



## Марина Аларичева,

ДИРЕКТОР  
АНАЛИТИЧЕСКОГО  
ЦЕНТРА РУСФОНДА



## Партнеры власти

НКО как поставщики социальных услуг

В прошлом году в послании Федеральному собранию Владимир Путин поручил установить новый правовой статус для некоммерческих организаций (НКО), которые «зарекомендовали себя как безупречные партнеры государства». В марте этого года депутат Госдумы Ольга Баталина и сенатор Галина Карелова внесли в Госдуму законопроект о новом статусе для НКО — «исполнитель общественно полезных услуг». Его удостоются НКО, которые работают более года, не являются «иностранными агентами» и не имеют задолженности по налогам и сборам. Эти НКО получат приоритетное право на господдержку.

За последние пять лет социально ориентированным НКО было перечислено более 40 млрд руб. бюджетных средств в виде субсидий и грантов. Ныне набирает популярность новый механизм сотрудничества государства и НКО, так называемая система госзаказа — передача в НКО госуслуг на исполнение по конкурсу. Еще в 2013 году был принят закон о социальном обслуживании (№442-ФЗ), по которому власти регионов обязаны привлекать НКО к обслуживанию нуждающихся групп населения.

Как показывает международный опыт, в результате таких конкурсов и привлечения НКО к исполнению госуслуг бюджетные средства расходуются более эффективно, а качество обслуживания населения растет. В развитых странах финансирование НКО из госказны давно практикуется. Например, в США примерно треть бюджета НКО составляют поступления от государства, из них 75% — в виде госзаказа. Примерно такая же картина и в Великобритании: 80% средств для НКО выделяются по госконтрактам и 20% — грантами. В России пока наиболее распространен способ поддержки НКО в виде госгрантов и субсидий.

Первый и пока единственный российский регион, администрация которого поручила негосударственным организациям все социальные услуги пожилых людей и инвалидов на дому, — это Башкортостан. В эдешнем реестре поставщиков социальных услуг негосударственные организации составляют более 70%, в абсолютных цифрах это 59 автономных некоммерческих организаций (АНО) и 59 обществ с ограниченной ответственностью (ООО). Это 40% всех негосударственных поставщиков социальных услуг в РФ (на начало 2016 года их было 300 в 63 регионах).

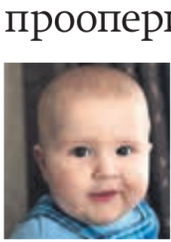
В Башкортостане этот проект как пилотный стартовал в 2014 году сначала в четырех районах. В итоге средняя заработная плата соцработников НКО в этих регионах на 21% превысила доходы их коллег в государственных организациях. По данным за 2015 год, на 16% увеличилось и число граждан, которые получили социальную помощь, одновременно доходы от платных услуг на дому увеличились на 21,2%. Правда, и нагрузка на одного соцработника возросла — с 8 до 13 граждан. В администрации республики эксперимент оценили положительно, и теперь он распространен на весь регион.

В июне 2015 года прошел конкурс организаций — поставщиков социальных услуг на дому, и 57 из 68 подавших заявки организаций получили госзаказ. Все эти 57 НКО были специально созданы для оказания государственных услуг. Если в 2015 году на долю этих некоммерческих организаций пришлось 9,3% всех социальных услуг на территории республики, то в 2016-м их доля запланирована уже в 23%.

Вот что говорит об изменениях в социальной политике министр труда и социальной защиты населения Башкортостана Ленара Иванова: «Мы видим преимущества негосударственных организаций перед государственными центрами. Растет открытость, развивается социальное предпринимательство. НКО действуют под постоянным контролем наблюдательных общественных советов и привлекают дополнительные ресурсы. Только что две организации выиграли республиканские гранты на 455 тыс. руб. Для оказания платных услуг при НКО созданы ООО. Сейчас и они участвуют в программах государственного кредитования».

Кризисное время — удачное время для перенем. НКО уже законодательно признаны равноценными партнерами государства. Насколько они конкурентоспособны — отдельный вопрос.

## Витю Микешина прооперируют в мае



29 апреля в „Б“, на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Новосибирск» мы рассказали историю семимесячного Вити Микешина («Свои пять пальцев», Елена Светлова). Мальчик родился с недоразвитой кистью левой руки. В большинстве медучреждений, куда обращались родители Вити, случай признавали безнадежным, лечение — нецелесообразным и предлагали только протезирование. Восстановить функции руки в результате многоэтапных операций взялись ярославские хирурги из ЗАО «Современные медицинские технологии. Клиника Константа». Рады сообщить: вся необходимая сумма (871 600 руб.) собрана. Ксения, мама Вити, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 29 апреля 87 605 читателей rusfond.ru, „Б“, телезрителей «Первого канала», ГТРК «Новосибирск», «Воронеж», «Владимир», «Поморье», «Кузбасс», «Томск», а также 148 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 25 детям на 14 887 961 руб.

