

**Виталина Левашова,**ЗАМЕСТИТЕЛЬ
ГЕНЕРАЛЬНОГО
ДИРЕКТОРА
КОМПАНИИ
«ИНВИТРО»**Пробирка
за углом**Благодаря компании «Инвитро»
вступить в Регистр стало простоФОНД
ПРЕЗИДЕНТСКИХ
ГРАНТОВ

Теперь любой доброволец, решивший стать потенциальным донором костного мозга, может отправиться в ближайшее отделение «Инвитро» и бесплатно сдать кровь на анализ. «Инвитро» — крупнейшая в России частная медицинская компания, занимающаяся лабораторной диагностикой. 5 сентября Русфонд и «Инвитро» подписали договор о сотрудничестве. Зачем это нужно «Инвитро», репортеру Русфонда Павлу Орлову рассказывает заместитель генерального директора компании Виталина Левашова.

При лейкозе и других гематологических, онкологических и наследственных заболеваниях часто спасти больного можно только с помощью трансплантации кровяных стволовых клеток — костного мозга. Сейчас найти неродственного донора, который совпадал бы с реципиентом по антигену тканевой совместимости хотя бы на 80%, крайне сложно — совпадение происходит в одном из 10 тыс. случаев. Для того чтобы повысить шансы больных на спасение, с 1974 года в мире создаются особые базы данных — регистры потенциальных доноров костного мозга. В объединенном международном регистре потенциальных доноров (WMDA) числится более 32 млн человек. В России таких добровольцев только 84 тыс.

Русфонд с 2013 года пытается исправить ситуацию: вкладывает силы и ресурсы в строительство Национального регистра, проводит рекрутинг — организует акции для привлечения добровольцев в разных городах. Желаяющие стать донорами есть, их много, но взять образцы крови у людей, живущих в разных уголках страны, чрезвычайно трудно.

Мы действительно можем помочь, — объясняет Виталина Левашова. — У нас более тысячи медицинских офисов, куда можно прийти сдать кровь. Задача в том, чтобы сделать процесс сдачи удобным для всех потенциальных доноров. Почему доброволец, решивший стать потенциальным донором, но проживающий в маленьком городе или в деревне, должен чувствовать себя в худших условиях, чем москвич или казанец? Это неправильно, больше так не будет. Мы умеем быстро и сохранно доставлять биоматериал куда надо. В нашей работе это часть системы качества лабораторной диагностики.

Есть и другие задачи, которые «Инвитро» ставит перед собой в партнерстве с Русфондом. Например, подготовка сотрудников лабораторий, которых почти 10 тыс., для общения с потенциальными донорами.

У любой большой системы есть такие недостатки, как инертность и неповоротливость, — поясняет Виталина Левашова. — Поэтому у нас действует очень серьезная система обучения сотрудников. Это и видеолекции, и тексты, и графические уроки, и обучающая мультипликация, и система контроля, благодаря которой мы знаем, сколько времени каждый сотрудник провел в обучающей программе, насколько активно ею пользовался, насколько способен разъяснить посетителям, как и зачем становятся донорами костного мозга.

Госпожа Левашова надеется, что абсолютное большинство сотрудников лабораторий поймут и примут важность идеи донорства костного мозга. Ей хотелось бы, чтобы мысли о милосердии и жертвенности нашли отклик и у посетителей офисов «Инвитро». В компании очень серьезно относятся и к социальной ответственности бизнеса, и к благотворительности. Любимой большой медицинской бизнес, у которого много клиентов, должен участвовать в подобных проектах — ведь речь идет о здоровье и жизни общества, в котором бизнес функционирует.

— Я считаю, что в нашей миссии главное даже не взятие и транспортировка образцов, — продолжает Виталина Левашова. — мы должны квалифицированно распространять информацию о Национальном регистре. Когда мы осуществляем качественную лабораторную диагностику, мы позволяем людям сохранять здоровье — с помощью профилактических обследований вовремя обнаружить заболевание и, таким образом, вовремя принять меры. Теперь, участвуя в строительстве Регистра, мы помогаем спасать жизни.

В. весь сюжет
rusfond.ru/issues

**Каролина Юппиева
получит лекарства**

21 сентября в «Б», на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Карелия» мы рассказали историю десятилетней Каролины Юппиевой из Карелии («Королевна с косичками», Светлана Иванова).

У девочки рецидив острого лимфобластного лейкоза, ей необходима трансплантация костного мозга от неродственного донора, а также лекарства для предотвращения и лечения опасных осложнений. Рады сообщить: вся сумма (2 300 420 руб.) собрана. Родители Каролины благодарят всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 21 сентября 274 306 читателей rusfond.ru, «Б», телезрителей «Первого канала», ГТРК «Карелия», «Ярославия», «Ингушетия», «Кузбасс», «Чувашия», а также 165 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 25 детям на 40 241 577 руб.

