



**Алексей Каменский,**  
СПЕЦИАЛЬНЫЙ  
КОРРЕСПОНДЕНТ  
РУСФОНДА



## Карточный долг

Могут ли взять налог с пожертвований на личную карточку

Читательница Русфонда спрашивает: «Мы открыли сбор средств для тяжелобольного ребенка, деньги поступают на дебетовую карту. Подскажите, эти денежные поступления облагаются налогом? Надо отчитываться и подавать декларацию?»

Вопрос читательницы поднимает сразу несколько важных тем. Хотя на первый взгляд кажется простым: по пункту 18.1 статьи 217 Налогового кодекса подарок одного человека другому налогом не облагается, и декларировать такой доход не нужно. Есть исключения: подарок в виде автомобиля, квартиры, акций. Но ведь машину на банковскую карточку не переведешь.

Проблема в одном: перевод может быть и подарком, и способом за что-то расплатиться, и частью мошеннической схемы. Как их различают?

Банк-эмитент видит все, что происходит с деньгами на вашей карточке. И что-то может его насторожить. Например, банки обязаны проверять все операции на сумму от 600 тыс. руб. Но банк не налоговый орган. Его волнуют не доходы владельцев карт, а незаконные операции. В прошлом году ЦБ выпустил рекомендацию, где выделил восемь признаков таких операций. Наличие по крайней мере двух из них — повод насторожиться. Перечислю некоторые: более десяти в день или более 50 в месяц контрагентов-физлиц; более 30 операций с физлицами в день; меньше минуты между зачислением и списанием; отсутствие «обычных» платежей — за коммунальные услуги, интернет и т. д.

Понятно, что у благотворительных сборов обычно есть первые два признака — деньги переводят много разных людей. Значит ли это, что банк проверит все такие сборы?

— Рекомендации ЦБ — это именно рекомендации, советы. Каждый банк сам устанавливает критерии, — говорит вице-президент Ассоциации банков России Алексей Войлуков. — Если клиент вызвал подозрения, банк прежде всего свяжется с ним и попросит пояснить экономический смысл того, что происходит на его карточке.

Благотворительный сбор — вещь понятная. Ссылка на просьбу о помощи в интернете и медицинские документы должны банк удовлетворить. Вопросы к таким сборам возникают у банков крайне редко. Ходили, правда, разговоры, что ЦБ введет контроль за всеми карточными переводами. Но за девять месяцев 2021 года их сумма составила 42,5 трлн руб. Анализ такого гигантского массива данных станет возможен нескоро, уверены участники рынка.

Часто говорят: многочисленные платежи на вашу карту обязательно заметят налоговики. На ведь они не могут ободреть все карточки и выбрать подозрительные. Могут только запросить у банка информацию о конкретной карте. «Налоговики идут не от карты, а от внешней информации», — полагает Войлуков. Могут найти объявление о продаже товаров и сделать запрос об операциях по карте продавца.

Теоретически сбор можно превратить в объект налогообложения, если доказать, что переводы — не подарок, а способ расчета и, возможно, элемент теневой экономики. Ее масштабы в России МВФ оценил пару лет назад в 34%. Это не та ситуация, когда все остальное уже сделано и надо заняться неблагодарной работой по поиску предпринимательства в благотворительных сборах.

Увы, такие сборы — еще и широкое поле для мошенничества. Русфонд много пишет об этом на своем сайте в рубрике «Мародеры». Могут ли банки и налоговики помочь разоблачению?

Судя по всему, нет. Подарок не облагается налогом, на что бы его ни потратили. Если у получателя денег нет медицинских документов, замечает адвокат Александр Князев, он может сослаться на конфиденциальность информации; дескать, все есть, но вам не покажу. А заявление в полицию о мошенничестве может подать никак не банк, а только обманутый жертвователь.

