

**Сергей Амбиндер,**

АРТ-ДИРЕКТОР РУСФОНДА



## Смартфон спасителя

Русфонд привязал банковские карты к андроиду

Сегодня мы обновили приложение для андроида, добавив сохранение данных банковских карт. Теперь при повторном пожертвовании вам не придется снова вводить 16 цифр номера карты — они сохраняются в личном кабинете. Спустя год после запуска приложения — с 29 июня 2016 года — его скачали почти 8 тыс. человек, они пожертвовали по картам 5,4 млн руб.

Возможность совершать пожертвования внутри приложения, а не отправляться для этого на сайт стала основной просьбой пользователей, основной причиной, по которой мы взяли за это дело. К сожалению, для айфонов это недоступно и сейчас — в феврале 2016 года компания Apple из соображений безопасности «ограничила» платежи в пользу благотворительных организаций через мобильные приложения.

Приложение Русфонда состоит из одиннадцати разделов:

1. «Главная страница» — материал с просьбой о помощи, он же стоит на сайте и по пятницам в „Ъ“.
2. «Как помочь» — варианты помощи: банковская карта, PayPal, платеж с мобильного и SMS ДОБРО на номер 5541.
3. «Кому помочь» — письма с просьбами о помощи.
4. «Получить помощь» — список документов для подачи письма-заявки.
5. «Русфонд на „Первом“».
6. «Регионы России» — письма-просьбы из 18 регионов страны.
7. «Национальный регистр доноров костного мозга» — как стать донором, где сдать кровь на типирование, счетчик проведенных ТКМ и количество типированных доноров.
8. «О фонде» — миссия, стандарты и принципы деятельности Русфонда.
9. «Личный кабинет» — здесь можно привязать банковскую карту.
10. «Настройки» — здесь можно принудительно обновить информацию, если у вас по какой-то причине отключался интернет.
11. «Поделитесь идеей!» — расскажите, как нам стать лучше.

Теперь о том, как работает «Личный кабинет». Вы регистрируетесь через имейл или соцсети, заходите под своим логином, выбираете ребенка, которому хотите помочь, например сегодняшнего главного героя Ярослава Петрова, и нажимаете на кнопку «Как помочь». Далее в меню кликаете на банковскую карту. При первом пожертвовании она привязывается к приложению, и в дальнейшем вам потребуются только подтверждать пожертвование кодом CVV — это три цифры с обратной стороны карты. Приложение не хранит данные вашей карты, а каждый раз обращается на сервер за специальным ключом — токеном. Безопасность обеспечивают наши надежные партнеры CloudPayments.

Друзья! Если у вас есть интересные идеи для развития приложения или сайта rusfond.ru, пожалуйста, не стесняйтесь — присылайте даже самые фантастические из них по адресу rusfond@rusfond.ru или нам, разработчикам, на team@rusfond.tv. Мы с радостью рассмотрим любые ваши фантазии, тем более — очевидно прагматичные предложения, рассортируем и возьмем на вооружение.

Коллегам по сектору у меня отдельное предложение — развивайте свои приложения, давайте конкурировать за внимание благотворителя. Жизнь не стоит на месте, появляются новые способы перевода денег, пользователи на них охотно реагируют. Угадывать ожидания и откликаться на них — наша счастливая обязанность.

И еще одно. У Русфонда огромная просьба к Apple. Друзья, наше приложение для айфонов скачано больше 10 тыс. раз, через него пожертвовано 24,8 млн руб. Еще 3,6 млн руб. было перечислено с обеих платформ — iOS и Android — через SMS и мобильные платежи. Пожалуйста, верните возможность проводить благотворительные пожертвования внутри приложения, ведь пользователи яблочной продукции жертвуют в пять раз больше и испытывают неудобство при повторном вводе информации с банковских карт. Давайте вместе упростим всем жизнь!

Всего с января 2016-го до середины июля 2017 года через приложения Русфонда для айфонов и смартфонов на платформе Android пожертвовано 33,8 млн руб. При этом 16 млн за последние полгода — это столько же, сколько за весь 2016 год. Мобильник всегда под рукой, помогать с него легко и удобно. Это как позволить, да? Спасибо, что помогаете детям!

скачать  
rusfond.ru/app

## Диму Голвашева Ярославль ждет в сентябре

14 июля в „Ъ“, на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Алания» мы рассказали историю шестилетнего Димы Голвашева. У него акушерский паралич левого плечевого сплетения — рука почти не двигается. Восстановить подвижность руки поможет серия операций, которые готовы провести ярославские хирурги. Но заплатить родные мальчика не в силах. Рады сообщить: вся сумма (927 675 руб.) собрана. Спасибо, дорогие друзья.

