



**Инна Кравченко,**

ЖУРНАЛИСТ,  
СПЕЦИАЛЬНО  
ДЛЯ РУСФОНДА



## Шерсти клоков

Как вернуть деньги,  
направленные  
в новосибирскую клинику

В минувшую среду в Новосибирске состоялось первое собрание кредиторов автономной некоммерческой организации (АНО) «Клиника НИИТО», связанной со знаменитым Новосибирским научно-исследовательским институтом травматологии и ортопедии (НИИТО) имени Я.Л. Цивьяна, в отношении которой более года назад возбуждено дело о банкротстве. Дети, родители которых обращались в Русфонд за ортопедической помощью, в первую очередь за лечением тяжелых сколиозов, становились пациентами АНО «Клиника НИИТО» довольно часто, деньги на многоступенчатые операции переводились Русфондом вперед. Таким образом, на момент объявления о банкротстве клиника задолжала Русфонду 69,7 млн руб. Вернуть эти деньги полностью точно не удастся.

Лечение тяжелых сколиозов у детей — дело сложное. На позвоночник ребенку устанавливается металлическая конструкция, через год ее нужно раздвинуть, потому что ребенок растет, потом еще раздвинуть, еще, еще — несколько операций. Собирают деньги на каждую из них очень неудобно: трудно объяснить жертвователям, почему деньги собираются одно и тому же ребенку на одно и то же несколько раз. Поэтому обычно Русфонд собирает деньги на все требующиеся одному ребенку операции разом, а расходуются эти деньги постепенно. И детей таких много. Вот так и получилось, что в АНО «Клиника НИИТО» накопились деньги на последующие операции детям, которые были однажды прооперированы. — 69,7 млн руб.

Когда в отношении АНО возбудили дело о банкротстве, справедливо было бы эти деньги вернуть, распродав имущество клиники, но банкротство так устроено, что кредиторов много, а распродаваемого имущества мало, на всех не хватит.

Тут-то и начались странности. Претензии Русфонда обанкротившаяся клиника принялась оспаривать в суде — в этом нет ничего странного, это нормальное поведение банкрота. Странно то, что претензии Русфонда клиника-банкрот оспаривала, а претензии других кредиторов, связанных с бывшим коммерческим директором Новосибирского НИИТО Сергеем Поскочиным (объявлен в международный розыск по делу о хищении бюджетных средств в особо крупном размере), — не оспаривала. В итоге получилось так, что долг АНО «Клиника НИИТО» Русфонду был включен в реестр требований кредиторов в меньшей сумме — 49 млн руб., а долги клиники компаниям «Техинком», «Новая медицина» и «Логистикмед» были включены в полный объем.

Это важно потому, что в результате Русфонд стал лишь одним из кредиторов (и не самым основным), не может влиять на решения собрания кредиторов. Это притом, что многие другие кредиторы Клиники НИИТО действуют заодно, связаны друг с другом и с бывшим директором института — логично предположить — будут действовать в собственных интересах, а не в интересах детей — подопечных Русфонда. К сожалению, суд не увидел никакой связи перечисленных выше компаний ни между собой, ни с Поскоциным и не выстроил требования этих компаний в отдельную очередь, чтобы удовлетворить позже требований остальных кредиторов.

В этих условиях Русфонд не сможет эффективно влиять на процедуру банкротства, сможет просто смотреть и ждать, какую часть денег после распределения между всеми кредиторами, связанными с бывшим директором НИИТО, получится вернуть детям, нуждающимся в лечении тяжелых сколиозов.

Разумеется, юристы, представляющие интересы Русфонда в этом деле, сделают все, чтобы получить с банкротившейся клиники как можно большую часть долга, но, во-первых, речь уже идет не о 69 млн руб., а всего о 49 млн, а во-вторых, и эти деньги наверняка не будут выплачены в полном объеме. Продаваемого имущества клиники на всех кредиторов не хватит, а влиять на порядок продажи имущества Клиники НИИТО Русфонд не сможет.

