

Сергей Амбиндер,
АРТ-ДИРЕКТОР
РУСФОНДА



Привязанность к телефону

Как Русфонд карты привязал

Внимание! 25 октября мы выложили в App Store обновленную версию приложения Русфонда. Мы исправили ошибки в отображении страниц на разных диагоналях телефонов. Это сделано по вашим указаниям, дорогие друзья. Главной же новинкой стала привязка банковской карты к личному кабинету. Таким способом быстрее и удобнее отправлять пожертвования. Это тоже ваше предложение.

Как развивались события: мобильное приложение rusfond.ru для iOS существует с января 2016 года. Android подключился к сбору пожертвований в июне 2016-го. К 27 октября с обеих платформ пожертвовано уже более 43 млн руб. Мы получаем массу замечаний, связанных с работой приложения, — и слава богу! «Народу нравятся», как говорили в известном фильме, и благотворитель хочет не просто жертвовать деньги — он хочет, чтобы ему было удобно. А раз так, следовало это сделать непременно. Вот зачем мы привязали банковские карты.

Функция привязанной карты отчасти напоминает Apple Pay, который стоит у нас следующим пунктом в разработке.

Вот как это работает: вы загружаете новую версию приложения, регистрируетесь в личном кабинете через электронную почту, делаете пожертвование банковской картой — и при первом же платеже карта привязывается к кабинету. Далее вы можете кликнуть «Как помочь», например в рассказе о главном герое, выбрать сумму пожертвования или вписать свою, нажать на иконку карты — и пожертвовать, минуя ввод номера карты и прочих реквизитов.

Приложение Русфонда состоит из десяти разделов. Основные:

1. «Как помочь» — SMS со словом ДОБРО на номер 5541, перевод со счета мобильного телефона, пожертвование с помощью банковской карты. А теперь добавлены PayPal (про него ниже) и Qiwi.
2. «Кому помочь» — письма о тяжелых больных детях.
3. «Регионы России» — просьбы из 18 регионов присутствия Русфонда.
4. Национальный регистр доноров костного мозга (РДКМ). В наших планах выделить РДКМ в отдельное приложение, пока же новости регистра и справочная информация (как стать донором, где сдать кровь) находятся только на сайте rdkm.ru. В новом приложении информация РДКМ будет у вас всегда под рукой.

В России почти втрое больше телефонов на Android, чем айфонов. (Правда, пожертвований айфона вчетверо больше, чем с андроида.) Дорогие друзья, мы рассчитываем на ваш интерес к привязанной карте: спасти чью-то жизнь, просто вынув телефон из кармана. Присоединяйтесь!

И еще кое-что: помните, в январе 2016 года Apple запретила перевод пожертвований на счета благотворительных фондов через приложения? Русфонд уже отправлял в Apple открытое письмо с просьбой отменить запрет («Смартфон спасителя», см. „Ъ“ от 21 июля). Реакции не последовало. Зато последовал курьез. В последней редакции приложения по вашим просьбам мы ввели возможность перевода денег через PayPal при помощи виджета. Так вот если одна смена проверки приложений The App Store Team пропустила это, то другая завершила виджет. Объяснение: оплата через PayPal должна-де проходить вне приложения, то есть по внешней ссылке в браузере Safari. То есть вчера было можно, а сегодня уже нет. При Джобсе такого не было.

Или вот еще. В магазине приложений Google Play вы набираете «Русфонд», а появляется не только мы, но и другие фонды, в том числе «Подари жизнь» (скриншот на rusfond.ru). Напомню: массу злых откликов вызвали весенние заметки президента Русфонда «Добросовестность офлайн и онлайн» (Лев Амбиндер, см. „Ъ“ от 10 и 31 марта). В них говорилось о пиратстве ряда фондов — они рекламировались в поисковиках на наших брендах. Публика поворчала, пираты поутихли. Как говорится, и вот опять...

У нас по-прежнему в чести заявления о ненужности конкуренции, призывы к сотрудничеству — вплоть до совместных деклараций «против мошенников». Понятно, почему пиратничают. Наше приложение делает самые большие сборы в секторе. Оно, конечно, Александр Македонский — герой, но зачем же ступля ломать?