Так что ни банки, ни налоговики, скорее всего, сборам не мешают — ни честным, ни жульническим. Хорошая новость для тех, кто просит помощи, и не очень — для жертвователей. Совет для них: очень хорошо разобраться в ситуации, прежде чем переводить деньги на чью-то карточку. Помогать через известные фонды намного надежнее: они отчитываются о своей работе, а проверяют их куда тщательнее, чем владельцы карточек.

весь сюжет  
rusfond.ru/issues/967

## Ангелину Солдатову ждут на операцию в августе



15 июля на rusfond.ru, в «Б» и в эфире ГТРК «Томск» мы рассказали историю 13-летней Ангелины Солдатовой из Томской области. У девочки сколиоз 4-й, самой тяжелой степени. Искривление прогрессирует, Ангелина страдает от боли в спине и груди.

Ей нужна операция: коррекция деформации позвоночника по щадящей технологии VBT (Vertebral Body Tethering), позволяющей сохранить его подвижность. Рады сообщить: вся необходимая сумма (1 326 428 руб.) собрана. Спасибо, дорогие друзья.

Всего с 15 июля 2019 978 читателей rusfond.ru, «Б», телезрителей программы «Вести-Москва», ГТРК «Томск», «Волгоград-ТРВ», «Алания», «Ярославия», «Саратов», а также 152 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 19 детям на 29 884 567 руб.

полный отчет  
rusfond.ru/sdelano

## Красные счастливые носочки

Пятимесячного Тимошу спасет внутривенное питание

Тимоша Кадельник из Нижнего Новгорода родился с тяжелой патологией: брюшная стенка сформировалась не до конца, и в образовавшуюся расщелину выпали петли кишечника. Но не просто выпали, а еще и перекрутились. Хирурги несколько раз оперировали заворот кишечника, удаляли спайки, большую часть тонкой кишки тоже пришлось удалить. Обычное питание стало невозможным, Тимошу кормят внутривенно. Сейчас малыш находится в московской больнице, он начал набирать вес и расти. Для того чтобы Тимоша оказался дома, его необходимо обеспечить дорогим внутривенным питанием и лекарствами на полгода.

Первые два месяца жизни Тимоша провел в реанимации детской больницы в Нижнем Новгороде. Его маме Ольге сказали, что в реанимацию не пускают.

Она звонила дежурному врачу, а ей отвечали одно и то же: состояние стабильно тяжелое. Никто не обещал, что Тимоша выживет. Одна медсестра пожалела малыша и связала ему красные носочки. В этих носочках он пережил февраль, март и дождался маму.

После рождения Тимоша сам закричал и задышал. Маме дали на него посмотреть, правда издали.

— Я очень боялась увидеть что-то ужасное, — вспоминает Ольга. — Тимошу мне показали как-то боком. Он помещался на одной ладони, а другой акушерка прикрывала его живот.

У малышка оказалась открытая рана на животе, петли кишечника выпали наружу. Его обследовали и диагностировали гастрошизис — тяжелую врожденную патологию, при которой брюшная полость не до конца сформирована, из-за чего внутренние органы остаются открытыми.

— Для меня мир рухнул, — вспоминает Ольга. — Мы с мужем очень хотели этого ребенка. Я reveла неделю, а муж сказал: «Мы справимся».

Врачи тоже как могли поддерживали молодую маму, которая недавно окончила колледж и до самых родов работала на почте, совмещая работу с заочной учебой в университете связи: «Ничего сложного, зашьем дефект — и поедете домой как новенькие».

Только в жизни оказалось все не так просто.

Через два часа после рождения ребенок начал задыхаться. Его срочно перевели в реанимацию детской больницы и подключили к аппарату искусственной вентиляции легких. Для спасения



Тимоше предстоит операция по удлинению кишечника, но прежде он должен окрепнуть и подрасти ФОТО НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

Тимоши была проведена целая серия операций.

В три недели ему вправили петли кишечника в брюшную полость и ушили ее. Однако домой, как обещали маме врачи, он не пошел. После операции шов долго не заживал, а живот стал надуваться, как шар. В марте Тимоше удалили омертвевший участок тонкой кишки и спайки. Для питания и кормления вывели стому.

