д/www.rusfond.ru

Наталья Жукова, ШЕФ-РЕДАКТОР

САЙТА РУСФОНДА



Лучший подарок

Лекарства вместо игрушек достойный обмен

Русфонд подвел итоги акции «Благотворительность вместо новогодних сувениров», которую проводит восьмой год подряд. 15 компаний на этот раз пожертвовали часть подарочного бюджета на лечение детей на общую сумму 4 527 046 руб., помощь получили 20 тяжелобольных детей очередников Русфонда. Их истории размещены на rusfond.ru.

«Антисувенирная» акция стартовала в России в 2007 году. Сначала ее координировал фонд развития и поддержки филантропии КАФ. Список наиболее значительных корпоративных жертвователей тогда возглавил инициатор этой акции в России — компания PricewaterhouseCoopers (PwC). Она еще в 2005 году первой в стране направила сувенирный бюджет на филантропию. Вскоре предновогодняя благотворительная инициатива стала настолько модной и обрела такое множество последователей, что компании стали действовать автономно, не придерживаясь какой бы то ни было общей программы и координации. Они стали сами выбирать объекты помощи и благотворительные фонды.

— Поначалу компании превращали сувенирные бюджеты в денежные пожертвования,— говорит директор КАФ Мария Черток.— Теперь это и покупка открыток и сувениров у благотворительных организаций, новогодние ярмарки и концерты.

Русфонд тоже предлагал читателям "Ъ" для подарков специальные открытки и денежные сертификаты взамен традиционных новогодних сувениров. Однако наиболее популярны по-прежнему денежные пожертвования. В предновогодней акции Русфонда на этот раз приняли участие 15 компаний: «Бизнес Аналитика», ООО ТОМЕТ, ООО «Автоформат-Техно», АО «Банк оф Токио-Мицубиси ЮФДжей (Евразия)», Star Media, АКБ СВА (AO), ООО «Семпрэкс», «Константа», Nobel Biocare, ООО ИМС, ООО «ЭнергоАрм», «DAB Россия», ООО «НПЦ "Промводочистка"», две компании пожелали остаться неназванными. Одни из этих компаний уже знали о предновогодней традиции тратить на благотворительность хотя бы часть сувенирных бюджетов, другие присоединились к нам впервые. Но, как и прежде, все компании сами выбирали адресатов своей помощи среди подопечных Русфонда. Взносы составили от 20 тыс. до 2 млн руб., общая

сумма пожертвований — 4 527 046 руб. Примечательно, что в 2014 году эта кампания Русфонда собрала примерно ту же сумму пожертвований: 4720 924 руб. Тогда эти деньги пошли на лечение 24 ребятишек в российских и зарубежных клиниках. Наши корпоративные партнеры объясняют некоторое уменьшение новогодних пожертвований в 2015 году сокращением сувенирных бюджетов под влиянием экономического кризиса. Для нас в Русфонде это очень важная деталь происходящего: при серьезном падении экономики в целом дружественные Русфонду бизнес-структуры продолжают поддерживать уровень корпоративной благотворительности.

Да, в рамках этой предновогодней акции сотрудники и даже партнеры компаний недополучили по бутылке шампанского, обязательной в прошлые годы, зато узнали, что таким образом помогли 20 больным детям. Компания «Бизнес Аналитика» впервые подключилась к этой акции Русфонда еще в 2008 году.

— Мы завели у себя такую традицию и придерживаемся ее. Наши сотрудники гордятся этим, чувствуя причастность к общему благому делу, — говорит основатель «Бизнес Аналитики» Андрей Стерлин.— К сожалению, в этом году мы вынуждены уменьшить объем пожертвований. Но для нас важен сам факт — мы попрежнему в состоянии помочь хотя бы одному ребенку. Нам сейчас тяжело, но этим ребятам еще тяжелее.