скачать приложение
rusfond.ru/app

Есть лекарство у Ани Чуриной



20 октября в „Ъ“, на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Волгоград-ТРВ» мы рассказали историю одиннадцатимесячной Ани Чуриной из Волгоградской области. У девочки гиперинсулинизм — тяжелое врожденное заболевание поджелудочной железы, при котором вырабатывается избыточный инсулин, уничтожающий глюкозу в крови. Для предотвращения необратимых осложнений Ане необходимо дорогое лекарство, блокирующее выработку избыточного инсулина. Рады сообщить: вся сумма (1 284 000 руб.) собрана. Примите нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 20 октября 62 798 читателей rusfond.ru, „Ъ“, телезрителей «Первого канала», ГТРК «Волгоград-ТРВ», «Калининград», «Пенза», «Алтай», «Чувашия», «Липецк», а также 168 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 22 детям на 19 863 397 руб.

полный отчет
rusfond.ru/sdelano

Костя и его мама

Восьмилетнего малыша спасут дорогое обследование и лечение



Важно, чтобы врачи лечили Костю сообща, чтобы договорились о долгосрочном плане действий ФОТО МАКСИМА ШЕРА

Костя Комогоров родился в Новомосковске Тульской области. Его диагноз — Spina bifida. Это значит, что спинной мозг ребенка развивается с патологией еще в утробе матери. У детей со Spina bifida обычно бывают проблемы с органами малого таза, ортопедические и неврологические сложности. Этот диагноз не на слуху и сейчас, а восемь лет назад ставили его лишь очень редкие специалисты.

В местной больнице Костиной маме Ольге сразу сказали, что с таким диагнозом последний раз сталкивались 20 лет назад.

— Никто ничего не объяснял: какие последствия, что это такое, — рассказывает Ольга, — мы совсем ничего не понимали. И поддержки никакой не было — нам просто сказали, что через год Костя умрет.

У новорожденных со Spina bifida обычно на пояснице видно бугорок — в нем помещается скрученная петля спинного мозга. Как правило, вскоре после рождения этим детям делают операцию, чтобы вправить петлю на место. Но у Кости бугорок был открыт — в Новомосковске такого никогда не видели. И в результате Ольгу с сыном просто выписали из больницы.

Первый раз Костю прооперировали только через семь месяцев в Москве. Все эти месяцы Ольга толком не понимала, что с ее сыном, какие у него перспективы, на что влияет его диагноз. Просто заботилась о мальчике и ждала, когда подойдет очередь на операцию. Костя не держал голову, не садился, не ползал. Ольга вспоминает, что, разговаривая с ней, местные врачи ребенка будто не замечали.

— Они говорили, что я еще молодая, что следующий ребенок будет нормальным, только надо обследоваться, — вспоминает Ольга. Без мысли, без раздражения. Она никого не винит и, наоборот, всегда подозревает, что это она чего-то недопоняла.

Когда Косте было три года, ему сделали еще одну операцию. Мальшк к тому времени научился держать голову, и говорить, и даже стоять с опорой. У Кости были вывихи обоих тазобедренных суставов. Вывихи вправили, закрепили специальными спицами, чем-то напоминающими большие шурупы, затем наложили гипс. Костя лежал ме-

сяцами — то дома, то на операционном столе, то в реанимации, то в палате.

— В больнице нам плохо объяснили про эти спицы, в выписке тоже ничего не написали, наверное, мы ничего не поняли, — извиняющимся тоном говорит Ольга.

За последний год мне много раз приходилось разговаривать с родителями детей со Spina bifida. Самая частая проблема, с которой им приходится сталкиваться, — это рассогласованность лечения. Ребенка с этим диагнозом невозможно лечить комплексно: отдельно урологию, отдельно неврологию, отдельно ноги. Очень важно, чтобы маршрут лечения был консолидирован, предсказуем и понятен всем, включая родителей. Потому что когда план действий неясен, случаются трагедии наподобие той, которая произошла с Костей: на очередном обследовании выяснилось, что став под спицами уже начал отмирать, что спицы нужно удалять и что операция и бесконечное пребывание в больнице не принесло никакого результата.

Костю прооперировали снова — удалили отмершую часть сустава, вытащили спицы.

Несмотря на все невзгоды, в Костиной жизни много всего интересного. Он невероятно сообразительный парень, большой эксперт по роботам и динозаврам. В этом году Костя присутствовал на торжественной линейке 1 Сентября — до школы мама довезла его на коляске, а на линейке мальчик стоял сам — с ходунками.

