



Валерий Панюшкин,
главный редактор
РУСФОНДА



Демографическая аполитичность

Почему умножение народа нельзя купить

Международный женский день — традиционный повод вспомнить о поддержке материнства. Это традиция архаическая в том смысле, что сводит к материнству весь смысл жизни женщины. Но еще более архаичен сам способ, которым люди, принимающие решения в России, намерены о материнстве заботиться. Грубо говоря, хотят просто дать денег, чтобы женщины рожали больше. А это не работает.

У меня пятеро детей. И ни один из них не рожден потому, что мы хотели получить от государства какие-то деньги. В России не проводится серьезных демографических исследований, но, опираясь на исследования зарубежные и просто на здравый смысл, легко предположить, что если давать за рождение детей премии, то это мало повлияет на число детей в благополучных семьях. Детей станет больше в семьях неблагополучных. И, следовательно, это будут неблагополучные дети.

Премия, материнский капитал, пособие быстро кончатся, и семьи, родившие детей в расчете на государственную помощь, потребуют не просто денег, а социальных сервисов. Исследования в тех странах, где государство пыталось увеличить рождаемость (например, во Франции), показывают, что с большим количеством детей не справляются 40% семей в городах и 60% семей в сельской местности. Я могу судить и по себе. Элементарный детский грипп, который выключает из трудовой деятельности мать одного ребенка на неделю, мою жену выключает на месяц — дети болеют гриппом по очереди. За месяц партнеры и клиенты успевают подзабыть, что моя жена существует на свете.

Все обычные расходы в моей семье умножаются на пять. Мои дети не могут посещать разные кружки и секции по интересам просто потому, что я не успеваю развить их на разные занятия. Мы не влезаем в обычную машину. Если нам надо вызвать такси, мы вызываем минивэн. Мне трудно с пятью детьми, и мои проблемы не решаются деньгами. Мне нужны помощники, социальные службы, логисты, юристы, педагоги — а их нет даже за деньги и даже для благополучной семьи вроде нашей. Что же говорить о неблагополучных семьях?

Многолетние исследования показывают, что девиантное поведение напрямую связано с тем, как много в семье разговаривают с ребенком, каким количеством слов ребенок оперирует. В неблагополучных семьях с детьми разговаривают в разы меньше, чем в семьях благополучных. А в неблагополучных многодетных семьях на каждого ребенка приходится совсем мало слов. Это значит, что если множить число детей и не множить число воспитательных учреждений, то через двадцать лет увеличится уровень преступности. Из необожженных малышей получаются асоциальные взрослые.

Наконец, инвалиды, дети с особенностями. Известно, что около 10% детей — это особенные дети. Если, например, увеличить рождаемость вдвое, то и число детей с особенностями увеличится вдвое. Кто ими займется, если реабилитационных служб в России не хватает даже тем детям, которые уже родились?

Отсутствие понятных социальных маршрутов для детей с особенностями отрицательно влияет не только на те семьи, где есть эти дети. Если государство и общество не могут помочь семьям с особенными детьми жить счастливой жизнью, то благополучные семьи начинают бояться рождения особенного ребенка. Даже если все ваши дети здоровы, но вы как огня боитесь болезни кого-то из них — в вашей семье уже поселилось неблагополучие.

Демографическая политика потому и называется политикой, что ключевое слово тут «политика». Дать денег, чтобы женщины рожали больше, — это не политика, это беспечность. Проводить политику — значит предусмотреть, какие социальные проблемы ждут наших будущих детей, придумать, какие нужны для решения этих проблем социальные институты, и создать их до того, как новые дети родились.

Вы когда-нибудь слышали, чтобы кто-то из российских политиков говорил: «Ради увеличения рождаемости мы создали избыточные службы ранней помощи, избыточные койко-места в детских больницах и избыточное число детских садов»? Я никогда такого не слышал. Я слышал только, что сулят деньги.

Руслана Майбороду ждут в Москве в апреле



28 февраля в „Б“, на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Нижний Новгород» мы рассказали историю шестилетнего Руслана из Нижегородской области. У него врожденный порок развития позвоночника и спинного мозга — Spina bifida. Руслан не может ходить, у него нарушены функции органов малого таза, есть неврологические и ортопедические проблемы. Мальчику требуется обследование под контролем специалистов, которые составят план лечения. Рады сообщить: вся необходимая сумма (1 008 000 руб.) собрана. Спасибо, дорогие друзья.

Всего с 28 февраля 26 397 читателей rusfond.ru, «Б», телезрителей ГТРК «Нижний Новгород», «Курск», «Регион-Тюмень», «Хаксия», «Томск», а также 143 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 14 детям на 18 729 760 руб.

