



**Оксана Пашина,**  
КОРРЕСПОНДЕНТ  
РУСФОНДА



## Долги В наследство

Президент  
за освобождение сирот  
от коммунальных платежей

**Благотворительный центр «Соучастие в судьбе» разработал поправки к закону «О дополнительных гарантиях по социальной поддержке детей-сирот и детей, оставшихся без попечения родителей». Совет при Президенте РФ по развитию гражданского общества и правам человека на его основе подготовил соответствующий законопроект, о котором президенту 9 декабря рассказала заместитель председателя совета Ирина Киркора. «Давайте будем закрывать эти вопросы», — ответил он, признав, что тема гарантий для детей-сирот очень важна.**

Каждый третий ребенок-сирота в нашей стране, вступая во взрослую самостоятельную жизнь, получает тяжелое наследство в виде сотен тысяч рублей долгов за услуги ЖКХ. Долги возникают из-за неоплаты коммунальных платежей в доме или квартире, где сирота не проживал, но был прописан. Таким образом, только по факту достижения совершеннолетия молодой человек становится злостным неплательщиком. А иногда управляющие компании не догадываются, пока ребенок достигнет 18 лет, и требуют денег с опекунов и приемных родителей.

— Год назад жительница Москвы взяла под опеку десятилетнего сироту из Норильска, зарегистрированную там в муниципальной квартире. А управляющая компания предъявила к ребенку — в лице опекуна — иск о взыскании 450 тыс. руб. долга по коммунальным услугам. Долг образовался по вине умерших матери и бабушки девочки, — рассказала президенту Ирина Киркора.

Это только одна история из тысяч подобных. Не секрет, что часто опекуны гасят долги за ребенка-сироту из собственных средств, если есть такая возможность, но по закону они делать этого не обязаны. А кто должен платить, законом до сих пор вообще не установлено. Есть только положение о том, что оплату жилищно-коммунальных услуг за детей осуществляют их родители. А если родители умерли или лишены родительских прав? В детских домах нет такой статьи расходов. Опекун, получающий каждый месяц социальное пособие, обязан тратить его на питание, лечение, покупку одежды и школьных принадлежностей для подопечного. Поэтому управляющие компании решили назначить крайними в этой истории самих сирот и требовать с них и денег, и ответа.

— Нарушения прав сирот в этой сфере носят массовый характер и особенно обострились в условиях пандемии, — говорит Алексей Головань, правозащитник, глава благотворительного центра «Соучастие в судьбе». — Юристы центра последовательно отстаивают права сирот в судах на протяжении многих лет, а в 2020 году были подготовлены проект изменений в федеральный закон «О дополнительных гарантиях социальной поддержки детей-сирот». Мы признательны Ирине Киркоре, которая погрузилась в проблему и убедительно озвучила ее на встрече с президентом.

Киркора, в частности, напомнила, что, согласно Конституции РФ, государство берет на себя обязанности родителей в отношении детей-сирот. В десяти регионах, опираясь на эту норму, власти своим законодательством уже освободили сирот от оплаты коммунальных услуг:

— Но эта гарантия должна действовать на территории всей страны. Поэтому предлагается выделять долю сирот по оплате за жилое помещение и коммунальные услуги и освобождать их от оплаты этой доли на то время, пока они находятся в семье опекуна, учатся в школе, колледже или служат в армии.

Президент Путин отреагировал с пониманием, заметив, что сейчас и без того много проблем с получением сиротами жилья:

— Думаю, что тема очень важная, нужно обеспечить интересы детей-сирот, безусловно, и исключить всякие возможности манипуляций, в том числе использование кем бы то ни было льгот, которые для них предоставляются.

Он распорядился прислать законопроект в правительство и в администрацию президента для проработки его правовым управлением.

Остается надеяться, что законопроект затем будет рассмотрен Госдумой в кратчайшие сроки. И сирот на выходе из детских домов и приемных семей перестанут встречать многотысячными исками, а государство целиком исполнит свои родительские функции.

## Ангелине Гаппасовой оплачено лекарство



10 декабря на rusfond.ru, в «Б» и в эфире ГТРК «Пермь» мы рассказали историю одиннадцатилетней Ангелины Гаппасовой из Пермского края. У нее редкое генетическое заболевание — первичный иммунодефицит. Девочка перенесла две трансплантации: ей пересадили почку и костный мозг от мамы. Сейчас состояние Ангелины стабильное. Но для предотвращения инфекции требуется терапия дорогим иммуноглобулином кыотактив. Ряды сообщить: вся необходимая сумма (1 565 114 руб.) собрана. Родители Ангелины благодарят всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 10 декабря 18 996 читателей rusfond.ru, «Б», телезрителей программы «Вести-Москва», ГТРК «Пермь», «Марий Эл», «Алтай», «Иртыш», а также 139 региональных СМИ — партнеров Русфонда — черпываясь помогли 34 детям на 56 647 264 руб.

