



Наталья Волкова,
КОРРЕСПОНДЕНТ
РУСФОНДА



Подмена гарантий

Жилищный сертификат сироте добавит проблем

4 августа окончательно был принят закон №461-ФЗ «О внесении изменений в Федеральный закон „О дополнительных гарантиях по социальной поддержке детей-сирот и детей, оставшихся без попечения родителей“». Он повсеместно вводит сертификаты на покупку жилья для людей старше 23 лет, имеющих статус сироты, при условии, что их заработная плата выше прожиточного минимума. Это кажется хорошей новостью: получение жилья в натуральном виде может растягиваться надолго. Сейчас в жилищной очереди стоят около 290 тыс. детей-сирот, большая часть из которых достигла совершеннолетия еще до 2020 года. Однако новация вызывает опасения экспертов. Алексей Головань, руководитель благотворительного центра помощи и поддержки выпускников детских домов «Соучастие в судьбе», рассказал Русфонду об опасностях нововведения.

Жилье сиротам государство обязано предоставлять по достижении ими совершеннолетия. Приняв закон о сертификатах, государство признает, что не способно обеспечить жильем сирот как минимум до 23 лет. Закреплять это государственное бессилие законом, считает Алексей Головань, ошибочно.

Во-первых, гарантированное государством жилье для сирот подменяется совершенно другим механизмом: деньгами, на которые молодые люди могут сами приобрести жилье.

— Действующая рабочая схема, предоставленные квартиры сироте в специализированный наем на определенный срок, во время которого с жильем ничего сделать нельзя — только жить в нем, дополняется схемой, от которой в свое время отказались: жилье в собственности сразу, без охранный периода, — объясняет Головань. — Но покупка жилья — это рыночная сделка, которая несет в себе риски. В случае квартиры это большие риски: молодой человек, не имеющий опыта и родственников, которые могли бы помочь, рискует жилье потерять.

Во-вторых, Алексей Головань предполагает, что вырастут риски мошеннических действий с сертификатами и с жильем, приобретаемым с их помощью. В-третьих, государство не сможет контролировать качество недвижимости: действие сертификата простирается на всю страну, и покупать квартиры теперь можно в любом регионе — кто узнает, что за жилье купит молодой человек?

Справедливости ради надо сказать, что до принятия федерального закона жилищный сертификат уже был опробован более чем в 40 регионах России. Смест рапортуют: криминальных случаев нет. Однако программа работала в ручном режиме, индивидуально: каждый претендент на сертификат тщательно проверялся, осуществлялся контроль за купленным имуществом. Масовость применения сертификатов ослабит контроль и даст возможность мошенникам активизироваться. Надо понимать также, что во многих регионах размер сертификата оказался меньше реальной стоимости жилья на рынке.

— Ко мне обратилась девушка из Тверской области, живущая в одном из районных центров, — рассказывает Алексей Головань. — Ей выделили сертификат на 2,2 млн руб. — за эту сумму она может купить благоустроенное жилье только на периферии. А молодой человек из Московской области сообщил, что подыскал жилье на ту сумму, которую ему на словах обещали сотрудники опеки, но, когда пришло время покупать, выяснилось, что сертификат на 600 тыс. руб. меньше обещанного. Для сироты это гигантские деньги. Получается, выпускники детдомов будут вынуждены искать дополнительные средства, брать кредиты, чтобы купить нормальное жилье. Кстат, услуги риелтора в стоимость сертификата не включены — эти расходы тоже ложатся на плечи покупателя-сироты. Так государственная гарантия на благоустроенное жилье для сирот заменяется государственным софинансированием покупки жилья сиротой.

И наконец, очередь на жилье — уменьшится ли она от введения жилищных сертификатов? Алексей Головань полагает: нет, если объем финансирования жилья для сирот останется прежним. Лишних квартир для сирот не появится оттого, что искать их будут не госслужащие, а сами сироты.

Аню Федорину ждут на реабилитацию в октябре



4 августа на rusfond.ru, в „Ъ“ и в эфире ГТРК «Чувашия» мы рассказали историю пятилетней Ани Федориной из Чувашии («Чтобы ножки проснулись», Наталья Волкова). В автокатастрофе девочка получила множественные переломы позвоночника и ног, уши-

бы внутренних органов и спинного мозга. Ноги Ани потеряли чувствительность, она не может обходиться без коляски, но есть надежда, что ей помогут курсы восстановительного лечения. Однако оплатить их Аниной семье не по силам. Рады сообщить: вся необходимая сумма (1 641 717 руб.) собрана. Родители Ани благодарят всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 4 августа 14 587 читателей rusfond.ru, „Ъ“, телезрителей ГТРК «Чувашия», «Саратов», «Кузбасс», «Пермь», а также 138 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 19 детям на 21 182 035 руб.

