



**БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ФОНД
ПОМОЩИ ДЕТЯМ С ТЯЖЕЛЫМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ
«ПОМОГИ РЕБЕНКУ.РУ»**

Публичный годовой отчет за 2025 год

**Ольга Григорьевна
ЖЕЛУДКОВА**
член
Попечительского
Совета Фонда,
профессор,
нейроонколог



О настоящих чудесах...

“

В работе меня всегда мотивируют истории выздоровевших пациентов. В моем кабинете вся стена завешана их фотографиями. Помню, как мама одной девушки, вылечившейся 12 лет назад, специально приехала, чтобы сообщить, что ее дочь вышла замуж и родила ребенка. А другой мальчик, победивший болезнь, сейчас стал реабилитологом и теперь помогает другим.

Бывают в нашей работе и настоящие чудеса. Например, у 12-летнего мальчика неоперабельная опухоль спонтанно уменьшилась до начала лечения, что положительно сказалось и на его самочувствии, и на процессе лечения. Сейчас он уже учится в университете. Именно такие истории показывают, что наша работа дает людям шанс на обычную жизнь.

*А ваша поддержка, дорогие благотворители, помогает нам
подарить этот ШАНС детям!*

”

Оглавление

Вступление

Обращение организации	2
Наша миссия, цели и задачи	4
Где мы работаем. Принципы деятельности	7
Наша команда	8
Попечительский Совет фонда	9

Программы

Программа «Спасти жизнь»	10
Программа «Дыши как все»	15
Программа «Ты сможешь!»	20
Программа «Коробка храбрости»	25
Программа «Волшебный мир»	29
Программа «Ты Дед Мороз, я Дед Мороз»	34
Проект «РАСтИ!»	38
Проект «Лечу к врачу»	43

Награды и экспертная деятельность фонда

47

Финансы

50

Поступления средств

50

Расходы

51

Оценка социального эффекта

56

Наши планы

57

Наши партнеры

59

Наши контакты

63

Как нам помочь

64



Наша миссия, цели и задачи

Миссия

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 и психологическую поддержку в случае того или иного заболевания ребенка.

Ценность человеческой жизни для нас является наивысшим приоритетом.

Цели деятельности

- ✚ сбор средств на лечение тяжелобольных детей, страдающих неврологическими, сердечно-сосудистыми, онкогематологическими болезнями, дерматологическими, иммунологическими и дыхательными патологиями, нарушениями слуха и зрения, работы опорно-двигательного аппарата и т.д.;
- ✚ оплата различных видов реабилитаций, специализированного оборудования, лекарств для пациентов данных категорий и их психологическая поддержка.

Деятельность фонда реализуется в соответствии с:

ЦЕЛЯМИ УСТОЙЧИВОГО РАЗВИТИЯ ООН (ЦУР) и НАЦИОНАЛЬНЫМИ ЦЕЛЯМИ УСТОЙЧИВОГО РАЗВИТИЯ РОССИИ (НЦР):

а именно:

1) обеспечение здорового образа жизни и содействие благополучию для всех в любом возрасте (Цель № 3 ЦУР ООН)

■ Несмотря на стремительное развитие науки и медицинских технологий, в мире растет число новых заболеваний, в т.ч. редкого, малоизученного характера.

■ Тяжелобольные дети из малоимущих семей в любой стране являются особо уязвимой категорией, здоровье и жизненное благополучие которых находится под угрозой.

■ Сосредоточив внимание государства и общества на обеспечении более эффективного финансирования систем здравоохранения, необходимости помощи детям-инвалидам и их семьям, 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) Обеспечение всеохватывающего и справедливого качественного образования, поощрение возможности обучения на протяжении всей жизни для всех (Цель № 4 ЦУР ООН)

■ Фонд содействует обеспечению равного доступа к основному и дополнительному образованию для детей с тяжелыми заболеваниями, поддерживая реализацию принципов инклюзии.

■ В рамках программ и проектов Фонда приобретаются специализированные ТСР, обеспечивается участие детей в реабилитационных занятиях и компенсируются транспортные расходы. Это позволяет детям с ограничениями в развитии посещать детские сады, школы, вузы, кружки, художественные и музыкальные школы, спортивные секции, свободно передвигаться по образовательным учреждениям и участвовать в жизни сверстников наравне с другими.

■ Поддержка фонда способствует снижению числа детей-инвалидов, вынужденных обучаться на дому, созданию условий для их полноценной интеграции в образовательную среду, включая подготовку к школе и сопровождение в процессе обучения. Мы уверены, что качественное образование – это основа для раскрытия потенциала каждого ребенка и его полноценного участия в жизни общества.



3) укрепление средств достижения устойчивого развития и активизация работы механизмов глобального партнерства в интересах устойчивого развития (Цель № 17 ЦУР ООН);

■ Фонд рассматривает глобальное партнёрство как ключевой инструмент в поддержке детей с тяжёлыми и редкими заболеваниями и их семей. Мы убеждены, что устойчивое развитие невозможно без тесного взаимодействия государства, частного сектора, научного сообщества и гражданского общества.

■ Фонд активно выстраивает и развивает партнёрские отношения с медучреждениями, общественными организациями, исследовательскими центрами, представителями бизнеса. Это позволяет нам реализовывать совместные проекты, направленные на улучшение качества жизни особо уязвимых категорий детей и обеспечение их доступа к передовым медицинским, образовательным и социальным решениям.

■ Особое внимание уделяется мониторингу инновационных практик, в т.ч. новых методов диагностики, лечения и реабилитации, современных инклюзивных инфраструктурных решений, цифровых технологий, способствующих комплексной поддержке детей с тяжёлыми заболеваниями и повышению эффективности помощи.

■ Фонд не только поддерживает существующие инициативы, но и служит связующим звеном в системе обмена знаниями, ресурсами и технологиями, укрепляя потенциал устойчивого развития на региональном и национальном уровнях.

17 ГЛОБАЛЬНОЕ
ПАРТНЕРСТВО
В ИНТЕРЕСАХ
УСТОЙЧИВОГО
РАЗВИТИЯ



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



Фонд повышает доступность медицинских услуг и лекарственного обеспечения для тяжелобольных детей из малоимущих семей, в т.ч. проживающих в отдаленных регионах России, помогает обеспечить детей техническими средствами реабилитации для компенсации последствий их заболевания, оказывает помощь в своевременной транспортировке больных детей к месту лечения, психологическую поддержку, повышая мобильность пациентов и степень их социальной интеграции в общество, создавая комфортные возможности для проживания и развития.

