



**Александр Гранкин,**  
КОординатор  
информационного  
отдела Русфонда



## Не обманывайте мам

Лекарства дорогие, очень дорогие и бесплатные

Каждый день к нам в Русфонд поступают десятки писем и звонков с просьбами о помощи. Обращения, которые соответствуют нашим программам помощи, Русфонд берет в работу. Это просьбы о помощи в приобретении средств реабилитации, лечении сердца, детского церебрального паралича, лейкоза, сколиоза и других болезней. Если мы не в состоянии помочь (например, когда речь идет о взрослых пациентах или приобретении лекарств, не зарегистрированных в России), мы пересылаем такие «неформатные» письма на горячую линию Минздрава РФ. Эта линия открыта в марте 2013 года специально для обращений граждан и общественных организаций по вопросам медицинской помощи.

Собрать средства для приобретения лекарственных препаратов и лечебного питания, необходимых тяжелобольным детям, просят нередко. Такие письма начинаются с рассказа о том, с какими испытаниями пришлось столкнуться маме ребенка. Маме, потому что отец в таких семьях, если он есть, занят, как правило, зарабатыванием денег, которых обычно едва хватает на содержание семьи. Так что общение с врачами и обеспечение ребенка лекарствами чаще всего ложится на маму. Иногда нас просят оплатить сразу несколько разных препаратов, которые по отдельности стоят не так уж дорого, но если покупать их одновременно и на целый курс лечения, сумма получается настолько внушительной, что для семьи просто неподъемна.

Вот один из характерных примеров: Татьяна К., мама больного ребенка, рассказала нам, что детский врач не выписал никаких рецептов, а просто продирижировал ей список лекарств. Придя в аптеку, она поняла: денег не хватит, чтобы оплатить даже половину рекомендованных препаратов. И Татьяна обратилась за помощью в наш фонд. Она не знала (и врач ей не подсказал), что девять из десяти препаратов из этого списка входят в льготный перечень жизненно необходимых лекарственных средств. То есть эти препараты должны предоставляться пациенту по рецепту бесплатно и в полном объеме на весь курс.

Татьяна, как и большинство мам, доверяет врачу. Так почему педиатр ничего не сказал Татьяне? Сам не знал? Или знал, но получил команду экономить? Или просто поленился заполнить бланки? Нет ответа. Но после разговора с экспертом Русфонда Татьяна снова пошла к врачу, тому самому. На этот раз он выписал все необходимые рецепты, лекарства Татьяна получила бесплатно.

Существенна разница между торговым названием препарата и его международным непатентованным названием. К примеру, средство под международным непатентованным названием омепразол входит в перечень жизненно необходимых лекарственных препаратов и должно предоставляться по рецепту бесплатно. Притом что лекарство с торговым наименованием омез в этот список не входит, его по льготным рецептам не выписывают. В основе обоих препаратов одно и то же активное действующее вещество. Но врач рекомендовал именно омез. И хорошо, если в аптеке расскажут о наличии более дешевого омепразола и возможности получить его бесплатно...

Кто же обязан следить, входит или не входит препарат в перечень жизненно необходимых лекарств? Врач, мама больного ребенка или сотрудник аптеки? Главное заинтересованное лицо — это, конечно, мама. Ей следует найти в интернете перечень бесплатных лекарств, который каждый год дополняется новыми препаратами. Например, в 2016 году этот список увеличен на 43 позиции.

А вот еще одна новость, которую нужно знать пациентам и родителям больных детей. Приказом Минздрава РФ №254-н от 18 июля 2016 года рецепты на лекарственные препараты, предназначенные для лечения хронических заболеваний, могут выписываться на курс лечения продолжительностью до 90 дней. То есть на три месяца. Раньше за рецептом приходилось ходить каждый месяц.

**С марта 2013 года на горячую линию Министерства здравоохранения РФ Русфонд отправил 34 просьбы о помощи в оплате лекарств для тяжелобольных детей. Мы получили ответы на 22 обращения. В восьми случаях запрашиваемые препараты не были зарегистрированы в России. Остальные 14 детей помощь получили.**

## Глеба Белого ждут в Ярославле в августе



22 июля в "Ъ", на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Ителерадио» мы рассказали историю Глеба Белого из Иваново («Машинкин доктор», Мария Равгейша). У мальчика акушерский паралич — вследствие родовой травмы повреждено плечо, до начала лечения рука была полностью неподвижна. После операции, проведенной в ярославской клинике ЗАО «Современные медицинские технологии. Клиника Константа», появилась положительная динамика. Но для восстановления двигательных функций руки требуется еще одна операция. Рады сообщить: вся необходимая сумма (720 тыс. руб.) собрана. Любовь, мама Глеба, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 22 июля 925 845 читателей rusfond.ru, «Ъ», телезрителей «Первого канала», ГТРК «Ителерадио», «Красноярск», «Волгодла», «Ярославия», «Томск», «Белгород», «Саратов», а также 148 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 69 детям на 72 124 273 руб.

