



**Татьяна  
Виноградова,**  
главный редактор  
РУСФОНДА



## Прогулки вокруг коляски

### Договор о партнерстве ФСС и Русфонда приостановлен

Фонд социального страхования (ФСС) РФ в одностороннем порядке приостановил действие соглашения с Русфондом о софинансировании закупок дорогих инвалидных колясок для детей-инвалидов «до законодательного урегулирования». Председатель ФСС Андрей Кигим объявил об этом на майских двусторонних переговорах при обсуждении первых итогов этого государственно-частного партнерства (ГЧП).

● Последние десять лет Русфонд покупает по просьбам родителей детские инвалидные коляски. Так, в 2016 году читатели „Ъ“ и rusfond.ru, телезрители «Первого канала» и региональных студий помогли нам купить 32 инвалидные коляски на 6 млн руб. За четыре месяца этого года Русфонд перечислил 5,8 млн руб. на 24 коляски. По соглашению между Русфондом и ФСС о ГЧП куплена одна коляска.

Соглашение Русфонд и ФСС подписали 8 ноября 2016 года («Договорное соглашение»). Артем Костюковский, см. „Ъ“ от 11 ноября 2016 года). ФСС обязался возвращать Русфонду часть затрат на покупку кондиционных инвалидных колясок для детей. Как правило, от государства дети получают незатейливые коляски. Стоит такая чуть более 30 тыс. руб., ее конструкция не учитывает особенности инвалида: ремней безопасности нет, сиденье жесткое, подголовник отсутствует. Неудивительно, что многие коляски за ненадобностью пылятся на балконах или в чуланах. То есть, получается, ФСС расходует ресурсы впустую и обеспечивает инвалидов средствами реабилитации лишь формально.

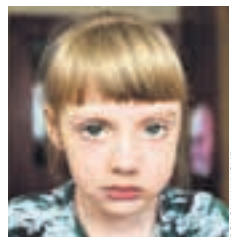
Однако родители могут и сами купить ребенку удобную коляску — хоть бы и за 300 тыс. руб., закон уже предусматривает компенсацию части этих затрат. Но далеко не в каждой семье найдутся такие деньги. Поэтому люди и обращаются в Русфонд за помощью. Получив благотворительную коляску, семья, разумеется, уже не вправе рассчитывать на компенсацию от ФСС. А Русфонд — вправе? Он покупает коляски тоже на народные деньги. И разве не разумно было бы Фонду состраха РФ компенсировать хотя бы часть этих пожертвований, если уж государство признает нужду в правильных колясках, но еще не в состоянии обеспечить ими?

Так год назад с идеей объединить благотворительные возможности с ресурсами государства мы и пришли в ФСС. Подготовка соглашения о ГЧП длилась более полугодия. Итог: Русфонд покупает ребенку коляску, ФСС выдает компенсацию семье, а та — передает ее Русфонду. Схема выглядит сложной, но она работает. Пилотный проект мы с ФСС провели в Алтайском крае. Родители пятилетней Лины Амельченко попросили Русфонд приобрести коляску за 320 тыс. руб., ее рекомендовал лечащий врач. Мы организовали сборы, читатели rusfond.ru и телезрители ГТРК «Алтай» внесли пожертвования, и Лина получила заветную коляску. И родители перевели нам 15 тыс. руб. — компенсацию, полученную от ФСС.

Эксперты Русфонда подобрали и уже было согласовали с ФСС новые покупки. Однако на майском совещании руководители ведомства заявили, что принятая схема, оказывается, незаконна. Логика их руководителя Андрея Кигима понятна: ни законом, ни постановлением правительства схема нашего ГЧП не предусмотрена. Непонятно другое: что тогда и с кем согласовывали юристы ФСС в течение полугодия до подписания нашего соглашения? Похоже, его легитимность теперь вызвала нарекания в Минтруд РФ? Туда и в ФСС пошли другие благотворительные фонды, резонно настаивая на присоединении к соглашению Русфонда и ФСС. И необходимость внесения поправок в законодательство стала очевидной, потому что одно дело — прецедент, а другое — его тиражирование на всю страну?

