

Verksamhetsberättelse 2014
Svenska Downföreningen



1	Svenska Downföreningens verksamhet.....	4
2	Medlemmar	4
2.1	Medlemmar per län.....	4
2.2	Medlemskategorier	5
3	Medlemsavgift	6
4	Organisation	6
4.1	Styrelse	6
4.2	Kansli	7
4.3	Revisor	7
4.4	Valberedning	7
4.5	Lokala nätverk	7
4.5.1	Tvärkontakt – en träff för de lokala nätverkens kontaktpersoner	7
4.5.2	Blekinge län – Nätverk Blekinge	8
4.5.3	Dalarnas län – Nätverk Dalarna.....	8
4.5.4	Gotlands län – Nätverk Gotland.....	8
4.5.5	Gävleborgs läns – Nätverk Gävleborg	8
4.5.6	Hallands län	9
4.5.7	Nätverk Halland.....	9
4.5.8	Nätverk Kungsbacka	9
4.5.9	Jämtlands län - Nätverk Jämtland.....	9
4.5.10	Kalmar län – Nätverk Kalmar	9
4.5.11	Kronobergs län – Nätverk Kronoberg	9
4.5.12	Norrbottnens län – Nätverk Norrbotten	9
4.5.13	Skåne län – Nätverk Skåne	10
4.5.14	Stockholms län – Nätverk Stockholm	10
4.5.15	Södermanlands län – Nätverk Södermanland.....	11
4.5.16	Värmlands län – Nätverk Värmland	11
4.5.17	Västerbottens län – Nätverk Umeå	11
4.5.18	Västernorrlands län – Nätverk Medelpad	12
4.5.19	Västmanlands län – Nätverk Västmanland	12
4.5.20	Västra Götalands län	12
4.5.21	Nätverk Alingsås	12
4.5.22	Nätverk Bohuslän	12
4.5.23	Nätverk Borås.....	13
4.5.24	Nätverk Göteborg	14
4.5.25	Nätverk Skaraborg.....	14
4.5.26	Nätverk Örebro.....	14
4.5.27	Nätverk Östergötland.....	14
4.6	Arbets/intresse-grupper	15
4.6.1	Fosterdiagnostikgruppen	15
4.6.2	Kommunikationsgruppen	16
4.7	Lägergruppen	16
4.7.1	Skolgruppen	17
4.7.2	Stadge- och organisationsutvecklingsgruppen.....	17
4.7.3	Årsmötesgruppen	17
5	Ekonomi	17
6	Föreningsutveckling.....	18
7	Årsmöte.....	18
8	Påverkan och samhällsengagemang	19
8.1	Extern kommunikation	19
8.1.1	Hemsidan www.svenskdownforeningen.se	19
8.1.2	Sociala Medier.....	20
8.2	Deltagande i media.....	22
8.3	Bildbank	23
8.4	Medlemsbrev och utskick	23

8.5	E-postkontakter och telefonsamtal.....	24
8.6	Böcker	24
8.7	Filmen Välkommen till vår vardag!.....	24
8.8	Informationsmaterial	24
8.9	UPP-priset 2014	24
8.10	World Down Syndrome Day – Internationella Down syndromdagen den 21 mars – en FN-dag.....	25
8.11	Kampanj #rockadinasockar 21 mars.....	26
9	Samverkan med andra organisationer.....	26
9.1	Externa möten	26
9.2	Föreningen för barn, unga och vuxna med utvecklingsstörning (FUB)26	
9.3	Internationella kontakter	27
9.4	Karolinska Universitets Sjukhuset.....	27
9.5	Studieförbundet Vuxenskolan (SV).....	27
10	Projekt.....	27
10.1	ADHD och autismspektrumtillstånd vid Downs syndrom.....	27
10.2	Alzheimerföreningen.....	27
10.3	Filmprojekt – Att leva med Downs syndrom.....	27
10.4	Föräldrastödsprojekt.....	28
10.5	Lidingöloppet	28
10.6	Om jag hade en röst.....	28
10.7	Turné tillsammans med Glada Hudik-teatern.....	28
10.8	Resa till Indien och World Down Syndrome Congress 2015.....	29
10.9	Simskola.....	30
10.10	Åldersrelaterat material i TAKK.....	30

1 Svenska Downföreningens verksamhet

Verksamhetsberättelsen avser kalenderåret 2014.

- Mål** Svenska Downföreningen är en politiskt och religiöst obunden ideell föreningen som verkar för att människor med Downs syndrom ska ha samma möjligheter till delaktighet och valfrihet som andra.
- Syfte** Föreningen skall stödja människor med Downs syndrom, deras familjer, anhöriga och personal, genom att samla och sprida kunskap samt ordna aktiviteter som stimulerar och inspirerar.
- Våra ledord är kunskap, gemenskap och möjligheter
- Kunskap** Vi ökar kunskap och sprider erfarenheter om hur det kan vara att leva med Downs syndrom.
- Gemenskap** Vi skapar mötesplatser för personer som på olika sätt berörs av Downs syndrom.
- Möjligheter** Vi för en aktiv dialog och diskussion för att förbättra möjligheterna för människor med Downs syndrom.

Verksamheten bygger på ideellt och frivilligt engagemang.

2 Medlemmar

Den 31 december 2014 hade föreningen 3390 st. medlemmar. Antalet medlemmar har ökat med 360 personer, vilket motsvarar en ökning med 12 %, sedan föregående år.

2.1 Medlemmar per län

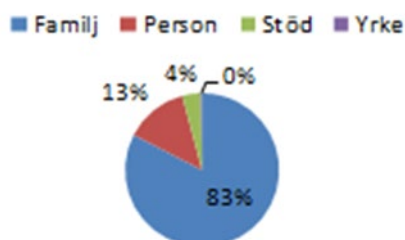
Län	Antal 2013	Andel	Antal 2014	Andel	Befolkning	Ökning	Ökning %
Blekinge	27	0,80%	29	0,86%	1,60%	2	
Dalarna	83	2,70%	96	2,80%	2,90%	13	
Gotland	26	0,90%	25	0,70%	0,60%	-1	
Gävleborg	83	2,70%	96	2,80%	2,90%	13	
Halland	88	2,90%	83	2,40%	3,20%	-5	
Jämtland	37	1,20%	39	1,20%	1,30%	2	
Jönköping	79	2,60%	86	2,50%	3,50%	7	
Kalmar	74	2,40%	74	2,20%	2,40%	0	
Kronoberg	40	1,30%	51	1,50%	1,90%	11	
Norrbottn	99	3,30%	105	3,10%	2,30%	6	
Skåne	292	9,60%	316	9,30%	13,20%	24	
Stockholm	926	30,60%	978	28,80%	22,40%	52	
Södermanland	102	3,40%	118	3,50%	2,90%	16	
Uppsala	68	2,20%	72	2,10%	3,60%	4	
Värmland	106	3,50%	105	3,10%	2,80%	-1	
Västerbotten	108	3,60%	118	3,50%	2,70%	10	

Västernorrland	52	1,70%	57	1,70%	2,50%	5
Västmanland	70	2,30%	70	2,10%	2,30%	0
Västra Götaland	521	17,20%	569	16,80%	16,70%	48
Örebro	45	1,50%	45	1,30%	3,00%	0
Östergötland	103	3,40%	114	3,40%	4,50%	11
Inget län			144			144
Finland	1	0,00%	0		0,00%	-1
	3030	100,00%	3390	100,00%	100,00%	360
						12%

Kolumnen "Befolkning" visar Sveriges procentuella befolkningmängd per län.

2.2 Medlemskategorier

Medlemskategorier



Medlemmarna fördelade sig på följande medlemskategorier:

Familjemedlemskap: 771st (745 st.)

Personligt medlemskap: 124 st. (121 st.)

Stödmedlemskap: 36 st. (32 st.)

Yrkesmedlemskap: 3 st.

Totalt antal medlemskap: 934 st. (901 st.)
(Siffror i parentes är från år 2013)

Län	Antal medl	Familj	Personligt	Stöd	Yrke	Totalt antal medlemskap
Blekinge	29	21	1			22
Dalarna	96	24	2			26
Gotland	25	7				7
Gävleborg	96	20	3			23
Halland	83	25	4			29
Jämtland	39	10				10
Jönköping	86	18	1			19
Kalmar	74	20	4	1		25
Kronoberg	51	12	2	2		16
Norrbottnen	105	24	2			26
Skåne	316	78	12	1	1	92
Stockholm	978	230	41	18	1	290
Södermanland	118	27	6	1		34

Uppsala	72	15	4	2	1	22
Värmland	105	19	3	2		24
Västerbotten	118	22	6			28
Västernorrland	57	15	3			18
Västmanland	70	15	3	1		19
Västra Götaland	569	128	21	5		154
Örebro	45	11	2			13
Östergötland	114	29	4	3		36
	144	1				1
	3390	771	124	36	3	934

I medlemsregistret går det för närvarande inte att skilja bonusmedlemmar från övriga familjemedlemmar, och som stödmedlem räknas endast huvudmedlem. Det är inte heller obligatoriskt att registrera uppgift om kön och fördelningen blir då: 40 % kvinnor, 40 % män, 20 % okänt.

Ej förnyade medlemskap

Enligt registerstatus från vårt medlemsregister var det 60 stycken huvudmedlemmar som inte förnyade sitt medlemskap från 2013 till 2014. Analys eller uppföljning till varför dessa medlemmar valt att inte förnya har inte gjorts.

3 Medlemsavgift

Medlemsavgiften 2014 var

- Personligt medlemskap 150 kr
- Familjemedlemskap 250 kr
- Stödmedlemskap 500 kr eller högre belopp
- Yrkesmedlemskap 750 kr

4 Organisation

Föreningen är en riksförening med styrelse och kansli i Stockholm. Våra intresseområden bevakar vi genom rikstäckande arbets- och projektgrupper. För att finnas för våra medlemmar över hela landet har vi lokala nätverk. Verksamheten bygger på ideellt engagemang.

