



**Сергей Амбиндер,**  
исполнительный директор Русфонда



## QR-код витает в воздухе

Новый сервис сэкономит 9,6 млн руб. и спасет 20 детей

Ваш телефон хранит данные банковских карт, верно? Вы же расплачиваетесь айфоном, андроидом или часами, прикладывая их к банковскому терминалу? Это удобно. Своему телефону вы доверяете больше, чем любому сайту, даже надежному rusfond.ru. Объясню, к чему эти вопросы. Некоторое время назад в воздухе запахло очередной технологической революцией: Национальная система платежных карт разработала систему быстрых платежей (СБП). Она заменяет эквайринг. Понятно зачем — помогает всем сэкономить на комиссиях, обеспечивая моментальную оплату. В сущности, это новая услуга для благотворителей. Теперь, зайдя на наш сайт rusfond.ru, вы можете жертвовать прямо с мобильного.



СИСТЕМА БЫСТРЫХ ПЛАТЕЖЕЙ

Сначала это работало так: банк создает для Русфонда QR-код, мы размещаем его и собираем пожертвования. Все деньги идут напрямую с вашего счета на банковский счет Русфонда.

Однако QR-код, предложенный банком-партнером, был общим, то есть безадресным. С его помощью мы могли собирать пожертвования на свои программы, например на «Русфонд.Регистр». Или на уставные цели фонда. Но с помощью такого QR-кода нельзя было отправить деньги в помощь конкретному ребенку. Когда вы, дорогие друзья, соберете всю сумму и письмо «закроется», QR-код будет еще какое-то время болтаться на плакате или баннере, привлекая внимание, но не обеспечивая адресность сбора.

Из этих наблюдений родилось желание породнить легкость оплаты мобильником с вашим желанием помочь не вообще, а конкретному ребенку на rusfond.ru. Для смартфонов мы уже создали мобильные приложения, с помощью которых в прошлом году вы пожертвовали 77 млн руб., а Русфонд заработал Премии Рунета и Digital Communications Awards.

Теперь инновация позволяет связать компьютер и телефон. По старинке на стационарных компьютерах надо вводить 16 цифр банковской карты, сумму и email. Но сейчас пазл сложился: в просьбе о помощи на сайте мы размещаем QR-код, в нем закодирована ссылка на форму оплаты с возможностью выбора суммы пожертвования.

Казалось бы, что же тут нового? И QR-код как сущность известен с 1994 года, и мобильники, и сайты — все не новость. Новость в том, что генерация уникального кода для каждой просьбы делает вашу помощь максимально удобной: QR-код превращает мобильный телефон в банковский терминал.

Вот как комментирует новость директор направления по развитию электронной коммерции Райффайзенбанка Георгий Коннов:

— Мы рады появлению на рынке альтернативного способа оплаты с действительно низкой комиссией: всего 0,4% или 0,7% в зависимости от вида деятельности. Сейчас идет активное внедрение СБП в компаниях. Неизбежно возникают дополнительные требования. Как, например, у Русфонда, с поддержкой уникального назначения платежа для адресных пожертвований. Наша команда воспринимает на ура проекты с некоммерческими организациями.

К сожалению, еще не все банки подключили оплату по QR-коду через СБП, но большинство поддержит такую возможность уже в этом году. Обычно QR-код в СБП пользователю нужно сканировать из банковского приложения — тогда он работает корректно. Но многие банки одобрили и более простой вариант: вы наводите камеру смартфона на QR-код и переходите по ссылке на платежную форму. Стоит отметить, что при оплате из мобильного приложения или с мобильной версии сайта QR-код вообще не потребуются.

Это-то и ценно: новая простота еще и существенно экономит ваши пожертвования благодаря низкой комиссии. Судите сами: в 2019 году Русфонд собрал через интернет-эквайринг свыше 600 млн руб. Услуги эквайринга в среднем обходятся в 2%, а при внедренной СБП — только в 0,4%. Таким образом, в год экономия составит до 9,6 млн руб. На практике это дополнительно 20 спасенных детей!

Дорогие друзья, если у вас есть потребность помогать и смартфон, просто поднесите его камеру к QR-коду письма на сайте rusfond.ru и отправьте пожертвование. Дело за вами!

## Илюшу Рыбина прооперируют в мае



17 апреля в «Б», на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Томск» мы рассказали историю пятилетнего Илюши из Томской области. У него сложный врожденный порок сердца, мальчик уже перенес две операции, ему установили протез клапана легочной артерии. Илюша вырос, клапан не справляется, его нужно срочно заменить. Рады сообщить: вся необходимая сумма (1 046 293 руб.) собрана. Спасибо, дорогие друзья.

