепкая семья с крестьянскими традициями.

Что для вас благотворительность?



КАЙРАТ ИМАНАЛИЕВ, руководитель *ОО «Общество инвалидов, имеющих высшее образование «Намыс»:*

«Благотворительность в моем понимании – это когда человек или организация оказывают бескорыстную помощь и при этом не требуют, чтобы их помощь была кем-то услышана или разрекламирована. Благотворительность направлена на решение конкретных нужд определенного человека».



Ляззат КАЛТАЕВА, *председатель ОО женщин-инвалидов «Шырак»:*

«Это потребность человека помогать ближнему, особое состояние души или духовно-личностный рост. Мотивация у каждого человека своя и каждый по-своему ответит на этот вопрос. Лично для меня благотворительность – это, в первую очередь, культура нашего народа, нашего общества. Это возможность проявить заботу, оказать поддержку тем, кто в этом действительно нуждается».



Али АМАНБАЕВ, *член координационного совета в области социальной защиты инвалидов РК:*

«Я оцениваю благотворительность, в первую очередь, как красоту души, как человеческое отношение к проблемам социально уязвимых слоев населения. Благотворительная деятельность, безусловно, – это необходимая вещь, поскольку она является решением определенных задач в нашем обществе».



Мадина САДВАКАСОВА, *певица:*

«Я сама занимаюсь благотворительностью. Стараюсь всегда принимать участие в различных благотворительных концертах, ради которых могу даже вычеркнуть из своего списка какие-то мероприятия, которые могли бы принести мне большие финансовые средства. Занятие благотворительной деятельностью дает мне душевное счастье. И самое главное, чтобы помощь была бескорыстной».



Санжар БОКАЕВ, *заместитель председателя АГФ НДП «Нур-Отан»:*

«Для меня благотворительность – это осознанное участие в определенном проекте. Данная деятельность предполагает вложение инвестиций – в будущее, в наше общество. Так или иначе, все должны принимать участие в различного рода благотворительных акциях».

Немного статистики

Всего в Казахстане по состоянию на 1 октября 2011 года имеется **563,1 тыс. инвалидов, что составляет 3,4% от общей численности населения**. Среди них три четверти - лица трудоспособного возраста, 10% детей.

Основной причиной инвалидности являются заболевания общего характера, при этом в структуре первичной инвалидности на первом месте находится **инвалидность от болезней органов кровообращения – 18,6 процента**; на втором - **от злокачественных новообразований - 14,1 процента**; на третьем - **психические расстройства – 12,1 процента**; и на четвертом месте **травмы всех локализаций – 11,9 процента**. Профессиональные заболевания и трудовые увечья являются причиной 1,3% инвалидности в стране. Второй по значимости причиной инвалидности в Казахстане является инвалидность с детства (11,9% от общего показателя первичной инвалидности).

Наблюдается тенденция омоложения инвалидности. По итогам девяти месяцев 2011 года по республике впервые признано инвалидами 35,7 тысячи человек, из них 75% - лица трудоспособного возраста, 19,4% (почти каждый пятый) – дети.

Среди детей-инвалидов на первом месте находится инвалидность от врожденных аномалий (34,6%), на втором – от болезней нервной системы (26,1%), на третьем - от психических расстройств (10,6%) и на четвертом месте – от травм всех локализаций (4,3%).

Структура заболеваний по первичному выходу на инвалидность среди взрослого населения выглядит следующим образом: на первом месте находится инвалидность от болезней системы кровообращения – 22%, на втором – от злокачественных новообразований (17%), на третьем – от травм всех локализаций (13,7%), на четвертом месте – от туберкулеза (8,6%).

Удельный вес лиц, имеющих первую группу инвалидности, составляет 9,4%, вторую – 54,5%, и третью группу – 36,1%.

Инвалидность – не приговор

Инвалид – человек, у которого возможности жизнедеятельности в обществе ограничены из-за его физических, умственных, сенсорных или психических отклонений.

Слово «инвалид» (буквально означающее «непригодный») в настоящее время все чаще заменяется на «человек с ограниченными возможностями».

Социальная защита инвалидов в Республике Казахстан регулируется Конституцией Республики Казахстан, законом Республики Казахстан «О социальной защите инвалидов в Республике Казахстан» и иными нормативными правовыми актами РК.

Инвалиды имеют право на:

- социальную защиту, в том числе реабилитацию и интеграцию в общество;

- обеспечение доступа к объектам социальной инфраструктуры;

- обеспечение доступа к информации;

- образование, свободный выбор рода деятельности, в том числе трудовой гарантированный объем бесплатной медицинской помощи в порядке, определяемом законодательством Республики Казахстан;

- профессиональную подготовку и переподготовку, восстановление трудоспособности и трудоустройство;

- жилище в соответствии с жилищным законодательством Республики Казахстан;

- первоочередное обслуживание в государственных и иных организациях, в том числе в организациях здравоохранения, культуры, связи, транспорта, сфере услуг, поддержку творческих способностей инвалидов.

Виды социальной помощи инвалидам:

- выплаты в виде государственных пособий, компенсаций и иные выплаты;

- дополнительные выплаты социальной помощи, оказываемые местными исполнительными органами;

- дополнительные виды социальной помощи, оказываемые работодателем;

- обеспечение инвалидов жильем.

Для инвалидов первой и второй групп устанавливается сокращенная продолжительность рабочего времени – не более тридцати шести часов в неделю, предоставляется ежегодный дополнительный оплачиваемый отпуск продолжительностью до пятнадцати рабочих дней.

Работа в ночное время допускается с согласия инвалида и при условии, что такая работа не запрещена ему по состоянию здоровья.

Отказ в заключении трудового договора либо в продвижении по службе, увольнение по инициативе работодателя, перевод инвалида на другую работу без его согласия по мотивам инвалидности не допускаются, за исключением случаев, когда по заключению территориального подразделения уполномоченного органа в области социальной защиты населения состояние его здоровья препятствует выполнению профессиональных обязанностей либо угрожает здоровью и безопасности труда других лиц.

Трудоустройство инвалидов осуществляется по нескольким основным направлениям:

1. Трудоустройство на обычные рабочие места (вакансии).

2. Трудоустройство в рамках специальных программ содействия занятости.

3. Трудоустройство на рабочие места в счет установленной квоты.

4. Трудоустройство на специальные рабочие места в рамках дополнительной программы, направленной на снижение напряженности на рынке труда.

В развитых странах почти 40% инвалидов трудоспособного возраста работают. В Казахстане людям с ограниченными возможностями устроиться на работу не так просто. По официальным данным, почти четверть инвалидов в Казахстане работоспособны, но не могут найти работу, соответствующую их квалификации. Позиция нанимателей дискриминирует право инвалидов на труд.

При устройстве на работу соискатели чаще всего сталкиваются с проблемами психологического характера: потенциальные работодатели нередко отказывают в вакантном месте под разными предлогами по причине нежелания сталкиваться с определенными трудностями – частыми больничными работника, несовместимостью со «здоровым» коллективом и т.п.

Согласно статье 205 Трудового кодекса Республики Казахстан, компании-работодатели, отказывающиеся соискателям в заключении трудового договора по мотивам инвалидности, нарушают право инвалидов на труд. По закону люди с ограниченными возможностями имеют право заключать с работодателями трудовые договоры либо в специализированных организациях, использующих труд инвалидов с учетом персональных программ реабилитации, либо на предприятиях с обычными условиями труда.

Общества инвалидов пытаются самостоятельно предоставить своим подопечным рабочие места, сотрудничая с малым бизнесом и открывая предприятия, на которых сотрудник может не только почувствовать себя полноценной трудовой единицей, но и получить достойную зарплату.

Сейчас в Казахстане функционирует 33 учебно-производственных предприятия Общества слепых и 18 – Общества глухих, где постоянно работают почти 4000 инвалидов.



Международный уровень сервиса



**PONY
EXPRESS**

Kazakhstan • CIS • Worldwide

Казахстан • СНГ • Весь мир

+7 (727) 258 33 33
info@ponyexpress.kz
www.ponyexpress.kz

Доставка грузов
Экспресс-почта
Логистика

Эйми Маллинз: самая красивая из сильных

К своим 36 годам Эйми Маллинз успела многое – она сделала карьеру модели, активно снимается в кино, установила два мировых рекорда по бегу и прыжкам в длину и завоевала почетное место в списке 50-ти самых красивых людей планеты по версии журнала People. Все это казалось бы вполне естественным для целеустремленной активной молодой женщины, если бы не тот факт, что у Эйми... нет ног.

Эйми Маллинз (англ. Aimee Mullins; род. 1976, Аллентаун, Пенсильвания, США) – американская актриса, модель и спортсменка, участница паралимпийских игр 1996 года в Атланте. Окончила среднюю школу в Аллентаун-Парк, затем Джорджтаунский университет в Вашингтоне. Во время учебы в университете состязалась на равных со здоровыми спортсменами из Национальной ассоциации студенческого спорта.

Завоевала призовое место в программе производственной практики Foreign Affairs, организованной Пентагоном. Выступает в качестве оратора-мотиватора на встречах и симпозиумах организаций людей с врожденными и приобретенными физическими недостатками.

