



Годовой отчёт 2022



Помоги ребёнку.ру

Отчёт сделан в конструкторе отчётов проекта «Ядро»

Оглавление

Вступление

Обращение организации	03
Наша миссия, цели и задачи	04—06
Где мы работаем	07—09
Наша команда	10—11

Программы

«СПАСТИ ЖИЗНЬ»	12—18
«Вопрос врачу»	19—23
«Лечу к врачу»	24—29
«ДЫШИ КАК ВСЕ»	30—35
«ТЫ СМОЖЕШЬ!»	36—42
«КОРОБКА ХРАБРОСТИ»	43—49
«ТЫ ДЕД МОРОЗ, Я ДЕД МОРОЗ»	50—56
«ВОЛШЕБНЫЙ МИР»	57—65

Финансовые отчёты

Поступление средств	66
Все расходы	67
Расходы на административно-управленческую деятельность	68
Расходы по программам	
"СПАСТИ ЖИЗНЬ"	69
"Вопрос врачу"	70
"Лечу к врачу"	71
"ДЫШИ КАК ВСЕ"	72
"ТЫ СМОЖЕШЬ!"	73
"КОРОБКА ХРАБРОСТИ"	74
"ТЫ ДЕД МОРОЗ, Я ДЕД МОРОЗ"	75
"ВОЛШЕБНЫЙ МИР"	76

Организация

Наши партнеры	77—82
Попечительский совет организации	83—84
Контакты и реквизиты	85
Как нам помочь	86

Обращение организации



Ольга Григорьевна Желудкова

Член Попечительского совета фонда, доктор
медицинских наук, эксперт РАН по детской онкологии

“

Когда есть хотя бы малая надежда,
нельзя отступить, надо действовать!

Заболевания, которые считались неизлечимыми, в настоящее время с успехом лечатся. И отношение к таким больным в обществе изменилось в целом. Огромную работу в этом направлении делают благотворительные фонды. И очень важна помощь неравнодушных людей. Ведь больному ребенку, которому срочно требуется лечение, дорога каждая минута. Вы не представляете, какое счастье, когда открывается дверь и входят уже повзрослевшие дети. Многие забывают, что когда-то у них стоял диагноз смертельной болезни. Представляете? Вот это — счастье...

Наша миссия, цели и задачи



Фонд «Помоги ребенку.ру» был создан в 2011 г. группой инициативных людей. Сотрудники фонда – обычные люди, не имеющие отношения к политике, государственным структурам, которые не могут оставаться равнодушными к ежедневной борьбе тяжелобольных детей за жизнь и выздоровление.

В команду фонда, помимо сотрудников и учредителей, входят члены Попечительского совета организации, оказывающие неоценимую экспертную и консультационную, информационную помощь в нашей ежедневной

деятельности. А также жертвователи, родители наших подопечных, друзья и партнеры – неравнодушные представители общественности, оказывающие поддержку подопечным фонда в их ежедневной борьбе за жизнь, здоровье и настоящее детство, свободное от больниц, болезни, тяжелых процедур и разлуки с родными и семьями.

Мы убеждены, что нет великих и малых дел. Как не бывает решающих и незначительных вкладов.
Каждое желание помочь – бесценно. Каждая помощь может оказаться решающей.

Наша миссия, цели и задачи

Каждые 2 часа в России заболевают тяжелыми болезнями более 40 детей. Тяжелые заболевания превращают каждую историю наших подопечных в отдельный дорогостоящий «проект борьбы за выживание», иногда пожизненный. Пережить своего ребенка – самое страшное горе для родителей. И мы прилагаем максимум усилий, чтобы этого не случилось...

Миссия фонда - создать в России все условия, где каждый ребенок с тяжелым заболеванием из малообеспеченной семьи

вне зависимости от возраста, места жительства сможет получить качественную и своевременную медицинскую терапию и реабилитацию, необходимые лекарства и оборудование для лечения своей патологии, а его семья – полную информацию о возможностях медицинской помощи в случае того или иного заболевания ребенка (в особенности если это заболевание носит редкий характер). Ценность человеческой жизни для нас является наивысшим приоритетом.

Цель деятельности фонда - сбор средств на лечение тяжелобольных детей, страдающих неврологическими, сердечно-сосудистыми, онкогематологическими заболеваниями, дерматологическими, иммунологическими и дыхательными патологиями, нарушениями слуха и зрения, работы опорно-двигательного аппарата и т.д., а также оплата различных видов реабилитаций, специализированного оборудования, лекарств для пациентов данных категорий.

Задачи фонда:

- оказание адресной и системной благотворительной помощи в оплате различных видов терапии для пациентов с заболеваниями врожденного, генетического, хромосомного и приобретенного характера, протекающими в тяжелой форме;
- сбор средств и оплата реабилитации в сфере восстановления речи, слуха, двигательной активности, развития интеллекта и т.д.;

Наша миссия, цели и задачи

- адресная и системная помощь в приобретении специализированного оборудования и технических средств реабилитации, лекарственных средств и лечебного питания в указанных сферах;

- формирование положительного психологического настроения и мотивации к выздоровлению у детей с тяжелыми заболеваниями и их семей;

- повышение информированности общества о проблемах пациентов с тяжелыми

заболеваниями и возможностях их диагностики, лечения и профилактики сопутствующих последствий.

БФ "Помоги ребенку.ру" верифицирован как фонд с прозрачной отчетностью у крупнейших благотворительных сервисов, проектов и системных фондов: БФ "Нужна помощь", "Всемирным" (Первый канал), "Сбервместе" (БФ "Вклад в будущее"), "Помощь рядом" (социальный проект компании "Яндекс"), Mos.Ru - Благотворительность, "Meet for Charity",

"Тинькофф. Благотворительность" (проекты "Кэшбэк во благо", "Близко к сердцу").

Фонд является подписантом **Декларации об основных принципах прозрачности НКО** Ассоциации "Все вместе", тщательно соблюдая каждое из ее положений в своей ежедневной деятельности.

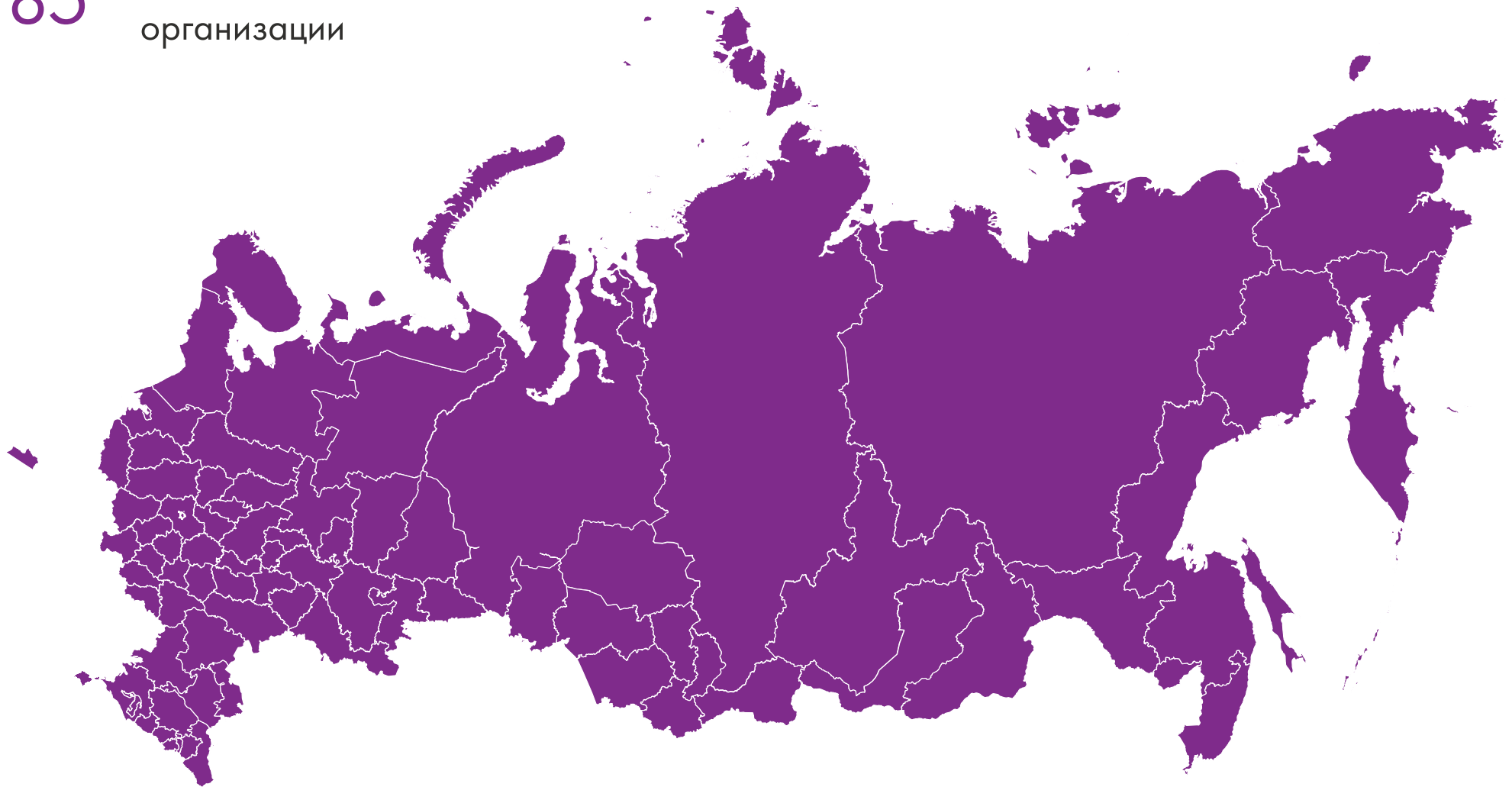
На сайте фонда формируются **ежедневные, ежемесячные и годовые отчеты о поступлениях и расходах в режиме онлайн**, а также

публикуются в открытом доступе результаты годового аудита, обязательная финансовая и бухгалтерская отчетность (согласно законодательству).

Годовые отчеты фонда **регулярно участвуют в крупнейших профессиональных рейтингах и конкурсах** в благотворительной сфере: "Социальный навигатор", RAEX, "Точка отсчета" (Форум доноров), Русфонд-Навигатор, "Прозрачная благотворительность".