5) 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.

Где мы работаем

Уже **более 14 лет** фонд осуществляет свою деятельность **во всех регионах Российской Федерации**, оказывая помощь детям из самых отдаленных уголков страны.



Задачи фонда

- оказание адресной и системной благотворительной помощи в оплате различных видов терапии для пациентов с заболеваниями врожденного и приобретенного характера, протекающими в тяжелой форме;
- сбор средств и оплата различных реабилитационных курсов в сфере восстановления речи, двигательной активности, развития интеллекта и т.д. для детей с тяжелыми заболеваниями;
- адресная и системная помощь в приобретении специализированного оборудования, лекарственных средств в указанных сферах;
- повышение психологического настроения и мотивации к выздоровлению у детей с тяжелыми заболеваниями и их родителей;
- повышение информированности общества о проблемах пациентов с тяжелыми (в т.ч. редкими) заболеваниями и возможностях их лечения.

Принципы деятельности

- БФ "Помоги ребенку.ру" **верифицирован как фонд с прозрачной отчетностью** у крупнейших благотворительных сервисов, проектов и системных фондов: "Всем миром" (Первый канал), "Сбервместе", "Помощь рядом" ("Яндекс"), VK Добро, Mos.Ru – Благотворительность, "Технологии добра" (Совкомбанк) и др.
- Фонд является подписантом **Декларации об основных принципах прозрачности НКО** Ассоциации "Все вместе", соблюдая каждое из ее положений в своей деятельности и осуществляет свою ежедневную работу в соответствии с положениями **Этического кодекса** организации.
- Годовые отчеты фонда регулярно участвуют и получают высокую оценку в **крупнейших профессиональных рейтингах и конкурсах** в благотворительной сфере: "Социальный навигатор", RAEX, "Точка отсчета" (Форум доноров), Русфонд-Навигатор и др.

Наша команда



Виктор Гринченко

Учредитель, Президент фонда

Осуществляет стратегическое руководство, управление рисками и организацию устойчивого развития фонда. Более 15 лет опыта в сфере менеджмента и оценки рисков, более 5 лет – в благотворительности. Под его руководством фонд выстроил эффективную систему внутреннего аудита и стал экспертной организацией, чьи рекомендации учитываются на уровне Общественной палаты РФ



Марина Новокшонова

операционный директор, координатор поступающих в фонд обращений о помощи, руководитель программ "ДЫШИ КАК ВСЕ", "ТЫ СМОЖЕШЬ!", "ТЫ ДЕД МОРОЗ, Я ДЕД МОРОЗ"

Более 20 лет занимается реализацией социальных инициатив. Начала работу, когда в России только формировался благотворительный сектор, и появлялись первые крупные НКО, участвовала в реализации первых системных программ и развитии фандрайзинговых проектов в РФ, организации «горячих линий» помощи для пациентов



Анна Юдина

специалист по PR, организации акций фонда, руководитель программ "СПАСТИ ЖИЗНЬ", "ВОЛШЕБНЫЙ МИР"

Более 10 лет опыта в сфере PR-коммуникаций и реализации благотворительных проектов, разработки уникальных социальных акций, направленных на помощь тяжелобольным детям. В фонде курирует связи с общественностью, партнерами, работу с медиа, селебрити и стейкхолдерами



Дмитрий Ковалев

волонтер, контент-менеджер, специалист по IT

Курирует цифровые процессы фонда. Человек с редким сочетанием профессионализма и душевного тепла, который готов работать без отдыха ради спасения детской жизни



Марина Данилова

волонтер, руководитель программы "КОРОБКА ХРАБРОСТИ" в г.Нижний Новгород

Более 14 лет опыта в благотворительности и проектном менеджменте, медицине. Благодаря ее энтузиазму проект «Коробка храбрости» превратился в системную программу и стал символом поддержки и возвращения детской веры в чудо



Светлана Гепалова

волонтер, координатор программы "ДЫШИ КАК ВСЕ" в г.Санкт-Петербурге

Мама ребенка с генетическим заболеванием, организатор родительского сообщества. Благодаря личному опыту глубоко понимает потребности семей с тяжёлыми диагнозами и помогает фонду выстраивать систему благотворительной поддержки в регионе

Попечительский Совет фонда



ОЛЬГА ГРИГОРЬЕВНА ЖЕЛУДКОВА

Профессор, НПЦ им. В.Ф. Войно-Ясенецкого, один из ведущих ученых РФ в области лечения опухолей ЦНС

«Болезнь всегда вызывает страх, что жизнь может оборваться. Но это не так! Сейчас многие страшные диагнозы лечатся. И бороться нужно всегда! Я часто беру самых тяжелых и отчаявшихся больных. Потому что каждый ребенок — это судьба. У него должен быть шанс! И когда они вырастают, создают семьи, видеть это — бесценно!»



АНАСТАСИЯ ГРИГОРЬЕВНА МАКАРОВА

актриса театра и кино

«...Никакие победы, награды, любовь зрителей не могут сравниться с глазами ребенка, светящимися радостью, свободными от страха и боли. И если ты понимаешь, что этот малыш благодаря тебе получил шанс жить, то твоя жизнь наполняется великим смыслом и настоящим счастьем!»



АЛЕКСЕЙ ВИКТОРОВИЧ МИХЕЕВ

предприниматель, филантроп

Человек с активной жизненной позицией. Человек дела. Человек, остро чувствующий чужую боль. Многодетный отец. Воспитывает пятерых дочерей. Один из инициаторов создания регионального отделения Совета отцов в Республике Мордовия



МАКСИМ РУДОЛЬФОВИЧ ПУСЛИС

партнер, юридическая фирма "Ремеди"

Свою службу начинал военным водолазом. Основал юридическую компанию, помогая морякам преодолевать жизненные трудности. Приходить на помощь стало для него жизненным кредо. Будучи отцом троих детей, он исключительно чутко реагирует на чужую боль. Особенно когда горе — детское.



ВАЛЕРИЙ НИКОЛАЕВИЧ ЮРЬЕВ

гвардии полковник запаса, общественный деятель

После окончания Рязанского Воздушно-десантного высшего командного училища проходил службу на различных должностях в разведывательных подразделениях. Участвовал в боевых действиях. Награждён 5 боевыми орденами. Исключительно порядочный человек, душой болеющий за всё, что происходит вокруг.



