



Валерий Панюшкин,
главный редактор
РУСФОНДА



Танк нужен

Борьба с эпидемией
должна быть народным делом

Промежуточные результаты акции Русфонда «Защитим врачей» достойны сдержанной гордости. За время ее проведения наши читатели, физические лица и компании собрали 25 284 312 руб. Помощь получили 14 клиник в разных регионах страны: респираторы и защитные костюмы, кислородные концентраторы, контуры для аппаратов искусственной вентиляции легких, пульсоксиметры, дезинфицирующие средства... Спасибо, дорогие друзья! Разумеется, по сравнению с государственными поставками средств защиты, на которые тратятся десятки миллиардов, благотворительная помощь — это капля в море. Но, во-первых, благотворительная лепта затыкает щели, бреши, что неминуемо образуются при решении больших логистических задач. А во-вторых, врачи, получая благотворительную помощь, чувствуют, что с ними не только государство, но и народ. Тем удивительнее, что некоторые от помощи отказываются.

В родильном доме Клиники медицинского университета в Казани распаковывают биохимический анализатор ERBA XL-200. 2 371 106 руб. на его покупку собрали читатели Русфонда, благотворительный фонд компании «Татнефть», ПАО «Росбанк» и частные жертвователи, которых призывала помочь актриса и телеведущая Юлия Меньшова. Прибор поможет не отправлять в лабораторию кровь рожениц, болеющих коронавирусом, а быстро понимать, что происходит с пациентками, которым приходится болеть и рожать одновременно.

Аппарат встречают сотрудники клиники, ее главный врач Ильнур Шарафудинов, заместитель министра здравоохранения республики, начальник управления здравоохранения Казани Владимир Жаворонков. Доктор Шарафудинов благодарит читателей Русфонда и говорит, что с анализатором врачам и пациентам будет куда легче. А заместитель министра Жаворонков отмечает, что «благотворительная помощь в непростой период борьбы медицинского сообщества с новой коронавирусной инфекцией — свидетельство консолидации добрых сил нашего общества».

Эти самые свидетельства консолидации общества мы видим и в Самарской областной детской инфекционной больнице: пришли закупленные на деньги, собранные читателями Русфонда, маски, средства дезинфекции и облучатели. В ростовскую Областную клиническую больницу №2 прибыли кислородные концентраторы, аспираторы и пульсоксиметры. В московский Лечебно-реабилитационный центр Минздрава РФ пришли средства защиты, костюмы и респираторы. Примеры можно множить. Отчет по каждой клинике выложен на rusfond.ru. Врачи благодарят.

Однако среди многих писем с благодарностями мы видим и письмо с отказом от помощи. Главный врач Иркутской Городской Ивано-Матренинской детской клинической больницы Владимир Новожилов попросил контуры для аппаратов искусственной вентиляции легких, а теперь пишет: нет, не нужно. А еще мне звонит заместитель губернатора Нижегородской области Давид Мелик-Гусейнов и говорит, дескать, спасибо за попытку помочь нижегородскому здравоохранению, но вообще-то помощь не нужна, больницы укомплектованы полностью. Между тем мы уже оплатили Нижегородской областной детской клинической больнице по просьбе ее главного врача Ирины Кондратьевой два счета на общую сумму 1 155 065 руб. Это поставки оборудования и средств индивидуальной защиты врачей и пациентов.

И я искренне рад за Иркутск и Нижний Новгород. Влучших клиниках богатой Москвы то того не хватает, то этого. Первая Градская больница и НИИ имени Дмитрия Рогачева, финансированию которых всегда можно было позавидовать, обращаются за помощью в покупке средств защиты сверх поставляемых государством. А в Иркутске и Нижнем — полный комплект. Можно только радоваться.

Моя радость омрачает лишь одна навязчивая аналогия. Некорректно сравнивать сегодняшнюю эпидемию с Великой Отечественной войной, но многие сравнивают. В войну пионерские организации, трудовые и творческие коллективы собирали средства, чтобы сделать для фронта танк. Эти общественные боевые машины были, конечно, каплей в море по сравнению с военными поставками государства. Но, полагаю, танксты ощущали поддержку народа, когда к ним поступал танк, сделанный на деньги, собранные школьниками, или рабочими, или кордебалетом Большого театра. Всенародную ошущали поддержку.

И я не могу вообразить себе, чтобы командир танковой дивизии писал пионером: «Спасибо, танк не нужен, дивизия полностью укомплектована».

Полину Кютт ждут в Ярославле в мае



1 мая в „Ъ“, на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Ярославия» мы рассказали историю десятилетней Полины из Ярославской области. У девочки редкое врожденное заболевание — хрящобразные опухоли на костях. Нужна этапная хирургия. Ряды сообщений: вся необходимая сумма (884 800 руб.) собрана. Спасибо, дорогие друзья.