Где мы работаем

85 регионов работы
организации



Где мы работаем

Москва

Санкт-Петербург

Московская область

Ленинградская область

Адыгея

Алтай

Алтайский край

Амурская область

Архангельская область

Астраханская область

Башкортостан

Белгородская область

Брянская область

Бурятия

Владимирская область

Волгоградская область

Вологодская область

Воронежская область

Дагестан

Еврейская АО

Забайкальский край

Ивановская область

Ингушетия

Иркутская область

Кабардино-Балкарская

Республика

Калининградская область

Калмыкия

Калужская область

Камчатский край

Карачаево-Черкесская

Республика

Карелия

Кемеровская область

Кировская область

Коми

Костромская область

Краснодарский край

Красноярский край

Крым

Курганская область

Курская область

Липецкая область

Магаданская область

Марий Эл

Мордовия

Мурманская область

Ненецкий АО

Нижегородская область

Новгородская область

Новосибирская область

Омская область

Оренбургская область

Орловская область

Пензенская область

Пермский край

Приморский край

Псковская область

Ростовская область

Рязанская область

Где мы работаем



Самарская область	Тюменская область
Саратовская область	Удмуртская
Саха (Якутия)	Ульяновская область
Сахалинская область	Хабаровский край
Свердловская область	Хакасия
Севастополь	Ханты-Мансийский АО - Югра
Северная Осетия	Челябинская область
Смоленская область	Чеченская Республика
Ставропольский край	Чувашская Республика
Тамбовская область	Чукотский АО
Татарстан	Ямало-Ненецкий АО
Тверская область	Ярославская область
Томская область	
Тульская область	
Тыва	

Деятельность фонда осуществляется в соответствии с **ЦЕЛЯМИ УСТОЙЧИВОГО РАЗВИТИЯ ООН и НАЦИОНАЛЬНЫМИ ЦЕЛЯМИ УСТОЙЧИВОГО РАЗВИТИЯ РОССИИ:**

1) обеспечение здорового образа жизни и содействие благополучию для всех в любом возрасте (ЦУР ООН);

Сейчас мир переживает беспрецедентный глобальный кризис в области здравоохранения. Тяжелобольные дети из малоимущих семей в любой стране являются особо уязвимой категорией, жизненное благополучие и здоровье которых находится под угрозой. Сосредоточив внимание государства и широкой общественности на обеспечении более эффективного финансирования систем здравоохранения, необходимости помощи детям-инвалидам, можно добиться существенного прогресса в спасении жизней сотен детей с тяжелыми болезнями. Выявляя проблемные точки в этой сфере и оказывая посильную помощь в их преодолении, фонд помогает изменить сложившуюся ситуацию.

2) сохранение населения, здоровья, благополучия людей и создание комфортной и безопасной среды для жизни в стране (НЦР РФ);

Фонд повышает доступность медицинских услуг для тяжелобольных детей из малоимущих семей, в т.ч. проживающих в отдаленных регионах России, и помогает обеспечить детей техническими средствами реабилитации для компенсации последствий их заболевания, повышая мобильность пациентов и степень их социальной интеграции в общество, создавая комфортные возможности для проживания и развития каждого человека.

3) возможности для самореализации и развития талантов (НЦР РФ);

Фонд работает над формированием эффективной системы выявления, поддержки и развития талантов и способностей у детей-инвалидов, основанной на принципах равенства, справедливости, всеобщности, самоопределения и самовыражения, а также создания условий для воспитания гармонично развитой личности ребенка с тяжелыми заболеваниями, привлечением внимания общественности к данной проблеме и увеличению числа волонтеров, занимающихся поддержкой детей-инвалидов.

Наша команда



Никита Минин

Учредитель фонда



Виктор Гринченко

Президент фонда



Светлана Бураго

Исполнительный директор

Руководит программами

"Вопрос врачу"

"Лечу к врачу"



Анна Юдина

Специалист по PR и организации акций фонда

Руководит программами

"СПАСТИ ЖИЗНЬ"

"ВОЛШЕБНЫЙ МИР"

Наша команда



Марина Новокшонова

специалист по работе с поступающими в фонд обращениями

Руководит программами

"ДЫШИ КАК ВСЕ"

"ТЫ СМОЖЕШЬ!"



Юлия Кноп

специалист по коммуникации с медицинскими учреждениями

Руководит программой

"ТЫ ДЕД МОРОЗ, Я ДЕД МОРОЗ"



Дмитрий Ковалев

волонтер, специалист по IT и работе с цифровыми сервисами



Марина Данилова

волонтер

Руководит программой

"КОРОБКА ХРАБРОСТИ"

О программе

«СПАСТИ ЖИЗНЬ»



О программе

Программа реализуется БФ «Помоги ребенку.ру» с 2011 г. и охватывает основную деятельность фонда. С момента создания фонда и по состоянию на 2022 г. помощь в рамках программы оказана более чем 1000 детей.

Цель программы: организация адресных сборов средств на лечение и реабилитацию тяжелобольных детей из малообеспеченных семей, у которых диагностированы заболевания врожденного, приобретенного и генетического характера.

Адресаты программы (благополучатели): дети с различными видами врожденного порока сердца, онкогематологическими заболеваниями, патологиями развития ЦНС, опорно-

двигательного аппарата, эпилепсией, аутизмом, синдромом Дауна, глазными болезнями, сложными патологиями и поражениями кожи и сосудов, костно-мышечной системы и другими тяжелыми заболеваниями, требующими длительного, в т. ч. пожизненного лечения.

Методы работы: программа отличается **системным подходом к решению проблемы**. Основными методами являются внутренний фандрайзинг и привлечение частных и корпоративных пожертвований. Все поступающие в фонд просьбы проходят тщательную проверку, осуществляются консультации с медицинскими специалистами о целесообразности терапии, приобретения оборудования,

лекарственных препаратов. Фонд старается охватить различные, в том числе **инновационные направления терапии тяжелых заболеваний**, активно следит за ходом передовых исследований в их лечении; проводит консультации с ведущими российскими и зарубежными экспертами (Германия, Франция, Италия, Испания, Израиль и др.) в области диагностики и лечения редких и малоизученных заболеваний.

Основные задачи программы:

- помощь в оплате высокотехнологичного лечения и организации долговременной лекарственной терапии;
- сбор средств на оплату различных реабилитационных

курсов, приобретение специализированного медицинского оборудования, техники, расходных материалов для пациентов с угрожающими жизни и здоровью заболеваниями в указанных сферах;

- повышение информированности представителей российского общества, государственных и бизнес-структур о росте численности тяжелобольных пациентов в категории детского населения страны, ежедневных барьерах, с которыми они сталкиваются в своем существовании, проблемах и актуальных потребностях детей-инвалидов для обеспечения максимального уровня качества их жизни и безопасности здоровья.

«СПАСТИ ЖИЗНЬ»

О программе

7

детей с редкими генетическими заболеваниями

7

детей с тяжелыми врожденными и приобретенными заболеваниями

2

детей с угрожающими жизни хромосомными патологиями

27

семей детей, страдающих тяжелыми заболеваниями



«СПАСТИ ЖИЗНЬ»

О программе



«СПАСТИ ЖИЗНЬ»

О программе



Оказанная помощь и достигнутый эффект

■ дети, нуждающиеся в пожизненной лекарственной терапии, обеспечении лечебным питанием и расходными материалами

приобретены лекарственные средства, позволяющие обеспечить длительную терапию тяжелых заболеваний (годовой и полугодовой курс), для 2 пациентов на общую сумму 82.400 руб.;

■ дети с тяжелыми генетическими и врожденными заболеваниями, нуждающиеся в срочной терапии и диагностических процедурах

оплачены высокотехнологичная операция (замена легочного клапана) и диагностика биологического протеза

сердечного клапана, а также длительное лечение (лазерная терапия доброкачественного кожного образования, покрывающего более 50% тела ребенка) для 2 пациентов на общую сумму 2.894.082 руб.;

собраны средства на оплату дорогостоящего генетического анализа для уточнения протокола терапии заболевания неуточненного генеза для 1 пациента на сумму 95 тыс. рублей;

■ дети, страдающие от последствий тяжелых врожденных, генетических и хромосомных, а также приобретенных, угрожающих жизни и здоровью, заболеваний и нуждающиеся в длительной и регулярной

реабилитации для преодоления их последствий

оплачены 10 курсов реабилитации на общую сумму 1.356.550 рублей;

■ дети с врожденными, угрожающими жизни заболеваниями, нуждающиеся в специальной медицинской аппаратуре и технических средствах реабилитации

собраны средства для оплаты специальных аппаратов для предотвращения спастичности нижних конечностей и их фиксации после оперативных вмешательств для 1 пациента на общую сумму 90 тыс. рублей

■ семьи детей с тяжелыми заболеваниями

оказана помощь 10 родителям в организации консультаций со специалистами по настройке медицинского оборудования и особенностях его применения в домашних условиях, а также об особенностях диагностики и терапии редких заболеваний, проведения реабилитационных мероприятий в домашних условиях с соблюдением необходимой техники безопасности

проведены консультации для 17 родителей по вопросам маршрутизации пациентов с редкими и тяжелыми заболеваниями и возможности их диагностики, терапии, реабилитации в российских медицинских учреждениях

История благополучателя



Фото из личного архива фонда "Помоги ребенку.ру"

У 10-летнего [Глеба Бабинцева](#) из г. Ижевска — участника программы — врожденный порок сердца (аномалия Эбштейна). Порок выявили перед самым рождением. По мере взросления Глебу становилось все хуже: он не набирал вес, губы всегда были синего цвета, содержание кислорода в крови не поднималось выше 84%. В последние годы даже ходить Глебу удавалось с трудом. Любая нагрузка — и мальчик начинал задыхаться. Фонд на протяжении многих лет помогал Глебу получать дорогостоящее лечение. Глеб пережил 3 сложные операции на сердце, которые позволили реконструировать его строение и облегчить состояние мальчика — ему провели пластику

сердечного клапана и установили биологический протез легочного клапана. Но по мере роста протезы нужно было менять. Благодаря помощи жертвователей фонда, которые собрали более 2 млн руб., в 2022 г. Глебу провели завершающую операцию на сердце в специализированной немецкой клинике Deutsche Herzzentrum Berlin. И теперь Глеб живет жизнью обычного мальчишки, забыв о больницах. Глеб активно занимается физкультурой, учится играть на гитаре, а еще вместе с друзьями создал проект «Современный музей музыкальных инструментов», с которым его пригласили в ИЦ «Сколково»!