В. полный отчет
rusfond.ru/sdelano

Другие вопросы

Ксюшу Щепанюк спасет операция на позвоночнике



У одиннадцатилетней Ксюши из города Корсакова, что на Сахалине, тяжелое заболевание — прогрессирующий груднопоясничный кифосколиоз 4-й степени. Восемь лет назад врачи установили ей на позвоночник металлоконструкцию, которую необходимо раздвигать по мере роста девочки. Операция по коррекции конструкции стоит очень дорого, оплатить ее самостоятельно родители Ксюши не могут. Вся надежда на нас.

В школьном коридоре никого, идут уроки. Но вот одна из дверей открывается, из класса выходит девочка. Она идет медленно, понури голову, — со стороны может показаться, что ей поставили двойку и она расстроена. Но тут девочка останавливается у окна и, опять же никак не торопясь, начинает делать гимнастику: поднимать руки, поворачивать голову. На самом деле Ксюша, конечно, никакая не двоечница. Наоборот, учится она хорошо. Из класса вышла, потому что устала: чтобы выдержать еще несколько уроков, ей необходимо немножко размяться.

Ксюша ходит медленно, потому что больна. В школе о ее болезни все знают, но никаких поблажек не делают, спрашивают с нее так же, как и с остальных.

Светлана и Александр, родители девочки, на Сахалине родились и выросли. Он военнотрудовой, она окончила финансовый институт. Имя для дочки выбрали долго.

— Считается, имя дается не просто так, — рассказывает Светлана. — Оно влияет на характер человека, его отношения с людьми. Ксюша выросла точно такой, как мы хотели: замечательной, доброй, нежной девочкой.

Когда Ксюша родилась, врачи сказали, что ребенок абсолютно здоров. Но когда девочке исполнилось семь месяцев, родители заметили на левой стороне ее спины небольшую выпуклость. Испугались, побежали к врачам. В больнице Ксюшу обследовали врачи и выяснили, что одно из ее ребер расположено неправильно. В графе «диагноз» врач написал: аномалия развития позвоночника. А родителям сказал, что

девочка еще очень маленькая и пока ничего толком не понятно, надо ждать. Ждали полгода, а потом стало ясно, что без операции не обойтись.

Светлана и Александр собрали снимки и медицинские заключения и разослали их в лучшие ортопедические клиники страны. Вскоре пришел ответ из Новосибирского НИИТО. Профессор Михаил Михайловский уточнил диагноз: идиопатический прогрессирующий левосторонний груднопоясничный кифосколиоз 4-й степени. Он объяснил родителям девочки, что Ксюше нужно установить раздвижную металлоконструкцию VEPTR, которую по мере роста ребенка необходимо будет удлинять.

Операцию провели в марте 2010-го, когда Ксюше было три года. С тех пор она перенесла уже семь хирургических коррекций конструкции.

— Мама, почему я не такая, как все? Почему все здоровы, а я больная? Почему именно я? — спрашивала Ксюша.

Раньше эти «почему» разрывали сердце Светланы. Но потом Ксюша немножко успокоилась. Светлана говорит, это произошло после того, как в больнице дочка увидела других детей — с более серьезными заболеваниями.

Сейчас девочка задает уже другие вопросы. Например, сможет ли зани-

маться альпинизмом. «Не сможешь», — отвечает мама. Или сможет ли ездить на велосипеде. «Сможешь, но на велосипеде с дополнительными колесами», — уточняет Светлана.

У Ксюши много увлечений. Еще совсем недавно она училась играть на гитаре, и дела шли неплохо, но в какой-то момент пришлось оставить это занятие: у девочки начала болеть спина. Теперь она дважды в неделю ходит в художественную школу.

Ксюша очень общительная, но в то же время робкая. Она стесняется своего горбика, своей походки. На море лишней раз купаться не пойдет, а если пойдет, то в футболке.

Девочка быстро растет, и сейчас пришлось время для очередной коррекции конструкции. Но стоит она очень дорого, собрать необходимую сумму самостоятельно родители Ксюши не в силах.

Если не сделать коррекцию, начнется постепенное ухудшение состояния девочки — и все усилия врачей и Ксюши сойдут на нет.

