



**Сергей Амбиндер,**

ГЕНЕРАЛЬНЫЙ  
ДИРЕКТОР  
РУСФОНДА



## Был месяц май

Исполнилось 20 лет сайту Русфонда rusfond.ru

Сегодня rusfond.ru — один из крупнейших интернет-фандрайзеров России (762 млн руб. в 2020 году) и мощный агрегатор наших публикаций в 146 дружественных СМИ страны. Как это было, с чего все началось и к чему привело.

Стоял 2000 год, мы только что провели «Курск» — акцию для читателей „Б“ в помощь семьям погибших подводников, акцию, от которой гудела вся страна. Президент Русфонда Лев Амбиндер рассказывал об этом на конференции, организованной российскими представительствами фондов Форда и Сороса. Там к нему подошел Вячеслав Бахмин из Института «Открытое общество» и предложил грант на создание сайта «такого эффективного газетного проекта». Так началась история rusfond.ru: один фонд дал \$20 тыс. на год, другой — \$21 тыс. И нас поддержала компания «Интеррос». Остальное вложил родной „Б“. Мы тогда еще не думали, что потребуется обзавестись юридическим лицом и расчетным счетом, чтобы получить гранты. С основания Русфонда в 1996 году в ходу был принцип «деньги через нас не ходят». Строго говоря, со счета в банке и начался знакомый сегодня миллионам россиян Русфонд.

Пока мы обзаводились расчетным счетом, наступил месяц май 2001 года. Так 20 лет назад rusfond.ru увидел свет.

Исторически сайт начинался как зеркало бумажной полосы в „Б“. На самом деле вскоре выяснилось, что это только отчасти правда. Мы знали, что у „Б“ калиброванная аудитория. У сайта она оказалась разнородной: к нам шли бизнесмены и министры, интеллигенция, рабочие, крестьяне, пионеры и пенсионеры — все срезы общества. Когда число посетителей rusfond.ru перевалило за 200 в сутки, мы научились планировать сборы. Родилась методика оценки эффективности: сколько дней держат письмо на сайте будет в аккурат, какие фотографии пользуются популярностью, какие сборы сайту по силам и какие диагнозы трогают душу, а какие не очень. В результате в 2007 году сайт впервые — и уже навсегда — привлек больше жертвователей, чем печатные страницы в „Б“. А в 2008 году аудитория rusfond.ru обошла читателей „Б“ и в сборах — и тоже навсегда. В 2009 году мы стали создавать региональные бюро, подключать местные телестанции, печатные и интернет-СМИ — и все эти новые сюжеты публиковать на rusfond.ru. Это позволило привлечь как новый трафик на сайт, так и новых жертвователей: зрителей и читателей.

Сегодня наш сайт выступает в двух ипостасях: во-первых, это самостоятельная сборочная площадка, а во-вторых, агрегатор всех наших публикаций в дружественных СМИ. Лучший пример эффективности такой коллаборации — акции Русфонда на «Первом канале». Это была колоссальная совместная работа: во время и после сюжета зрители отправляли эсмэски, на сайте крутился счетчик, показывая каждые 30 секунд, сколько собрано на данный момент. И когда набиралась достаточная для закрытия очередной просьбы сумма, на сайте появлялась еще одна фотография — еще одно письмо о больном ребенке, которому вы помогли. Шли десятки миллионов рублей, мы публиковали письма пачками — такова была мощь этой сборочной площадки «Первого». В лучшие дни это были «иконкасы» на 50 и более детшек. Мы сидели в фонде до часу, до двух ночи и выставляли, выставляли письма. Пока вы даете деньги — мы работаем. Счастливым было время: 11 октября 2011 года, в день старта проекта «Русфонд на „Первом“», у нас «лег» сайт! И он «лег» не только у нас — «лег» сайт и у ИД «Коммерсантъ»: такова была нагрузка на линии, так откликнулись миллионы сограждан — количество желающих помочь насчитывало до 150 тыс. в секунду. Люди, идя на rusfond.ru за дополнительной информацией, не только помогали детям, многие еще и понимали, как самим обратиться за помощью к нам. У Русфонда резко выросла почта, да и коллектив утроился — появились новые экспертные группы для подготовки писем. А принципы остались те же: вложился — спас, исчерпывающая помощь на каждую публикацию.

