# сфонд/rusfond.ru 23 года

Оксана Пашина, КОРРЕСПОНДЕНТ РУСФОНДА



## Совершенно секретно

Наши компании не готовы рассказывать о программах КСО

На прошлой неделе в Санкт-Петербурге прошла IV ежегодная конференция «Корпоративная социальная ответственность: практики российских регионов». Похоже, многие российские компании научились оценивать эффективность своих программ КСО и отчитываться по ним в соответствии с принятыми в мире стандартами. Но они все еще не готовы рассказывать об этой своей деятельности соотечественникам.

Программы КСО в России начали развиваться примерно 20 лет назад. В 2008 году Российский союз промышленников и предпринимателей и около 300 компаний подписали Социальную хартию российского бизнеса, которая соответствует Глобальному договору ООН. Российские «дочки» зарубежных фирм и предприятия, чьи акции торгуются на международных биржах, давно усвоили: без программ КСО выходить на международный рынок в наше время неприлично.

Остальные, кажется, не всегда понимают, зачем им, собственно, КСО, — хотя и перестали путать корпоративную социальную ответственность с благотворительностью, меценатством или тимбилдингом. Многие считают нужным развивать программы КСО просто потому, что так принято в западных компаниях, — скорее ради пиара, не особенно думая при этом о развитии общества.

На пути журналиста, который хочет написать о программе КСО, обычно встают два бастиона: пресс-служба и PR-отдел компании. Их задача не ответить на вопросы, а вручить тебе гладкий пресс-релиз. Бесполезно объяснять, как скучно читать про тимуровцев, которые делают все хорошо, а будут еще лучше, и как мало доверия вызывают истории, в которых так мало конкретики.

Одна российская компания предоставляет полезной НКО средства связи, но не говорит, сколько стоят, например, сутки использования ее оборудования — коммерческая тайна. Другая фирма оказывает неимущим юридическую и психологическую помощь pro bono, но не может ответить, скольким людям помогла. Это, оказывается, тоже коммерческая тайна, хотя юристы и психологи компании работают совершенно бесплатно.

А ведь у некоторых есть не просто полезные, но и необычные программы КСО. Например, российская компания АЛРОСА присоединилась к проекту De Beers по борьбе с рабством, тесно связанным с черным рынком алмазов. Я хотела написать о такой интересной программе — четвертый месяц жду от АЛРОСА ответа на запрос.

А компания Levi's в прошлом году поддержала проект российской НКО «Насилию.нет» по борьбе с домашним насилием. Но российскую пресс-службу Levi's поставил в тупик простой вопрос: почему вы решили поддержать именно женщин, а не, скажем, пингвинов в Антарктиде? Хотя можно заглянуть в историю Levi's и увидеть, что женская тема не чужда компании. Первый брючный рабочий костюм для женщин фирма выпустила в 1918 году, и не ради эпатажа — это было насущной необходимостью в годы Первой мировой, когда женщинам пришлось заменить на работе мужчин. Первые в мире женские джинсы тоже сшила Levi's — в 1934-м. Но пресс-служба не видит преемственности в приоритетах компании.

На конференции Ирина Ефремова-Гарт, руководитель КСО IBM Россия/СНГ, заметила, что дело не только в профессионализме пресс-служб: «Может не раскрываться информация о доходности компании, о каких-то бизнес-показателях, но все, что касается общества — бабушек, переведенных через дорогу, сохраненных лесов, спасенных животных и так далее, — закрытым быть не может. Если вам об этом не рассказывают, значит, таких данных у них просто нет, они за этим не следили, ничего не считали и не измеряли, хотя и должны были это сделать».

Я, правда, думаю, что дело не в наличии данных. Российский бизнес в принципе не очень готов говорить о себе — потому что не хочет лишний раз привлекать внимание властей. А КСО воспринимает просто как дань моде, эффективность вложений при этом неважна.



весь сюжет rusfond.ru/issues/756

### У Дениса Родионова есть лекарства



21 февраля в "Ъ", на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Владимир» мы рассказали историю четырехлетнего Дениса из Владимирской области. У мальчика редкое генетическое заболевание - гиперинсулинизм: поджелудочная железа продуцирует избыток

инсулина, который «съедает» сахар в крови. Страдает головной мозг, развивается эпилепсия. По жизненным показаниям мальчику требуется годовой курс препарата соматулин аутожель, эффективно купирующего судороги. Рады сообщить: вся необходимая сумма (1 090 768 руб.) собрана. Спасибо, дорогие

Всего с 21 февраля 22 755 читателей rusfond.ru, "Ъ", телезрителей ГТРК «Владимир», «Ярославия», «Красноярск», «Брянск», «Ямал», а также 143 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 23 детям на 19 622 351 руб.



