



**Артем Костюковский,**  
СПЕЦИАЛЬНЫЙ  
КОРРЕСПОНДЕНТ  
РУСФОНДА



## Весь мир — клиника

Президент РФ подписал закон о лечении за границей

Владимир Путин подписал закон, призванный упростить организацию лечения россиян за рубежом за счет федерального бюджета. Если сейчас для получения медицинской помощи за границей обязательно проведение торгов, то через полгода контракты с зарубежными клиниками будут заключаться безо всяких конкурсов, достаточным будет наличие единственного поставщика медицинских услуг.

Инициаторами законопроекта о внесении изменений в Федеральный закон от 5.04.2013 №44-ФЗ («О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд») стали депутаты от «Единой России» Мартин Шакум, Николай Герасименко и Бекхан Агаев. В пояснительной записке парламентарии утверждали, что по ныне существующему закону фактически невозможно определить начальную цену контракта, описать объект закупки (в связи с индивидуальными особенностями течения заболевания). Кроме того, невозможно установить единые требования для всех участников конкурса.

Законопроект был разработан еще в декабре прошлого года, ныне в конце июня принят Госдумой и одобрен Советом Федерации, а 3 июля подписан президентом (Федеральный закон от 3.07.2016 №320-ФЗ). Долгожданные изменения вступают в силу 1 января 2017 года.

Почему долгожданные? Представьте, что у вашего ребенка тяжелая болезнь. Лечение в отечественных клиниках невозможно. А за рубежом врачи берутся помочь. Вы обращаетесь к государству с просьбой оплатить лечение в иностранной больнице. И государство, если примет вашу просьбу к исполнению, обязано ответить: «Конечно, поможем. Только сначала проведем конкурс среди зарубежных клиник — вдруг кто-то предложит нам меньшую стоимость лечения».

И начинается странная процедура, отягощенная тем, что зарубежные клиники часто просто-напросто не участвуют в конкурсе. «Вообще выставлять проведение операций на торги — это абсурд, — считает Давид Мелик-Гусейнов, возглавляющий НИИ организации здравоохранения и медицинского менеджмента московского Департамента здравоохранения. — Кто из зарубежных клиник выйдет на торги, находящиеся под российской юрисдикцией? Эти клиники не отслеживают систему таких торгов и не участвуют в аукционах».

Есть еще один важный момент — определить окончательную стоимость лечения в большинстве случаев невозможно. В зарубежных клиниках не видели пациента, не знают историю и особенности его заболевания. Да что зарубежные клиники, ведь даже когда вы приходите в стоматологию в соседнем доме, стоимость, объявленная сначала, может поменяться: в ходе лечения возникают какие-то новые моменты, например — дополнительное обезболивающее или другой вариант лечения. Что уж говорить о лечении по-настоящему тяжелых заболеваний за рубежом — это не карие, там таких изменений могут быть десятки. Поэтому мало кто из иностранных менеджеров рискнет подписываться на конкретную сумму. Не говоря уже о том, что на проведение аукциона уходит уйма времени, а время тут зачастую решает все. Болезнь ведь не стоит на месте в ожидании результатов госторгов.

Об этой проблеме много говорили и больные, и благотворители, и эксперты. Наконец государство сделало важный шаг к ее решению. Во многом, полагаем, это связано с тем, что Минздрав удовлетворяет небольшое количество заявок — и даже весьма скромные средства, выделяемые госбюджетом на лечение за рубежом, не осваиваются. По данным Минздрава РФ, в 2013 году иностранную помощь получили четырнадцать человек (из них девять детей), в 2014 году — одиннадцать (семь детей), в 2015-м — десять человек (восемь детей). В нынешнем году за рубеж направлены всего три ребенка, хотя госбюджет выделил на лечение граждан РФ за границей 159,408 млн руб.

Закон, безусловно, важный и своевременный, но достаточен ли он? Как теперь будет проходить рассмотрение заявок? Кто будет определять единственного поставщика — граждане или Минздрав? Будет ли полностью осваиваться госбюджет на зарубежное лечение? На эти вопросы в Минздраве ответов не дают.

## Светлану Колгатову ждут в Новосибирске



8 июля в "Ъ", на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Кузбасс» мы рассказали историю пятилетней Светланы Колгатовой («Чтобы утро стало добрым», Светлана Иванова). У девочки тяжелое искривление позвоночника в грудном и поясничном отделах.

Деформация прогрессирует, уже растет горб, Светлана страдает от боли в спине и ногах. Спасти девочку от инвалидности поможет срочная операция — установка на позвоночник металлоконструкции VEPTR. Операцию готовы провести в новосибирской АНО «Клиника НИИТО». Рады сообщить: вся необходимая сумма (1 770 700 руб.) собрана. Наталья, мама Светланы, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 8 июля 103 825 читателей rusfond.ru, «Ъ», телезрителей «Первого канала», ГТРК «Кузбасс», «Калмыкия», «Оренбург», «Владимир», «Томск», «Иртыш», «Волгоград-ТРВ», а также 148 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 35 детям на 21 053 899 руб.

