Анна Копытова, мама Сашки

«Друзья не считают хромосом» — проект длиною в жизнь...





Эта история началась с рождения моего сына Саши 6 декабря 2012 года. Этот замечательный карапуз — счастливый обладатель одной лишней хромосомы, которая порой ломает судьбы, рушит семьи и нередко обрекает на одиночество... Но у нас всё совсем не так! Нашу семью эта ситуация сплотила и научила нас любить любить без условий и предрассудков, любить не за что-то, а вопреки... В рождении нашего «даунёнка» я нашла своё предназначение. Ранее, когда я работала в крупной французской компании, я часто занималась разработкой и реализацией разных бизнесс-проектов, но они не доставляли мне столько удовольствия, даже когда я понимала, что прибыль компании растёт от моих результатов. Проект «Друзья не считают хромосом» — это нечто другое. Идея о нём зародилась в моей голове с первых дней жизни Санёчка. Мне хотелось кричать на весь белый свет, что он такой же малыш, как и все. И я поняла, что нужно говорить об этом

Говорить всегда, везпюпям. де... а ещё лучше — показывать! И не просто показывать, а показывать во всей красе, отражая все краски внутреннего мира, который порой намного богаче и интересней, чем у многих обычных людей! Но первый год жизни Сашки был очень напряжённый. Мы много трудились всей семьёй над его развитием. Массажи, ЛФК, рефлексотерапия и прочие занятия отнимали очень много сил и времени. Но результаты не заставили себя долго ждать: сынок проходил все этапы развития, как и любой обычный малыш, правда, немного позже. Сейчас он уже сам стоит на ножках и с помощью опоры легко передвигается по квартире. Сашка очень любознательный, эмоциональный малыш. У него много друзей, которые часто бывают у нас дома. Но для того, чтобы менять мнение о наших детях, не достаточно одного моего сына или одного другого ребёнка с таким диагнозом. Нужны много детей и большая аудитория, причём всегда разная. Поэтому я и стала думать, как можно совместить все эти условия. Причём делать это нужно тонко, ненавязчиво, чтоб не напугать общество. И мне показалось, что посредством фотографий можно это сделать очень красиво и в то же время «не навязываясь». Как говорится, кто хочет — тот и смотрит:)

За пару дней эта идея засела в моей голове основательно, но как её реализовать — я не знала! Тогда я подумала: где часто бывает массовое скопление людей разных социальных слоёв? Ответ пришёл быстро — в торговом центре. После я вышла на руководство одного крупного торгового центра и рассказала им о сво-

ей идее. К счастью, меня выслушали и даже согласились предоставить свою площадку для нашей выставки. Дальше опять возникла трудность: у меня не было знакомых, которые бы смогли мне помочь в организации фотовыставки. Но опять всё сложилось! Через пару контактов я познакомилась с чудесным фотографом и владелицей фотостудии Надеждой Семченко. Я пришла к ней со своей историей. И она её тронула... тронула так глубоко, что на протяжении всего времени подготовки Надя не могла остаться безучастной. Она помогала во всём: провела фотопробы всех детей, пригласила своих коллег-фотографов, готовила декорации (своими руками и всё чаще по ночам, ведь Надежда — мама троих детей, и другого времени у неё просто не было). В общем, почти к каждой фотосессии прикоснулась её рука:)

Фотопробы прошёл каждый участник нашей выставки! Детки, как настоящие звёзды, приходи-



ли в студию, их фотографировали в разных ракурсах. Пробы нужны были для того, чтобы в первую очередь посмотреть, как ребёнок ведёт себя перед камерой. По результатам этих проб мы распределили детей по фотографам и определили, кому какой образ подойдёт. Кому-то семейная фотосессия, кому-то групповая, кому-то индивидуальная. Каждый фотограф очень ответственно подошёл к своему заданию! Самыми сложными съёмками оказались групповые. Все дети очень индивидуальны, и к каждому нужно найти свой подход. Те, кто постарше, сразу отзывались на просьбы фотографа. А вот с малышами было сложнее:) Самые маленькие «любознашки» постоянно пытались куда-то убежать, уползти или вообще спрятаться! Родители переживали больше детей, многих мам под разными предлогами уводили из студии, чтобы дети могли проявить свою индивидуальность без маминой опеки. Фотографии получились очень яркие, жизнерадостные и разнообразные! Такие же, собственно, как и жизнь наших участников!