**полный отчет**  
rusfond.ru/sdelano

# Чтобы пазл сложился

## Трехлетнего мальчика спасут этапные операции



**Максим Логинов живет с мамой, папой и старшей сестрой в городе Онеге Архангельской области. Мальчик с рождения не может пользоваться правой рукой: он появился на свет с амниотической перетяжкой плеча — оно было словно опутано тонкой прозрачной лентой. Четыре операции по исправлению недуга Максиму не помогли — рука работать не начала. Сейчас ему требуется этапная реконструкция нервов — три сложные операции готовы провести в ярославской клинике «Константа». Однако родители мальчика сами оплатить их не в силах, нужна наша помощь.**

Каждое утро белоголовый мальчик по имени Максим просыпается вместе с рычавшими звуками мусоровоза и грузовика — бежит к окну, чтобы посмотреть, как работает механизм захвата и подъема. Его завораживают точные движения машины, сила, с которой цепкая железная лапа поднимает тяжелый контейнер.

Мальчик вообще любит смотреть в окно: разглядывает самолеты, которые летят в небе, автомобили, которые ездят по дороге, детей, которые гуляют на площадке детского сада, расположенного неподалеку. Сообщает о своих наблюдениях маме Виктории. Папы, который работает вахтовым методом, чтобы обеспечить семью и оплачивать купленную в ипотеку квартиру, подолгу не бывает дома.

Одно из самых любимых домашних занятий Максима — собирание пазлов. Вот мальчик быстро складывает картинку из кусочков картона, на ней — обязательная машинка. Пять минут — и калейдоскоп из пятидесяти деталей принимает нужный вид. Необходимый новый пазл!

—Иногда вместе со старшей сестрой Ульяной он складывает и мозаику, — рассказывает Виктория. — Приходится все время докупать что-то новое — сын быстро учится на старых образцах.

Уже учит буквы и цифры, пишет, рисует, играет — когда Виктория рассказывает так о сыне, она имеет в виду, что все это он делает левой рукой. Большим пальцем правой он может себе только

помочь: легонько придерживать карандаш, игрушечную машинку, кружку с соком или ложку, которой зачерпывает «оранжевый суп», то есть щи.

Правая, рабочая, рука у Максима не двигалась с момента его появления на свет. Мальчик родился с амниотической патологией, при которой на конечности образуются словно бороздки от тонкой прозрачной лентки. Рука младенца висела как плеть, пальцы не работали. Предсказать заранее проблему часто невозможно — для родителей Максима подобное положение дел было полной неожиданностью.

— Почти сразу после рождения сыну сделали операцию, — рассказывает Виктория. — Чуть позже, в три месяца, еще одну, неудачную. В четыре — повторную. Но лучше не стало, рука по-прежнему не двигалась.

Родители обращались к врачам в Центре детской травматологии и ортопедии имени Г.И. Турнера в Петербурге, но там советовать поодждать, когда Максим подрастет. Когда мальчику исполнился год и два месяца, ему взылись помочь в Федеральном центре нейрохирургии в Тюмени: состоялась четвертая операция — врачи высвободили часть сдавленных перетяжкой нервов. После этого Максим начал двигать пальцами. Но хват кистью остался слабым, мальчик

**Максим все делает левой рукой. Правой он может только легонько придерживать карандаш или игрушечную машинку**  
ФОТО НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

не может сам одеться и раздеться, удерживать в правой руке кружку.

В сентябре 2021 года Максим с мамой побывал на консультации у врача в Ярославле, в клинике «Константа». Здесь заявили, что нужно этапное хирургическое лечение, и как можно скорее.

— Уже сейчас видно, что правая рука у сына меньше, чем левая. Растет хуже. Мы называем ее маленькой ручкой, «малышкой». И Максим говорит о ней так же.

Пока Виктория рассказывает о сыне, он не отходит от нее ни на шаг. Вьетса вокруг, просит то одно, то другое, задает вопросы. В очередной попытке привлечь к себе внимание требует, чтобы мама взяла его на руки. Виктория соглашается без всякого спора, подхватывает Максима и поднимает вверх — и он словно становится большим и сильным.

Когда-нибудь Максим сможет так же взять на руки собственного ребенка — только нужно ему сейчас помочь. Чтобы правая, маленькая, «малышка», выросла тоже. Вместе с Максимом.

