



Лев Амбиндер,

ПРЕЗИДЕНТ РУСФОНДА,
ЧЛЕН СОВЕТА
ПРО ПРЕЗИДЕНТЕ РФ
ПО РАЗВИТИЮ
ГРАЖДАНСКОГО
ОБЩЕСТВА И ПРАВАМ
ЧЕЛОВЕКА



Союз или подкуп?

Бизнес и его социальная ответственность

Редакция Русфонда открывает рубрику «Корпоративная социальная ответственность бизнеса». Тема, казалось бы, настолько обкатана за последнюю пару десятков лет, что стоит произнести «КСО», как все понимают: это она, родимая, — Корпоративная Социальная Ответственность. Слово «бизнес» к аббревиатуре можно и не добавлять. И так все ясно. Назвал бизнесом — социально ответственный! Хотя очевидно же: корпорация — это совсем не обязательно бизнес. В новой рубрике Русфонд намерен публиковать рассказы о лучших практиках отечественных бизнес-корпораций, о проблемах становления и путях развития этого движения в России.

Для начала: в 2017 году 990 компаний страны пожертвовали в Русфонд 198,2 млн руб. За девять месяцев этого года 736 компаний внесли на наш счет 110,6 млн руб.

Вопрос: вот это уже КСО или еще нет?

26 июля 2000 года ООН десятью принципами определила сущность КСО, выступив с инициативой Глобального договора, «направленного на поощрение социальной ответственности бизнеса». Договор стал результатом дискуссий, продолжавшихся в промышленно развитых странах в течение нескольких десятилетий. Однако споров меньше не стало. Так что такое КСО: союз бизнеса и государства в интересах общества? оброк, который бизнес платит Родине? или подкуп местных сообществ?

Занятная деталь: у нас в стране мало кому известно происхождение самого понятия «корпоративная социальная ответственность бизнеса». Так, русская «Википедия» сообщает: «Термин „КСО“ повсеместно используется с начала 1970-х годов, хотя эта аббревиатура встречалась редко». Между тем понятие сформулировал и ввел в оборот еще в 1946 году социолог и философ, публицист, экономист, гуру теории и практики менеджмента Питер Друкер в книге «Концепция корпорации». Это книга о крупнейшей промышленной компании XX века General Motors: о ее менеджменте, ее организации «как социальной структуре, которая объединяет людей для удовлетворения экономических нужд и потребностей общества» — так писал сам автор спустя полвека, в 1993 году, в предисловии к седьмому изданию книги в США. Во многих странах «Концепция...» Друкера стала настольным пособием для школ бизнеса и даже теологических школ. А Национальная школа подготовки руководящих кадров для госаппарата Франции числит книгу первой в списке учебников.

Русского издания «Концепции корпорации» не существует.

Друкер, в частности, утверждал, что именно корпорации, где с середины XX века трудится большинство населения его страны, на деле несут ответственность за реализацию конституционных прав американцев — «за обеспечение неотъемлемого права на жизнь, свободу и стремление к счастью». Хотя Декларация независимости и возлагает эту ответственность на правительство.

Страсти вокруг «Концепции корпорации» разгорелись в том же 1946 году и не утихали как минимум еще 20 лет. Книгу не приняли многие промышленники, политологи и экономисты США. Не приняли ее и в General Motors: «Мы заботимся о продажах и прибыли, а Друкер указывает совсем на другие приоритеты». Будущий нобелевский лауреат по экономике Милтон Фридман в конце 1960-х писал: «Корпоративная социальная ответственность бизнеса сильно смахивает на подкуп местных сообществ». Фридман считал, что «единственная задача компании — получение максимума прибыли для акционеров, а филантропия есть сугубо частное дело».

У нас больших страстей вокруг КСО не наблюдалось в советское время, нет их и теперь. Первыми к Глобальному договору ООН в России присоединились АФК «Система» и «Русал» (2002 год). Сейчас российских участников Глобального договора свыше 50.

Кто-то у нас сводит социальную ответственность к филантропии. Для многих, особенно крупных, компаний это демонстрация лояльности к властным институтам. И есть действующие суперпроекты социального предпринимательства бизнеса.

Дорогие друзья, приглашаем к разговору! В стране накоплен порядочный опыт социальной активности больших и малых бизнес-компаний. Делитесь!

Лизе Кургузовой оплачена операция на сердце



5 октября в «Б», на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Томск» мы рассказали историю шестилетней Лизы Кургузовой из Томской области («Лиза и медведи», Светлана Иванова). У девочки сложный врожденный порок сердца, в две недели ей установили протез легочной артерии. Всего Лиза перенесла уже четыре операции на сердце. Сейчас врачи выявили нарушения функции протеза. Его нужно срочно заменить. Рады сообщить: вся сумма (1 013 596 руб.) собрана. Родители Лизы благодарят всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 5 октября 223 546 читателей rusfond.ru, «Б», телезрителей «Первого канала», ГТРК «Томск», «Поморье», «Курган», «Вятка», «Калмыкия», «Псков», а также 164 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 36 детям на 42 638 633 руб.