полный отчет
rusfond.ru/sdelano

Движение запрещено

Семилетнего мальчика спасет операция



Артем Корепанов вместе с родителями и старшей сестрой живет в поселке Игра, что в Удмуртии. У мальчика врожденный порок сердца — сужение аортального клапана. А с недавнего времени еще и эндокардит — воспаление внутренней оболочки сердца. Спасение Артема может только операция. Врачи говорят, что ее нужно делать как можно скорее, потому что состояние у мальчика тяжелое. Операцию готовы провести в томской клинике, но госквотой она не покрывается и стоит очень дорого. Таких денег в семье нет и никогда не было.

Артем заморожено смотрит на движущиеся по игровой железной дороге вагончики — недавний подарок родителей. Они прекрасно знают, чем уготить сына. Он любит ищет, что крутится, едет, ползет и скачет. Все, что находится в движении. В раннем детстве мальчик мог не отрываясь смотреть на работающую стиральную машину — не весь цикл стирки. Потом начались машинки, поезда. Артем мечтает уже сам сесть за руль автомобиля, но пока освоил только снегокат. И у него неплохо получается. Но все-таки долго кататься Артему не позволяют. Потому что движение, которое мальчик так любит, ему противопоказано — большое сердце.

Родители Артема, Сергей и Татьяна, оба родом из небольшого поселка Игра в без малого 100 км от Ижевска. Кстати, в названии нет ничего игривого или игрового: оно образовано от слова «эгра», названия родовой группы удмуртов, когда-то здесь осевших. В Игре Сергей и Татьяна родились, в Игре когда-то познакомилась, поженились. Сначала родилась дочь Вика. Сейчас ей тринадцать. А семь лет назад появился на свет мальчик Артем. Имя придумали заранее и, рассказывая знакомым, непременно отмечали, что оно означает «здоровый, невредимый». Но все вышло иначе.

Сразу же после рождения врачи обнаружили у мальчика тяжелый врожденный порок сердца — стеноз аортального клапана, открытый артериальный проток. Новорожденного экстренно перевели в реанимацию

больницы, а через месяц с мамой отправили в Томский НИИ кардиологии. Пришлось делать операцию Росса: в позицию аортального клапана медики имплантировали собственный легочный клапан мальчика, а в позицию легочного — клапаносодержащий протез. И предупредили родителей, что по мере роста ребенка протез надо будет менять. Первая замена прошла, когда мальчику было три года.

Сначала все было нормально. А с 2017 года Артем стал постоянно болеть пневмонией. Никто не мог понять почему. А потом начала повышаться температура. Не высоко, но неприятно: в районе 37,2. Артема решили тщательно обследовать — и выявили герпесную и цитомегаловирусную инфекции, анемию, а также увеличенную печень и селезенку. Лечение не помогало.

С мая прошлого года температура каждый день начала подниматься к вечеру до 38–39 градусов. Инфекция оказалась очень стойкой. В январе Артема в очередной раз тщательно обследовали в больнице и наконец поставили диагноз: эндокардит — воспаление внутренней оболочки сердца. Медицинские документы Артема отправили в Томск, и оттуда пришел ответ: необходима срочная операция — репротезирование легочной артерии.

— Мы не знаем, почему наш сын так тяжело болен, не знаем, за что нам это испытание, — Татьяна говорит твер-

Движение, которое Артем так любит, ему противопоказано — большое сердце
ФОТО НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

дым голосом, но в глазах ее начинают блестеть слезы. — Но, как и все родители, считаем своего мальчика самым лучшим на свете. И мы должны сделать все, чтобы он поправился.

Она рассказывает, что в больницах врачи изумлялись: несмотря на обилие неприятных болезненных процедур, Артем ни разу не заплакал, не кричал. Говорили, что у взрослых не всегда встретишь такое терпение и стойкость. Но все-таки даже у самых мужественных мальчиков сдают нервы. Один раз Артем, уставший от лечения, бросил мягкую игрушку в студент-медиков, ввалившихся в его палату. Он очень устал болеть и хочет выздороветь.

Но для того, чтобы это произошло, необходима операция, которая не покрывается госквотой. Стоит же она больше миллиона рублей — это определенная сумма для семьи Корепановых, живущей на небольшую зарплату Сергея и пенсию по инвалидности.

Давайте поможем этой семье. Пусть сердце Артема позволит ему бегать, прыгать и кататься на всем, что угодно и сколько угодно. Все-таки он ребенок, это его полное право — все время быть в движении.