полный отчет  
rusfond.ru/sdelano

## Несладкая жизнь

Двухлетнего мальчика спасет лекарство



У Саввы Иванова из Сыктывкара врожденный гиперинсулинизм. Это как сахарный диабет, только наоборот: поджелудочная железа вырабатывает слишком много инсулина. Гормон «съедает» сахар в крови, нарушается работа всех органов. Последствия этой болезни тяжелые: отставание в развитии, паралич конечностей, кома. Савве способен помочь только проглеким — очень дорогой препарат, не продающийся в России. Его можно привезти из-за рубежа, но у родителей мальчика нет таких денег.

«Савва, пора кушать кашку!» Наверное, ни одну фразу мальчик не слышит так часто, как эту. Все родители следят, чтобы их дети хорошо и регулярно питались. Но мало где уделяется такое внимание еде, как в семье Ивановых.

Савву кормят каждые два-три часа — вне зависимости от того, голоден или нет. Если уходит на долгую прогулку, еду берут с собой.

Но и этого мало родителям. Нескольким раз они будят Савву и ночью: «Поешь». И сонный ребенок с полузакрытыми глазами беспрекословно ест, а потом отползает досыпать. Яна и Юрий не малявки, не сумасшедшие. Они любящие родители. Савве нужно постоянно есть, чтобы не падал уровень сахара в крови. А каша — это медленные углеводы — помогает дольше его поддерживать.

Юрий и Яна познакомились 11 лет назад. Спустя пять лет поженились, а два с небольшим года назад у них родился Савва. Сначала все было хорошо. Ну, казалось, что все хорошо. На самом деле все было уже плохо, но это стало понятно, когда сыну исполнилось девять месяцев. Савва покрылся сыпью, стал вялым, часто потел. Анализ крови показал низкое содержание сахара, но поставить точный диагноз врачи не смогли. О врожденном гиперинсулинизме родители Саввы узнали только на обследовании в петербургском Медицинском исследовательском центре имени В.А. Алмазова. Савва подобрала препарат — проглеким в капсулах, он подошел, но вызвал снижение тромбоцитов в крови — и лечение отменили. Позже были московский Эндокринологический научный центр и Детский госпи-

таль имени Г.Х. Андерсена (Оденсе, Дания), обследование в котором Ивановым оплатил Минздрав РФ. В Дании родители узнали, что у Саввы диффузная форма болезни: поражена вся поджелудочная железа. Удалить ее не стали — решили попробовать подобрать медикаментозное лечение.

И нашли нужный препарат — тот же проглеким, только уже не в капсулах, а в жидкой форме. С его помощью уровень сахара нормализовался. Теперь Савве необходимо постоянно пить это лекарство. Но три баночки, которые родители вывезли из Дании, уже закончились...

Глядя на Савву, не скажешь, что он серьезно болен. В свои два года мальчик уже хорошо говорит, считает, знает буквы и даже читает стихи наизусть.

— Это наша с папой заслуга, — говорит Яна. — Когда мы узнали, что при гиперинсулинизме может пострадать головной мозг, испугались и начали усердно заниматься с ним: книги, развивающие игры.

Дома у Саввы целый игрушечный автопарк. Он знает, кажется, все марки автомобилей. Идет с мамой по двору, мама спрашивает:

— Это какая машина?  
— Это BMW, — гордо отвечает Савва.  
— А эта?  
— «Тойота!»

Но больше всего Савва любит играть с папой: читать и лепить из пластилина, весело носиться по квартире, играть в футбол.

### КАК ПОМОЧЬ

ДЛЯ СПАСЕНИЯ САВВЫ ИВАНОВА НЕ ХВАТАЕТ 669 173 РУБ.

Старший научный сотрудник Эндокринологического научного центра Мария Меликян (Москва): «В августе 2015 года у Саввы диагностировали врожденный гиперинсулинизм — заболевание, при котором поджелудочная железа вырабатывает избыточное количество инсулина. У ребенка диффузная форма заболевания, которая требует постоянной коррекции гипогликемических состояний препаратом, блокирующим выработку инсулина. Без лечения мозг начинает голодать, нарушается работа нервной системы, а это впоследствии приводит к развитию глубокой комы и в конечном итоге к смерти. Мальчику необходимо постоянно принимать препарат проглеким, который в настоящее время в РФ не зарегистрирован и государством не оплачивается, однако Минздрав РФ разрешил везти его из-за рубежа».