Программа «Спасти жизнь»

Цель

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

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 экспертами в области диагностики и лечения редких и малоизученных заболеваний.

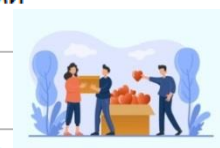


Задачи

- ✚ помощь в оплате высокотехнологичного лечения и организации долговременной лекарственной терапии;
- ✚ сбор средств на оплату различных реабилитационных курсов, приобретение специализированного медицинского оборудования, расходных материалов для пациентов с угрожающими жизни и здоровью заболеваниями в указанных сферах;
- ✚ повышение информированности российского общества о росте числа тяжелобольных пациентов среди детей, ежедневных барьерах, с которыми они сталкиваются для обеспечения максимального уровня качества их жизни.

Благополучатели

Дети со сложными генетическими заболеваниями	7
Дети с тяжелыми врожденными и приобретенными заболеваниями	16
Дети с угрожающими жизни хромосомными патологиями	3
Семьи детей с тяжелыми заболеваниями, в т.ч. редкого характера	35





Результаты

Программа реализуется БФ «Помоги ребенку.ру» с 2011 г. и охватывает основную деятельность фонда. С момента создания фонда и по состоянию на конец 2025 г. **помощь оказана более чем 1300 подопечным.**

В 2025 году

- приобретено медицинское оборудование на сумму **899.800 руб.;**
- оплачены курсы лекарственной терапии и диагностические обследования на общую сумму **279.470 руб.;**
- оплачены 18 курсов реабилитации на сумму **2.826.408 руб.;**
- собраны средства на оплату курсов лечебного питания на сумму **100.000 руб.;**
- оказана помощь в организации **35 консультаций** родителей со специалистами по настройке медоборудования, особенностях диагностики и терапии редких заболеваний, маршрутизации пациентов

История благополучателя



5-летний Андрюша С. из г. Королева (Московская область) родился с нефротическим синдромом. В 3 месяца ему удалили желчный пузырь, а в 6 месяцев – обе почки и перевели на ручной диализ. Но состояние малыша продолжало ухудшаться. Оставался один шанс на миллион – операция по пересадке почки. Обычно малышам ее не делают из-за высокого риска. Но времени ждать не было. И в 11 месяцев он перенес

трансплантацию. Донором стала мама. «Я не думала о себе, только бы мой сын жил...» – вспоминает она. Андрюша справился.

Но даже после пересадки опасность не исчезла. «Мы живем, как на вулкане», – говорит мама Андрея. Существует постоянный риск отторжения почки. Каждые 2–3 месяца необходимы сложные обследования, биопсии, контроль антител. Только так можно вовремя скорректировать лечение и не допустить потери почки. По ОМС пройти диагностику не получается. У врачей не хватает опыта работы с таким сложным случаем, а еще у Андрея проблемные вены – сложно поставить наркоз для биопсии. С этой задачей справляется только команда врачей, которая делала пересадку почки.

В 2024 году у Андрюши выявили увеличение антител – тревожный сигнал, что почка может не справиться. Ему срочно скорректировали терапию, и случилось чудо: показатели начали улучшаться. В марте 2025 года мальчику снова нужно было пройти жизненно необходимое обследование. И в этом помогли благотворители фонда. За счет оперативно собранных средства Андрей вовремя получил лечение и не потерял почку! Также благотворители помогли оплатить для Андрея полугодовой курс лекарственных препаратов для ухода за кожей, страдающей от нехватки в организме минералов, вызванной последствиями трансплантации.



История успешного партнерства



Поддержка корпоративных партнеров особенно важна для **программы «Спаси жизнь»**, когда помощь ребенку требуется срочно. Один из таких примеров — сотрудничество фонда с компанией **«РСК Моракс»** - одним из крупнейших российских разработчиков в области инженерно-технического проектирования.

Начавшись много лет назад с участия учредителей, руководства и сотрудников компании в новогодней акции «Ты Дед Мороз, я Дед Мороз», это партнерство со временем переросло в системную поддержку подопечных фонда в рамках других программ НКО.

В 2025 году благодаря этой помощи изменилась жизнь **7-летнего Серафима Т.**

Мальчик родился с тяжелым пороком сердца и другими множественными патологиями развития. Когда семья обратилась в фонд, выяснилось, что Серафим уже несколько месяцев не выходил из дома: инвалидная коляска сломалась, а заменить ее семье было не на что. Даже поездки к врачам и на реабилитацию стали практически невозможными — мальчика маме и бабушке (которые воспитывали его вдвоем) приходилось вместе носить на руках.

Благодаря поддержке партнеров у Серафима появилась специальная прогулочная коляска Hoggi с поддержкой головы и спины. Теперь он снова может выходить на улицу, гулять с мамой, посещать врачей и занятия.

Для Серафима новая коляска стала не просто средством передвижения. Она вернула ему возможность видеть небо и солнце, получать необходимое лечение и просто жить обычной детской жизнью.

«Серафим настолько отвык от улицы, что очень сосредоточенно разглядывал все вокруг — каждую тучку, цветок, каждый лучик солнца, машину, дерево... - рассказывает мама. — Словно открывал все заново, вспоминал, потихоньку оттаивал... А желтые, как солнышко, одуванчики, словно его заколдовали... Спасибо вам за эту бесценную возможность! Доброта есть в каждом из нас!».





Программа «Дыши как все»

Цель

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.

Сегодня **численность детского населения** в России составляет более **30 млн. человек**. Из них **4%** страдают тяжелыми заболеваниями, **вызывающими нарушения дыхания**. И это очень тревожные цифры. БФ «Помоги ребенку.ру» по состоянию на 2025 г. является одной из немногих организаций в РФ, которая **системно** осуществляет **программу помощи** пациентам с тяжелыми дыхательными расстройствами.

В 2011 г. **фонд** был **первой НКО в России**, у которой появилась подобная программа.



Задачи

- ✚ помощь в приобретении для адресатов программы кислородных аппаратов, ИВЛ, НИВЛ и другой необходимой высокотехнологичной аппаратуры, позволяющей тяжелобольным детям проходить необходимое лечение дома, рядом с близкими, а не в стенах больничных и реанимационных палат (где присутствие родителей ограничено по времени);
- ✚ оказание помощи в оплате лекарств, необходимого лечения для детей с указанными патологиями в специализированных клиниках, включая проведение операций, поддерживающей терапии, повышая длительность и качество жизни пациентов;
- ✚ привлечение внимания общественности 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.