Эйми – инвалид с детства. В годовалом возрасте она лишилась обеих ног чуть ниже колена. С этого момента началась ее борьба за право быть обычным ребенком, в словаре которого нет места слову «инвалидность». Может быть, сложно будет в это поверить, но в багаже Эйми есть и участие на дизайнерских показах Александра Маккуина, и совместные работы с Мэтью Барни – одним из самых известных художников современности, и чемпионство на Паралимпийских играх для инвалидов в Атланте на



но добрались до этой сферы и обещают новые, радикальные чудеса протезирования в будущем. Уже сейчас пауэрфут – результат многих лет лабораторных исследований – позволяет таким, как Эйми, многократно расширить границы своих физических возможностей. Его создатель Хью Герр, признанный лидер в сфере биомеханики, уже давно работал над своим детищем в Массачусетском технологическом институте. По его словам, в прямом и переносном смысле «следующим шагом» станет «непосредственное соединение механических частей протеза с телом его носителя. В будущем сенсорные мускулы смогут

Личные рекорды в легкой атлетике – 15,77 секунды в забеге на дистанции 100 метров, 34,6 секунды в забеге на дистанции 200 метров и 3,5 метра в прыжках в длину.

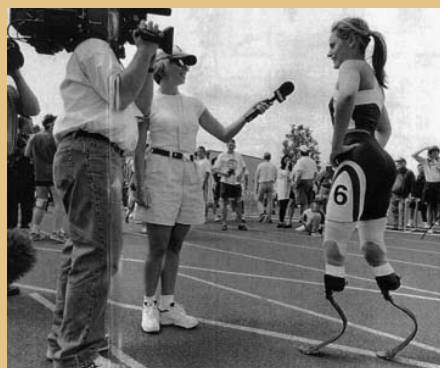
пару со знаменитым легкоатлетом-ампутантом Оскаром Писториусом.

Ах, эти чудо-протезы...

История изготовления протезов уходит корнями в древнеегипетскую цивилизацию, однако с тех пор прогресс происходил весьма и весьма медленно. По масштабам истории технологии только недав-

получать команды напрямую из человеческого мозга точно так же, как и все остальные здоровые конечности», – говорит он.

Но это – будущее, а пока очаровательная женщина Эйми смело открывает новые двери с помощью все более совершенных моделей протезов. Теперь ее обувной гардероб заставляет задуматься о том, что надеть: повседневное дерево





или же хрустальную золушкину туфельку на элегантном каблукке для вечернего коктейля. Как тут не задуматься о том, что высокие технологии способны полностью изменить жизнь обычного человека даже в самых сложных случаях инвалидности и подарить ему такое простое и такое ценное ощущение собственной полноценности.

Инвалидность – не приговор

Выдающиеся спортивные успехи спровоцировали всплеск мирового интереса к персоне девушки-инвалида. Ее приглашали на многочисленные конференции, предлагали выступать с докладами, в том числе на темы формирования образа тела и влияния рекламы и модной индустрии на зарождение социальных стереотипов о женственности и красоте. Выступления Эйми пользовались популярностью, и вскоре на нее обратили внимание многие знаменитые дизайнеры. В 1999 году состоялся дебют Маллинз: она впервые вышла на подиум на показе Александра Маккуина. Специально для этого была изготовлена пара деревянных протезов (из ясеня) ручной работы с изысканной резьбой. С тех пор карьера модели пошла в гору, наша героиня появлялась на обложках многих журналов, среди которых Vogue, Elle, Harper's Bazaar, Marie Claire и другие. В 2011 году Эйми была выбрана официальным представителем марки L'Oréal Paris.

Между тем это еще не все достижения 35-летней женщины, лишив-

шейся в детстве обеих ног. В 2002 году она дебютировала в кино, снявшись в одной из главных ролей (женщины-гепарда) в ленте «Крематер-3». Пригласил ее молодой американский режиссер, художник-концептуалист и перформансист Мэтью Барни. Это сюрреалистическая картина, действие которой разворачивается в Нью-Йорке. В 2003 году Эйми Маллинз была задействована в телевизионной постановке романа «Пять порсят» Агаты Кристи. Эйми исполнила главную роль Карлы Лемаршан, которая обращается к Эркюлю Пуаро с просьбой доказать невиновность своей матери, осужденной 16 лет назад за убийство мужа.

Всего в гардеробе Эйми 12 пар протезов, причем дизайн каждой новой пары она разрабатывает сама. Есть в ее коллекции даже специальные «ноги из силикона», которые с первого взгляда невоз-

можно отличить от настоящих. На этих протезах «прорисованы» мельчайшие анатомические детали: кровеносные сосуды, волосные фолликулы, ногтевые пластины, сухожилия, неровности костей. Самое забавное, что, меняя протезы, Маллинз может корректировать свой рост в пределах от 173 до 185 см. По признанию Эйми, многие невысокие подруги в шутку возмущаются этим фактом, говоря, что «так нечестно».

Эйми Маллинз не желает миться с тем, что тех, кто оказывается в инвалидном кресле, окружающие считают недееспособными «полулюдьми».

Она на собственном примере доказывает, что стать инвалидом – не значит быть им. Даже люди с ограниченными возможностями могут быть счастливыми, успешными, целеустремленными, активными и полностью трудоспособными.



Международная конвенция о правах инвалидов

Люди с ограничениями в здоровье часто бывают лишены возможностей работать, посещать школу и принимать полноценное участие в жизни общества, что создает препятствия для их благополучия и успеха. Конвенция о правах инвалидов важна потому, что она является инструментом для обеспечения доступа инвалидов к тем правам и возможностям, которые доступны для других людей. В мире насчитывается по меньшей мере 650 миллионов инвалидов. Зачастую это самые неимущие люди. Во всех сообществах они страдают от стигматизации и дискриминации.

Конвенция является соглашением о правах человека, разработанным представителями международного сообщества, включая инвалидов, представителей правительств, неправительственных организаций и других учреждений, с целью изменения восприятия инвалидов и обращения с ними в их обществах.

Рассматривая инвалидность не как вопрос медицины, благотворительности или зависимости, конвенция требует, чтобы люди во всем мире понимали инвалидность как вопрос прав человека. Конвенция охватывает многие области, где могут возникать препятствия, такие как физический доступ к зданиям, дороги и передвижение, а также доступ к информации с помощью письменной и электронной коммуникации. Она также нацелена на уменьшение дискриминации, которая часто становится причинами того, что инвалиды лишены возможностей образования, трудоустройства, здравоохранения и других услуг.

Впервые введен в действие юридически обязательный международный документ, который гарантирует, что государства, ратифицировавшие соглашение, будут поощрять и защищать права инвалидов. Следующим шагом этих государств будет работа над принятием их национального законодательства в об-



24 сентября 2008 в штаб-квартире ООН в Нью-Йорке свои подписи под эти важным историческим документом поставили президент Украины Виктор Ющенко и министр иностранных дел России Сергей Лавров. 25 сентября 2008 года конвенцию подписал президент Эстонии Тоомас Хендрик Ильвес. В числе подписавших ее государств — также Армения, Грузия, Казахстан, Латвия, Литва, Республика Молдова и Узбекистан. Туркменистан и Азербайджан уже ратифицировали этот международно-правовой акт.

ласти гражданских прав с целью улучшения жизни инвалидов.

Конвенция – это...

Самой значительной международной организацией является, конечно, Организация Объединенных Наций (ООН), созданная для поддержания и укрепления международного мира и безопасности, развития сотрудничества между государствами.

Одним из важнейших международных документов, определяющих права каждого гражданина лю-





бого государства, является Всеобщая декларация прав человека. Именно исходя из этой декларации, в 2006 году ООН приняла Конвенцию о правах инвалидов, которая, отрицая все формы дискриминации, т.е. ущемления человека по какому-либо признаку, провозглашает равноправие людей с ограниченными возможностями со всеми остальными гражданами, в том числе и в области образования.

Одновременно с конвенцией принят и вступил в силу факультативный протокол к ней. По состоянию на сентябрь 2011 года 104 государства и Евросоюз участвуют в конвенции, 63 государства – в факультативном протоколе.

Со вступлением в силу конвенции был учрежден Комитет по правам инвалидов – орган надзора за исполнением конвенции, уполномоченный рассматривать доклады государств – участников конвенции, выносить по ним предложения и общие рекомендации, а также рассматривать сообщения о нарушениях Конвенции государствами – участниками протокола.

США за соблюдение прав инвалидов

Инвалиды во всех странах - это особая, самая уязвимая часть населения. Поскольку у них ограничены жизненные функции, они острее всех ощущают на себе все проявления несправедливости, неравенства и дискриминации практически во всех областях жизни.

31 июля 2009 г. в штаб-квартире ООН в Нью-Йорке постоянный представитель США при ООН Сюзан Райс от имени своего правительства подписала Конвенцию о правах инвалидов. «Мы с гордостью присоединяемся к международному сообществу в деле защиты прав человека», – заявила она, пообещав, что США будут прилагать все усилия для защиты инвалидов в своей стране и повсюду в мире.

Конвенция призвана защитить интересы 600 миллионов лиц с ограниченными возможностями – это десятая часть населения нашей планеты. Она содержит 50 статей, направленных на защиту и поощрение прав инвалидов, ликвидацию дискриминации по отношению к ним, обеспечение их права на работу, здравоохранение, образование и полное участие в жизни общества, доступа к правосудию, личной неприкосновенности, свободы от эксплуатации и злоупотре-

блений, свободы передвижения, индивидуальной мобильности и т.д. Конвенция не закрепляет новых прав инвалидов. Она указывает пути реализации уже существующих общепризнанных прав человека.

Web-Solution

Web-дизайн Разработка сайтов



+7 777 130 25 50

www.web-solution.kz

GOhost.kz
www.gohost.kz

Хостинг в казахстане	VPS/VDS
Регистрация доменов	Servers

24 часа в сутки, 7 дней в неделю, обеспечим
гарантированный доступ
Ваших ресурсов в сети Интернет

Клуб друзей благотворительного фонда «Аяла» отмечает годовщину своего существования

Сегодня корреспондент нашего журнала Куаныш Чумбалов беседует с президентом Клуба друзей фонда «АЯЛА» Флюрой Мухтаровной Батыровой.