Представитель компании, пожелавшей остаться неназванной, рассказал, что они присоединились к акции в 2011 году и планируют продолжать участие, несмотря на кризис:

— В канун Нового года принято делать небольшие памятные подарки партнерам. Перенаправляя часть средств, использовавшихся для закупок таких сувениров, на лечение тяжелобольных детей, мы дарим им настоящее новогоднее чудо. Все наши сотрудники поддерживают идею пожертвования части новогоднего бюджета на благотворительные цели.

За восемь лет акции Русфонда «Благотворительность вместо новогодних сувениров» было собрано более 66 млн руб.

Операция Мише Боровскому оплачена



24 декабря в "Ъ", на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Кузбасс» мы рассказали историю годовалого Миши Боровского («Неправильное сердце», Виктор Костюковский). У мальчика тяжелый врожденный порок сердца, он перенес уже

три операции, но состояние его сердца ухудшается. Мише требуется еще одна операция — пластика легочных артерий, протезирование легочной артерии клапаносодержащим кондуитом Contegra, закрытие дефекта межжелудочковой перегородки. Рады сообщить: вся необходимая сумма (866 594 руб.) собрана. Татьяна, мама Миши, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 24 декабря 2015 года 511 870 читателей rusfond.ru, "Ъ", телезрителей «Первого канала», ГТРК «Кузбасс», «Волгоград-ТРВ», «Тверь», «Ярославия», «Иртыш», а также 148 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 98 детям на 42 578 447 руб.

полный отчет http://www.rusfond.ru/sdelano

Окно в сердце

Катю Чайковскую спасет срочная операция



Девочке год и четыре месяца. У нее врожденный порок сердца, недостаточность аортального клапана. На вид Катя совершенно здоровый ребенок и умеет все, что положено в ее возрасте: ходить, бегать, играть в куклы и смешно болтать на детском языке. Страшное начинается ночью, когда у спящей девочки вдруг прерывается дыхание...

Катя с родителями и старшей сестрой, 12-летней Кристиной, живет в старинном сибирском городе Таре в той его части, где печное отопление и никакого водопровода. Воду нужно привозить с колонки, печь топить дважды в день. От нагретых кирпичей идет сухой жар. Но Катя все равно часто простужается.

О том, что у младшей дочки порок сердца, Нелли не подозревала. Плановые УЗИ никакой патологии не выявили. У будущей мамы была одна проблема — серьезный варикоз. Из-за этого лышка пьет с удовольствием. врачи не разрешили Нелли рожать самостоятельно

— В Омском областном роддоме сделали кесарево сечение,— вспоминает она.— Катя появилась на свет, и мне сразу ее показали. Дали поцеловать и покормить. Сказали, что ребенок здоров. Сутки я провела в реанимации. А потом пришла врач-педиатр, та самая, что присутствовала при родах, и сказала, что девочке надо сделать эхограмму: в сердце прослушиваются шумы.

вой перегородки. В крошечном сердечке есть овальное окошко размером 4 мм.

Катю с мамой сразу перевели в областную детскую больницу, в отделение патологии новорожденных, где они пролежали около трех недель. Врачи пришли к выводу, что операции пока не требуется, достаточно наблюдения. Бывает, что окошко зарастает само, но это оказался не Катин случай...

Ночью мама постоянно прислушивается: дышит Катя или нет? Дыхание у девочки прерывается часто, несколько раз за ночь. Сердечко замирает. Десять, двадцать, тридцать секунд...

– Даже старшая дочь среди ночи встает, слушает Катю,— рассказывает Нелли.— Катя слабенькая. Часто простужается, два раза уже лежали с бронхитом в больнице.

От Тары до Омска 300 км по раздолбанной, убитой дороге. Яма на яме, кол-

добина на колдобине. Для больного ребенка это нелегкое испытание. Девочку рвет, сердечко выпрыгивает из груди. А ехать надо: обследование пропу-

 Проехать можно только зимой, когда трещины в асфальте снегом занесет. Дорогу у нас все-таки чистят, но вес-Нелли. — Только немного развезет дороги нет. Это очень страшно, потому что скорая не может к нам пробиться. До ближайшей больницы 3 км. Врачи к нам, конечно, сразу выезжают. Часто машину оставляют и пешком идут. Был случай, когда мы несли Катю в больницу на руках, потому что скорая не могла

