

**Валерий Панюшкин,**главный редактор
РУСФОНДА**Помогать
правильно**Как будет развиваться
корпоративная
благотворительность

В будущем компании станут не просто жертвовать деньги фондам, но будут относиться к некоммерческим организациям как к экспертам по решению тех или иных социальных проблем. Вместе с НКО-экспертами компании будут разрабатывать такие программы корпоративной социальной ответственности, чтобы кроме денег вкладывать в них еще и свои профессиональные ресурсы. А кроме решения социальных проблем получать еще и развитие компании, и прибыль для акционеров.

Компании-партнеры появились у Русфонда на самой заре его деятельности, больше двадцати лет назад. Поначалу корпоративные пожертвования мало чем отличались от частных — просто владельцам компаний по какому-то причинам удобнее было помогать подопечным Русфонда с корпоративных счетов, а не с личных. Такие пожертвования — дело во всех отношениях благородное, но не очень эффективное, а бизнес не любит неэффективных финансовых схем.

Спустя некоторое время многие руководители компаний поняли (часто благодаря консультациям сотрудников Русфонда, специалистов по фандрайзингу), что значительно эффективнее не оплачивать полностью лечение одного ребенка, а разделить свое пожертвование на небольшие транши и оплатить часть лечения, например, десять детям. И тогда другие жертвователи, увидев, что уважаемая компания перечислила часть необходимой суммы, внесут охотнее и свою лепту. Эта технология фандрайзинга называется matching gifts, «совместные дары», и эффект ее — психологический. Когда люди видят миллионный счет на лечение, то думают, что такую сумму не собрать ни за что. И от отчаяния сами не участвуют в сборе. Но если люди понимают, что собирают деньги вместе с «Ингострахом» или Seldico Russia, то дело перестает казаться им безнадежным и необходимая сумма легко собирается. Получается, что та же самая сумма, если пожертвовать ее технологично, приносит куда больше эффект.

Однако хороший бизнес тем и отличается от плохого, что гонку за эффективностью не прекращает никогда. Не успели «совместные дары» стать общепризнанной технологией благотворительности, как наиболее продвинутые компании задумались о дальнейшем совершенствовании своих корпоративных социальных программ. Компания может не просто пожертвовать деньги на доброе дело, но применить к решению той или иной социальной проблемы свои профессиональные компетенции, технические возможности, навыки сотрудников. В этом случае важно, чтобы компания-донаор относилась к благотворительному фонду, с которым сотрудничает, не просто как к кошельку для передачи денег нуждающимся, а как к эксперту, который знает, как решать проблему, а может вместе с компанией придумать эффективную программу.

Так поступили «Билайн» и поисковый отряд «Лиза Алерт»: вместе разработали целую систему мер, которые может принять компания — сотовый оператор, чтобы облегчить поиск пропавших в лесу людей. Передвижные телефонные вышки, специальный портал, чтобы закачивать и анализировать картинку с летающих над зоной поиска дронов, безлимитные SIM-карты стоили бы непоколебимых денег, если бы поисковый отряд покупал эти услуги на рынке. А для компании — продажа таких услуг все это не так уж и дорого. К тому же предоставленные эти услуги позиционирует компанию как высокотехнологичную и социально ответственную.

Точно так же поступила и компания «Инвитро», предоставив Русфонду не деньги на создание регистра доноров костного мозга, а свои мощности — сеть лабораторий по всей стране, — чтобы брать для типирования кровь потенциальных доноров.

Так же, надо полагать, будут в ближайшем будущем поступать если не все, то многие коммерческие компании, задумывающиеся о своих программах корпоративной социальной ответственности. Жертвовать не только деньги, но и компетенции. Видеть в благотворительных фондах не кошельки, а партнеров-экспертов. Получать не только моральное удовлетворение, но и технологическое развитие компании и — в конце концов — прибыль для акционеров.

**Илью Галле ждут
в Петербурге в августе**

2 августа в «Б», на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Владивосток» мы рассказали историю девятилетнего Ильи Галле из Приморского края. У мальчика злокачественная опухоль — саркома мягких тканей. После двух операций и химиотерапии по-прежнему велика вероятность рецидива. Илье необходимо протонное облучение. Эту дорогостоящую терапию государство не оплачивает. Рады сообщить: вся необходимая сумма (1 972 800 руб.) собрана. Спасибо. Дорогие друзья.

Всего с 2 августа 36 994 читателей rusfond.ru, «Б», телезрителей «Первого канала», ГТРК «Владивосток», «Коми Гор», «Марий Эл», «Нижний Новгород», «Алтай», «Пермь», а также 166 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 33 детям на 23 580 908 руб.