Подпрограмма

«Вопрос врачу»

помоги  
БЛАГО-
ТВОРИТЕЛЬНЫЙ **редёнку.ру**
ФОНД

ВОПРОС ВРАЧУ



Подпрограмма

Проект **«ВОПРОС ВРАЧУ»** является частью программы помощи детям **«СПАСТИ ЖИЗНЬ»**.

Проект реализуется с 2022 г. и предусматривает **подготовку и организацию открытых видеозэфиров** с врачами различных направлений деятельности: кардио- и нейрохирурги, онкологи, неврологи, реабилитологи и др.

Цель проекта: повышение осведомленности родителей детей с тяжелыми заболеваниями (ДЦП, органическое поражение мозга, СМА, муковисцидоз, аутизм, синдром Дауна, врожденный порок сердца и др.) и современного общества о ходе их диагностики, профилактики, реабилитации, терапии, что в целом будет способствовать

более эффективному выявлению и лечению заболеваний, снижению психологической напряженности пациентов и их семей и повышению осведомленности о различных патологиях, возможностях их терапии в лечебных учреждениях.

Задачи проекта:

- организация тематического видео-общения врачей и родителей детей с тяжелыми заболеваниями в формате открытой online-трансляции или offline;

- подготовка и размещение в открытом доступе методических рекомендаций и ответов медицинского специалиста, выпуск информационных буклетов для

родителей по темам видео-эфиров;

- информационная помощь и повышение осведомленности родителей о необходимости контроля заболевания у детей, определении ими критериев для выбора мед. учреждения и специалиста для диагностики и терапии заболевания.

Методы реализации проекта:

- корпоративный фандрайзинг и привлечение частных пожертвований для финансирования проекта;

- информационное сотрудничество с квалифицированными врачами ведущих российских и зарубежных клиник, специализирующимся

в лечении тяжелых заболеваний у детей;

- организация консультаций родителей с медицинскими экспертами различной специализации в онлайн- и офлайн-режимах (видеозэфиры, вебинары с «живыми чатами» и т. д.);

- выпуск (по итогам эфиров) информационных материалов с методическими рекомендациями врачей в электронном формате (информационные карточки, текстовый контент в соцсетях и на сайте фонда) и обеспечение открытого доступа к материалам эфиров.

«Вопрос врачу»

Подпрограмма

600

родителей детей с тяжелыми
неврологическими заболеваниями

350

родителей детей с тяжелыми патологиями
опорно-двигательного аппарата

550

родителей детей с тяжелыми
кардиологическими заболеваниями



Оказанная помощь и достигнутый эффект

В течение 2022 г. фондом было проведено [4 видео-эфира](#) с экспертами-спикерами из медицинского сообщества — детскими врачами различных направлений (кардиология, ДЦП, неврология и др.), специализирующимися на терапии редких и тяжелых заболеваний:

27 апреля 2022 г. — на вопросы родителей о диагностике и терапии сложных кардиологических заболеваний ответил **Вячеслав Александрович Белов** — зав. кардиологическим отделением № 3 ФГБУ «Федеральный Центр высоких медицинских технологий Минздрава России» (г.Калининград), Член Европейской ассоциации кардиохирургов, врач высшей

категории, сердечно-сосудистый хирург. За последние годы в ФЦВМТ г. Калининграда проведены десятки сложнейших и уникальных операций на сердце для маленьких пациентов. Спасая детские жизни, хирурги Центра иногда за одну операцию устраняют несколько врожденных пороков сердца у малышей.

Какой возраст при врожденном пороке сердца является наиболее рискованным? Какие главные правила нужно соблюдать при терапии кардиозаболеваний у детей? На что нужно обратить особое внимание родителям детей с врожденным пороком сердца в ходе лечения и в повседневной жизни? На эти и другие важные вопросы прозвучали

профессиональные ответы на вебинаре фонда.

20 и 27 мая 2022 г. — На вопросы родителей детей с ДЦП и заболеваниями опорно-двигательного аппарата ответила **Екатерина Валерьевна Дьякова** — заместитель главного врача Центра медицинской реабилитации «Экзарта», невролог, врач ЛФК, физиотерапевт. Ежегодно в центре оказывают успешную помощь сотням пациентов как из числа взрослых, так и детей (в т.ч. грудного возраста) в прохождении реабилитации нарушений двигательных функций, при патологиях ЦНС, ДЦП, сколиозе, после болезней и травм опорно-двигательного аппарата, головного и спинного мозга, при эпилепсии,

нарушениях речи и других множественных и сопутствующих патологиях.

В каком возрасте целесообразно начинать реабилитацию? Какие существуют программы для раннего вмешательства? Для чего существуют критерии нормы и что должно насторожить родителей при развитии ребенка? Как часто следует проходить реабилитационную программу и на что важно обратить внимание, чтобы не навредить ребенку? Почему информация в Интернете об особенностях тех или иных методик или результатах может оказаться недостоверной? Что такое методы реабилитации с доказанной эффективностью? Какие ограничения и возможности существуют

Оказанная помощь и достигнутый эффект

у различных современных методов? Эти и другие вопросы нашли отражения в рамках двух проведенных фондом тематических видеоэфиров с экспертом.

6 июня 2022 г. — на вопросы родителей ответила **Татьяна Тимофеевна Батышева** — доктор медицинских наук, директор Научно-практического центра детской психоневрологии Департамента здравоохранения г. Москвы, главный невролог Москвы, главный специалист по детской реабилитации Министерства здравоохранения России, где накоплен богатый опыт лечения и реабилитации детей с врожденной и приобретенной патологией центральной и периферической нервной

системы, патологией позвоночника и грудной клетки, деформациями конечностей, контрактурами суставов.

Как родителям бороться с отчаянием и стрессом при рождении и воспитании, лечении особого ребенка? Каких ошибок важно избегать с самых первых моментов? Какую психологическую поддержку родитель особого ребенка может получить от специалистов и где ее искать? Как особенные дети реагируют на психологическое состояние родителей? Как преодолеть трудности непонимания между родителями такого ребенка? Посетители вебинара услышали ответы на эти и другие очень непростые для каждого родителя вопросы.

После эфиров (с учетом поступивших от слушателей вопросов) были организованы **дополнительные индивидуальные консультации родителей с медицинскими экспертами** различной специализации в онлайн- и офлайн-режимах с использованием web-технологий и других средств коммуникации, в т. ч.:

— 7 разовых консультаций;

— 1 полугодовой курс психотерапевтической поддержки.

Открытые видеоэфиры транслировались [на сайте](#), а также в различных аккаунтах фонда в социальных сетях (Вконтакте, Одноклассники, Youtube, Rutube, Телеграм и др.).

В настоящее время фондом обеспечен **открытый доступ** к материалам проведенных вебинаров — для всех пользователей без ограничений (видеоэфиры в записи доступны на сайте фонда [на странице подпрограммы «Вопросы врачу»](#) или в соцсетях Вконтакте, Одноклассники, Youtube, Rutube, Телеграм, где их можно найти по хэштегу **#вопросврачу**).

Информационный охват в рамках 1 эфира (прямая трансляция) — не менее 300 пользователей (на 1 социальную сеть).

Общий информационный охват проведенных прямых видеотрансляций и вебинаров в записи в течение 2022 года составил более 1500 пользователей. **Таймлайн эфира** — 1 час.

Подпрограмма

«Лечу к врачу»



помоги
БЛАГО-
ТВОРИТЕЛЬНЫЙ
ФОНД
редёнку.ру

Лечу к врачу!

Официальный партнер проекта

Яндекс

Такси

Подпрограмма

Проект реализуется фондом с 2022 г.

Цель проекта — поддержка тяжелобольных детей путем оказания благотворительной помощи в безопасной и своевременной транспортировке к месту лечения, реабилитации (и/или лечения, реабилитации по месту жительства).

Адресаты проекта (благополучатели):

тяжелобольные дети — подопечные фонда, проживающие в малоимущих семьях, и их представители, сопровождающие их к месту лечения или реабилитации.

Задачи проекта:

- снижение детской смертности и уменьшение числа детской

инвалидизации, повышение доступности лечения и реабилитации для тяжелобольных детей, в т. ч. из отдаленных регионов России;

- организация необходимых мероприятий, помогающих безопасно и в короткий срок доставить тяжелобольного ребенка и сопровождающих его родителей к месту лечения, реабилитации: в т. ч. оплата авиа-, железнодорожных билетов, поездок на такси и др.

- привлечение внимания к решению проблемы широкой общественности, СМИ, общественных организаций, представителей бизнес-сообщества.

Методы реализации проекта:

— общецелевые сборы пожертвований на финансирование проекта, которые позволяют, в первую очередь направлять средства на наиболее срочные случаи, требующие немедленной помощи в транспортировке тяжелобольного ребенка. Также предусмотрен адресный сбор для конкретных пациентов;

— поддержка методом внутреннего фандрайзинга за счет усилий сотрудников организации и помощи привлекаемых жертвователей (частных, корпоративных);

— краудрафтинг (популяризация и поиск поддержки проекта на российских краудрафтинговых социальных платформах);

— сотрудничество с партнерскими социальными проектами и организациями как в благотворительном, так и бизнес-секторе, СМИ для поддержки мероприятий проекта.

Партнером фонда

в реализации инициативы «Лечу к врачу» является социальный проект Яндекса по поддержке НКО «[Помощь рядом](#)». В его рамках сервис компании Яндекс Go предоставляет свои возможности и организует бесплатные поездки на благотворительном такси к месту лечения или реабилитации для подопечных фонда с особыми потребностями, которым сложно передвигаться самостоятельно по городу.