# Руслан-султан

Шестилетнему мальчику требуется комплексное обследование и план лечения

Если Руслана попросить встать на голову, он сделает это с большим удовольствием. Но постоять на ногах хотя бы секунду он не сможет. Мальчик родился с грыжей спинного мозга, нижняя часть тела у него полностью парализована - типичное осложнение у детей со Spina bifida. Родная мама сразу отказалась от Руслана, пять лет малыш жил в красноярском детском доме. Но прошлым летом обрел новую семью и сейчас живет в городе Бор Нижегородской области. Приемная мама пытается поставить ребенка на ноги. Но в одиночку ей не справиться.

Однажды, посмотрев с бабушкой очередную серию «Великолепного века», Руслан заявил, что он султан. А у него в «гареме» — четыре прекрасные феи. Самая старшая, бабушка Люда, печет ему блины и вяжет теплые носочки, мама Таня носит по дому на руках и поет на ночь колыбельные, сестра Настя катает с горки на санках, а вторая сестра десятилетняя Оля — танцует для него.

От пояса и до пяток Руслан ничего не чувствует. Он не может ходить и даже стоять. Левая нога короче правой на пять сантиметров, стопы вывернуты, мальчик не может контролировать мочеиспускание, поэтому круглосуточно находится в памперсах.

Когда Татьяна оформляла опекунство, ей выдали тяжеленный том — историю болезни Руслана, в которой был указан диагноз: спинномозговая грыжа — Spina bifida.

—Я даже не слышала о таком заболевании, — признается Татьяна.— Прочла в интернете. Оказалось, что это внутриутробная патология, при которой в позвоночнике образуется расщелина, а через нее выпячивается спинной мозг. Из-за этого нарушается вся работа опорно-двигательного аппарата и мочевыводящей системы. Но меня это не испугало. Есть болезнь — будем

Из медицинской карты Татьяна узнала, что ребенок уже перенес несколько операций: ему удалили паховую грыжу, устранили искривление тазобедренных суставов, установили специальную пластину в левое бедро — укрепили кость после перелома. А в пятилетнем возрасте зафиксировали искривленный позвоночник металлоконструкцией и мальчик наконец-то смог

Татьяна дала себе обещание вылечить сынишку. Первым делом она обратилась к врачам районной больни-



За полгода Руслан вытянулся на восемь сантиметров и почти перестал кричать во сне от ночных кошмаров ФОТО НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

цы в Нижнем Новгороде. | на полу, уже научился орудо-Но там о заболевании Руслана ничего не знали.

Несколько месяцев ушло на пересмотр программы реабилитации. В итоге Татьяна добилась, чтобы в нее включили 18 пунктов — начиная от бесплатных памперсов и заканчивая лечебными процедурами.

— Добиться-то я добилась, — говорит Татьяна, но на деле из 18 пунктов нам доступны только три. У них даже бесплатных катетеров для выведения мочи нет. Не говоря уже про ортопедическую обувь и инвалидную коляску, которые надо ждать

Вместо коляски Руслан рассекает по комнатам на обычном скейтборде ложится на него животом и руками отталкивается от пола.

Мальчик все время дер-

вать шваброй и пылесосом, а во дворе может почистить дорожку от снега. Но больше всего Руслан любит топить печку в бане и париться с веником.

— Нам всем очень повезло с Русей, — улыбается Татьяна.— Он внес в наш дом оживление и много любви. Ведь любовь к больному ребенку немножко другая. И не потому, что его жалко. Она более добрая и действенная. Я даже не ожидала, что старшие дети будут так с ним возиться.

За полгода Руслан вытя нулся на восемь сантимегров и почти перестал кричать во сне от ночных кошмаров. Вместе с мамой он ходит в детский центр развития и занимается с логопедом.

— Наш педагог считает, что Руслан очень способный. но запущенный, — говорит жится рядом с мамой и ста- | Татьяна,— ведь нормальнорается ей помочь. Сидя Годетства у ребенка не было.

Татьяна показывает детский фотоальбом Руслана. На одной фотографии он стоит, держась за стульчик. Но после перелома бедра он несколько месяцев пролежал в гипсе и больше не вставал.

— Я сделаю все, чтобы Руся снова мог стоять на ножках, а то и ходить,— говорит Татьяна. — Вот увидите!

Она уже нашла для мальчика лучших специалистов, которые разработали специальную программу для детей со Spina bifida и осуществляют ее в клинике GMS совместно с Русфондом. Руслана полностью обследуют и составят подробный план необходимого лечения. Но программа эта платная и дорогая, государство ее не финансирует. Поставить Руслана на ноги Татьяна сможет только с нашей помошью.

Светлана Иванова, Нижегородская область

КАК ПОМОЧЬ

ДЛЯ СПАСЕНИЯ РУСЛАНА МАЙБОРОДЫ НЕ ХВАТАЕТ 765 ТЫС. РУБ.