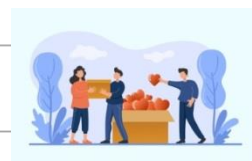


Методы работы

- ✚ 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;
- ✚ программа рассчитана на долговременную реализацию и системный подход к решению проблемы.

Благополучатели

Дети – носители трахеостомы, испытывающие кислородную зависимость	2
Дети с тяжелыми дыхательными расстройствами	2
Семьи детей с комплексными дыхательными патологиями	34



Результаты



За время деятельности программы в 2011-2025 гг. фонду удалось привлечь пожертвования на покупку более чем 35 комплектов специализированной техники – пульсоксиметров для измерения качества дыхания, ИВЛ, НИВЛ, кислородных концентраторов и др. аппаратуры, входящей в состав домашней реанимации, а также расходных материалов к ним. Кроме того, удалось вернуть в домашнюю обстановку и оказать помощь

более, чем 79 детям с тяжелыми патологиями дыхания и легких.

В 2012 г. программа «Дыши как все» была удостоена **Всероссийской премии «На благо мира»** в номинации «Социальные проекты». А в 2022 г. программа «Дыши как все» вошла в **10-ку лучших гражданских инициатив России** в юбилейном издании, посвященном лучшим социальным практикам героев Национальной премии «Гражданская инициатива».

По состоянию **на конец 2025 г. БФ «Помоги ребенку.ру» остается одним** из немногих фондов в России, **кто** на протяжении многих лет **реализует программу системной помощи детям с тяжелыми дыхательными** расстройствами и оказывает поддержку их семьям. С 2024 г. отдельное направление программы, **поддерживающее более 35 семей**, работает в г.Санкт-Петербурге.

В 2025 году

✚ оказана адресная помощь 2 детям по приобретению необходимых реабилитационных тренажеров и аппаратов, обеспечивающих правильное положение тела и повышающих эффективность дыхания и кислородотерапии в домашних условиях на сумму **267.600 руб.**

✚ дети с трахеостомой, нуждающиеся в специальном медицинском оборудовании: оказана помощь **2 подопечным** на общую сумму **257.000 руб.;**

✚ оказана помощь **34 семьям** по поиску и приобретению необходимых расходных материалов для поддержания жизни ребенка, медоборудования, средств ухода за лежачими пациентами.

История благополучателя



Исмаил Ч. из с.Алхан-Кала (Чеченская Республика) появился на свет раньше срока и сразу оказался в реанимации. Врачи диагностировали у него тяжёлую дыхательную недостаточность, проблемы с сердцем, поставили трахеостому, через которую он до сих пор дышит, а также назогастральный зонд – чтобы получать специальное питание. Самостоятельно он дышать не в состоянии.

У Исмаила полная мышечная слабость, низкий вес, вывих бедра, искривление позвоночника. Он не держит голову, не говорит, сидит только с поддержкой, не может ходить. Каждый день для него – борьба за возможность дышать и жить. Поэтому жизненно важно, чтобы рядом с Исмаилом

всегда был кислород. Любой выход из дома – на прогулку, в больницу – риск для его жизни: без кислорода ребёнок может задохнуться. Благотворители фонда помогли приобрести для 6-летнего Исмаила **переносной кислородный концентратор**. Его стоимость была неподъемной для семьи мальчика, которая много лет живёт в режиме круглосуточного ухода за тяжёлым ребёнком, делая все, чтобы их сын чувствовал себя счастливым и жил в заботе и любви близких.

А еще благодаря поддержке неравнодушных людей – друзей фонда «Помоги ребенку.ру» – **Исмаил смог поехать на обследование в Москву**. Исмаил очень давно не был на комплексных обследованиях и получил много рекомендаций. Такой выписки из больницы мы давно не видели... Более 17 страниц. Из них более 6 – это только назначения: лекарства, ТСП, медтехника. У мальчика дома нет почти ничего. Настоящая трагедия. Поэтому фонд принял решение также помочь оплатить **ортопедические шины**. Чтобы Исмаил не страдал от боли и контрактур. Все это изменило жизнь маленького Исмаила и его родителей, которые наконец хоть немного расправили плечи от осознания, что они не одни, что не бьются в глухую стену! Мама и папа Исмаила продолжают сражаться за его жизнь – с новыми силами...



Программа «Ты сможешь!»

Цель

оказание помощи малообеспеченным семьям с детьми с синдромом ДЦП (детский церебральный паралич) в оплате лечения, лекарственной терапии, реабилитации, направленных на преодоление последствий болезни, восстановление необходимых физических функций и обеспечения социальной интеграции.

ДЦП – это тяжелое испытание как для ребенка, так и для его родителей. Если прервать занятия с ребенком хотя бы на один день, неделю, регресс будет неминуем. И тогда придется все начинать сначала. Но упорству этих ребят могут позавидовать олимпийские чемпионы. Каждый день по сотне раз повторений, они стремятся к заветной цели – ходить, бегать, радоваться жизни, как обычные дети.

За последние 20 лет мировая статистика показывает стабильный **рост числа детей с ДЦП** в мире. Эта тенденция связана не с ухудшением здоровья населения, а с прогрессом в медицине. Сегодня, благодаря развитию науки и медицины, все больше таких детей получают шанс на полноценную жизнь и дальнейшую.

6% из числа детского населения, живущего сегодня в России – это **дети с ДЦП**. Фонд «Помоги ребенку.ру» сегодня **одна из немногих благотворительных организаций** в РФ, кто **целенаправленно и системно реализует** программу, направленную на реабилитацию детей с ДЦП, и пытается поддержать их семьи.



Задачи программы

- сбор средств для оплаты курсов реабилитации, включающих лечебный массаж, ЛФК, реабилитационные методы, в т.ч. занятия на специальных тренажерах, способствующие устранению дисфункций в опорно-двигательной сфере; улучшению слухоречевых навыков, социального и психоэмоционального развития;
- сбор средств на оплату медикаментозной терапии, ортопедических процедур, хирургического вмешательства;
- оказание помощи в приобретении специализированных ТСР, используемых для компенсации или устранения стойких ограничений жизнедеятельности ребенка;
- привлечение внимания окружающего социума к нуждам детей с ДЦП, создание оптимальных условий для их успешной интеграции в общество.