Почти с самого рождения, с двухнедельного возраста, Катя пьет лекарство, чтобы легче было дышать. Таблетки в ложечке разводят компотом из яблок, клюквы или облепихи, который ма-

Катя ест сама, а потом кормит кукол, чтобы никто не остался голодным. Но больше всего она любит играть в доктора. У нее есть специальный набор маленького медика — с градусником, пилюлями, шприцами. Малышка отлично делает уколы, вся семья послушно подставляет попы. Катюша — добрый доктор, у нее никто не плачет: ни куклы, ни родители. Но сама она врачей

— Только видит белый халат — сразу Так у Кати появился первый диагноз плачет, — переживает мама. — Она всех – порок сердца, дефект межжелудочко- наших врачей знает в лицо. Начинает По ночам мама постоянно прислу шивается к Кате: дышит или не ко раз за ночь, прерывается дыхание. Сердечко замирает. Десять, двадцать, тридцать секунд...

реветь: ни горло посмотреть, ни послуной и летом мы отрезаны,— вздыхает шать — ничего не дает. Даже «эхо» пришлось делать сидя. За те два раза, что лежали в больнице, Катя сильно натерпелась. Ей поставили болезненный укол с антибиотиком — она сознание потеряла. Я сразу начала звать на помощь. Хорошо, медсестра опытная попалась: смочила Кате лицо холодной водой. Пока бежали врачи из реанимации, дочка пришла в себя. Теперь холодная вода у нас всегда наготове.

В областной детской больнице Катино сердечко проверяли и в три, и в десять месяцев. Операцию не назначали: состояние стабильное, надо ждать. А в октябре плановое обследование показало, что у девочки развилась недостаточность аортального клапана. Катю осмотрели и специалисты из Томского кардиоцентра. Повторный ультразвук подтвердил диагноз. Ситуация очень тревожная: состояние девочки стремительно ухудшается. Оперировать Катю нужно срочно.

— Растет наш ребенок, и сердце тоже растет. Только бы дождаться операции, только бы дождаться! — повторяет Нелли.

Елена Стахова, Омская область

КАК ПОМОЧЬ

ДЛЯ СПАСЕНИЯ КАТИ ЧАЙКОВСКОЙ **НЕ ХВАТАЕТ 600 028 РУБ.**

Детский кардиолог НИИ кардиологии кандидат медицинских наук Виктория Савченко (Томск): «У Кати сложный врожденный порок сердца — недостаточность аортального клапана. Это значит, что створки клапана смыкаются не полностью, поэтому часть крови из аорты забрасывается обратно в левый желудочек сердца, вызывая его увеличение. Помочь девочке может только хирургическое лечение, операция Росса. Поврежденный аортальный клапан заменят собственным легочным клапаном, который прослужит долгие годы. А вместо легочного клапана имплантируют специальный протез — клапаносодержащий кондуит, который нужно будет менять по мере роста ребенка. Чтобы нормализовать кровообращение и дать возможность ребенку нормально развиваться, операция нужна срочно»

Стоимость операции 808 028 руб. Компания METRO Cash & Carry внесет 150 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Омск» соберут 58 тыс. руб. Таким образом, не хватает 600 028 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Катю Чайковскую, пусть вас не смущает цена спасения Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет Катиной мамы — Нелли Михайловны Чайковской. Все необходимые реквизиты есть в Русфонде. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карты или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа

Экспертная группа Русфонда

Дать, чтобы отнять

Борьба за квартиру: сирота-инвалид против департамента городского имущества

РУСФОНД. ПРАВО

28 декабря Мосгорсуд принял окончательное решение о предоставлении жилья 18-летнему Егору, инвалиду и сироте. О деталях этого процесса рассказывает правозащитник, руководитель благотворительного центра «Соучастие в судьбе» АЛЕКСЕЙ ГОЛОВАНЬ. Когда Егору было три года, умер его

отец, через десять лет погибла мать. Своего жилья у родителей не было, жили в квартире троюродного дяди Егора в городе Орске Оренбургской области. После смерти матери мальчик оказался в детдоме. Жилая площадь за ним при устройстве в детский дом не сохранилась, позже квартиру дядя продал. В 2013 году троюродная бабушка, опекун Егора, забрала мальчика из детдома и увезла в Москву. Егор учится на кассира в железнодорожном колледже. Хотел бы на машиниста, но здоровье не позволяет: третья группа инвалидности, установлен кардиостимулятор, который скоро должны менять.