Артем Костюковский,
Удмуртия

КАК ПОМОЧЬ

ДЛЯ СПАСЕНИЯ АРТЕМА КОРЕПАНОВА НЕ ХВАТАЕТ 1 011 293 РУБ.

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «В прошлом году у Артема диагностировали серьезную вирусно-бактериальную инфекцию, устойчивую к терапии. На этом фоне отмечена выраженная дисфункция имплантированного протеза, проявляющая недостаточности правого желудочка. Мы планируем выполнить операцию репротезирования легочной артерии клапаносодержащим кондуитом Conleda в условиях искусственного кровообращения. Надеюсь, нам удастся улучшить состояние Артема».

Стоимость операции 1 046 293 руб. Телезрители ГТРК «Удмуртия» соберут 35 тыс. руб. Не хватает 1 011 293 руб.

Дорогие друзья, если вы решили спасти Артема Корепанова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет папы Артема — Сергея Витальевича Корепанова. 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

Семь лет с Минздравом

Русфонд помогает государству помогать

ДРАМЫ В ПИСЬМАХ

В марте 2020 года исполняется семь лет взаимодействию Русфонда с горячей линией Минздрава РФ help@rosminzdrav.ru, организованной министерством специально для благотворительных организаций. Если благотворительный фонд не может помочь, просьба отправляется на горячую линию, чтобы Минздрав обеспечил заявителя помощью со стороны государства. С 11 марта 2013 года мы переслали 2044 такие просьбы, получили 1372 ответа.

Неформатные просьбы — те, которые мы не можем исполнить. Это просьбы взрослых людей, просьбы об оплате лечения детей в клиниках, которые не являются нашими партнерами, диагнозы, которые не входят в наши программы помощи. В первый год существования горячей линии — 2013-й — таких писем мы отправили 104, получив ответы только на половину обращений. В прошлом году просьб было 146, и на 90% ответы поступили.

В процессе работы с Минздравом выработались определенные стандарты оформления пересылаемых просьб: письмо должно быть подписано, в нем должно содержаться согласие на обработку персональных данных. К письму прилагаются медицинские выпис-

ки. Если с оформлением все в порядке, мы пересылаем просьбу на горячую линию. Как правило, ответ приходит в течение десяти дней. За семь лет больше всего просьб поступило из Москвы и Московской области, Краснодарского края, Башкортостана, Санкт-Петербурга и Ростовской области.

На первом месте по числу пересланных обращений — просьбы об оплате реабилитации детей, страдающих неврологическими заболеваниями. За семь лет мы послали 1064 такие просьбы. Минздрав РФ поручает местным департаментам отправить детей в единственный в стране федеральный реабилитационный центр «Детство», о существовании которого родители просто не знают. Это очень важный результат взаимодействия Русфонда и Минздрава: обеспечение детей бесплатной реабилитацией.

На втором месте — письма взрослых людей: в Минздрав их было отправлено 274. Преимущественно речь идет об онкологических заболеваниях, а также об оплате реабилитации после травм.

На третьем месте — просьбы о лечении за границей. До конца 2016 года Минздрав в ответ присылал список документов, необходимых для направления ребенка на лечение за пределы Российской Федерации. Однако с начала 2017 года Минздрав стал отвечать Русфонду, что «сведения о факте обра-

щения гражданина за оказанием медицинской помощи, состоянии его здоровья и диагнозе, иные сведения, полученные при его медицинском обследовании и лечении, составляют врачебную тайну». А родители получают все тот же огромный перечень документов, собрать которые за все время работы с горячей линией никто из авторов писем не смог.

Отдельно можно выделить просьбы направить ребенка или взрослого в конкретную федеральную клинику для лечения или установки точного диагноза. Всего таких писем было 30. Надо отметить, что все эти просьбы Минздрав выполнил и заявители получили необходимые направления.

Количество просьб, которые Русфонд пересылает в Минздрав, не уменьшается. Несмотря на развитие государственного здравоохранения, люди по-прежнему ищут помощи у благотворителей. Мы стараемся внимательно следить за судьбой таких обращений, оставаясь на связи с их авторами. По-прежнему помогаем государству помогать своим гражданам.

С начала этого года Русфонд переслал в Минздрав РФ 16 просьб о помощи. Ответы получены на 12 из них.

Александр Гранкин,
координатор информационного отдела Русфонда

Из свежей почты

Вика Бирюкова, 6 лет, детский церебральный паралич, требуется развитие, требуется лечение. 158 998 руб. Внимание! Цена лечения 199 998 руб.

Телезрители ГТРК «Курск» соберут 41 тыс. руб.