Результаты

В 2011-2025 гг. фонду удалось привлечь пожертвования и оказать помощь более чем **420 детям** с диагнозом ДЦП в прохождении необходимой реабилитации и покупке реабилитационной техники, прохождении необходимых диагностических обследований и процедур.

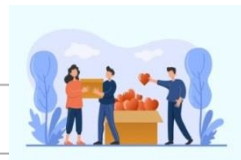


Методы работы

- ✚ общецелевые сборы пожертвований, экспертная оценка каждого случая и показаний к обеспечению пациента терапией или ТСР;
- ✚ реализация программы осуществляется методом внутреннего фандрайзинга за счет усилий сотрудников НКО и поддержки привлекаемых частных и корпоративных жертвователей;
- ✚ сбор на общие цели реализации программы позволяет направлять средства на наиболее срочные случаи. Также в рамках программы осуществляются адресные сборы для конкретных пациентов.

Благополучатели

Дети с нарушениями работы опорно-двигательного аппарата и диагнозом ДЦП, нуждающиеся в реабилитации	18
Дети с ДЦП, нуждающиеся в специальных ТСР и мед. аппаратуре	6
Дети с ДЦП и сопутствующими патологиями, нуждающиеся в срочных обследованиях	2
Малообеспеченные семьи, воспитывающие ребенка с ДЦП	20



В 2025 году

- ✚ оплачены курсы реабилитации для 18 детей с тяжелыми формами ДЦП и сопутствующими болезнями на сумму **3.016.810 руб.**
- ✚ оказана помощь в оплате срочных обследований для 2 пациентов с тяжелой формой ДЦП и сопутствующими болезнями на сумму **118.100 руб.**
- ✚ оказана помощь 6 детям в приобретении ТСР на общую сумму **1.218.090 руб.**
- ✚ оказана помощь **20 семьям** в организации консультаций со специалистами по реабилитации последствий ДЦП, маршрутизации пациентов, эксплуатации медтехники

ИСТОРИЯ БЛАГОПОЛУЧАТЕЛЯ



Каждая мама мечтает услышать первое слово от своего малыша, увидеть его первые шаги. Для семьи **Ролана из г.Казани** эти простые радости стали большой целью, к которой они 4 года шли маленькими шагами. Ролан удивительно светлый и любознательный мальчик, но с самого рождения ему приходится бороться с тяжелым диагнозом — ДЦП. К тому же малыш родился с пороком сердца.

Его жизнь началась в реанимации, на аппарате ИВЛ, и первые 30 дней он провел без мамы. Тяжелое состояние ребенка, ковидные ограничения, карантин... Но сердце мамы и малыша продолжало биться в унисон

даже на расстоянии. Пока они наконец не оказались дома с перечнем непонятных и пугающих диагнозов... Было очень больно, но пути назад уже не было. Только вперед. И понемногу в жизни Ролана появились маленькие победы: первый переворот со спины, первые попытки ползать и познавать этот мир. Ролан понимает все, что происходит вокруг, радуется детям и хочет играть с ними, буквально выпрыгивает из детской коляски на площадке, так ему хочется побегать... Но пока у него не получается. А чтобы получилось — нужно постоянно заниматься.



Благодаря помощи благотворителей Ролан прошел интенсивный курс занятий по адаптивной физкультуре, лечебному плаванию, занятиям с моторикой, логопедом в Казанском центре развития реабилитации и абилитации. И его родители услышали долгожданное слово «папа»! Но это еще не все! Мальчик очень окреп, научился стоять у опоры, нырять, и очень вырос интеллектуально. Для Ролана это - огромный прорыв! И надежда - что дальше будут еще новые победы и шаги вперед!

История успешного партнерства



Мы особенно ценим партнерства, которые складываются в долгосрочную поддержку наших подопечных. Один из таких примеров – сотрудничество нашего фонда с компанией «СМ-Мед» в рамках программы «Ты сможешь!». Компания уже не первый год помогает Насте Г. из Сыктывкара, которая борется с тяжелой формой ДЦП и сопутствующими неврологическими нарушениями.

В 2025 году благодаря благотворительной поддержке компании 12-летняя Настя прошла послеоперационный курс реабилитации в РЦ «Сакура» (г.Челябинск). За свою жизнь девочка перенесла множество операций на позвоночнике, однако продолжает активно заниматься плаванием, гимнастикой и регулярно тренироваться дома.

После очередного хирургического вмешательства Насте предстояло заново осваивать движения и учиться пользоваться новыми возможностями своего тела. Интенсивные занятия с реабилитологами помогли добиться значимых результатов: укрепить мышцы ног и спины, улучшить равновесие и устойчивость в вертикальном положении, повысить выносливость и моторику. Но главным достижением курса стали первые самостоятельные шаги. Настя научилась лучше контролировать положение стоп при ходьбе и стала увереннее двигаться без поддержки – раньше она могла ходить только за руку.

Для Насти это не просто результаты одного курса реабилитации, а новый этап на пути к её главной мечте – научиться ходить самостоятельно.

Благодаря такому социальному партнёрству помощь ребенку становится не разовой, а системной: каждый курс реабилитации помогает закреплять достигнутое и двигаться вперед. К новым возможностям и новым мечтам! В 2025 году Настя приняла участие в городских соревнованиях по плаванию! И получила медаль за отличные успехи! Настю ставят в пример другим детям как образец целеустремленности. Недаром она стала героиней публикации российского информационно-практического журнала «Жизнь с ДЦП». Теперь ее девиз «Сложно – но можно!» помогает жить не только Насте, но мотивирует и других детей с особенностями развития и их родителей.





Программа «Коробка храбрости»

Цель

сбор игрушек, развивающих материалов, проведение развивающих мероприятий для оказания психологической помощи и поддержки в ходе болезненных процедур и прохождения длительного лечения для маленьких пациентов ДГБ №25 и детского отделения нейрореабилитации ГKB №40 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.

Задачи

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



Методы работы

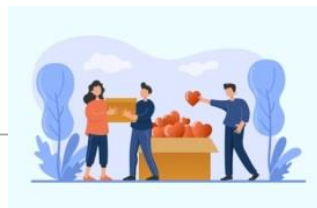
- ✚ основным методом является сбор общецелевых пожертвований на финансирование программы, сбор игрушек и развивающих пособий, безвозмездно передаваемых жертвователями;
- ✚ реализация программы осуществляется методом внутреннего фандрайзинга за счет усилий сотрудников фонда и поддержки волонтеров Нижнего Новгорода, с участием жертвователей и при содействии медицинского персонала больниц;
- ✚ методы реализации программы также включают проведение развивающих мероприятий, творческих занятий и праздников за счет волонтерской помощи.