полный отчет  
rusfond.ru/sdelano

# Вылечиться, чтобы лечить

## Девятилетнему Денису Панкратову необходимо укрепить кости



Денис живет в Волгограде. Он хочет ходить в школу и заниматься спортом, мечтает завести собаку породы хаски. Но пока все это только мечты. Сейчас он без маминой помощи даже на ноги встать не может. У Дениса несовершенный остеогенез — очень хрупкие кости. Чтобы снова начать ходить, ему необходимо комплексное лечение.

Почти каждую ночь Денис видит сны, в которых он бегает, прыгает, плавает в Волге и ничего не боится. А еще он часто вспоминает, как играл с ребятами в детском саду, ходил в школу, занимался плаванием в спортивной секции и участвовал в соревнованиях. Но все это было до больницы, до операции. Со второго класса Дениса перевели на домашнее обучение — и жизнь стала совсем тоскливой. Приходят учителя, дают задания, уроки Денис делает быстро, свободного времени много. Остается сидеть у окна и часами наблюдать, как другие ребята гоняют во дворе мяч, как ветер шевелит листья, как летают птицы...

Денис терпеливо ждет прихода мамы. Она берет его на руки как маленького и выносит на улицу. Денису стыдно перед соседскими мальчишками, но он понимает, что пока по-другому выйти из дома не получится. И чтобы маме не было грустно, он говорит ей, что московские врачи его обязательно вылечат. А когда он выздоровеет, окрепнет и повзрослеет, сам будет носить маму на руках — так же бережно, как сейчас она носит его.

Несовершенный остеогенез Денису достался по наследству от папы Андрея, у которого это заболевание обнаружили еще в детстве.

— Мы очень переживали, что у сына будет та же болезнь. И сразу после его рождения обратились к генетику. Мальчика осмотрели, провели генетический анализ, но подозрения не подтвердились, врачи сказали, что наш малыш абсолютно здоров, — вспоминает Светлана, мама Дениса.

Когда мальчик в детском саду сломал палец на руке, а через некоторое время — на ноге, особенного значения этому не придавали: переломы были единичные, незначительные, к тому же получены во время подвижных игр с ребятами. Первый серьезный перелом случился, когда Денис учился в первом классе. Мальчик бежал по коридору и упал, сломал правую ру-

ку. В травмпункте наложили гипс, перелом быстро зажил.

Но через полгода случился новый перелом — на этот раз левого бедра. Рентген показал, что перелом тяжелый, со смещением. Денису сделали операцию, в левую ногу вставили спицу, а после выписки из больницы направили на консультацию к генетикам. Мальчика обследовали в Областной детской клинической больнице и волгоградском НИИ клинической и экспериментальной ревматологии. В этот раз диагноз поставили сразу: несовершенный остеогенез. Посоветовали ехать на лечение в Москву. Но поехать не получилось: денег на лечение не было, к тому же пришлось оформлять Денису инвалидность, процедура заняла два месяца.

Тогда Денис еще самостоятельно выходил во двор, играл с ребятами. А в конце прошлого лета пришла очередная беда — мальчик сломал правое бедро, снова потребовалась операция. Месяц Денис провел в гипсе на больничной койке, но перед выпиской рентген показал еще один перелом. На этот раз — шейки левого бедра. Вновь операция и гипс. Только кость успела срастись, как Денис сломал левую ногу выше колена и провел в гипсе еще три месяца — до февраля этого года.

— После этого сын перестал ходить: левая нога стала короче правой на четыре сантиметра, — говорит Светлана. — Мы боимся, что мышцы атрофируются, поэтому каждый день с моей помощью он стоит одну-две минуты — под левую ногу подкладываем книжку.

Денис часто вспоминает, как бегал в школу, играл с ребятами, занимался плаванием. Сейчас он даже по квартире ходить не может

Родители пытались получить квоту в НИИ детской ортопедии имени Г. И. Турнера (Санкт-Петербург), но так ее и не дождался. И нынче в мае Светлана обратилась в московскую клинику Глобал Медикал Систем (GMS Clinic), съездила с Денисом на консультацию. Там его обследовали, сказали, что плотность костей очень низкая и мальчику необходимо длительное комплексное лечение. Это лечение платное.

После поездки в Москву у Дениса появилась надежда, что он не только будет ходить, но и осуществит заветную мечту — научиться плавать баттерфляем, как его земляк и тезка, чемпион мира и Олимпийских игр Денис Панкратов.