Всего с 17 апреля 40 746 читателей rusfond.ru, «Б», телезрителей «России 1», ГТРК «Томск», «Волгоград-ТРВ», «Белгород», «Лотос», «Иртыш», а также 142 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 34 детям на 28 568 704 руб.

полный отчет  
rusfond.ru/sdelano

## Девочка Вася

Годовалую Василину спасет протонная терапия



У Василины Боткиной из Новосибирска злокачественная опухоль головного мозга. Это редкое поражение центральной нервной системы — тератоидно-рабдоидная опухоль, очень агрессивная и плохо поддающаяся лечению. Василина перенесла уже две операции, особенно тяжело далась вторая, но полностью удалить опухоль врачи не смогли из-за ее расположения. Теперь девочке способна помочь только протонная терапия, которая уничтожит остатки раковых клеток и не повредит здоровые ткани мозга. Это очень дорогое лечение, государство его не оплачивает, без нашего участия Василину не спасти.

— Мне всегда нравились мужские имена у девочек, — говорит мама Екатерина. — Старшую дочку зовут Александра, а младшую — Васенька. Правда, иногда приходится пояснять окружающим, что Вася — это девочка. Но это временно, пока она еще совсем малышка.

У Васи из-за химиотерапии выпали волосы — бантик не завяжешь, но мама знает, как помочь: яркие косынки, нарядные шапочки, ведь даже маленькая девочка должна быть красивой.

За год и три месяца своей жизни Василина уже перенесла две операции, после второй восстанавливалась очень долго. Затем последовали несколько месяцев химиотерапии, которая сопровождалась тяжелыми осложнениями.

— В последние дни Вася начала прибавлять в весе, сама ест и пьет, умеет стоять с поддержкой, — с гордостью рассказывает Екатерина. — Она у нас вообще молодец, всегда улыбается и никогда не сдается!

Мама тоже не сдается, ведь только благодаря ее настойчивости и упорству удалось поставить Василине правильный диагноз.

— Наши врачи в Новосибирске обычно не очень-то прислушиваются к родителям, — говорит Екатерина. — Думаю, что мы преувеличиваем и паникуем. Чуть-чуть снижен тонус, слегка косит глаз, немного понижен гемоглобин — доктор говорили, что все это не критично. Когда Васе было два месяца и она начала давиться во время еды, мы в поликлинике сказали, мол, ничего страшного, это режутся зубки. А когда через три месяца дочку стало часто тошнить, я настоя-

ла, чтобы сделали МРТ, и тут выяснилось, что у Васи опухоль мозга.

В Федеральном центре нейрохирургии в Новосибирске, куда Василину с мамой направили на консультацию, девочку оперировать отказались — решили, что хирургическое вмешательство она просто не переживет. Тогда Екатерина разыскала электронный адрес известного детского нейрохирурга Юрия Вадимовича Кушеля из московской клиники и упростила его взять Василину на операцию. Екатерина привезла дочку в Москву, 2 августа 2019 года девочку госпитализировали и через четыре дня прооперировали.

После операции врачи сообщили Екатерине неутешительные новости: полностью удалить опухоль невозможно, так как она находится рядом с нервным стволом. А еще опухоль оказалась злокачественной, и Васе назначили химиотерапию. Сначала лечение помогло, остатки опухоли уменьшились, но после 19-й недели химии почему-то перестала работать. Иногда так бывает.

Теперь единственный шанс спасти Василину — протонная терапия. Она позволяет разрушить опухолевые клетки и при этом щадит окружающие здоровые участки мозга. Девочку готовы принять в Центре протонной терапии Медицинского института имени Березина Сергея в Санкт-Петербурге, но это частная клиника, лечение там платное и очень дорогое. Чтобы спасти дочь, Екатерина продала квартиру, но этих денег не хватало,

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ ВАСИЛИНЫ БОТКИНОЙ НЕ ХВАТАЕТ 1 068 966 РУБ.

**Заведующий отделением радиационной терапии Центра протонной терапии Медицинского института имени Березина Сергея Николая Воробьев (Санкт-Петербург):** «Учитывая диагноз, опасное расположение опухоли и возраст девочки, требуется протонное облучение, которое позволит остановить рост злокачественных клеток. Главное преимущество такого вида лечения — возможность прицельно облучать остатки опухоли и минимизировать воздействие на здоровые клетки головного мозга. Протонная терапия в этом случае наиболее эффективное и щадящее лечение для ребенка».

Стоимость протонной терапии 2 953 966 руб. 1 400 000 руб. перечислено из средств, собранных для Маши Хуснуллиной. Группа компаний «ОКЕЙ» внесла 400 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Новосибирск» соберут 85 тыс. руб. Не хватает 1 068 966 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Василину Боткину, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Василины — Екатерины Викторовны Боткиной. 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

За год и три месяца своей жизни Вася уже перенесла две операции, затем — несколько месяцев химиотерапии  
ФОТО АЛЕКСЕЯ ЛОЩИЛОВА

ет — большая часть пошла на оплату лечения, а на протонную терапию требуется без малого три миллиона рублей.