Состояние малыша было тяжелое, несколько раз ему делали переливание крови. Затем удалили новые спайки, закрыли стому и соединили участки тонкой кишки.

— Мне наконец разрешили приходить к сыну по четвергам на полчаса, — рассказывает Ольга. — Его тонюсенькие ножки утупали по колену в красных носках, и он все время пищал, как

голодный котенок. Смесь из бутылочки практически не усваивалась, но я все равно надеялась, что вот-вот врач скажет: «Мы все исправили, заберите малыша домой». Чуда не случилось.

Из-за недоедания Тимоша плохо рос, не мог держать голову, лежал в кроватке и смотрел в потолок.

К спасению ребенка подключились московские врачи, наладили кормление. В московской больнице Тимоша набрал полкило — настоящий рекорд! Он научился переворачиваться на бок, хлопать ладошкой по подвижным игрушкам и лежать на животе. Недавно мама вывезла его на прогулку, и малыш впервые увидел небо.

— И я впервые почувствовала себя мамой, — улыбается Ольга. — Тимоша стал меня узнавать, смеяться и ма-

хать ручками. А до этого был очень серьезным парнем.

Мальчику предстоит операция по удлинению кишечника. Но еще не скоро — он должен окрепнуть и подрасти. Врачи прямо сейчас готовы выписать Тимошу из больницы, но при условии, что дома его обеспечат внутривенным питанием и лекарствами. Запас всего этого на полгода стоит больше 2 млн руб. У молодой семьи таких денег нет.

Любимое занятие Тимоши в больнице — играть со своим отражением на экране телефона. Он машет кулачками, как боксер на ринге, и улыбается во весь рот, тянет «у-у-у». И даже летом он носит красные вязаные носочки. Мама считает, что они счастливые.

Светлана Иванова,  
Нижегородская область

КАК ПОМОЧЬ  
ДЛЯ СПАСЕНИЯ ТИМОШИ КАДЕЛЬНИКА  
НЕ ХВАТАЕТ 771 321 РУБ.

Хирург Российской детской клинической больницы Юлия Аверьянова (Москва): «У ребенка синдром короткой кишки, состояние после обширной резекции кишечника в результате заворота кишок и некроза тонкой кишки. Тимоша перенес несколько операций, до сих пор плохо набирал вес и развивался. В условиях стационара мы наладили систему парентерального (внутривенного). — Русфонд) питания. Сейчас малыш окреп, начал прибавлять в весе. Тимошу можно выписать при условии, что ему и дома будет обеспечено длительное лечение, необходимое по жизненным показаниям. Для этого требуются лекарства, внутривенное питание и расходные материалы для его введения. Только так Тимоша сможет получать необходимые для роста и развития вещества».

Стоимость внутривенного питания, лекарств и расходных материалов на полгода 2 104 321 руб.

ГБУ «Мосгоргеотрест» внесло 50 тыс. руб. ООО «Ни Хао Партс» — 50 тыс. руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, — еще 1 200 000 руб. Телезрители ГТРК «Нижний Новгород» соберут 33 тыс. руб. Не хватает 771 321 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Тимошу Кадельника, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Тимоши — Ольги Викторовны Пахомовой. 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

## Лечебное послание

В развитии донорства костного мозга в России — новый этап

В июле исполнится год совместному проекту Национального регистра доноров костного мозга (Национального РДКМ) и Почты России по дистанционному рекрутингу доноров. Теперь можно с уверенностью сказать, что потенциальным донором костного мозга, даже не заходя ни в какое медицинское учреждение, может стать любой здоровый житель страны в возрасте от 18 до 45 лет. Это очень просто и совершенно бесплатно для добровольцев. На призыв о помощи и спасении жизни уже откликнулось 11 343 человека из всех российских регионов — медицинских лабораторий есть далеко не во всех населенных пунктах, а почта есть везде.