Мы ведь этого не допустим?
Артем Костоковский,
Сахалинская область

КАК ПОМОЧЬ**ДЛЯ СПАСЕНИЯ КСЮШИ ЩЕПАНЮК
НЕ ХВАТАЕТ 799 940 РУБ.**

Заведующий детским отделением АНО «Клиника НИИТО» Михаил Михайловский (Новосибирск): «У Ксюши тяжелая деформация позвоночника и грудной клетки. В 2010 году мы установили ей на позвоночник металлоконструкцию VEPTR, проведено семь операций по ее коррекции. Сейчас Ксюша активно растет, и деформация продолжает прогрессировать. Необходима очередная коррекция конструкции — в противном случае девочка грозит тяжелые осложнения. Поддерживать позвоночник Ксюши в правильном положении мы будем вплоть до окончания формирования скелета. После этого заменим конструкцию на постоянную. Только так можно остановить дальнейшую деформацию и позволить Ксюше нормально развиваться».

Стоимость операции 822 940 руб. Телезрители ГТРК «Сахалин» соберут 23 тыс. руб. Не хватает 799 940 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Ксюшу Щепанюк, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Ксюши — Светланы Александровны Щепанюк. 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**Кластер надежды**Генеральный директор клиники «Хадасса» (Израиль)
Зеев Ротштейн — о сколковском филиале**ТЕХНОЛОГИИ**

В инновационном центре «Сколково» открылся филиал иерусалимской клиники «Хадасса». Предполагается, что здесь в первую очередь будут обследовать тяжелых онкологических. Генеральный директор клиники «Хадасса» профессор Зеев Ротштейн рассказал Алексею Яблокову, шеф-редактору информационного бюллетеня доноров костного мозга «КровьБ», как будет устроен сколковский филиал.

Алексей Яблоков: Вы ведь не первый раз в России?

Зеев Ротштейн: Нет, я бывал тут много раз. Здесь всегда были потрясающие специалисты. После перестройки, в 1990-е годы, был настоящий исход из России в Израиль — и для нас это было как впрыск кислорода. Серьезно. Чистый кислород. И как я сказал по поводу открытия «Хадассы» в «Сколково», сейчас время вернуть кое-что России-матушке.

А. Я.: То есть это обратный впрыск?

З. Р.: Да, только мы возвращаем не людей, а ноу-хау. Технологии, инновации, понимаете?

А. Я.: Что уникального в появлении филиала «Хадассы» в России?

З. Р.: Уникальность в том, как мы работаем. В технологиях, которые мы собираем и использовать. При этом не все из них зарегистрированы в России. «Сколково» дало нам на это разрешение — лечить людей по нашим собственным правилам. Использовать медицинские препараты и технологии с нашей лицензией. В «Сколково» могут работать наши специалисты и специалисты из других стран — это международный кластер.

А. Я.: «Хадасса» — клиника для всех пациентов? С социальной точки зрения?

З. Р.: Это клиника абсолютно для всех. Не для избранных, не для богатых. Она общественная. Ее идея была заложена и сформулирована 100 лет назад, на ней все держится до сих пор.

А. Я.: Вы считаете, филиал «Хадассы» в «Сколково» тоже будет для всех, не только для избранных?

З. Р.: Я не знаю, насколько дорогое обслуживание будет в «Сколково». Судя по тому, что я слышал, одним из главных преимуществ медицинского кластера будет то, что там станут оказывать помощь тем, кому невозможно помочь в других российских клиниках. Это могут быть самые разные люди. А это мощь, как я уже сказал, будет включать в себя наши собственные патентованные лекарства и технологии.

А. Я.: Как вы можете использовать лекарства, не зарегистрированные в России?

З. Р.: Ну мало ли чего не зарегистрировано в России. Эти лекарства необходимы людям, россияне за ними за границу летают — а тут они для них прямо в 25 минутах от Москвы. (На территории «Сколково» действует федеральный закон от 29.06.2015 №160-ФЗ «О международном медицинском кластере», позволяющий использовать иностранные технологии, методики и препараты, не зарегистрированные в России, а также привлекать иностранных специалистов. — Русфонд).

А. Я.: Какого типа помощь будут оказывать в «Сколково»?

З. Р.: Мы собираемся сосредоточиться на раке. Профилактика и диагностика онкологических заболеваний прежде всего. Но и плановые обследования там тоже будут.

А. Я.: А лечить там будут или только диагностировать?

З. Р.: Первый этап — в основном диагностика и консультация. Составление индивидуальных планов лечения. Для тяжелых больных, конечно, лечение. У нас в планах года через два открыть полноценную клинику.

В. весь сюжет
rusfond.ru/technology

Из свежей почты

Илья Зуев, 4 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 112 430 руб.

Внимание! Цена лечения 199 430 руб. Национальная платежная система «Мир» внесла 50 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Славия» соберут 37 тыс. руб.