Педиатр Центра врожденной патологии клиники Глобал Медикал Систем (GMS Clinic, Mockea) **Эмилия Гаврилова:** «У Руслана тяжелый порок развития позвоночника и спинного мозга — Spina bifida. Вследствие основной патологии мальчик не может ходить, не чувствует тазовых органов, есть неврологические и ортопедические проблемы. Чтобы добиться оптимальной компенсации этих нарушений, Руслану требуется обследование междисциплинарной командой специалистов, которые определят тактику лечения. Надеюсь, совместными усилиями мы поможем улучшить качество жизни мальчика».

Стоимость обследования 1 008 000 руб. Группа компаний «О'КЕЙ» внесла 200 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Нижний Новгород» соберут 43 тыс. руб. Не хватает 765 тыс. руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Руслана Майбороду, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет опекуна Руслана — Татьяны Сергеевны Токарь. 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

## Филантропические танцы

Русфонд станет бенефициаром московского Венского бала

В мае Русфонд станет бенефициаром московского Венского бала. Это значит, что благотворительные средства, собранные во время одного из крупнейших светских мероприятий, пойдут на программы помощи Русфонда. Генеральный директор бала Александр Смагин рассказывает главному редактору Русфонда Валерию Панюшкину, как устроен их ивент и как он собирает благотворительные деньги:

Венский бал — это светское и культурное событие. Торжественный праздник, с подчеркнуто нарядным и в то же время строгим дресс-кодом, благородными правилами поведения, подчеркнуто вежливым отношением к дамам, танцевальной программой, состоящей из бальных танцев. Бал венчает гала-концерт, в котором принимают участие звезды мировой оперы и балета, симфонический и джазовые оркестры, знаменитые дирижеры, всемирно известные исполнители.

На бал приезжает от полутора до двух тысяч гостей. Билеты стоят по-разному, чтобы дать возможность людям с разным достатком посетить бал. У нас есть билеты и по 12,5 тыс. руб., и по 60 тыс. Есть студенческие билеты по 6 тыс. руб. они раскупаются в первую очередь. Соответственно, на балу можно встретить и студента, и олигарха. И на танцеваль-

Ключевые персонажи Венского бала — дебютанты. Обычно это 120 пар — 240 девушек и юношей. Иногда мы приглашаем в дебютанты известных молодых людей. Среди дебютантов были Алина Кабаева, певица Алсу, олимпийская чемпионка по теннису Елена Дементьева, спортсменка, актриса Ляйсан Утяшева и многие другие. В этом году бал будут открывать известные фигуристы — чемпионка Европы Алена Косторная, чемпионы мира среди юниоров Дарья Пав-

люченко и Денис Ходыкин, а также олимпийская чемпионка по художественной гимнастике Вера Бирюкова. Молодые люди стремятся попасть в дебютанты по разным причинам: для кого-то это реализация мечты о принцах и принцессах, для кого-то — возможность новых хороших знакомств, расширения кругозора, для кого-то — желание научиться баль-

Да, бальным танцам можно быстро научиться. Разумеется, лишь основным шагам и фигурам. Но этого достаточно, ведь бал — не конкурс, а праздник. Очень многие дебютанты потом продолжают заниматься бальными танцами. Это, кроме всего прочего, очень полезно для здоровья. В Москве сейчас огромное количество танцевальных школ, танцы стали весьма популярным занятием.

Не менее 20% гостей Венского бала в Москве — из зарубежных стран, и их число постоянно растет. Бал известен в Европе и в мире, многие специально приезжают в Москву, чтобы потанцевать в огромном пространстве Гостиного Двора, где мы укладываем танцевальный паркет на 900 квадрат-

Каждый год к нам обращаются за поддержкой благотворительные фонды. Выбор Русфонда в этом году, конечно, неслучаен. Это один из самых известных и, что важно, один из самых эффективно действующих благотворительных фондов. Так что мы очень рады нынешнему сотрудничеству.

Механизм нашей благотворительности очень простой: мы проводим благотворительный розыгрыш призов. Гости делают пожертвование, а взамен получают билет, по которому можно выиграть приз, например поездку на выходные в Париж или Вену, недельный отдых на Сардинии или в Хорватии. Это никак не мешает динамике бала и дает любому гостю возможность участвовать в благотворительности.

#### Из свежей почты

Алина Ераносян, 15 лет, детский церебральный паралич, задержка развития, требуется лечение. 158 998 руб.

ПОМОГАЕМ ПОМОГАТЬ rusfond.ru/app

Внимание! Цена лечения 199 998 руб. Телезрители ГТРК «Курск» соберут 41 тыс. руб.