Всего с 1 мая 15 749 читателей rusfond.ru, „Ъ“, телезрителей ГТРК «Ярославия», «Красноярск», «Тамбов», «Иртыш», а также 144 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 9 детям на 15 423 276 руб.

полный отчет
rusfond.ru/sdelano

На велосипеде по зеленой траве

Семилетнего Даню спасет дорогое лекарство



Даня Иванов живет в деревне Минашкино, маленьком поселении в Республике Марий Эл, с мамой, папой и старшей сестрой, 13-летней Яной. Последние месяцы мальчик не выходит из больницы: у него острый лимфобластный лейкоз. Единственный шанс на спасение — трансплантация костного мозга, но прежде Даню нужно вывести в ремиссию. Для этого требуется очень дорогой препарат блинцитто. В НИИЦ детской гематологии, онкологии и иммунологии имени Дмитрия Рогачева, где лечится Даня, этого лекарства нет. Фонд «Подари жизнь» уже купил для мальчика два флакона препарата, но сейчас Дане жизненно необходимы еще шесть: сложное лечение прерывать нельзя.

— За последний год Даня стал совсем взрослым. И не поверишь, что ему всего семь лет. Рассуждает как большой, подолгу разговаривает с врачами, успокаивает меня. — говорит мама Инга. — Единственное, чего сын никак не может понять, — почему его бесконечно лечат, а болезнь все не проходит. Он очень устал, но старается этого не показывать, чтобы меня не огорчать.

Даня и правда очень серьезный мальчик.

— Люблю математику, с русским потруднее. Скучаю по учителям. Раньше они к нам в клинику приходили, а сейчас из-за карантина занимаемся на удаленке. — рассказывает Даня и грустно смотрит в окно: там солнце, зеленая трава и первая листва. — Вот вылежусь и на велосипеде погону прямо по траве!

Долго разговаривать Даня не может: за последнее время он совсем ослабел, быстро устает.

— До шести лет Даня был здоровым, рос активным, как все мальчишки. У нас карточка в поликлинике была тоненькая: два листочка всего, — рассказывает Инга. — Но осенью 2018 года у нас поднялась температура, пропал аппетит, сын ослабел. Сначала врачи думали, что это ОРВИ или грипп, и особенно не волновались. Но когда и через месяц Дане не стало лучше, мы поехали в Центральную районную больницу (ЦРБ) в Козьмодемьянске. Там

сыну сделали анализ крови и заподозрили лейкоз: уровень тромбоцитов оказался очень низким. Даня был ужасно бледным, а ножки у него стали худенькие, как палочки. Нас срочно отправили в Детскую городскую больницу Йошкар-Олы и там уже поставили точный диагноз: острый лимфобластный лейкоз.

Врачи успокоили родителей: болезнь удалось захватить в самом начале, поэтому лечение должно пройти хорошо. И сначала химиотерапия действительно помогла. Даня прошел три курса и чувствовал себя неплохо. Но в ноябре 2019 года состояние мальчика резко ухудшилось, случился рецидив. Вновь потребовалась химиотерапия. Даню самой направили в Кировский НИИ гематологии и переливания крови. И там врачи смогли выяснить, в чем причина ухудшения. У Дани обнаружился редкую генетическую поломку — такую аномалию еще называют филаделфийской хромосомой.

На этот раз химиотерапия Дани переносил очень тяжело, его даже пришлось надолго поместить в реанимацию. Наконец врачи признали, что ремиссия достичь не получается, помочь Дане они ничем не могут, и его выписали домой.

— Я тогда поняла, что это все! — говорит Инга. — Домой мы не поехали, в отчаянии направила по электронной почте письма во все крупные клиники — в Москву, Петербург. Но ждать

Долго разговаривать Даня не может: за последнее время он совсем ослабел
ФОТО ИЗ ЛИЧНОГО АРХИВА

ответа уже не было времени, поэтому я в ЦРБ Козьмодемьянска взяла направление в НИИЦ имени Дмитрия Рогачева, и мы с Даней приехали в Москву на свой страх и риск. Стыдно рассказывать, как я упрямилась, чтобы нас взяли в клинику. Но когда ты понимаешь, что это последний шанс спасти своего ребенка, то чего только ни сделаешь.

В Рогачевке Дане провели два курса химиотерапии, но результата добиться не удалось. Нужна противоопухолевая терапия препаратом блинцитто (блинцитто) — врачи пришли к выводу, что только он может помочь. В клинике этого препарата нет. Два флакона купил фонд «Подари жизнь», с которым у Русфонда есть договор о совместных благотворительных акциях. Вот теперь срочно требуются еще шесть флаконов — и прерывать курс терапии никак нельзя. Потом Дане трансплантируют костный мозг мамы. Сейчас срочно нужен миллион рублей, таких денег у Ивановых нет. Папа работает водителем, мама ухаживает за Даней. Вся надежда только на помощь добрых людей.