полный отчет
rusfond.ru/sdelano

Вещий сон и певец Мирон

Пятимесячного мальчика спасет операция



Мирон Васёв живет в Сочи вместе с мамой и папой. У мальчика слишком рано срослись лобные кости черепа, и из-за этого его мозг не может нормально развиваться. Родителям Мирона трудно поверить, что их долгожданному ребенку грозит умственная отсталость, слепота и глухота. Чтобы этого не допустить, нужно сделать операцию, и тянуть нельзя. Но как быть, если подготовка к операции и саморассасывающиеся пластины, с помощью которых исправят деформацию, не покрываются госквотой? Сейчас этот вопрос для Васёвых — один из самых важных.

На самом деле Мирон должен был стать Александром — это имя для сына Ксения Васёва придумала заранее. Но незадолго до родов ее мужу Константину приснился сон, в котором кто-то сказал ему строго и официально, как в ЗАГСе: у вас будет сын Мирон! «Какой Мирон? Почему? Мы ведь уже ждем Сашу!» — удивилась Ксения. Но потом родители подумали-подумали и решили не спорить с небесной канцелярией. Оттуда виднее. Имя редкое, красивое, а «Мирон Константинович» звучит солидно.

Мирон родился с большой гематомой справа на лбу. Но врачи сказали, что ребенок здоров, гематома исчезнет. Велели делать примочки и выписали Ксению с сыном из роддома.

Синяк действительно скоро исчез, но тут мама заметила, что у мальчика необычная форма головы: лоб выступает клином, виски с двух сторон вдавлены, а глаза расположены слишком близко друг к другу. Однако невролог в районной поликлинике и нейрохирург в частном центре решили, что с возрастом это пройдет, рекомендовали наблюдать.

— Врачи в Сочи такого раньше не видели, поэтому и советовать просто ждали, — поясняет Ксения. — И тут нам очень помогли наши родители. Они не сдавались, искали информацию в интернете, настаивали на проведении новых обследований.

И наконец один нейрохирург предложил, что у Мирона произошло раннее сращение лобного шва. Компьютерная томография это подтвердила. И вот мальчику поставили диагноз: тригоноцефалия. Врачи рассказали родителям, что сросшаяся че-

репная коробка не позволяет мозгу Мирона нормально развиваться. Чем более это в будущем у мальчика начнутся сильные головные боли, что ребенок будет отставать в развитии, а затем может потерять зрение и слух.

— Очень тяжело было узнать об этом. И очень не хотелось верить. Тем более что Мирон развивался по возрасту, держал голову, переворачивался, радовался нам с мужем, интересовался игрушками, вовсю болтал на своем младенческом языке. Еще тяжелее было понять, что мы потеряли много времени, пока узнали правильный диагноз. Нам постоянно говорили: само пройдет, а ждать, оказывается, было нельзя! Сыну нужна операция, и сделать ее необходимо до года, — говорит Ксения.

Родители Мирона поехали на консультацию к московским нейрохирургам, те сказали, что ребенку нужно скорректировать форму черепа с помощью специальных саморассасывающихся пластин. А перед этим необходимо компьютерное моделирование. Операцию проведут по госквоте, но подготовку к ней и пластины государство не оплачивает. Самим Васёвым денег не собрать. Константин охранник, Ксения до рождения сына работала администратором в отеле. У семьи собственного жилья в Сочи нет, приходится снимать квартиру — на это и уходит практически вся зарплата Константина. Бабушки и дедушки помогают чем могут.

Пока мы разговариваем с Ксенией, Мирон играет и громко смеется.

Мама сразу заметила, что у Мирона необычная форма головы: лоб выступает клином, виски с двух сторон вдавлены

ФОТО НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

По словам мамы, он очень активный, интересуется всем вокруг, все изучает и пробует на зуб. Но больше всего Мирон любит музыку. У него есть музыкальная игрушка-цветок, с которой он не расстается ни на минуту.

— Я часто включаю ему детские песенки и даже классическую музыку. Мирон может слушать ее часами, а иногда, в определенных местах, еще и подпевает. Громко, и даже порой попадает в ноты! — говорит Ксения. — Кто знает, может быть, вырастет певцом? «Мирон Васёв» красиво будет смотреться на афишах!

Немного помолчав, Ксения добавляет:

— Сначала мне все время хотелось плакать, да что там, рыдать! А потом появилась надежда и такая, знаете, уверенность, что у моего сына есть какое-то покровительство свыше, что ли. Не зря же нас о Мироне заранее предупредили. И дальше все у него будет хорошо, оно поправится.