Благополучатели

Дети, проходящие длительное лечение

в 4-х отделениях

ДГБ № 25 и ГКБ № 40 г.Нижний Новгород



1500

Результаты



«Коробка храбрости» - это не просто коробка с игрушками. За годы работы (с 2011 года) **ежегодно** программа оказывает поддержку **более чем 1500 детям** – пациентам детских больниц г.Нижний Новгород. В 2023-2025 гг. программа вошла в число номинантов лонг-листа **Конкурса «Объективная благотворительность»**.

В 2025 г. фонд решил в очередной раз масштабировать успешную деятельность программы и расширить ее работу. В итоге «под крылом» программы и благотворителей фонда оказалось 4 детских отделения – в том числе отделение патологии новорожденных и недоношенных малышей ГКБ № 40 г.Нижний Новгород

В 2025 году

- собрано **382.000 руб.**, которые направлены на покупку игрушек и развивающих материалов для «Коробки храбрости» в процедурном кабинете ДГБ № 25 и детском отделении нейрореабилитации ГКБ № 40 г.Нижний Новгород, а также покупку расходных и гигиенических материалов в отделении патологии новорожденных и недоношенных малышей;
- передано более **2000 ед.** развивающих пособий, книг, игровых наборов, альбомов, настольных игр и др. материалов для психологической поддержки детей, находящихся на лечении;
- проведены **5 праздников** и более **10 мастер-классов** для детей в **четырёх детских отделениях** больниц г.Нижний Новгород.

История благополучателей



В конце декабря в нижегородских больницах наступил карантин. Ребятам в отделениях, которые опекает наш фонд (а это два детских отделения в ДГБ № 25 и отделение нейрореабилитации и патологии новорожденных в ГКБ № 40) приходилось сидеть в палатах, все строго. Максимум – можно выйти в коридор и на процедуры. И от этого под Новый год им было особенно грустно.

Но праздник все равно состоялся! Ведь у ворот больницы появился **Дедушка Мороз и его внучка Снегурочка**, а с ними помощница – Красная

Шапочка. И ребята толпой высыпали в коридор, с робкой надеждой на чудо... Каждому – новогодний колпачок для настроения... И глаза засветились в ожидании сказки. Что-то будет! **Праздник? Конечно, праздник! С подарками!** С играми и заданиями. С вихрем добрых эмоций! Волонтеры фонда придумали потрясающую новогоднюю программу и ко всему процессу подошли с огромной душой, как и наши благотворители, которые помогли собрать средства для детского праздника.



Подарки достались всем – и ребятам-подросткам, и малышам. А тем, кто не мог ходить – подарки вручили в палате и на процедурах, потихоньку, чтобы не нарушить больничный покой... А еще, благодаря добрым волшебникам, в палатах появились новые **настольные**

игры – хоккей, монополия и костюмы сказочных героев. А в отделении для недоношенных – **нужные гигиенические материалы для малышей**, ведь их всегда не хватает в праздники. И «Коробка храбрости» наполнилась игрушками для маленьких героев! Ведь процедуры и лечение не останавливаются даже в праздники и в Новогоднюю ночь. Но благодаря поддержке благотворителей и их добрым сердцам в палатах больниц **поселилась частичка праздника, надежды и веры в волшебство!** А с ними и **бесценные детские эмоции и улыбки!**



Программа «Волшебный мир»

Цель

создание творческой среды и психотерапевтическая поддержка детей с тяжелыми заболеваниями. 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.

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. 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.

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**.



Задачи

- ✚ создание позитивной творческой атмосферы и творческой среды развития и коммуникации детей с ограниченными возможностями с окружающим миром;
- ✚ развитие и реализация творческого потенциала 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;
- ✚ психотерапевтическая реконструкция негативных и травмирующих ребенка 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 к решению проблемы творческой реализации и поддержки детей-инвалидов с тяжелыми заболеваниями.



Методы работы

- ✚ проведение развивающих творческих мероприятий и акций, в т.ч. совместного, партнерского характера с другими организациями, 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.);
- ✚ организация участия подопечных фонда – детей с тяжелыми заболеваниями в культурно-досуговой и творческой деятельности организаций-партнеров;
- ✚ 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 и проводимых в ее рамках мероприятий (информационной и финансовой).



Результаты

Фонд «Помоги ребенку.ру» уже **много лет** проводит **детские конкурсы** и **творческие мероприятия** для своих подопечных – детей с тяжелыми заболеваниями. За годы работы фонда в них приняли участие **более 350 детей**. 2025 год не стал исключением. Ежегодный конкурс, приуроченный к 1 июня, в 2025 году превратился в настоящий праздник воображения: юные художники перенесли на бумагу шум прибоя, аромат луговых цветов, смех друзей и даже вкус мороженого — настолько живо и эмоционально звучали их работы!

В 2025 году

✚ более **42 детей** с тяжелыми заболеваниями стали участниками **Конкурса рисунка** фонда «**Лето в рюкзаке**» (который состоялся при поддержке экспертов и партнеров мероприятия: актрисы театра и кино **Анастасии Макаровой**, художника-дизайнера **Анны Орловой**; компании **ШАР-ПАПЬЕ**, производителя игрушек из прессованной бумаги и основателя бренда **Игоря Золотова**, а также компании «**Арконт-Мед**»).



История благополучателя



В 2025 году фонд организовал ежегодный **Конкурс детского рисунка** под названием «**Лето в рюкзаке**» и предложил детям нарисовать их яркие летние впечатления!

Ведь лето – это пора, когда каждый день — маленькое приключение: можно отправиться в поход с палаткой, поймать солнечного зайчика в ладошки или просто лежать на лугу, считая пушистые облака. Можно собирать спелые ягоды в маленькое лукошко и загадывать желания на падающую звезду. Это время, когда мир кажется бесконечно большим и полным чудес, а каждый день дарит новые открытия. Лето звенит детским смехом, искрится счастьем и оставляет в памяти самые яркие воспоминания.

В конкурсе приняли участие дети-подопечные фонда от **4 до 18 лет** с различными заболеваниями. Среди них – **12-летняя Лиза Б. из Тюменской области**, которая представила удивительную картину под названием «Ночь на Ивана Купалу».