Всего с 14 июля 67 929 читателей rusfond.ru, „Ъ“, телезрители «Первого канала», ГТРК «Алания», «Орел», «Владимир», «Иртыш», «Волгодда», а также 169 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 29 детям на 20 451 910 руб.

полный отчет  
rusfond.ru/sdelano

## «Я хочу домой!»

Пятилетнего мальчика спасут дорогие лекарства



У Ярослава Петрова из Сургута острый лимфобластный лейкоз. Два дня назад ему провели трансплантацию костного мозга (ТКМ) — это единственный шанс на спасение мальчика. Донором стал папа Ярослава: времени на поиск неродственного донора уже не было. Родители совместимы с детьми максимум наполовину, это один из самых рискованных видов ТКМ. Поэтому в период приживления трансплантата, когда иммунитет ослаблен, Ярославу необходимы дорогие лекарства, они защитят его от инфекций.

Клавдия, мама Ярослава, вспоминает день, когда они с мужем Иваном узнали, что у них будет двойня: — Мне делали УЗИ, а Иван стоял за ширмой. Мы переговаривались, я только его тень видела. Тут врач спрашивает: «А вы в курсе, что у вас будет не один ребенок, а два?» Мы с мужем, пораженные, хором отвечаем: «Нет». Врач засмеялся: «Ну теперь знаете — два мальчика у вас». Смотрю на ширму, а там темнота странно отскочила в сторону. Все, думаю, в обморок упал. А Иван-то, оказывается, от радости в пляс пустился, бутылки начал танцевать.

Близнецов назвали Ярославом и Святославом. В семье их зовут Ярик и Святик. Они совершенно разные по характеру — это было очевидно с самого начала. Ярик постоянно требует внимания, гневно и громко кричал, а Святик был спокоен и невозмутим. Такими братья и остались. Ярик — шалун и непоседа, во всем ему важно быть первым. Святик — рассудительный флегматик. Ярик обожает кататься на велосипеде и самокате, а Святик в это время спокойно собирает конструктор.

В ноябре прошлого года Ярик заболел. Сначала поднялась температура, потом заломило спину и грудь. Врач в поликлинике сказал, что это ОРВИ, выписал антибиотики. Температуру толком сбить так и не удалось, к тому же у мальчика разболелся живот, даже пришлось вызывать скорую и везти Ярика в больницу. Но и тамошние врачи утверждали, что это вирусная инфекция. Назначили антибиотик и выписали домой. Этот сценарий повторялся

несколько раз: боли — скорая — больница — ОРВИ — антибиотики — выписка. Наконец один из врачей понял: дело, видимо, куда серьезнее, и направил Ярика с мамой в соматическое отделение больницы. Там и поставили диагноз: рак крови, острый лимфобластный лейкоз.

Ярику провели несколько блоков высокодозной химиотерапии. Вскоре выяснилось, что и без того тяжелый диагноз осложнен двумя генетическими поломками. Ремиссия удалось достигнуть не сразу, а когда она наступила, врачи предупредили родителей, что риск рецидива очень велик. Единственный шанс для ребенка — это пересадка костного мозга. Провести ее удалось в петербургском НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии имени Р.М. Горбачевой. Врачи сразу сообщили родителям, что ТКМ нужна как можно скорее, пока не наступило ухудшение. И времени на поиск неродственного донора нет. В ситуации с родственной трансплантацией лучшим донором считают брат или сестра. Но брат-близнец не подошел.

— Весь эффект трансплантации основан на процессе «трансплантат против лейкоза», — объясняет Александр Алянский, заведующий лабораторией регистра доноров костного мозга НИИ имени Р.М. Горбачевой. — Поскольку мальчики — однояйцевые

Ярику необходима трансплантация костного мозга, но брат-близнец в качестве донора не подходит — костный мозг мальчиков идентичен  
ФОТО НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

близнецы, их костный мозг идентичен. Пересаживать его нет смысла: он не распознает врага и не атакует опухолевые клетки.

Донором для Ярослава стал его отец. Ярик — боец, терпеливый и мужественный. Мама объяснила, что в его крови завелись плохие клетки, их надо прогнать, а справиться с этим помогут сильные клетки папы.

Но у юнцов бывают срывы. Ярик очень устал от больницы, от химиотерапии, пункций и ожидания. И недавно — впервые за всю болезнь — разрыдался: «Я хочу, чтобы у меня откатали плохие клетки! Я хочу, чтобы прямо сейчас! Я хочу домой!»

ТКМ уже позади. И сейчас Ярику необходима сопроводительная терапия: в этот период иммунитет мальчика на нуле, и любая инфекция или грибок сведет на нет все лечение. Чтобы этого не произошло, нужны мощные противомикробные препараты. Они очень дорогие, и с их покупкой родители Ярика и Святика сами не справятся. Друзья, давайте поможем.

