

«Русфонд» и «Восточно-Сибирская правда» продолжают совместный благотворительный проект, цель которого – помочь тяжелобольным детям из Иркутской области. На наших страницах публикуются истории ребят, которым нужна конкретная помощь. Мы заранее признательны всем, кто откликнется и решит помочь. Любая ваша помощь будет принята с величайшей благодарностью!

ПОМОЖЕМ НАШИМ

## Здоровье не купишь. Но его надо финансировать

В нынешнем году на финансирование системой обязательного медицинского страхования (ОМС) переведены 459 видов высокотехнологичной медицинской помощи (ВМП), в следующем переведут еще 1007. Это происходит в рамках формирования одноканального финансирования здравоохранения, о котором министр здравоохранения Вероника Скворцова высказалась вполне оптимистически на недавней коллегии Минздрава, посвященной итогам 2013 года и задачам на 2014-й. У меня же скептическое отношение к эффективности ОМС, и мне хочется понять, как эта система сможет практически выдержать новые расходы.

**ЕВГЕНИЙ ГОНТМАХЕР,  
ЧЛЕН ПРАВЛЕНИЯ ИНСТИТУТА  
СОВРЕМЕННОГО РАЗВИТИЯ**

ВМП обходится федеральному бюджету в несколько десятков миллиардов рублей в год. Поскольку теперь эти расходы ложатся на ОМС, естественно, возникает вопрос о размере обязательного страхового взноса, направляемого на эти цели. Однако он, как и в прошлом году, остается неизменным – 5,1% от фонда оплаты труда. А зарплаты в 2014 году, в условиях почти полного прекращения экономического роста, если и вырастут, то чисто символически.

Можно было бы понадеяться на федеральный бюджет, ведь согласно принятому закону о бюджете ОМС в 2014 году государственная субсидия этой системе составит около 20 млрд руб. Однако это намного меньше требуемого, а в 2015 году и эта помощь уменьшится.

Конечно, перевод финансирования ВМП в систему ОМС только начался, и в этом году из федерального бюджета её будут частично оплачивать. Но при этом все бюджетные расходы на здравоохранение по сравнению с предыдущим годом уменьшаются.

Смогут ли помочь регионы? Только несколько субъектов федерации могут себе позволить ощутимо софинансировать ВМП. Остальные лихорадочно ищут деньги на то, чтобы реализовать президентские указания о радикальном повышении оплаты труда бюджетникам, минимизируя другие статьи расходов. Ситуация складывается тревожная. По расчетам некоторых экспертов, с помощью высоких медицинских технологий в этом году удастся спасти на 25% меньше жизней, чем в прошлом.

Эта ситуация входит в очевидное противоречие с недавним требова-



нием Владимира Путина увеличить объем ВМП за ближайшие три года в полтора раза.

Уже есть информация, как реализовался переход ВМП в систему ОМС в первом квартале этого года: пока не уменьшились размеры высокотехнологической помощи для детей, но экономят на взрослых. Не исключено, что нарастающие бюджетные сложности могут если не в этом, то в следующем году затронуть расходы и на детскую ВМП.

Кое-где уже пытаются решить проблему, снижая тарифы на конкретные виды ВМП. Если раньше какая-то операция обходилась бюджету, допустим, в 200 тыс. руб., то теперь на неё выделяют вдвое меньше. В итоге – либо врачи недополучают за свою работу, либо клиники

экономят на процедурах, либо запрашивают с пациента оплату (через кассу или просто наличными). В первых двух случаях серьёзно возрастает вероятность некачественно оказанной услуги, а в третьем лишается необходимой помощи те, у кого нет денег. В некоторых регионах просто уменьшают квоты на бесплатную ВМП.

Я в этой ситуации сочувствую тем, кто работает в федеральном Министерстве здравоохранения. Например, министр Вероника Скворцова пыталась вырвать у правительства 6 трлн руб. на Государственную программу развития здравоохранения на ближайшие годы. Ей (а точнее – отрасли) дали ровно вдвое меньше. А спрос по результатам никак не снизился...

## ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ «РУСФОНДА»

Благотворительный фонд помощи больным детям, сиротам и инвалидам «Русфонд» создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Коммерсантъ». Проверив письма, мы размещаем их в газетах «Коммерсантъ», «Комсомольская правда» (Башкирия), «Северная Осетия», «Волжская коммуна» (Самара), на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», интернет-порталах «БИЗНЕС Online» (Татарстан), ufa.kp.ru и fond-tarhamat.ru (Башкирия), «15 регион» (Северная Осетия), «Волга-Ньюс» и «Самарские родители» (Самара), в эфире «Первого канала», телекомпаний «Алания», ТЕРРА (Самара), «Вся Уфа», а также Башкирского спутникового телевидения. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты авторов и дальше действуете сами либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей. Возможны переводы с кредитных карт и электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям затея понравилась: всего собрано свыше \$160,1 млн. В 2014 году (на 20 июня) собрано 795 388 487 руб. Из них детям Иркутской области – 3 404 029 руб.

Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф.

Фонд – лауреат национальной премии «Серебряный лучник».

Реквизиты: Благотворительный фонд «РУСФОНД», ИНН 7743089883, КПП 774301001, р/с 40703810700001449489 в ЗАО «Райффайзенбанк» г. Москва, к/с 30101810200000000700, БИК 044525700 п

Назначение платежа: Пожертвование на лечение [фамилия и имя ребенка]. НДС не облагается.

Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rusfond-tver@mail.ru; rusfond@rusfond.ru. Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный), благотворительная линия МТС, факс (495) 926-35-63; в Иркутске (924) 702-0322 руководитель бюро Русфонда в Иркутской области Валерий Кокорин.

ИЗ ПОЧТЫ

## Помогите, пожалуйста!

Ульяна Панова, 1 год, врожденный порок сердца, спасёт эндоваскулярная операция. 207 300 руб.

Мои двойняшки родились на восьмом месяце, Полина без осложнений, а Ульяну сразу отправили в реанимацию. Через неделю в Детской городской больнице Братска ей поставили диагноз «врожденный порок сердца, дефект межпредсердной перегородки». К году состояние дочки стало хуже, отверстие увеличилось. Необходимо срочная операция, сказали врачи Иркутской областной клинической больницы (ИОКБ), где мы проходили очередное обследование. Но на ща-



дающую операцию, которая проводится без вскрытия грудной клетки, квоты нет. Мы с детьми живём на зарплату мужа и оплатить операцию самостоятельно не сможем. Пожалуйста, помогите спасти нашу дочь!

АНАСТАСИЯ ПАНОВА, Г. БРАТСК

Заведующий детским кардиохирургическим отделением № 2 ИОКБ Владимир Медведев (г. Иркутск): «Ульяне требуется закрытие дефекта межпредсердной перегородки с помощью окклюдера – специальной заплатки. Прогноз на выздоровление девочки после хирургического вмешательства благоприятный».

Яна Клементьева, 8 лет, сахарный диабет 1 типа, требуется инсулиновая помпа и расходные материалы к ней. 185 000 руб.

Дочке было четыре года, когда у нее обнаружили диабет. С тех пор ежедневно делаем уколы инсулина, в местах инъекций у Яны шишки и синяки, которые не проходят. Дочке сложно учиться в школе, она стесняется своей болезни, боится признаться, когда плохо себя чувствует. Последнее обследование показало, что у Яны держится высокий уровень сахара в крови. Врачи рекомендуют установить помпу. Но в

больнице, куда я обратилась, мне отказали в получении помпы по квоте – нет средств. А купить её мы не можем, я не работаю, занимаюсь дочкой, живём на зарплату мужа и Янину пенсию по инвалидности. Прошу вас о помощи!

АНА КЛЕМЕНТЬЕВА, Г. АНГАРСК

Эндокринолог Иркутской государственной областной детской клинической больницы Людмила Холмогорова (г. Иркутск): «У Яны склонность к гипогликемии – резкому снижению уровня сахара в крови, что опасно тяжёлыми осложнениями. Стабилизировать состояние девочки позволит помповая инсулинотерапия».



ГЛАВНЫЙ ГЕРОЙ

## Особенный мальчик

Женю Егорова спасет операция

Мальчику год и пять месяцев. У него венечный краниосинозостоз – врожденная аномалия роста костей черепа, что грозит ему сильными головными болями и задержкой умственного развития. Чтобы спасти Женю, необходима срочная операция. Но на пластины и винты, без которых невозможно её сделать, квоты не распространяются. А оплатить их некому: мальчик живет в Доме ребёнка.

Мама написала отказ от Жени и ушла из роддома. Он остался один. Полтора месяца спустя мальчика определили в Усольский областной специализированный дом ребенка для детей с органическим поражением центральной нервной системы с нарушениями психики – никаких психических отклонений у него не было, просто лишь здесь нашлось для него место. Однако вскоре сотрудники Дома ребёнка обратили внимание на то, что череп малыша деформирован. И Женю отправили на обследование в отделение нейрохирургии Иркутской государственной областной детской клинической больницы (ИГОДКБ), где у него обнаружили врожденный порок развития костей черепа и поставили диагноз «венечный краниосинозостоз справа».