полный отчет
rusfond.ru/sdelano

Девочка с бабочкой

Четырехлетней Ксюше необходима этапная хирургия



Ксюша Митенева живет в Архангельске с родителями и старшим братом. Когда ей был год, случилось несчастье: девочка получила обширный ожог лица, шеи и грудной клетки 3-й степени. Больше месяца Ксюша провела в больнице, перенесла операцию по пересадке кожи. После заживления кожи в местах ожогов образовались грубые рубцы, провели вторую операцию — по их частичному иссечению. Девочка растет, и рубцы все больше стягивают кожу и причиняют боль. Избавиться от них можно с помощью современного лечения с применением баллонов-эспандеров. Но лечение это дорогое, родители Ксюши его не оплатят.

Ксюша обожает готовить и мечтает стать кулинарным блогером. Она уже умеет делать пиццу, цыпленка табака, но больше всего ей удаются всевозможные десерты.

— Будешь торт от шеф-повара? — спрашивает Ксюша. — Шеф-повар — это я.

Шеф-повар раскатывает на столе разноцветные блинчики, складывает стопочкой, украшает розочками и гордо подносит на тарелке.

— Как же такую красоту есть? — спрашиваю я.

— Не ешь, — грустно отвечает Ксюша, — они невкусные. Потому что из пластилина. А на кухню меня мама не пускает. Только за стол, когда пора есть.

27 января 2015 года мама девочки Татьяна готовила ужин, пока маленькая Ксюша, как обычно, играла рядом. Татьяна отвернулась только на секунду, чтобы достать из холодильника продукты. В это время девочка подбежала к плите и задела ручкой раскаленную сковородку. Лицо, шею и грудь ребенка обдало кипящим бульоном. За считанные секунды на груди вздулся пузырь. Когда Татьяна стаскивала одежду с дочери, он лопнул и сполз как чулок.

Скорая отвезла девочку с мамой в местную больницу. Врачи диагностировали ожог 3-й степени шести процентов кожи.

— Вам повезло, — сказал хирург, — что не затронуты молочные железы и внутренние органы. Иначе мы бы Ксюшу не спасли. Впереди у нее операции, перевязки, обработка ран. Держитесь.

Состояние девочки было тяжелым, но класть в реанимацию ее не захотели. Положили в ожоговое отделение, установили капельницу. Почти месяц у Ксюши держалась температура под сорок.

Через несколько дней лицо девочки от нижней губы и до подбородка покрывало коричневой корочкой. Врачи сказали, что это очень хорошо: под корочкой формируется новая кожа.

Гораздо хуже дела обстояли с шеей и грудной клеткой: ожог был глубокий, затронул подкожные ткани. Раны стали гноиться, несмотря на ежедневную обработку.

Через три недели Ксюшу прооперировали — взяли кусочек кожи с бедра и пересадили на грудь. Когда кожа стала приживаться, девочку выписали домой.

В местах ожогов образовались рубцы. В поликлинике велели мазать их кремом и назначили физиопроцедуры. Кожа на лице зажила нормально, а вот рубцы на шее и груди не рассосались.

— Рубец — это на всю жизнь, — говорили врачи. — Пластическую операцию можно будет сделать, но не раньше 18 лет.

В марте 2016 года Татьяна отвезла дочь на консультацию в Ярославль, в клинику «Константа». Врачи назначили этапное лечение по иссечению рубцов и пластике дефектов кожными трансплантатами.

Лицо у Ксюши зажило, а вот рубцы на шее и груди не рассосались. Они сильно стягивают кожу и очень болят фото НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

Первый этап провели уже через три месяца — Ксюше иссекли рубцы в области груди. Второй этап провести не удалось: девочка заболела. Рубцы стали менее заметны, но с ростом Ксюши они все больше стягивают кожу и болят.

— Мамочка, одна девочка в детском саду сказала, что у меня страшная шея. Почему у меня такой шрам?

— У всех людей свои особенности, — успокаивает дочку Татьяна. — Вот у тебя на груди бабочка.

Шрам и правда похож на огромную бабочку. Ксюша тяжело вздыхает: — Эта бабочка так тянет кожу, что, кажется, скоро лопнет!

Весной этого года мама Ксюши снова обратилась в ярославскую клинику, чтобы продолжить начатое лечение.