Врачи, конечно, не боги, но и они говорят: если сейчас сделать Мирону операцию, то его череп будет расти нормально, никакого лечения больше не потребуется. И Мирон Васёв будет и дальше петать счастливым родителем.

Оксана Пашина,
Краснодарский край

КАК ПОМОЧЬ**ДЛЯ СПАСЕНИЯ МИРОНА ВАСЁВА****НЕ ХВАТАЕТ 677 ТЫС. РУБ.**

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «У Мирона деформация черепа, характерная для тригоноцефалии, — килевидная форма головы. Такая деформация появляется в результате преждевременного сращения лобного шва и в итоге может привести к умственной отсталости, глухоте и слепоте. Мальчику необходимо хирургическое лечение. Деформация будет исправлена с помощью реконструкции костей черепа с применением саморассасывающихся пластин. Повторные операции не понадобятся, Мирон будет нормально расти и развиваться».

Стоимость подготовки к операции и пластин 690 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Сочи» соберут 13 тыс. руб. Не хватает 677 тыс. руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Мирона Васёва, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Мирона — Ксени Сергеёвны Васёвой. 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**Ненужные миллионы?**

Русфонд пытается отдать деньги пострадавшим в авиакатастрофе

6 мая 2019 года в Русфонд обратился временно исполняющий обязанности губернатора Мурманской области Андрей Чибис. Он просил нас помочь с организацией сбора пожертвований пострадавшим в авиакатастрофе в Шереметьево, предоставив наш счет. Счет предполагалось открыть в Сбербанке. По окончании сбора господин Чибис просил «перевести пожертвования на счета пострадавших согласно сведениям, которые предоставит Правительство Мурманской области». Прошло три месяца. Сбор пожертвований прекращен еще 8 июня. Но необходимые сведения мурманское правительство до сих пор не передало, и перевести деньги пострадавшим мы не можем.

Так называемому мурманскому сбору не повезло дважды. Сначала какие-то мошенники приняли снимать деньги со счетов клиентов Сбербанка и почему-то отправляли их в пользу погибших и пострадавших в авиакатастрофе. Понять логику мошенников так и не удалось. Похищенные средства Русфонд продолжа-

ет возвращать обворованным клиентам Сбербанка. Четверо из них отказались от возврата полностью или частично, заявив, что раз деньги пошли на благие цели, значит, так тому и быть.

Теперь новая проблема: задержка с передачей пожертвований тем, для кого их собирали всей Россией. Мурманские власти не смогли вовремя оповестить семьи погибших и пострадавших в Шереметьево о том, что они могут получить деньги и как это сделать (нужно обратиться в Русфонд, передать реквизиты банковского счета и необходимые документы).

Людей, которых нужно оповестить, не так уж много — всего 136 человек (127 родственников погибших и 9 пострадавших). Однако оповещены до сих пор не все.

Мурманские власти ссылаются на лето и сезон отпусков: кто-то уехал отдыхать и оперативно связаться не получается. Заместитель губернатора Роман Дурягин в письме Русфонду приводит странное объяснение: «Взаимодействие с родственниками крайне затруднительно из-за недоверия в связи с поступающими в их адрес

телефонными звонками как от правоохранительных органов, так и от органов власти, обеспечивающих различное взаимодействие». Проще говоря, кто не в отпуске, тот просто не верит, что может получить какие-то деньги.

Мурманские власти просят продлить срок предоставления документов до 1 сентября. А тех, кто не откликнется к этому сроку, считать отказавшимися от выплат. Их средства Мурманск распределил между теми, кто предоставил нужную информацию и номера счетов.

В пользу пострадавших в Шереметьево собрано 12 708 054,61 руб. (это за вычетом 2 286 914,08 руб., украденных мошенниками у клиентов Сбербанка). На сегодня 57 пострадавших прислали в Русфонд все необходимые данные. Еще 41 человек сообщил, что отправил документы, но почта их пока нам не доставила. Таким образом, остается 38 человек, которых мурманские власти никак не могут найти уже три месяца. Складывается ощущение, что ищут не очень усердно. У чиновников летом тоже сезон отпусков.

Оксана Пашина,
корреспондент Русфонда

Из свежей почты

Никита Корниенко, 11 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 80 430 руб.

Внимание! Цена лечения 199 430 руб.

Фонд «СЭЭК — РЕГИОНАМ» внес 100 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Красноярск» соберут 19 тыс. руб.