4.1 Styrelse

Styrelsens uppdrag är att bereda olika frågor, förvalta de beslut som årsmötet fattat samt säkerställa föreningens långsiktiga utveckling och fortlevnad. Styrelsen har ekonomiskt ansvar för föreningen. Under 2014 har 10 protokollförda möten hållits, varav 5 var telefonmöten. Ambitionen är att styrelsen ska bestå av representanter med olika geografisk förankring och olika intresseområden. Styrelsen arbetar utan ersättning.

Ordförande	Maria Hård af Segerstad-Lindhoff	Stockholm
Vice ordförande	Bernt Ljungquist	Vänersborg
Kassör	Mattias Andersson	Stockholm
Övriga ledamöter	Veronica Magnusson Hallberg	Floda
	Linda Björner	Stockholm
	Leif Jarlén	Lidköping
Suppleanter	Hanna Andersson	Gotland
	Fredrica Stenhammar	Stockholm
	Anna-Lena Christensson Österberg	Stockholm

4.2 Kansli

Kansliets uppgift är bland annat att vara en administrativ bas, vara tillgänglig för medlemmarna, samt ha rutiner för ekonomi och planlagda verksamheter, samt stöttning av de lokala nätverken och påverkansarbete.

Under 2014 bestod kansliet av 4 personer motsvarande drygt två och en halv heltidstjänst. Arbetet har fördelats på följande tjänster:

Anna Halldén, Kanslichef och lägersamordning	70%
Jessica Steje, Kommunikatör och hemsida	60%
Johanna Hjortman, Ansvar för ekonomi och medlemsaktiviteter	60%
Marika Lüning, Ansvar för stöd till nätverken och påverkansarbete	70%

Föreningen är medlem i Arbetsgivarföreningen KFO.

4.3 Revisor

Helene Ragnarsson, auktoriserad revisor, Price Waterhouse Coopers
Revisorssuppleant Marianne Stor, auktoriserad revisor, Price Waterhouse Coopers

4.4 Valberedning

Helene Forssbaeck, Diana Amini och Anna Lundgren

4.5 Lokala nätverk

Föreningen har lokala nätverk. Kontaktpersonerna för de lokala nätverken godkännes av föreningens styrelse. Nätverken är en bärande del av föreningen då de gör att vi lever över hela landet och skapar möjligheter för medlemmar att träffas lokalt.

Under 2014 har det startats nya nätverk i Kronoberg, Kalmar och Södermanland. Totalt finns det nu 23 nätverk i 19 av Sveriges län och målet är att det ska finnas lokala nätverk i samtliga 21 län.

Kontaktpersoner saknas i följande län: Jönköping och Uppland

4.5.1 Tvärkontakt – en träff för de lokala nätverkens kontaktpersoner

Tvärkontaktarna är mycket viktiga sammankomster för intern kommunikation, intern kunskapsspridning, föreningsutveckling och erfarenhetsutbyte mellan kontaktpersonerna för föreningen. Tvärkontakten bygger den värdegrund föreningen vilar på och möjliggör en bred spridning av våra värden runt om i landet. I det läge föreningen befinner sig just nu i utvecklingen, med uppbyggnad och expansion, är tvärkontaktarna prioriterade och arrangeras två gånger om året.

Tvärkontakt vår 2014

26-27 april hölls årets första Tvärkontakt, i samband med årsmötet. Temat för helgen var "Värderingar, delaktighet och struktur". Kontaktpersoner från nio av föreningens (vid denna tidpunkt) sjutton nätverk deltog och nästan hela styrelsen. Med Erika Olsson från Studieförbundet Vuxenskolan, SV, arbetade vi med olika workshops som handlade om föreningens värdegrund och våra ledord Kunskap – Gemenskap – Möjligheter. Vad är vi för förening och vad vill vi vara, nu och i framtiden? Vad är viktigast för vår förening?

Närvarande Nätverk: Västra Götaland, Stockholm, Gotland, Gävleborg, Norrbotten, Västerbotten, Kronoberg, Blekinge och Östergötland

Tvärkontakt höst 2014

Höstens Tvärkontakt ägde rum 22-23 november och följde upp vårens workshop med ytterligare grupparbeten, tillsammans med Erika Olsson, SV. Helgens tema var "Vi bygger för framtiden".

Presentation om statsbidraget för handikapporganisationer hölls, samt en kort presentation om föreningens historia. Stadge- och organisationsutvecklingsgruppen presenterade förslag på ny syftesformulering och tog emot synpunkter på detta. De lokala nätverken fick i uppgift att förbereda lokala medlemsmöten inför årsmötet i april 2015. Tolv nätverk fanns representerade, styrelse och kansli samt några nyfiken-på-medlemmar som bjudits in.

Närvarande Nätverk: Kalmar, Västra Götaland, Stockholm, Gotland, Gävleborg, Skåne, Dalarna, Södermanland, Norrbotten, Västerbotten, Värmland och Jämtland

4.5.2 Blekinge län – Nätverk Blekinge

Kontaktpersoner: Pia Jansson och Thina Andersson

Vi tog över som kontaktpersoner i maj efter Axel och Maria. Under deras ledning hade vi en träff på Internationella Down syndromdagen 21/3 på ett lekland i Karlskrona. Vi hade planerat för en grill- och brännbollsaktivitet i augusti som tyvärr fick ställas in på grund av dåligt väder. I november hade vi årets sista träff på ett badland i Tingsryd. Där bokade vi ett badkalas där barnen fick bada hur mycket de ville, sedan avslutade vi med pannkakor/korv och glass. Vi var 5 familjer som var med och totalt deltog 21 personer.

4.5.3 Dalarnas län – Nätverk Dalarna

Kontaktperson: Anne Hartikainen

Down syndromdagen firades den 22 mars med en träff på Sportys i Falun, ca 20 barn med föräldrar deltog. Vi fikade, lekte och knöt nya kontakter.

4.5.4 Gotlands län – Nätverk Gotland

Kontaktperson: Hanna Andersson

22 april – Glada Hudik Teatern med Trollkarlen från Oz var på Wisby Strand i Visby. Vi hade planerat för en medlemskväll men endast en icke-medlem kom. Hanna Andersson, Lena Winarve och Rasmus Wallin representerade föreningen under föreställningen. Innan showen åt vi en enklare middag då inte medlemskvällen blev av. Vi presenterade föreningen med information och material och det var många som visade intresse.

4.5.5 Gävleborgs läns – Nätverk Gävleborg

Kontaktpersoner: Ann-Sofie Fredriksson, Carina Carlsson och Ann-Marie Ullmark

12-13 februari hade vi förmånen att få inleda Svenska Downföreningens samarbete med Glada Hudikteatern under deras turné "Trollkarlen från Oz" på Camp Igge. Vi spred information om föreningen samt fick närvara i den fantastiska gemenskapen med detta gäng. Den obligatoriska korven efter föreställningen var superb! Vi var även inbjudna till den härliga Mingelfesten på Siggas direkt efter premiären. Noterbart är att föreställningen första och andra dagen inte var exakt lika, utan här kunde man improvisera.

Down syndromdagen firades lördagen den 23 mars på Stall Stråtjärä. En rundtur bland alla djuren avslutades med att den som ville fick prova på ridning. Efter utelek och korvgrillning gick vi in och fikade. Vi passade på att informera lite om vad vi tänkt oss under året och bad även de närvarande medlemmarna om idéer inför framtiden.

Den 29 april fick vi än en gång samarbeta med Glada Hudikteatern men då på Läkerol Arena i Gävle. Vid detta tillfälle hade vi även ett medlemsmöte där Pär Johansson kom och berättade lite om teaterverksamheten. Och om ni tror att föreställningen hade ändrats en gång till, så har ni rätt. Den årliga Grillfesten i Bergvik, hemma hos familjen Fredriksson genomfördes den 28 juni i fruktansvärt tråkigt väder. Men med humöret på topp och lite improvisation så fixade vi det trots regnväder, för ute var vi. Och alla var glada och nöjda efter att ha fått nya vänner, lekt på studs matta, bakat sandkakor, spelat fotboll, lekt i lekstugan, grillat nått gott att äta och avslutat med glass och värmande kaffe. I början av oktober debatterades Fosterdiagnostik i radio och på tv och på Facebook utkristalliserades ett arrangemang som tillslut kallades "Kompiskalaset". Detta ville vi naturligtvis vara med på så med kort varsel bjöd vi in våra medlemmar till en promenad och gemensam fika söndagen den 12 oktober. Vi

breddade gruppen till att även gälla andra funktionsvariationer. Här genomfördes arrangemanget dels i Svenska Downföreningen Nätverk Gävleborgs namn men även som ett föräldrainitiativ. Detta var ett uppskattat och lyckat arrangemang och många vill att detta skall upprepas.

Efter att ha varit aktiv med frågor på olika valborg under hösten, så blev vi inbjudna av Landstinget i Gävleborg att vara med i en Referensgrupp vad gäller Habilitering och vård av personer med funktionsnedsättning. Den 24 oktober träffades vi för en Workshop. Med på detta var vi, föräldrar, personal från Primärvården, Familjehälsan, Specialmedicin, HSO, Barn- och Ungdomspsykiatri, Barn- och UngdomsHabiliteringen, Barn- och UngdomsSjukvården, Vuxenpsykiatri, Vuxenhabiliteringen, RBU, samt Attention. Under en heldag diskuterades våra förhoppningar och farhågor vad beträffar hälso- och sjukvårdsinsatser. Intressant var att trots att vi delades in i tre olika åldersgrupper, hade vi samma funderingar. Reflektionen från oss föräldrar var att trots att sjukvården sa att de vetat om dessa problem tidigare har inget gjorts för att åtgärda det. Denna Referensgrupp kommer nästa gång att träffas den 20 februari och under mars 2015 kommer vårt arbete att redovisas till Landstinget. Detta är ett utmärkt tillfälle att få berätta vår syn på en icke fungerande vård i alla åldersgrupper. En sammanställning om vårt arbete kommer att redovisas efter avslutat projekt.