— Буду снова учиться в школе, заведу много друзей. А то только один остался, и тот редко заходит, — вздыхает Денис.

Вот и приходится делиться планами на жизнь с кошкой Мусей и красноухой черепахой Спайком: после школы Денис хочет поступить в ветеринарную академию. Там его научат лечить собак, кошек, львов, крокодилов, черепах и даже змей.

Вот только пусть врачи как можно быстрее укрепят ему кости...

**Мария Равгейша,**  
Волгоградская область

**КАК ПОМОЧЬ** **ДЛЯ СПАСЕНИЯ ДЕНИСА ПАНКРАТОВА НЕ ХВАТАЕТ 547 ТЫС. РУБ.**

**Заведующая отделением врожденных патологий клиники Глобал Медикал Систем (GMS Clinic, Москва) Наталия Белова:** «Заболевание у Дениса проявилось достаточно поздно — в шесть лет произошел перелом предплечья. Затем в течение трех лет мальчик перенес еще десять переломов бедер, несколько операций — в места переломов ему установили спицы. После последнего перелома перестал ходить. В нашей клинике Денис был в мае. Консилиум специалистов пришел к выводу, что плотность костной массы у мальчика очень низкая и он нуждается в курсовом комплексном лечении в течение двух лет. Надеюсь, что за это время кости Дениса достаточно окрепнут, он сможет вернуться к нормальному образу жизни». Стоимость лечения 920 тыс. руб. Компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия) внесет 140 тыс. руб. Группа компаний «Детский мир» — 110 тыс. руб. Группа строительных компаний ВИС — 60 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Волгоград-ТРВ» соберут 63 тыс. руб. Не хватает 547 тыс. руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Дениса Панкратова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Дениса — Светланы Анатольевны Панкратовой. Все необходимые реквизиты есть в Русфонде. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карты, мобильного телефона или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Русфонда

## «Выздоровляй, Паша!»

Одиннадцатилетняя певица помогла больному мальчику

### ДЕТИ ПОМОГАЮТ ДЕТЯМ

Юная победительница песенного конкурса «Славянский базар» Настя Гладилина из Брянска стала серьезным благотворителем. Часть призовых денег девочка отдала на операцию десятилетнему Паше Деньгину, подопечному Русфонда.

20 июля в Витебске завершился XXV международный фестиваль искусств «Славянский базар», а 26 июля в Русфонд поступили 134 тыс. руб. от Насти Гладилиной, победительницы детского песенного конкурса, который проходил в рамках фестиваля. Деньги Настя отправила на операцию Паше Деньгину из Красноярского края. Паша воспитывался в детском доме и только в прошлом году обрел новую семью. У мальчика много проблем со здоровьем, и самая тяжелая — прогрессирующий сколиоз четвертой степени. Паша перенес уже шесть операций в Новосибирском НИИТО, теперь нужна седьмая — стоимость почти 760 тыс. руб. Часть суммы собрали читатели rusfond.ru, еще часть перечислили компания «Трансойл» и ее сотрудники, не хватало 134 тыс. руб. Эту сумму и пожертвовала маленькая певица Настя Гладилина.



завоевала Гран-при и получила премию \$5 тыс. Семья Насти регулярно отправляет SMS-сообщения со словом «ДОБРО» подопечным Русфонда, сюжеты о которых выходят на «Первом канале». Поэтому именно на сайте Русфонда Настя с мамой Оксаной и искали ребенка, которому нужна помощь.

История Паши Деньгина потрясла девочку: «Страшно представить себя на его месте. Без мамы и папы. Когда я болею, они всегда рядом, а он был один, без родных. Хорошо, что теперь у него появились друзья. Я очень хочу, чтобы он быстрее поправился! Передайте ему, пожалуйста, мои слова: не бывает только хмурых дней, солнце обязательно заглянет в его окошко, мир станет красочным и добрым. Выздоровляй, Паша!»

Станет ли в будущем Настя профессиональной певицей или выберет другую профессию, она пока не знает, не хочет загадывать. Шестой класс окончила на один пятерки и сейчас мечтает стать президентом России: «В нашей стране ни разу не было женщины-президента, а если им стану я, то обязательно помогу очень многим людям!»

**Евгения Лобачева,**  
специальный корреспондент  
Русфонда

## Из свежей почты

Маша Чеботкова, 4 года, врожденная расщелина альвеолярного отростка, нёбно-глоточная недостаточность, требуется логопедическое лечение. 125 тыс. руб. Внимание! Цена лечения 166 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Курск» соберут 41 тыс. руб.