Врачи предложили использовать современную технологию — эспандерную кожную пластику. Для этого в область рубцов имплантируется герметичный баллон, постепенно растягивающий кожу. После этого врач иссекает ее излишки и сшивает здоровые ткани.

— А после операции моя бабочка улетит навсегда? — спрашивает Ксюша. — Пусть летит себе куда хочет. Я не буду о ней жалеть.

Светлана Иванова,
Архангельская область

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ КСЮШИ МИТЕНЕВОЙ НЕ ХВАТАЕТ 791 600 РУБ.

Руководитель ООО «Клиника Константа» Юрий Филимендинов (Ярославль): «У Ксюши гипертрофическое послеожоговое рубцы груди и шеи. Они стягивают кожу, причиняют девочке физическое неудобство. Кроме того, выглядят очень незастенчиво. Мы планируем провести девочке эспандерную кожную пластику в области груди, при которой рядом с измененной кожей имплантируется силиконовый эспандер. В него на протяжении полутора месяцев через специальный порт вводится физиологический раствор. Эспандер постепенно наполняется и растягивает кожные покровы. В результате формируется «выращенная» кожа нужных физиологических характеристик. Надеюсь, нам удастся помочь Ксюше».

Стоимость этапной хирургии 824 600 руб. Телезрители ГТРК «Поморье» соберут 33 тыс. руб. Не хватает 791 600 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Ксюшу Митеневу, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет Ксюшиной мамы — Татьяны Валентиновны Митеневой. 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

Пятая кровь

Тексты, фильмы, книги и музыка для людей особого назначения

РУСФОНД.РЕГИСТР



В России запущен уникальный информационный проект — интернет-журнал «Кровь5». Он адресован докторам костного мозга, то есть тем, кто решил спасти жизнь незнакомому человеку, отдав ему свои кроветворные стволовые клетки.

На сайте собраны реальные истории людей, которые в силу обстоятельств добровольно сдали пробирку крови на анализ; затем их фенотип (данные о тканевой совместимости) был занесен в регистр доноров костного мозга. Теперь эти люди живут нормальной жизнью — ждут звонка. В любую минуту может случиться, что произошло генетическое совпадение и кто-то умрет, если не перезапустить его систему кроветворения, заселив в нее именно твои стволовые клетки. Значит, нужно собраться, принять решение, как ими поделиться: под наркозом, когда за полчас врачи шприцем забирают костный мозг из тазовой кости, или без наркоза, под капельницей, когда за четыре-пять часов стволовые

клетки из периферической крови отфильтровывают специальный аппарат. На сайте «Кровь5» каждый день ведет свой дневник приглашенный редактор проекта — потенциальный или реальный донор костного мозга. Здесь публикуются новости науки и медицины, пополняется библиотека знаний о человеческом организме, размещаются полезные ссылки. Раз в месяц выходит спецвыпуск — репортажи, фильмы, интервью, очерки, комиксы, плакаты, музыка и книги, посвященные важным темам: кровь, страх, боль, смерть, любовь, помощь и так далее.

Проект запущен Русфондом и Национальным регистром доноров костного мозга имени Васи Перевощикова. Идея состоит в том, чтобы объединить и описать людей, в которых присутствует особый код социальной ответственности, своеобразная пятая группа крови: способность к самопожертвованию, состраданию, сохранению базовых ценностей цивилизации. В Русфонд потенциальных доноров костного мозга пока немного — чуть более 84 тыс. человек. Для сравнения: в Германии в аналогичных регистрах хранятся данные о фенотипах восьми с лишним миллионов добровольцев. Однако авторы проекта «Кровь5» рассчитывают, что идея донорства в ближайшие годы станет по-

пулярной, а технические и материальные ресурсы Русфонда позволят резко увеличить базу данных Регистра — на порядок удешевить, упростить и ускорить процедуру типирования желающих, а также сделать процесс подбора и активации донора максимально удобным для трансплантационных центров.

— Для меня «Кровь5» — это редкая возможность оказаться в компании адекватных собеседников, — говорит руководитель проекта журналист Сергей Мостовщиков. — Мне представляется, что потенциальные доноры костного мозга — это здоровые, молодые и умственно полноценные люди, раз уж они смогли разобраться, что такое костный мозг, где он вообще находится и как с его помощью можно спасти кому-то жизнь. Никто об этом ничего не знает, хотя кажется, что уж сегодня-то всем и все хорошо известно. И раз кто-то взял на себя труд в современном, довольно поверхностном, надо сказать, мире копнуть чуть глубже, взять на себя чуть больше и постараться чуть лучше, я вижу свой долг в том, чтобы именно ради этих людей добиться от журналистики максимума, на который она пока еще способна.

Сайт «Кровь5» доступен в сети по адресу blood5.ru.