полный отчет
rusfond.ru/sdelano

Привязанность

Дашу Филиппову спасет внутривенное питание



Даша привыкла к тому, что двадцать четыре часа в сутки привязана к стойке от капельницы
ФОТО НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

Девочке из села Турунтаева в Бурятии всего четыре месяца, и она никогда в жизни толком не ела. Немножко смеси, немножко сцеженного материнского молока, но основное Дашино питание парентеральное, то есть через катетер в подключичной вене питательные вещества поступают непосредственно в кровь. Так происходит потому, что еще до рождения у девочки случилась кишечная непроходимость и на второй день жизни врачам пришлось удалить маленькую почти весь тонкий кишечник. Осталось всего 15 см. Этого недостаточно, чтобы ребенок получал необходимые питательные вещества. Особенно от недостатка питания страдает развитие нервной системы. Раньше дети с синдромом короткой кишки становились тяжелыми ментальными инвалидами. Теперь все можно исправить, если вводить питательные вещества через вену, а когда ребенок подрастет и окрепнет — удлинить кишечник.

Каждый день Мария, Дашина мама, смешивает для дочери еду. Это не выглядит как еда, выглядит как лекарство. Флаконы с витаминами, флаконы с микроэлементами, белки, жиры, углеводы, а выглядит все как вода. Питательные вещества нужно тщательно отмерить и смешать в специальном пакете. Пакет желтый, величиною чуть поменьше, чем лист формата А4. Сколько там? Литр? По расчетам врачей, Даша должна получать чуть меньше литра внутривенного питания в сутки. Кто постарше помнит: в таких мягких пакетах раньше продавалось молоко, может быть, и сейчас продается. Но у Даши в пакете не молоко, а те полезные вещества, которые извлекли из молока и доставили бы в кровь отсутствующую у девочки кишечник.

Этот желтый пакет Мария вешает на стойку капельницы и присоединяет к инфузомату. Инфузомат — это такой прибор, который дозирует питательные вещества так, чтобы круглые сутки поступали в кровь равномерно, как постепенно поступали бы из Дашиного кишечника, если бы он был. Инфузомат небольшой, величиной с пачку печенья, может быть, с две пачки печенья, смотря какое печенье.

В инфузомат еще надо вставить специальный шприц, в котором меха-

низм инфузомата медленно движет поршень. С чем бы сравнить шприц? Он довольно большой, как королевского размера шоколадный батончик. Никаких этих сладостей Даша не попробует в обозримом будущем, лучше даже, когда она начнет понимать речь, не расказывать ей, что сладости существуют.

Инфузомат тоже устанавливается в стойку от капельницы. От него идет трубка, она подсоединена к катетеру в подключичной вене девочки. Но катетера не видно под одеждой. Даша привыкла к нему. Привыкла к тому, что двадцать четыре часа в сутки привязана к стойке от капельницы. Когда Даша научится ползать, она будет ползать вокруг стойки с желтым мешком и инфузоматом. Когда научится ходить, будет идти, а мама будет катить стойку рядом. Некоторые особенно шаловливые дети научатся кататься на стойке как на самокате. Но это если не повезет и операцию по реконструкции Дашиного кишечника придется откладывать до того возраста, когда дети становятся шаловливыми. А может и повезет. Может быть, через полгода врачи обследуют Дашу и решат, что операция по реконструкции кишечника уже возможна. Тогда девочку прооперируют, и она станет жить более или менее нормальной жизнью, не привязанная к стойке с инфузоматом и желтым пакетом.

Важно, где Даша проведет это время. Как-то так устроено, что в больнице парентеральное питание полагается детям с синдромом короткой кишки бесплатно, а дома обеспечения приходится добиваться не один месяц.

КАК ПОМОЧЬ
ДЛЯ СПАСЕНИЯ ДАШИ ФИЛИПОВОЙ НЕ ХВАТАЕТ 777 244 РУБ.

Хирург Российской детской клинической больницы Юлия Аверьянова (Москва):

«У Даши в результате обширного некроза удалили практически весь тонкий кишечник. Сформировался синдром короткой кишки в ультратонком варианте. Получать и усваивать полноценное питание ребенок не может. Мы наладили Даше систему парентерального (внутривенного) питания. По жизненным показаниям девочке необходимы парентеральные смеси, лекарственные препараты и расходные материалы. Только так она сможет расти, набирать вес и развиваться».