– Первый вопрос о Клубе друзей благотворительного фонда «АЯЛА» посвящен первой годовщине его образования. Флюра Мухтаровна, за этот год что лично для Вас изменилось в понятии «благотворительность»?

– Если раньше я участвовала в благотворительности достаточно редко и для меня понятие «благотворительность» было некой абстракцией, то за год существования Клуба друзей мое отношение к благотворительной деятельности достаточно сильно поменялось. Я стала лучше разбираться в людях, которые приходят ко мне с просьбами о благотворительности, потому что я переняла у фонда «АЯЛА» понятие «эффективная благотворительность». Я, как и фонд, теперь стараюсь, чтобы наши проекты были направлены на максимальное количество детей.

– Кто в настоящее время входит в Клуб друзей?

– Во-первых, членами Клуба друзей стала почти вся моя семья. Но радует, что кроме семьи, членами Клуба стали самые разные люди. Это и студенты алматинских ВУЗов, работники самых разных бизнес структур, предприниматели, работники национальных компаний, волонтеры и просто добрые люди.

– Но ведь все они заняты на основной работе, у большинства есть свои дети. Как эти люди находят время для участия в мероприятиях Клуба?

– Если у человека есть желание, порыв души и он чувствует, что



кому-то нужно помочь, то он всегда найдет для этого время. Основной направленностью фонда «АЯЛА» является помощь детям и поэтому откликаются люди, у которых есть дети и люди, равнодушные к проблемам чужих детей, те люди, которые считают, что «чужих детей не бывает».



– Как часто Вы собираетесь для обсуждения предстоящих проектов? И какие проекты Вы считаете приоритетными для Клуба?

– Мы собираемся для обсуждения примерно раз в месяц. На этом большом собрании решаются «глобальные» дела Клуба, а потом рабочие группы собираются по мере необходимости при осуществлении текущего проекта. Сложно расставить приоритеты в проектах, все проекты значимые и направлены на помощь детям, поэтому к каждому проекту мы относимся как к главному и нужному в данный момент.

– Какие проекты Клуб друзей благотворительного фонда «АЯЛА» завершил за год своего существования?

– Хочу напомнить, что первым мероприятием Клуба друзей и официальной датой его рождения мы считаем 15 октября 2010 года, когда прошло первое собрание Клуба, которое мы совместили с пресс-конференцией популярной российской группы «Инь-Ян». Это мероприятие проходило в стенах детского дома №2. Кстати, участники группы являются почетными членами Клуба друзей. После этого 20 ноября 2010 года мы впервые в Казахстане провели празднование Всемирного дня ребенка для детей с дефицитом гормона роста и детей-инвалидов, воспитывающихся на дому. Этим праздником мы хотим показать, что поводов для помощи детям много и дети, нуждающиеся в помощи, живут не только в детских домах. Обидно наблюдать картины «дежурной»

благотворительности, когда в дни празднования Нового года и Дня защиты детей люди спохватываются и несут одежду, еду, игрушки только в детские дома.

На новогодний утреник в школу-интернат №6 для детей с интеллектуальными нарушениями развития мы привезли артистов алматинского государственного цирка, в дни празднования Наурыз организовали цирковое представление для учащихся школы-интерната №10 для детей из малоимущих и неблагополучных семей. А осенью этого года Клуб друзей оборудовал игровую площадку и облагородил территорию специальной (коррекционной) школы-интерната №4 для слепых и слабовидящих детей.

– Каким образом и как быстро Вы собираете деньги для реализации проектов Клуба?

– Это очень сложный вопрос, люди в принципе понимают, что можно и нужно помогать нуждающимся, но когда дело касается денег... Мы стараемся привлекать новых людей, приводя их на мероприятия, когда новый человек видит, куда конкретно идет его помощь, то он проникается этим, особенно когда человек видит глаза детей и конкретные результаты. Мы поставили боксы в сети ресторанов «Мамамия» и «Ciao pizza», рядом с которыми разместили информацию о том, куда направляются и будут направлены деньги наших посетителей, которые собираются в боксах. Кроме этого, во время собраний Клуба друзья вносят посильную лепту в реализацию новых проектов.

– Какие планы у Клуба друзей на предстоящий год?

– Фонд «АЯЛА» завоевал мое доверие и уважение, поэтому я работаю и буду продолжать работать с этим фондом. Ближайшие мероприятия Клуба друзей это празднование Всемирного дня ребенка. Кроме этого, мы будем поддерживать все проекты фонда «АЯЛА». Надеюсь, что членов Клуба в этом году станет больше и новые члены Клуба привнесут новые идеи в нашу работу.

– Я не могу не задать Вам вопрос, который часто возникает



ет у бизнесменов нашей страны. Что мне лично может дать участие в благотворительности с финансовой стороны и в моральном плане?

выгоды. А вот в моральном плане за прошедший год я получила огромную «выгоду». При каждом воспоминании слепого мальчика, который пел на открытии детской игровой площадке в интернате №4, у меня в сердце возникает теплое щемящее чувство, как говорят бальзам на душу льется. И чем больше таких примеров появилось за время существования Клуба друзей, тем полнее для меня становится жизнь. Это чувство трудно сравнить с чем-нибудь еще, и самые простые слова, которыми можно описать это – «меня это греет».



– В материальном плане участие в благотворительной деятельности не может, и, я уверена, не должно приносить людям прямой сиюминутной меркантильной

– И, в завершении нашей беседы, что Вы можете посоветовать или пожелать потенциальным участникам благотворительности, ведь ни для кого не секрет, что многие люди хотят участвовать в добрых делах, только не знают как.

– Если человек хочет помочь, хочет знать, как это сделать, он может зайти на сайт www.ayala.kz фонда «АЯЛА», где есть раздел, посвященный нашему Клубу, а также информация обо всех благотворительных проектах этого фонда. Или позвонить по телефонам +7 727 250 90 52, 327 60 43.



Дана Орманбаева: Ты выбрал меня своей мамой и я поведу тебя за собой!

Известную персону Алматы, генерального директора компании «APM sound» Дану Орманбаеву знают многие жители нашей необъятной страны. Ведь помимо своей основной работы она еще находит время для журналистики и продюсирования. Кроме того, без ее блистательного присутствия не обходится ни одно богемное мероприятие.



актуальность, необходимость в любой сфере. Много лет назад защитила диссертацию MBA. Прошли годы, строилась творческая карьера, зрел опыт, взгляды – наступило время и... я встретила людей, которые уже много лет ведут этот самый «не мужской» бизнес в нашей стране. Сначала предложили управлять всем проектом, а позже пригласили и в партнеры: сегодня я руководитель и девелопер. А если говорить о специфике, то Вы точно заметили, что сама деятельность, связанная с прокатом и продажей светового и звукового оборудования, его инсталляцией, – очень тяжелая в прямом смысле слова... В нашей компании больше женщин нет (улыбается).

– У Ваших детей очень красивые и звучные имена. Кто является «идейным вдохновителем» таких имен?

– Мы с Даутом (супруг Даны – известный отечественный продюсер Даут Шайхисламов – авт.) все делаем вместе: детей вынашивали тоже вместе! А уже имена придумывать – это для нас, как для людей творческих, такой особенный и занимательный процесс. Мы не думали «выпендриваться» – больше хотелось индивидуальности, нежности, красоты! Сегодня уже наши близкие не представляют, чтобы малышей звали иначе, чем Дилан и Шарлиз.

– У Вас много обязанностей, разных дел, бизнес, телевидение, семья. Как вы делите свой день, свое время, чтобы успевать и быть эффективной?

– Признаться, я не делаю ничего лишнего и мне ненужного. Каждый

– Вас больше знают как известного журналиста, пиарщика, а тут вдруг управление компанией, больше относящейся к «мужскому бизнесу». Почему Вы выбрали именно данную стезю?

– Выбирать не приходилось – просто так сложились обстоятельства. Находясь в любимой и привычной журналистско-телевизионной среде, я увлекалась менеджментом... Часто пропагандировала его

день легко планирую, без фанатизма распределяю свое время для встреч (они занимают у меня довольно много времени), не стесняюсь признаваться деловому миру, что, к примеру, я кормлю или укладываю ребенка, тем самым обозначаю свою главную роль... Это так располагает к себе людей, потому что они видят и подмечают твое «настоящее»! И бизнес, какой бы он ни казался жесткий или циничный, – его же создают люди. А с людьми надо говорить.... Потом я никуда не спешу, не терплю суеты, никогда не опаздываю – уважаю и ценю время других. Успеваю везде, потому что не спешу и делаю свою работу или любимое дело добротню.



учим быть самостоятельными, то этот ребенок обойтись без близких людей не сможет, и этим мы крепко связаны друг с другом. В нашей семье это не стало для нас грустью...

– Как обстоят дела со здоровьем Вашего сына Исламбека?

– У Исламчика хорошая соматика, он редко простывает, почти не хватает вирусы. Научился многим навыкам: по дому, ухаживает за собой, пробует новые игры. Всегда в хорошем настроении, иногда даже воображает!

– Поделитесь с нашими читателями информацией о том, как Вам удалось преодолеть барьер



– Впереди всех ожидает самый, наверное, сказочный праздник – Новый год. Есть ли в вашей памяти забавные истории, произошедшие в канун торжества?

– Новый Год очень люблю! Этот праздник мы всегда встречаем дома и никогда не встречаем на работе. Все до жути тривиально! Семья, «поздравлялки» родных, елка, подарочки под ней, оливье, «первый канал» и много шампанского! Это разве не волшебство?