КАК ПОМОЧЬ

ДЛЯ СПАСЕНИЯ КОСТИ КОМОГОВОРА НЕ ХВАТАЕТ 625 317 РУБ.

Заведующая отделением врожденных патологий клиники Глобал Медикал Систем (GMS Clinic, Москва) Наталия Белова: «У Кости врожденная патология спинного мозга — Spina bifida. Впервые мальчик был у нас на консультации зимой 2014 года. В тот момент у Кости было несколько нейрохирургических, ортопедических, урологических проблем. Чтобы частично их решить, понадобилось два с половиной года. Участие Кости в нашей программе позволит решить проблемы комплексно и своевременно. Междисциплинарная команда врачей будет совместно разрабатывать и назначать нужные в данный момент обследования и лечение. Надеемся, совместными усилиями мы поможем мальчику значительно улучшить качество его жизни».

Стоимость обследования и лечения 658 317 руб. Телезрители ГТРК «Тула» соберут 33 тыс. руб. Не хватает 625 317 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Костю Комогорова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Кости — Ольги Вячеславовны Комогоровой. 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

Пять простых шагов

Стартует наша ежегодная предновогодняя акция

БУДЬТЕ ДОБРЫ

Идея акции проста: по традиции на многих предприятиях в преддверии Нового года принято обмениваться милыми безделушками, сладостями, календарями или другими сувенирами с коллегами и партнерами по бизнесу. Конфеты съедаются, статуэтки пылятся на полках, бесчисленные календари передариваются друзьям или остаются в ящиках рабочего стола.

Мы предлагаем компаниям вместо покупки новогодних сувениров направить деньги на лечение тяжелобольных детей.

Число компаний, жертвующих часть подарочного бюджета на благотворительность, растет из года в год. В 2015 году мы получили от 15 компаний 4,5 млн руб. — и помощь была оказана 20 ребятишкам. В прошлом году нашу акцию поддержала 21 компания: ПАО «Газпром нефть», ООО «Колдмаркет», ООО «Мосторг», ООО СП ЕТС, ООО «Фишер», АО АИЖК, ГК «Европартнер», аудиторско-консалтинговая группа «Созидание и развитие», компании «Бизнес Аналитика МК» и Return on Intelligence, нацио-



нальный маркетинговый холдинг Good People Group и еще десять фирм, пожелающих остаться незамеченными. Сборы составили свыше 12,3 млн руб. Три четверти этих средств мы направили на лечение 29 тяжелобольных детей. А вернуть, 3 млн руб., пошла на программу «Русфонд.Регистр» — на строительство Национального регистра доноров костного мозга имени Васи Перевощикова.

Присоединяйтесь! Как? Очень просто! **первый шаг.** Компания самостоятельно определяет, какую сумму из предновогоднего «сувенирного» бюджета нап-

равить в помощь конкретному ребенку или на программу Русфонда.

второй шаг. Русфонд помогает подобрать нуждающегося в помощи ребенка или программу помощи. Нужно написать нам на rusfond@rusfond.ru или позвонить по телефону 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный).

третий шаг. Компания выбирает в качестве подарка либо поздравительную открытку от Русфонда, в которой мы расскажем, как именно были потрачены средства, либо подарочный сертификат с указанием суммы пожертвования. В него можно вписать текст поздравления, распечатать или отправить по электронной почте.

четвертый шаг. Русфонд и компания подписывают договор о благотворительной деятельности.

пятый шаг. Компания перечисляет средства в Русфонд. Фонд в ответ направляет выбранный подарок.

Вы можете преподнести такой подарок и своим близким, самостоятельно оформив новогоднее поздравление. Подробности — в разделе «Подарочный сертификат» на rusfond.ru.

Будьте здоровы!
Ваш Русфонд

Из свежей почты

Даня Галкин, 10 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 147 430 руб.

Внимание! Цена лечения 199 430 руб. Телезрители ГТРК «Ителерадио» соберут 52 тыс. руб.

Даня — мой внук, его мама умерла в 2012 году, отец не помогает. Мальчик родился недоношенным, перенес кровоизлияние в мозг, пневмонию, у него начались судороги. В девять месяцев диагностировали ДЦП. Даню лечили в разных клиниках — провели серию операций на мышцах для уменьшения спастичности. Но до шести лет он лежал неподвижно. Затем появились результаты: Даня начал ползать, сейчас ходит и сидит с поддержкой, учится на дому. Надо продолжить лечение, но оплатить его я не могу. Ольга Кондакова, Ивановская область

Невролог Института медтехнологий Елена Маляхова (Москва): «Даню необходимо госпитализировать, чтобы снизить патологический тонус мышц, увеличить двигательную активность, развить равновесие и координацию, мелкую моторику и речь».