**Артем Костоковский,**  
Санкт-Петербург

### КАК ПОМОЧЬ

ДЛЯ СПАСЕНИЯ ЯРОСЛАВА ПЕТРОВА НЕ ХВАТАЕТ 934 088 РУБ.

**Заведующий отделением НИИ онкологии, гематологии и трансплантологии имени Р.М. Горбачевой Олеса Паина (Санкт-Петербург):** «У Ярослава острый лимфобластный лейкоз. Течение тяжелое, произошел ранний рецидив заболевания. Поэтому мы рекомендуем срочную ТКМ. Без нее прогноз крайне неблагоприятный, возможны новые рецидивы. Брат-близнец мальчика в качестве донора не подошел из-за полной идентичности костного мозга. Ярославу выполнена пересадка от частично совместимого донора — отца. В период приживления трансплантата мальчику необходимы мощные противомикробные препараты, которые не покрывает госзаказ».

Стоимость лекарств 1 386 088 руб. Аудиторско-консалтинговая группа «Созидание и развитие» внесет 400 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Югория» соберут 52 тыс. руб. Не хватает 934 088 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Ярослава Петрова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Ярослава — Клавдии Анатольевны Петровой. 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

## Построим вместе

Русфонд приглашает присоединиться к созданию регистра

### РУСФОНД.РЕГИСТР

**Благотворительный гала-вечер «Друзья Русфонда» в поддержку Национального регистра доноров костного мозга имени Васи Переводникова пройдет 6 октября 2017 года в деловом центре Amber Plaza в Москве. Праздник посвящается 21-й годовщине Русфонда.**

Дорогие друзья, присоединяйтесь к торжественному вечеру наших партнеров и друзей — медиаменеджеров, руководителей клиник и компаний, частных филантропов, глав благотворительных фондов и представителей государственной власти. В программе — концерт, аукцион и лотерея, призы жертвователям, спонсорам и партнерам.

Здесь вы установите новые партнерские отношения и закрепите старые, сможете обратиться за советом и помощью к знающим людям, наконец, сами испытаете удовлетворение, став полезным кому-то из гостей.

Чтобы принять участие в гала-вечере «Друзья Русфонда», нужно зайти на сайт gala-night.ru, пожертвовать 30 тыс. руб. и получить билет. Можно забронировать стол и на десять человек, пожертвовав 270 тыс. руб. Весь сбор пойдет на развитие Национального регистра.

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года в издательском доме «Коммерсантъ». Его команда 90-х годов (всего два сотрудника!) первой в стране организовала сборы пожертвований в печатной прессе для отчаявшихся людей из разных городов и всей России. Среди авторов просьб в „Ъ“ были и родители тяжелобольных детей. Нужда заставляла их искать деньги — именно их письма и стали главным объектом вашего внимания, дорогие читатели „Ъ“. Сотни тысяч людей включились в новое благотворительное движение. Его содержанием стала простая мысль: в России людей объединяет не только формальное гражданство, но кое-что и по важнее: здесь вам не дадут пропасть поодиночке. И когда в 2001 году появился rusfond.ru, тема исчерпывающей поддержки больных детей стала в Русфонде единственной. С осени 2011 года к нам присоединился многомилионная аудитория «Первого канала», а затем и десятки региональных телеканалов ВГТРК и интернет-пресса.

Мы назвали новое явление — исчерпывающую помощь народа конкретному человеку — адресным журналистским фандрайзингом.

За 21 год миллионы россиян и зарубежных соотечественников пожертво-

вали Русфонду более 10 млрд руб. А теперь мы решили на небывалое для нас дело: впервые провести масштабное офлайн-мероприятие, причем для сбора пожертвований не конкретному человеку, но всей стране — на развитие Национального регистра доноров костного мозга.

Во всем мире доноры спасают жизни людей, больных раком крови. Доноров для россиян врачи находят в основном за границей, наш Национальный регистр еще мал. Так, в регистре США — 13,5 млн доноров, в немцем — 7,5 млн. А в нашем — чуть более 71 тыс. Вместе с НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии имени Р.М. Горбачевой и другими медцентрами Русфонд разработал и внедряет программу ускорения строительства Национального регистра, с тем чтобы ежегодно он прирастал на 50 тыс. потенциальных доноров. Сейчас каждое типирование ДНК обходится в 14 тыс. руб. Уже в этом году мы рассчитываем снизить его стоимость вдвое, внедрив новые технологии. Именно поэтому нам так важна поддержка партнеров и друзей. До встречи 6 октября!

**Иван Никольский,**  
директор Русфонда по коммуникациям

### Из свежей почты

**Кирилл Буднецкий, 14 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 141 800 руб.**  
Внимание! Цена лечения 190 800 руб.  
Телезрители ГТРК «Алтай» соберут 49 тыс. руб.