Опекун добивалась, чтобы Егору как сироте дали квартиру в Москве из спецжилфонда. Но городская комиссия по тамент же вместе с комиссией наста-

сирот и департамент городского имущества Москвы отказали. Опекун обратилась в наш центр, в июне 2015 года мы помогли Егору оспорить отказ комиссии в районном суде. Суд заявление удовлетворил, и в ноябре с Егором был заключен договор найма однокомнатной квартиры в Бескудниково. Егор начал обустраивать жилье для проживания с бабушкой: одному жить трудно, к тому же вскоре предстоит вторая операция на сердце.

Но в департаменте считали, что квартиру Егору нужно давать не в Москве, а в Орске. Именно там оформлялась опека, и представители департамента ссылались на редакцию части 1 статьи 13 закона города Москвы от 30 ноября 2005 года № 61 «О дополнительных гарантиях по социальной поддержке детей-сирот и детей, оставшихся без попечения родителей в городе Москве», действие которой закончилось два года назад. Сейчас действует другая редакция статьи, согласно которой Москва предоставляет жилье сиротам и детям, оставшимся без попечения родителей, фактическим местом жительства которых является город Москва. Депаррешению жилищных вопросов детей- ивали, что место жительства Егора -

Орск. Но что есть у Егора в Орске? Ничего. В очереди на жилье он был бы 272-м в Оренбургской области не обеспечено жильем около 3 тысяч сирот.

28 декабря в Мосгорсуде опекун Егора с помощью представителя нашего центра доказывала, что считать проданную в Орске квартиру родственников постоянным местом жительства нельзя. Место жительства Егора — ее квартира в Москве, где он жил до совершеннолетия. Когда рассматривалась апелляционная жалоба департамента, он уже вселился в квартиру в Бескудниково. То есть при удовлетворении жалобы департамента приставам пришлось бы выселить на улицу сироту из квартиры, в которой тот уже жил, — беспрецедентный случай.

Судебная коллегия Мосгорсуда отказала в удовлетворении апелляционной жалобы департамента городского имущества, решение районного суда о предоставлении Егору жилья из спецжилфонда оставила без изменения. Новый год Егор встретил в своей новой квартире.

Записала Веста Боровикова



rusfond.ru/pravonapadenie

Из свежей почты

Даша Кондратьева, 7 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 103 620 руб. Внимание! Цена лечения — 199 620 руб. Компания METRO Cash & Carry внесет 50 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Чувашия» соберут 46 тыс. руб.

Даша родилась раньше срока, весила меньше килограмма. Две недели ее выхаживали в реанимации, потом два месяца в перинатальном центре. Дочка развивалась с отставанием, но врачи говорили, что позже все нормализуется. В год Даша не сидела и не стояла, руки были сжаты в кулачки. Ей поставили диагноз ДЦП. С тех пор мы лечимся в реабилитационных центрах. Сейчас Даша хорошо говорит, читает, считает до 100, она общительная, любит играть с детьми, но до сих пор не ходит. Дочку готовы принять в Институте медтехнологий (ИМТ). Но без вашей помощи лечение нам не оплатить: муж — рабочий с зарплатой 9 тыс. руб. Альбина Кондратьева, Чувашия

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Дашу необходимо госпитализировать. Надо снизить патологический тонус мышц, улучшить координацию движений и мелкую моторику».

Аарон Фаустов, 1 год, гиперплазия кровеносных сосудов, требуется операция. 124 400 руб. Внимание! Цена операции — 234 400 руб. Общество помощи русским детям (США) внесет 75 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Брянск» соберут 35 тыс. руб.