«Лечу к врачу»

Подпрограмма

3

детей с тяжелыми заболеваниями,
проходящих лечение в России
и за рубежом

9

семей детей с угрожающих жизни
патологиями

10

детей с тяжелыми заболеваниями,
проходящих реабилитацию,
и их родители

3

тяжелобольных детей, ограниченные
в социальных контактах и их родители



«Лечу к врачу»

Подпрограмма



Оказанная помощь и достигнутый эффект

■ оплачены авиа- и железнодорожные билеты к месту лечения и реабилитации

для 3 детей с тяжелыми заболеваниями и сопровождающих их родителей, проходящих лечение и реабилитацию как в России, так и за рубежом;

■ благотворительное такси (в рамках сотрудничества с социальным проектом «Помощь рядом» компании «Яндекс» и грантового финансирования)

организовано 269 поездок для больных детей на сумму 160.309 руб. Это позволило родителям детей из малообеспеченных семей сэкономить средства более чем на 130 дополнительных

реабилитационных занятий и необходимое лечение, а также вовремя добраться к месту терапии без угрозы для жизни и здоровья ребенка;

для 3 детей из малообеспеченных семей, испытывающих трудности с передвижением по городу из-за особенностей тяжелого течения их заболеваний (ранний детский аутизм, туберозный склероз и нарколепсия, органическое поражение ЦНС и задержка психоречевого развития, эпилепсия) и ранее ограниченных по этой причине в социальных контактах, организованы возможности посещения культурных мероприятий (новогодних праздников, театральных спектаклей), спортивных занятий (плавание, лыжи, конькобежный

спорт) и транспортировки к месту их проведения в безопасной и психологически комфортной обстановке вместе с сопровождающими их лицами на такси;

■ консультации по выбору маршрута транспортировки пациентов к месту лечения

оказана помощь 5 семьям, в которых воспитываются дети с тяжелыми заболеваниями — подопечные фонда, в разработке максимально безопасного для здоровья ребенка и оптимального по стоимости и срокам транспортного маршрута;

проведены консультации для 4 семей по планированию и организации сложных составных авиаперелетов для детей, проходящих зарубежное

лечение, в условиях прекращения авиасообщения с европейскими странами; а также маршрутов для передвижения на железнодорожном и междугороднем автобусном транспорте для детей, проживающих в отдаленных регионах страны, и сопровождающих их лиц к месту лечения или реабилитации в России.

История благополучателя



Фото из личного архива БФ "Помоги ребенку.ру"

Ольга Парнева, мама 2-летней Даши Парневой, подопечной фонда:

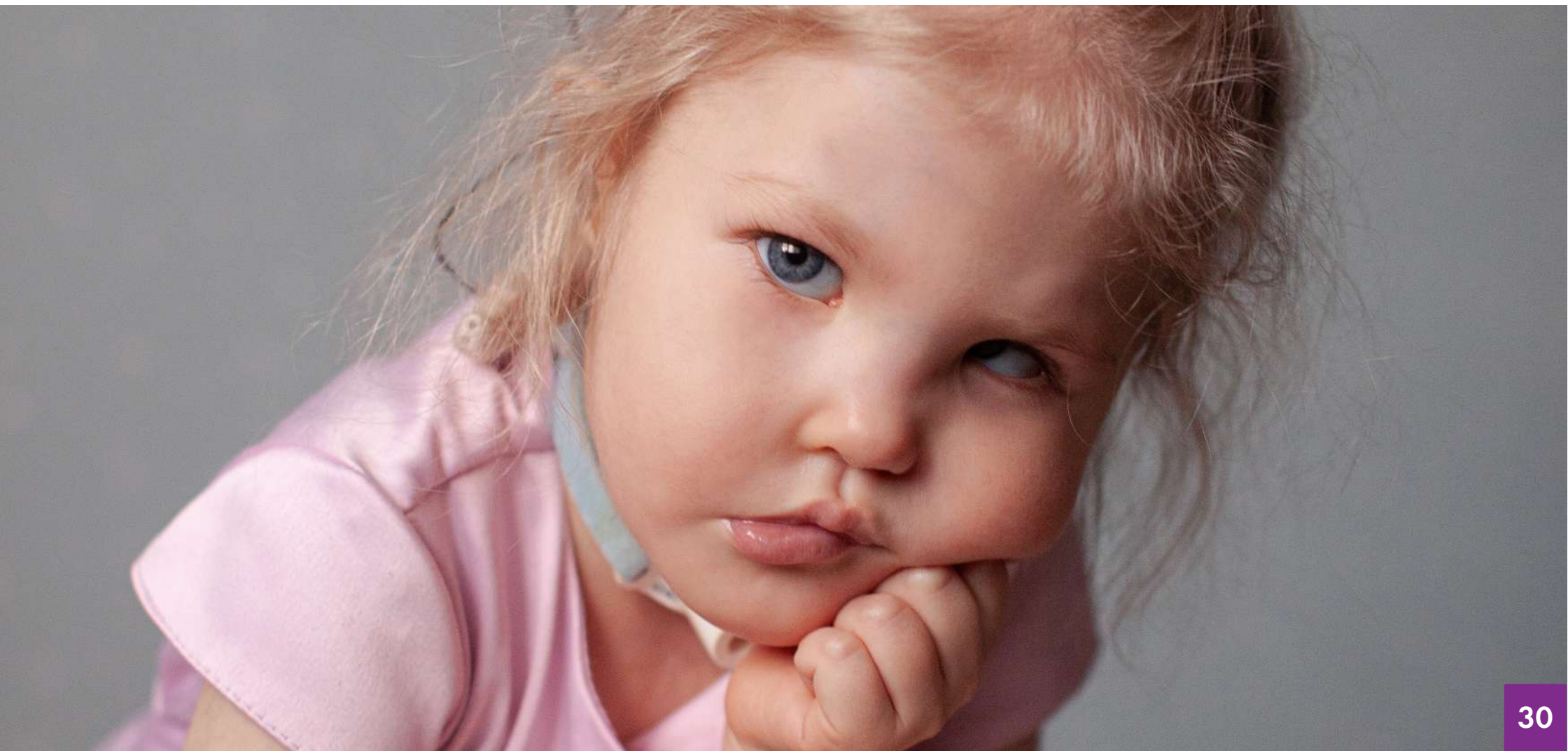
Так сложилось, что в г. Воронеже, где мы живем, всего один реабилитационный центр, программы которого подходят Даше. У дочки туберозный склероз и эпилепсия. Не каждый реабилитолог готов работать. Но мы нашли свой центр, только находится он на другом конце города! Пока мы не знали о благотворительном такси, добирались на автобусе. На дорогу уходило 2 часа. С коляской одной очень тяжело. Ребенок выматывался ужасно. Дочка сама не ходит. А еще может быть внезапный приступ от шума, напора людей. Поэтому

благотворительное такси нас очень выручило! Проходя курс в октябре, до реабилитационного центра мы доезжали за 30 минут. Это не просто сэкономило наше время и средства, главное — ребенок приезжал на занятия не уставшим от дороги. Поэтому и занималась Даша гораздо продуктивнее!

Спасибо большое всем благотворителям за помощь в поездках, для нас это очень важно! Ведь на сэкономленные деньги от поездки мы можем оплатить еще несколько занятий в реабилитационном центре, а это значит, что Даша быстрее начнет ходить сама!

О программе

«ДЫШИ КАК ВСЕ»



«ДЫШИ КАК ВСЕ»

О программе

Само наличие дыхания подразумевает жизнь, а возможности его безграничны. Но без дыхания — жизнь невозможна. Сегодня в России проживает более **28 млн. детей**. Из них более **1 млн.** (более 3,7%) страдают тяжелыми заболеваниями, вызывающими нарушения дыхания. БФ «Помоги ребенку.ру» по состоянию на 2022 г. **является одной из немногих организаций в нашей стране,** которая **системно** осуществляет программу помощи пациентам с тяжелыми дыхательными расстройствами. **В 2011 г.** фонд был первой НКО в России, у которой появилась подобная программа.

Цель программы: помощь в обеспечении нуждающихся детей с патологиями развития

органов дыхания из малоимущих семей специализированной медицинской аппаратурой, расходными материалами, лекарствами и терапией для поддержки дыхательных функций; предотвращения экстренных ситуаций, угрожающих их жизни; снижение рисков социальной изоляции детей, возникших из-за особенностей развития их заболеваний.

Адресаты программы (благополучатели): дети с различными видами врожденных, генетических, хромосомных и приобретенных заболеваний (СМА и различные виды амиотрофий, легочная гипертензия, муковисцидоз, разные типы пневмопатий, тяжелые поражения нервной системы, комплексные

хромосомные патологии, объединяющие несколько тяжелых пороков и др.), дети, перенесшие тяжелые травмы (в т.ч. родовые), следствием которых являются тяжелые дыхательные расстройства, проблемы и/или невозможность самостоятельного дыхания, требующие регулярного или постоянного подключения ребенка к аппарату искусственной вентиляции легких (ИВЛ) и сопутствующему оборудованию (кислородные концентраторы и др.), приема специализированных лекарственных препаратов для поддержки и облегчения функции дыхания и легких; дети, перенесшие трахеостомию.

Основные задачи программы:

■ помощь в приобретении для адресатов программы

кислородных аппаратов, ИВЛ, НИВЛ, кислородных откашливателей, и другой необходимой высокотехнологичной аппаратуры, в т. ч. комплексов домашней реанимации, позволяющих тяжелобольным детям проходить необходимое лечение дома, рядом с родными и близкими, а не в стенах общих больничных и реанимационных палат (где присутствие родителей невозможно или затруднено, ограничено по времени);

■ оказание помощи в оплате лекарств, необходимого лечения для детей с указанными патологиями в специализированных клиниках, включая проведение операций, поддерживающей терапии с использованием

«ДЫШИ КАК ВСЕ»

О программе

инновационных методов и технологий, пока не применяемых в российской медицинской практике, повышая таким образом длительность и качество жизни пациентов в семейных условиях, их социальной интеграции, которых они часто лишены из-за своих физических ограничений, постоянного нахождения в больнице;

■ привлечение внимания общественности, бизнес-сообщества и органов государственной власти к решению проблем данной категории больных, необходимости обеспечения многих из них пожизненной лекарственной терапией, специальным оборудованием, нуждающемся в регулярном обновлении, ремонте

и гарантийном сопровождении; а также необходимости социальной интеграции подобных пациентов в окружающее их общественное пространство (участие в совместных мероприятиях с другими детьми, посещение детских, культурных и спортивных учреждений в психологически комфортных условиях и технически безопасной среде).

Методы реализации программы:

— общецелевые и адресные сборы пожертвований, экспертная оценка каждого случая заболевания пациента и показаний к обеспечению терапией или оборудованием.

