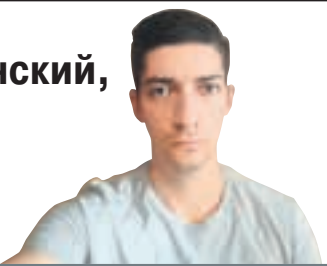


**Илья  
Рождественский,**КОРРЕСПОНДЕНТ  
РУСФОНДА**Партнерские  
отношения**Филантропия — признак  
хорошего тона для бизнеса

Корпорации и банки устраивают образовательные программы, проводят фестивали и спортивные мероприятия, тратят на это миллиарды рублей. На примере нескольких компаний Русфонд разбирается, как работает корпоративная социальная ответственность бизнеса и зачем это нужно предпринимателям. В первой статье — «Альфа-Групп».

Корпоративная социальная ответственность предполагает, что компании финансируют благотворительные проекты. Эту деятельность консорциум «Альфа-Групп» ведет с середины нулевых. Одно из самых масштабных начинаний — «Альфа-Эндо». Программа появилась в 2014 году, ее цель — помочь детям с заболеваниями эндокринной системы.

В создании программы участвуют еще две организации: Фонд поддержки и развития филантропии «КАФ» (российская структура британского Charities Aid Foundation — Русфонд) и Национальный медицинский исследовательский центр (НМИЦ) эндокринологии Минздрава России. «Альфа-Групп» передает деньги в «КАФ», который финансирует диагностику пациентов, образовательные семинары для врачей и отчитывается о тратах перед консорциумом. Из отчета за 2017 год следует, что в ближайшие годы акционеры инвестируют «до \$100 млн в программу укрепления здоровья российских детей „Альфа-Эндо“». Как объясняет Русфонду руководитель «Альфа-Эндо» Анна Карпушкина из «КАФ», пока годовой бюджет программы — около 100 млн руб., причем его треть «КАФ» привлекает из сторонних источников, сотрудничая, например, с фармацевтическими компаниями. Такая диверсификация пожертвований — условие, которое «Альфа-Групп» поставила перед «КАФ». «Уникальная подробность: коммерческая структура поручила структуре некоммерческой все управление программой. И у власти это не вызвало отторжения. Такого еще не было», — говорит президент Русфонда Лев Амбиндер.

Ключевое направление программы — диагностика: молекулярно-генетическое обследование, иммунологическая диагностика, масс-спектрометрия для обнаружения врожденных нарушений обмена веществ, биохимический анализ витаминно-минерального баланса у детей с сахарным диабетом. Любой районный эндокринолог из любого региона страны может отправить анализы ребенка в Москву — подобные дорогие исследования не финансируются государством, деньги на них дает «КАФ» в рамках программы «Альфа-Эндо». За все время существования программы проведено почти 4 тыс. таких исследований для детей со всей страны. Без программы оплачивать анализы пришлось бы родителям, финансовое положение которых и так зачастую незавидно, замечает научный сотрудник НМИЦ эндокринологии Лейла Созаева.

Для родителей существует и психологическая помощь в рамках «Альфа-Эндо». Кроме того, «КАФ» организует для врачей конференции, семинары, консультации, добровольные аудиты их работы. Для участия в конференциях или конгрессе часто требуется оплата регистрационных взносов, ее тоже берет на себя фонд. В общей сложности в год проводится до 100 мероприятий. А за счет господств врач может пройти дополнительное обучение только один раз в пять лет.

В Минздраве РФ проект называют полезным, говорит собеседник Русфонда в ведомстве. При этом чиновник полагает, что министерство могло бы справиться со всеми задачами в этой области и без помощи благотворительных фондов. Другой источник, близкий к руководству Минздрава, отмечает, что запуск программы «Альфа-Эндо» руководством «Альфа-Групп» еще в 2013 году обсуждало с министром здравоохранения и чиновниками социального блока правительства, а также с профильными специалистами министерства. За работой «Альфа-Эндо» пристально следят не только в ведомстве: первый заместитель председателя совета директоров Альфа-Банка Олег Сысуев постоянно получает отчеты о деятельности программы и раз в несколько месяцев встречается с ее сотрудниками.