От этой очевидной, но не признанной судами несправедливости дети, кажется, не пострадают. Новосибирский НИИТО, партнером которого была обанкротившаяся частная клиника, обещает, самостоятельно изыскав средства, доделать все операции, которые не успела доделать клиника-банкрот.

И все же эта происходящая в Новосибирске процедура банкротства оставляет тяжелое чувство. Если отвлечься от юридического крючкотворства, то какой-то базовый человеческий инстинкт подсказывает: в случае банкротства клиники надо бы сначала вернуть деньги больным детям, а потом уже пусть коммерческие компании — кредиторы грызутся в суде за остатки.

## Будет внутривенное питание у Миши Карманова!

12 мая на rusfond.ru и в „Ъ“ мы рассказали историю полугодового лечения Миши Карманова из Чувашии. У мальчика врожденная патология кишечника, он перенес несколько сложных операций, после которых сформировался синдром короткой кишки. Для того чтобы малыш рос и развивался, жизненно необходимо внутривенное питание, расходные материалы для его введения и лекарства. Но оплатить это семья не в силах. Рады сообщить: вся необходимая сумма (1 795 042 руб.) собрана. Спасибо, дорогие друзья.

Всего с 12 мая 12 598 читателей rusfond.ru, „Ъ“, телезрителей программы «Вести-Москва», ГТРК «Ителерадио», «Чита», «Владимир», а также 138 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 17 детям на 28 613 200 руб.

полный отчет  
rusfond.ru/sdelano

## На позиции защитника

13-летнего Сашу спасет лекарство



Саша Титов вместе с родителями и старшей сестрой живет на окраине Екатеринбурга. У мальчика тяжелое и опасное заболевание — острый миелобластный лейкоз. Несколько блоков химиотерапии Саше не помогли. Недавно врачи провели мальчику трансплантацию костного мозга, но риск возвращения лейкоза очень высок. Чтобы рецидива не случилось, необходим препарат коспата. Он не оплачивается государством, а стоит очень дорого. Семья Титовых обращается за помощью к нам.

Противник атакует. Его нападающий оказывается в выгоднейшем положении и уже готов пробить, но Саша бросается ему под ноги и эффектно выбивает мяч, не задев при этом соперника и не нарушив правила. Аплодисменты на трибунах, благодарности товарищей...

Саше до сих пор частенько снится футбол. Несколько лет он ходил в секцию, даже ездил на соревнования. Играл на позиции защитника. Впрочем, это амплу присутствует в жизни мальчика далеко не только в футболе. Он не любит, когда кого-то задирают или над кем-то посмеиваются — например, над новичками в классе или в той же секции. Сразу заступает, пресекает эти насмешки. А недавно Саша признался маме Екатерине, что хотел бы открыть собачью передержку: подбирать бездомных псов, отмывать их и пристраивать в хорошие руки. Но, увидев ее испуганный взгляд, добавил: «Не сейчас, а потом, когда поправлюсь».

Болезнь проявилась у Саши год назад: кожа слегка пожелтела, мальчик начал жаловаться на усталость, то и дело норовил прилечь. Сначала врачи подозревали желудочно-инфекцию, но по результатам анализа крови стало ясно, что все гораздо серьезнее. Сашу госпитализировали с миелодиспластическим синдромом — в предракочном состоянии, которое в любой момент могло переродиться в лейкоз. К сожалению, так и случилось: пункция костного мозга выявила наличие blasts —

опухолевых клеток. Медики обнаружили достаточно редкую генетическую мутацию, которая связана с развитием острого миелобластного лейкоза. И сумели поставить точный диагноз.

— Но сообщить диагноз сыну я так и не смогла, — говорит Екатерина. — Он спрашивал, говорил, что хочет прочитать про болезнь в интернете. Я попросила его не делать этого. Скорее всего, позже Саша сам все узнал: в больницах листки с диагнозами крепят к кроватям. Но ничего мне так и не сказал.