полный отчет  
rusfond.ru/sdelano

## Пора волноваться

Четырехлетнюю Полину Корниенко спасет операция на позвоночнике



Мама и дочь медленно идут по полевой улице. Медленно — потому что девочка хромот, у нее болит спина, каждый шаг дается с трудом. «Мама, я устала!» — наконец признается Полина. «Тогда отдохнем», — отвечает мама Валя. Они садятся на лавочку, минут десять отдыхают. Потом поднимаются, недолго идут, снова садятся. Мимо проносится с криками шумная детская стайка. Полина смотрит ей вслед. А мама смотрит на Полину и закусывает губу, чтобы не расплакаться. Она тоже устала.

Полина родилась с вывихом обоих тазобедренных суставов. «Не волнуйтесь», — сказал Вале врач в роддоме, — покажетесь через месяц ортопеду». Ортопед в поселке Октябрьском, где живет семья, отродясь не было, девочку пришлось везти в Бийск. Там Полину осмотрел специалист, тоже посоветовал не волноваться, велел надевать на обе ноги лонгеты (ортопедические фиксирующие приспособления). — Русфонд) и явиться к нему через полгода. Но спустя полгода выяснилось, что вправился только левый сустав. Ортопед развел руками: ничем больше помочь не могу, поезжайте в Барнаул, в краевую детскую больницу.

В Барнауле Полину сразу положили на вытяжку, но правый сустав так и не встал на место. Кроме того, мама заметила странную вмятину в области грудной клетки. «Не волнуйтесь», — успокоили ее врачи, — ну да, воронкообразная грудь, в 16 лет сделаете операцию. А может, и операция не понадобится».

В 2013 году в Барнауле открылся федеральный центр травматологии, ортопедии и эндотротезирования. Там Полине сделали операцию: вправили сустав, на месяц вставили спицу и на полгода наложили гипс — до поясницы. После лечения оказалось, что левая нога стала короче правой. Мало того, пока девочка была в гипсе, ее позвоночник начал искривляться. Угадайте, что сказали маме врачи? Точно: «Не волнуйтесь. Небольшой сколиоз, занимайтесь лечебной физкультурой, все пройдет».

Но ничего не прошло — за год искривление усилилось, появился небольшой горб. Теперь уже помочь мо-

гла только операция. Но в Барнауле маленьким детям такие операции не делают. В итоге лечить Полину взялся профессор Михаил Михайловский из Новосибирска.

Полине тяжело двигаться: из-за разницы в длине ног походка неровная. Девочка быстро устает, вечером приходится пить обезболивающее. Но ей всего четыре года, она ребенок. Не понурый-угрюмый, а веселый и жизнерадостный. Никого не боится, всех считает своими друзьями. Даже врачей. В садике — одна из главных заводил. То и дело хохочет.

Вечером дома смотрят телевизор. В новостях идет сюжет о младенцах, Полина в восторге кричит: — Mama! Я тоже таких хочу! Все смеются, Валя отвечает: — Погоди, мне пока вас хватает.

«Вас» — это Полины и ее сестры, семимесячной Нины, дочери Валентины и Алексея. Полине Алексей — настоящий, хоть и не родной отец. Родной ушел вскоре после рождения дочери.

— Это было как-то связано с болезнью Полины? — спрашиваю Валентину. — Это было связано с тем, что он много пил и гулял, — усмехается она. Молчит, потом добавляет: — Он ушел и за все четыре года ни разу не поинтересовался, что с ребенком. И ни разу ничем не помог.

### КАК ПОМОЧЬ

ДЛЯ СПАСЕНИЯ ПОЛИНЫ КОРНИЕНКО НЕ ХВАТАЕТ 507 480 РУБ.

**Заведующий детским отделением АНО «Клиника НИИТО» Михаил Михайловский (Новосибирск):** «У Полины очень тяжелый сколиоз, требующий многолетнего этапного оперативного лечения, и сильная воронкообразная деформация грудной клетки. Это крайне негативно сказывается на состоянии сердца, легких, крупных сосудов. Лечение нужно начинать не откладывая, иначе к 16 годам девочка станет тяжелым неоперабельным инвалидом. Мы планируем установить на позвоночник Полины раздвижную металлоконструкцию VEPTR и одновременно провести операцию на грудной клетке. По мере роста девочки нужно будет проводить этапные коррекции (две ближайшие включены в стоимость операции), раздвигая конструкцию, до 14–16 лет, когда сформируется скелет и можно будет установить постоянную конструкцию».