— Вроде бы идея лежала на поверхности: нет сомнений в важности регистра доноров костного мозга, но от идеи до воплощения — трудный путь, — говорит Анна Андрюшкина, генеральный директор Национального РДКМ.

Работа над проектом началась в сложное время — в разгар борьбы с коронавирусом, когда лаборатории были загружены, а люди лишены раз боялись пойти в клинику. Почта России и Национальный РДКМ внедрили новую практику, позволяющую стать потенциальным донором без посещения учреждений. Решение оказалось простым и изящным: человек, который хочет стать донором, оставляет заявку на сайте rdkm.ru. Ему приходит конверт, где лежат докумен-

ты, которые необходимо заполнить, палочки, которыми нужно поводить у себя за щекой, чтобы собрать образцы буккального эпителия, буклет, инструкция и конверт с обратным адресом. Конверт, как заказное письмо, отправляется в казанскую лабораторию регистра. Там следуют биообразец потенциального донора, результаты передаются в регистр и хранятся, пока не найдется пациент, которому подходит этот донор.

— О наших первых победах говорит география отправок: мы видим, что по почте в регистр вступают люди из всех регионов, из самых отдаленных населенных пунктов, где нет лабораторий для сдачи крови, — рассказывает Раиса Ирз, руководитель департамента корпоративной социальной ответственности Почты России.

Всего за год поступило более 11 тыс. заявок от желающих стать потенциальными донорами. Лаборатория в Казани получила уже около 5 тыс. конвертов с собранным биоматериалом — это около 41% от общего числа писем, которые почта отправила добровольцам.

— Мы стали первыми, кто запустил подобный проект в России, — объясняет Раиса Ирз. — Нам пришлось решить много технических и юридических вопросов — изучить законодательство, подобрать упаковку для палочек и протестировать всю цепочку пересылки, чтобы собранный биоматериал был пригоден для типирования. В процессе работы мы усовершен-

ствовали аналитику движения писем. В результате у коллег из Национального РДКМ появилась возможность точечно присылать напоминания людям, которые не забрали конверты на почте или задерживаются с их отправкой.

— Мы видим отклик не только в крупных регионах, и это радует: даже один образец, полученный по почте с Чукотки, для конкретного пациента может оказаться спасением. Да, больше половины добровольцев, чтобы попасть в Национальный РДКМ, традиционно сдают для генотипирования образец крови, но и буккальный эпителий стремительно набирает обороты, — отмечает Анна Андрюшкина. — В 2022 году мы получили 12 124 образца: 6488 пробирок с кровью (53,5%) и 5636 палочек с буккальным эпителием (46,5%).

Для желающих стать потенциальными донорами отправка писем бесплатна — ее оплачивает Почта России. Передача 11 тыс. конвертов, она фактически пожертвовала Национальному РДКМ больше 2,5 млн руб.

Сотрудники Почты России признаются, что вдохновлены идеей этого проекта и верят, что он может в корне изменить ситуацию с донорством костного мозга в России.

Оксана Пашина,  
корреспондент Русфонда

весь сюжет  
rusfond.ru/issues/968

## Из свежей почты

Ясмин Бисенова, 5 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 177 070 руб.

Внимание! Цена лечения 201 070 руб.

Телезрители ГТРК «Оренбург» соберут 24 тыс. руб.

Дочка родилась раньше срока, слабойкой. Анальзиы показали, что у нее сильно повышен уровень билирубина в крови. Это привело к поражению центральной нервной системы. Ясмин отставала в развитии, в полгода еле голову держала, мышцы были сильно скованны. Заметный сдвиг произошел после трех курсов лечения в московском Институте медтехнологий (ИМТ). Один курс оплатили сами, дальше помогли благотворители. И дочка заговорила, начала ходить — понемногу, шатко, зато сама, — считает до ста и читает по слогам. Лечение нужно продолжать, но у нас нет денег, помогите! Гульнара Бисенова, Оренбургская область

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Лечение необходимо продолжать — нужно добиться нормализации тонуса мышц, улучшения мелкой моторики и координации движений».