Екатерина Боткина одна воспитывает троих детей: кроме Васи у нее еще сын Даниил — ему 12 лет — и девятилетняя Александра.

Давайте поможем маленькой Васе и ее отважной маме. Екатерина раньше и сама помогала семье, собиравшей деньги на лечение ребенка, хоть и не любит об этом рассказывать:

— Это еще вопрос, кто кому поможет! Когда я узнала, что у дочки моей знакомой нейробластома, я стала читать в интернете, что это за болезнь, чтобы понимать, что происходит с ребенком. Поэтому я сразу же забила тревогу, когда заметила у Васи похожие симптомы. Если бы не это, я бы еще долго не узнала, что дочь так серьезно больна, или узнала бы, когда уже могло быть слишком поздно.

Говорят, что девочкам с мужскими именами обычно везет в жизни и они добиваются успеха во всем, за что ни возьмутся. Мы с вами, если возьмемся за доброе дело все вместе, можем сделать так, чтобы Василине наконец-то повезло.

Оксана Пашина,  
Новосибирская область

## Из свежей почты

Алина Сулейманова, 13 лет, симптоматическая фокальная эпилепсия, задержка развития, требуется лечение. 148 998 руб.

Внимание! Цена лечения 199 998 руб.

Телезрители ГТРК «Волга» соберут 51 тыс. руб.

Алина родилась в тяжелом состоянии, две недели провела на аппарате ИВЛ. Как итог, диагноз «поражение центральной нервной системы». Мы сразу начали лечение. Со временем Алина научилась переворачиваться, садиться, стоять у опоры, ходить с поддержкой. При высокой температуре у нее случались судороги. Неврологи Института медтехнологий (ИМТ) подобрали нам противосудорожную терапию, начали лечение. Оно дает результаты: судорог нет, Алина сама ест ложкой, учится на дому. Речь понимает, но не говорит. Помогите продолжить лечение! Оксана Сулейманова, Ульяновская область

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Нужно обследовать Алину и при необходимости скорректировать противосудорожную терапию. Затем проведем курс лечения, направленный на развитие речи и улучшение психоэмоционального состояния Алины».

Настя Быконя, 12 лет, мальформация кровеносных сосудов лица, требуется лечение. 168 400 руб.

Внимание! Цена лечения 302 400 руб. Общество помощи русским детям (США) внесло 100 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Брянск» соберут 34 тыс. руб.

У новорожденной дочки на правой стороне лица было розовое пятно. Врачи сказали: это разрастание сосудов, волноваться не о чем. Но со временем у Насти припухла щека и губы справа, нарушился прикус. В девять лет мы обратились в московскую клинику, там поставили диагноз «мальформация» — дефект строения сосудов. Начали фототерапию, при которой под воздействием высокой температуры сосуд как бы склеивается. Пятно посветлело, теперь Настя меньше комплексует, также ей начали ортодонтическое лечение. Сейчас надо продолжить фототерапию, помогите нам! Татьяна Быконя, Брянская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Мы добились хороших результатов, параллельно ведется ортодонтическое лечение. Сейчас требуется очередной курс фототерапии».

Абдулкарим Гаммаев, 8 лет, несовершенный остеогенез, требуется курсовое лечение. 155 320 руб.

Внимание! Цена лечения 544 320 руб. Компания, пожелавшая остаться анонимной, внесла 350 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Дагестан» соберут 39 тыс. руб.

Абдулкарим родился со множественными переломами, диагноз ему поставили сразу. В год мы поехали в Москву, в клинику GMS. Начали там лечение препаратом памидронат и реабилитацию. В итоге сын окреп, стал переворачиваться, а потом и на ножки встал. Но в четыре года новая череда переломов, у Абдулкарима усилились костные деформации. Мы продолжили лечение, и переломы стали случаться реже. В начале этого года сыну исправили деформации рук, скоро проведут такие же операции на ногах. Нужно закрепить результат дальнейшим лечением в GMS. Помогите нам, пожалуйста! Аминат Сайбунова, Дагестан

Педиатр Центра врожденной патологии клиники Глобал Медикал Систем (GMS Clinic, Москва) Алена Гаврина: «Чтобы операции по исправлению деформаций прошли успешно и кости выдержали установленные металлоконструкции, необходимо продолжить лечение».

Таня Шенелева, 9 лет, врожденный порок сердца, спаст эндovasкулярная операция. 254 тыс. руб.

Внимание! Цена операции 350 тыс. руб. НКЦ «Флора» внес 50 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Томск» соберут 46 тыс. руб.