Under året som gått har vi närvarit på Årsmötet samt de två Nätverksträffarna i april samt i november. Vi har haft ett antal lunchmöten där vi planerat inför 2015. Vidare så försöker vi att värva nya medlemmar och uppdatera medlemsregistret med aktuella telefonnummer och mailadresser.

4.5.6 Hallands län

4.5.7 Nätverk Halland

Kontaktpersoner: Helen Nilsson och Jeanette Nilsson

4.5.8 Nätverk Kungsbacka

Kontaktperson: Ann-Charlotte Ekensten

4.5.9 Jämtlands län - Nätverk Jämtland

Kontaktperson: Sara Sjöberg

4.5.10 Kalmar län – Nätverk Kalmar

Kontaktpersoner: Anna Berg och Therese Hallenborg Ljungar

Nätverket är under uppstart så inga formella möten har hållits. Anna och Therese deltog på höstens tvärkontakt för nätverksrepresentanter på Svenska Downföreningens möte i Stockholm.

4.5.11 Kronobergs län – Nätverk Kronoberg

Kontaktpersoner: Axel Ojansivu och Maria Margaronis

Nätverket startades under våren 2014. Vi ringde runt till alla medlemmar, presenterade oss och berättade om det lokala nätverket och vad vi kunde erbjuda. Första träffen var en picknic på strandbjörket i Växjö den 3:e maj. Tre familjer, samt mormor och morfar träffades och umgicks. Syftet var att presentera föreningen och det lokala nätverket. Andra träffen var en grillträff den 31:a augusti vid Fyllerydsstugan utanför Växjö. Där var vi tre familjer som träffades, varav en familj från Kalmar län.

Den 22:e september hade vi tillsammans med Mickan Lünig en nätverksträff i samband med Glada Hudik-teaterns föreställning i Växjö. Mickan Lünig från kansliet presenterade föreningen i stort och vi presenterade det lokala nätverket. Per Johansson från Glada Hudik-teatern deltog i nätverksträffen och berättade om teatern.

4.5.12 Norrbottens län – Nätverk Norrbotten

Kontaktpersoner: Annica Eriksson och Ulrika Hedberg

22 mars - firande av World Down Syndrome Day på Leos lekland med tårta och lek. Antal medlemmar som deltog var 25 stycken. 14 nov - Mammaträff med 8 mammor som åt middag hemma hos Annica. 15

nov - Pappaträff med 5 pappor som träffades på Allstar och umgicks. 6 dec - Julkul på bondgård. Elva familjer, totalt 36 personer, träffades på gården och fick delta i skötseln av får, höns och hästar. Familjerna åt jullunch tillsammans, fick prova på hästridning och träffade jultomten som var på besök.

4.5.13 Skåne län – Nätverk Skåne

Kontaktpersoner: Martina Bergendahl och Katrin Persson



Glada Hudik kom till Malmö Arena. Fullsatt inspirationsträff innan föreställningen där Nätverk Skåne och ordförande Maria Hård af Segerstad –Lindhoff berättade om verksamheten.

4.5.14 Stockholms län – Nätverk Stockholm

Kontaktpersoner: Fredrica Stenhammar, Lotta Larsson och Bengt Lyngbäck

Nätverk Stockholm har under 2014 fortsatt att skapa mötesplatser för familjer med barn med Downs syndrom samt yrkesverksamma. Nätverket har arrangerat Upp&Ner gympa, samarbetat med FUB, Studieförbundet Vuxenskolan och Handikapp & Habilitering (SLL). Hälso- och sjukvårdsnämnden inom Stockholms Läns Landsting beviljade medel till Nätverk Sthlm för sjätte året. HSOs stöd till verksamheten riktas främst till barn. Nätverket har genomfört flera olika möten varav två med parallella aktiviteter för barn och vuxna.

Förutom mötena har Nätverket två grupper med kontinuerligt pågående lördagsgympa (Röris/Upp&Ner) med omkring 15 familjer i vardera. Under året har vi även erbjudit en teaterföreställning och arrangerat en skolcirkel i samarbete med Studieförbundet Vuxenskolan. Vi har haft 40-50 familjer som deltagit i de olika familjeaktiviteter vi bjudit in till medan skolcirkeln har haft 8 deltagare.

World Down Syndrome Day 2014 firades söndagen 23 mars på Siggesta gård med UPP-priset, tal, sång, clowner och pyssel. Programledaren, sångerskan och skådespelerskan Tina Leijonberg delade ut UPP-priset 2014 till Martina Schaub och Tom Alandh. Efter prisutdelning bjöds det bl. a på underhållning med duett av Kajsa Granström och Eric Westanskog. En mycket välbesökt (200 personer) och uppskattad tillställning som också fick genomslag i riks- och lokalmedia.

Den 7 maj hälsades medlemmarna i Svenska Downföreningen och FUB välkomna till en föreläsning och introduktion kring Karlstadmodellen – en språkträningsmodell. I anslutning till föreläsningen fanns även Hatten Förlag på plats för att visa upp språkträningsmaterial, svara på frågor mm.



Lördagen den 24 maj arrangerade Nätverk Stockholm tillsammans med FUB Stockholm "prova på att segla" med Skota Hem i Saltsjöbaden. 6 familjer deltog och barnen provade på att segla med Skota Hems båtar där flera får plats. Fika och korvgrillning stod också på programmet.

Den 6 juni arrangerade Nätverk Stockholm sin årliga picknick i Stora Skuggan. Ett 40 tal familjer med sammanlagt drygt 80 barn träffades en härlig dag i solskenet. På programmet fanns sångsamling, gymna, allbrännboll, fotboll och annan lek.

Nationaldagsfirandet är en uppskattad tradition sedan 2009 som lockar många medlemmar. Under året har Nätverket även erbjudit en familjeföreställning på Maximiteatern. Höstlovsteater med Djungelboken med 140 medlemmar på plats i salongen. Den 17 november minglade 150 personer från Nätverk Stockholm och FUB Stockholm tillsammans på Cirkus innan Glada Hudik stod på scen med föreställningen "Trollkarlen från Oz". Pär Johanssons, verksamhetsledare på Glada Hudik, berättade om teaterensemblen och föreställningen.

I maj bjöds medlemmarna in till ett medlemsmöte för att diskutera aktiviteter och verksamhet i nätverket. Tyvärr kom det inga medlemmar, så i december skickades istället ut en webb-baserad enkät. 84 medlemmar svarade med synpunkter, idéer och önskemål. Sammanställningen blir underlag för planeringen av 2015 års aktiviteter, och återrapporteras till medlemmarna i januari.

Under året har Nätverk Stockholm även deltagit i möten med ledningen för Habilitering & Hälsa samt i referensgruppen habiliteringsprogram utvecklingsstörning och med företrädare för Hälso- och Sjukvårdsnämnden (HSN) i Stockholms län där olika frågor diskuterats omkring bemötande, behov, kompetens etc.

4.5.15 Södermanlands län – Nätverk Södermaland

Kontaktpersoner: Lena Hammarsten och Anna Kruth
Nätverket är under uppstart så inga formella möten har hållits.

4.5.16 Värmlands län – Nätverk Värmland

Kontaktpersoner: Per Johansson och Jessica Rammin
Planeringsmöte inför föreläsningen på Karlstads universitet: Under både hösten och våren ha vi haft flera möten där vårt fokus och mål har varit samma som under förra året - "att verka för att personer med Downs syndrom och liknande diagnoser ska få möjlighet att bli fullvärdiga medborgare". Detta har gjorts på olika sätt: genom att dela med sig av olika material och metoder från Karlstadmodellens pedagogik. Ett hett ämne har även varit inkludering i förskola- och skola. Vi har även tagit kontakt med en läkare, Åsa Odéus, på Karlstad Centralsjukhus och diskuterat hur vi ska kunna stötta och finnas till för nya föräldrar i ett tidigt skede. Genom våra nätverksträffar har många av våra medlemmar fått möjlighet till stöttning av varandra i sitt föräldraskap och i att kunna driva olika "projekt" så som försäkringskassan, skola, förskola, språkträning.

26/8-14 möte kring planeringen inför KAU.
24/9 – 14 möte kring planeringen inför KAU.
9/ 10 – 14 Föreläsningdagen på KAU.

Det kom ca 70 personer till föreläsning på Karlstads universitet. Det var både föräldrar, pedagoger och studenter som var närvarande. Dagen byggde på inkludering i skola och förskola och kommunikation antingen genom tecken, TAKK; BLISS eller liknande.
20 okt Glada Hudik.

4.5.17 Västerbottens län – Nätverk Umeå

Kontaktperson: Anna Westin och Jenny Söderström
I maj 2014 deltog vi i Glada Hudiks turné med Trollkarlen från OZ. Nätverksrepresentanten Anna Westin höll i medlemsinformation innan föreställningen, och i pauserna spred hon information tillsammans med två medlemmar i länet. I juni 2014 anordnades en familjeträff på förskolan Karusellen i Obbola, strax utanför Umeå. Under träffen närvarade 21 medlemmar från länet. Vi fikade, lekte, pratade och knöt kontakter.