Стоимость лекарств, внутривенного питания и расходных материалов для его введения на полгода 1 798 244 руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, внесла 1 млн руб. Телезрители ГТРК «Бурятия» соберут 21 тыс. руб. Не хватает 777 244 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Дашу Филиппову, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет Дашиной мамы — Марии Юрьевны Филипповой. 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

Дети вместо цветов

Стартует ежегодная благотворительная акция

Уже седьмой год подряд Русфонд участвует во всероссийской акции «Дети вместо цветов». Каждый год 1 сентября, когда в России отмечается День знаний, ученики дарят учителям вместо охапок цветов один красивый букет от всего класса, а сэкономленные деньги жертвуют на лечение тяжелобольных детей.

За все время участия в акции читатели Русфонда перевели в помощь нашим подопечным свыше 15,7 млн руб. Эти деньги спасли десятки жизней. В проекте участвовали дети, родители и учителя более чем 1200 школ из всех регионов России, а также нескольких школ США, Германии, Швейцарии, Испании, Литвы. Узнать подробнее о сборах по годам и о детях, которым вы помогли, можно на странице проекта на сайте Русфонда — rusfond.ru/flowers. Присоединиться к акции в этом году тоже можно на нашем сайте.

В 2022 году во время акции было собрано около 2,5 млн руб., удалось помочь 52 детям. Как и всегда, большая половина заявок на участие поступило из Москвы и Московской области — около 54%, сумма собранных средств — более 1,3 млн руб. Затем идут Санкт-Петербург и Ленинградская область, где в общей сложности собрали 280 тыс. руб. Тройку лидеров замыкает Екатеринбург с 110 тыс. руб. Также стоит отметить активность Воронежа, Краснодара и Самары.

Родителям детей-участников было приятно получить в Русфонде сертификаты, свидетельствующие о пожертвовании ко Дню знаний, их вид во вручали классным руководителям и воспитателям детских садов. И родители, и дети передавали пожелания ребятам, которым помогли, мы эти пожелания сохраняем. Вот, к примеру, что написали участники акции из школы №4 Городца Нижегородской области: «Мы, дети и родители, очень хотим, чтобы наше посильное участие помогло спасти жизнь или здоровье маленького Человека».

А вот что мы получили от родителей учеников петербургской лицея №470: «Огромная благодарность вашему фонду за такую прекрасную акцию. К сожалению, получилось собрать не очень большую сумму, но мы искренне надеемся, что она поможет!» Эта сумма очень и очень помогла. Спасибо вам!

Бывает, участники акции перечисляют пожертвования на одну из программ помощи Русфонда, например «Русфонд ДЦП» или «Русфонд.Сердце», либо передают средства на сам проект «Дети вместо цветов», но чаще всего классы собирают целенаправленно на конкретного ребенка.

В 2022 году произошла трогательная история: школьники из Москвы собрали средства на вертикализатор для Снежаны Овчинниковой из Бердска и отправили ей посылку с рисунками и добрыми словами. Снежана с мамой повесили рисунки над кроватью девочки, записали для ребят видеописьмо с благодарностью и передали его через руководителя бюро Русфонда в Новосибирской области Екатерину Кузнецову. У Снежаны врожденная мышечная дистрофия, она учится дома. Благодаря ребятам из 3 «Е» класса московской школы №1034 у нее не только появился вертикализатор, но и остались хорошие воспоминания.

А вот еще один пример. Школьники, участвовавшие в акции, передали через Русфонд пожелание 15-летней Лене Канунниковой из Воронежской области (у девочки был сколиоз): «На лечение Леночке от ровесников из Москвы. Здоровья, сил, хорошей реабилитации, успехов в учебе!» Дорогие ребята! Лену успешно прооперировали благодаря вашей помощи, и теперь боли в спине ее не беспокоят.

Присоединитесь к акции Русфонда «Дети вместо цветов — 2023!» Вместе мы поможем спасти жизнь и здоровье многим детям.

Ангела Малахова, интернет-маркетолог Русфонда

Из свежей почты

Соня Радостева, 9 лет, детский церебральный паралич, спастический тетрапарез, требуется лечение. 157 827 руб.

Внимание! Цена лечения 245 827 руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, внесла 70 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Южный Урал» соберут 18 тыс. руб.