Сбор на общие цели реализации программы

позволяет направлять средства на наиболее срочные случаи, требующие немедленной помощи. Также ведется адресный сбор для конкретных пациентов;

— поддержка программы осуществляется методом внутреннего фандрайзинга за счет усилий сотрудников организации и поддержки привлекаемых жертвователей. Большую часть средств для финансирования программы формируют частные пожертвования;

— программа рассчитана на долговременную реализацию и системный подход к решению проблемы.

В 2012 г. программа «Дыши как все» была удостоена **Всероссийской премии**

«**На благо мира**» в номинации «Социальные проекты».

В 2017—2019 гг. программа «Дыши как все» входила в шорт-лист **национальной премии «Гражданская инициатива»** в номинации «**Сохрани жизнь**» в числе ведущих социально значимых гражданских инициатив, реализуемых НКО Москвы и Московской области в сфере помощи больным.

В 2022 г. программа «Дыши как все» вошла в **10-ку лучших гражданских инициатив России** в юбилейном издании, посвященном **лучшим практикам героев Национальной премии «Гражданская инициатива»**.

«ДЫШИ КАК ВСЕ»

О программе

3

детей с тяжелыми дыхательными расстройствами и кислородной зависимостью

5

семей детей с комплексными дыхательными патологиями

2

детей — постоянные носители трахеостомы



«ДЫШИ КАК ВСЕ»

Оказанная помощь и достигнутый эффект

■ дети с тяжелыми нарушениями дыхания из малоимущих семей

оказана адресная помощь 3 детям (в возрасте 3–13 лет), собрано 206.955 руб.;

■ кислородозависимые пациенты с патологиями дыхания, нуждающиеся в срочной помощи

собрано 15.600 руб. на целевое финансирование программы;

■ дети с трахеостомой, нуждающиеся в специальном оборудовании, расходных материалах, лекарственных средствах

оказана помощь 2 детям для приобретения годовых запасов

расходных материалов и запчастей для функционирования специального медицинского оборудования, поддерживающего дыхательные функции и жизнь ребенка на общую сумму 164.248 руб.;

■ родители детей, находящихся на ИВЛ и/или являющихся постоянными носителями трахеостом

оказана помощь 3 семьям в проведении консультаций со специалистами по настройке аппаратуры и ее использованию дома и во время поездок к врачу;

оказана помощь 2 семьям по поиску и приобретению необходимых расходных

материалов для поддержания жизни ребенка (трахеостомические трубки и др.), их смене и установке в домашних условиях, а также поиску и приобретению специализированных средств ухода за лежачими пациентами (ортопедические подушки, бандажи, фиксаторы головы, памперсы, влажные салфетки, гигиенические пеленки, сухие шампуни, очищающие гели и лосьоны, губки и перчатки для мытья больных «без воды», мази для профилактики пролежней и защиты кожи и т. д.) — на 12 и 6 месяцев.

«ДЫШИ КАК ВСЕ»

История благополучателя



Фото из личного архива БФ "Помоги ребенку.ру"

Когда Роме Аладину — участнику программы — было 2 года, он получил тяжелейшую черепно-мозговую травму. Малыш выпал из окна на бетонный пол. В больнице, куда Рому привезли в тяжелом состоянии, ему сделали 3 нейрохирургические операции. Чтобы спасти жизнь. А еще установили трахеостому и гастростому. Это стало началом непростого пути к восстановлению самостоятельных дыхательных и двигательных функций...

В июне 2022 г. мама Ромы обратилась в фонд с экстренной просьбой. Роме нужно часто ездить и летать к врачам на консультацию в Москву. И последний полет оказался экстремальным. Роме

стало плохо на взлете и он чуть не задохнулся. Имеющийся с собой санатор на 220 В подсоединить в самолете не удалось. Спасением в таких случаях для детей с трахеостомой становится аппарат с аккумулятором, который позволяет быстро очистить дыхательные пути. Благодаря программе «Дыши как все» и помощи благотворителей для Ромы был приобретен портативный хирургический отсасыватель «Армед» на сумму 23.900 руб. Теперь мама с Ромой могут летать на обследования и выходить на улицу без опасений, что в любой момент может возникнуть смертельная угроза для жизни ребенка.

О программе

«ТЫ СМОЖЕШЬ!»



«ТЫ СМОЖЕШЬ!»

О программе

Программа реализуется фондом с 2022 г. и носит долговременный характер.

Цель программы: оказание помощи малообеспеченным семьям с детьми с синдромом ДЦП в оплате лечения, лекарственной терапии, реабилитации, направленных на преодоление последствий болезни, восстановление необходимых физических функций и обеспечения социальной интеграции.

Адресаты программы (благополучатели): дети с диагнозом врожденного, приобретенного и вторичного ДЦП.

Задачи программы:

■ сбор средств для оплаты курсов реабилитации,

включающих лечебный массаж, ЛФК, реабилитационные методы, в т. ч. занятия на специальных технических приспособлениях, способствующие улучшению нервно-мышечной координации и устранению дисфункций в опорно-двигательной сфере; занятия по улучшению слухоречевых навыков; занятия направленные на социальную адаптацию ребенка, развитие его психоэмоциональной сферы;

■ сбор средств на оплату медикаментозной терапии, ортопедических процедур (гипсование, протезирование и т. д.), хирургического вмешательства (воздействие на отдельные участки костных или нервных тканей для преодоления спастичности конечностей и др.);

■ оказание помощи в приобретении специализированных ТСР, используемых для компенсации или устранения стойких ограничений жизнедеятельности ребенка-инвалида;

■ привлечение внимания государства, бизнеса и окружающего социума к нуждам детей с ДЦП, и создание оптимальных условий для успешной интеграции данной категории детей с ОВЗ в общество.

Методы реализации программы:

— общецелевые и адресные сборы пожертвований, экспертная оценка каждого случая заболевания пациента и показаний к обеспечению терапией или ТСР. Сбор

на общие цели реализации программы позволяет направлять средства на наиболее срочные случаи. Также ведется адресный сбор для конкретных пациентов;

— поддержка программы осуществляется методом внутреннего фандрайзинга за счет усилий сотрудников НКО и поддержки привлекаемых жертвователей. Большую часть средств для финансирования программы формируют частные пожертвования;

— программа рассчитана на системный подход к решению проблемы.

«ТЫ СМОЖЕШЬ!»

О программе

6

детей, страдающих различными формами ДЦП и нуждающихся в реабилитации

1

ребенок с ДЦП и сопутствующими патологиями, нуждающийся в лекарствах

3

детей с ДЦП, нуждающихся в специализированных ТСР

5

малоимущих семей, воспитывающих ребенка с детским церебральным параличом



«ТЫ СМОЖЕШЬ!»

О программе



«ТЫ СМОЖЕШЬ!»

О программе



«ТЫ СМОЖЕШЬ!»

Оказанная помощь и достигнутый эффект

■ **оплачены курсы двигательнo-моторной, сенсорной, логопедической реабилитации** для 6 пациентов с тяжелыми формами ДЦП и другими сопутствующими заболеваниями врожденного и приобретенного характера (эпилепсия, ЗППР, ЗПМР, алалия, дизартрия, глухота, частичная атрофия зрительных нервов, сколиоз, органическое поражение ЦНС) на сумму 829.100 руб.

■ **оказана помощь в покупке лечебного питания и лекарственных препаратов** (курс на 6 месяцев) для 1 пациента с тяжелой формой ДЦП и сопутствующими заболеваниями (расстройство пищевого поведения, аспирационный

синдром, агенезия мозолистого тела мозга) на сумму 25.200 руб.

■ **оказана помощь 3 детям** (в возрасте от 7 до 14 лет) **в приобретении специализированных ТСР** (активные инвалидные коляски для дома и улицы, специальные лыжи для движения инвалидной коляски в зимний период и т. д.) используемых для компенсации или устранения стойких ограничений жизнедеятельности ребенка-инвалида и его социальной интеграции в окружающее современное общество, на общую сумму 280.757 руб.

■ **оказана помощь 3 семьям в организации консультаций со специалистами**

по реабилитации последствий детского церебрального паралича и ограничений, с учетом сопутствующих заболеваний ребенка,

■ **оказана помощь 2 семьям в организации консультаций со специалистами в области разработки и эксплуатации медицинской техники** по особенностям ее настройки и дальнейшего применения в домашних условиях и на улице, в поездках на лечение и реабилитацию.

«ТЫ СМОЖЕШЬ!»

История благополучателя



Фото из личного архива БФ "Помоги ребенку.ру"

Вика Арькова из г. Калач-на-Дону — участница программы — появилась на свет в очень тяжелом состоянии. Девочка не дышала. Врачи давали неутешительные прогнозы. Крошечная девочка весом 1830 грамм несколько недель отчаянно боролась за жизнь в отделении реанимации. И наконец оказалась с мамой дома. В 1 год Вике поставили множественные диагнозы: ДЦП, задержка психомоторного развития, эпилепсия. Сейчас Вике 12 лет, и она многому научилась: стоит у опоры, может ходить за одну и две руки, хорошо разговаривает, учится в школе на домашнем обучении. Все это — благодаря реабилитации. После каждого курса — у Вики новые победы. Врачи говорят, что у нее очень хорошие перспективы.

Главное — не останавливаться и регулярно проходить необходимые занятия. Благодаря жертвователям фонда (которые собрали 168.000 руб.) Вика прошла курс двигательной-моторной и речевой реабилитации в РЦ «Адели-Пенза» и добилась больших успехов. Она стала лучше сидеть (теперь устойчиво), у нее увеличился объем активных движений в конечностях, мелкая моторика, захват кистью, она стала лучше держать равновесие, снизился тонус, стали лучше работать коленные мышцы. За счет занятий со специалистами у Вики увеличился словарь, автоматизация произношения. Уменьшились страхи в коммуникации, Вике стало легче общаться с детьми.

О программе

«КОРОБКА ХРАБРОСТИ»



О программе

Цель программы: сбор игрушек, развивающих материалов, проведение развивающих мероприятий для оказания психологической помощи и поддержки в ходе болезненных процедур и прохождения длительного лечения для маленьких пациентов Городской детской клинической больницы № 25 г. Нижний Новгород. В рамках программы осуществляется установка «Коробок храбрости» с подарками и игрушками для маленьких пациентов больниц, позволяющих преодолевать боль и страх перед процедурами.