4.5.18 Västernorrlands län – Nätverk Medelpad

Kontaktpersoner: Viktoria Nilsson

4.5.19 Västmanlands län – Nätverk Västmanland

Kontaktpersoner: Linda Sebek och Kristin Carlström-Dahllöf

6/6 Systuga, Ransta – sy ihop nätverkets tygbokstäver 2 deltagare deltog. 21/7 Lekträff, Ransta - lekpark, studsmatta och "plaskpool" – 2 deltagare deltog. 23/7 badplatsträff, Västerås – 8 deltagare deltog. 8/9 Inspirationsträff i Västerås med Per Johansson september-oktober genomfördes en enkät för att ta reda på intresset:

Pulka- och skid-träff med korvgrillning	9 (13,4%)
Skridskoträff	8 (11,9%)
Föreläsning	7 (10,4%)
Badhusträff (vanligt badhus)	6 (9,0%)
Disco från 13 år	6 (9,0%)
Studiebesök till Glada Hudik	6 (9,0%)
Konsert - musikkväll	5 (7,5%)
Hemma-hatten-träff	4 (6,0%)
Badhusträff (äventyrsbad)	4 (6,0%)
ridläger	4 (6,0%)
Musik-workshop; skapa egna låtar	3 (4,5%)
Matlagningskurs med enkel mat	3 (4,5%)
Systuga	2 (3,0%)



29/11 Badhusträff, Kungsör – med simtävling och Halliwickinspirerad simlek - 19 deltagare deltog. Dessutom har vi vidarebefordrat information från bl.a. FUB, Romfartuna United och Sala Silver Bullets, där medlemmar haft möjlighet att delta i familjeträffar, fotbollsträning och hockeyträning.

4.5.20 Västra Götalands län

4.5.21 Nätverk Alingsås

Kontaktperson: Kerstin Branmark

Vi har haft två familjeträffar på Börta Stom Ponny och smådjur – 4 maj och 7 september. Vi har pysslat med hästar, klappat kaniner och marsvin. Det erbjöds en ridtur i skogen och häst och vagn åkning för de som ville. Både barnen med Downs syndrom och deras syskon har fått möjlighet att rida. De tre timmarna på gården avslutades med gemensam fika tillhandahållen av Börta Stom. Det har varit mellan 6 och 10 familjer per träff.

4.5.22 Nätverk Bohuslän

Kontaktperson: Karin Standar

11/1 medlemsmöte för Bohuslänningarna på Tjörn. Föreningen bjöd på lunch. Vi samtalande om vad vi vill och behöver. Tolv personer deltog och två av deltagarna var ungdomar med Downs syndrom.



21/1 Nätverksträff i Herrljunga med kontaktpersonerna i Västra Götaland. Från Bohuslän var Karin Standar där. Träffen genomfördes i SV och Anna Anteryds regi. 21/3 Firande av internationella downsyndromdagen i Stora Höga. Vi hade disco, korv och bröd, saft och godis. Etthundratjugosex personer deltog. 9/8 Uttryck dig i färg och måleri på Nordiska Akvarellmuseet i Skärhamn på Tjörn. Gruppen leddes av museets pedagog. Vi lärde oss blanda färger, målade och tittade på museets konst. Sju deltagare och medhjälpare deltog. Efter det grillade vi i Stordals fårhage. Två deltagare med familjer var med. 22-23/11 Tvärkontaktmötet i Stockholm där Karin Standar deltog.

Alltså igår...
... då var jag på jordens disco...
I metropolen Stora Höga där vi bor.
Det var lätt att luras att tro att vi har det så här förjordat kul varenda fredag i Stora Höga!
Det har vi inte...
Men igår...
Himmel, vilket drag!
Igår firade vi World Downs Syndrome Day och vi firade med bravur!
Så otroligt många familjer som kom och firade med oss.
Så många familjer som åt korv och bröd, drack saft, mumsade popcorn och inte minst - dansade!
Dansade till den mest varierande discolista Spotify någonson varit med om. Riktigt häftigt!
Jag är så glad för dagen igår!
Jag är så glad för alla udda strumpor som bars igår.
Av familjer med en extra kromosom, men också av alla släktingar, vänner och bekanta som på detta vis markerade att dagen igår var viktig. Jag är glad för alla udda par skor som bars igår,
ifall inte strumporna skulle svnas liksom!
Jag tänker att det är kärlek och gemenskap på riktigt och på lika villkor.
Det gör också att jag inte riktigt kan förstå varför attitydförändringen sker så sakta.
Vi är ju så många som vill!
Jag väljer att inte fundera djupare på det just nu. Inte igår och inte idag. Jag tillåter mig istället att tralla vidare i ett slags lyckorus över gårdagens uppslutning som jag inte i min vildaste fantasi kunde tro skulle bli så enorm. Jag väljer att tralla vidare över att bästa storasystem ever tillsammans med bästisar Emilia och Felicia valde att lägga en halv fredagskväll på ett disco för att fira WDSD. Som de serverade korv, skojade, skrattade och dansade med alla barn och ungdomar som var där. Jag väljer förresten att tralla vidare över alla fantastiska syskon som bara finns i vått och torrt över sina syskon. Jag väljer att tralla vidare över alla småttingar jag fick träffa och dansa med. Vad är en bal på slottet mot att dansa länge, länge och tätt intill lilla Agnes 2,5 år från Ljungskile liksom?
Åh, jag kunde ha kidnappat den lilla flickan som log, sträckte armarna mot mig och bara klev rakt in i mitt hjärta.
Jag väljer också att tralla vidare över att ett kortis i kommunen bredvid tog fem fantastiska ungdomar med sig och åkte på disco. Jag väljer också att tralla vidare över att familjer som var där kom från när och fjärran, över att de åkt mil efter mil efter mil för att komma och fira med oss. Jag trallar vidare över mormor och morfar som var med på discot en stund och njöt av alla barn. Till sist trallar jag vidare över att ha träffat så många familjer IRL! Familjer som jag annars "bara" stöter på i sociala medier - rackam's vad vi äger ändå...
♥
Mer kromosomer åt folket tänker jag...

4.5.23 Nätverk Borås



Kontaktpersoner: Veronica Magnusson-Hallberg
Sedan några år tillbaka har vi som tradition att träffas på Hofsnäs herrgård den 6 juni för att fira nationaldagen. Vi samlades på grasmattan i närheten av herrgården och där sparkade vi lite boll, gungade, lekte, fikade och åt glass. En härlig dag!

En mulen dag i september samlades ett tappert gäng i Borås för att gå till Djurparken. Det var en guide som

visade oss runt och berättade om de olika djuren. Vi fick bl.a. se när björnarna och vargarna fick sin mat. Spännande dag!

4.5.24 Nätverk Göteborg

Kontaktpersoner: Anna-Lena Palm

Under 2014 har vi arrangerat en mycket uppskattad simskoleaktivitet under våren. Mor- och farföräldranätverket har haft regelbundna möten (artikel på hemsidan i oktober) och arrangerade även en trevlig Familjedag i början av hösten med fika, musik, lek och grillning.



4.5.25 Nätverk Skaraborg

Kontaktperson: Jimmy Fogelqvist och Helen Bäcklund

4.5.26 Nätverk Örebro

Kontaktperson: Ann-Catrin Bergsten

4.5.27 Nätverk Östergötland

Kontaktperson: Ulrika Frisk

16/1 Planeringskväll i Norrköping. 5 deltagare. Planering av 2014 års aktiviteter. Planeringen skickades in till kansliet. Medlemsbrev no 1 skickas ut med information om årets aktiviteter. Vi har skickat ut 3 st. medlemsbrev under året. Vi hade en uppföljning på planeringsmötet i Söderköping i mars för att skicka ut medlemsbrev no 2. Vi introducerade vår egen Facebookgrupp.

21/3 Vi firar Internationella Downdagen med en stor fest i Söderköping. 55 deltagare i alla åldrar. Fika, tipspromenad, festmiddag, disco. Ett av priserna i tipspromenaden var biljetter till Trollkarlen från Oz med Glada Hudikteatern den 3 november.



15/6 Möjligheternas Gård, Vånga Skärblacka. 40 deltagare, mest barnfamiljer. Grillning, ponnyridning, åka fyrhjuling och vagn, smådjur, utomhusaktiviteter.

23/9 Information om skolan, Utbildningskontoret Norrköping kommun

Utbildningsträff i Norrköping i samarbete med FUB. 11 deltagare från Nätverk Östergötland. Informationen var både allmän och specifik så att alla deltagare från både Norrköping och Linköping kunde vara med i resonemanget.

28/9 Familjedag på Kolmården

6 familjer var med, 22 deltagare. En familj kom från Småland. Pannkakor i Farmors kök, Barnens gård, Delfinariet mm. Utflyktspåse till varje familj. Information om kommande organisations-förändringar och en speciell inbjudan till 2015 års planeringskväll.

3/11 Medlemsmöte i samband med Trollkarlen från Oz med Glada Hudik

Teatern. 15 deltagare fick information om Svenska Downföreningen från Mickan Luning från kansliet. Ulrika Frisk och Mats Johansson berättade om Nätverk Östergötland. Per Johansson berättade om Trollkarlen från Oz och vi fick träffa skådespelarna Ida Johansson och Alexander Rådlund. Efter föreställningen fick vi också träffa Mats Melin. Linda och Stefan Karlström, Mats Johansson och Olle delade ut information om Svenska Downföreningen tillsammans med Mickan.

4/12 Planeringskväll i Åby

7 deltagare var med och planerade 2015 års aktiviteter. Vi var en blandad grupp, med medlemmar från Söderköping, Linköping och Norrköping. Även åldrarna på våra barn och ungdomar varierar och det kommer att synas på 2015 års aktiviteter. Medlemsbrev no 3 kommer att skickas ut under december månad. Listan på aktiviteter skickas in till kansliet i januari efter en runda ute hos våra medlemmar.



Ulrika Frisk har under året deltagit på olika möten i Norrköpings kommun (tillsammans med FUBs barn och ungdomskommitté) och har på så sätt representerat föreningen och lyft in föreningen i sammanhanget Det handlar om LSS möten och möten på utbildningskontoret.

Ulrika Frisk har träffat två gymnasieelever som skriver uppsats om Downs syndrom och bidragit med informationsmaterial och kontakter. Tjejerna tog kontakt genom med Ulrika via Svenska Downföreningens hemsida.

4.6 Arbets/intresse-grupper

Föreningens verksamhet bygger på att medlemmar engagerar sig i olika frågor, skapar aktiviteter och deltar i samhällsdebatten. I föreningen finns ett antal arbets- /intressegrupper för olika frågor där intresserade medlemmar ofta arbetar aktivt i flera år men också har möjlighet att engagera sig en begränsad tid. Alla grupperna rapporterar till styrelsen.