Одно из последних новшеств команды сайта — мобильные приложения. Это тот же сайт, только прямо у вас в кармане. Наши мобильные приложения уже удостоены премий Рунета, «Золотой кот» Ассоциации фандрайзеров и Digital Communications Awards. За 2020 год они собрали 88,8 млн руб.

Дорогие друзья! Многие из вас с нами уже 20 лет, другие пришли совсем недавно. Спасибо всем! Спасибо, что спасаете больных детей! Будьте здоровы и по возможности счастливы!

## Есть эндопротез у Кати Ахремюк



21 мая на rusfond.ru, в „Б“ и в эфире программы «Вести-Москва» мы рассказали историю 12-летней Кати из Хакасии. У нее остеосаркома левой большеберцовой кости, опухоль разлеза часть кости под коленом. Хирурги установят эндопротез коленного сустава — только так можно сохранить девочке ногу. Рады сообщить: вся необходимая сумма (3 320 234 руб.) собрана. Спасибо, дорогие друзья.

Всего с 21 мая 24 805 читателей rusfond.ru, в „Б“, телезрителей программы «Вести-Москва», ГТРК «Курган», «Поморье», «Калуга», «Мурман», а также 140 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 28 детям на 20 909 755 руб.

полный отчет  
rusfond.ru/sdelano

# Танец с прямой спиной

Дашу Фролову спасет операция на позвоночнике



Пятнадцатилетняя Даша живет с мамой, папой и младшим братом в Ульяновске. У девочки прогрессирующий груднопоясничный сколиоз 4-й степени, с каждым днем ей все труднее двигаться. Помочь Даше может московский хирург Сергей Колесов, который проводит динамическую коррекцию подобных дефектов с использованием инновационной технологии VBT (Vertebral Body Tethering). Операцию нужно сделать срочно, но государство ее не оплачивает. Необходима наша помощь — родители Даши сами с оплатой не справятся.

У невысокой и стройной Даши Фроловой длинные волосы, прикрывающие спину. Она специально их отстригла, чтобы чужие люди не обращали внимания на выпирающую правую лопатку и не задавали лишних вопросов. Энергичная и открытая девочка очень внимательно на выпирающую правую лопатку и не задавала лишних вопросов. Энергичная и открытая девочка очень внимательно на выпирающую правую лопатку и не задавала лишних вопросов.

«Как раньше» означает много движения, общения, танцев. «Как раньше» означает жить без жесткого корсета. «Как раньше» — это прямая спина и легкое дыхание, много физических сил. До 13 лет Даша не жаловалась на здоровье, рассказывает ее мама Татьяна. Занималась танцами с трех лет — эстрадными и народными. Ходила на факультатив по легкой атлетике.

«Единственное, что заболело дочку, когда она начала много заниматься, — появление отдышки», — говорит Татьяна.

Два года назад на школьном медосмотре врач сказал, что у девочки маленький объем легких по сравнению со сверстниками. В больнице, куда Фроловы сразу же обратились, Даше сделали рентген.

«Мы обидели: оказалось, у дочки груднопоясничный сколиоз 3-й степени, позвоночник в виде английской буквы S», — вспоминает Татьяна.

## Ген, проснись

Новый тип лекарств может победить врожденные заболевания, считавшиеся неизлечимыми

Кажется, если болезнь вызвал бракованный ген, то для радикального излечения его обязательно надо «починить». Но нет: гены можно заставить замолчать или, наоборот, активнее самовыражаться, гораздо более простым способом, не вмешиваясь в их устройство. Этот способ может дать надежду на выздоровление при многих врожденных заболеваниях, например при муковисцидозе. Недавно за возможность участвовать в таких работах Eli Lilly, одна из компаний «большой фармы», объявила записать \$1,25 млрд.

О сделке, которую российские СМИ почти не заметили, было объявлено 11 мая. Ее участники — Eli Lilly и неособо известная британская компания MiNA Therapeutics, которая за 13 лет своего существования не создала ни одного лекарства. Из тех, что в разработке, лишь препарат против рака печени добрался до первой фазы клинических исследований. Но для исследовательских фармкомпаний это обычная история, они смотрят в будущее.