весь сюжет  
rusfond.ru/issues

**Никите Пенькову  
оплачены  
операция и лечение**

26 октября в „Ъ“, на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Курск» мы рассказали историю девятилетнего Никиты Пенькова из Курской области («Стекланный Карлсон», Светлана Иванова). У мальчика тяжелая форма несовершенного остеогенеза, он перенес множество переломов и операций. Сейчас Никите надо заменить сместившиеся стержни из левой голени и бедра телескопическими штифтами, а затем продолжить лечение и реабилитацию. Рады сообщить: вся сумма (3 782 310 руб.) собрана. Родители Никиты благодарят всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 26 октября 202 034 читателя rusfond.ru, „Ъ“, телезрителя «Первого канала», ГТРК «Курск», «Волга», «Вологда», «Белгород», «Томск», «Чувашия», а также 164 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 38 детям на 43 207 735 руб.

полный отчет  
rusfond.ru/sdelano

**Настины разговоры**

Пятилетнюю девочку спасет протонное облучение

Настя Пашкова живет с мамой и папой в Липецке. У девочки опухоль головного мозга — краниофарингиома. Она доброкачественная, но быстро растет и сдавливает близлежащие участки мозга. Настя перенесла уже две операции, но удалить опухоль полностью не удалось. Единственный способ спасти девочку — провести протонное облучение, которое воздействует непосредственно на опухоль и при этом не повреждает клетки, расположенные рядом. Но стоит такое лечение очень дорого, а государством не оплачивается.

— Привет! Я Настя! А тебя как зовут? Давай играть!

За время прогулки Настя может сказать эту фразу раз десять. Или даже пятнадцать. Она веселый и открытый ребенок: когда встречается сверстников, не присматривается и не кокетничает, а сразу подходит и знакомится. К чему терять время?

Настя вообще постоянно разговаривает. Как актин или видеоблогер — о том, что видит здесь и сейчас:

— Мама, какое солнце яркое! А почему оно яркое? Потому что светит? А если туча его закроет, оно будет уже не так ярко светить? Будет отдыхать, да? Смотрите, какой цвет у тетинного пальто! А у этой тети есть дети? Ой, какой котенок!

Родители девочки, Елена и Александр, поженились в шесть лет назад. Елена по образованию бухгалтер, Александр — повар. Пять лет назад у них родилась Настя, и первые четыре года все было хорошо, девочка ничем не болела.

А потом у нее начал косить левый глаз, появились сильные головные боли, Настя стала заикаться. Немедленно провели МРТ — она показала, что у девочки в голове опухоль.

— Когда мы узнали диагноз, все перевернулось, — вспоминает Елена. — Муж тогда меня сильно поддерживал. Он, в отличие от меня, очень спокойный по характеру. Мы собрались и настроились на лечение. Потом уже я поняла, каково ему было еще и меня вдобавок вытаскивать. Кстати, первое слово Настя было «папа». Помню, мне тогда очень обидно стало: я всегда рядом с ней, а папа на работе, иногда до глубокой ночи. И вдруг «папа»!

В марте прошлого года Настю по госквоте направили в московскую клинику, где нейрохирурги частично удалили опухоль. Диагноз уточнили: краниофарингиома, доброкачественное кистозно-эпителиальное новообразование. Опухоль капсулированная и не проникает в окружающие ткани, однако нарушает их функции. После операции у Насты развились эндокрин-



Настя пока не понимает, насколько серьезно ее заболевание. Девочка уверена, что ее быстро подлечат и отпустят домой. ФОТО АЛЕКСЕЯ ЛОЩИЛОВА

ные нарушения, в том числе несхаранный диабет, девочке назначили гормоны.