Русфонд, разумеется, подождет. Дело не только в том, что у нас нет выбора. Это первый такой договор о ГЧП с федеральным ведомством. И это первый договор федералов о ГЧП с НКО. Вот в чем дело. Мы в Русфонде верим, что за ним последуют новые ГЧП. Так что, дорогие коллеги из благотворительного сектора, давайте ждать вместе. Андрей Кигим полагает, что к октябрю ведомству удастся внести необходимые поправки. Мы будем держать читателей в курсе происходящего — и продолжать покупать правильные коляски для наших очередников.

## Оплачены операции Кире Калягановой



12 мая в „Ъ“, на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Волга» мы рассказали историю пятилетней Кире Калягановой из Ульяновска («Почему ваша дочка кривляется?», Роман Сенчин). У девочки последствия удаления опухоли на лице и шее: паралич левой стороны лица, не закрывается глаз, нарушена речь. Помочь Кире может только многоэтапное хирургическое лечение, которое готовы провести хирурги ярославского ООО «Клиника Константа». Мама девочки оплатит дорогое лечение не в силах. Рады сообщить: вся необходимая сумма (748 650 руб.) собрана. Елена, мама Кире, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 12 мая 276 689 читателей rusfond.ru, „Ъ“, телезрители «Первого канала», ГТРК «Волга», «Волгоград-ТРВ», «Псков», «Кузбасс», «Регион-Тюмень», «Томск», «Чувашия», а также 167 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 25 детям на 36 086 984 руб.

полный отчет  
rusfond.ru/sdelano

## «Мама, скажи им, я сплю!»

### Двухлетнего мальчика спасут дорогие лекарства



У Сережи Годунова из деревушки Ожогин Волочек, что в Новгородской области, тяжелое и опасное заболевание — острый лимфобластный лейкоз. Врачи делают все возможное, чтобы спасти Сережу. Сейчас он проходит курс химиотерапии, рассчитанный на два года. Иммунет ребенка крайне ослаблен, поэтому ему необходимы эффективные и очень дорогие противомикробные препараты, которые не покрываются государственной квотой. Таких денег в многодетной семье нет.

Наталья, мама Сережи, вспоминает, как в прежнее, добольничное время она просыпалась от громких звуков музыки. Одна мелодия, другая, третья. Это Сережа, который всегда вставал раньше всех, первым делом включал радио и, замурлыкавшись от восторга, пританцовывал в такт песням.

Мальчик родился на 33-й неделе, недоношенным. Его сразу же перевезли в Петербург, в Северо-Западный федеральный медицинский исследовательский центр имени В.А.Алмазова. Там у мальчика обнаружили сужение устья аорты. Назначили лекарства, они помогли справиться с этим недугом.

До полутора лет Сережа рос и развивался, как все здоровые дети его возраста. Родители решили, что все плохое позади. Но в конце февраля этого года Сережа заболел: поднялась температура, сбить которую долго не удавалось. Районный педиатр поставил диагноз ОРВИ, назначил стандартный курс лечения. Но после болезни Сережа никак не мог прийти в себя, стал бледным, вялым.

— Сын чах на глазах, — говорит Наталья. — 30 марта нас направили в областную инфекционную больницу в Новгороде с подозрением на пневмонию. Анализ крови показал значительное снижение уровня тромбоцитов, лимфоцитов, гемоглобина. Тогда-то у Сережи и заподозрили рак крови.

После пункции костного мозга врач подтвердил диагноз: острый лимфобластный лейкоз.