Саше сразу же начали химиотерапию. Первый блок он прошел очень тяжело, с высокой температурой, а инфекционные осложнения были такими, что мальчика пришлось поместить в реанимацию. Но Саша очень мужественно все перенес и находился в себе силы поддерживать маму, утешать ее. Следующие два блока химии прошли уже не так мучительно. Врачи сразу объяснили родителям: для излечения такого вида лейкоза потребуются трансплантация костного мозга. Эту процедуру провели в конце марта. Донором стал Дмитрий, папа мальчика.

Несмотря на свое состояние, Саша продолжает учиться в седьмом классе. Учится удаленно, в больнице, где лежит с мамой. Периодически ему по видеосвязи звонят одноклассники и друзья. Поддерживают мальчика и учителя. Саша скачет по школе, по футболу, по своему

Чтобы лейкоз отступил, Саше жизненно необходимо дорогое лекарство  
ФОТО НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

коту Марсику и, конечно, по папе и сестре Маше, которая на два года старше.

Любовь к футболу и собакам на выбор будущей профессии мальчика как будто не повлияла.

— Я еще не могу точно сформулировать, кем хочу стать, но, наверное, ближе всего профессия инженера-агронома, — серьезно говорит он. — Я бы хотел работать на земле, организовывать пространства под жилые помещения и фермерские хозяйства.

А потом улыбается и чуть смущенно добавляет:

— Ну а если все это будет, найдется место и для собачьего приюта. После трансплантации Саша чувствует себя неплохо. Но из-за генетической поломки, которую у него нашли, болезнь может вернуться. Чтобы не возникло рецидива, необходим дорогой препарат коспата — его применяют как раз в случае этой мутации. Стоимость лекарства — больше 1,7 млн руб. Для семьи с двумя детьми это совершенно неподъемная сумма.

Помочь мужественному защитнику Саше Титову можем мы с вами. И обязательно сделаем это, верно?

**Артем Костоковский,**  
Свердловская область

КАК ПОМОЧЬ  
ДЛЯ СПАСЕНИЯ САШИ ТИТОВА  
НЕ ХВАТАЕТ 697 071 РУБ.

Трансплантолог Областной детской клинической больницы Лариса Вахонина

(Екатеринбург): «В связи с тяжелым течением лейкоза и наличием генетических мутаций Саша относится к группе высокого риска рецидива. После трансплантации костного мозга для закрепления ремиссии и предотвращения осложнений мальчику необходим прием препарата коспата. В отделении препарат отсутствует».

Стоимость лекарства 1 710 005 руб. Компания, пожелавшая остаться неизвестной, внесла 900 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Урал» собрали 112 934 руб. Не хватает 697 071 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Сашу Титова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Саши — Екатерины Петровны Титовой. 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

## Обойтись без жертв

Как заниматься благотворительностью без денег

Исполнилось десять лет сотрудничеству Русфонда с агентством переводов «РОЙД». Все это время агентство рго вопо, а проше говоря, даром переводило нам документы, необходимые для лечения детей за границей и для другой деятельности Русфонда. У такой безденежной формы благотворительности есть важные преимущества. А возможности для ее использования практически безграничны.

РОЙД занимается переводами документов и текстов, а также разнообразными сопутствующими вещами: заверением и апостилированием, получением и отправкой документов, версткой и видеомонтажом, локализацией сайтов. Но для Русфонда важнее всего базовая услуга агентства — перевод. Десять лет назад мы договорились о бесплатных 30 страницах в месяц. Так получилось, что фонд нередко превышал эту норму, а наш партнер не обращал на это внимания — спасибо ему и за это, и за оперативность, и за качество переводов.