Адресаты программы: дети, проходящие длительное лечение в детской городской больнице № 25 г. Нижний Новгород (стационар на 105 мест, 2 отделения. Здесь проходят

лечение дети от рождения до 18 лет, профиль — соматический, болезни внутренних органов, диагностика пациентов с невыясненной природой боли. Многие дети в связи с тяжелым течением заболеваний не могут выходить из палат).

Основные задачи программы:

- приобретение игровых и развивающих материалов для занятий с детьми-пациентами;
- проведение творческих, арт-терапевтических занятий и праздников для оказания психологической помощи детям, испытывающим боли и находящимся на длительном лечении в больнице;
- привлечение внимания общественности, СМИ к решению данной проблемы.

Методы реализации программы:

■ сбор общецелевых пожертвований на финансирование программы, сбор игрушек и развивающих пособий, безвозмездно передаваемых жертвователями;

■ метод внутреннего фандрайзинга за счет усилий сотрудников фонда и поддержки волонтеров Нижнего Новгорода, с участием жертвователей и при содействии медицинского персонала ДГБ № 25.

Большую часть средств для финансирования программы формируют частные пожертвования.

■ проведение развивающих мероприятий, творческих занятий, мастер-классов

и праздников за счет волонтерской помощи.

Появившись в 2011 г., в настоящее время проект постоянно расширяется. Из 1 волонтера, изначально предложившего и поддерживающего инициативу, постепенно сложилась целая группа помощников. В рамках проекта волонтерами Нижнего Новгорода, которые регулярно навещают детей в больнице, следят за наполнением «Коробки храбрости», проводятся ежегодные праздники (Новогодние и др.) и психотерапевтические занятия с маленькими пациентами.

«КОРОБКА ХРАБРОСТИ»

О программе



500

детей — пациентов детской городской больницы
№ 25 г. Нижний Новгород

«КОРОБКА ХРАБРОСТИ»

О программе



«КОРОБКА ХРАБРОСТИ»

О программе



Фото из личного архива БФ "Помоги ребенку.ру"

Оказанная помощь и достигнутый эффект

■ более 500 пациентов ДГБ № 25 г. Нижний Новгород, проходящих длительное лечение

в течение 2022 г. реализована ежемесячная поддержка «Коробки храбрости» в процедурном кабинете: покупка игрушек и развивающих материалов для пациентов на общую сумму 162 000 руб.

■ дети с внутренними заболеваниями органов

для детей, проходящих длительное лечение, проведены праздники на Новый

год и 1 июня (костюмированные шоу и квесты), 4 мастер-класса и развивающие, психотерапевтические занятия

■ дети с невыясненной природой боли, проходящие обследования и терапию в больнице

передано свыше 1200 ед. развивающих пособий, книг, настольных игр, альбомов, заготовок для творчества (в т.ч. от постоянных партнеров фонда, поддерживающих программу — [КОМПАНИИ «ШАР-ПАПЬЕ»](#), помогающей создавать игрушки своими руками)

История благополучателя



Фото из личного архива БФ "Помоги ребенку.ру"

На Новый год в рамках программы «Коробка храбрости» в ДГБ № 25 всегда проходит праздник, который готовят волонтеры. Вот и в 2022 году ребята запланировали анимационную программу с подарками. Но в больнице объявили карантин. В итоге в день праздника в больницу разрешили зайти только одному человеку. Конечно, это был Дедушка Мороз! Кого же еще отправить с почетной миссией к детям? А детям в эти дни было очень непросто. Больница была просто битком набита и малышами, и подростками. Все по палатам... Контакты друг с другом ограничены. И тут грянул праздник. Никто не ожидал, что в палатах вдруг появится Дедушка Мороз.

Радость, счастливые глаза детей, восторг!

Добрый Дедушка Мороз всем раздал подарки. В боксы для тяжелобольных детей тоже передал игрушки, настольные игры, наборы для творчества. «Коробка храбрости» была заполнена игрушками. А еще Дед Мороз всех обнял и пожелал поскорее выздоравливать! Ребятишки скакали вокруг него, как горошины. Столько радости, было и у них, и у родителей... Уходить Дедушка не хотел. Все-таки дети — это глоток свежего воздуха. А положительные эмоции детей и вера в чудо — просто бесценны! Ведь они помогают им скорее выздороветь и вернуться в настоящее детство!

О программе

«ТЫ ДЕД МОРОЗ, Я ДЕД МОРОЗ»



«ТЫ ДЕД МОРОЗ, Я ДЕД МОРОЗ»

О программе

Зародившись, как идея в 2014 г., ежегодная Новогодняя акция с 2017 г. при поддержке друзей фонда и его жертвователей приобрела новое название — «Ты Дед Мороз, я Дед Мороз» и устойчивый статус ежегодной Программы, подготовка к реализации которой начинается в ноябре каждого года, охватывая затем предновогодний и первые месяцы посленовогоднего периода (декабрь, январь, февраль). Дети — подопечные фонда рассказывают на страницах сайта о своих заветных новогодних желаниях и ожидании праздника, а жертвователи фонда — взрослые и дети — выступают в качестве «тайных» Дедов Морозов и Снегурочек, создавая для тяжелобольных

детей удивительную атмосферу праздника и волшебства.

Цель программы: подарить новогодние подарки и исполнить заветные новогодние желания тяжелобольных детей — подопечных фонда, чьи будни составляют постоянные болезненные процедуры, нахождение в больницах, длительное лечение и реабилитации.

Адресаты программы: дети с тяжелыми заболеваниями из числа подопечных фонда (в возрасте до 14 лет) и их семьи

Основные задачи программы:

- повысить психологический настрой и мотивацию к выздоровлению детей с тяжелыми заболеваниями из числа подопечных фонда,

вернуть им веру в новогоднее чудо и волшебство, возможность мечтать и воплощать свои мечты;

- подарить положительные эмоции и мотивацию к жизни, вернуть тяжелобольных детей в обычное детство, которого большинство из них лишены еще с рождения из-за ограничений по здоровью, за счет положительного настроения способствуя дальнейшей эффективной терапии их заболеваний.

Методы реализации:

- покупка и доставка новогодних подарков для подопечных фонда реализуется методом free-shipping за счет безвозмездной помощи жертвователей, которые за свои средства приобретают подарки

и самостоятельно организуют поздравление детей.

- поддержка программы (покупка подарков и их отправка детям) осуществляется преимущественно за счет частных жертвователей. Фонд выступает лишь «связующим звеном» между детьми и «добрыми волшебниками», желающими исполнить их новогоднее желание. Дедом Морозом или Снегурочкой в рамках Программы может стать любой желающий! Как взрослый, так и ребенок! Особенно приветствуются «семьи волшебников» — ведь это помогает развивать культуру благотворительности и социальную ответственность в российском обществе.

«ТЫ ДЕД МОРОЗ, Я ДЕД МОРОЗ»

О программе

65

детей-инвалидов из числа
подопечных фонда

45

семей тяжелобольных
детей из числа подопечных
НКО



«ТЫ ДЕД МОРОЗ, Я ДЕД МОРОЗ»

О программе



«ТЫ ДЕД МОРОЗ, Я ДЕД МОРОЗ»

О программе



Фото из личного архива БФ "Помоги ребенку.ру"

«ТЫ ДЕД МОРОЗ, Я ДЕД МОРОЗ»

Оказанная помощь и достигнутый эффект

■ дети с тяжелыми заболеваниями

подарки и теплые поздравления от жертвователей на безвозмездной основе получили 65 тяжелобольных детей из числа подопечных фонда в возрасте от 1 года до 14 лет;

■ сестры, братья и родители подопечных фонда

даря новогоднее настроение, жертвователи не забывали о семьях больных детей. Многие из таких семей — многодетные и воспитывают нескольких детей-инвалидов. Для них было доставлено более 45 подарков.

«ТЫ ДЕД МОРОЗ, Я ДЕД МОРОЗ»

История благополучателя



Фото из личного архива БФ "Помоги ребенку.ру"

9-летний [Артем Баранов](#) — участник программы — живет в маленьком селе Панино Рязанской области. У мальчика ДЦП. Школа и реабилитации — так проходит детство Артемки. В этом году мальчик пошел во 2-й класс, первый триместр закончил на «4» и «5»! Весь год Артем старательно занимался реабилитацией, и в конце концов научился самостоятельно передвигаться по школе. Но из-за постоянного активного роста, его навыки часто «сходят на нет». Но Артемка с мамой не опускают руки! «Будем бороться до конца и дойдём, хоть и маленькими шажочками, к своей цели!» — так они написали в новогоднем письме в фонд. А еще рассказали, что Артём очень любит играть

в настольные игры, и будет счастлив получить на Новый год игру «Пряники», развивающую логику и мышление. Добрая Снегурочка Яна — одна из участниц новогодней акции, узнав о таких стараниях Артема, не смогла пройти мимо и взялась исполнить его мечту. Артём получил свой подарок в канун Нового года. Его счастью не было предела. Он очень ждал эту игру. А вместе с игрой Снегурочка приготовила множество приятных сюрпризов для всей семьи! Теперь Артем с родителями вечером с удовольствием играет в «Пряники»! И благодарит всех волшебников за то, что они помогают сохранять веру в доброту людей и новогоднее волшебство!

О программе

«ВОЛШЕБНЫЙ МИР»



О программе

Творческая деятельность имеет огромное значение для развития детей с ограниченными возможностями здоровья. В особенности для детей, чьи будни составляет непрерывная реабилитация, лечение и пребывание в больничных стенах. В силу тяжести своих патологий такие дети имеют множество ограничений в различных видах деятельности. Часто они лишены широких взаимных контактов, возможности делиться опытом и получать его от других сверстников. Их мотивация к различным видам деятельности и возможности приобретения навыков сильно ограничены. Трудности в освоении окружающего мира приводят к возникновению эмоциональных проблем. Часто мир для них кажется пугающим и опасным.

Это становится серьезным препятствием в развитии, дальнейшей социализации ребенка, а также снижает эффективность его лечения и реабилитации.

Творчество — это деятельность, направленная на создание нового и неповторимого, это настоящий волшебный мир, где тяжелобольной ребенок может забыть о боли, своих ограничениях, о тяжести своего заболевания. Здесь он может смело выразить свои страхи, свои проблемы, рассказать о надеждах и мечтах, которые не может выразить словами. Ребенок, имеющий инвалидность, может быть так же способен и талантлив, как и его сверстник, не имеющий проблем со здоровьем, но обнаружить свои дарования, развить их ему

часто мешает неравенство возможностей и акцент на медицинской модели реабилитации.