Стоимость годового курса лекарства 1 221 173 руб. Компания «Ингосстрах» внесет 500 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Коми Гор» соберут 52 тыс. руб. Не хватает 669 173 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Савву Иванова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Саввы — Яны Сергеевны Ивановой. 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

У Саввы гиперинсулинизм — «диабет наоборот», поражена вся поджелудочная железа. Спасти мальчика может только постоянный прием дорогого лекарства, которое в России не продается

— Когда папа дома, мама не нужна, — смеется Яна. — Вообще, папа у нас идеальный. Свободная минута во время обеда — и он приезжает к Савве. А за выходные Савва так привыкает к Юре, что каждый понедельник утром плачет: папа на работу ушел!

Прогнозов врачи не дают — ни наши, ни европейские. Говорят, заболевание может пройти через пять лет. А может, будет длиться всю жизнь — никто этого не знает.

Родители надеются, что Савва сможет ходить в детский сад: сыну не хватает общения со сверстниками.

И все вместе они мечтают о море. В выходные семья едет на речку — и ребенок не вытаскивает из воды. «Мама, папа, море!» — восторженно кричит плещущийся у берега мальчик.

— Мы очень хотим отвести Савву на море, — тихо говорит Яна. — Он постоянно о нем говорит.

Наверное, их мечта сбудется — если удастся приобрести такое дорогое и жизненно необходимое Савве лекарство. Но без нашей помощи им никак не обойтись.

Константин Артемьев,  
Республика Коми

### Из свежей почты

Никита Захаров, 4 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 105 620 руб.

Внимание! Цена лечения 199 620 руб. Группа строительных компаний ВИС внесет 50 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Чувашия» соберут 44 тыс. руб.

Сын родился преждевременно — врачи сказали, что плод погибает, сделали кесарево сечение. Четыре месяца малыш провел в больнице, у него случился разрыв кишки, начинался перитонит, перенес три операции. Развивался Никита с отставанием, в год еще не сидел и не стоял. Чтобы оплатить лечение и реабилитацию, я брала кредит. Но до сих пор сын не говорит, не сидит без опоры и не ходит. Нас готовы лечить в Институте медтехнологий (ИМТ), и я прошу помощи в оплате. Муж меня бросил, помогать не стал. Живем на пенсию. Елена Захарова, Чувашия

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Никите необходима госпитализация. Надо научить мальчика удерживать тело в вертикальном положении, улучшить опору на ноги и координацию движений, развить речь».

Вика Федорова, 5 лет, сахарный диабет 1-го типа, требуются инсулиновая помпа и расходные материалы к ней. 122 676 руб.

Внимание! Цена помпы и расходных материалов на год 199 676 руб. Телезрители ГТРК «Владимир» соберут 77 тыс. руб.

Два года назад у дочки обнаружили диабет, уровень сахара превышал норму вдвое! Вике требуются постоянные инъекции инсулина. Дозы гормона нужны небольшие, точно рассчитать их и ввести шприц-ручкой технически невозможно. У дочки постоянные скачки сахара, уже начались осложнения на почки, на сосуды, у Вики болят ноги. Единственный способ держать диабет под контролем — установить инсулиновую помпу. К сожалению, нам отказали в приобретении этого прибора за государственный счет. Осталась надежда только на помощь добрых людей! Нахожусь в безвыходной ситуации: воспитываю Вику одна. Пожалуйста, помогите! Марина Федорова, Владимирская область

Главный областной детский эндокринолог Инна Фролова (Владимир): «В связи с тяжелым течением заболевания девочке требуется помповая инсулинотерапия. Это поможет значительно улучшить ее состояние и качество жизни».

Степа Усатов, 2 года, врожденная двусторонняя косопальность, рендив, требуется лечение по методу Понсети. 116 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 155 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Вятка» соберут 39 тыс. руб.

Сын родился с искривленными стопами. В нашем городе нет ортопеда, и мы возили малыша в областную больницу. Его ноги гипсовали, сделали операцию. Мы выполняли все назначения врачей, а стопы малыша так и не выпрямились. Степа все время спотыкается и падает. Нам предложили повторную операцию, но я стала искать другой путь. И нашла! В Ярославле косопальность лечат методом Понсети — быстро и эффективно. Но оплатить его мы уже не в силах. Все средства ушли на лечение Степы, а у нас еще дочка-школьница. Помогите нам! Ольга Усатова, Кировская область

Руководитель ЗАО «Современные медицинские технологии. Клиника Константа» Юрий Филипендик (Ярославль): «Методом Понсети мы выведем стопы мальчика в правильное положение. Планируется курс эластичных гипсований и транспозиция (перемещение) сухожилия. Мальчик будет нормально ходить».

Юлиана Боброва, 6 лет, врожденный порок сердца, спаст эндодаскулярная операция. 221 750 руб.