Дане осталось победить болезнь, а уж потом, как он мечтает, оседлать велосипед и погнать прямо по зеленой траве.

Оксана Пашина,
Республика Марий Эл

КАК ПОМОЧЬ

ДЛЯ СПАСЕНИЯ ДАНИ ИВАНОВА НЕ ХВАТАЕТ 883 634 РУБ.

Врач отделения онкогематологии НИИЦ имени Дмитрия Рогачева Лилия Андержанова (Москва): «У Дани острый лимфобластный лейкоз, течение болезни тяжелое, медикаментозное лечение ему не помогает. Кроме того, обнаружена редкая генетическая поломка — так называемая филаделфийская хромосома, что осложняет лечение лейкоза. Спасением может стать трансплантация здорового костного мозга. Чтобы она прошла успешно, нужно вывести Даню в ремиссию. Для этого требуется иммунотерапия препаратом блинцитто (блинцитто). К сожалению, такого лекарства в отделении нет».

Стоимость шести флаконов лекарства 1 183 634 руб. Юридические лица благотворительного сервиса Альфа-Банка внесли 300 тыс. руб. Не хватает 883 634 руб. Дорогие друзья! Если вы решили спасти Даню Иванова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет Даниной мамы, Инги Витальевны Ивановой. 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

Минздрав на удаленке

Как получить срочную госпитализацию в условиях пандемии

ДРАМЫ В ПИСЬМАХ

С 2013 года мы отправляем так называемые неформатные просьбы о помощи — те, которые мы не можем исполнить, — в Минздрав РФ, на специальную горячую линию help@rosminzdrav.ru. Это просьбы о медицинской помощи взрослым людям, об оплате лечения в клиниках, которые не являются нашими партнерами, просьбы о лечении диагнозов, которые не входят в наши программы помощи. И отдельная категория неформатных просьб — это просьбы помочь с госпитализацией для уточнения диагноза или лечения в конкретную клинику. За семилетнюю историю наших взаимоотношений с горячей линией Министерства здравоохранения это единственная категория просьб, которые Минздрав исполнил на все сто процентов. За все время таких просьб было 63.

7 апреля в Русфонд обратилась жительница Алтайского края Олеся С., мама десятилетней Тани, страдающей гигантским пигментным невусом туловища. Ребенок с рождения наблюдается в Российском национальном исследо-

вательском медицинском университете имени Н.И. Пирогова. 10 марта Таню прооперировали — имплантировали под кожу специальные эспандеры (силиконовые расширители), которые будут растягивать кожу. Полученные «излишки» кожи врачи затем планируют пересадить на место удаленного невуса.

16 марта ребенка выписали из отделения, Олеся с дочерью вернулись домой в Барнаул. А 6 апреля случился беда: один из эспандеров порвал кожу.

На оформление вызова из клиники требуется долгое время, к тому же местные врачи не давали маме гарантий, что в условиях пандемии ребенка вообще в ближайшее время могут принять в Москве — несмотря на срочность и сложность ситуации.

Олеся обратилась в Русфонд с просьбой ускорить процесс госпитализации дочери, и 7 апреля мы переслали письмо на горячую линию Минздрава. Ответ поступил только 23 апреля, через две недели. В нем Министерству здравоохранения Алтайского края поручалось обеспечить ребенка необходимым лечением согласно заключению специалистов, а также сообщало: «С учетом сложившейся эпидемиологической ситуации при наличии медицинских по-

казаний Министерству здравоохранения Алтайского края поручено организовать телемедицинскую консультацию с ОСП «Российская детская клиническая больница» ФГАУ ВО «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова» Минздрава России с целью решения вопроса о дальнейшем лечении».

В тот же день Олеся получила вызов из Университета имени Н.И. Пирогова, 27 апреля Таню госпитализировали по ОМС.

Как могла бы телемедицинская консультация помочь в замене эспандера, мы не знаем, но в любом случае обращение Русфонда дало положительный результат: сейчас Таня находится в профильном учреждении и получает помощь, несмотря на «сложившуюся эпидемиологическую ситуацию».

Всего с марта 2013 года Русфонд отправил в Минздрав РФ 2053 просьбы о помощи, ответы были получены на 1384 письма. 32% просьб остались без ответа.

Александр Гранкин,
координатор
информационного отдела
Русфонда

Из свежей почты

Илья Голубовский, 8 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 168 998 руб.