Стоимость операции — 1 855 480 руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, внесет 1 млн руб. Банк «Международный финансовый клуб» — еще 300 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Алтай» соберут 48 тыс. руб. Не хватает 507 480 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Полину Корниенко, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Полины — Валентины Владимировны Вириц. 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

## Москва не принимает

Нет регистрации — нет пособий

### РУСФОНД.ПРАВО

У Ирины и Алексея К. семеро детей: трое своих и четверо приемных, двое из них — инвалиды. Московские чиновники отказали К. в выплатах пособий по уходу за сиротами-инвалидами, руководствуясь постановлением о том, что временная регистрация права на льготы не дает. А постоянной регистрации у детей нет. Добывать пособия супругам К. пришлось через суд с помощью юристов благотворительного центра «Соучастие в судьбе».

Правоприменение и законодательные новации московских властей поставили под удар детей, взятых на воспитание в московские семьи из других регионов. Пострадала и семья К.

Ирине 31 год, Алексею — 34, жены без малого десять лет. Еще до свадьбы они решили, что у них будет много детей, своих и приемных. Ваню, первого приемного сына, Ирина и Алексей взяли из детдома в 2011 году, когда у них было уже двое своих малышей — Алиса и Миша. Ваня с Мишей в этом году пойдут в школу, Алиса уже второклассница, трехлетний родной сын Арсений ходит в детский сад. Егору — второму приемному сыну — скоро будет четыре. А двух-

летняя Вика и трехлетняя Ева появились в семье в 2015 году. Тогда же Алексею, который неплохо зарабатывал, пришлось уволиться, чтобы больше заниматься детьми. Работать пошла Ирина — на поставке в службу занятости.

Пособия по уходу за двумя детьминвалидами — 12 тысяч рублей — для семьи в этой непростой ситуации были бы совсем неплохими. И Алексей 12 августа 2015 года через сайт госуслуг обратился за пособиями в отдел социальной защиты населения Выхино-Жулебино. Чиновники отказали, сославшись на Положение о порядке назначения денежных выплат семьям с детьми, утвержденное столичным правительством в январе 2006 года. В Положении сказано, что ежемесячные денежные выплаты предоставляются при условии, что ребенок и заявитель имеют место жительства в городе Москве.

Еву взяли из дома ребенка в Екатеринбурге. Вики — в Санкт-Петербурге. Там они и зарегистрированы. Алексей К. заключил возмездные договоры о приемной семье с Управлением соцзащиты Рязанского района ЮВАО Москвы. По договору К. как опекуны обязуются обеспечить своим подопечным проживание в своей семье. Одновременно с подписанием договоров Управление соцзащиты поставило Вики и Еву

Полина, хоть и тяжело ей, и больно, и устает она быстро, все же ребенок жизнерадостный. Никого не боится, всех называет своими друзьями. Даже врачей

— Трудно жить?

Валя отвечает не сразу:

— Так и сейчас нелегко.

Алексей работает бригадиром на животноводческой ферме. Его зарплата едва хватает на содержание семьи. Раньше на ферме трудились и Валентина — телятницей, но после рождения Полины работу пришлось оставить. Руководство фермы по мере сил помогает семье: предоставило трехкомнатную квартиру.

Но, конечно, зарплаты Алексея и детских пособий не хватит на операцию, которая стоит почти два миллиона рублей. Хирург исправит ребенку деформацию грудной клетки и установит на позвоночник раздвижную металлоконструкцию.

Сделать операцию нужно как можно скорее. Тяжелая деформация позвоночника и ребер опасна для жизни. В марте Валя отвела Полину к кардиологу и тот обнаружил, что у девочки уже смещено сердце.

Кажется, пора волноваться.

Артем Костиюковский,  
Алтайский край

## Из свежей почты

Саша Зайцев, 4 года, органическое поражение центральной нервной системы, требуется лечение. 143 620 руб.

Внимание! Цена лечения 199 620 руб.

Телезрители ГТРК «Тула» соберут 56 тыс. руб.

В полтора месяца сын попал с инфекцией в больницу, где у него случилась остановка дыхания и клиническая смерть. После выписки Саша был очень слабым, совсем не развивался. Мы обратились в Институт медтехнологий (ИМТ). После первого же курса у мальчика окрепли мышцы, появилась опора на ноги. Мы смогли оплатить два курса, а потом на помощь пришел Русфонд. Саша начал активно двигаться, у него появились эмоции. Это большой шаг вперед, хотя сын еще не сидит, не стоит и не говорит. Лечение надо продолжать, а у нас нет возможности его оплачивать. Муж — водитель, я ухаживаю за ребенком-инвалидом. Надеюсь на вашу помощь. Елена Зайцева, Тульская область

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Саша окреп, стал подвижнее, но сейчас ему необходимо продолжить восстановительное лечение, которое поможет активизировать моторное и психоэмоциональное развитие мальчика».

