

Евгений Гонтмахер,
член правления Института
современного развития

ЗДОРОВЬЕ НЕ КУПИШЬ Но его надо финансировать

В нынешнем году на финансирование системой обязательного медицинского страхования (ОМС) переведены 459 видов высокотехнологической медицинской помощи (ВМП), в следующем переводят еще 1007. Это происходит в рамках формирования одноканального финансирования здравоохранения, о котором министр здравоохранения Вероника Скворцова высказалась вполне оптимистически на недавней коллегии Минздрава, посвященной итогам 2013 года и задачам на 2014-й. У меня же скептическое отношение к эффективности ОМС, и мне хочется понять, как эта система сможет практически выдержать новые расходы.

ВМП обходится федеральному бюджету в несколько десятков миллиардов рублей в год. Поскольку теперь эти расходы ложатся на ОМС, естественно, возникает вопрос о размере обязательного страхового взноса, направляемого на эти цели. Однако он, как и в прошлом году, остается неизменным - 5,1% от фонда оплаты труда. А зарплаты в 2014 году, в условиях почти полного прекращения экономического роста если и вырастут, то чисто символически.

Можно было бы понадеяться на федеральный бюджет, ведь согласно принятому закону о бюджете ОМС в 2014 году государственная субсидия этой системе составит около 20 млрд руб. Однако это намного меньше требуемого, а в 2015 году и эта помощь уменьшится.

Конечно, перевод финансирования ВМП в систему ОМС только начался, и в этом году из федерального бюджета ее будут частично оплачивать. Но при этом все бюджетные расходы на здравоохранение по сравнению с предыдущим годом уменьшаются.

Смогут ли помочь регионы? Только несколько субъектов федерации могут себе позволить ошутить софинансировать ВМП. Остальные лихорадочно ищут деньги на то, чтобы реализовать президентские указания о радикальном повышении оплаты труда бюджетникам, минимизируя другие статьи расходов.

Ситуация складывается тревожная. По расчетам некоторых экспертов, с помощью высоких медицинских технологий в этом году удастся спасти на 25% меньше жизней, чем в прошлом.

Эта ситуация входит в очевидное противоречие с недавним требованием Владимира Путина увеличить объем ВМП за ближайшие три года в полтора раза.

Уже есть информация, как реализовался переход ВМП в систему ОМС в первом квартале этого года: пока не уменьшились размеры высокотехнологической помощи для детей, но экономят на взрослых. Не исключено, что нарастающие бюджетные сложности могут если не в этом, то в следующем году затронуть и расходы на детскую ВМП.

Кое-где уже пытаются решить проблему, снижая тарифы на конкретные виды ВМП. Если раньше какая-то операция обходилась бюджету, допустим, в 200 тыс. руб., то теперь на нее выделяют вдвое меньше. В итоге - либо врачи недополучают за свою работу, либо клиники экономят на процедурах, либо запрашивают с пациента оплату (через кассу или просто наличными). В первых двух случаях серьезно возрастает вероятность некачественно оказанной услуги, а в третьем лишаются необходимой помощи те, у кого нет денег. В некоторых регионах просто уменьшают квоты на бесплатную ВМП.

Я в этой ситуации сочувствую тем, кто работает в федеральном Министерстве здравоохранения. Например, министр Вероника Скворцова пыталась вырвать у правительства 6 трлн руб. на Государственную программу развития здравоохранения на ближайшие годы. Ей (а точнее - отрасли) дали ровно вдвое меньше. А спрос за результаты никак не снизился...

<http://www.rusfond.ru/gontmaher>

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда

Русфонд (Российский фонд помощи) - журналистский проект, созданный в Москве осенью 1996 года для помощи остро нуждающимся людям. В настоящее время, тщательно проверив письма-просьбы, мы размещаем их в газетах

"Комсомольская правда" (Башкирия), "Коммерсантъ" (Москва), на сайтах rusfond.ru, kp.ru, fond-marhamat.ru, livejournal.com, "Эхо Москвы", "БИЗНЕС Online" (Татария), в эфире "Первого канала", на телеканалах ГТРК "Башкортостан" и Башкирское спутниковое телевидение, а также в ряде других СМИ. В нашем регионе это: НВК "Саха", yakutiaprime.ru и газета "Забора-Арчы".

Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и отправляете пожертвования, используя нашу систему электронных платежей (подробности на rusfond.ru). Помогая, вы не подменяете госказну, а дополняете ее. Мы просто помогаем вам помогать.

Всего за время работы Русфонда собрано свыше \$161,2 млн. В 2014 году (на 7 июля) собрано 835 641 051 руб. В 2014 году детям Якутии собрано - 354 836 руб.

Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд - лауреат национальной премии "Серебряный лучник".