Так Сережа оказался в НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии имени Р.М. Горбачевой (Санкт-Петербург). Дополнительное обследование выявило еще и генетическую поломку,

которая препятствует наступлению ремиссии. В апреле мальчику назначили длительный курс химиотерапии. Сейчас Сережа уже немного привык к бесконечным уколам и болезненным процедурам, которых раньше боялся буквально до дрожи. В больничной палате, пока другие дети играли, он подолгу сидел молча, прислушиваясь, не идут ли врачи или медсестры. И когда в дверях появлялся человек в белом халате, мальчик с ревом бросался на кровать, с головой укрывался одеялом и кричал: «Мама, скажи им, я сплю!»

Когда дело не касается медицинских манипуляций, Сережа — тихий и спокойный ребенок. Правда, к незнакомым людям поначалу относится настороженно — приглядывается, видимо, оценивает, зачем человек пришел. Как и все мальчишки его возраста, любит машинки и конструктор легио. И как ни странно, в отличие от большинства ребят, очень любит умыть лицо и чистить зубы. Обожают свою собаку. А больше всего на свете ему нравится, когда папа катает его на машине.

У Сережи две старшие сестры — 10-летняя Саша и 14-летняя Ксения. Мальчик проводит много времени с Сашей — играет, рисует. Друзей-сверстников у Сережи нет совсем — разве что иногда поговорит с соседями по больничной палате. Так что Саша для него лучший друг. А Ксении с малышней возиться некогда —

Врачи делают все, чтобы Сережа поправился. Но одной химиотерапии недостаточно — нужны мощные препараты ФОТО НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

она занимается спортом, после школы сразу бежит на тренировки.

Больше всего Сережа не любит, когда близкие спорятся.

— Вообще-то у нас дружная семья, но не бывает же, чтобы все было идеально и спокойно, — говорит Наталья. — Иногда даже не прикрикнешь на кого-нибудь, а просто повысишь голос — и Сережа тут же начинает плакать. Он очень чувствительный. И это нас дисциплинирует — стараемся быть более сдержанными, бережнее относиться друг к другу.

Врачи делают все, чтобы Сережа поправился. Но одной химиотерапии недостаточно. Мальчику жизненно необходимо мощное сопроводительное лечение — противомикробные препараты и иммуноглобулины, потому что во время химиотерапии иммунитет чрезвычайно ослаблен и любая инфекция может стать смертельно опасной. Такие лекарства стоят очень дорого. Для многодетной семьи это неподъемная сумма.

Помочь Сереже можем мы с вами. И тогда у него начнется совсем другая жизнь.

Артем Костюковский,  
Новгородская область

#### КАК ПОМОЧЬ

ДЛЯ СПАСЕНИЯ СЕРЕЖИ ГОДУНОВА  
НЕ ХВАТАЕТ 746 427 РУБ.

**Заведующая отделением НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии имени Р.М. Горбачевой Оlesia Паина (Санкт-Петербург):** «У Сережи первичный острый лимфобластный лейкоз диагностирован в апреле. Выявлена и генетическая поломка, которая осложняет излечение Сережи. Ему предстоит длительный курс химиотерапии. Прием химиопрепаратов подавляет кроветворную функцию костного мозга, возникает дефицит всех видов клеток крови. Иммунитет ослабляется. В таком состоянии крайне опасными становятся любые инфекции — они могут свести на нет все лечение, значительно ухудшить состояние ребенка. Для профилактики и лечения осложнений Сереже необходимы эффективные противомикробные лекарственные препараты, которые не покрываются госквотой.

Стоимость лекарств 1 300 427 руб. Компания «Ингосстрах» внесет 500 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Славия» соберут 54 тыс. руб. Не хватает 746 427 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Сережу Годунова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Сережи — Натальи Владимировны Годуновой. 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

## Право на слоган

### Совкомбанк и фонд «Хорошие люди» исключили слоган Русфонда из своей рекламы

Русфонд уличил Совкомбанк и вологодский благотворительный фонд «Хорошие люди» в незаконном использовании слогана «Помогаем помогать» в их рекламных материалах. Совкомбанк неоднократно использовал наш слоган в рекламных роликах на федеральных телеканалах, а «Хорошие люди» применили его в своем логотипе. Русфонд еще в апреле отправил официальные запросы в банк и «Хорошим людям», а rusfond.ru рассказал об этом 5 мая. Банк и фонд признали правомерной претензию Русфонда о нарушении его интеллектуальных прав.