Сын получил родовую травму шейных позвонков, с первых месяцев отставал в развитии. Все наши сбережения ушли на реабилитацию, но результат был минимальный. Я узнала об Институте медтехнологий (ИМТ, Москва) и обратилась туда. Уже после трех курсов Кирилл научился самостоятельно есть и одеваться. Но ходить и говорить еще не мог. Дальнейшее лечение помог оплатить Русфонд. И результаты есть: Кирилл учится на дому, стал ходить без ходунков, но еще неуверенно. И говорит пока с трудом. Лечение нужно продолжить, но его оплату мне не оплатить: живем с сыном на пенсию, пособие и алименты в 2 тыс. руб. **Наталья Буднецкая, Алтайский край Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва):** «Лечение Кирилла необходимо продолжать. Нужно нормализовать тонус мышц, увеличить объем двигательной и научить мальчика уверенно ходить. Также продолжим развитие речи и мелкой моторики».

**Маша Травкина, 2 года, деформация черепа, аномалия развития носа, требуется операция. 175 тыс. руб.**

Внимание! Цена операции 372 тыс. руб.  
Общество помощи русским детям (США) внесет 150 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Кострома» соберут 47 тыс. руб.

Русфонд уже собрал средства для Маши на лечение шлемами и операцией. Огромное вам спасибо! Но патология у дочки серьезная и лечение не окончено. Левая часть лица у Маши асимметричная, из-за искривленной носовой кости ей тяжело дышать, хирургическое лечение нужно продолжить. И я опять прошу вашей помощи: самим не справиться с оплатой. Я уже не получаю декретного пособия. Муж — водитель, заработок нестабильный. **Анна Травкина, Костромская область**

**Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва):** «Маша родилась со сложной аномалией костей лица и черепа. Девочке необходима операция — коррекция носовой кости и подглазничной области».

**Соня Спиридонова, 1 месяц, врожденная двусторонняя косоплоскостность, требуется лечение по методу Понсети. 102 900 руб.**

Внимание! Цена лечения 151 900 руб.

Телезрители ГТРК «Регион-Тюмень» соберут 49 тыс. руб.

Дочка родилась с подвернутыми и согнутыми стопами. Сразу после выписки из роддома мы выехали на дом ортопеда. Он сказал, что это врожденная косоплоскостность и лечить ее лучше методом Понсети. И начинать гипсования надо как можно раньше, пока стопы легче поддаются воздействию. Если упустим время, выпрямить ноги будет труднее. А без лечения наша Сонечка станет инвалидом. Беда в том, что лечение дорогое. Я повар в школьной столовой, декретного пособия еще не получала. Муж водит мусоровоз, зарплата маленькая. Пожалуйста, помогите вылечить Соно! **Анна Спиридонова, Тюменская область Травматолог-ортопед Международной клиники восстановительной ортопедии Антон Смирных (Тюмень):** «Методом Понсети, сочетая этапные гипсования с щадящей хирургией, мы выведем стопы Сони в правильное положение. Девочка будет нормально ходить».

**Кира Парфенова, 9 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 247 029 руб.**

Внимание! Цена операции 396 029 руб.

Компания «Металлоинвест» внесет 100 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Белгород» соберут 49 тыс. руб.

Кира нормально росла и развивалась, болела редко. Поводов для тревоги у нас не было. А во время обследования перед поступлением в школу у нее обнаружили два дефекта межпредсердной перегородки. Киру взял под наблюдение кардиолог. Сейчас дочка резко выросла, и очередное обследование показало, что у нее образовалась аневризма: межпредсердная перегородка истончилась и выпятилась, нужна срочная операция. Ее можно провести, не вскрывая грудную клетку, но платит нам нечем. Я в декретном отпуске, у мужа нет постоянной работы. Помогите! **Наталья Парфенова, Белгородская область**

**Заместитель главного врача по кардиохирургической помощи Белгородской областной клинической больницы Святителя Иоасафа Игорь Коваленко:** «У Киры аневризма межпредсердной перегородки со множественными дефектами, есть риск развития необратимых осложнений. Девочке необходима операция, мы проведем ее щадяще, и Кира быстро восстановится и окрепнет».

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

Почта за неделю 14.07.17 — 20.07.17

ПОЛУЧЕНО ПРОСЬБЫ — **66**  
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **62**  
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **4**  
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 „Ъ“. Проверив письма, мы размещаем их в „Ъ“, на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, в эфире «Первого канала» и радио «Коммерсантъ FM», в социальных сетях, а также в 174 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. Всего собрано свыше 10,032 млрд руб. В 2017 году (на 20 июля) собрано 961 839 990 руб., помощь получили 1594 ребенка, типировано 5297 потенциальных доноров костного мозга для Национального регистра. 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  
Телефон: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00