4.6.1 Fosterdiagnostikgruppen

Svenska Downföreningens ståndpunkt är att den information som ges till blivande föräldrar inför erbjudandet om information om fosterdiagnostik måste vara balanserad och bygga på aktuell kunskap om vad Downs syndrom kan innebära att leva med i dagens samhälle. Föreningen tar inte ställning för eller emot abort eller fosterdiagnostik.

Områden gruppen bevakat under året: Debatt om NIPT. Deltagit aktivt i radio, TV och tidningar. Några medlemmar i föreningen har deltagit i radions P1's program Tendens som haft en programserie i tre delar (24, 25 & 26 november) om fosterdiagnostik.

Socialstyrelsens årliga rapport om fosterdiagnostik. Denna utkom dock aldrig utan flyttades till våren 2015. Språkbruk och ordval; i media, i myndigheters dokument mm.

Projekt inom gruppen: Samverkan med FUB under arbetsnamnet "Det goda samtalet". Påbörjat arbete kring att, tillsammans med professionen, ta fram ett informationsmaterial till personer som fått besked om att fostret har Trisomi 21/Downs syndrom. Möten med SBU (Statens beredning för medicinsk utvärdering) och SMER (Statens medicinsk-etiska råd) för att bevaka och ge råd utifrån vår ståndpunkt kring de etiska frågorna. Vi inväntar rapporten ifrån SBU om NIPT som skulle komma tidigare i år men nu beräknas komma efter årsskiftet. Medlemmar har också tillfrågats och inkommit med synpunkter kring formuleringar på hemsidan fostertest.se. Vi anser att en rad formuleringar på denna hemsida strider mot föreningens etiska ståndpunkt och avser att återkomma med vår feedback till företaget som står bakom.

Gruppens arbetsledare är Mickan Luning på kansliet. Ett antal medlemmar har anmält intresse av att ingå i arbetsgruppen, men former för hur gruppen ska arbeta har inte etablerats. I samband med att debatten om NIPT blossade upp och kansliet överöstes med förfrågningar kring ämnet bildades en

grupp, utöver Mickan Lüning, bestående av tidigare ordförande, aktiv och kunnig i frågan, Marita Wengelin, Jessica Steje, kommunikatör, Judith Timoney, FUB och Kristina Heilborn, kommunikatör FUB, för att snabbt kunna ta ett grepp om frågan. Vår ordförande Maria Hård af Segerstad-Lindhoff har också varit mycket engagerad i frågan under året och är föreningens talesperson utåt.

4.6.2 Kommunikationsgruppen

Gruppen ombildades under året och bestod till en början av styrelseledamot Linda Björner, Jessica Steje, kommunikatör på kansliet och Johanna Hjortman, redaktör för medlemsbrevet på kansliet. Under hösten anslöt Isabella Kollman som deltagare i gruppen och Amalia Syrén som rådgivande deltagare.

Följande syfte för gruppen godkändes av styrelsen:

”Kommunikationsgruppen ger stöd till Svenska Downföreningens kansli, arbetsgrupper och nätverk avseende den gemensamma kommunikationen.

Arbetet ska vara samordnat och tydligt och syfta till att föra föreningen framåt i enlighet med föreningens långsiktiga mål. Gruppen underlättar och utvecklar den interna styrningen genom upprätthållande av föreningens strategier och regelverk för kommunikationsarbete och kommunikationsplanering. Kommunikationsgruppen stödjer föreningen gällande press, informationsmaterial, visuell identitet, webbplats, sociala medier, utbildningsinsatser samt samordning av föreningens kanaler.” Under året har gruppen haft sex telefonmöten och två fysiska möten. Gruppen var fortfarande i uppstartsfas vid slutet av året.

4.7 Lägergruppen

Lägergruppen arrangerar och planerar föreningens lägerverksamhet. Svenska Downföreningens lägerverksamhet leds av en samordnare som håller i administrationen runt lägren. Alla beslut av ekonomisk karaktär samt andra viktiga frågor tas upp i en arbetsgrupp som i sin tur sorterar under styrelsen i Svenska Downföreningen. Arbetsgruppen består av Mattias Andersson, kassör, Mickan Lüning, Alexandra Gozon, Anne Hartikainen och Anna Halldén.

Föreningen driver sedan föreningens bildande 2002 teckenlägerverksamhet för familjer med barn med Downs syndrom. Syftet med läger är att skapa energigivande sociala mötesplatser för föreningens familjer samt att förmedla och ge tillfälle till utbyte av kunskap och erfarenhet. Hela familjerna är välkomna, även mor- och farföräldrar och andra anhöriga, samt yrkesverksamma som är knutna till familjerna och vill skaffa sig mer kunskap.

En grundtanke är att deltagarna ska få möjlighet att öva sin teckenkommunikation. Genom tecknandet främjas kommunikationen och utvecklingen hos barnet med Downs syndrom. Vuxenundervisning, aktiviteter för barnen och möjlighet till gemenskap är viktiga inslag på lägren.



2014 arrangerades totalt 3 läger på olika folkhögskolor: ett babyläger under en långhelg på våren och 2 lägerveckor under sommaren.

Babyläger på Tollare fhs i Nacka 4-7 april, 9 familjer (0-2 år).
Teckenläger på Västanviks fhs 29 juni - 04 juli, 12 familjer (3-5 år).
Teckenläger på Västanviks fhs 06 juli – 11 juli, 11 familjer (0-7 år).

4.7.1 Skolgruppen

Skolgruppen består idag av två personer, Bernt Ljungquist och Leif Jarlén. Båda sitter i Svenska Downföreningens styrelse. Bernt har erfarenhet som rektor för särskola, grundskola och förskola. Leif som rektor för gymnasieskola och även förvaltningschef inom skolväsendet samt som inspektör vid Skolinspektionen.

Skolgruppen har haft tre fysiska möten under verksamhetsåret samt mail- och telefonkontakter. Skolgruppen har utarbetat en policy för gruppens arbete och det är att skolgruppen ska vara aktiv inom följande områden: myndighetsgranskning, rådgivning, politisk påverkan, debatt och information. Under året har skolgruppen i huvudsak svarat på frågor via mail och telefon från medlemmar, organisationer, skolor och övriga. I huvudsak har frågorna gällt svårigheter att inkludera barn med Downs Syndrom i grundskola och förskola.

Ambitionen är att utöka gruppen med ytterligare kompetenser samt att upprätta kontakter med skolmyndigheter och politiker på riksnivå.

4.7.2 Stadge- och organisationsutvecklingsgruppen

Med utgångspunkt i föreningens vilja att stärka och utveckla de lokala nätverken och i takt med att kansliet har utökats och utvecklats konkretiserades behovet av att starta en grupp med huvudsyfte att ta fram ett förslag till nyformulering av föreningens stadgar, som ett led i att få en tydligare struktur och organisation. Ett samarbete med Studieförbundet Vuxenskolan, SV, riksförbundet, inleddes och Erika Olsson, SV, anlätades som konsult.

Styrelsen fattade beslut om att köpa ett utbildningspaket från SV med följande utbildningar:
Processledning Lokala Nätverk i samband med vårens Tvärkontakt
Processledning stadge- och organisationsutvecklingsgruppen
Föreläsning om Årsmöte
Presidieutbildning Årsmöte
Valberedningsutbildning
"Ett steg till" för de lokala nätverken i Svenska Downföreningen

4.7.3 Årsmötesgruppen

Under hösten bildades en grupp med representanter från styrelse och kansli för att planera för och samordna årsmötet 2015. Första och enda mötet under året hölls den 17 november. En heldagsutbildning angående årsmöte planerades in med Erika Olsson från SV och ska hållas den 24 januari 2015. Årsmötesgruppen, styrelse, kansli, kommunikationsgruppen och stadge- och organisationsutvecklingsgruppen bjöds in till utbildningsdagen. Deltagare i gruppen: Mattias Andersson, Leif Jarlén, Jessica Steje. Delvis deltagare: Bengt Lyngbäck, i egenskap av ordförande för årsmötet, Maria Hård af Segerstad-Lindhoff.

5 Ekonomi

2014 beviljades föreningen Socialstyrelsen statsbidrag för handikapporganisationer med 1 950 808 kr. Föreningen har för 2015 beviljats bidrag med 2 019 701 kr. Det innebär en fortsatt trygghet och stabilitet för föreningens verksamhet och möjliggör vidare utveckling. Verksamhetsbidrag från Socialstyrelsen söks och beviljas för ett år i taget. Styrelsen har valt att ha en god ekonomisk buffert med tanke på arbetsgivaransvaret och de löpande fasta kostnaderna för föreningens kansli.

Riktade bidrag till lägerverksamheten har mottagits av Helge Ax:son Johnsons Stiftelse, Eva och Oscar Ahréns Stiftelse, Kronprinsessan Victorias fond, Kungliga Patriotiska Sällskapet, Byggnads-Stiftelsen S:T Erik, J.C.E. Nolleroths Donationsfond, Stiftelsen Kempe- Carlgrenska Fonden samt Specialpedagogiska Skolmyndigheten (SPSM). Intersport i Nyköping skänkte 6 600 kronor till lägerverksamheten.

Föreningen har mottagit gåvor från privatpersoner och företag för sammanlagt 34 210 kr fördelat på följande vis, minnesgåvor 11 690 kr, privatdonation om 18 000 kr och bidrag till Indienresan 4 520 kr. Föreningen har för 2014 års verksamhet ett överskott på 60 775 kronor.

5.1 Bokföring

Under vårterminen 2014 och tiden innan dess skötte Brunna Hyrconsult i samarbete med en utav våra kanslisters bokföring och övrigt ekonomiarbete. Höstterminen 2014 tog kansliet över hela ekonomiarbetet av Brunna Hyrconsult. Övertagandet innebär en stor kostnadsbesparing och effektivisering av det ekonomiska arbetet.