– Если оглянуться назад: вы помните тот момент, когда решили для себя, что станете бизнес-вумен?

– Ничего не решала, просто бизнес-вумен, как вы говорите, это довольно однозначно. Мне не нравится называть себя так. Я профессионал, всегда находящий мотив совершенствовать мастерство, учиться у других интересных мне людей новым навыкам, познаниям. Но прежде этого, я хорошая мама и внимательный друг. Я всегда стараюсь поступать так, чтобы моим детям, мужу, маме и друзьям никогда не было стыдно и неудобно за какой-то мой нечистоплотный поступок. Еще я всегда с самого



детства мечтала о благополучии, и если у меня сегодня чего-то нет – то значит, я просто об этом не мечтала!

– Новый номер журнала «Демеу» посвящен людям с ограниченными возможностями. Выскажите свое мнение относительно данной категории людей.

– Просто скажу: я – мама «особого» ребенка. Мой второй сын – Исламбек – уже достиг 16 лет. Он большая умница, добрый и нежный парень. Это – не категория людей, это просто люди, они чуть-чуть другие, совсем немного, они тоже хотели бы познавать – но не могут. И наша роль – им помочь: просто согреть, помнить о мелочах, не забывать обнимать, говорить. Я поступаю именно так. К примеру, мой старший сын Бексултан любит модную одежду и старается всегда быть стильным... А Исламчик – ему неизвестно, что такое марки или look молодого человека, так мы всей семьей делаем это за него. И он ни в чем не уступает старшему брату в имидже! А если глобально, то Исламбек – это просто и есть моя жизнь, огромный ее пласт, большое место в моем сердце. Если других своих детей мы с Даутом



«трагизма»?

– В нескольких словах не скажешь... Надо просто очень полюбить себя и сказать: «Да, так случилось, Ты выбрал МЕНЯ своей мамой и я поведу тебя за собой! Мы вместе сделаем все, что сможем, захотим, о чем мечтаем!» Ведь если совсем откровенно, ну какой же это трагизм, если вы не потеряли ребенка, а он рядом с вами? Он просто другой, ну так и любите его другого!

– Есть ли у Вас какие-либо черты характера, которые Вы хотели бы в себе исправить?

– Нет. Я такая молодец, что исправлять не стала бы ни свою жизнь, ни отдельные ее эпизоды, и тем более, никакие свои черты характера. Именно смелые качества, которые иногда несимпатичны моим оппонентам, считаю главным залогом успеха и семейного счастья.

– Остались ли в Вашей жизни еще недостижимые цели?

– Мне больше нравится слово «мечты», их у нас с Даутом очень много.

Спасибо Вам за беседу!!!

Анара НУРТАЗИНА

Каждый ребенок – особенный!

В период подготовки к празднованию 20-летия независимости РК, когда подводятся итоги достигнутого приоритета гуманистических изменений в воспитании, развитии и обучении подрастающего поколения, особую актуальность приобретает проблема создания оптимальных условий для развития, социализации и коррекционной помощи детям с ограниченными возможностями.

За годы суверенитета в процессе осуществления либерально-демократических реформ и борьбы с дискриминацией сформировались новые формы общественной морали и уважение к различиям между людьми. Казахстан постепенно отказывается от так называемой «сегрегации» в отношении детей с проблемами в развитии в пользу их интеграции в общество и интегрированного обучения.

Еще Л.С. Выготский указывал на необходимость создания такой системы обучения, в которой удалось бы органически увязать специальное обучение с обучением детей с нормальным развитием. Чтобы слепой, глухой или умственно отсталый ребенок не находился в замкнутом мире, в котором все приспособлено к его дефекту, все фиксирует внимание на его недостатке и не вводит его в настоящую жизнь.

Открытие детского развивающего центра «Мейірім» – это попытка создать такое учреждение, где дети с разным уровнем психофизического развития находятся рядом с нормально развивающимися детьми, которые нуждаются только в минимальной помощи логопеда или психолога. Специалисты, работающие в центре, ищут оптимальные пути интеграции «особых» детей в до-



школьный коллектив. Часть детей находится в своем кругу и интегрируются только частично: во время питания, прогулок, совместных праздничных мероприятий. Другая часть находится с обычными детьми в группах, и педагоги ищут пути включения «особых» детей в общий педпроцесс с учетом их индивидуальных особенностей.

Инициатива открытия центра принадлежит Шолпан Казбековне Боранбаевой, желавшей создать не просто коррекционно-развивающий центр для детей и подростков с ограниченными возможностями, а средоточие добра и милосердия, где обделенные пониманием и общением дети под чутким наблюдением преданных своему делу специалистов постигают азы вхождения в полнокровную жизнь.

Когда Шолпан Казбековна говорит о детях, она преображается. Исчезает маска должностного лица

- директора Частного Фонда, а в глазах появляются блики поистине материнского начала. И за сухими терминами «надо постараться создать для детей группы, где на фоне детей с хорошим развитием проблемные дети станут лучше развиваться, начнут по другому себя вести» видно, как близко к сердцу воспринимает она главную задачу этого детского учреждения – пробудить в детях радость. А это значит вернуть их обществу, дать им возможность вкушать радость этого непростого, но удивительного мира человеческих надежд и устремлений.

Центр существует уже 7 лет. В тихом центре города Алматы, на улице Валиханова стоит уютный теремок, где утром собираются малыши. Они рады друг другу, своим воспитателям, их ждет интересный, насыщенный новыми впечатлениями, счастливый день. Здесь начинался, создавал свои традиции и развивался «Мейірім».





Летом 2010 года открылось новое здание на улице Ахан Серы, 154, рассчитанное уже на 100 детей. Здание передано Частному фонду Акиматом города Алматы, и заново построено с учетом мировых стандартов для нужд детей с ограничениями жизнедеятельности.

Центр «Мейірім» создан для всех детей – обычных дошкольников и «необычных» – детей с ограниченными возможностями от 3 до 16 лет. Здесь уютно себя чувствуют и получают необходимую коррекционную помощь дети с нарушениями опорно-двигательного аппарата, нарушениями интеллектуального развития, дети с ранним детским аутизмом, с речевыми и поведенческими недостатками. Для воспитания и развития таких ребят в Центре созданы все условия: с ними индивидуально работают квалифицированные специалисты – дефектологи, психологи, логопеды, педагоги лечебной физкультуры. Здание и окружающая территория для прогулок приспособлены для удобного передвижения детей с нарушением опорно-двигательного аппарата, создана безбарьерная среда. Для детей оборудована сенсорная комната, кабинет М. Монтессори, интерактивный класс, комната социально-бытовой ориентировки. На занятиях используются новейшие разработки в области реабилитационной техники. В зале лечебной физкультуры сосредоточены различные тренажеры, коляски, вертикализаторы, используются в работе костюмы для детей с ДЦП – «Атлант». Применяются новые методики в области компьютерных технологий: программа «Эдуплей», развивающие компьютерные игры и упражнения. Планируется открытие круглосуточных групп и воскресной школы.

Наши задачи: оказание коррекционно-развивающей помо-

щи; социально-бытовая адаптация детей; трудовая терапия; игровая и музыкально-ритмическая терапия; психологическая и консультативная помощь семье.

Сегодня много желающих попасть в «Мейірім», так как в бюджетных организациях города «особые» дети стоят на очереди по полгода,

а в детском возрасте полгода для развития много значат. Права была Шолпан Казбековна Боранбаева, когда задумывала и осуществляла свою мечту – создание развивающего детского центра. Такие учреждения нужны городу, нужны детям. Ведь, как известно, дети приходят в мир для счастья и добра!



Реабилитационный центр для детей и подростков с ограниченными возможностями

“Особые дети - особые потребности”



WWW.RCMEIRIM.KZ

Реабилитационный центр для детей и подростков с ограниченными возможностями «Мейірім»
Частный Фонд г. Алматы, индекс 050037
Адрес: ул. Ақан сері, 154 Тел: 294 33 21,
294 33 45, ул. Валиханова, 137А, тел: 291 56
20, 291 58 26. E-mail: meirim@list.ru

БИК HSBKZKX БИН 040240009275
КБе 18, КНП 859 РНН 600 900 532 317,
ИИК KZ936010131000052204
АОФ АО «Народный банк Казахстана»

Сильнее всех!

Кайрат Иманалиев – инвалид I группы, руководитель ОО «Общество инвалидов, имеющих высшее образование «Намыс», а также Национальной сети организаций инвалидов РК. Был одним из разработчиков законов «О социальной защите инвалидов в РК», республиканской и региональных программ реабилитации инвалидов. Принимал участие в разработке национального плана по обеспечению прав и улучшению качества жизни людей с ограниченными возможностями на 2012-2018 гг.

В жизни он привык полагаться только на себя. И судя по его активной общественной жизни, можно уверенно сказать, что «инвалид – это не преграда на пути к намеченной цели».

– Добрый день, Кайрат Есмуратович! Ваше имя тесно связано с обществом «Намыс», и Вас в основном знают как его руководителя. Но нам хотелось бы узнать Вас в первую очередь как человека. Расскажите, как обычно проходит Ваш рабочий день?

– Мой день обычно начинается с 6.00 часов с обычной утренней зарядки. Я с 10 класса приучил себя делать утром 30-минутные физические упражнения. И это здорово помогает мне в течение всей жизни: настраивает, мобилизует, взбадривает. Потом я еду в офис, просматриваю электронную почту и переписку. Затем начинается обычная утренняя работа: провожу текущие мероприятия, планирую дальнейшую деятельность, встречаюсь с людьми различных профессий, чинов и социального положения, реализую конкретные проекты, готовлю материалы для тренингов и семинаров, анализирую информацию, и многое другое.