Обследование, проведенное через несколько месяцев после операции, признаков болезни голова, косоглазие исчезло, начало проходить заикание, и девочка вновь затараторила.

Но порадоваться толком не успели: в декабре 2017 года Елена заметила, что у Насты стали хуже действовать левые рука и нога. Опять вернулись сильные головные боли, уже с тошнотой. Мартовское обследование показало: опухоль начала расти. В мае Насте сделали еще одну операцию в Москве, но из-за локализации и размеров опухоли полностью убрать ее снова не удалось.

Врачи говорят, что вылечить девочку можно только с помощью протонной терапии. Этот вид лечения считается приоритетным, когда речь идет об опухолях мозга: при облучении протонами доза радиации идет точно в патологические клетки, не затрагивая здоровые участки мозга, расположенные рядом. Кроме этого, при лечении протонами значительно снижается вероятность побочных эффектов и рецидива. Для проведения протонного облучения необходимо дренирование кисты, поэтому в июле девочке имплантировали резервуар Ом-майя, с помощью которого два раза в неделю откачивают скопившуюся жидкость.

Мы уже рассказывали, что долгое время в нашей стране не было центра протонной терапии и российские паци-

енты были вынуждены ехать на лечение в Германию и Чехию. Но не так давно такой центр наконец появился — в Петербурге, в Медицинском институте имени Березина Сергея (МИБС).

Настя пока не понимает, насколько серьезно ее заболевание. Однажды московский психолог посоветовала Елене рассказать дочери про болезнь в форме сказки. Но только мама начала объяснять, Настя прервала ее:

— Мама, я все понимаю. Я сейчас болею. Мне надо подлечиться, и мы поедем домой.

Протонное облучение стоит очень дорого, у родителей Насты таких денег нет. Давайте поможем этой семье, друзья. В прошлый раз «подлечиться» не получилось — так пусть получится сейчас.

**Артем Костоковский,**  
Липецкая область

КАК ПОМОЧЬ

**ДЛЯ СПАСЕНИЯ НАСТИ ПАШКОВОЙ  
НЕ ХВАТАЕТ 1 155 975 РУБ.**

**Заведующий отделением радиационной терапии Центра протонной терапии МИБС Николай Воробьев (Санкт-Петербург):** «У Насты доброкачественная опухоль головного мозга — краниофарингиома. Для сдерживания роста опухоли необходимо протонное облучение. Главное преимущество этого вида лечения — возможность подавать максимальные дозы радиации в центр опухоли, одновременно снизив интенсивность излучения на ее границе. Это минимизирует воздействие на здоровые клетки головного мозга. Данный метод лечения является наиболее эффективным и щадящим для ребенка».

Стоимость операции 1 990 975 руб. Компания «Ингосстрах» внесла 500 тыс. руб. Юридические лица благотворительного сервиса Альфа-Банка, ООО НПФ «Лазерные системы» и жертвователи, пожелавшие остаться неназванными, — еще по 100 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Липецк» собрали 35 тыс. руб. Не хватает 1 155 975 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Настю Пашкову, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет папы Насты — Александра Ивановича Пашкова. 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**

**Расширение на юг**

Национальный РДКМ и ростовская областная Станция переливания крови договорились о сотрудничестве

РУСФОНД.РЕГИСТР



**Ростовчане в рамках соглашения с Национальным регистром донорского костного мозга имени Васи Перевощикова (Национальным РДКМ) обеспечат рекрутинг добровольцев в Южном федеральном округе, взаимодействие с ними и хранение их персональных данных. А первичное типирование потенциальных доноров Ростов-на-Дону передается на аутсорсинг в NGS-лабораторию Казанского (Приволжского) федерального университета (КФУ). Результаты типирования — фенотипы ростовских доноров — будут вноситься в Информационную систему Национального РДКМ. Дело идет к созданию Южного регистра, отмечают в Русфонде.**

