

Анастасия Бачинская,

КОРРЕСПОНДЕНТ
КРЫМСКОГО БЮРО
РУСФОНДА

Диагноз: беженцы

Кто в Крыму оплатит лечение переселенцев с Украины?

За время работы Русфонда в Крыму мы многократно сталкивались с типичной проблемой семей, переехавших с Украины в Крым: детям отказывали в медицинской помощи. И дело не в сложности диагнозов, а в отсутствии полиса обязательного медицинского страхования (ОМС). Средств на платное лечение у большинства родителей нет.

Уже два года Крым адаптируется к российской действительности, в том числе к организации здравоохранения. Жители обзавелись полисами ОМС, прикрепилась к поликлиникам. Но дело в том, что ОМС доступно не всем. И в Крыму этих «не всех» довольно много. Как правило, это переселенцы с юго-востока Украины. Они не являются беженцами в юридическом смысле. Но если рассуждать по-человечески, то они именно беженцы, поскольку бежали от войны и хаоса.

Как нам пояснили в территориальном фонде ОМС Республики Крым, для того чтобы получить полис ОМС, не обязательно быть гражданином РФ. Полисы выдают иностранцам, имеющим удостоверение беженца, или свидетельство о рассмотрении ходатайства о признании беженцем, или свидетельство о предоставлении временного убежища на территории России. Жителей с таким статусом в Крыму не так уж много, тем более детей: за последние два года лицам до 18 лет, получившим временное убежище на территории РФ, было выдано всего 125 полисов ОМС. Иностранцам, которые беженцами не признаны, для получения полиса необходим вид на жительство или разрешение на временное проживание. С мая 2014 года иностранным гражданам в Крыму выдано 13 795 полисов ОМС, из них 2246 — гражданам Украины, в том числе 1407 детей.

В крымском Минздраве к вопросу оказания помощи иностранцам без полиса ОМС относятся спокойно и особой проблемы не видят. Существуют нормативно-правовые документы, на которые можно опираться в работе. Неотложная помощь оказывается бесплатно. Руководитель департамента организации медицинской помощи Оксана Козуб поясняет: «Несколько неоднозначна картина развития платных услуг в государственных медицинских учреждениях. В одних больницах пациентам могут оплатить услугу, в других еще нет. В республиканской детской клинической больнице и в большинстве районных больниц платные услуги оказываются с первого квартала 2015 года».

Действительно, когда был объявлен сбор на операцию для первого ребенка-беженца, клиника больше месяца не могла выставить счет, потому что сотрудники просто не знали, как правильно его оформить. Теперь с этим проблем нет. Но проблема с тем, что все-таки должен оплачивать лечение ребенка — бюджет, страховая компания или родители, — остается. В отчаянных ситуациях на помощь приходят благотворительные фонды.

Мария бежала из Горловки, когда там стало опасно. У ее дочки Василисы тяжелое поражение суставов, необходимо обследование и лечение. Будь у Василисы полис ОМС, ее бы лечили бесплатно. Но полиса нет. И денег у родителей тоже нет.

У трехлетнего Дениса врожденная аномалия почек. Его семья тоже переехала в Крым, спасаясь от войны. Болезнь у мальчика обострилась, почки могли отказать в любой момент. Но у Дениса не было полиса ОМС, а у его родителей — возможности оплатить операцию.

Родители Виолетты переехали в Симферополь еще до событий 2014 года. Девочке из-за обострения хронической болезни почек в 2015 году понадобилась госпитализация. Но полиса ОМС у Василисы не было: ее родители находились в процессе оформления разрешения на временное проживание.

Марина с дочкой Настей перебрались из Горловки в Крым. Жили как граждане Украины по миграционной карте. У Насти образовалась паховая грыжа, которую нужно было как можно скорее прооперировать. Закон не позволяет медикам взять Настю на плановую операцию. А уровень доходов Настиной мамы не позволяет оплатить счет клиники.

Лечение этих детей оплатил Русфонд. Можно, конечно, сказать, что их родители сами виноваты: дескать, нужно было вовремя оформлять документы. Но процесс оформления, как правило, длительный и сложный. А помощи детям нужна здесь и сейчас.

Лекарства для Алеши Адушева оплачены



18 марта в „Ъ“, на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Бир» мы рассказали историю пятилетнего Алеши Адушева из Биробиджана («Кто-то из ста девяти»), Виктора Костюковски. У мальчика злокачественная опухоль — нейробластома

и миелиодиспластический синдром, предрасполагающее состояние. Алеше необходима трансплантация костного мозга. Для предотвращения инфекционных осложнений понадобятся эффективные препараты, которые не покрываются госквотой. **Рядом сообщить: вся необходимая сумма для покупки лекарств (517 380 руб.) собрана. Ольга, мама Алеши, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.**

Всего с 18 марта 104 259 читателей rusfond.ru, «Ъ», телезрителей «Первого канала», ГТРК «Бир», «Алтай», «Владимир», «Кузбасс», «Чувашия», «Удмуртия», «Псков», а также 148 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 20 детям на 19 391 280 руб.