В детском саду Таня часто и подолгу болела. В областной больнице врачи выявили у дочки дефект межпредсердной перегородки. Таню взяли под наблюдение. В 2018 году дочку для уточнения диагноза направили в Томский НИИ кардиологии. Там помимо дефектов межпредсердной перегородки диагностировали аневризму. Сказали, сердце деформируется, нужна операция. Ее проведут щадящим методом, без вскрытия грудной клетки. Но нам такую операцию не оплатить. Алена Шенелева, Томская область

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «У девочки развивается легочная гипертензия. Необходимо провести эндоваскулярное закрытие дефекта межпредсердной перегородки с помощью окклюдера. После щадящей операции Таня быстро окрепнет».

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

Почта за неделю 17.04.20—23.04.20

ПОЛУЧЕНО ПИСЕМ — 68  
ПРИНЯТО В РАБОТУ — 46  
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — 0  
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — 0

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

## О РУСФОНДЕ

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Б». Проверив письма, мы размещаем их в «Б», 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 помочь. Всего собрано свыше 14,421 млрд руб. В 2020 году (на 23 апреля) собрано 359 761 649 руб., помощь получили 350 детей. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, входит в реестр НКО — исполнители 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 премии РФ.

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

## Помощь идет

Пять миллионов собрано, не хватает еще одного для Москвы

Вторую неделю продолжается акция Русфонда по обеспечению врачей и медсестер разных клиник страны средствами индивидуальной защиты и оборудованием для работы с больными коронавирусом. За помощью к читателям Русфонда обратились 19 больниц. Уже собраны средства для Владивостока (769 104 руб.), Самары (484 226 руб.), Казани (2 366 100 руб.), Воронежа (535 624 руб.) и Ростова-на-Дону (566 500 руб.) — почти 5 млн руб. Но мы пока не смогли помочь медикам из Москвы и Нижегородской области: не хватает 720 788 руб.

Московскому Лечебно-реабилитационному центру Минздрава жизненно необходимы 535 костюмов врача-инфекциониста, которые стоят 700 850 руб. Читатели rusfond.ru пока собрали 180 662 руб.

— У всех наших врачей настроение боевое, — рассказывает начальник отдела по работе с прикрепленным персоналом Ирина Куница. — Когда открылось отделение для пациентов с коронавирусом, некоторые доктора на законных основаниях могли бы уйти в отпуск или в резерв, но они, наоборот, сами просились на передо-

вую. Только работать без защиты — все равно что идти на войну безоружным.

Нижегородской областной детской клинической больнице очень нужны бесконтактные инфракрасные термометры, облучатели-рециркуляторы для обеззараживания воздуха в помещениях и дыхательные контуры для аппаратов искусственной вентиляции легких (ИВЛ) — на эти цели требуется 331 400 руб., собрано 130 800 руб., не хватает 200 600 руб.

Наши читатели отправляют деньги как из российских регионов, так и из многих стран мира: Бразилии, США, Швеции и других.

Бизнес тоже не остался в стороне. Росбанк перечислил 1 984 983 руб. для больницы в Казани, Самаре и Ростове-на-Дону. Благодаря Росбанку Самарская областная детская инфекционная больница теперь получит стетоскопы, пульсоксиметры, антисептики и облучатели-рециркуляторы для обеззараживания помещений на 399 724 руб. Главврач этой больницы Сергей Китайчик благодарит за помощь:

— Дорогие друзья, ваши пожертвования позволят работать с коронавирусом инфекцией с соблюдением всех мер безопасности. Наши врачи и медсестры чувствуют вашу поддержку и уважение. Русская рыбопромышленная компания выделяет 520 тыс. руб. на покуп-

ку антибактериальных препаратов для Краевой детской клинической больницы №2 во Владивостоке.

— Для нас благополучие региона и его жителей — это приоритет, — говорят в пресс-службе компании, — мы не можем оставаться в стороне и рады возможности внести свой вклад в защиту здоровья и жизни маленьких жителей Приморья.

Благотворительный фонд «Поклонение Ашан» кроме 520 тыс. руб. для областной детской клинической больницы №2 в Воронеже отправляет Русфонду еще 7 886 982 руб. в помощь восьми детским больницам в разных регионах страны. На эти средства мы купим защитные комбинезоны, антисептики, контуры для аппаратов ИВЛ, кислородные концентраторы для семи детских больниц.

— Сегодня мы оказались в ситуации, когда важно действовать сообща, — рассказывает Юлия Трубицына, директор НКО «Благотворительный фонд „Поклонение Ашан“». — Мы решили объединить усилия с коллегами из Русфонда и помочь детским больницам в Самарской, Нижегородской, Воронежской и Ростовской областях. Мы рады возможности оказать поддержку и быть рядом с теми, кому мы нужны.

Оксана Пашина,  
корреспондент Русфонда