**Наталья Волкова,**  
Архангельская область

### КАК ПОМОЧЬ

**ДЛЯ СПАСЕНИЯ МАКСИМА ЛОГИНОВА НЕ ХВАТАЕТ 772 400 РУБ.**

**Реконструктивный микрохирург, врач высшей категории ООО «Клиника Константа» Михаил Новиков (Ярославль):** «У Максима последствия амниотической перетяжки средней и нижней трети правого плеча с поражением локтевого, срединного и лучевого нервов, состояние после хирургического лечения. По-прежнему отсутствует активное разгибание кисти и пальцев, правая кисть слабая, короче и тоньше, чем левая. Мы планируем провести этапное хирургическое лечение — микрохирургическую реконструкцию, направленную на восстановление схвата кисти. Надеюсь, движения в правой руке восстановятся и ребенок сможет расти и развиваться соответственно возрасту, не испытывая трудностей в быту».

Стоимость операций 995 400 руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, внесла 200 тыс. руб. Телезрителю ГТРК «Поморье» соберут 23 тыс. руб. Не хватает 772 400 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Максима Логинова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Максима — Виктории Борисовны Логиновой. 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**

# Кроветворительность-2021: итоги

Как крупный бизнес помогает развивать  
Национальный регистр доноров костного мозга

**В 2021 году Национальный регистр доноров костного мозга имени Васи Перевощикова (Национальный РДКМ), один из основных проектов Русфонда, многого достиг. Вырос более чем на 15,5 тыс. человек. Стал самым крупным в России и вошел в международную базу данных. Вдвое увеличил количество донаций. Все это получилось благодаря поддержке благотворителей, среди которых уже целый ряд крупных компаний. Очень важно, что они понимают значимость этого проекта.**

По данным на 16 декабря, в Национальном РДКМ — 56 613 доноров. Со времени создания регистра уже 46 его участников стали реальными донорами. Эта цифра в процентах растет быстрее, чем сам регистр, потому что увеличивается полнота охвата, представленность разных регионов. В этом году пожертвовали свои клетки 26 членов регистра, в 2020-м — вдвое меньше, 13, а в 2019-м — семь. Сейчас востребованность регистра должна вырасти еще и за счет расширения круга реципиентов: с конца ноября он вошел в мировую базу World Marrow Donor Association — теперь поиск доступен для клиник всего мира.

Регистр — результат симбиоза разных видов благотворительности. Кто-то жертвует кроветворные клетки. Кто-то — силы и энергию, чтобы сделать популярной идею вступления в регистр. А кто-то — деньги, на одном энтузиазме регистр все же не построишь. В 2021 году в его развитие, а также в подбор и активацию доноров вложено 175 млн руб.

Откуда деньги? Основными жертвователями стали более 100 тыс. читателей «Коммерсанта» и Русфонда. Серьезный источник — гранты, прежде всего 70-миллионный президентский грант на развитие регистра, полученный в прошлом году, но рассчитанный до осени нынешнего. И отдельно надо назвать важные проекты с компаниями, стартовавшие уже в 2021-м.

В июне на Петербургском международном экономическом форуме Русфонд подписал соглашение с компанией «Трансойл». Это наш давний партнер — и по программам помощи детям, и в сфере развития регистра. 5 млн руб. от «Трансойла» пошли на развитие Южного РДКМ, одной из пяти составных частей регистра.

Чуть раньше, в апреле, Национальный РДКМ поддержал Газпромбанк. На пожертвованные компанией 5 млн руб. мы собирались организовать просветительские лекции и в результате привлечь в регистр 520 потенциальных доноров. «Газпромбанк ориентируется на принципы социально ответственного банкинга. Мы активно участвуем в социально значимых проектах, которые благоприятно влияют на нашу страну», — комментирует вице-президент, начальник департамента коммуникаций и маркетинга Анастасия Смирнова. В пандемию с донорскими акциями сложно — ограничения снимают и вводят, все непредсказуемо. Но план перевыполнили: на 16 мероприятиях в регистр вступили 626 человек.

В июле было заключено соглашение с Почтой России. Она на собственные средства организует доставку палочек с мазками из полости рта (образцами буккального эпителия), по которым наша лаборатория определяет генотип человека. Средства на развитие регистра выделит в этом году «Газпромтранс», до конца года мы ждем пожертвования еще от нескольких компаний.

Русфонд благодарит всех партнеров за сотрудничество и надеется на продолжение. Программа-минимум Национального РДКМ на следующий год с учетом пандемии, говорит генеральный директор Анна Андрюшкина, — вырасти на 15 тыс. доноров, на это требуется 144 млн руб. Но все-таки очень хочется, чтобы получились 20 тыс., — для этого необходимо собрать 192 млн руб.

**Алексей Каменский,**  
специальный корреспондент Русфонда

## Из свежей почты

**Вика Свяжина, 11 лет, детский церебральный паралич, задержка развития, требуется курсовое лечение. 178 421 руб.**

**Внимание!** Цена лечения 197 421 руб.

Телезрители ГТРК «Южный Урал» соберут 19 тыс. руб.