полный отчет
rusfond.ru/sdelano

Право на улыбку

Двухлетнюю Карину Чибизову спасет операция



У Карины врожденный лицевой паралич с правой стороны. Когда она плачет или смеется, половина лица остается неподвижной. Правый глаз не моргает и закрывается, только когда девочка лежит и мышцы лица расслабляются. Из-за этого глаз постоянно воспаляется. Ярославские хирурги готовы провести девочке серию операций, которые помогут восстановить мимику и исправить дефект лица. Но лечение это сложное и дорогое.

Хотя считается, что вторые роды проходят легко, для Оксаны, мамы Карины, они стали настоящим кошмаром. Родовая деятельность была слабой. Кесарево сечение врачи делать отказывались, ждали, когда придет заведующая. Через 12 часов заведующая Оксану осматрела и сказала: «Рожа сама». Но девочка показывалась на свет не торопилась, и тогда врачи начали буквально выдавливать ее.

Вид новорожденной испугал даже опытных акушеров: вся синяя, тельце в нескольких местах перетянато пуповиной, как медицинским жгутом. Девочка не дышала. Врачи обливали ее холодной водой — горячую в роддоме на лето отключили. Но малышка поначалу даже не писнула, лишь через пару минут жалобно заплакала.

— Что с ней? — спросила мама.
— Все нормально. Ключица немного сломана и... — тут врачи замолчали.

О чем молчали врачи, Оксана узнала на следующий день, когда Карину принесли в палату. Девочка кричала и морщилась от боли, при этом правая половина ее лица словно окаменела и глаз не закрывался — как у сломанной куклы.

Из роддома Оксану и Карину выписали через неделю с диагнозом «парез лицевого нерва (нарушение двигательной активности мимических мышц)» — Русфонд), перелом ключицы, кривошея, родовая травма позвоночника».

Родители обратились в Воронежскую областную детскую клиническую больницу. Здесь девочку обследовали тщательно и заменили первоначальный диагноз более тяжелым: лицевой паралич справа». Это означало полную неподвижность мимических мышц. Карину выписали под наблюдение невролога, каждые три месяца ее госпитализировали, проводили лечение: уко-

лы, парафин на шейно-воротниковую зону, физиопроцедуры. Но толку от такого лечения не было никакого. Правый глаз у Карины по-прежнему не закрывался, а когда девочка плакала, рот кривился в одну сторону. Карина не могла моргать, открытый глаз постоянно воспалялся, начиналось нагноение. За ночь девочка расчесывала большой глаз до крови. Оксана каждый вечер бинтовала пальчики, чтобы Карина не могла во сне царапать лицо.

Когда девочке исполнился год, начали проводить курсы лазерной терапии. Врачи отметили, что с правой стороны лица появилась двигательная активность, мышцы ожили, большой глаз начал закрываться. Однако эффект быстро пропал.

Полгода назад к лечению подключили врача-логопеда. Она делала Карине массаж языка и правой щеки.

Но прошлой осенью врачи признались Оксане, что больше ничего для Карины сделать нельзя.

Каждую ночь Карина вскакивает и начинает плакать.

— Что болит? — спрашивает Оксана дочку.

Но Карина объяснить ничего не может, только плачет и трет большой глаз кулачками.

Мама заворачивает дочку в плед, Карина долго мнет его руками, прикладывает к шее, натягивает на лицо и засыпает. Этот плед для Карины — луч-

Правый глаз у Карины не закрывался, а когда девочка плакала, рот кривился в одну сторону. Карина не могла моргать, и открытый глаз постоянно воспалялся

шее лекарство и любимая игрушка. Она с ним спит, завтракает, чистит зубы, ходит в гости и в детский сад. Когда мама его стирает, Карина садится около стиральной машинки и ждет, когда снова можно будет укутаться.

В октябре прошлого года Чибизовы всей семьей поехали на консультацию к доктору Михаилу Новикову в ярославскую клинику «Константа». Врач сказал, что консервативное лечение Карине не поможет. Для восстановления подвижности правой половины лица ей нужна сложная микрохирургическая операция. Но операция стоит дорого, государство такое лечение не оплачивает. А для семьи Чибизовых сумма счета просто фантастическая. Папа Карины — военнослужащий, старший сержант стрелковой воинской части. Оксана — медсестра в детском саду. Их скромный зарплат едва хватает на четверых — старший сын Чибизовых учится в первом классе.