Творческий подход — это, прежде всего, образ мыслей и состояние души, это ощущение свободы, энергия и смелость попробовать что-то новое, умение посмотреть на себя и окружающий мир под необычным углом. А глядя на творческие работы наших подопечных мы убедились, что это именно так! Начинаясь с серии творческих акций, реализуемых фондом с 2017 г. для детей-инвалидов — ежегодных конкурсов детского рисунка, кулинарных баттлов и другого рода творческих мероприятий, к 2022 г. инициатива

оформилась в **системную программу «Волшебный мир»**.

Цель программы — создание творческой среды и психотерапевтическая, социокультурная поддержка детей с тяжелыми заболеваниями.

Адресаты программы (благополучатели) — дети с тяжелыми заболеваниями — подопечные фонда.

Задачи программы:

- создание позитивной творческой атмосферы и творческой среды развития и коммуникации детей с ограниченными возможностями с окружающим миром;
- развитие и реализация творческого потенциала

О программе

детей-инвалидов с тяжелыми заболеваниями, ограниченными в ежедневных контактах с социумом;

■ повышение мотивации к культурно-досуговой, в т. ч. творческой деятельности, детей-инвалидов с тяжелыми заболеваниями;

■ развитие художественного вкуса и эстетической реакции детей с ОВЗ;

■ воспитание положительного отношения к собственному творчеству как средству самореализации и саморазвития ребенка с ОВЗ;

■ гармонизация развития личности ребенка-инвалида через развитие способности творческого самовыражения и самопознания;

■ психотерапевтическая реконструкция негативных и травмирующих ребенка-инвалида ситуаций и поиск их разрешений на основе творческих способностей субъекта;

■ развитие восприятия, мышления и мелкой моторики в условиях креативной деятельности как элемента творческой реабилитации детей-инвалидов;

■ повышение психологического настроения и мотивации к выздоровлению детей с тяжелыми заболеваниями из числа подопечных фонда в условиях вовлечения в творческую активность;

■ привлечение внимания широкой общественности, СМИ, государства, бизнес-сектора

к решению проблемы творческой реализации и поддержки детей-инвалидов с тяжелыми заболеваниями.

Методы реализации программы:

— проведение развивающих творческих мероприятий и акций для детей с тяжелыми заболеваниями с применением специализированных форм и методов психотерапии, основанных на искусстве, в первую очередь изобразительной и творческой деятельности (активная арт-терапия, арт-педагогика и т. д.);

— активизация основных механизмов психологического коррекционного воздействия, характерных для творческой реабилитации (реконструкция

травмы и ее разрешение в творческом выражении; развитие чувства внутреннего контроля, самооценки, концентрации на зрительных, слуховых и другого рода ощущениях и чувствах в ходе творческого выражения; фиксация эстетической реакции как средства разрешения проблемных ситуаций и стабилизации психоэмоционального состояния ребенка с ОВЗ);

— использование методов внутреннего и корпоративного фандрайзинга для реализации и поддержки программы (информационной и финансовой), а также безвозмездной поддержки благотворителями творческой инициативы детей-инвалидов.

«ВОЛШЕБНЫЙ МИР»

О программе

14

детей с тяжелыми заболеваниями — участники программы в 2022 г.

20

семей детей с ОВЗ, принимавших совместное участие в конкурсах

190

детей-инвалидов и их семьи — участники программы с 2017 по 2022 гг.



«ВОЛШЕБНЫЙ МИР»

О программе



«ВОЛШЕБНЫЙ МИР»

О программе



Фото из личного архива БФ "Помоги ребенку.ру"

Оказанная помощь и достигнутый эффект

В 2022 г. фондом в рамках реализации программы «Волшебный мир» было принято решение о проведении конкурса детского рисунка среди подопечных фонда, посвященного детям, детству, миру и добру, который получил название «**Мир глазами детей**». Открытие конкурса состоялось в Международный день защиты детей — 1 июня.

В конкурсе приняли участие **14 детей — подопечные фонда от 3 до 18 лет с различными тяжелыми заболеваниями**, которые поделились своими удивительными впечатлениями, мечтами на страницах открытой фондом [виртуальной картинной галереи](#).

Каждый участник самостоятельно выбирал материал для воплощения своей

творческой идеи. На сайте конкурса также можно было прочитать истории детей и познакомиться с их непростой, героической дорогой на пути к выздоровлению. Творческий замысел каждой из работ и история жизни ребенка также были подробно представлены в социальных сетях и на сайте фонда в более чем **75 публикациях**. Пользователи соцсетей выразили активную поддержку детям комментариями и реакциями к их работам.

Отбор победителей осуществлялся **Экспертным советом**, в состав которого вошли: попечитель фонда, актриса театра и кино **Анастасия Макарова**; заслуженный художник России, Почетный Академик Российской Академии художеств **Александр**

Ветров; основатель бренда ШАР-ПАПЬЕ, предприниматель, писатель **Игорь Золотов** и художник-постановщик кино и телевидения **Кристина Козловская**. Для Экспертного совета ценными являлись не технические навыки рисования, а идея, ее воплощение, эмоции и труд, затраченные ребёнком на создание произведения искусства.

Партнерами Конкурса выступили российский производитель игрушек из прессованной бумаги [ШАР-ПАПЬЕ](#), Агентство недвижимости [«ХИТ-ЭСТЕЙТ-К»](#), компания по производству мебели и предметов интерьера [«ВЕРНАЛЕ»](#).

В результате проведения Конкурса были объявлены **3**

победителя в соответствующих возрастных категориях (до 5 лет, 5–10 лет, 11–18 лет), а также **6 победителей в спецноминациях**, которые получили призы от партнеров и экспертного жюри, друзей фонда, а также приз зрительских симпатий. **Все дети** — участники Конкурса с целью поддержки их творческой инициативы **были награждены** памятными дипломами и поощрительными призами. Всегда очень сложно решить, кто же победил, ведь для нас все участники талантливы, каждая работа прекрасна и мы видим, сколько стараний и любви в каждом рисунке, с которыми можно ознакомиться в [итоговом ролике Конкурса](#). Экспертный совет отметили самую главную цель конкурса — **детское творчество объединяет людей!**

История благополучателя



Миша Смазнов с артистами
Москвариума

Фото из личного архива БФ "Помоги
ребенку.ру"

Традиционный конкурс детского рисунка фонда в 2022 г. получил неожиданное продолжение: артисты «Москвариума» на один день превратили жизнь одного из тяжелобольных детей в настоящую сказку!

У 9-летнего [Миши Смазнова](#) из Новосибирска редкое сочетание заболеваний — туберозный склероз (в теле образуются доброкачественные опухоли) и нарколепсия (человек может внезапно уснуть). Но Миша не сдаётся и, как все дети, верит в чудеса. Участвуя в ежегодном конкурсе детского рисунка, мальчик рассказал о своей заветной мечте: хотя бы раз в жизни побывать на море. «Миша настолько любит

морской мир, что буквально „проглатывает“ энциклопедии, знает все о любимых морских животных. „[Морской мир, аммониты и кальмары](#)“ — так назвал свой красочный рисунок Миша, вместив в лист бумаги лишь малую толику своих эмоций и знаний о морских друзьях, о которых может говорить часами», — рассказывает мама.

Узнав о заветной мечте Миши, попечитель фонда, актриса театра и кино Анастасия Макарова вместе с артистами мюзикла на воде «Сон в летнюю ночь» записала для мальчика трогательное [видеообращение](#) и пригласила его в Москвариум! На необычное представление! Видеопривет Мише передали и четвероногие артисты

История благополучателя

мюзикла — дельфины, морские котики и тюлени, огромные касатки.

Миша каждый год проходит лечение иммуноглобулинами в Москве. И это тяжелое испытание. Приступы могут наступить в любой момент, а последствия терапии всегда абсолютно непредсказуемы. Хотя без нее — Мише не выжить. «Вопреки всем страхам, наша терапия в этот раз прошла без побочных эффектов. Миша всё время вспоминал приглашение артистов „Москвариума“, пересматривал ролик, и стойко выдержал все

процедуры», — рассказывает его мама. — А потом случилось чудо! Мы с Мишей вышли из стен больницы и оказались в «Москвариуме», на замечательном представлении! Эмоции от мюзикла «Сон в летнюю ночь» мы не можем забыть до сих пор! Настоящий восторг и детское счастье!".

«В больнице Миша даже сделал маленький подарок для Анастасии Макаровой, чем очень растрогал ее... — продолжает свой рассказ мама Миши. — А мне вряд ли когда-нибудь удалось бы самой отвезти Мишу на море.

Мы живем вдвоем. И вся наша жизнь и средства — это лечение. А тут даже я поверила в сказку! И в то — что чудеса бывают! Если очень сильно о них мечтать...»

Теперь Москва для Миши — это не место, куда он ездит на болезненные процедуры к врачам, а место, где сбылась его мечта! И тут, думаю, меня поймет каждый родитель тяжелобольного ребенка. Не больница, не уколы, не приступы — не о них теперь вспоминает Миша. Раньше, когда мы собирались в Москву на очередное лечение,

Миша сжимался, как комочек. И был похож на испуганного зверька, предчувствуя боль, непредсказуемость. А теперь все эти негативные впечатления и эмоции растворила радость. И думаю, что очень надолго... А купленная в фойе «Москвариума» мягкая игрушка теперь навсегда поселилась рядом, чтобы охранять ночной сон возле подушки Миши. И стала нашим талисманом, приносящим чудеса и счастье!".