«Ночь на Ивана Купалу – очень загадочная ночь, – так рассказала о своей картине Лиза. – Молодёжь жжёт костры, водит хороводы и прыгает через них, девушки плетут венки и загадывают желания... Я изобразила русскую девушку в красном сарафане, которая задумчиво смотрит вдаль на веселящихся людей, в тот момент, когда начинает цвести папоротник. По поверию, он цветет лишь одну ночь. Мне очень хочется увидеть его цветение и загадать заветное желание!».

Фонд следит за историей Лизы и ее семьи с 3 лет. Тогда из-за редкого синдрома и патологии развития кишечника у Лизы практически не было шансов выжить. Но к счастью, на пути Лизы встретились замечательные врачи. И благотворители фонда. Все вместе они спасли Лизу.... И теперь она живет полной и яркой жизнью!





Программа «Ты Дед Мороз, я Дед Мороз»

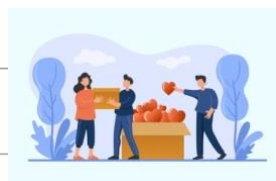
Цель

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

Каждый год дети – подопечные фонда рассказывают о своих заветных новогодних желаниях, а жертвователи фонда выступают в качестве «тайных» волшебников, создавая для детей удивительную атмосферу праздника.

Благополучатели

Тяжелобольные дети – подопечные фонда и их семьи	110
Дети, проходящие длительное лечение в 4-х отделениях	
ДГБ № 25 и ГКБ № 40 г.Нижний Новгород	300





Задачи

- ✚ 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 настроя способствуя дальнейшей эффективной терапии их заболеваний.

Методы работы

- ✚ покупка и доставка новогодних подарков для подопечных фонда реализуется методом free-shipping за счет безвозмездной помощи жертвователей, которые за свои средства приобретают подарки и организуют поздравление детей;
- ✚ поддержка программы (покупка подарков и их отправка детям) осуществляется преимущественно за счет частных и корпоративных жертвователей. Фонд выступает лишь "связующим звеном" между детьми и "добрыми волшебниками", исполняющими новогодние желания. Дедом Морозом или Снегурочкой может стать любой желающий! Особенно приветствуются "семьи волшебников" – ведь это развивает культуру благотворительности в российском обществе.

Результаты



Каждый раз мы с трепетом читаем письма от наших детей и их родителей. Кто-то встречает Новый год по дороге в больницу, а кто-то – на реабилитацию, а кто-то по дороге в хоспис... Но все эти письма и истории объединяет одно – вера в чудо! Она отчаянно нужна каждому из нас! Особенно ребенку, чьи будни составляют постоянные больницы, уколы, боль от процедур, операции. 365 дней в году...

В 2025 году мы получили **трогательные просьбы**... Зимние костюмчики, теплые шапочки, платья, музыкальные игрушки, теплые грелки – все, что сделает жизнь особенных детей уютной и комфортной. Оказалось, что в некоторых семьях нет даже новогодних игрушек, гирлянд и елок... А какой Новый год без них?

Были у наших подопечных и необычные просьбы, например, ноты с ноктюрнами Шопена! И музыкальная шарманка! Да-да! Вот вы умеете играть на шарманке? Мы – нет. А наши ребята умеют! Вы не представляете, сколько у каждого из них талантов!

А ведь у многих из наших подопечных болезнь отняла детство. Но они продолжают искренне верить в **сказку и добро**. А с ними – и мы, взрослые. Ведь что может быть удивительнее в этом мире? Разве что **поделиться частицей волшебства с другими!**

В 2025 году

✚ на Новогодний праздник от волшебников получили подарки **110 тяжелобольных детей – подопечных** фонда,

✚ жертвователи не забыли и о семьях больных детей. В 2025 г. для них было доставлено **более 90 подарков**;

✚ также новогодние подарки были переданы для **более чем 300 детей**, проходящих лечение в четырех отделениях ДГБ №25 и ГКБ №40 г.Нижний Новгород.

✚ Помимо постоянных партнеров к программе фонда присоединились еще **3 новые компании**, развивая традиции **корпоративного волонтерства!**

История благополучателя



Дети всегда остаются детьми. Именно поэтому в нашей акции помимо малышей обязательно участвуют подопечные, которые от 14 до 16 лет. Очень часто таких ребят уже не приглашают на благотворительные новогодние праздники... И это ужасно больно и обидно.

16-летний Игорь С. из г.Рязань в 2025 г. стал подопечным фонда в двух программах – «Ты сможешь!» и «Ты Дед Мороз, я Дед Мороз». При рождении у мальчика произошло кровоизлияние в мозг, и он 2,5 месяца боролся за жизнь. И победил! Но теперь приходится преодолевать последствия. У Игоря ДЦП и поражение центральной нервной системы, серьезные проблемы со зрением и речью, однако это не мешает ему любить путешествовать. Благотворители фонда помогли Игорю пройти курс реабилитации после сложной операции на

ногах, и он добился отличных успехов! Укрепил ослабленные мышцы, отработал шаговые движение и моторику рук, равновесие. Но впереди еще сложный путь...

В силу своей болезни Игорь пока передвигается на коляске. Ему очень нравятся экскурсии по новым местам и городам. А еще он очень интересуется географией. Игорь мечтал о подарке на Новый год, благодаря которому он мог бы проводить время с пользой, знакомиться с разными городами и странами, развивать внимание и память и мечтать о новых путешествиях! Его заветным желанием было получить настенную карту мира из дерева! И добрый Дедушка Мороз Антон исполнил эту мечту!

Теперь Игорь строит новые маршруты, изучает страны, города и их достопримечательности. «Это так здорово, когда исполняются мечты ребенка! Верим, что однажды мы отправимся в настоящее путешествие!» – написала мама Игоря.

И мы верим, что у Игоря все обязательно однажды получится! Ведь мечты обязательно должны сбываться!



Проект «РАСтИ!»

Цель

оказание помощи и долговременной поддержки малообеспеченным семьям с детьми, страдающими РАС, в оплате лечения, лекарственной терапии, реабилитации, диагностических процедур, направленных на восстановление необходимых физических, социально-коммуникативных функций, сенсорное развитие и обеспечения интеграции и адаптации в современном обществе как полноценных личностей.