Внимание! Цена операции 333 750 руб. ООО «СиЭлСи Групп» внесет 50 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Томск» соберут 62 тыс. руб.

На медосмотре в детском саду врача насторожили шумы в сердце дочки, ее обследовали и обнаружили врожденный порок — дефект межпредсердной перегородки. Для нас это было потрясением. Юлиана активная, энергичная. Правда, часто болеет. Кардиологи говорят, что нужна срочная операция, иначе не избежать тяжелых осложнений. Дефект можно закрыть щадяще, без разреза грудной клетки. Помогите оплатить операцию, мы не справляемся! Я в декретном отпуске с младшей дочкой, муж подрабатывает водителем. Татьяна Боброва, Томская область

Детский кардиолог НИИ кардиологии кандидат медицинских наук Виктория Савченко (Томск): «У Юли развивается легочная гипертензия, требуется эндодаскулярное закрытие дефекта межпредсердной перегородки. После щадящей операции девочка быстро восстановится».

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

Почта за неделю 08.07.16 — 14.07.16

ПОЛУЧЕНО ПРОСЬБ — 49  
ПРИНЯТО В РАБОТУ — 42  
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — 7  
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — 7

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". Проверяя письма, мы размещаем их в "Ъ", на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, в эфире «Первого канала», в социальных сетях Facebook, «ВКонтакте» и «Одноклассики», а также в 148 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, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям и телезрителям заявка понравилась: всего собрано свыше 8,269 млрд руб.

В 2016 году (на 14 июля) собрано 806 586 160 руб., помощь получили 1178 детей. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, Президент Русфонда — Лев Амбиндер, лауреат премии «Медиаменеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиабизнеса».

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

## Концерт на десять миллионов

Дмитрий Хворостовский и его друзья продолжают сотрудничество с Русфондом

Ассоциация уполномоченных по правам ребенка перечислила в помощь подопечным Русфонда 10 млн руб. Эти деньги были собраны на третьем благотворительном концерте в рамках проекта «Дмитрий Хворостовский и друзья — детям». Инициаторами программы выступают всемирно известный баритон Дмитрий Хворостовский и уполномоченный по правам ребенка при президенте РФ Павел Астахов.

Первый благотворительный концерт прошел в Кремле в октябре 2014 года. Для участия в нем Дмитрий Хворостовский пригласил талантливых молодых исполнителей, оркестр Центральной музыкальной школы при Московской консерватории, дирижировал которым друг Дмитрия, известный дирижер, заслуженный артист России Константин Орбелян.

Слушатели тогда пожертвовали почти 21 млн руб. Помощь получили 70 тяжелобольных детей.

Вдохновившись такими результатами, организаторы устроили следующий благотворительный концерт в Уфе, в Башкирском государ-

ственном театре оперы и балета, 18 ноября 2015 года. На этот раз участниками концерта стали Ильядар Абдразаков, солист Мариинского театра и Метрополитен-оперы, народный артист Башкортостана, и Национальный симфонический оркестр Республики Башкортостан.

Концерт стал самым значительным культурным событием года в Башкирии. Его подготовка в Уфе проходила под патронатом президента республики Рустэма Хамитова. В Русфонд поступило более 15 млн руб., было оплачено лечение 20 ребятнишек.

Третий благотворительный концерт состоялся в Большом театре 1 июня нынешнего года, в Международном день защиты детей. Концерт был организован при поддержке правительства Москвы и Администрации Президента РФ. И на этот раз Дмитрий Хворостовский пригласил выдающихся оперных исполнителей, звезд мировой величины: Ильядара Абдразакова (бас), Динару Алиеву (сопрано), Юлию Мазурову (меццо-сопрано), Стивена Костелло (тенор). В концерте принимал участие Российский национальный оркестр, за дирижерским

пультком — Константин Орбелян. Приветствие участникам и организаторам направил президент России Владимир Путин. Концерт транслировался на огромном плазменном экране, установленном на Театральной площади.

На 10 млн руб., собранных на концерте, помощь получили 22 тяжелобольных ребенка из разных регионов России — Башкортостана, Краснодарского края, Московской, Архангельской, Саратовской, Ярославской, Челябинской, Ульяновской, Нижегородской, Омской, Волгоградской и Новосибирской областей. Оплачены операция и лечение детей с пороками сердца, параличами, тяжелым сколиозом, диабетом, куплены инсулиновые помпы, инвалидные коляски и средства реабилитации.

За весь период существования проекта «Дмитрий Хворостовский и друзья — детям» оплачено лечение 112 подопечных Русфонда на общую сумму 45 611 367 руб.

Дмитрий Хворостовский надеется организовать следующий благотворительный концерт в своем родном городе Красноярск.

Русфонд