– Как предпочитаете проводить свободное время?

– Свободное время я обычно провожу в кругу семьи. У меня жена – художник, дети – двое старших (дочь и сын) учатся в колледже, младший сын – во втором классе. Дети требуют много времени и большого внимания. Особенно старшие, так как они находятся в переходном возрасте (подростки). А времена сейчас тревожные: насилие, наркотики и т.д.

– Каковы Ваши долгосрочные цели и задачи?

– Моя долгосрочная цель – чтобы в жизни уже моего поколения создать необходимые условия для осуществления инвалидами всех своих прав и свобод, начиная с ран-



него возраста и в течение всей жизни. Отсюда вытекают и задачи. Другими словами, долгосрочная цель – реализация Конвенции о правах инвалидов в Казахстане в полном объеме. Что касается моей личной цели, – это благополучие и достойная жизнь моих детей.



– Как вы оцениваете качество нашего законодательства об инвалидах?

– С момента приобретения независимости Казахстан непрерывно развивает свое законодательство в самых разных сферах, в том числе и в отношении людей с ограниченными возможностями. Принят ряд законов, направленных на улучшение качества жизни людей с особыми нуждами. Например, законы «О социальной защите инвалидов в РК», «О социальной и медико-педагогической коррекционной поддержке детей с ограниченными возможностями», «О специальных социальных услугах» и ряд других.

Однако еще не создана законодательная база, которая могла бы в полной мере реализовать все права и свободы людей с инвалидностью, особенно в сфере доступности среды и услуг, инклюзивного образования, реабилитации и абилитации, доступа к информации, участия в избирательном процессе и многих других. Особенно это ста-

новится очевидным в свете Конвенции о правах инвалидов, которую подписал Казахстан. Именно на реализацию основных положений этой конвенции и направлен национальный план по обеспечению прав и улучшению качества жизни людей с ограниченными возможностями на 2012-2018 гг., в разработке которого участвовали НПО инвалидов.

Сейчас идет избирательная кампания и становится актуальным решение вопроса о представительстве людей с инвалидностью в мажилисе парламента. Предстоит огромная работа по имплементации Конвенции о правах инвалидов, и хотелось бы, чтобы в этой работе принимали участие сами люди с инвалидностью. Как говорится: «Ничто о нас без нас».

– Какое количество организаций входит в созданную Вами Национальную сеть организаций инвалидов РК?

– В настоящее время в Национальную сеть входят 32 организации инвалидов различных категорий, представляющих 14 областей, г. Астана и Алматы. Национальная сеть является союзом юридических лиц. В ее руководство входят координатор-председатель и пять координаторов по принципу «север», «юг», «восток», «запад», «центр». Участники Национальной сети взяли на себя три обязательства: последовательно представлять интересы своей целевой группы, активно участвовать в деятельности Национальной сети, выполнять поручения руководителя-координатора сети. Поэтому, я думаю, Национальная сеть станет активным, последовательным, компетентным, принципиальным и необходимым участником всех процессов в Республике Казахстан, которые касаются интересов людей с особыми нуждами, и особенно в сфере реализации, мониторинга и оценки мероприятий по имплементации Конвенции о правах инвалидов.

– Если в советской системе отношения к инвалидам превалировала так называемая медицинская модель, и мы по старинке продолжаем ее традиции, то в развитых странах давно отказались от такого подхода,



внедрив в практику социальную модель, согласно которой инвалиды – это такие же граждане общества, которые могут заниматься теми же делами, что и здоровые. Как вы прокомментируете данное явление?

– На самом деле моделей инвалидности в развитых странах значительно больше, чем «медицинская» и «социальная». Каждая из них по-своему характеризует, что такое инвалидность и какие есть пути преодоления инвалидности. В каждой из них есть свое рациональное зерно, свое видение, своя ценность. И я бы с осторожностью относился к утверждению о необходимости

лишь попытка приближения к истине, способ ее интерпретирования. В нашем случае главное в том, что права и свободы инвалида ничем не отличаются от прав и свобод человека. Вопрос в том, как обеспечить реализацию этих прав и свобод. И вот здесь возникают известные всем проблемы. На решение этого вопроса и направлена Конвенция о правах инвалидов, и именно в этом направлении будет проходить реформирование законодательства РК в отношении инвалидов.

– Вы побывали во многих странах мира. Скажите, в чем существенное отличие казахстанской модели поддержки людей с ограниченными возможностями от других стран?

– Насчет модели – это громко сказано. Есть система поддержки, которая периодически совершенствуется, ориентируясь на зарубежный и лучший отечественный опыт и подписанные международные документы. Все познается в сравнении. Есть страны, где уровень поддержки людей с особыми нуждами ниже нашего, а есть такие, где значительно выше. Поэтому, ориентируясь на развитые страны, можно выделить несколько существенных отличий, т.е. что есть там и нет у нас:

1) инвалид имеет право выбора и возможность жить независимо и самостоятельно;



следования той или иной модели. Как представитель точных наук (по образованию физик-теоретик), могу сказать, что всякая модель есть

2) сфера жизнедеятельности полностью приспособлена к нуждам инвалидов всех категорий (инфраструктура, транспорт, информация);

3) жизнь инвалидов в семье и местном сообществе охвачена всевозможными, разнообразными и доступными социальными услугами во всех сферах;

4) инвалиды участвуют в управлении государством;

5) общественность и окружающие люди воспринимают инвалидов как равных себе.

– Работодатели не хотят принимать на работу ограниченно трудоспособного человека. Как с этим бороться?

– С этим не нужно бороться. Нужно выстраивать механизмы трудоустройства инвалидов. В самом процессе трудоустройства видится три стороны: работодатель, инвалид (работник) и государство. И каждая из этих сторон должна нести свою долю обязанностей и ответственности.

Инвалиды должны стремиться приобрести и непрерывно расширять необходимый объем профессиональных знаний, навыков, компетенции, быть конкурентоспособными и востребованными. Государство, со своей стороны, должно четко выстроить свою политику и стратегию в области трудоустройства инвалидов: это и система профориентации, и профобучения, и налоговые послабления, и льготы, и компенсации работодателю за оборудование рабочего места для инвалидов, и много другое.

– Насколько, на Ваш взгляд, приспособлены наши вузы для доступа в них людей с ограниченными возможностями?

– Недавно мы проводили обследование вузов на предмет доступа в них людей с особыми нуждами. Объехали около 12 вузов в г. Алматы и обнаружили, что ни один вуз не доступен для получения образования инвалидам с трудностями в передвижении, нарушениями зрения и слуха.

В последнее время с развитием новых технологий все большее развитие получает дистанционное образование. И я это приветствую. Однакостораживает тенденция некоторых вузов на замену для



студентов-инвалидов обычного дневного обучения на дистанционное. На самом деле дистанционное образование является одной из форм образования и не заменяет другие. В вузах Европы, США, Канады, Японии, Австралии и др. студенты (в том числе и инвалиды) имеют право выбора, и 90% выбирает очное дневное образование. Ведь ничто не может заменить живое общение студента и преподавателя, студентов между сокурсниками и старшими. В конце концов, есть интересная и незабываемая студенческая жизнь с ее дискотеками, КВН и т.д. А у нас ректорат вузов не хочет заниматься такими «тяжелыми» (для них) делами, как сделать вуз доступным

для студентов-инвалидов. Проще внедрить для них дистанционное образование. Таким образом, я боюсь, что в наших условиях дистанционное образование превратится в форму сегрегации инвалидов. И я намерен твердо и решительно этому противодействовать.

– За последние 8 лет под Вашим руководством общество «Намыс» осуществило более 35 проектов. Поделитесь, из какого источника набираетесь сил для очередного полезного для общества дела?

– Источником моих идей и вдохновений является сравнение и анализ положения инвалидов в Казахстане и в различных странах. Я хочу, чтобы наши инвалиды из аулов и сел имели те же возможности и условия жизни, как инвалиды сельских районов Австралии, Франции и Бельгии; чтобы наши инвалиды получали такое же образование, как инвалиды в Англии, Сингапуре и Канаде; чтобы наши инвалиды были так же трудоустроены, как инвалиды в Германии и Австрии; чтобы наши инвалиды занимались спортом, как инвалиды в США и России; чтобы наши инвалиды жили в такой же инфраструктуре, как в Южной Корее и Японии. Для этого в Казахстане есть все ресурсы, деньги, люди. Не хватает только политической воли.

Спасибо Вам за интересную беседу!





Гостиница "Алма-Ата" Hotel "Alma-Ata"



Наши контакты:
Кабанбай батыра 85,
уг.ул. Панфилова 133А
Тел.: +7(727)272 00 47
+7(727)272 00 52
Факс: +7(727)272 00 80



Гостиница Алма-Ата расположена в историческом центре города Алматы, южной столице Казахстана, вблизи парковой зоны, деловых и торговых центров, в 10 минутах езды от железнодорожного вокзала в 30 минутах от аэропорта. Из окон гостиницы Алма-Ата открывается прекрасная панорама гор Заилийского Алатау.

Гостиничный комплекс готов принять более 200 гостей в 255 комфортабельных

Апартаменты:

	Одноместный	Двухместный
Стандарт-	15000	20000
Полу люкс-	20000	25000
Люкс-	32000	35000

Конференц - зала на 1 час- 10 000 тенге

♦ "круглый стол" на 40 человек

♦ "class-room" на 60 человек

♦ «театральный» стиль на 120 человек

Кофе брейк на 1 участника 700 тенге.

(чай, кофе, кондитерские изделия, выпечка)

Ланч на 1 участника-1500 тенге.