Для счастья маленькой девочке нужно совсем немного: чтобы умельцы доктора подарили ей возможность улыбаться и свободно выражать свои эмоции.

Светлана Иванова,
Воронежская область

КАК ПОМОЧЬ

ДЛЯ СПАСЕНИЯ КАРИНЫ ЧИБИЗОВОЙ НЕ ХВАТАЕТ 488 ТЫС. РУБ.

Руководитель ЗАО «Современные медицинские технологии. Клиника Константа» Юрий Филимендинов (Ярославль): «У Карины врожденный лицевой паралич справа. Мышцы лица у девочки не сокращаются, несоблюдается складка глаз. Правое веко смыкается не до конца, из-за этого девочка подвержена частым глазным инфекциям. Уже развиваются асимметрии лица: внешний угол правого глаза опускается. Если не начать лечение Карины немедленно, то со временем асимметрия станет заметной, начнется неконтролируемое слезо- и слюноотделение, возникнут психологические проблемы, связанные с внешним видом. Карине может помочь только микрохирургическое лечение. В два этапа мы планируем пересадить часть стройной мышцы бедра — заменить парализованные мышцы лица собственным трансплантатом. После проведенного лечения мимика у Карины восстановится».

Клиника выставила счет на 710 тыс. руб. Группа компаний «Детский мир» внесет 150 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Воронеж» соберут 72 тыс. руб. Не хватает 488 тыс. руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Карину Чибизову, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Карины — Оксаны Сергеевны Чибизовой. Все необходимые реквизиты есть в Русфонде. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карты или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа ([подробности на rusfond.ru](http://rusfond.ru)).

Экспертная группа Русфонда

Упражнение на вычитание

Как вернуть налог за благотворительность

ИНФОРМБЮРО

Уважаемый Русфонд, подскажите, пожалуйста, по поводу налогового вычета. В прошлом году несколько раз делал пожертвования разным детям на расчетный счет вашего фонда. И хотел бы включить эти суммы в налоговую декларацию за прошлый год для налогового вычета. Могу ли я использовать размещенный на вашем сайте договор публичной оферты о добровольном пожертвовании в качестве подтверждения для налоговой инспекции? Есть ли у вас подобный опыт?

СЕРГЕЙ БАБУШКИН,
читатель Русфонда

Сергей, большое спасибо за письмо. Действительно, в соответствии с п. 1 ст. 219 Налогового кодекса РФ при определении налогообложения доходов налогоплательщик имеет право на получение социального налогового вычета в размере 13% от суммы доходов, перечисленных налогоплательщиком в виде пожертвований благотворительным организациям. Сумма вычета определяется исходя из фактически произведенных расходов, но не более 25% суммы дохода, полученного в налоговый

период и подлежащего налогообложению. Вычет можно оформить при подаче декларации за тот год, в котором были произведены расходы. Но право на социальный вычет и возврат уплаченного налога сохраняется за налогоплательщиком в течение трех лет с момента уплаты НДФЛ по итогам года, в котором были произведены расходы на благотворительность.

Вычеты предоставляются только из доходов, облагаемых по ставке 13%, и только налоговыми резидентами РФ. По результатам подачи декларации налоговый орган в течение трех месяцев осуществляет камеральную проверку и принимает решение о предоставлении социального вычета и возврате соответствующей суммы.

Далее территориальный орган Федерального казначейства возвращает излишне уплаченный налог на счет налогоплательщика, уведомив налогового инспекцию о дате возврата и сумме. Налоговая инспекция, в свою очередь, сообщает жертвователю о возврате налогового вычета.

Точного списка документов для получения налогового вычета нет — многое зависит от конкретной налоговой инспекции. Мы рекомендуем, поми-

мо заполненной налоговой декларации (по форме 3-НДФЛ), справки с места работы (по форме 2-НДФЛ) и копий документов, подтверждающих пожертвование (квитанция к приходным кассовым ордерам, платежные поручения, банковские выписки и т. п.), представить еще документы, подтверждающие статус благотворительной организации, в которую было сделано пожертвование (например, учредительные документы), а также договоры (соглашения) на оказание благотворительной помощи. В данном случае это учредительные документы Русфонда и тот самый договор, о котором спрашивает наш читатель (публичная оферта о добровольном пожертвовании).

То есть наш ответ: да, можно использовать договор, опубликованный на rusfond.ru.

У нас большая просьба к вам, Сергей, и к другим нашим читателям: если при оформлении налогового вычета у вас возникнут трудности, пожалуйста, сообщите о них. Мы доведем эту информацию до сведения властей. Как и вам, нам хочется, чтобы процедура получения налогового вычета была максимально простой и удобной.

Ваш Русфонд

Из свежей почты

Максим Шайхутдинов, 9 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 114 620 руб.

Внимание! Цена лечения 199 620 руб.