Когда малыш родился, мы заметили у него странные царапины на переносице, щеке и животе. Они быстро превратились в сосудистые пятна. В поликлинике нам не смогли ничего объяснить. Врачи предлагали выждать: возможно, пятна исчезнут. Наконец мы нашли медцентр, где поставили диагноз. Врач посетовал, что мы поздно обратились: можно было бы вылечить сына медикаментозно, а теперь — только операция. Беда в том, что мне ее не оплатить. Работаю в конструкторском бюро, жена ухаживает за сыном. Прошу вашей помощи. Артем Фаустов, Брянская область.

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Новообразования (гиперплазия кровеносных сосудов) активно растут. Мальчику необходимо хирургическое лечение».

Настя Думцева, 7 лет, врожденная левосторонняя косолапость, рецидив, требуется лечение. 119 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения — 155 тыс. руб

Телезрители ГТРК «Ивтелерадио» соберут 36 тыс. руб. Настя родилась с многочисленными пороками развития: косолапостью, недоразвитием пальцев кисти и стопы, расщелиной верхней губы. Благодаря помощи Русфонда Насте провели несколько операций, исправляли тяжелую косолапость. Сейчас наблюдаемся у невролога, прогнозы хорошие. Мы прилагаем все усилия, чтобы вылечить дочь. И без вашей поддержки не достигли бы таких результатов. Но случилось то, чего мы боялись, — рецидив косолапости. Необходима еще одна операция и длительное гипсование. Муж — военнослужащий, живем на его зарплату и пенсию дочери по инвалидности. Помогите нам еще раз! Светлана Думцева, Ивановская

Руководитель ЗАО «Современные медицинские технологии. Клиника Константа» Юрий Филимендиков (Ярославль): «У Насти на фоне интенсивного роста произошел рецидив косолапости слева. Планируется курс этапных гипсований и операция: закрытая ахиллотомия и перенос сухожилия».

Артем Золин, 4 года, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 143 506 руб Внимание! Цена операции — 287 506 руб.

Компания METRO Cash & Carry внесет 100 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Ока» соберут 44 тыс. руб.

Артемка с рождения часто болел, а когда начал ходить, стал быстро уставать, даже от небольшой нагрузки. Обследование выявило у сына дефект межпредсердной перегородки диаметром 12 мм! Кардиолог объяснил, что откладывать операцию опасно: нагрузка на сердце быстро растет, легкие переполняются кровью. Пока в организме не начались необратимые изменения, дефект можно закрыть щадяще, без вскрытия грудной клетки. Но такую операцию нам не оплатить. Детей у нас двое, муж преподает физкультуру и тренирует детей в спортшколе. Помогите! Вероника Золина, Рязанская область.

Заведующая отделением ангиографии детской городской больницы №1 Наталья Борисова (Санкт-Петербург): «Артему требуется эндоваскулярное закрытие дефекта межпредсердной перегородки. Прогноз благоприятный».

Реквизиты для помощи есть в фонде. Возможны электронные пожертвования (подробности на rusfond.ru).

Почта за неделю 08.01.15-14.01.16

получено просьб — 27принято в работу — 16 ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — 11

ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — 9



все сюжеты

rusfond.ru/pomogite; rusfond.ru/minzdrav

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в "Ъ". Проверив письма, мы размещаем их в "Ъ". на сайтах rusfond.ru. kommersant.ru. livejournal.com, в эфире «Первого канала», в социальных сетях Facebook, «ВКонтакте» и «Одноклассники», а также в 148 печатных, телевизионных и интернет-СМИ в регионах РФ. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и дальше действуете сами либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей. Возможны переводы с кредитных карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям и телезрителям затея понравилась: всего собрано свыше 7,5 млрд руб. В 2016 году (на 14 января) собрано 38 033 976 руб., помощь получили 98 детей. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год. Президент Русфонда — Лев Амбиндер, лауреат премии «Медиаменеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиабизнеса»

Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru. **Телефоны: 8-800-250-75-25 (звонок по России** бесплатный, благотворительная линия от МТС), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00.