Фраза «Помогаем помогать» как девиз Российского фонда помощи детям впервые прозвучала в 1997 году в интервью его руководителя Льва Амбиндера журналу «Домовой». На сайте rusfond.ru слоган «Помогаем помогать» появился в 2003 году. Федеральная служба по интеллектуальной собственности в 2016 году зарегистрировала право исключительного использования этого слогана Русфондом.

По закону каждая организация должна перед запуском любого слогана проверить его в Роспатенте на тождество

и сходство. Как выясняется, компания, банки и НКО не всегда исправно следуют этой букве закона. Мы направили Совкомбанку и «Хорошим людям» официальные претензии, потребовали устранить нарушения, не доводя дело до суда.

Оказалось, присвоить чужое просто, а вот принести извинения будет сложнее. От имени «Хороших людей» нам ответила некая Елена Смирненникова. Не назвав свою должность, она сообщила, что «Хорошие люди» убрали наш слоган из своего логотипа: «Если что-то пропустили, скажите, мы уберем». «Хорошие люди» не посчитали нужным извиниться.

Председатель правления Совкомбанка Дмитрий Гусев, сообщив в Русфонд, что его учреждение занимает «твердую позицию по неукоснительному соблюдению авторских и патентных прав и ни в коем случае не собирается их нарушать», посчитал нужным извиниться лишь за два дня просрочки при замене рекламных телероликов. По закону он, получив претензию Русфонда, был обязан избавиться от чужого слогана в течение 30 дней. Как-то не приходит на ум Дмитрию Владимировичу, что «твердая

позиция по неукоснительному соблюдению» вверенного ему банка с солидным активом частных клиентов обнаружилась лишь тогда, когда банк поймали на краже товарного знака.

Дискуссию об использовании в некоммерческом секторе чужих слоганов и товарных знаков мы начали публикацией «Добросовестность офлайн и онлайн» (см. „Ъ“ от 10 марта 2017 года). Эта статья получила широкий резонанс среди НКО. Оказалось, другие фонды тоже регулярно сталкиваются с незаконным использованием своих названий и слоганов.

На всякий случай: компании, банки и НКО, позволяющие себе пользоваться чужим брендом, рискуют по решению суда расстаться с 5 млн руб. в качестве компенсации правообладателю за посягательство на его собственность. В случае если в нарушении прав собственности уличен благотворительный фонд, последствия наиболее тяжелы: все судебные издержки несут его жертвователи. Именно они заплатят за хамскую небрежность менеджеров «своей» НКО.

Светлана Машистова,  
специальный корреспондент  
Русфонда

## Из свежей почты

Элина Сорокина, 5 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 130 430 руб.

Внимание! Цена лечения 199 430 руб.

Телезрители ГТРК «Поморье» соберут 69 тыс. руб.

Элина в первых месяцах отставала в развитии: поздно начала держать голову, не пыталась сесть. Лекарства и массаж не помогли. В два года она так и не начала ходить и говорить. Мы возили Элину в реабилитационные центры, но добились немногого: малышка научилась стоять и шагать с поддержкой. Начала понимать речь, а вот сама не говорит и не знает, что делать с игрушками — просто смахивает их на пол. Дочку готовы принять на лечение в московском Институте медтехнологий (ИМТ), и я прошу помощи в его оплате. Муж — электромонтажник, с января в неоплачиваемом отпуске: нет работы. И скоро у нас появится второй малыш.

Наталья Сорокина, Архангельская область

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Элина нуждается в госпитализации для восстановительного лечения. Надо снизить патологический тонус ее мышц, развить координацию движений, мелкую моторику и речь, укрепить мышцы шеи и спины».