У Сони после рождения случилось кровоизлияние в мозг, началась гидроцефалия. Ей диагностировали спастический тетрапарез, ДЦП. Курсы реабилитации позволили ей переворачиваться, сидеть с опорой, шагать с поддержкой. Но в пандемию все курсы прервались — и дочка опять даже стоять не может. Врачи рекомендуют высокотехнологичное лечение и реабилитацию. Мы обратились в Институт медико-биологических проблем (ИМБ, Москва), но оплатить лечение не в состоянии: живем вдвоем на пенсию и пособие. Помогите! Любовь Радостева, Челябинск

Невролог ИМТ Елена Малахова: «Соня нуждается в госпитализации для укрепления мышц, коррекции их тонуса, увеличения двигательной активности и объема движений, развития мелкой моторики и речи».

Миша Ключников, 1 год, врожденная расщелина мягкого нёба, требуется операция. 143 215 руб.

Внимание! Цена операции 402 215 руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, внесла 240 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Ивтелерадио» соберут 19 тыс. руб.

Миша родился с расщелиной мягкого нёба. Ему трудно есть: жидкая еда вытекает через нос, малыш давится. Он легко простужается, дефект мешает ему учиться говорить. Расщелину надо закрыть быстрее, пока ткани нёба эластичны, не то будут проблемы из-за рубцевания шва. Но госпиталь на год кончилась, а цена операции для нас заоблачная. Прошу, помогите! Анастасия Коновалова, Ивановская область
Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Мише необходима реконструктивная операция по закрытию расщелины нёба. После восстановления анатомической структуры нёба челюстно-лицевая система и речевой аппарат будут правильно развиваться».

Селима Аласанова, 12 лет, последствия кровоизлияния в мозг, требуется реабилитация. 154 239 руб.

Внимание! Цена лечения 547 239 руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, внесла 370 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Вайнах» соберут 23 тыс. руб.

В 2021 году у Селимы после ковида случилось кровоизлияние в мозг. Ей провели трепанацию черепа, удалили гематому. Два с половиной месяца дочь была в коме. Когда пришла в себя, не могла говорить и двигаться. Проходила реабилитацию в клиниках Москвы и Прозного. Сейчас Селима ходит шатаясь, движения скованны, координация нарушена. Врачи рекомендуют реабилитацию в подмосковном центре «Три сестры», но лечение мне не оплатить, я одна содержу детей. Надеюсь на вашу помощь! Зайдат Арземева, Чеченская Республика

Невролог-реабилитолог реабилитационного центра «Три сестры» Дмитрий Сумин (д. Райки, Московская обл.): «Мы займемся проблемами Селимы комплексно, с участием эрго- и физических терапевтов, логопеда и нейропсихолога. Планируем улучшить подвижность конечностей, координацию движений, восстановить функцию глотания, навыки самообслуживания».

Ашура Магомедова, 2 года, острый миелобластный лейкоз, спасет трансплантация костного мозга, требуется подбор и активация родственного донора. 138 502 руб.

Внимание! Цена подбора и активации донора 356 502 руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, внесла 200 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Дагестан» соберут 18 тыс. руб.

В семь месяцев я заметила у Ашуры какое-то образование слева на виске. В Москве поставили неуверительный диагноз: лейкоз. Химиотерапию дочка переносила тяжело. А в апреле этого года возник рецидив. Теперь поможет только пересадка костного мозга. Для нее нужно выбрать, кто из нашей семьи подходит как донор. Государство подбор донора не оплачивает, а мы такую сумму не соберем. Пожалуйста, помогите! Ангелина Магомедова, Дагестан
Трансфузиолог Национального онкологического центра имени Н.Н. Блохина Нара Степанян (Москва): «Ашуре по жизненным показаниям необходима трансплантация костного мозга. Мы планируем провести ее от родственного донора. Его подбором и активацией занимается Национальный регистр доноров костного мозга имени Васи Перевощикова».

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

Почта за неделю 4.08.23–10.08.23

получено писем — 46
принято в работу — 38
отправлено в Минздрав РФ — 1
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 телеканала «Россия 1» и радио «Вера», в социальных сетях, а также в 139 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 19,431 млрд руб. В 2023 году (на 10 августа) собрано 850 401 622 руб., помощь получили 750 детей. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, входит в реестр СО НКО — исполнительный общественный полезный услуг. В январе 2022 года Русфонд выиграл президентский грант на организацию поиска доноров костного мозга для 200 больных, в декабре Национальный РДКМ получил грант в конкурсе «Москва — добрый город» на привлечение москвичей в регистр. А в январе 2023 года Русфонд — президентский грант на включение в Национальный РДКМ 15 тыс. добровольцев. 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