Маша родилась с расщелиной верхней губы и нёба. Нам посоветовали обратиться в московскую клинику. В пять месяцев Маше сделали первую операцию, в полтора года — вторую. Губу и нёбо зашили, теперь дочка нормально дышит и ест, не захлебывается. Но из-за расщелины альвеолярного отростка у Маши хронический отит, она плохо слышит и почти не говорит. Ей нужно логопедическое лечение. Предыдущее лечение нам проводили по квоте, а за это мы должны заплатить. Помогите! Ирина Чеботкова, Курская область

**Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва):** «У девочки учорочено мягкое нёбо, нарушено образование звуков. Необходимо логопедическое лечение в условиях стационара. Мы научим Машу говорить».

Даня Краснов, 15 лет, сахарный диабет I типа, требуются расходные материалы к инсулиновой помпе. 101 157 руб. Внимание! Цена расходных материалов на три года 136 157 руб. Телезрители ГТРК «Чувашия» соберут 35 тыс. руб.

Диабет у сына обнаружили в три года. Регулярные измерения уровня глюкозы и инъекции инсулина не помогали справиться со скачками сахара, возник риск осложнений. Два года назад с помощью Русфонда Дани установили инсулиновую помпу. Не устаем вас благодарить! Сыну сразу стало лучше. Но расходные материалы к помпе заканчиваются. Государство их не оплачивает, а у нас возможности их купить нет. Пожалуйста, помогите сыну! Наталия Краснова, Чувашия

**Главный детский эндокринолог Чувашии Марина Будылина (Чебоксары):** «Помповая инсулинотерапия стабилизировала уровень глюкозы. Мальчику необходимо ее продолжить, чтобы предупредить развитие осложнений».

Дима Кузьмин, 4 года, вертикальный таран обеих стоп (стопы вывернуты наружу), требуется лечение. 109 200 руб. Внимание! Цена лечения 178 200 руб.

Телезрители ГТРК «Ярославия» соберут 69 тыс. руб.

Сын родился с деформированными стопами. Мы начали его лечить, Дима носил гипсовые сапожки, ортопедическую обувь, но улучшения не было. Наш ортопед посоветовал обратиться в ярославскую клинику. Врач осмотрел Диму и сказал, что ему требуются этапные гипсования, а затем — операция по выправлению таранной кости. Лечение платное и дорогое, а у нас нет денег, чтобы его оплатить. Живем в маленьком городке в небогатом доме. Муж работает трактористом, зарплата — 15 тыс. руб., я за сыном ухаживаю. Пожалуйста, помогите нам! Елена Кузьмина, Ярославская область

**Руководитель ЗАО «Современные медицинские технологии. Клиника "Константа"» Юрий Филипендиков (Ярославль):** «Строго соблюдение последовательности лечения (курса гипсований и оперативной коррекции кости) позволит нормализовать положение стоп, избавит малыша от боли, он сможет бегать наравне со сверстниками».

Лиза Артемова, 1 год, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 219 750 руб. Внимание! Цена операции 333 750 руб.

Группа строительных компаний ВИС внесет 50 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Иртыш» соберут 64 тыс. руб.

На седьмой день жизни у дочки обнаружили врожденный порок сердца: дефект межпредсердной перегородки и открытый артериальный проток. Полтора месяца мы лежали в городском неонатальном центре. За это время проток закрылся. А сейчас обследование показало, что дефект межпредсердной перегородки увеличился, нужна операция. Я обратилась в Томский кардиоцентр, где работают опытные детские кардиохирурги. Они готовы закрыть дефект эндоваскулярно, без тяжелого наркоза. Но денег на операцию нам не собрать. Живем на зарплату мужа. Помогите нам, пожалуйста! Елена Артемова, Омская область

**Детский кардиолог НИИ кардиологии кандидат медицинских наук Виктория Савченко (Томск):** «Лизе требуется эндоваскулярное закрытие дефекта межпредсердной перегородки. После щадящей операции девочка окрепнет и начнет активно развиваться».

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

**Почта за неделю 22.07.16–28.07.16**  
получено ПРОСЬБ — 58  
ПРИНЯТО в РАБОТУ — 51  
ОТПРАВЛЕНО в МИНЗДРАВ РФ — 7  
получено ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — 12

все сюжеты  
rusfond.ru/pomogite; rusfond.ru/minzdrav

## О РУСФОНДЕ

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам очтанных писем в "Ъ". Проверив письма, мы размещаем их в "Ъ", на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, в эфире «Первого канала» и радио «Коммерсантъ FM», 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. 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 затае понравилась: всего собрано свыше 8,358 млрд руб. В 2016 году (на 28 июля) собрано 895 591 565 руб., помощь получили 1267 детей. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год. Президент Русфонда — Лев Амбидер, лауреат премии «Медиаменеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиабизнеса».

**Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110; rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru**  
**Приложение для айфона и андроида rusfond.ru/app**  
**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.**