И будущее почти наступило. Eli Lilly решила, что MiNA достаточно продвинулась, и заключила с ней договор о совместных разработках. Lilly берет пять заболеваний, а лекарства

Ортопед прописал массаж, бассейн, лечебную физкультуру и физиотерапию. Эстрадные танцы с элементами гимнастики и легкую атлетику пришлось бросить — врачи разрешили оставить только занятия народными танцами, где нет нагрузки на спину. Пришлось надеть жесткий корсет.

«Корсет Даша в первый год после постановки диагноза практически не снимала, спала в нем — у нее даже гематомы по телу пошли», — рассказывает Татьяна. Однако консервативное лечение ее не помогло — наоборот, состояние девочки ухудшилось: сколиоз не только не останавливается, он достиг уже 4-й степени. Сейчас Даше тяжело долго сидеть — затекает спина. Прогулка становится испытанием — девочка гораздо быстрее, чем раньше, устает от ходьбы.

После очередного обследования, которое показало ухудшение, ульяновские врачи вынесли вердикт: Даше нужна операция. Посоветовали родителям искать помощь самостоятельно, направления никуда не дали. Наткнувшись в интернете на хорошие отзывы, Татьяна вышла на профессора Сергея Колесова, заведующего отделением патологии позвоночника Национального медицинского исследовательского центра (НМИЦ) травматологии и ортопедии имени Н.Н. Приорова (Москва). На консультации хирург сказал, что операция необходима срочно. Жест-

КАК ПОМОЧЬ ДАШЕ СПАСЕНИЯ ДАША ФРОЛОВОЙ НЕ ХВАТАЕТ 739 980 РУБ.

Заведующий отделением патологии позвоночника НМИЦ травматологии и ортопедии имени Н.Н. Приорова Сергей Колесов (Москва): «Деформация у Даши быстро прогрессирует, это может привести к развитию неврологических осложнений, сердечно-сосудистой и легочной недостаточности. Чтобы устранить искривление, мы используем новую технологию VBT. Она позволяет корректировать деформацию в процессе роста костей благодаря натяжению закрепленного на позвоночнике гибкого шнура — корда. Данный метод является более щадящим и поможет избежать дальнейшего вмешательства. Операция сохранит подвижность позвоночника, улучшит качество жизни девочки».

Стоимость операции 1 220 980 руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, внесла 450 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Волга» соберут 31 тыс. руб. Не хватает 739 980 руб. Дорогие друзья! Если вы решили спасти Дашу Фролову, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Даши — Татьяны Сергеевны Фроловой. 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

Консервативное лечение Даше не помогло  
ФОТО НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

кая металлоконструкция на позвоночник Даше противопоказана, потому что костям девочки не хватает кальция, у нее слабые мышцы спины. Нужна операция с помощью щадящей спину технологии VBT, которая будет корректировать рост костей при помощи тросика из прочного, но гибкого материала и специальных медицинских шурупов.

Даша знает, что ей предстоит двухэтапная операция: сначала на поясничном отделе, затем — на грудном. Знает, что потребуются непростая реабилитация и придется на время забыть о танцах. Однако она готова.

«Я уже достаточно взрослая, чтобы осознавать важность и необходимость такого лечения», — говорит девочка. — Принимаю, что без операции мне будет только хуже».

Сейчас Даша изо всех сил мысленно рисует себе жизнь после выздоровления. Она вдохновенно рассказывает о танцах разных народов, которые ей довелось исполнять, о красивых нарядах, которые ждут ее в костюмерной: — Мечтаю, как буду жить, как буду танцевать с прямой спиной!

Мы поможем, и пусть у Даши все получится.  
Наталья Волкова,  
Ульяновская область

## Из свежей почты

Максим Марич, 10 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 175 498 руб.

Внимание! Цена лечения 197 498 руб.  
Телезрители ГТРК «Волгоград-ТРВ» соберут 22 тыс. руб.

С самого рождения Максим отставал в развитии, но врачи в этом патологии не видели. Когда сыну было восемь месяцев, скоропостижно умер его папа, мы переехали в другой регион. Новый педиатр поставил Максиму диагноз ДЦП. Мы сразу начали лечение. В итоге сын окреп, в три года начал ходить, но до сих пор походка неуверенная. Также у Макса плохо развита речь и мелкая моторика — он с трудом берет мелкие предметы. Три года назад мы попали на лечение в Институт медико-технологий (ИМТ, Москва). У сына улучшилась координация, он пошел в обычную школу. Лечение нельзя прекращать, но у меня нет денег на его оплату. Татьяна Марич, Волгоградская область  
Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Необходимо снизить тонус мышц мальчика, развить координацию движений, мелкую моторику, улучшить речь, в частности артикуляцию».