Внимание! Цена лечения 199 998 руб.

Телезрители ГТРК «Чувашия» соберут 31 тыс. руб.

Беременность двойней протекала хорошо, но роды начались преждевременно. Дети родились бездыханными, их сразу подключили к искусственной вентиляции легких. Паша задышал сам через три дня, а Илья — через неделю. После выписки снова отставали в развитии. Илюше поставили диагноз ДЦП. Я делала все, чтобы помочь малышам. В итоге с Пашей все хорошо, а вот Илье нужна активная реабилитация. Лучше всего сын откликнулся на лечение в Институте медтехнологий (ИМТ), куда мы попали благодаря Русфонду. Врачи снизили спастичность, сейчас Илья ходит с тростью. Интеллект у сына сохранен, Илья учится в спецшколе. Теперь ему надо пройти очередной курс лечения в ИМТ, и я очень надеюсь на вашу помощь. Надежда Голубовская, Чувашия

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Нужно научить мальчика передвигаться самостоятельно, улучшить его координацию и мелкую моторику».

Анжелика Никитина, 13 лет, деформация верхней челюсти, расщелина альвеолярного отростка, требуется ортодонтическое лечение. 177 040 руб.

Внимание! Цена лечения 322 560 руб.

Компания «Металлоинвест» внесла 107 520 руб.

Телезрители ГТРК «Курск» соберут 38 тыс. руб.

Внучка родилась с расщелиной губы и альвеолярного отростка. Ей сделали уже четыре операции: закрыли расщелину, убрали послеоперационные рубцы губы и носа, затем провели пластику преддверия рта. Но зубы у Анжелики росли криво, кончик носа опустился. В местной больнице выправить прикус не удалось. В феврале мы были на консультации у столичных врачей. Они говорят, что Лике нужна пластика альвеолярного отростка. Но сначала надо пройти ортодонтическое лечение, которое стоит очень дорого, нам не потянуть. Татьяна Мозурчак, Курская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Перед пластикой альвеолярного отростка нужно исправить деформацию челюсти и нормализовать прикус».

Костя Братерский, 7 лет, врожденная деформация левой стопы, требуется хирургическое лечение. 149 960 руб.

Внимание! Цена лечения 232 960 руб.

Группа компаний «ОКЕИ» внесла 50 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Лотос» соберут 33 тыс. руб.

Костя родился с искривленной левой ножкой: стопа была подвернута и согнута. А спустя три дня узнали, что у сына есть и тяжелая форма гемофилии. Мы поехали к ортопеду, он накладывал гипс, затем провел ахиллотомию. Стопу удалось выпрямить, но потом она опять подвернулась. Ортопед сказал, что без перемещения сухожилия стопу не выпрямить. Вот только оперировать врачи не берутся, узнав про гемофилию. Нам посоветовали обратиться к доктору Вавилову. Он планирует провести гипсования и хирургическое лечение. Помогите все это оплатить! Анастасия Братерская, Астраханская область

Травматолог-ортопед ООО «Клиника Константа» Максим Вавилов (Ярославль): «Планируется курс гипсований и хирургия: перемещение передней большеберцовой мышцы, ахиллотомия, задний и медиальный релизы левой стопы».

Дарина Борисова, 9 лет, врожденный порок сердца, спаст эндovasкулярная операция. 165 тыс. руб.

Внимание! Цена операции 350 тыс. руб. Компания, пожелавшая остаться анонимной, внесла 100 тыс. руб.

ГБУ «Мосгоргеотрест» внесло 50 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Томск» соберут 35 тыс. руб.

Дарине, одной из моих двойняшек, был год, когда у нее обнаружили открытый артериальный проток — обычно он закрывается вскоре после рождения. Нам велели наблюдать, мы регулярно делали УЗИ. В три года проток закрылся, диагноз сняли. А в ноябре прошлого года Дарине стало плохо, сильно повысилось давление. По итогам обследования у нее выявился дефект межпредсердной перегородки. Нужна срочная операция, иначе не избежать осложнений. Врачи готовы закрыть дефект щадяще, без вскрытия грудной клетки, но оплатить такую операцию мы не в силах. Снежанна Борисова, Томская область

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «У Дарины развивается легочная гипертензия. Необходимо срочно закрыть дефект окклюдером».

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

Почта за неделю 1.05.20–7.05.20

получено писем — **80**
принято в работу — **53**
отправлено в Минздрав РФ — **0**
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 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 14,461 млрд руб. В 2020 году (на 11 мая) собрано 415 063 748 руб., помощь получили 372 ребенка. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, входит в реестр НКО — исполнителей общественно полезных услуг. В 2019 году Русфонд выиграл президентский грант на проект «Спасение. 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 соцзащиты 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