В первые месяцы жизни не заросшие роднички и швы на голове младенца позволяют его мозгу свободно расти и развиваться. Этот процесс в норме завершается к году-двум. У Жени произошло по-другому.

Воспитатели и главный врач дома ребенка Лариса Коломеец отзываются о мальчике уважительно: «Он у нас индивидуальность». Называют его «малыш с характером», «свободолюбивый». Говорят, он не терпит ограничений, любит движение и простор. В хорошем настроении Женя улыбкой приветствует всех вокруг, сразу оказываясь в центре внимания. Но если не в духе, настроен серьезно, то боже



упаши помешать его занятию или отобрать игрушки. Сегодня свободу Жени сковывает болезнь, она мешает ему полноценно развиваться. Он не может самостоятельно садиться, вставать, есть.

Мальчику необходима операция по реконструкции черепа. Если её не сделать своевременно, то Женя станет инвалидом. Операция позволит исправить внешние дефекты и устранить препятствия для умственного и физического развития мальчика. А значит, возрастут шансы Жени на то, что его усыновят и он обретёт семью.

Времени осталось совсем мало. Врачи говорят, операцию Женю нужно сделать в ближайшие два месяца, не позже.

ЕЛЕНА КОРКИНА  
ФОТО ПРЕДОСТАВЛЕНО УСОЛЬСКИМ ОБЛАСТНЫМ СПЕЦИАЛИЗИРОВАННЫМ ДОМОМ РЕБЕНКА

Для спасения Жени Егорова не хватает 299 863 руб.

Заведующий нейрохирургическим отделением ИГОДКБ Па-

вел Грузин (г. Иркутск): «Вследствие особенностей беременности (мама мальчика не наблюдалась у врачей, роды были раньше срока), Женья родился с аномалией черепа. В ходе операции будет устранена асимметрия головы и лица, в дальнейшем потребуется продолжительное лечение. Прогноз после хирургического вмешательства оптимистичный».

Стоимость расходных материалов для операции – 299 863 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Женю Егорова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа. Спасибо!

ЭКСПЕРТНАЯ ГРУППА РУСФОНДА

## КОМУ МЫ УЖЕ ПОМОГЛИ

Средства на операцию Насте Плотниковой собраны

5 марта на сайте и в эфире телепрограммы «Вести-ГТРК «Иркутск» мы рассказали историю 16-летней Насте Плотниковой из Нижнеудинска («Держать спину», Ольга Климова). У девочки прогрессирующий лордозсколиоз IV степени. Если не начать лечение, позвоночник Насте продолжит деформироваться и рёбра будут сдавливать внутренние органы. Спаси Настю может операция в АНО «Клиника НИИТО» (Новосибирск). С радостью сообщаем, что деньги на лечение девочки (367 293 руб.) собраны. Елена, мама Насте, благодарит за помощь всех, кто откликнулся. Примите и нашу признательность, дорогие друзья! Мы следим за развитием событий. И вот ещё новости.

72 читателя и 847 телезрителей оказали исчерпывающую помощь (575 746 руб.) двоим тяжелобольным детям, очередникам Иркутского бюро Русфонда. Оплачены: лечение детского церебрального паралича Юре Зайцеву (4 года, 190 800 руб., Аларский район). Собрано: 17 453 руб. на лечение метопического краниосинозостоза Кириллу Рыкову (4 мес., Ольхонский район). Помогли: Максим (Алтайский край), Ришат (Башкортостан), Оксана (Бурятия), Инесса (Волгоградская обл.), Дмитрий, Николай (оба – Владимирская обл.), Анна, Валентина (оба – Кемеровская обл.), Ирина (Краснодарский край), Артём, Ирина, Ольга (все – Новосибирская обл.), Наталья (Омская обл.), Ольга, Юлия (оба – Свердловская обл.), Айрат (Татарстан), Алена (Хабаровский край), Ольга (Санкт-Петербург), Артур, Евгений, Елена, Катерина, Марина, Михаил, Наталья, Ольга, Павел, Светлана, Сергей, три Татьяны (все – Москва), Александр, Алексей, Алена, Анастасия, два Андрея, Азлия, Виктория, В.К. четыре Евгения, три Елены, Елизавета, Инна, четыре Ирины, Людмила, две Натальи, Нина, три Ольги, Оптимус, два Павла, Светлана, четыре Татьяны, Эльвира, Юлия, Яна (все – Иркутская обл.). Спасибо!

ВАЛЕРИЙ КОКОРИН, ДИНА МИТИУЛИНА