— Да, в наших с Ростовом-на-Дону планах — регистрация Южного регистра доноров костного мозга по образцу Приволжского РДКМ, учрежденного Русфондом и КФУ, — говорит

директор Национального РДКМ Анна Андрюшкина. — Мы рады поддержать идеи Южного РДКМ на Станции переливания крови и в Министерстве здравоохранения Ростовской области. Мы договорились: как только ростовчане научатся рекрутировать ежегодно до 13 тыс. добровольцев на юге России, Русфонд оборудует NGS-лабораторию в Ростове-на-Дону. Создавать лабораторию под меньшее число типирований экономически нецелесообразно.

Первая партия пробирок с образцами крови 178 добровольцев-ростовчан на этой неделе отправлена в Казань для определения HLA-фенотипа — цифровой характеристики генов, отвечающих за тканевую совместимость.

Ростовская Станция переливания крови создает свой регистр потенциальных доноров костного мозга с 2015 года. Тут уже типированы 878 добровольцев, пятеро из них стали реальными донорами. Оборудование и расходные материалы для типирования закупок Русфонд. Однако сегодня целесообразнее передать типирование на аутсорсинг Казани: там Русфонд и КФУ совместно внедряют метод NGS (секвенирование нового поколения), он при объеме от 10 тыс. типирований

позволяет вдвое снизить стоимость реагентов — до 7 тыс. руб. за образец.

— Новый метод секвенирования не только дешевле, он еще и ускоряет типирование и поднимает его качество, — говорит заведующая зональной лабораторией иммунологического типирования тканей Станции переливания крови Элла Кудинова. — А при заболевании крови время это решающий, важнейший фактор!

Финансирует типирование потенциальных доноров по договору с ростовчанами Русфонд. Полученные результаты будут в обезличенном виде занесены в Национальный РДКМ. При совпадении фенотипов добровольца и пациента Станция переливания крови возьмет на себя связь с потенциальным донором. А Национальный РДКМ обеспечит взаимодействие с трансплантационной клиникой, организацию поиска и активации донора (подтверждение его совместимости с пациентом, полное медицинское обследование, командировку, страховку и забор костного мозга). Все расходы для получения трансплантата от донора из Национального РДКМ оплачивает Русфонд.

**Алексей Асланянц,**  
корреспондент Русфонда

**Из свежей почты**

**Лиза Ясенкова, 7 лет, задержка психоречевого развития, двигательные нарушения, требуется лечение. 120 430 руб.**

**Внимание!** Цена лечения 199 430 руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, внесла 50 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Алтай» соберут 29 тыс. руб.

Дочка родилась раньше срока, в крайне тяжелом состоянии. Перенесла кровоизлияние в мозг и гидроцефалию. В год Лизе поставили диагноз ДЦП. В полтора года она начала ходить самостоятельно, но не говорила, только кричала, стала неуправляемой. Сейчас Лиза понимает лишь самую простую речь, ее словарный запас всего 10–12 слов. Координация движений нарушена, при ходьбе спотыкается. Нас берут на лечение в Институт медтехнологий (ИМТ, Москва), и я прошу помощи в его оплате. *Лариса Ясенкова, Алтайский край*

**Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва):** «Лизе необходимо восстановительное лечение. Надо развить координацию движений, мелкую моторику и речь, укрепить мышцы и улучшить психоэмоциональное состояние девочки».