Ваш Русфонд

Из свежей почты

Самир Шарапов, 5 лет, детский церебральный паралич, спастический тетрапарез, требуется лечение. 110 430 руб.

Внимание! Цена лечения 199 430 руб.

Фонд «СЭЭК — РЕГИОНАМ» внес 50 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Дальневосточная» соберут 39 тыс. руб.

Сын родился раньше срока, в тяжелом состоянии. Три месяца провел в больнице, дышал через аппарат. До года Самир почти не развивался. Ему поставили диагноз ДЦП, начали лечить, но он до сих пор с трудом двигается, не сидит и не стоит без опоры, не говорит, мышцы скованны, руки зажат в кулачки. Самира берет на лечение Институт медтехнологий (ИМТ, Москва), и мы просим помощи в его оплате. Я инвалид 1-й группы, у нас еще сын-школьник. Помогите! Татьяна Шарапова, Хабаровский край

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Самира необходимо госпитализировать. Надо снизить патологический тонус мышц, развить моторику рук, научить мальчика говорить».

Арсений Васьяков, 6 лет, синдром Гольденхара — поперечная расщелина лица, недоразвитие челюстей, сужение зубных рядов, требуется лечение. 167 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 466 тыс. руб. Общество помощи русским детям (США) внесло 150 тыс. руб. Жертвователи, пожелавший остаться неизвестными, внес 100 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Тула» соберут 49 тыс. руб.

Арсений — наш приемный сын. Он родился с синдромом Гольденхара — генетической патологией, вызывающей нарушение развития челюстей, носа, глаз, ушей. Родители от мальчика отказались. В три месяца Арсений перенес воспаление роговицы и лишился правого глаза. Из-за глухоты у него не развивалась речь. За год, который Арсений живет в нашей семье, он окреп, набрал вес, носит слуховые аппараты, начинает говорить, научился рисовать. Московские нейрохирурги готовы провести Арсению реконструкцию лица, но до нее нужны ортодонтическое лечение, долгое и очень затратное. Помогите его оплатить! Елена Градусова, Тульская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Мальчику необходимо комплексное ортодонтическое-хирургическое лечение в условиях стационара».

Настя Головина, 17 лет, несовершенный остеогенез, требуется курсовое лечение. 193 310 руб.

Внимание! Цена лечения 527 310 руб.

Компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Seldico Russia) внесла 140 тыс. руб. Компания, пожелавшая

остаться неизвестной, внесла 150 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Пермь» соберут 44 тыс. руб.

За свою жизнь Настя перенесла более 40 переломов и 14 операций. Дочка родилась с переломами бедер, голени и ключицы. До сих пор она может лишь стоять у опоры, передвигается в коляске. Гипс после переломов не снимали по четыре-шесть месяцев. Никакой реабилитации не проводили, и мышцы у Насти совсем ослабли. О клинике Глобал Медикал Систем (GMS Clinic, Москва) мы узнали недавно и отвезли Настю на консультацию. Врачи впервые дали надежду, что она сможет ходить. Но лечение дорогое. Я одна воспитываю дочь, помогите поставить ее на ноги! Елена Головина, Пермский край

Педиатр Центра врожденной патологии клиники Глобал Медикал Систем (GMS Clinic, Москва) Федор Катасонов: «Настин случай не самый тяжелый, но запущенный. Плотность костей низкая. Необходимо продолжить лечение и физическую реабилитацию, чтобы укрепить не только кости, но и мышцы».

Алиса Попова, 4 года, врожденная атриовентрикулярная блокада, спаст установка кардиостимулятора. 217 271 руб.

Внимание! Цена операции 561 271 руб. Национальная

платежная система «Мир» внесла 300 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Бурятия» соберут 44 тыс. руб.

Зимой Алиса стала жаловаться на сильное сердцебиение. Дочке становилось все хуже, она быстро уставала, под глазами синела. Алису обследовал кардиолог и обнаружил у нее порок сердца — пролапс (выпячивание) митрального клапана — и нарушение сердечного ритма. Необходимо установить электрокардиостимулятор (ЭКС), но в местных клиниках маленьким детям не проводят такие операции. Мы обратились в Томский НИИ кардиологии. Пожалуйста, помогите оплатить операцию! Любовь Попова, Бурятия

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «Учитывая наличие блокады 3-й степени, Алисе необходима имплантация двухкамерного ЭКС и эпикардальных электродов».

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

Почта за неделю 5. 10.18 — 11. 10.18

ПОЛУЧЕНО ПИСЕМ — **96**
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **59**
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **7**
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — **2**

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 12,153 млрд руб. В 2018 году (на 11 октября) собрано 1 219 587 360 руб., помощь получили 1646 детей. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год. В 2017 году Русфонд вошел в реестр (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем, получив 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