Алина родилась в тяжелом состоянии. Не фиксировала взгляд, не держала голову. Благодаря Русфонду с двух лет она лечится в Институте медтехнологий (ИМТ). Врачи ИМТ купировали судороги, которые начались у дочки в три года. После каждого курса лечения состояние Алины улучшалось. Сейчас она уверенно стоит с опорой и ходит с поддержкой, руки действуют все лучше. Но в последнее время появилась еще одна проблема — сильный сколиоз, скоро дочке проведут операцию на позвоночнике. После нее Алине понадобится помощь врачей ИМТ. Я снова прошу поддержки! Елена Баднер, Курская область Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «После операции Алине понадобится проведение восстановительного лечения. Также нужно и дальше развивать моторику и речь девочки».

#### Каролина Антипина, 8 лет, капиллярная мальформация кровеносных сосудов лица, требуется лечение. 126 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 300 тыс. руб. Общество помощи русским детям (США) внесло 75 тыс. руб. Один московский фонд, пожелавший остаться неназванным, — 60 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Регион-Тюмень» соберут 39 тыс. руб.

Дочь родилась с красным пятном на лице. Хирург сказал, что это невус, но лечения не предложил. Тогда мы поехали в Тюмень, там дочке провели лаверную терапию. Пятно побледнело, но ненадолго. Осенью в Москве уточнили диагноз: капиллярная мальформация кровеносных сосудов. Предложили фототерапию, при которой происходит резкое повышение температуры внутри сосуда — и он склеивается. Мы оплатили три сеанса. Чтобы совсем убрать пятно, нужно продолжить лечение, а денег уже нет. Марина Антипина, Тюменская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Девочке необходимо лечение с помощью селективной импульсной фототерапии под наркозом. Эффект достигается после многократных воздействий».

#### Рома Еремеев, 2 года, врожденный артрогрипоз, требуется этапное оперативное лечение. 229 120 руб.

Внимание! Цена лечения 505 120 руб. Сеть мини-маркетов Parle Market внесла 53 290 руб. Юридические лица благотворительного сервиса Альфа-Банка — 50 тыс. руб. Компании, пожелавшие остаться неназванными,— 146 710 руб.

Телезрители ГТРК «Хакасия» соберут 26 тыс. руб. Рома — один из двойни, второй малыш умер, когда я была на 28-й неделе беременности. Рома родился с деформированными пальцами, тазобедренными и коленными суставами. Обследование показало, что у сына артрогрипоз. В пять месяцев Роме провели лечение по исправлению косолапости. Но потом стопы опять деформировались. Стоять Рома не может, мешают контрактуры коленных суставов. Нужна еще одна операция на стопах — по высвобождению сухожилий и мышц. Затем — операции на коленях и по восстановлению двигательной активности пальцев рук. Но нам лечение не оплатить, помогите! Елена Еремеева, Хакасия Травматолог-ортопед Максим Вавилов и кистевой хирург Тимур Торно ООО «Клиника Константа» (Ярославль): «У Ромы артрогрипоз, тяжелая атипичная косолапость, контрактуры. Нужно этап-

#### Ксюша Боброва, 5 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 156 760 руб.

ное лечение по исправлению деформаций».

Внимание! Цена операции 350 тыс. руб. Компании, пожелавшие остаться неназванными, внесли 156 240 руб. Телезрители ГТРК «Томск» соберут 37 тыс. руб.

В 2016 году вы оплатили эндоваскулярную операцию Юлиане, моей старшей дочери. Теперь у нее все хорошо. Но сейчас я снова вынуждена просить о помощи: в 2018 году у моей младшей, Ксении, тоже обнаружили дефект межпредсердной перегородки, как и у ее сестры. Сейчас состояние сердца ухудшилось, правое предсердие увеличивается. Нужна срочная операция, иначе осложнений не избежать. Врачи проведут ее без вскрытия грудной клетки. Помогите, пожалуйста! Татьяна Боброва, Томская область Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «Девочке необходимо закрытие дефекта с помощью окклюдера. После щадящей операции Ксения быстро окрепнет».

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

Почта за неделю 21.02.20-27.02.20

получено писем — 96 принято в работу — 58 ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — 2 ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — 1



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 ВГТРК, в социальных сетях, а также в 147 печатных, телевизионных и интернет-СМИ. Возможны переводы с банковских карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано свыше 14,249 млрд руб. В 2020 году (на 27 февраля) собрано 187 507 161 руб., помощь получили 174 ребенка. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, входит в реестр НКО — исполнителей общественно полезных услуг. В 2019 году Русфонд выиграл президентский грант на проект «Совпадение. Экспедиция доноров костного мозга», а его Национальный РДКМ – президентский грант на проект «Академия донорства костного мозга», грант мэра Москвы на проект «Спаси жизнь — стань донором костного мозга» и грант Департамента труда и соцзащиты населения Москвы на проект «Столица близнецов» Президент Русфонда Лев Амбиндер — лауреат Государственной

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), 8 (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00