**Ваня Афанасьев, 12 лет, сахарный диабет 1-го типа, требуются расходные материалы к инсулиновой помпе. 126 165 руб.**

**Внимание!** Цена расходных материалов 155 165 руб. Телезрители ГТРК «Славя» соберут 29 тыс. руб.

Ваня болеет диабетом уже девять лет. Вначале было очень тяжело: мы соблюдали все рекомендации врачей, но стабилизировать уровень сахара не удалось. И только после установки инсулиновой помпы, которую вы нам купили, удалось улучшить состояние Вани. Спасибо огромное! Теперь безлезна под контролем, сын может заниматься спортом, жить полной жизнью. Но в нашей области расходные материалы к помпе бесплатно не выдают. Мы обратились в наш Минздрав и получили отказ. А самим покупать накладно — денег хватает только на самое необходимое, в семье двое детей. Пожалуйста, помогите! *Дарья Панова, Новгородская область*

**Эндокринолог Детской поликлиники №1 Виктор Андреев (Великий Новгород):** «Помощью инсулинотерапии помогла компенсировать заболевание. Возвращаться к инъекционному введению инсулина нельзя из-за риска осложнений».

**Саша Слабунов, 7 лет, расщелина альвеолярного отростка, требуется операция и ортодонтическое лечение. 298 тыс. руб.**

**Внимание!** Цена операции и лечения 585 тыс. руб.

**Общество помощи русским детям (США) внесло 150 тыс. руб. ООО «Север» и жертвователи, пожелавшие остаться неназванными, внесли по 50 тыс. руб.**

Телезрители ГТРК «Калининград» соберут 37 тыс. руб.

Саша родился с полной расщелиной губы и неба. Мы сразу обратились к московским хирургам. Первые операции Саше провели по госквоте, он смог нормально дышать, есть. Но проблем оставалось множество, а госквоты кончились. Огромное спасибо Русфонду и зрителям «Первого канала», которые оплатили операцию по реконструкции губы и носа. Но из-за расщелины альвеолярного отростка у Саши до сих пор плохая речь: говорит невнятно, гнусавит. Нужно закрыть расщелину, а затем выгнать челюсть специальными аппаратами. Не оставляйте нас, помогите! *Татьяна Слабунова, Калининградская область*

**Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва):** «Мальчику требуется костная пластика альвеолярного отростка и ортодонтическое лечение».

**Вика Васильева, 2 года, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 280 374 руб.**

**Внимание!** Цена операции 312 374 руб.

Телезрители ГТРК «Чувашия» соберут 32 тыс. руб.

У Вики сразу после рождения обнаружили открытый артериальный проток, рекомендовали наблюдение у кардиолога. В год УЗИ показало, что проток закрылся. Вика нормально развивалась, вот только часто и подолгу болела бронхитами. В последнее время у нее появилась одышка, дочка ослабла. Недавнее обследование показало, что проток так и остался открытым! Вике необходима операция, врачи рекомендуют провести ее без вскрытия грудной клетки. Но заплатить мы не в силах. Муж — электромонтажник, живем на его зарплату с двумя маленькими детьми. Помогите! *Татьяна Васильева, Чувашия*

**Заведующий отделением рентгеноэндоваскулярной диагностики и лечения ДРКБ Айдар Хамидуллин (Казань):** «У Вики врожденный порок сердца — открытый артериальный проток. Чтобы избежать опасных осложнений, девочке необходима срочная операция. Мы закроем дефект эндоваскулярно, окклюдером. После шадящей операции Вика будет здорова».

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

**Почта за неделю 26.10.18 — 1.11.18**

ПОЛУЧЕНО ПИСЕМ — **71**

ПРИНЯТО В РАБОТУ — **43**

ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **3**

ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — **8**

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 170 печатных, телевизионных и интернет-СМИ. Возможны переводы с банковских карт, электронной наличностью и SMS-сообщением (короткие номера 5541 ДОБРО, 5542 ДЕТИ, 5542 ДОНОР, 5542 ВАЯЯ), в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помочь. Всего собрано свыше 12,238 млрд руб. В 2018 году (на 1 ноября) собрано 1 304 235 677 руб., помощь получили 1725 детей. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год. В 2017 году Русфонд вошел в реестр НКО — исполнителей общественно полезных услуг и получил благодарности Президента РФ за большой вклад в благотворительную деятельность. В ноябре 2018 года Русфонд выиграл президентский грант на издание интернет-журнала для потенциальных доноров костного мозга «Кровь».

**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**