6 Föreningsutveckling

Den lokala verksamheten är en viktig del av Svenska Downföreningens utveckling, då föreningen bygger på ideellt engagemang. Ambitionen är att hitta moderna strukturer för en levande föreningsverksamhet. Utvecklingen av former för lokala nätverk kommer att fortsätta. Med ett större engagemang inom nätverken kommer också ett ökat behov av tydliga organisationsformer och intern kommunikation. Därför har vi under året satsat mycket på just föreningsutveckling tillsammans med SV.

Enkät

Inför höstens Tvärkontakt skickades en enkät ut till samtliga lokala nätverk med tre frågor angående föreningens syfte och nätverkens lokala verksamhet. 21 svar inkom från nätverkens kontaktpersoner (alltså var det några nätverk som svarade fler än en gång, via olika personer). Sammanfattningsvis visade enkäten en stor samstämmighet kring att den nya syftesformuleringen ska ha sin utgångspunkt i mänskliga rättigheter-perspektivet. Några av de lokala nätverkens främsta uppgifter som nämndes är att skapa möjligheter att träffas, vara en samlingspunkt för gemenskap och erfarenhetsutbyten, stötta nyblivna föräldrar, regional och kommunal samhällspåverkan och sprida kunskap – både inom medlemsgruppen men också till olika samhällsinstanser på lokal och regional nivå. Enkäten visade också att flertalet av nätverken inte bedriver påverkansarbete, men att det finns ett behov och en vilja att komma igång mer med det lokala/regionala påverkansarbetet. Det krävs fler aktiva medlemmar som engagerar sig i de lokala nätverken för att möjliggöra detta.

Valberedningsutbildning

Som ett led i att stärka föreningens struktur, arbetssätt och rollfördelning och därmed underlätta internkommunikationen genomgick valberedningen en utbildning tillsammans med kansli och Erika Olsson, SV, den 22 november, i samband med Tvärkontakt.

7 Årsmöte

Årsmötet är föreningens högsta beslutande organ och hölls i Stockholm lördagen den 26 april. 23 medlemmar deltog enligt upprättad röstlängd. På årets möte blev det tydligt att föreningen behöver en bättre struktur och mer kunskap kring att hålla årsmöte, behandla motioner mm.

Årsmötet beslutade att den befintliga arbetsgruppen om stadgar får i fortsatt uppdrag att se över stadgarna. Förslag om att handlingar, yttranden, motioner till årsmötet ska läggas ut på hemsidan minst

två veckor innan stämman. Årsmötet beslutade att samtliga handlingar bifogas till medlemmarna i god tid innan årsmötet.

8 Påverkan och samhällsengagemang

Svenska Downföreningen vill bidra till att ändra bilden av Downs syndrom, visa förebilder och göra det möjligt för personer med Downs syndrom att utöva sina rättigheter som fullvärdiga samhällsmedborgare. Vi har under året varit en aktiv röst i samhällsdebatten.

Profilfrågor som engagerar många medlemmar är rätten till utbildning, språk och kommunikation, skolfrågor och vikten av god information och kunskap i samband med att blivande föräldrar ställs inför valet om fosterdiagnostik.

8.1 Extern kommunikation

Syftet med Svenska Downföreningens externa kommunikation är att bidra till ett högt förtroende för föreningen att öka kännedomen och kunskapen om Downs syndrom hos samhället samt påverka samhällets attityder i positiv riktning.

8.1.1 Hemsidan www.svenskadownföreningen.se

Med hemsidan vill föreningen medverka till att skapa en nyanserad bild av Downs syndrom genom att lyfta fram människan snarare än diagnosen.

De direkta syftena med hemsidan är:

Att vara en källa till kunskap om Downs syndrom

Att vara ett positivt stöd för familjer, närstående, yrkesverksamma och personer med Downs syndrom

Att synliggöra Svenska Downföreningen och att bygga upp föreningens samlade erfarenheter



The screenshot shows the homepage of Svenska Downföreningen. At the top, there is a navigation menu with links: Hem, Nyheter, Om Downs syndrom, Stöd och inspiration, Om föreningen, Lokala nätverk, Aktiviteter / Läger, and Stöd oss. Below the menu is a section titled "Senaste nytt" (Latest news) with several news items, including "Förlängd anmälan t o m 16 mars – Firande av årets UPP-pristagare och Internationella Downs syndrom-dagen". To the left of the news items is a large image featuring four people: a young girl with glasses, an older man with glasses, a young woman smiling, and a woman in a patterned dress. Below the image is the text "Förlängd anmälan t o m 16 mars - Firande av årets UPP-pristagare och Internationella Downs syndrom-dagen". At the bottom of the page, there is a welcome message: "Välkommen till Svenska Downföreningen" and a brief description: "Svenska Downföreningen är en ideell förening för personer med Downs syndrom, deras familjer, ...".

Antalet besök på hemsidan har ökat under året jämfört med föregående år.

Mått	2013	2014	förändring
Totalt antal besök	45127	52322	16%
Medeltal besök/dag	123	143	16%
Antal länder som besökt	93	105	13%
Andel nybesök	58%	64%	▲
Andel unika besökare	27441	34729	27%
Totalt antal sidvisningar	132531	138433	5%
Medletal sidor / besök	2,9	2,75	▼
Medletal tid / besök	3 m 17 s	3 m 1 s	▼

Statistik jämfört med 2013:

Antal nyhetsinlägg på hemsidan under 2014: 191 st. (151 st. år 2013, 90 st. år 2012)
 Besöksstatistiken utmärker sig med en kraftig topp den 21 mars: 1450 st. 2014 (536 st. 2013)

Förändringar och uppdateringar skedde löpande efter uppkommet behov och strävan efter att effektivisera arbetet med hemsidan genomsyrade dessa förändringar. Bland annat genomfördes en automatisering/integrering hemsidan – Facebooksidan – Twitter, som gör att alla nyhetsinlägg på hemsidan automatsikt hamnar på Facebook och Twitter. Kalenderfunktionen sågs över och gjordes om, men kräver vidare utveckling. Nu finns till exempel vissa möjligheter för besökare på hemsidan att synkronisera föreningsaktiviteter via Google kalender. En strukturell förändring av hemsidan har påbörjats med syfte att förtydliga för besökarna vad som är föreningens kärnverksamhet, vad som är information riktad till medlemmar, till press/media osv.

8.1.2 Sociala Medier

Syftet med att synas i sociala medier är att på detta sätt skapa personliga kontakter med medlemmarna och möjligheter att snabbt kunna interagera. Samtidigt sprids information om vad vi gör och synliggör vårt budskap om valfrihet och delaktighet för personer med Downs syndrom genom kunskap, gemenskap och möjligheter. Fördelen med sociala medier är att många av medlemmarna finns närvarande där.
 Facebooksida



<https://www.facebook.com/SvenskaDownforeningen>

På vår Facebooksida kan vi stå som avsändare för statusuppdateringar och bevaka andra sidor och dela i egenskap av föreningen.

31 december hade vi 1 291 följare av sidan, vilket betyder en ökning med 475 följare under året. Sidan administreras av kansliet.

Besökare på sidan:



Hur många som nåtts av inlägg på sidan:



Instagram



<http://instagram.com/svenskadownforeningen>

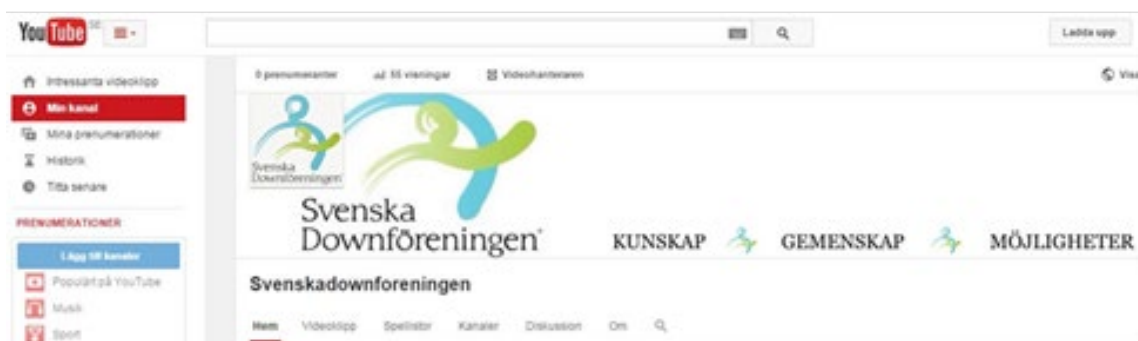
Genom Instagram når vi enkelt och snabbt ut med bilder från våra aktiviteter. Den 31 december 2014 hade vi 136 följare.

Twitter



Föreningen har från och med 2014 ett Twitterkonto som är kopplat till Facebook och hemsidan. Alla nyhetsinlägg som läggs upp på hemsidan hamnar automatiskt på föreningens Facebooksida. I sin tur automatiseras dessa till att bli inlägg även på Twitter. Utöver automatiseringen har vi inte kommit in i att använda och interagera med andra genom Twitter.

Youtube



<https://www.youtube.com/channel/UCQaW3ENacMMaDCcMEYQynNw/videos>

Under året öppnade föreningen en egen kanal på Youtube för att kunna sprida informationsfilmer eller andra intressanta klipp.

8.2 Deltagande i media

Under året har föreningen representerats och debatterat i flertalet media såsom radio, TV och tidningar med anledning av införandet av en ny teknik inom fosterdiagnostik som kallas NIPT. Föreningen har också förmedlat vidare kontakter till medlemmar som representerat sig själva och inte föreningen, i olika reportage. En ny flik togs fram på vår hemsida för Press/Media med en underrubrik Fosterdiagnostik för att göra kanalen för föreningens ståndpunkter i frågan mera tydlig. Tanken är att sidan ska utvecklas ytterligare för att göra det lättare för media att snabbt få information om aktuella ämnen och vad föreningen står för i relation till dessa.