Дима Канев, 11 лет, анкилоз височно-нижнечелюстного сустава, недоразвитие нижней челюсти, требуется ортодонтическое лечение. 106 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 150 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Тверь» соберут 44 тыс. руб.

Роды у меня были тяжелыми, Диму долго выхаживали. В три года появились проблемы: он не мог есть твердую пищу, с трудом жевал. К пяти перекосилась нижняя челюсть, рот перестал открываться с правой стороны. Наши врачи поставили диагноз «артроз височно-нижнечелюстного сустава», но лечения не назначили. Мы обратились к профессору Рогинскому. Он уточнил диагноз: анкилоз — неподвижность сустава, вызванная, вероятно, родовой травмой. Начали ортодонтическое лечение. Сейчас с речью и дыханием уже нет проблем, но жует Дима на одной стороне, челюсть еще скошена. Лечение нужно продолжать, но платить нечем. Помогите! Ольга Королева, Тверская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «В настоящее время Дима проходит ортодонтическое лечение несъемными дугами аппаратами, его необходимо продолжать. Затем планируем провести операцию».

Ксюша Кононова, полтора года, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 236 063 руб.

Внимание! Цена операции 339 063 руб. ООО «Амос-Блок» внесет 50 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Кубань» соберут 53 тыс. руб. В три месяца у дочки обнаружили открытое овальное окно в сердце, решили наблюдать. А в полгода поставили диагноз «дефект межпредсердной перегородки». Я обратилась к томскому кардиохирургу, они подтвердили диагноз и поставили дочь на учет.

На последнем осмотре выяснилось, что дефект не уменьшается и нужна срочная операция, но ее проведут щадяще — без вскрытия грудной клетки. Я одна воспитываю Ксюшу, сейчас в декретном отпуске. Живем у родителей в поселке, держим хозяйство. Помогите нам! Елена Кононова, Кемеровская область

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «Ксюше требуется эндоваскулярное закрытие дефекта при помощи окклюдера. Девочка легко перенесет щадящую операцию и быстро восстановится».

Артем Лычкин, 5 месяцев, деформация черепа, спасет операция, требуется компьютерное моделирование и саморассасывающиеся пластины. 341 068 руб.

Внимание! Цена моделирования и пластин 690 тыс. руб. Один московский фонд внес 71 тыс. руб. Общество помощи русским детям (США) внесет 150 000 руб.

Читатели „Ъ“ и rusfond.ru собрали 127 932 руб. Сразу после рождения сына мы заметили, что у него близко посажены глаза. Нам посоветовали обратиться к нейрохирургу. Он диагностировал триганоцефалию — преждевременное сращение лобного шва, которое и повлекло деформацию глазницы. Эта патология очень опасна: деформированный череп не позволит мозгу нормально развиваться, Артему грозит потеря слуха и зрения, умственная отсталость. Необходимо сложная операция по исправлению деформации черепа. Ее проведут бесплатно, но мы должны оплатить подготовку к ней и биопластины для исправления деформации. У нашей семьи нет такой возможности: двое детей, работаю только я. Помогите! Дмитрий Лычкин, Москва

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Артему нужна реконструкция костей черепа с помощью саморассасывающихся пластин, которой предшествует тщательная компьютерная подготовка».

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

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

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

Почта за неделю 20.10.17 — 26.10.17

получено ПРОСЬБЫ — **56**
принято в РАБОТУ — **54**
отправлено в МИНЗДРАВ РФ — **2**
получено ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — **2**

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

О РУСФОНДЕ

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, в эфире «Первого канала» и радио «Коммерсантъ FM», в социальных сетях Facebook, «ВКонтакте» и «Одноклассники», а также в 174 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 (короткие номера 5541 ДОБРО, 5542 ДЕТИ, 5542 ДОНОР), в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано свыше 10,459 млрд руб. В 2017 году (на 26 октября) собрано 1 388 571 685 руб., помощь получили 2147 детей, прооперировано 8052 потенциальных донора костного мозга для Национального регистра. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год.

Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110; rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru
Приложение для айфона и андроида rusfond.ru/app
Телефон: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00