Компания METRO Cash & Carry внесет 50 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Лотос» соберут 35 тыс. руб.

При появлении на свет ребенок получил травму, у него случилось кровоизлияние в мозг. С первых дней мы постоянно занимаемся лечением Максима, но до сих пор он не сидит, не ходит и не говорит. Его мучают гиперкинезы (навязчивые движения). — Русфонд), руки не действуют, нет шагового рефлекса. Лечение Максима — это долгий и тяжелый труд, но я не теряю надежды. Я одна воспитываю сына, работать не могу, алиментов нет. Максима берет на лечение Институт медтехнологий (ИМТ), а я не в силах оплатить счет. Помогите! Татьяна Шайхутдинова, Астраханская область. **Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва):** «Максима необходимо госпитализировать. Надо снизить патологический тонус мышц, увеличить двигательную активность, развить моторные функции и речь».

Ваня Афанасьев, 9 лет, сахарный диабет 1-го типа, требуются расходные материалы к инсулиновой помпе. 101 157 руб.

Внимание! Цена расходных материалов

на полтора года 136 157 руб.

Телезрители ГТРК «Славия» соберут 35 тыс. руб.

В три года сына госпитализировали с подозрением на диабет. Уровень сахара превышал норму в семь раз! С тех пор Ване требуются ежедневные инъекции инсулина. Сначала вводили гормон с помощью шприц-ручек. Но скачки сахара не прекращались. В 2013 году Ване благодаря помощи Русфонда установили помпу. Большое вам спасибо! Уровень сахара нормализовался, Ваня живет жизнью обычного ребенка. Но расходные материалы подходят к концу. У нашей семьи нет денег на новые. Пожалуйста, помогите нам! Дарья Панова, Новгородская область.

Эндокринолог Областной детской клинической больницы Нина Кудрявцева (Великий Новгород): «У Вани тяжелое течение сахарного диабета. Помповая инсулинотерапия компенсировала болезнь, предотвратила осложнения. Необходимо продолжить данный вид лечения».

Никита Тугашев, 14 лет, недоразвитие ключиц и черепа, непрорезавшиеся коренные зубы, требуется ортодонтическое лечение. 173 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 300 тыс. руб.

Общество помощи русским детям (СПИД)

внесет 75 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Калининград»

соберут 52 тыс. руб.

Сын родился с недоразвитыми ключицами, родничок у него до шести лет не закрывался. Потом начались проблемы с зубами — молочные зубы не выпадали. Снимки показывали, что зачатки коренных зубов есть, но молочные не дают им расти. Мы обратились в Центр челюстно-лицевой хирургии. Здесь Никите поставили диагноз и начали лечение. По квоте сделали уже три операции. Сейчас на обе челюсти нужно установить несъемные аппараты. На это лечение квот нет, а нам платить нечем. Помогите! Оксана Туашева, Калининградская область. **Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва):** «Нужно продолжить ортодонтическое лечение в сочетании с хирургическим. Прогноз благоприятный».

Вероника Малыгина, 13 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 272 750 руб.

Внимание! Цена операции 333 750 руб.

Телезрители ГТРК «Ямал» соберут 61 000 руб.

Вероника родилась слабойкой, часто болела. Я надеялась, что дочь «перерастет» свои болезни и окрепнет. Когда она решила заняться танцами, понадобилась медицинская справка. И мы начали обследование. Состояние сердца дочки насторожило врача, он направил нас к кардиологу. У Вероники выявили врожденный дефект межпредсердной перегородки. Бежать, прыгать, танцевать — нельзя категорически! Врачи сказали, что поможет только операция. Томские кардиохирурги готовы закрыть дефект щадяще, без тяжелого наркоза. Но с оплатой операции мне не справиться. Я одна воспитываю двух дочерей, работаю на шахте и получаю пенсию по потере кормильца. Помогите нам! Элла Малыгина, Ямало-Ненецкий АО. **Детский кардиолог НИИ кардиологии кандидат медицинских наук Виктория Савченко (Томск):** «Веронике требуется эндоваскулярное закрытие дефекта межпредсердной перегородки. После щадящей операции девочка быстро восстановится».

Реквизиты для помощи есть в фонде. Возможны электронные пожертвования ([подробности на rusfond.ru](http://rusfond.ru)).

Почта за неделю 18.03.16–24.03.16

ПОЛУЧЕНО ПРОСЬБУ — **62**
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **51**
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **11**
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — **5**



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

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ НЕ ЗАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

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 «Первого канала», в социальных сетях Facebook, «ВКонтакте» и «Одноклассники», 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](http://rusfond.ru)). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям и телезрителям затея понравилась: всего собрано свыше 7,8 млрд руб. В 2016 году (на 24 марта) собрано 337 765 678 руб., помогло получить 481 ребенок. 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 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.