Настя Привалова, 12 лет, сахарный диабет

1-го типа, требуется инсулиновая помпа

и расходные материалы к ней. 157 945 руб.

Внимание! Цена помпы и расходных материалов

280 945 руб. Телезрители ГТРК «Сахалин» соберут

51 тыс. руб.

Диабет у дочки обнаружили пять лет назад, ей назначили ежедневные инъекции инсулина. Но лечение не особенно помогало, уровень сахара постоянно менялся, начались осложнения на сосуды. Нам рекомендуют срочно поставить инсулиновую помпу. Но в нашей области Насте могут выделить этот прибор бесплатно только в будущем году, а состояние дочки ухудшается. Помогите, пожалуйста, сама я купить помпу не в состоянии. Александра Софронова, Сахалинская область

Эндокринолог Детской городской поликлиники Анастасия Еремкина (Южно-Сахалинск): «У Насти нестабильное течение сахарного диабета с наличием сосудистых и неврологических осложнений. Для достижения стойкой компенсации заболевания рекомендовано перейти на помповую терапию».

Вероника Жулина, 6 лет, расщелина нёба,

требуется логопедическое лечение

в стационаре. 124 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 166 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Владимир» соберут 42 тыс. руб.

У Вероники серьезные проблемы с речью: она говорит с трудом, неразборчиво, переживает, что ее не понимают, плачет. Мы обращались к разным врачам-логопедам, но причину никто не мог назвать. Только в Центре челюстно-лицевой хирургии в Москве у дочки обнаружили скрытую расщелину нёба. Из-за нее Веронике так трудно произносить многие звуки. Врачи говорят, что дочке поможет серьезное логопедическое лечение. Как минимум три курса. На первый курс мы собирали деньги по всем родным и знакомым, но еще два курса оплатить не в силах. Я работаю продавцом, муж на инвалидности. Пожалуйста, помогите! Мария Жулина, Владимирская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Девочке необходимо курсовое лечение в условиях стационара с целью активизации органов артикуляции и формирования навыков правильного голосоведения».

Катя Румянцев, 8 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 280 203 руб.

Внимание! Цена операции 322 203 руб.

Телезрители ГТРК «Белгород» соберут 42 тыс. руб.

Катя всегда была подвижной, простужалась редко, с четырех лет занимается спортом: начала с фигурного катания, а потом выбрала художественную гимнастику, завоевывала кубки и медали. Но в последнее время дочка часто жалуется на головные боли. В марте на медкомиссии у нее обнаружили открытый артериальный проток в сердце, врачи говорят, что нужна операция. И откладывать ее нельзя, так как есть риск сердечной и легочной недостаточности. Операцию можно сделать щадяще, без вскрытия грудной клетки. Но оплатить ее мы не в силах, просим вашей помощи. Живем на временные заработки мужа. Ирина Румянцева, Белгородская область

Заместитель главного врача по кардиохирургической помощи Областной клинической больницы Святителя Иоасафа Игоря Коваленко (Белгород): «Чтобы избежать осложнений, Кате требуется закрытие артериального протока. Мы проведем операцию эндоваскулярно. Эта операция щадящая, после нее девочка быстро восстановится и сможет заниматься спортом».

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

Почта за неделю 12.05.17 – 18.05.17

ПОЛУЧЕНО ПРОСЬБЫ — 65

ПРИНЯТО В РАБОТУ — 60

ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — 5

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 «Первого канала» и радио «Коммерсантъ FM», в социальных сетях, а также в 174 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. Всего собрано свыше 9,759 млрд руб. В 2017 году (на 18 мая) собрано 688 812 738 руб., помощь получили 930 детей, протипировано 3233 потенциальных донора костного мозга для Национального регистра. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год. Президент Русфонда — Лев Амбиндер, 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 и андроида rusfond.ru/app

Телефоны: 8-800-250-75-25 (звонок по России

бесплатный), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00