Пока кипела работа в студии, нужно было решать вопрос с открытием нашей выставки, а это: найти стенды, оформить экспозицию, организовать праздник для детей, пригласить гостей и прочие приятные мелочи! На открытие хотелось чего-то особенного, запоминающегося. И мне в голову пришла идея устроить показ модной одежды! Так как дети из детской модельной школы уже были знакомы с нашими детьми — они участвовали в групповых фотосессиях — то долго раздумывать не пришлось, и все стали готовиться к интеграционному показу! Пару раз сделали совместные репетиции, чтоб маленькие солнышки привыкли к своим наставникам. Сначала дело не пошло: малыши начинали бегать, резвиться, не слушаться. Они никак не могли понять, зачем же выходить на сцену и просто стоять:)

И наконец, настал день открытия нашей выставки — 1 июня! В городе на многих площадках были праздничные программы, посвящённые Дню защиты детей. Но наша программа, конечно же, была всех важнее и интересней! Детки готовились к показу: крутили кудри, наводили румяна, примеряли одежду. Родители нервно ходили вокруг экспозиции с нашими фотографи-















ями. Но в итоге все получилось! Ура!!! Дети вышли на подиум, как настоящие модели, многих даже не смутила многочисленная публика и аплодисменты — гордость берёт за наших солнышек! И все увидели, что нет границ в общении детей! Вот уж поистине друзья хромосом не считают!

Всего в нашем проекте приняли участие 30 семей с детьми с синдромом Дауна, 10 фотографов, 4 визажиста и флорист. Все очень открытые, позитивные, отзывчивые люди! В самом начале проекта я создала группу в социальной сети и там постоянно обновляла информацию о ходе нашего проекта. Удивительно, но люди, не имеющие ничего общего ни с проектом, ни с нашими детьми, писали мне письма и предлагали свою помощь, любую, вплоть до того, что привезти-увезти кого-нибудь на съёмку или купить сладости детям на фотосессии! Мы даже не смогли применить всю предлагаемую помощь! Вот уж мир не без добрых людей!

По результатам этого проекта я сделала определённые выводы. Самые важные из них:

Во-первых, не нужно бояться просить о помощи! Люди с радостью готовы помогать, просто порой не знают, кому и чем они могут быть полезны.

Во-вторых, люди совершенно не боятся детей с синдромом Дауна (как об этом многие думали). Многие, напротив, хотели бы, чтобы их собственные дети общались с «солнечными» сверстниками!

В-третьих, такие проекты нужно делать как можно чаще, и всегда они должны носить интеграционный характер.

Хочется сказать всем родителям: не важно, воспитываете ли вы обычного ребёнка или в вашей семье растёт особенный малыш! Только мы с вами можем изменить отношение к людям с ограничениями. Только нам под силу воспитать толерантное поколение. Если дети с самого младенчества будут играть в одной песочнице, у них не будет возникать вопрос: «А почему этот мальчик с синдромом Дауна учится со мной в одном классе?» И родители, и учителя, и все окружающие нас люди будут реагировать на всё правильно. Может, это звучит банально, но всё в наших с вами руках! Любите своих детей:)













Мария Баранова Лиза Овчинникова

Фотограф Надежда Семченко Фотостудия «Your Story»



ДРУЗЬЯ HE CHUTAIOT XPOMOCOM

Семья Булаевых-Порфирян







Светлана Мухамедшина Елена Полунина Егор Ляхов

Варвара Горохова Виктория Зеленина Леонид Полунин

фотостудия «Your Story»



ДРУЗЬЯ НЕ СЧИТАЮТ ХРОМОСОМ

Фотограф Наталья Еремеева







Фотограф Мила Королева Фотостудия «Your Story»



ДРУЗЬЯ НЕ СЧИТАЮТ ХРОМОСОМ

Лиза Мишура Саша Копытов Саша Мишура

Фотостудия «Your Story»





тограф Надежда Семченко



ДРУЗЬЯ НЕ СЧИТАЮТ ХРОМОСОМ

Фотограф Сергей Ковыркин Фотостудия «Your Story»