Соня Хлебникова, 3 года, синдром Гольденхара, пульпит, кариес, требуется стоматологическое лечение. 113 720 руб.

Внимание! Цена лечения 132 720 руб.  
Телезрители ГТРК «Ярославия» соберут 19 тыс. руб.

У дочери синдром Гольденхара — тяжелое заболевание, при котором происходит недоразвитие костей лица, поражаются ушные раковины, глаза, зубы, нос, позвоночник. Соня родилась с асимметричным лицом, челюсть была недоразвита, левого слухового прохода не было вовсе. Первым делом мы проверили слух — дочка хорошо слышит правым ухом. В год Соня начала говорить. К этому времени и зубы прорезались и сразу начали разрушаться. Лечение возможно только под наркозом, но в Ярославле за нас никто не берется. Помочь согласились в Центре челюстно-лицевой хирургии в Москве, лечение это платное, а счет для нас неподъемный. Марина Хлебникова, Ярославская область  
Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Ввиду большого количества больных зубов санация возможна только под общим обезболиванием».

Марк Глушаков, 8 месяцев, деформация черепа, требуется лечение специальными шлемами-ортезами. 179 498 руб.

Внимание! Цена лечения 197 498 руб.  
Телезрители ГТРК «Брянск» соберут 18 тыс. руб.

С первых дней жизни сын почему-то спал всегда только на левом боку. К двум месяцам затылок слева стал более плоским, затем начал деформироваться лоб. Нейрохирург сказал, что у Марка позиционная плагиоцефалия — асимметрия свода черепа, которая может привести к серьезным проблемам со слухом, зрением, умственным развитием. Хорошая новость в том, что операция не требуется — форму черепа можно выправить с помощью шлемов, которые изготавливают по индивидуальным меркам. Начинать такое лечение надо срочно, пока кости пластичны. Но стоит оно дорого, сами мы с оплатой не справимся. Юлия Романенко, Брянская область  
Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Носение шлемов-ортезов в течение шести-девяти месяцев обеспечит анатомически правильный рост костей, мозг малыша будет нормально расти и развиваться».

Соня Захарчевская, 11 лет, врожденный порок сердца, спасет эндovasкулярная операция. 224 625 руб.

Внимание! Цена операции 345 625 руб.  
Юридические лица благотворительного сервиса Альфа-Банка внесли 100 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Томск» соберут 21 тыс. руб.  
В три года Соня стала быстро уставать, потеть даже при небольших нагрузках. Вскоре дочке провели УЗИ сердца. Врачи сказали, что у нее небольшой дефект в сердце, рекомендовали раз в год обследоваться. Ни о каком лечении речи не велось. Чтобы дочка больше двигалась, я записала ее на хореографию, и Соня с удовольствием стала танцевать. Все было хорошо до декабря прошлого года, когда дочь вдруг стала жаловаться на головные боли. Мы пошли к кардиологу, итог — диагноз «дефект межпредсердной перегородки». В Томском НИИ кардиологии сказали, что дефект уже не закроется, нужна щадящая операция. После нее дочка проживет полноценную жизнь. Очень прошу, помогите с оплатой! Наталья Захарчевская, Томская область

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «У Сони развивается легочная гипертензия. Девочке рекомендовано эндovasкулярное закрытие дефекта окклюдером. После операции Соня быстро восстановится и окрепнет».

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

Почта за неделю 21.05.21 — 27.05.21

ПОЛУЧЕНО ПИСЕМ — 79  
ПРИНЯТО В РАБОТУ — 58  
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 радио «Вера», в социальных сетях, а также в 143 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 16,097 млрд руб. В 2021 году (на 27 мая) собрано 598 398 964 руб., помощь получили 456 детей. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, входит в реестр НКО — исполнительный общественно полезный. В 2020 году Русфонд получил грант Фонда Владимира Потанина, а также президентские гранты на издание журнала Кровь & 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