Maria Lindhoff, ordförande Svenska Downföreningen och Kjell Asplund, ordförande i Statens medicinska råd. Foto: Sveriges Radio

Den 12 september intervjuades ordförande Maria Hård af Segerstad-Lindhoff i TV4 Nyheterna om det nya testet NIPT. Den 17 september intervjuades Svenska Downföreningens ordförande i P1 Morgon om NIPT och fosterdiagnostik.

Den 3 oktober publicerade Aftonbladet en debattartikel skriven av Svenska Downföreningen tillsammans med FUB.



8.3 Bildbank

En bildbank har börjat skapas, men ännu har inga bilder lagts ut på hemsidans media sida. Medlemmar har uppmuntrats att skicka in bilder där personer med Downs syndrom är aktiva på olika sätt, gärna tillsammans med personer utan Downs syndrom. Tankar på att skapa profilbilder för föreningen med hjälp av en professionell fotograf finns, men har inte hunnit längre än till idéstadiet. Behovet av bilder är stort, då en bild, som bekant, säger mer än tusen ord och är ett effektivt sätt att förmedla och påverka tankar och känslor. Utvecklingen av en bildbank syftar till att stärka föreningens attitydpåverkande arbete.

8.4 Medlemsbrev och utskick

Föreningen har skickat ut 5 medlemsbrev via e-post till medlemmarna med hjälp av verktyget getanewsletter.com och uppgifter som finns registrerade i Membit. Två utskick om Lidingöloppet har också skickats ut under året. Nätverk Östergötland skickade 3 medlemsbrev lokalt via eget gratis-konto i getanewsletter.com, med föreningens mall för nyhetsbrev. Nätverk Västra Götaland skickade ut årets aktivitetsprogram för 2014 via post till alla medlemmar, habiliteringar m fl., lokalt. Totalt 200 st. utskick postades. Utöver medlemsbreven har 73 stycken utskick gjorts via getanewsletter.com om olika föreningsaktiviteter.

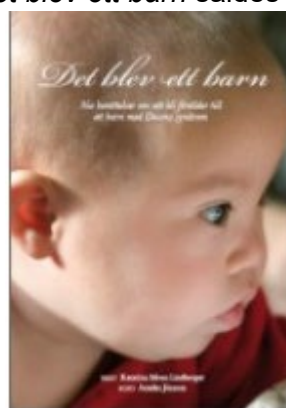
8.5 E-postkontakter och telefonsamtal

Föreningen har en e-postkanal genom info@svenskadownforeningen.se som under året bevakats av kansliet. Styrelsen och andra frivilliga hjälps åt att svara på frågor som förmedlas av kansliet.

8.6 Böcker

Föreningen har haft två boktitlar till försäljning från hemsidan:

Välkommen Älskade Barn såldes i 93 exemplar och *Det blev ett barn* såldes i 14 exemplar.



8.7 Filmen Välkommen till vår vardag!

Fram till början av 2014 har föreningen sålt filmerna *Välkommen till vår vardag!* av Helena Isaksson, som tillkommit genom ett Arvsfondsprojekt. Filmerna skildrar 11 personer med Downs syndrom och deras vardag, skolgång, arbete, intressen och drömmar. Under första delen av 2014 sålde föreningen 7 exemplar av filmen *Välkommen till vår vardag!* Andra hälften av 2014 beslutade styrelsen att filmerna skulle ges ut gratis. Totalt har det delats ut 147 gratisfilmer under året.

Filmerna sändes på SVT i augusti 2012 och hade många tittare.



8.8 Informationsmaterial

Följande flyers har tryckts upp under året:

- Insticksblad till boken "Välkommen älskade barn" med info om nya vårdprogrammet
- Lidingöloppet
- WDSC – Indien
- Bli medlem

8.9 UPP-priset 2014

Varje år delar föreningen ut två priser i samband med Internationella Downs Syndrom-dagen som infaller den 21 mars. Priset lyfter fram personer som bidrar till att förbättra möjligheterna för personer med Downs syndrom.

UPP -priset 2014 gick till Martina Schaub och Tom Alandh som både rörda och glada mottog sina priser vid Nätverks Stockholms firande av World Down Syndrome Day på Siggesta Gård utanför Stockholm.

Pristagare Martina Schaub

Kategori 1: En person med Downs syndrom som visar initiativförmåga och en vilja att utveckla sig själv samt banar väg för andra.

Martina Schaub fick priset för sin kamp att finna sin egen väg att utvecklas och vara delaktig i samhället. Hon har i filmerna, genom att dela med sig av sig själv och sin vardag, medverkat till att förändra attityden till Downs syndrom. Hon är en bra förebild, som medvetandegör att man kan leva ett fullgott liv med funktionsnedsättning.

Pristagare Tom Alandh

Kategori 2: En person som har stor betydelse för att personer med Downs Syndrom blir accepterade som fullvärdiga samhällsmedborgare och lyfter fram möjligheterna som finns för personer med Downs Syndrom.

Tom Alandh fick priset för att han genom sina filmer om Martina Schaub har synliggjort hennes och hennes mamma Berit Schaub's arbete för Martinas inkludering i samhället. Han har med filmerna bidragit till att nyansera bilden av personer med Downs syndrom och därigenom utgjort en positiv kraft i förändringen av samhällets inställning.

Juryn för UPP 2014 bestod av Anna Westin, Anna Lundgren, Bernt Ljungquist, Bengt Lyngbäck och Amalia Syrén.



8.10 World Down Syndrome Day – Internationella Down syndromdagen den 21 mars – en FN-dag

WDSD firas på många ställen runt om i världen för att uppmärksamma möjligheterna för personer med Downs syndrom. Datumet är ett symboliskt val, då det 21:a kromosomparet i den mänskliga kroppen bär på en 3:e kromosom när man har diagnosen Downs syndrom. Svenska Downföreningen delade ut UPP-priset 2014 och nätverk Stockholm arrangerade evenemanget på Siggesta gård. Innan och i samband med den 21 mars skickades tre pressmeddelanden ut för att uppmärksamma både UPP-evenemanget, samt Internationella Down syndromdagen, vilket fick genomslag i både riks- och lokalmedia.

Runt om i Sverige firades dagen i de lokala nätverken med aktiviteter. 2014 var tredje året som den Internationella Down syndromdagen 21 mars firades som en av FN:s officiella dagar för att uppmärksamma mänskliga rättigheter. I New York, i FN-högkvarteret, anordnades ett seminarium för att uppmärksamma dagen med temat "Health and Wellbeing – Access and Equality for All". Två medlemmar var på plats. Sverige deltog i videon "Let us in – I want access to healthcare!" i samarbete med Down Syndrome International och 49 andra länder. Klara Lüning representerade Sverige i videon som spreds via Youtube. Syftet är att förespråka rättigheter, inkludering och välbefinnande för människor med Downs syndrom.

8.11 Kampanj #rockadinasockar 21 mars



I samband med WDS 2014 uppmanade vi att ta på sig färgglada och olika strumpor, ta kort och lägga upp bilderna på sociala medier och tagga med #rockadinasockar. En svensk motsvarighet till den internationella kampanjen Lots of Socks/Rock your Socks. Tanken är att sprida tanken att OLIKA ÄR BRA och på ett enkelt och roligt sätt väcka uppmärksamhet och därigenom få tillfällen att sprida kunskap kring Downs syndrom.

Resultatet av kampanjen blev:

1 654 stycken bilder taggades på Instagram med #rockadinasockar
176 stycken bilder taggades på Instagram med #rockadinasockar
Även på Twitter och Facebook flödade bilder med samma hashtag,

men statistik för hur många inlägg det blev saknas. Som kan utläsas av statistiken för hemsidan slog antalet besök på vår sida alla rekord den 21 mars, troligen har denna kampanj bidragit till detta.

9 Samverkan med andra organisationer

Svenska Downföreningen samarbetar med flera andra organisationer, dels vid aktiviteter på lokal nivå, dels på nationell. Vissa samarbeten sker för att bedriva påverkansarbete i samhället och uppmuntra till diskussion om levnadsvillkor för personer med funktionsnedsättningar, belysa frågor om mänskliga rättigheter och FN:s konvention om mänskliga rättigheter. Vi kommer att fortsätta söka och utöka våra samarbeten för att bli starka ihop med andra som har samma mål som vi.

9.1 Externa möten

Föreningen har under 2014 deltagit i ett antal externa möten:

- 10 januari möte med Funka.nu
- 16 januari möte med SBU Statens Beredning för medicinsk Utvärdering
- 28 januari & 28 mars möte med Alzheimerföreningen
- 30 januari föreläsning om Downs syndrom på gruppbostad i Haninge
- 7 februari möte med SV om organisationsutveckling/stadgar
- 19 mars seminarium arrangerat av Arvsfonden
- 26 mars möte med SBU & SMER
- 10 april möte hos Kris- och samtalsmottagningen
- 29 april föreläsning om åldrande och utvecklingsförsening arr. av FUB
- 7 maj möte hos Studieförbundet Vuxenskolan angående distansutbildning och distansstudiecirklar
- 14 maj möte med Humana
- 15 maj Seminarium Kultur Arvsfonden
- 28 maj IVO Dialogforum
- 2 juni Stora Rådets möte Socialstyrelsen
- 3 september möte på MVC Åkersberga för att prata om Downs syndrom
- 17 oktober möte med en barnmorska för att diskutera Downs syndrom, NIPT etik
- 4 november samrådsmöte hos Folkhälsomyndigheten
- 5 november möte Sophiahemmet BM S.Georgsson-Öhman, Downs syndrom, NIPT och etik
- 20 november Stora Rådets möte, Socialstyrelsen

9.2 Föreningen för barn, unga och vuxna med utvecklingsstörning (FUB)

Många av våra medlemmar är också medlemmar i FUB. FUB är en viktig opinionsbildare och remissinstans i samhället och samarbete är av stor vikt för Svenska Downföreningen. Under året har vårt samarbete med FUB fokuserat på fosterdiagnostikfrågan och vi skrev tillsammans en debattartikel som publicerades i aftonbladet den 3 oktober 2014. Tillsammans planerar vi för ett seminarium under 2015 med arbetsnamnet "Det goda samtalet".