Матвей Дусь, 9 лет, сахарный диабет 1-го типа, требуются расходные материалы к инсулиновой помпе. 101 157 руб.

Внимание! Цена расходных материалов на полтора года 136 157 руб.

Телезрители ГТРК «Курск» соберут 35 тыс. руб.

Матвей заболел пять лет назад. Мне пришлось уволиться с работы, чтобы следить за его состоянием. Уколы инсулина делала десять раз в день, но уровень сахара то поднимался намного выше нормы, то падал до минимума. Два года назад Матвею установили инсулиновую помпу, но расходными материалами для помпы государство не обеспечивает. Год назад их для Матвея закупил Русфонд. Большое спасибо! Сейчас сын чувствует себя хорошо, ходит в школу, даже занимается фехтованием. Но расходники заканчиваются, а на новые денег нет. С мужем мы в разводе, он сыну не помогает. Помогите нам! Марина Дусь, Курская область

Эндокринолог Областной детской клинической больницы Татьяна Кузнецова (Курск): «Уровень сахара у Матвея стабилизировался, помпую инсулинотерапию необходимо продолжить».

Ксюша Митенева, 2 года, послеожоговые рубцы груди и шеи, требуются этапные операции. 224 800 руб.

Внимание! Цена операции 300 800 руб.

Телезрители ГТРК «Поморье» соберут 76 тыс. руб.

Несчастье произошло в январе прошлого года. Ксюша опрокинула на себя сковороду с кипящим бульоном и получила ожог лица, шеи и грудной клетки. Больше месяца провела в больнице, перенесла операцию по пересадке кожи на груди. После выписки мы лечились, ходили на все физиопроцедуры, но на шею и грудь малышки образовались грубые рубцы. Дочка растет, а рубцы стягивают кожу и болят. Ярославские хирурги берутся провести иссечение рубцов. Это стоит дорого, нам не заплатить. С двумя детьми (сыну восемь лет) живем на зарплату мужа в 30 тыс. руб. Прошу, помогите! Татьяна Митенева, Архангельская область

Руководитель ЗАО «Современные медицинские технологии. Клиника Константа» Юрий Филиппенков (Ярославль): «У Ксюши послеожоговые рубцы стягивают кожу, мешают движениям, причиняют боль и зуд. Требуется многоэтапное оперативное лечение по иссечению рубцов и пластика дефектов».

Маша Сахинова, 8 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 161 197 руб.

Внимание! Цена операции 212 197 руб.

Телезрители ГТРК «Белгород» соберут 51 тыс. руб.

Со дня выписки из роддома Машу наблюдают кардиологи. У нее осталась открытая артериальная протока. Каждые полгода дочь проходила обследование — дефект не уменьшался. А последнее обследование показало, что идет отрицательная динамика, проток расширяется. Врачи настаивают на операции, пока не развилась сердечная недостаточность. Оплатить лечение дочери мы не в силах. Муж — военный пенсионер. На его пенсию и мою скромную зарплату живем втроем, снимаем комнату в общежитии. Просим вашей помощи. Ирина Герлиц, Белгородская область

Заместитель главного врача по кардиохирургической помощи Белгородской областной клинической больницы Святителя Иоасафа Игорь Коваленко: «Артериальный проток увеличился, отмечено нарушение кровообращения. Чтобы не допустить дальнейших осложнений, необходимо закрыть проток эндоваскулярным методом».

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

### Почта за неделю 29.04.16–05.05.16

ПОЛУЧЕНО ПРОСЬБЬ — 37  
ПРИНЯТО В РАБОТУ — 33

ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — 4  
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — 2

все сюжеты  
rusfond.ru/pomogite; rusfond.ru/minzdrav

### ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

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», в социальных сетях Facebook, «ВКонтакте» и «Одноклассники», а также в 148 печатных, телевизионных и интернет-СМИ в регионах РФ. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и дальше действуете сами. Возможны переводы с кредитных карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям и телезрителям затея понравилась: всего собрано свыше 7,991 млрд руб. В 2016 году (на 5 мая) собрано 528 307 577 руб., помощь получили 752 ребенка. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год. Президент Русфонда — Лев Амблдер, лауреат премии «Медиаменеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиабизнеса».

Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110; rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru  
Приложение для айфона rusfond.ru/app  
Телефоны: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный, благотворительная линия от МТС), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00.

весь сюжет  
rusfond.ru/pravo