Хайруллах Умиев, 7 месяцев, деформация черепа, требуется лечение специальными шлемами-ортезами. 182 070 руб.

Внимание! Цена лечения 201 070 руб.

Телезрители ГТРК «Троицкий» соберут 19 тыс. руб.

Когда сыну было два месяца, я заметила, что у него лоб становится выпуклым, выдается вперед. Я очень беспокоилась, повезла Хайруллаха в город к нейрохирургу. Оказалось, преждевременно срослись кости черепа, нужна срочная операция. Ее успешно провели по госквоте в московской клинике. Но теперь сыну нужно больше полугода носить специально изготовленный шлем, чтобы поддержать правильную форму черепа. Эти шлемы очень дорогие, из бюджета их не оплачивают, и нам оплату не осялить. Халима Мусаева, Чеченская Республика

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Хайруллаху необходима послеоперационная коррекция формы черепа при помощи краниальных ортезов (шлемов). Это обеспечит анатомически правильное формирование головы ребенка».

Тая Беднякова, 5 лет, врожденная деформация обеих стоп, требуется лечение. 222 430 руб.

Внимание! Цена лечения 343 430 руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, внесла 100 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Саратов» соберут 21 тыс. руб.

У Таи с рождения обе ножки были искривлены, стопы подвернуты внутрь. С первого месяца дочку начали лечить: гипсовали стопы, затем сделали операцию на сухожилиях и надели ортопедические ботиночки. Стопы выправили, но последнее время они опять стали подворачиваться. Тая жалуется на боль в ногах при ходьбе, полной опоры на ступню нет, пяточки приподняты. Мы обратились к опытному ярославскому ортопеду — доктору Вавилову. Он диагностировал рецидив и готов провести хирургическое лечение. Но оплатить его я не в силах — троих детей воспитываю одна. Прошу вашей поддержки. Екатерина Топилина, Саратовская область

Травматолог-ортопед ООО «Клиника Константа» Максим Вавилов (Ярославль): «Тае требуется хирургическое лечение: курс гипсования и операция — перемещение передней большеберцовой мышцы на клиновидную кость, задний, локальный и медиальный релизы с двух сторон».

Даша Лысенко, 7 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоскопичная операция. 222 875 руб.

Внимание! Цена операции 351 875 руб.

ГБУ «Мосгоргеотрест» внесло 50 тыс. руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, — 50 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Томск» соберут 29 тыс. руб.

Порок сердца — дефект межпредсердной перегородки — у Дашы выявили в три месяца. Кардиологи взяли ее под наблюдение, надеялись, что дефект сам собой закроется. Два года назад обследование показало, что дефект немного уменьшился. Дочка пошла в школу, начала заниматься танцами и спортом. А потом переболела коронавирусом и заметно ослабла, быстро уставала, побледила, появилась одышка, плоховато, начала синеть кожа над верхней губой. Оказалось, дефект увеличился. Врачи говорят, что нужно срочно оперировать, есть риск сердечной недостаточности. Но операция нам не оплатить. Помогите! Вера Лысенко, Томская область

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктории Савченко (Томск): «Даше требуется эндоскопичное закрытие дефекта межпредсердной перегородки окклюдером. После щадящей операции дочка быстро восстановится и окрепнет».

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

Почта за неделю 15.07.22 — 21.07.22

ПОЛУЧЕНО ПИСЕМ — 75  
ПРИНЯТО В РАБОТУ — 42

ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — 7  
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — 2

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 155 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 17,882 млрд руб. В 2022 году (на 21 июля) собрано 820 154 835 руб., помощь получили 743 ребенка. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, входит в реестр СО НКО — исполнителей общественно полезных услуг. В декабре 2021 года Русфонд получил грант в конкурсе «Москва — добрый город» на привлечение москвичей в Национальный РДКМ, а в январе 2022 года выиграл президентский грант на организацию поиска доноров костного мозга для 200 больных. 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