Реквизиты: Благотворительный фонд "РУСФОНД", ИНН 7743089883, КПП 774301001, р/с 40703810700001449489 в ЗАО "Райффайзенбанк" г. Москва, к/с 3010181020000000700, БИК 044525700.

Назначение платежа: Пожертвование на лечение фамилия и имя ребенка.

НДС не облагается.

Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru;

e-mail: rusfond-tver@mail.ru; rusfond@rusfond.ru.

Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный, благотворительная линия МТС), факс (495) 926-35-63;

в Якутии +7 (968) 152 6365, руководитель Якутского бюро Русфонда Саргылана Иванова.



ВЕРНУТЬСЯ К ЖИЗНИ

Айсену Дьяконову требуется инсулиновая помпа и расходные материалы к ней



Айсену 13 лет. Сахарный диабет у него обнаружили четыре года назад. Болезнь протекает крайне тяжело, из-за сильных скачков сахара мальчик уже несколько раз оказывался в реанимации в состоянии, близком к коме. Спасти Айсена поможет установка инсулиновой помпы. Но, когда подойдет его очередь на помпу по квоте, неизвестно. А у родителей Айсена нет денег, чтобы купить прибор.

- Никогда туда не вернусь! Больше не поеду на Амгу! - решительно говорит Айсен.

Летом 2010 года мальчик отдыхал на реке Амга - в красивейшем месте Якутии, Айсен дни напролет плавал и плескался в воде, играл с ребятами в мяч, и вдруг в один из дней почувствовал себя плохо. "Перекушался", - решила мама. Но мальчику становилось хуже с каждым часом, температура росла, начались сильные боли в животе.

- Срочно повезла сына в Якутск, в Республиканскую больницу № 1-Национальный центр медицины (РБ № 1-НЦМ), - рассказывает Мария, мама Айсена. - Ему сделали анализы и положили в реанимацию. Уровень сахара в крови у сына оказался значительно выше нормы. Вскоре Айсену поставили диагноз "сахарный диабет 1 типа". С тех пор ежедневные уколы инсулина, строжайшая диета, сплошные ограничения, но стабилизируют

уровень сахара нам никак не удается. У сына развился кетоацидоз - опасное осложнение, связанное с полной недостаточностью инсулина в организме, несколько раз уже Айсен оказывался в палате интенсивной терапии. Я устроилась сестрой-хозяйкой в больницу, чтобы всегда быть рядом с сыном.

Мария вспоминает, что в тот год, незадолго до поездки сын похудел и начал хуже есть, кожа на лице стала шелушиться, она подумала, надо будет его к врачу отвезти сразу после отдыха.

Айсен стойко переносит болезнь, не нарушает диету, ни грамма сладкого не разрешает себе, совсем отказался от обожаемых мороженого и шоколадок. Сам несколько раз в день глюкометром замеряет уровень сахара и делает себе уколы инсулина шприц-ручкой.

- У сына всегда было море друзей, он был резвым мальчуганом, веселым, все время во дворе, в футбол играл, в "войнушки" или на велосипедах носились, - рассказывает Мария. - А теперь все это для него под запретом, да и сил на это у него сейчас нет. Он так ослаб, а последнее время у Айсена еще и постоянные вирусные инфекции, не вылезает из них. Болезнь отнимает у сына жизнь.

Стабилизировать состояние мальчика поможет установка инсулиновой помпы. Аппарат позволит постоянно контролировать уровень сахара в крови, и вводить инсулин малыми порциями, что исключит ошибку в дозировке.

- Я мечтаю, чтобы Айсену установили помпу, тогда, я уверена, он вернется к жизни, и можно будет обойтись без бесконечных болезненных уколов. Но по квоте помпы сейчас не выдают, а самим нам ее не купить, у меня зарплата небольшая, а отец у нас временно безработный, его сократили на предприятии.

Саргылана Иванова

Для спасения Айсена Дьяконова не хватает 199 676 руб.

Эндокринолог РБ № 1-НЦМ Айаана Желобцова (г. Якутск): "Течение диабета у Айсена тяжелое, нестабильное. Наблюдаются резкие перепады уровня сахара в крови. Мальчику необходимо как можно скорее начать терапию с помощью инсулиновой помпы, это нормализует его состояние, предотвратит развитие осложнений".

Стоимость инсулиновой помпы и расходных материалов к ней - 199 676 руб.

Дорогие друзья!

Если вы решите спасти Айсена Дьяконова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа. Спасибо!

Экспертная группа Русфонда

Мирослав Свинобоев, 8 лет,
детский церебральный
паралич,
требуется вертикализатор.
159 600 руб.