Рго вопо — удобная вещь. Когда ты жертвуешь деньги, часто вертится мысль: а их точно потратят именно на то, для чего просили? А насколько рационально потратят? С бесплатным трудом проще: ты становишься непосредственным участником процесса «делания добра», видишь результат своей деятельности, знакомишься с тем,

как все это устроено. У получателя услуг рго вопо свои плюсы. Например, такой: если бы он заказал тот же перевод за деньги, к себестоимости работы добавилась бы прибыль компании-поставщика, ее расходы на налоги, на развитие. Услуга в натуральной форме тут явно экономичнее.

Выражение рго вопо обычно понимают узко. Как правило, так называют не любые бесплатные профессиональные услуги, а только юридические. Не знаю, почему так сложилось. Есть много исследований на эту тему, где изучается, сколько времени уделяют работе рго вопо именно юристы — американские, европейские. Во многих крупных юридических компаниях есть даже обязательная минимальная норма рго вопо.

Мы тоже используем бесплатную юридическую помощь — сотрудничаем с клубом юристов, который так и называется: Рго Вопо. За последние месяцы клуб подготовил четыре обращения в суд для родителей подопечных Русфонда, например претензии по поводу отказа в предоставлении бесплатного лекарства или в получении инвалидности. Работала с фондом по такой схеме и юридическая компания «Инфралекс».

Но опыт показывает, что возможности бесплатного сотрудничества на самом деле гораздо шире. Взять созданный Русфондом Национальный

реестр доноров костного мозга имени Васи Перевощикова (Национальный РДКМ). Кровь для генетического анализа бесплатно берут у потенциальных доноров лаборатории «Инвитро», СМД, «МедЛабЭкспресс», ДНККОМ, несколько медицинских центров. Возможность такого сотрудничества не ограничивается формой собственности — например, бесплатно работает с Национальным РДКМ и принадлежащая государству Почта России.

А можно не называть рго вопо, например, волонтерство? Кто его знает. Если рго вопо — это именно профессиональные услуги, то вроде как нет. А благотворительный концерт? Стрим? Дело вообще не в определениях. Я вспоминаю состоявшийся полтора года назад турнир, в котором участвовали боксеры-любители, решившие собрать таким образом средства для реабилитации детей с ДПП. Организатор турнира предприниматель Никита Келлерманн так объяснил свою идею: «Я подумал, у кого больше денег? У моих партнеров по бизнесу. А они ради прикола могут прийти посмотреть, как мне бьют по лицу? Неважно, что бокс у Келлерманна хобби, а не профессия. Важно, что способен делать добрые дела очень много, и у каждого есть возможность придумать свой собственный».

**Алексей Каменский,**  
специальный корреспондент  
Русфонда

## Из свежей почты

Арман Акелян, 8 лет, детский церебральный паралич, симптоматическая эпилепсия, требуется лечение. 142 295 руб.

Внимание! Цена лечения 241 295 руб. Юридические лица благотворительного сервиса Альфа-Банка внесли 80 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Ставрополье» соберут 19 тыс. руб.

Сын родился в тяжелом состоянии, синий от удущья. После выписки из больницы не развивался, голову не держал, не двигал руками и ногами. В четыре месяца у него начались судорожные приступы. Арман взялся лечить в Институте медтехнологий (ИМТ, Москва). Врачи подобрали противосудорожную терапию, число приступов снизилось. Состояние сына лучше, но приступы не ушли, спастика держится. Нас ждут на очередной курс в ИМТ, пожалуйста, помогите! Алина Маргарян, Ставропольский край

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Арман нуждается в повторном обследовании, коррекции противосудорожной терапии и, если не будет противопоказаний, — в курсе восстановительного лечения».

Ева Карвонен, 15 лет, поражение височно-нижнечелюстного сустава, недоразвитие и деформация челюстей, требуется ортодонтическое лечение. 136 860 руб. Внимание! Цена лечения 475 860 руб. Общество помощи русским детям (США) внесло 160 тыс. руб. Компания, пожелавшая остаться неизвестной, — еще 150 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Вологда» соберут 29 тыс. руб.