Дочка с первых месяцев жизни отставала в развитии. Сидеть научилась только в год, а ходить — в полтора года, но только на цыпочках, часто падала. В два года Вике поставили диагноз ДЦП. Мы возили ее в разные медцентры, прошли два курса лечения в Институте медтехнологий (ИМТ) в Москве. Дочка постепенно восстанавливается, но до сих пор двигается неуклюже, мелкая моторика плохо развита. Произносит несколько слов, в основном общается жестами. Учится в четвертом классе на дому. Врачи говорят, что лечение нужно продолжать, но у нас нет возможности его оплатить — все средства уже исчерпаны. **Екатерина Свяжина, Челябинская область**

**Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва):** «Вике требуется продолжение лечения — нужно улучшить координацию движений, активизировать развитие речи и понимание обращенной речи, повысить концентрацию внимания».

**Юра Нагорных, 9 лет, рубцовая деформация губы и носа, расщелина альвеолярного отростка, деформация челюстей, требуется ортодонтическое лечение. 142 900 руб.**

**Внимание!** Цена лечения 165 900 руб.

Телезрители ГТРК «Липецк» соберут 23 тыс. руб.

Родился Юра с двусторонней расщелиной губы и нёба. В областной больнице ему провели две операции — зашили губу, закрыли расщелину. Но носовая перегородка была искривлена, дыхание затруднено, и говорил он невнятно. Три года назад Юру начали лечить в московской клинике. Три операции провели по госквоте, а ортодонтическое лечение помог оплатить Русфонд. Я очень благодарна вам! Юра научился разборчиво говорить, учится в третьем классе на пятерки и хочет конструировать роботов. Но ему до сих пор трудно жевать и глотать, нарушено пищеварение. Сейчас сыну назначен очередной этап ортодонтического лечения, а я не в силах его оплатить. **Евгения Нагорных, Липецкая область**

**Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва):** «Мальчику в ходе подготовки к костной пластике альвеолярного отростка требуется ортодонтическое лечение с использованием съемных аппаратов на обеих челюстях».

**Сергея Молчанова, 9 лет, врожденная левосторонняя косопалость, требуется комплексное лечение. 183 140 руб.**

**Внимание!** Цена лечения 210 140 руб.

Телезрители ГТРК «Кострома» соберут 27 тыс. руб.

Сын родился с искривленной левой ногой — стопа была вывернута, пятка приподнята. В две недели Сережу начали лечить гипсованиями. Затем провели операцию на пяточном сухожилии. Нога выпрямилась! Но в прошлом году доктор заметил признаки ухудшения: пятка снова приподнялась, пальцы искривились. Сережа стал спотыкаться, часто падать. Ему нужна операция, ее готовы провести в ярославской клинике, но у нас нет денег на оплату. **Анастасия Молчанова, Костромская область**

**Травматолог-ортопед ООО «Клиника Константа» Максим Вавилов (Ярославль):** «Мальчику требуется операция по высвобождению мышц, связок и сухожилий, перемещение передней большеберцовой мышцы на клиновидную кость. Перед операцией нужно провести курс гипсований».

**Уля Бабушкина, 9 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 226 625 руб.**

**Внимание!** Цена лечения 345 625 руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, внесла 100 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Томск» соберут 19 тыс. руб.

Когда Уле было девять месяцев, кардиолог выявил у нее открытое овальное окно и взял под наблюдение. Дочка болела редко, ходила в детский сад, занималась танцами. А когда Уля пошла в школу, стала жаловаться, что быстро устает и на уроках физкультуры у нее колет в груди. В Томском НИИ кардиологии у дочки обнаружили дефект межпредсердной перегородки. Врачи сказали, что сердце работает с перегрузкой, чтобы не допустить осложнений, дефект надо закрыть. Уле рекомендована щадящая операция, без разреза грудной клетки. Из средств госбюджета она не оплачивается. Нам очень нужна ваша помощь! **Анастасия Бабушкина, Томская область**

**Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск):** «Девочке требуется эндоваскулярное закрытие дефекта при помощи окклюдера. После щадящей операции Уля быстро восстановится и окрепнет».

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

**Почта за неделю 10.12.21 — 16.12.21**

ПОЛУЧЕНО ПИСЕМ — **87**  
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **68**  
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **1**  
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 телеканала «Россия 1» и радио «Вера», в социальных сетях, а также в 141 печатном, телевизионном 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 16,928 млрд руб. В 2021 году (на 16 декабря) собрано 1 428 997 211 руб., помощь получили 1526 детей. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, входит в реестр НКО — исполнителей общественно полезных услуг. В 2020 году Русфонд получил грант Фонда Владимира Потанина, а также президентские гранты на издание журнала КровБ и развитие Национального РДКМ. 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**