На первом этаже находятся лучшие рестораны города, «Issyk» и «Assorti», а также популярное место для вечернего отдыха «Sandwich shop».



- Современный бизнес центр:
(регистрация иностранных граждан, копирование, сканирование, распечатка документов, отправка факсов);
- Прачечная и профессиональная химчистка;
- Свободный доступ Wi-Fi;
- Бесплатная охраняемая парковка;
- Заказ экскурсионных туров по городу и окрестностям;
- Продажа авиабилетов;
- Обмен валюты;
- Вы можете заказать такси или встречу в аэропорту.

Фонд «Эльдани»: «Мы можем что-то изменить в этом мире. Пусть не масштабно, но очень конкретно».

Благотворительный фонд «Эльдани», созданный в 1996 году, оказывает реабилитационную, психологическую, адаптационную и материальную помощь детям и молодежи, страдающим тяжелой болезнью – детским церебральным параличом, эпилепсией и нарушениями психического развития. На учете в фонде на сегодняшний день состоит более 700 детей и молодежи с ограничениями в психическом и физическом развитии. О деятельности «Эльдани» нам более подробно рассказала директор фонда Гульзира Амантурлина.

– Добрый день! Данный номер нашего журнала посвящен людям с ограниченными возможностями. Расскажите, почему Ваш фонд основной своей миссией выбрал поддержку детей и молодежи с тяжелыми формами ограничений в развитии?

– К сожалению, на сегодняшний день в обществе сложилось неадекватное отношение к детям и молодежи с тяжелыми формами ограничений в развитии. И это отношение ведет к тому, что детей и молодежь с особыми нуждами, а также их семьи воспринимают как ненужный балласт общества, как вечно просящих и униженных, неспособных принести пользу обществу.

Вся деятельность фонда «Эльдани» направлена на то, чтобы обеспечить людям с тяжелыми ограничениями в развитии и их семьям соответствующие условия полноценной жизнедеятельности. Дети и молодежь с особенностями в развитии живут в вынужденной изоляции. По данным, приведенным международными экспертами, лишь 1/5 их часть посещает общественные мероприятия, лишь 3% из них участвуют в общественной жизни. Общество должно придти к тому, что дети и молодежь с тяжелыми формами ограничений в развитии имеют право на образование, отдых и посещение культурных мероприятий не только в тот момент, когда появился спонсор или государственный заказ. Дети и молодежь не должны быть просто бенефициарами очередного проек-



та, они имеют право быть гражданами государства, что влечет за собой весь пакет прав и привилегий.

– Откуда у вас такое рвение, желание помочь?

– Я бы не сказала, что это рвение. Весь опыт учебы и работы привел меня к мысли, что я могу что-

то изменить в этом мире. Пусть не масштабно, но очень конкретно.

– Все проекты фонда «Эльдани» реализуются в рамках программы «Альтернативные формы жизнедеятельности людей с ограниченными возможностями». В чем заключается особенность данной программы и кто был инициатором ее создания?

– Основная идея программы – это изменение менталитета людей с ограниченными возможностями, их взгляда на свои возможности и, самое главное, изменение взгляда общества на нужды и проблемы людей с особенностями в развитии. Программа призвана показать, что есть альтернатива жизни, наполненной ежедневным страхом и обидой, есть альтернатива жизни с протянутой рукой на перекрестках и у кабинетов чиновников, есть альтернатива постоянному чувству иждивенцев и изгоев в обществе, есть альтернатива постоянной и нерезультативной борьбе за свои права.

Опыт «Эльдани» – это прецедент создания рабочих мест для юношей и девушек, которые имеют тяжелые физические и психические ограничения. У нас в государстве художественно поставлена работа по организации производств для людей с нарушением слуха, зрения, с нарушением опорно-двигательного аппарата. Но, к сожалению, государство и общество в целом в людях с серьезными формами ограничений



в психическом и физическом развитии абсолютно не видит потенциальных работников.

– Какое количество инвалидов проживает непосредственно в Алматы?

– По данным управления занятости и социальных программ акимата г. Алматы, численность инвалидов составляет 34 943 человека, из них инвалиды 1, 2 группы – 21 927 человек, 3 группы – 7 990 человек, инвалидов ВОВ – 545 человек, приравненные к инвалидам ВОВ – 1312 человек, категория «дети-инвалиды» – 3 169 человек. Если говорить о детях и молодежи с тяжелыми формами ограничений, то их количество составляет более 8 тысяч человек.

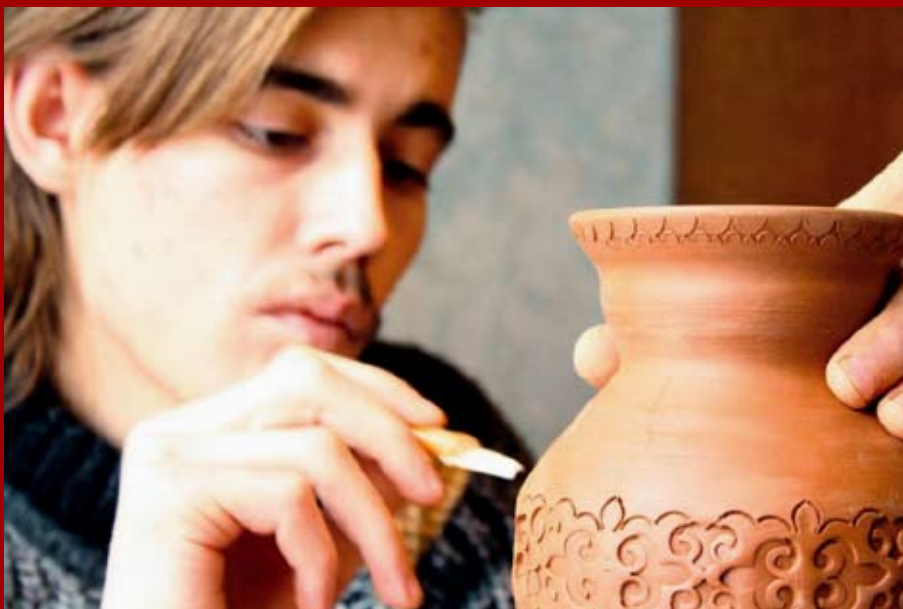
– В эти дни все находятся в ожидании зимнего праздника – Нового года. Именно дети ждут его больше всех. Поведайте нам, готовится ли какая-либо новогодняя программа в рамках фонда «Эльдани»?

– Вот уже в течение многих лет мы проводим новогодние дискотеки для молодежи с ограниченными возможностями. Для детей с особыми нуждами мы готовим новогоднюю елку с Дедом Морозом, Снегурочкой и сладостями. Кроме того, у фонда «Эльдани» есть традиционная новогодняя программа «Сказка приходит в дом» для детей, которые в силу своего тяжелого физического состояния не могут выходить из дома, не посещают детские сады и школы.

Конечно же, хотелось бы подарить праздник всем детям, которые ждут нас. Но все будет зависеть от желания людей помочь нам купить подарки, пригласить сказочных персонажей. Я уверена, что многие люди, покупая новогодний подарок своему ребенку, провозжая своего ребенка на новогоднюю елку, могут и должны вспомнить о детях, которым это все недоступно.

– Ваш фонд проводит выставки-продажи изделий, созданных детьми и молодежью с ограниченными возможностями. Скажите, насколько сложно обучить ребенка такому нелегкому виду искусства?

– Мы довольно часто организуем такие выставки. Помимо этого



мы проводим открытые мастер-классы по народно-прикладным видам искусств для всех желающих, где инструкторами выступают юноши и девушки с ограниченными возможностями.

Мне часто задают вопрос: «Почему «Эльдани» выбрал именно прикладное искусство для реабилитации детей и молодежи с



ограниченными возможностями»? Прикладное искусство – это то, что есть в каждом человеке, возможно, неосознанное и очень глубоко сидящее. Это тот вид деятельности, который помогает развить у человека с ограничениями в развитии его внутренний потенциал и внутренние возможности. Дети и молодежь с особыми нуждами, по сути, лишены возможности учиться, поэтому, приходя к нам, они как губка впитывают все и обучаются с таким азартом и желанием, что им подвластно все.

– Говоря о работе, что Вы считаете своим главным достижением?

– За 15 лет, что работает фонд «Эльдани», достигнуто очень много. Но я считаю, что достижения не в том, сколько проектов реализовано, сколько денег освоено. Главное достижение – это, во-первых, то, что есть команда людей, команда единомышленников, которые видят и знают, куда и зачем мы идем.

Во-вторых, мы смогли всколыхнуть общество и добиться того, что на детей и молодежь с тяжелыми формами ограничений, на их родителей стали смотреть по-другому. Мы смогли создать прецедент того, когда люди, не имеющие ограничений в развитии, приходят к ребятам с ограниченными возможностями не для того, чтобы подать милостыню, а чтобы учиться у них.

Благодарим за беседу! Желаем Вам удачи во всех начинаниях!

Mary Kay: «О победе мы не думали – это не наша цель»

Уже более 45 лет расцветает восхитительная роза Mary Kay: роза, ставшая символом компании, определившей свою миссию как стремление улучшать жизнь женщин. Сейчас компания «Mary Kay» осуществляет деятельность в 38 странах на 5 континентах. В компании работают более 2000000 независимых консультантов по красоте. Кроме того, компания оказывает всестороннюю поддержку тем, кто нуждается в ее внимании. И за оказанную благотворительную помощь совсем недавно компания «Мэри Кэй (Казахстан)» получила Национальную общественную премию «Алтын Жүрек-2011» в номинации «За заботу об инвалидах». О своих впечатлениях и о планах на будущее нам рассказал генеральный директор компании Константин Кулинич.