9.3 Internationella kontakter

Svenska Downföreningen är medlem i EDSA (European Down Syndrome Association) och DSI (Down Syndrome International).

9.4 Karolinska Universitets Sjukhuset

Föreläsning om sömnrelaterad andningsstörning vid Downs syndrom

Ett 40-tal åhörare kom till Karolinska sjukhuset den 27 mars för att höra om Sömnrelaterad andningsstörning vid Downs syndrom. Medverkande i programmet var Danielle Friberg, docent, överläkare öron-näs-halskliniken, Karolinska Huddinge. Agneta Markström, överläkare, sömn och andningscentrum vid Akademiska Sjukhuset Uppsala Cecilia Mårtensson och Helena Bergquist, sjukgymnaster vid habiliteringscenter inom Habilitering & Hälsa och kunskapsbärare inom området andning.

Föreläsning om Downs syndrom och pubertet

130 personer deltog i föreläsningen på Karolinska Institutet den 12 november. Föreläsarna tog upp frågeställningar som, vad händer "i kroppen och knoppen" vid puberteten? Vad är viktigt att veta och hur kan man få hjälp och stöd? Medverkande var bland annat Göran Annerén, professor och överläkare i klinisk genetik, socionomer från UNG samtalsgrupper, Habilitering & Hälsa, samt medarbetare på Stadsmissionens Ungdomsmottagning i Stockholm. Svenska Downföreningen medverkade med information och föräldraerfarenheter.

Föreläsningarna har arrangerats i samarbete med Centrum för Sällsynta Diagnoser, Karolinska Sjukhuset

9.5 Studieförbundet Vuxenskolan (SV)

Ett samarbetsavtal finns mellan SV och Svenska Downföreningen. Syftet är att underlätta och stödja samarbetet för båda parter för att konkret utföra utbildningsinsatser. Lokalt genomförs studiecirklar.

10 Projekt

10.1 ADHD och autismspektrumtillstånd vid Downs syndrom

Föreningen har samverkat med Akademiska sjukhuset och habiliteringen i Uppsala i ett arvsfondprojekt: ADHD och autismspektrumtillstånd vid Downs syndrom som inleddes 2013. Syftet med projektet är att pröva de insatser som vanligen ges barn med autism, och utvärdera om de har positiv effekt för barn med Downs syndrom. Under hösten 2014 och i början på 2015 har föräldrar träffats i en grupp i ett föräldraforum för att diskutera barnens, och familjens, situation och vad man önskar förändra. Samtalen leds av en psykolog och en eller två representanter för Svenska Downföreningen.

10.2 Alzheimerföreningen

Under året har vi tillsammans med Alzheimerföreningen skickat in en ansökan om medel för ett treårigt Arvsfondsprojekt. Syftet med projektet är att kartlägga behoven, analysera och bygga upp stöd som saknas, med målet att förbättra livskvaliteten för personer med Downs syndrom som drabbas av Alzheimer. Vid årsskiftet hade vi ännu inte fått svar från Arvsfonden.

10.3 Filmprojekt – Att leva med Downs syndrom

Spridning av filmerna "Välkommen till vår vardag" har fortsatt under 2014 och ingår i föreningens ordinarie verksamhet. Projektet har varit ett samarbete med FUB, SV och Habilitering och Hälsa Stockholms län och kommer att spridas även genom samarbetsorganisationerna. Syftet är att ge en uppdaterad bild av vad livet för personer med Downs syndrom kan vara: skildra människorna bakom diagnosen, deras vardag, skolgång, arbete, intressen och drömmar.

10.4 Föräldrastödsprojekt

I slutet på 2014 bildades en arbetsgrupp med syfte att undersöka hur en utbildning av certifierade föräldrastödjare kan utformas. Föreningen såg ett stort behov av stöd till nyblivna föräldrar till barn med Downs syndrom, samt även till dem som fått reda på att de väntar ett barn med Downs syndrom. Tanken är att som föräldrastödjare kan man ge samtalsstöd per telefon, genom träffar eller via mejl. Under 2015 kommer arbetet att fortgå med att starta upp ett journalnummer och utbilda föräldrar i hur man bäst ger stöd.

10.5 Lidingöloppet

Den 27-28 september sprang 43 personer från föreningen Lidingöloppet under parollen lika-olika. Det gjordes en gruppanmälan till Lidingöloppet. Föreningen beställde tröjor med lagnamnet Team 21 som gjorde att löparna syntes ute i spåret. Under arrangemanget hade föreningen ett tält bemannat där medlemmar svarade på frågor om Downs syndrom och delade ut informationsbroschyrer.



10.6 Om jag hade en röst

Sedan 2013 har föreningen varit delaktig i ett samarbetsprojekt med FUB/-stiftelsen Ala, med projektmedel från Allmänna Arvsfonden: Om jag hade en röst. Projektet går ut på att ta fram lättillgängligt pedagogiskt material för språkträning enligt Karlstadmodellen. Under 2014 gick filmen in i sitt slutskede av produktionen och under hösten visades filmen för Svenska Downföreningen på Tvärkontakten i Stockholm. Under 2015 kommer föreningen att delta i arbetet med spridning av materialet.

OM JAG HADE EN RÖST
en introduktion till Karlstadmodellen



10.7 Turné tillsammans med Glada Hudik-teatern

Den 12 februari gick startskottet för vår landsomfattande turné tillsammans med Glada Hudik-teatern. Premiären var på Camp Igge i Hudiksvall och dåvarande ordförande Bernt Ljungquist fanns på plats tillsammans med Mickan Luning och Jessica Steje från kansliet. Nätverk Gävleborg representerades av Carina och Patrik Karlsson och Ann-Sofie Fredriksson.

Syftet med turnén var:

- Att sprida till flera att vår förening finns genom att vara på plats och med synliga T-shirts, monter och broschyrer sprida information om oss
- Att genom inspirationsträffar inför varje föreställning inspirera lokala medlemmar och andra intresserade och berätta om vår verksamhet
- Att värva fler medlemmar
- Att bygga upp en relation med Glada Hudik-teatern för fortsatt samverkan
- Att stärka den interna relationen mellan nätverk - riksstyrelse/kansli

Turnéplatser, antal besökare, närvarande nätverk och kontaktperson på riksnivå:

12 februari Hudiksvall – 2015 – Nätverk Gävleborg, Jessica Steje

13 februari Hudiksvall - 2015 – Nätverk Gävleborg

22 april Visby - 995 – Nätverk Gotland, Hanna Andersson

28 april Gävle - 2665 – Nätverk Gävleborg, Anna Haldén

26 maj Umeå – 1027 – Nätverk Umeå, Anna Westin

8 september Västerås -2400 – Nätverk Södermanland, Nätverk Västermanland, Johanna Hjortman

22 september Växjö – 2356 – Nätverk Kronoberg, Mickan Lüning

6 oktober Göteborg – 785 – Nätverk Västra Götaland, Bernt Ljungquist

20 oktober Karlstad – 1568 – Nätverk Värmland, Leif Jarlén

24 oktober Malmö – 2663 – Nätverk Skåne, Maria Hård af Segerstad-Lindhoff

3 november Linköping – 1127 – Nätverk Östergötland, Mickan Lüning

17 november Stockholm – 1576 – Nätverk Stockholm, Fredrica Stenhammar



Mer finns att läsa om detta under de respektive deltagande nätverkens verksamhetsberättelser. Utöver turnén som genomförts under hela året, har samtal börjat föras om fortsatt samarbete inom skolområdet och projekten Lika Unika och Barn föds inte med fördomar. Fortsatta möten kommer att hållas under nästa år.

10.8 Resa till Indien och World Down Syndrome Congress 2015

World Down Syndrome Congress arrangeras av Down Syndrome International (DSI) vart tredje år, och har dels ett särskilt program för vuxna personer med Downs syndrom under konferensens tre dagar och, sedan 2009, en dag före konferensen när vuxna med Downs syndrom på egen hand diskuterar sina rättigheter eller andra angelägenheter.

I januari 2013 startade Svenska Downföreningen en insamling av pengar med ändamålet att ge en eller flera vuxna personer med Downs syndrom från Sverige möjlighet att delta i 2015 års konferens och aktiviteterna i anslutning till konferensen. Vid slutet av år 2014 hade föreningen samlat in 10 220 kronor totalt (under år 2014 kom det in 4 520 kronor).



År 2014 öppnades anmälan till utlottningen av resan. Totalt har 6 personer anmält sig till utlottningen som kommer att ske i samband med nätverk Stockholms firande av Internationella Downssyndromdagen den 21/3 år 2015. Syftet med resan är att personer med Downs syndrom i Sverige skall få träffa personer med Downs syndrom från andra länder, och få inspiration och nya idéer. 2015 års konferens genomförs i Chennai, Indien, 18 och 19-21 augusti.

10.9 Simskola

Föreningen har samarbetat med familjen Gustafsson som under år 2014 gjorde en privat insamling till en kostnadsfri simskola för föreningens medlemmar. Totalt fick föreningen in 18 000 kronor. I november 2014 gick inbjudan ut till alla medlemmar bosatta i Stockholm. Simskolan kommer att starta 17 januari år 2015 och träffas 15 gånger. Simskolan riktar sig till barn med Downs syndrom mellan 6-12 år.

10.10 Åldersrelaterat material i TAKK

Föreningen har via nätverk Stockholm deltagit som referens för SV:s Arvsfondsprojekt att ta fram åldersrelaterat material i TAKK (tecken som alternativt och kompletterande kommunikation). Projektet slutfördes under 2013 och resulterade i studiematerial i TAKK. Det bestämdes under 2014 att materialet kommer att användas i studiesyfte under Babylägren 2015.