Роды у меня были затяжными, дочка перенесла кровоизлияние в головной мозг. Первые месяцы почти не развивалась, ни на что не реагировала. Я не сдавалась, сама искала медцентры, возила дочь на реабилитацию. В результате Вика стала лучше двигаться, издавать звуки, узнавать нас. К трем годам села, поползла, потихоньку вставала. Но до сих пор не стоит без опоры, не ходит, а недавно у Вики начались приступы судорог. Помогите нам, пожалуйста, попасть на лечение в Институт медтехнологий (ИМТ). Светлана Ушакова, Курская область

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Вики нужно госпитализировать, девочке требуется обследование и коррекция противосудорожной терапии, а также реабилитация».

Кирюша Ивашов, 5 лет, синдром Апера, деформация челюстей, требуется ортодонтическое лечение. 185 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Истелерадио» соберут 39 тыс. руб.

Кирюша, мой младший ребенок, родился с деформированной головой — выгнутой вверх, и лицо было странным: лоб выпуклый, переносица широкая, будто вдавленная, глаза навывкат. Кроме того, врачи обнаружили у Кирюши скрытую расщелину нёба и сросшиеся пальцы на руках и ногах. Поставили диагноз «синдром Апера» — это редкое генетическое нарушение. Основная наша проблема — деформация челюстей. Сыну трудно дышать и жевать твердую пищу, речь невнятная. Врачи готовы провести ортодонтическое лечение, но оплатить его я не могу, одна воспитываю троих детей. Помогите! Галина Ивашова, Ивановская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Мальчику требуется ортодонтическое лечение с помощью съемных и несъемных каркасных аппаратов».

Рома Тамаровский, 3 года, врожденный гиперинсулинизм, требуется лекарство на год. 100 888 руб.

Телезрители ГТРК «Белгород» соберут 25 тыс. руб.

Рома заболел в полтора года. Анализы показали, что у сына критически низкий уровень сахара. Причина в нарушении работы поджелудочной железы, которая вырабатывала слишком много инсулина. Сыну подобрали препарат прогликем, который регулирует выработку гормона. Благодаря вовремя начатому лечению Рома чувствует себя хорошо, развивается по возрасту, ходит в обычный детский сад. И главное, показатели сахара в норме. Большое спасибо вам за помощь! Но мы вынуждены снова обратиться к вам, потому что препарат заканчивается. Самим нам его не купить, он очень дорогой. Пожалуйста, помогите! Надежда Тамаровская, Белгородская область

Ведущий научный сотрудник НМИЦ эндокринологии Мария Меликян (Москва): «Мальчику необходимо продолжить терапию препаратом прогликем по жизненным показаниям. Препарат не зарегистрирован в РФ, но разрешен к ввозу и применению».

Поля Лавринова, 7 лет, врожденный порок сердца, спаст эндovasкулярная операция. 165 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Иртыш» соберут 35 тыс. руб.

Поля с рождения практически не болела. А летом прошлого года, когда мы проходили медкомиссию перед школой, врач направил дочку на эхокардиографию сердца. Результат местных кардиологов насторожил, и нас отправили на обследование в омский кардиодиспансер. Там поставили диагноз: врожденный порок сердца — дефект межпредсердной перегородки. В это время в Омск приехали опытные детские кардиологи из Томска. Они осмотрели Полю и сказали, что операция нужна срочно: дефект большой, правые отделы сердца уже увеличены. Предложили закрыть дефект щадяще, без вскрытия грудной клетки. Но эта операция платная, а у нас нет таких денег. Помогите спасти дочку! Ольга Лисина, Омская область

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «Девочке требуется закрытие дефекта межпредсердной перегородки окклюдером. После операции Поля быстро восстановится».

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

Почта за неделю 28.02.20–5.03.20

ПОЛУЧЕНО ПИСЕМ — **88**
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **52**
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **3**
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — **3**



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 ВГТРК, в социальных сетях, а также в 147 печатных, телевизионных и интернет-СМИ. Возможны переводы с банковских карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано свыше 14,267 млрд руб. В 2020 году (на 5 марта) собрано 206 236 921 руб., помощь получили 188 детей. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, входит в реестр НКО — исполнительно общественно полезных услуг. В 2019 году Русфонд выиграл президентский грант на проект «Совпадение. Экспедиция доноров костного мозга», а его Национальный РДКМ — президентский грант на проект «Академия донорства костного мозга», грант мэра Москвы на проект «Спаси жизнь — стань донором костного мозга» и грант Департамента труда и социальности населения Москвы на проект «Столица близнецов». 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