Сын после рождения сам не начал дышать, его подключили к аппарату искусственной вентиляции легких. Состояние Мирослава было тяжелым, нас перевели в отделение патологии новорожденных Республиканской больницы № 1-Национальный центр медицины (РБ № 1-НЦМ, г. Якутск), где у Мирика выявили судорожный синдром и отек головного мозга. В возрасте пяти месяцев сыну поставили диагноз ДЦП, спастический тетрапарез. Мы проходили реабилитацию в разных больницах, в стране и за рубежом, чтобы оплатить лечение, я продала наше жилье. С прошлого года Мирослав учится на дому по индивидуальной программе. Он уже знает алфавит, различает цвета и фигуры, учит цифры. Но обучение проходит лежа - Мирик не может сидеть, плохо держит голову, быстро устает. Чтобы научиться сидеть, сыну нужно специальное устройство - вертикализатор. Но у меня нет средств на его покупку, живем с сыном на мою зарплату и пенсию Мирослава по инвалидности. Помогите нам, пожалуйста! Варвара Свинобоева, г. Якутск.

Психоневролог Валентина Федорова РБ № 1-НЦМ (г. Якутск): "Мирослав сильно отстает в физическом развитии. Чтобы укрепить мышцы спины, научиться уверенно держать голову и сидеть, мальчику необходим вертикализатор "Чарли". Он регулируется под рост ребенка и может использоваться на протяжении многих лет".

Катя Дьячкова, 1 год,
симптоматическая
эпилепсия, синдром Веста,
требуется курсовое лечение.
197 800 руб.



Дочка родилась здоровой, хорошо развивалась. Но когда Кате было пять месяцев, с боковины кроватки на нее упало полотенце, дочка им заматалась и придушила себя. Она не плакала, не кричала, папа обнаружил Катю, едва дышавшей. На "скорой" дочку доставили в реанимацию

перинатального центра Республиканской больницы № 1-Национальный центр медицины (РБ № 1-НЦМ, г. Якутск). В больнице у Кати начались частые судороги. Дочке поставили диагноз "эпилепсия, синдром Веста". С тех пор мы проходим лечение у невролога, но подобрать препараты, которые снимут приступы эпилепсии, так и не удалось. Припадки у Кати случаются постоянно, дочка почти не спит. Она не держит голову, не сидит, почти не реагирует на звуки и игрушки. Я обратилась в московский Институт медицинских технологий (ИМТ), там готовы помочь Кате. Но у нас нет денег на оплату лечения, растим двоих детей, живем на зарплату мужа и Катину пенсию по инвалидности. Помогите спасти дочь! Маргарита Дьячкова, г. Якутск.

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): "Катя нуждается в госпитализации для обследования и подбора противосудорожной терапии, которая позволит купировать приступы. Затем потребуются восстановительное лечение, мы научим девочку держать голову, переворачиваться, ползать, садиться, а в дальнейшем - сидеть без поддержки, стоять и ходить".

Илья Томский получил инсулиновую помпу

рогие друзья! Мы следим за развитием событий.

И вот еще новости. Одна компания, 39 читателей и 476 телезрителей оказали исчерпывающую помощь (354 836 руб.) двоим тяжелобольным детям - очередникам Якутского бюро Русфонда.

Оплачено: лечение детского церебрального паралича Ире Дунаевой (11 лет, 155 160 руб., Горный район).

Помогли: Атабай (Казахстан), Татьяна (Украина), Ксения (Башкортостан), Евгения (Воронежская обл.), Виктория (Иркутская обл.), Надежда (Краснодарский край),

Олеся (Липецкая обл.), Алекс Гал, Татьяна (оба - Приморский край), Елена, Ольга (обе - Ростовская обл.), Анна (Самарская обл.), Ирада (Смоленская обл.), Елена, Юлия Волгина (обе - Татарстан), Алиса (Томская обл.), Айтилина, Владимир, Марина (все - Санкт-Петербург), Алексей, две Анны, две Валентины, Евгения, две Екатерины, две Елены, Лариса, Марина, Наталья, Олеся, lovename (все - Москва), ООО "Спрут", Александр, Елена, Сахаяна, Сергей, Татьяна (все - Якутия).

Ирина Бруггер, Саргылана Иванова

25 февраля здесь на сайте, в газете "Забора-Арчы", на портале Yakutiaprime.ru и в эфире канала "НВК-Саха" мы рассказали историю тринадцатилетнего Ильи Томского из Якутска ("Сын героя", Саргылана Иванова). У мальчика сахарный диабет первого типа. Болезнь прогрессирует, уровень сахара в крови постоянно скачет, Илья приходится по пять раз в день делать инъекции инсулина. Избавить мальчика от многих проблем, связанных с тяжелым заболеванием, поможет лишь инсулиновая помпа. С радостью сообщаем, что деньги на покупку помпы и расходных материалов (199 676 руб.) собраны. Илья получил помпу 28 июня. Лилия, мама Ильи, благодарит за помощь всех, кто откликнулся. Примите и нашу признательность, до-