– Добрый день! Расскажите, какие эмоции Вы испытали в тот момент, когда узнали, что являетесь лауреатом премии «Алтын Жүрек-2011»?

– Гордость за свою команду, которая в течение года приложила немало усилий, времени и души, чтобы благотворительность действительно была нормой в нашем коллективе. А еще я почувствовал радость за то, что усилия десятков тысяч независимых консультантов по красоте были объединены в рамках благотворительных проектов компании «Мэри Кэй» и принесли реальную пользу тем людям, кто нуждается в помощи.

– Подавая заявку на участие в премии, думали ли Вы, что победа будет именно за вашей компанией?

– Конечно, о победе мы не думали – это не наша цель. Присуждение премии стало самым большим и приятным сюрпризом года. Мы действительно гордимся премией «Алтын Жүрек», ведь это единственная в Казахстане независимая и в то же время самая любимая народом премия в области благотворительности. Пользуясь случаем, хочу еще раз поблагода-



MARY KAY

рить общественный и экспертный совет за доверие и внимание к благотворительной деятельности компании в Казахстане.

– Почему своей целевой аудиторией компания Mary Kay выбрала именно людей с ограниченными возможностями?

– Наша благотворительная деятельность в Казахстане направлена на помощь детям. А дети с врожденным пороком сердца и дети с диагнозом «детский церебральный паралич» нуждаются в срочном и дорогостоящем лечении. И в том, и в другом случае при своевременной диагностике, правильном лечении и длительной реабилитации можно значительно улучшить здоровье ребенка.

– Над какими проектами сейчас работает компания Mary Kay?

– Сейчас мы работаем над несколькими благотворительными проектами. Совсем недавно вместе с финалистами конкурса «Мисс Казахстана 2011» мы посетили воспитанников «SOS детская деревня Алматы» и подарили детям красивую новогоднюю елку и игрушки. Началась подготовка к ежегодной благотворительной акции сотрудников компании «Новый год для детей-сирот», в рамках которой мы навестим воспитанников приюта «Ковчег» и Каскеленской коррекционной школы-интерната. В рамках реализации программы снижения смертности детей с врожденным пороком сердца (ко-



торая была разработана нами совместно с инициативной группой «Врачи доброй воли» и благотворительным фондом «ДОМ») в областном кардиологическом центре Шымкента в ближайшее время будет установлен дорогостоящий аппарат «УЗИ-сканер М-5».

– Многие люди в душе поддерживают благотворительность, но дальше этого не идут, боятся видеть боль, защищают себя. Расскажите, что вы думаете об этом, и какие советы можете дать?

– Тем, кто боится видеть чужую боль, я рекомендую помогать материально. Способов такой помощи может быть множество. Можно, например, передать денежные средства в фонд «Добровольное общество «Милосердие» (ДОМ), в котором работают люди, способные почувствовать чужую боль и оказать необходимую помощь. Можно перечислить деньги на счет адресно, то есть непосредственно тем людям, кто просит о помощи. Можно стать донором и вообще никогда не увидеть тех, кому помогла ваша кровь. Способов множество. Как говорится, было бы желание.

– Вы никогда не задумывались над тем, скольким людям Вы уже смогли осчастливить жизнь?

– Работая в компании Mary Kay, мы каждый день изменяем жизнь многих людей к лучшему. Каждая



женщина, ставшая консультантом по красоте, обретает независимость, возможность получать дополнительный доход и при этом уделять достаточно времени семье. Участвуя в благотворительных акциях компании, сотрудники, независимые консультанты по красоте и их клиенты получают возможность поделиться с нуждающимися своим теплом, отдать частицу своей души, сделать мир добрее и светлее. И, наконец, все те, кому мы помогаем посредством благотворительной деятельности, чувствуют нашу заботу и любовь, обретают здоровье и становятся счастливее.

Спасибо Вам за беседу! Успехов в дальнейших начинаниях!



Всемирный день ребенка

В 1954 году Генеральная Ассамблея Организации объединенных наций рекомендовала всем странам ввести в практику празднование Всемирного дня ребенка, как дня мирового братства и взаимопонимания детей, посвященного деятельности, направленной на обеспечение благополучия детей во всем мире. Рекомендовано праздновать Всемирный день ребенка 20 ноября, потому что именно в этот день Генеральной Ассамблеей ООН в 1959 году была принята Декларация прав ребенка.

На постсоветском пространстве традиционно отмечают День защиты детей и Новый год. К этим датам приурочены все мероприятия государственных и бизнес-структур – для детей устраивают утренники, посещение цирка, театров, дарят им подарки. Благотворительный фонд «АЯЛА» считает сложившуюся ситуацию не очень правильной. По опыту нашей работы с детскими домами, расположенными в городе Алматы, можно сказать, что именно в конце декабря и начале июня у воспитанников «золотые деньки». Различные компании и организации дарят им одинаковые сладкие подарки. Дети по несколько раз посещают одни и те же представления.

В 2010 году наш фонд впервые в истории современного Казахстана решил отметить Всемирный день ребенка, чтобы показать всем потенциальным меценатам и спонсорам, что поводов для оказания помощи детям, нуждающимся в этой помощи, предостаточно. 20 ноября 2010 года мы провели небольшой праздник для детей, которые очень редко попадают в поле зрения благотворителей. В ТРЦ «Прайм Плаза» наш фонд провел праздник



для детей-инвалидов, воспитывающихся на дому из Бостандыкского района и для детей с дефицитом гормона роста из города Алматы. Мы решили не проводить пышных празднеств с Дедом Морозом или детским рисунком на асфальте. Наш камерный праздник состоял из трех компонентов: Развлечение, Еда, Подарки (РЕП).

Развлечением стало посещение кинотеатра. Еда – мороженое и набор для детей из фаст фуда, а подарком стали книги, предоставленные магазином «Букмарк». Дети и родители были очень рады этому празднику и благотворительный фонд «АЯЛА» решил сделать его, наряду с «Днем улыбки», традиционным.

Мы считаем, что именно камерность и небольшое количество участников праздника должны сделать его привлекательным для людей или организаций, которые не располагают большими бюджетами на благотворительные нужды.

РЕП может состоять из самых разных компонентов, в этом году помочь организовать Всемирный день ребенка вызвались ТРЦ «Globus» (кино+фаст фуд), Happyton (аттракционы), Mega ice (катание на коньках), компания BeSmart (аттракционы в ТРЦ «Maxima») и другие. Мы планируем также организовать празднование Всемирного дня ребенка в недавно открытом реабилитационном центре для детей, страдающих ДЦП. Переговоры по организации компонентов «Е» и «П» мы намерены провести с сетями быстрого питания, расположенными в ТРЦ, а также с членами Клуба друзей благотворительного фонда «АЯЛА» (книжными и мультимедиа магазинами).

Мы уверены, что формула этого праздника (РЕП) станет для людей, стремящихся делать добрые дела, «проще пареной РЕПы».

Жангельды САРСЕНОВ





Ciao Pizza
Мамамия



www.ciaopizza.kz

Адреса:
Пиццерия "Мамамия"
Гоголя 87,
тел.: 273 38 73

Пиццерия "Мамамия"
Аль Фараби 7,
БЦ Нурлы Тау, блок 5а
тел.: 311 08 15

Пиццерия "Ciao Pizza"
Толе би, 89а уг.ул Сейфулина
заказ столика 292-71-61
доставка : 2 926 916

Пиццерия "Ciao Pizza"
Толе би, 187 (ТД Тумар)
заказ столика 395 48 08
доставка: 395 48 00

Пиццерия "Ciao Pizza"
мкр. Алмагуль, 18а
Жарокова уг. ул Дунаевского
(Рамстор 3 этаж)
тел.: 393 30 74

Мкр. Орбита
Доставка
тел.: 2 555 111, 2 984 232

Журнал «Демеу» продолжает знакомить читателей со своими волонтерами. Волонтер – это человек, который, работая безвозмездно, стремится внести свой вклад в реализацию социально значимых проектов. О том, что является мотивом для наших волонтеров, вы узнаете в рубрике «Наши волонтеры», где они отвечают на главный вопрос: «Почему я волонтер?»



Аделия БОЗТАЕВА

Возраст: 18 лет

Деятельность: студентка Университета иностранных языков и деловой карьеры.
«Работаю волонтером не так уж давно, и хочется отметить, что мне это очень нравится. Волонтерство помогает моему развитию и самореализации.»



Айнур АЛИБАЕВА

Возраст: 20 лет

Деятельность: студентка 3-го курса Казахского экономического университета им Т. Рыскулова.
«Участвуя в социальных проектах, мы помогаем людям. Мы привносим в наш мир свою частичку добра, и мир хоть немного, но меняется в лучшую сторону. И это очень здорово!»



Жадыра САГИМБАЕВА

Возраст: 20 лет

Деятельность: студентка Казахского экономического университета им Т. Рыскулова.
«Меня вдохновляет волонтерская деятельность. Делать добро другим – это хорошее дело. Я считаю, что лучше заниматься волонтерством, чем просто болтаться по улице. Волонтерская деятельность дает мне в жизни много опыта, новые знакомства с людьми различных сфер деятельности.»



Гульбаршин УСПАНОВА

Возраст: 46 лет

Деятельность: специалист по контрактам.
«Очень хочу, чтобы в мире было больше доброты, милосердия и просто хорошего отношения людей друг к другу. В наше время мы все куда-то спешим, работаем, чтобы жить самим в достатке и благополучии, порой забываем, что вокруг много тех, кого надо поддержать не только морально, но и материально, хоть как-то дать им почувствовать, что добрых людей не убавилось на этом свете. Особенно такой помощи и доброты ждут дети, ведь они - это наше будущее и от них зависит, каким будет наше завтра.»