Мои двойняшки Маша и Илья родились преждевременно, в тяжелом состоянии. Сын впал в кому, врачи диагностировали кровоизлияние головного мозга и гидроцефалию. В месяц Илье сделали шунтирование головного мозга. Дети развивались с отставанием, особенно Илья. В год и три месяца им поставили диагноз ДЦП. Мы возили двойняшек на лечение в разные клиники. Маша догнала в развитии сверстников, только прихрамывает. Илья заговорил, научился жевать, но до сих пор сам не сидит и не стоит. Его берет на лечение Институт медтехнологий (ИМТ, Москва), и я прошу помощи в оплате. У нас четверо детей, муж сейчас без работы. Евгения Зуева, Новгородская область

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Надо снизить патологический тонус мышц Ильи, укрепить шею и спину, развить моторику правой руки и координацию».

Степа Рябов, 4 года, синдром Гольденхара, недоразвитие нижней челюсти, осложненный кариес, требуется ортодонтическое и стоматологическое лечение. 195 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 295 тыс. руб. Общество помощи русским детям (США) внесло 75 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Пенза» соберут 25 тыс. руб.

Сын родился с редкими пороками развития: у него не было левого глаза, слухового прохода и уха. В два месяца Степе установили протез глаза. В полгода диагностировали синдром Гольденхара (аномалия развития костей лица, слуховых проходов). В 2019 году Степе предстоит операция по восстановлению слуха и ушной раковины, удалению опухоли в левом ухе. Но в последнее время уступились также проблемы с прикусом. Слева зубы у сына не смыкаются, ему трудно говорить и жевать. Зубы болят и разрушаются. Требуется ортодонтическое лечение и полная санация полости рта под наркозом. С оплатой нам не справиться. Помогите! **Ольга Рябова, Пензенская область**

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Перед операцией по восстановлению слуха Степе необходимо ортодонтическое лечение с использованием съемных аппаратов и санация полости рта».

Света Лычко, 2 года, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 200 063 руб.

Внимание! Цена операции 339 063 руб. Жертвователю, пожелавший остаться неизвестным, внес 100 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Иртыш» соберут 39 тыс. руб.

Света, младшая из четырех наших детей, родилась недоношенной. Ее состояние было тяжелым, два месяца мы провели в перинатальном центре. Там у Светы обнаружили дефект межпредсердной перегородки. Когда ей было полгода, врач сказал, что без операции не обойтись. Мы обратились к томскому кардиохирургу, они готовы провести щадящую операцию, без тяжелого наркоза. Но она платная, а у нас нет денег. У Светы уже синие губы, она два раза теряла сознание. Операция нужна срочно. Помогите ее оплатить! **Татьяна Лычко, Омская область**

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «Свете необходимо эндоваскулярное закрытие дефекта межпредсердной перегородки окклюдером. Девочка легко перенесет щадящую операцию и быстро восстановится».

Матвей Ворончихин, 2 месяца, деформация черепа, требуется послеоперационное лечение специальных шлемами. 120 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 180 тыс. руб. Один московский фонд, пожелавший остаться неизвестным, внес 60 тыс. руб.

Сын родился с головной странной формой: его лоб и затылок сильно выдавались вперед. Нейрохирург выявил раннее закрытие шва, разделяющего теменные кости. Это опасно: сросшиеся кости черепа не дадут мозгу нормально развиваться. Матвею грозит отставание в развитии, проблемы со зрением и слухом. Нужна срочная операция, ее проведут за госсчет. Но сразу после нее потребуются лечение специальными шлемами, а мы не можем его оплатить. **Екатерина Ворончихина, Московская область**

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Матвею необходима реконструкция костей свода черепа и послеоперационная коррекция черепа при помощи крахмальных ортезов (шлемов). Их ношение обеспечит анатомически правильное формирование головы ребенка».

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

Почта за неделю 21.09.18 — 27.09.18

ПОЛУЧЕНО ПИСЕМ — **114**
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **83**
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **4**
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — **2**

В. 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 «Первого канала» и радио «Коммерсантъ FM», в социальных сетях, а также в 170 печатных, телевизионных и интернет-СМИ. Возможны переводы с банковских карт, электронной наличностью и SMS-сообщением (короткие номера 5541 ДОБРО, 5542 ДЕТИ, 5542 ДОНОР, 5542 ВАСЯ), в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано свыше 12,087 млрд руб. В 2018 году (до 27 сентября) собрано 1 153 500 757 руб., помощь получили 1594 ребенка. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год. В 2011 году Русфонд вошел в реестр НКО — исполнителей общественно полезных услуг, получил благодарность Президента РФ за большой вклад в благотворительную деятельность и президентский грант на развитие Национального регистра доноров костного мозга.

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