Ева после рождения перенесла стафилококковый сепсис — была поражена бедренная кость и челюстные суставы. Нижняя челюсть перестала расти. Дочка не могла есть, во сне хрипела, дыхание останавливалось. Всего Ева перенесла одиннадцать операций, с семи лет проходит ортодонтическое лечение — может откусывать и жевать твердую пищу, но верхняя челюсть выступает вперед, прикус нарушен, справа зубы не смыкаются. Вы так нам помогли! Опять прошу помощи. Лариса Карвонен, Вологодская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Ева необходимо продолжить лечение. Учитывая тяжесть ее состояния, ортодонтическое лечение может продолжаться не менее четырех-пяти лет».

Назар Лопаткин, 13 лет, несовершенный остеогенез, требуется курсовое лечение. 152 638 руб. Внимание! Цена лечения 550 638 руб. Компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Seldico Russia) внесла 140 тыс. руб. Компания, пожелавшая остаться неизвестной, — 240 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Чита» соберут 18 тыс. руб.

Назару диагностировали несовершенный остеогенез — хрупкость костей. Нам сказали, это не лечится, сыну нельзя двигаться. Все изменилось с началом лечения в Москве в GMS Clinic. Сын рос, его кости стали крепче, число переломов сократилось. В шесть лет пошел сам. Сначала в бедра, потом в голени ему установили телескопические штифты. Назар ждет в GMS на курс терапии, нам нужна ваша поддержка! Вера Лопаткина, Забайкальский край

Педиатр Центра врожденной патологии клиники Глобал Медикал Систем (GMS Clinic) Татьяна Хасянова (Москва): «У Назара тяжелый тип несовершенного остеогенеза, он регулярно занимается физкультурой. Ходит на короткие расстояния с поддержкой. Нужно продолжить медикаментозное лечение и реабилитацию».

Никита Хлыстов, 14 лет, миелодисплазия (недоразвитие спинного мозга), нарушение функций тазовых органов, требуется обследование в клинике Грейт Ормонд Стрит (Лондон, Великобритания). 250 530 руб. Внимание! Цена лечения 460 530 руб. Компания, пожелавшая остаться неизвестной, внесла 210 тыс. руб.

Никита родился со спинномозговой грыжей — из-за этой патологии у него нарушена работа мочевого пузыря. Моча забрасывалась обратно в почки, началось их воспаление. Благодаря вам мы смогли поехать на операцию в лондонскую клинику, и теперь Никита ведет обычный образ жизни. Профессор Муштак, который оперировал сына, назначил очередное обследование. Пожалуйста, помогите! Я одна воспитываю троих детей. Ольга Мирославина, Московская область

Детский хирург-уролог клиники Грейт Ормонд Стрит Имран Муштак: «После операции состояние здоровья Никиты значительно улучшилось. Сейчас ему нужно пройти обследование для оценки состояния мочевого пузыря и определения дальнейшей тактики лечения».

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

Почта за неделю 12.05.23–18.05.23

получено ПИСЕМ — 58  
ПРИНЯТО В РАБОТУ — 43  
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — 4  
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 „Ъ“. Проверив письма, мы размещаем их в „Ъ“, на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, в эфире телеканала «Россия 1» и радио «Вера», в социальных сетях, а также в 139 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 19,134 млрд руб. В 2023 году (на 18 мая) собрано 553 424 847 руб., помощь получили 445 детей. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, входит в реестр СО НКО — исполнители общественно полезных услуг. В январе 2022 года Русфонд выиграл президентский грант на организацию поиска доноров костного мозга для 200 больных, в декабре Национальный РДКМ получил грант в конкурсе «Москва — добрый город» на привлечение москвичей в регистр. А в январе 2023 года Русфонд — президентский грант на включение в Национальный РДКМ 15 тыс. добровольцев. Президент Русфонда Лев Амбиндер — лауреат Государственной премии РФ. Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110; rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru

Приложения 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