Поступление средств

Всего поступлений за 2022 год:

12 397 000,00 ₹

Остаток на конец отчетного периода:

2 575 000,00 ₹



Все расходы

Всего организация
потратила:

9 821 000,00 ₹

Остаток на конец
отчетного периода:

2 576 000,00 ₹

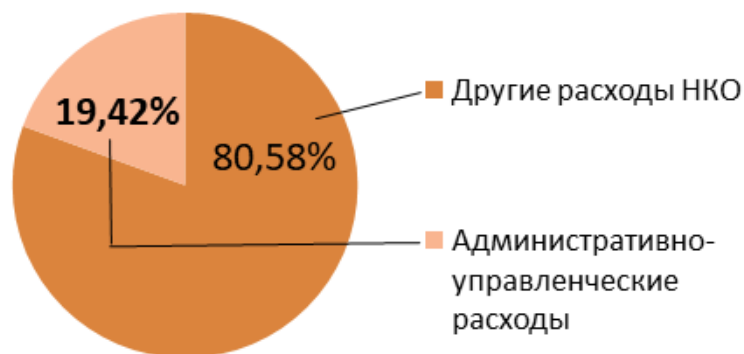


Расходы на административно- управленческую деятельность

Общий расход за
отчетный год:

1 907 000,00 ₹

Доля административно-управленческих
расходов в общих расходах НКО



40,86% : Профессиональные услуги
779 154,00 ₹

36,97% : Зарплата и другие выплаты сотрудникам
705 000,00 ₹

7,98% : Расходы офиса
152 256,00 ₹

5,64% : Информационные и коммуникационные расходы
107 590,00 ₹

5,03% : Расходные материалы
96 000,00 ₹

3,51% : Общехозяйственные расходы
67 000,00 ₹

"СПАСТИ ЖИЗНЬ"

Основная программа

Расходы

по программе:

3 760 538,00 ₹

81,68% : Адресная помощь
3 071 482,00 ₹

12,34% : Зарплата и другие выплаты сотрудникам
464 056,00 ₹

4,47% : Профессиональные услуги
168 000,00 ₹

1,52% : Информационные и коммуникационные расходы
57 000,00 ₹

"Вопрос врачу"

Основная программа

Расходы

по программе:

428 532,00 ₹

53,44% : Профессиональные услуги
229 000,00 ₹

30,09% : Зарплата и другие выплаты сотрудникам
128 932,00 ₹

6,70% : Общехозяйственные расходы
28 700,00 ₹

5,06% : Информационные и коммуникационные расходы
21 700,00 ₹

4,71% : Расходные материалы
20 200,00 ₹

"Лечу к врачу"

Основная программа

Расходы

по программе:

733 232,00 ₹

65,59% : Адресная помощь
480 937,00 ₹

27,08% : Зарплата и другие выплаты сотрудникам
198 576,00 ₹

4,23% : Профессиональные услуги
30 999,00 ₹

3,10% : Информационные и коммуникационные расходы
22 720,00 ₹

"ДЫШИ КАК ВСЕ"

Основная программа

Расходы

по программе:

667 713,00 ₹

57,93% : Адресная помощь
386 803,00 ₹

24,78% : Зарплата и другие выплаты сотрудникам
165 480,00 ₹

10,33% : Профессиональные услуги
69 000,00 ₹

4,64% : Информационные и коммуникационные расходы
31 000,00 ₹

2,31% : Общехозяйственные расходы
15 430,00 ₹

"ТЫ СМОЖЕШЬ!"

Основная программа

Расходы

по программе:

1 619 747,00 ₹

70,08% : Адресная помощь
1 135 057,00 ₹

19,11% : Зарплата и другие выплаты сотрудникам
309 590,00 ₹

8,03% : Профессиональные услуги
130 000,00 ₹

1,61% : Информационные и коммуникационные расходы
26 000,00 ₹

1,18% : Общехозяйственные расходы
19 100,00 ₹

"КОРОБКА ХРАБРОСТИ"

Основная программа

Расходы

по программе:

289 340,00 ₹

55,99% : Адресная помощь
162 000,00 ₹

20,75% : Зарплата и другие выплаты сотрудникам
60 038,00 ₹

15,55% : Расходные материалы
45 000,00 ₹

4,84% : Профессиональные услуги
14 000,00 ₹

2,87% : Общехозяйственные расходы
8 302,00 ₹

"ТЫ ДЕД МОРОЗ, Я ДЕД МОРОЗ"

Основная программа

Расходы

по программе:

226 610,00 ₹

76,80% : Зарплата и другие выплаты сотрудникам
174 040,00 ₹

15,45% : Общехозяйственные расходы
35 000,00 ₹

4,55% : Информационные и коммуникационные расходы
10 300,00 ₹

3,21% : Расходные материалы
7 270,00 ₹

"ВОЛШЕБНЫЙ МИР"

Основная программа

Расходы

по программе:

189 288,00 ₹



Наши партнеры



Благотворительный проект
Первого канала "Всем
миром

[http://www.1tv.ru/shows/vsem-
mirom-7375](http://www.1tv.ru/shows/vsem-mirom-7375)



Mos.Ru.
Благотворительность

[https://www.mos.ru/city/projects
/blago](https://www.mos.ru/city/projects/blago)



Коворкинг Центр НКО
Москвы

<http://душевная.москва/>



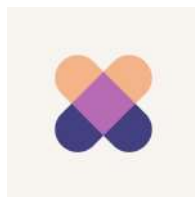
Рейтинговое агентство
RAEX

<https://raex-rr.com/>



БФ «Нужна помощь»

<https://nuzhnapomosh.ru>



Социальная программа
Яндекса «Помощь рядом»

<https://help.yandex.ru>



Благотворительный сервис
«Сбервместе»

<https://today.sberbankvmeste.ru>



Благотворительные
сервисы банка "Тинькофф"

[https://www.tinkoff.ru/payments
/provider-bf-pomogi-rebenkuru/](https://www.tinkoff.ru/payments/provider-bf-pomogi-rebenkuru/)

Наши партнеры



Благотворительный проект
Meet for Charity

<https://meetforcharity.today/>



Форум доноров

<https://www.donorsforum.ru/>



Ассоциация "Все вместе"

<https://wse-wmeste.ru/>



БФ "Социальный
навигатор" (Рэнкинг НКО
РФ)

<http://charity-nav.ru>



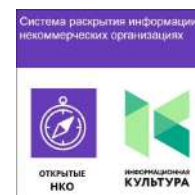
Рейтинговый проект
"Русфонд-Навигатор"

<https://rusfond.ru/navigator>



Благотворительная
платформа «Открытые
НКО»

<http://dobro.live/>



Система раскрытия
информации об НКО
России

<https://openngo.ru/>



Благотворительный проект
"+1 Люди"

<https://ivsezaodnogo.ru/>

Наши партнеры



Краудрафтинговая платформа "Такие дела"

<https://takiedela.ru/>



Мобильный благотворительный сервис "Хочу помочь"

<https://brightlifefund.ru/prilozhenie-hochu-pomoch/>



Благотворительный фонд "Дом с маяком"

<https://mayak.help/>



Благотворительный фонд "АиФ. Доброе сердце"

<https://dobroe.aif.ru/>



Благотворительный фонд "Детские сердца"

<https://detis.ru/>



Поисковый отряд "Лиза Алерт"

<http://lizaalert.org/>



БФ "Тепло сердец" (программа "Кислород")

<https://bf-kislorod.ru/>



Благотворительный фонд "Дети России"

<https://russiankids.ru/>

Наши партнеры



Благотворительный фонд
"Яркая жизнь"

<https://brightlifefund.ru/>



7715. Простой номер
благотворительности
(НБФ)

<http://sms7715.ru/>



Dobro. Журнал

<https://dobro.press/>



Журнал "Бизнес и
общество"

<https://www.b-soc.ru/>



Информационное
агентство Mos.News

<https://mos.news/>



Интернет-Портал
Woman.Ru

<http://www.woman.ru/>



Информационное
агентство "ФотоТелеграф"

<http://fototelegraf.ru/>



Информационное
агентство "Фонтанка.Ru"

<https://www.fontanka.ru/>

Наши партнеры



Международный аэропорт
"Шереметьево"

<https://www.svo.aero/>



Сеть салонов "Связной"

<http://www.svyaznoy.ru/>



Кинокомпания "Русское"

<http://www.russkoe-kino.ru/>



Театр "Школа современной
пьесы"

<https://neglinka29.ru/>



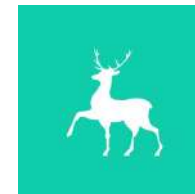
ООО «СТГ» - Инженерные
системы

<https://windcool.ru/>



Компания "КомБез-Авто"

<https://combez-auto.ru/>



Детская городская
больница № 25 (г.Нижний
Новгород)

<https://detskayabolnica25.ru/>



ФЦ высоких медицинских
технологий Минздрава
России

<http://kldcardio.ru/>

Наши партнеры



НБФ "Шередар"

<https://www.sheredar.ru/>



Компания HiBiTech

<http://hibitech.ru/>



Электронная платежная
система "Киви"

<https://qiwi.com/>



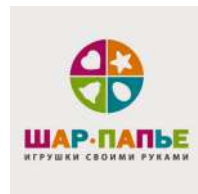
Платежный сервис Mixplat

<https://mixplat.ru/>



Ювелирная мастерская
"IlgizF"

<http://ilgiz.com/>



Компания "Шар-папье"

<http://shar-papier.ru/>



Программа Canva для
НКО

https://www.canva.com/ru_ru/canva-dlya-nko/



Центр иностранных языков
Accent Language Center

<https://accent-center.ru/>

Попечительский совет организации



Инна Александровна Гомес

филантроп, актриса театра и кино,
модель



Ольга Григорьевна Желудкова

профессор, доктор медицинских наук,
нейроонколог



Анастасия Григорьевна Макарова

актриса театра и кино



Алексей Викторович Михеев

предприниматель, филантроп

Попечительский совет организации



Максим Рудольфович Пуслис

партнер, юридическая фирма "Ремеди"



Валерий Николаевич Юрьев

гвардии полковник запаса,
общественный деятель

Контакты

Официальное наименование

Помоги ребёнку.ру

ИНН организации

7701167177

КПП организации

770101001

ОГРН организации

1117799007963

Юридический адрес

105082, г. Москва, Большая Почтовая улица, 55/59с1, 4061 офис/кв.

Почтовый адрес

105082, г. Москва, Большая Почтовая улица, 55/59с1, 4061 офис/кв.

Телефон

[+7 \(495\) 746-01-06](tel:+74957460106)

Электронная почта

help@fondpr.ru

Официальный сайт

<https://www.fondpr.ru/>

Реквизиты

Название банка

ПАО Сбербанк

БИК банка

044525225

Расчетный счет

40703810638000003938

Корреспондентский счет

3010181040000000225

Как нам помочь

Сделать пожертвование

Поддержать информационно

Отправить SMS и помочь



ЯДРО

Отчёт сделан в конструкторе отчётов проекта «Ядро»



Проект реализуется с использованием гранта Президента РФ на развитие гражданского общества, предоставленного Фондом президентских грантов