Амина ДАВЛИДОВА

Возраст: 22 года

Деятельность: финансист.
«Мне нравится помогать другим людям, потому что так мы делаем этот мир добрее и наполняем свою жизнь приятными моментами.»



Денис КОРАБЧИНСКИЙ

Возраст: 23 года

Деятельность: в настоящее время волонтер соц. проектов, временно безработный
«Дети, которые лишились родительской опеки и внимания, очень нуждаются во внимании. В детских домах и интернатах им не дают этого сполна. Поэтому я являюсь волонтером, участвую в различных социальных проектах и посещаю этих детей. Мне нравится приносить детям радость, уделять им внимание.»



КАФАНАТ

ул. Калдаякова, д 17,
мкрн. Коктем-2, д-2а,
пр. Гагарина, 93,
ул. Толе би, д-296,
ул. Сатпаева, д-7а,
ТЦ "Мерей", пр. Суюнбая, д-2;
мкрн. Тастак, ул. Толе би, д. 264, а;
мкрн. -7, пр. Абая, д-2-а,
ул. Манаса, д.-3а,
ул. Алтынсарина, д.-25,
пр. Райымбека, д.-212/2,
ул. Богенбай батыра, д.-148,
ул. Зорге, д.- 18,
пр. Абылайхана, д.-105,
ТЦ "Квартал", ул. Жибек Жолы, д.-50,
пр. Достык, д.-108

Точки распространения

№	МЕСТА РАСПРОСТРАНЕНИЯ	АДРЕСА
1	Аэропорт г. Алматы	Ул. Майлина, 2
2	Вагоны тальго «Қазақстан Темір жолы»	Направление Астана-Алматы, Астана-Кокшетау
3	Национальный пресс-клуб	ул. Фурманова, 122 (уг. ул. Карасай батыра)
4	Казахстанский пресс-клуб	Мкр. «Самал-2», д. 58
5	Академия красоты «Эллада»	ул. Джамбула, 61 (уг. ул. Абылай хана)
6	Салон красоты Franck Provost	ул. Зенкова, 36
7	Салон красоты Tony&guy	пр. Достык, 132
8	Салон красоты Frederic Moreno	пр. Достык, 118
9	Салон красоты TOP Nails	ул. Гоголя, 115, (уг. ул. Наурызбай батыра)
10	«Ниссамед»	
11	Салон красоты Aldo Coppola	пр. Абылай хана, 92
12	Салон красоты «СеАй»	ул. Шашкина, 6
13	Ресторан Assorti Arena	ул. Джандосова, 2, уг. ул. Байзакова
14	Ресторан Mega Assorti	ул. Розыбакиева, 247А, ниже пр. аль-Фараби
15	Ресторан Assorti	ул. Толе би, 136, уг. ул. Джумалиева ТРЦ «City Center»
16	Ресторан Assorti	пр. Достык, 106 г
17	Ресторан Assorti	Чимбулак
18	Ресторан Mega Assorti	г. Астана, Кургальджинское шоссе, 1, ТРК «Mega Astana», 4 этаж
19	Ресторан Assorti	г. Астана, Водно-зеленый бульвар, пр. Достык, 9
20	Ресторанный комплекс Palladium	ул. Фурманова, 275
21	Пиццерия Ciao Pizza	ул. Толе би, 89А, уг. ул. Сейфуллина
22	Пиццерия Ciao Pizza	ТЦ «Рамстор» 3 этаж мкр. «Алмагуль», 18А, ул. Жарокова, уг. ул. Дунаевского
23	Кофейня «Мамамия»	ул. Толе би, 187, уг. ул. Жарокова
24	Пиццерия / Ресторан «Мамамия»	ул. Гоголя, 87, уг. ул. Панфилова
25	Центр доставки Ciao Pizza	мкр. «Орбита» ул. Навои, 308/12
26	Пиццерия Ciao Pizza	ул. Толе би, 187 (уг. ул. Жарокова)
27	Ресторан Borgo Antico	Горный Гигант, ул. Искендинова, 11/6
28	Ресторан Old square	ул. Панфилова 98, уг. ул. Казыбек би
29	Ресторан THAI	пр. Достык, 50, уг. ул. Курмангазы
30	Ресторан La Ville	ул. Шевченко, 18
31	Казахский национальный университет им. аль-Фараби	пр. аль-Фараби, 71
32	Оздоровительный санаторий «Казахстан»	пр. Достык, 308
33	Бизнес-центр «Алатау Гранд»	ул. Тимирязева, 28В, уг. ул. Байтурсынова
34	Бизнес-центр «Сарыарка-Алуан»	



Новый магазин игрушек и подарков
для всей семьи

пр. Райымбека, 101, уг. ул. Фурманова, станция метро «РАЙЫМБЕК»



ПРАЙС-ЛИСТ
первого в Казахстане журнала
о благотворительности
на русском и казахском языках

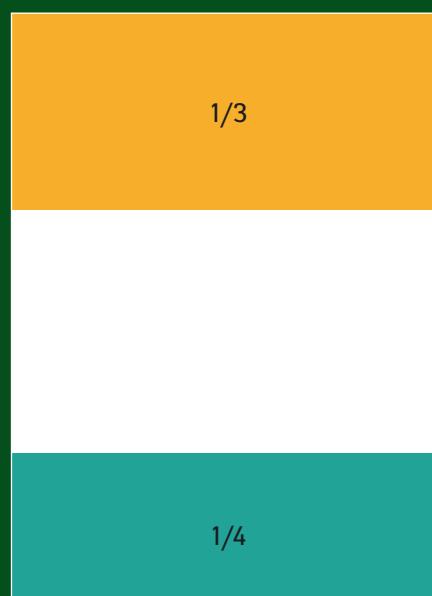
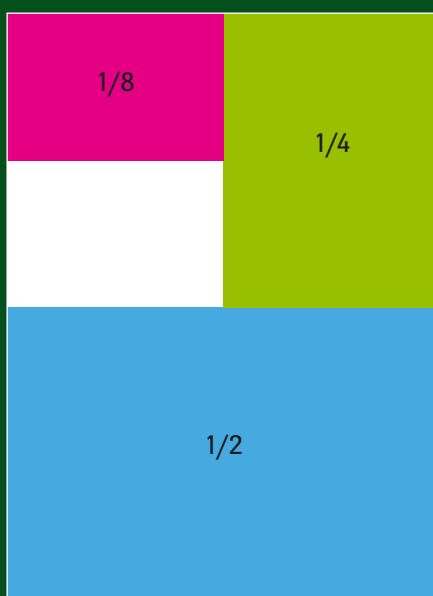
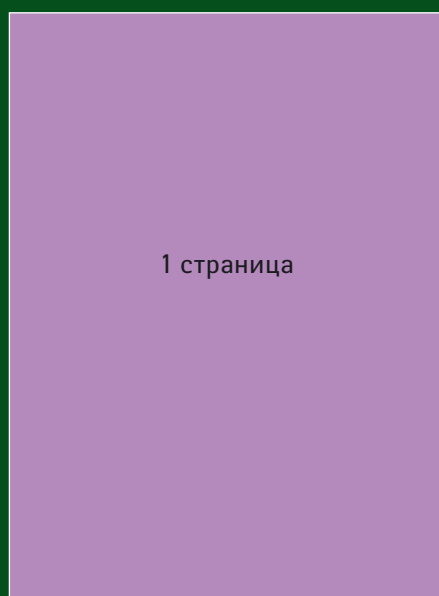
ДЕМЕТУ

Формат: 210x285
Формат с вылетами: 216x291
Разрешение: 300 dpi
Цвет: CMYK
Программы: Photoshop, Illustrator (не выше CS3), CorelDraw (не выше 12)
Все тексты в кривых.

Тираж: 7000
Объем: 68 стр.
Периодичность: 5 раз в год

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО в аэропорту города Алматы, в пассажирских поездах «Тальго», в сети ресторанов Assorti, ресторанном комплексе Palladium, сети ресторанов «Мамамия» и Ciao pizza, в сетях магазинов «Меломан», «Эврика», в академии красоты «Эллада». Осуществляется собственная рассылка в более чем 300 адресов крупных компаний, ИРЦ (информационный ресурсный центр), акиматы городов Алматы и Астана.

Формат модуля	Цена без скидок	Цена с 10% скидкой на 2 номера	Цена с 20% скидкой на 5 номеров
Рекламные модули	1	2	3
1 страница	80 000	72 000	64 000
1/2 страницы	40 000	36 000	32 000
1/3 страницы	25 000	22 500	20 000
1/4 страницы	20 000		
1/8 страницы	10 000		
ОБЛОЖКА			
2 обложка	150 000	135 000	104 000
3 обложка	100 000	90 000	80 000
4 обложка	180 000	162 000	160 000



По вопросам размещения рекламы
обращайтесь по тел: 8/727/ 315-15-11, 8/727/ 315-40-32
e-mail aitbaeva@yandex.ru



БАУЫРЖАН

*Жақсылық жасауға
асығыңыздар!
Спешите делать добро!*

WWW.BAURZHAN.KZ



НАШИ КОНТАКТЫ:

Банковские реквизиты:

ИИК 912700318, ОАО «БТАБанк»
БИК 190501306 РНН 600400537738

Юридический адрес:

050057 г. Алматы
ул. Тимирязева, д. 71, кв. 7

Почтовый адрес:

050040, г. Алматы пр. аль-Фараби, 53В, Блок Ж, офис 48
Тел/факс: 8 (727) 2621611, моб. тел. 87016465026
e-mail: baurzhanfund@gmail.com