Никита — мой внук, я одна им занимаюсь. Мальш родился раньше срока, первое время совсем не развивался, в год ему поставили диагноз ДЦП. Я возила Никиту на лечение в разные медцентры, и в пять лет случился прорыв! Внук научился стоять, сидеть, сейчас ходит с поддержкой за руку. Интеллект у него сохранен, учится хорошо. Но с суставами проблемы, и тонус мышц повышен. Никите готовы помочь в Институте медтехнологий (ИМТ, Москва). Но мы оплатим лечение не можем. Светлана Корниенко, Красноярский край
Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Мальчику нужно снизить мышечный тонус, увеличить объем движений, улучшить опору на ноги и активизировать развитие мелкой моторики».

Митя Кравченко, 12 лет, несовершенный остеогенез, требуется курсовое лечение. 194 656 руб.

Внимание! Цена лечения 532 656 руб. Компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Seldico Russia) внесла 150 тыс. руб. Юридические лица благотворительного сервиса Альфа-Банка внесли 100 тыс. руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, внесла 50 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Кострома» соберут 38 тыс. руб.

В пять лет Митя перенес несколько переломов, тяжелых, со смещением. Мы обратились в клинику в Москве, и у сына выявили врожденное заболевание — ломкость костей. Провели лечение, кости окрепли. Но старые переломы срослись неправильно, образовались деформации. Митю прооперировали, деформации устранили, кости укрепили штифтами. Спасибо Русфонду за помощь! Сейчас Митя активно растет, и кости у него снова стали хрупкими. Нужно возобновить лечение, но нет денег. Не оставляйте нас! Наталья Кравченко, Костромская область

Педиатр Центра врожденной патологии клиники Глобал Медикал Систем (GMS Clinic, Москва) Алена Гаврина: «Лечение дало хороший эффект, но сейчас плотность костей снижается. Его нужно продолжить».

София Петрухина, 10 лет, Spina bifida — врожденный порок развития спинного мозга, требуется комплексное обследование и план лечения. 246 352 руб.

Внимание! Цена обследования 493 200 руб.

Сеть мини-маркетов Parle Market внесла 50 тыс. руб.

Компани, пожелавшие остаться неназванными, внесли 165 848 руб. Телезрители ГТРК «Калуга» соберут 31 тыс. руб.

София — моя приемная дочка. У нее куча сложных диагнозов по урологии, ортопедии, неврологии. После обследования и лечения в клинике GMS (Москва) София начала ходить с костылями, а раньше передвигалась только в ходунках. Интеллект у дочки сохранен, она отлично учится, занимается танцами на колясках. Два года назад Софии установили нейростимулятор мочевого пузыря, но у нее начались боли, стимулятор отключили. Теперь дочке надо пройти повторное обследование. Пожалуйста, помогите его оплатить! Ирина Базик, Калужская область
Педиатр Центра врожденной патологии клиники Глобал Медикал Систем (GMS Clinic, Москва) Эмилия Гаврилова: «Девочке необходимо провести комплексное уродинамическое исследование и решить вопрос с удалением нейростимулятора».

Женя Гончаров, 10 лет, врожденный порок сердца, требуется эндоваскулярная операция. 203 500 руб.

Внимание! Цена операции 342 500 руб.

Юридические лица благотворительного сервиса Альфа-Банка внесли 100 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Иртыш» соберут 39 тыс. руб.

В восемь лет Женя начал заниматься кикбоксингом, но с нагрузкой не справлялся, уставал, бледнел, задыхался. У сына обнаружился дефект межпредсердной перегородки, поставили на учет, регулярно наблюдали. А в начале года кардиолог сказал, что сердце увеличивается в размерах, нужна операция. Ее можно провести щадяще. Но оплатить операцию я не в силах. Помогите! Елена Гончарова, Омская область

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «Мальчику требуется срочная операция — эндоваскулярное закрытие дефекта окклюдером».

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

Почта за неделю 2.08.19 – 8.08.19ПОЛУЧЕНО ПИСЕМ — **77**ПРИНЯТО В РАБОТУ — **45**ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **2**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 «Первого канала» и радио «Коммерсантъ FM», в социальных сетях, а также в 172 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 13,497 млрд руб. В 2019 году (на 8 августа) собрано 873 039 655 руб., помощь получили 1197 детей. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год. Русфонд входит в реестр НКО — исполнителей общественно полезных услуг. В ноябре 2018 года Русфонд выиграл президентский грант на издание интернет-журнала для потенциальных доноров костного мозга Кровь.5. 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**