Сегодня в мире расстройствами аутистического спектра страдает более **10 млн. человек**. По данным общественных, родительских и благотворительных организаций, в настоящий момент в России расстройства аутистического спектра диагностированы более чем у **320 тысяч детей** (до 18 лет). **22% детей-инвалидов** в России – это дети с РАС. При этом ежегодно число детей с аутизмом увеличивается **на 15%**.

С 2011 г. фонд оказывает помощь детям с диагнозом РАС в прохождении необходимой реабилитации, лечения и диагностике и покупке необходимых реабилитационных пособий и устройств, облегчающих коммуникацию с окружающим миром. А с 2025 г. эта помощь приобрела системный характер – в фонде был запущен **проект регулярной помощи детям с РАС**. Он получил название «РАСтИ!» – ведь он **помогает нашим подопечным с РАС непрерывно расти и развиваться**, несмотря на свой тяжелый диагноз, преодолевая связанные с ним ограничения.



Задачи

- ✚ сбор средств для оплаты курсов реабилитации, лекарственной терапии, облегчающей проявление симптоматики РАС в комбинации с реабилитационными процедурами;
- ✚ сбор средств для оплаты необходимых диагностических процедур и инструментальных методов обследования – в т.ч. генетических анализов, наблюдений у врачей-специалистов в связи с основным диагнозом и дополнительными патологиями;
- ✚ оказание помощи в приобретении для адресатов проекта специализированных пособий и устройств, используемых для компенсации или устранения стойких ограничений жизнедеятельности ребенка-инвалида – например, специальных коммуникативных досок, карточек для общения (при отсутствии у ребенка речи);
- ✚ информирование семей, воспитывающих детей-аутистов, о доказательных практиках реабилитации заболевания, способах его диагностики и наблюдения у специалистов, оказание помощи в маршрутизации детей-инвалидов с РАС, в т.ч. из отдаленных регионов страны, для получения необходимой медицинской помощи и организации равного доступа к реабилитационным услугам;
- ✚ привлечение внимания государства, бизнеса и окружающего социума к нуждам детей с РАС, и создание оптимальных условий для успешной интеграции данной категории детей с ОВЗ в современное общество.



Методы работы

- + общецелевые сборы пожертвований, экспертная оценка каждого случая и показаний к обеспечению пациента терапией или ТСР, оценка целесообразности и необходимости прохождения курса реабилитации или диагностического обследования;
- + реализация программы осуществляется методом внутреннего фандрайзинга за счет усилий сотрудников НКО и поддержки привлекаемых частных и корпоративных жертвователей;
- + сбор на общие цели реализации программы позволяет направлять средства на наиболее срочные случаи. Также в рамках программы осуществляются адресные сборы для конкретных пациентов.

Благополучатели

Дети с аутистическими расстройствами, нуждающиеся в реабилитации	6
Дети с РАС, нуждающиеся в специальных ТСР и мед. аппаратуре	2
Дети с РАС и сопутствующими патологиями, нуждающиеся в срочных обследованиях	2
Малообеспеченные семьи, воспитывающие ребенка с РАС	14



Результаты



В 2011-2022 гг. фонду удалось привлечь пожертвования и оказать помощь **более чем 100 детям** с диагнозом РАС в прохождении необходимой реабилитации, лечения и диагностике и покупке необходимых реабилитационных пособий и устройств, облегчающих коммуникацию с окружающим миром. Но мы осознали, что наши возможности ограничены. Нам удастся помочь детям только разово, в лучшем

случае – повторно оказать им помощь через 3-4 года. Поэтому в 2022-2024 гг. число таких подопечных в фонде и объемы оказываемой им помощи увеличились: под опекой оказались еще **30 детей и их семьи**. Но все равно эти усилия были недостаточными – ведь тяжелые случаи заболевания наших подопечных, их проживание в малообеспеченных семьях требовало более значительной поддержки. И тогда на свет появилась идея – создать системный проект помощи детям с РАС.

За годы нашей работы, благодаря самоотверженным усилиям родителей и поддержке жертвователей, мы знаем уже не десятки, а **сотни случаев** – когда **дети с РАС**, которым едва давали шансы на социальную и коммуникационную адаптацию и взаимодействие с обществом, **опровергали все прогнозы**. Каждый из них должен иметь шанс стать полноценным членом сегодняшнего общества!

В 2025 году

- ✚ оказана адресная помощь по приобретению необходимых реабилитационных аппаратов, обеспечивающих двигательную активность и способствующих улучшению социальных контактов детей с РАС на общую сумму **95.000 руб.**
- ✚ оплачены курсы реабилитации для детей с аутистическими расстройствами и сопутствующими болезнями на сумму **755.800 руб.**
- ✚ оказана помощь в оплате срочных обследований для 2 пациентов с РАС и сопутствующими генетическими болезнями на сумму **45.000 руб.**
- ✚ оказана помощь **14 семьям** в организации консультаций со специалистами по реабилитации последствий РАС, маршрутизации пациентов.

История благополучателя



Подопечный программы «РАСт!» **Саша С.** из **г.Георгиевска** (Ставропольский край) в раннем детстве прошел через настоящий ад. Страшно представить, что когда-то у этого мальчика не было даже имени. Родная мать забрала его из роддома в притон, не кормила, не ухаживала. Никому не нужный, голодающий, безымянный малыш едва выжил. Его спасли соседи и органы опеки. Но за время голодания и бездушного отношения его здоровье было подорвано. Малыша собирались отправить в Дом малютки. Но случилось еще одно чудо. О Саше узнала

молодая семья, которая 13 лет ждала своего первенца...

Сегодня Саша живёт в новой большой и любящей семье, где мама с папой, сестренки и братик (они родились после того, как родители забрали домой Сашеньку – и это третье чудо в этой истории), не чают в нем души и борются за него всем сердцем. У Саши много патологий: детский аутизм, повреждение головного мозга, из-за чего он медленно учится говорить и понимать речь; врождённый дефект желчного пузыря, проблемы со зрением.

Родители не сдаются. Постоянное лечение, реабилитация. Маме иногда просто приходится «жить» в больницах и центрах. И Саша делает потрясающие успехи. Он уже считает до 5, различает цвета и формы, узнаёт животных. Ему нужна постоянная реабилитация, без нее можно потерять все. И благотворители фонда помогли Саше пройти очередной интенсивный курс занятий в РЦ «Лучик надежды».

«Наш сынок, **благодаря реабилитации, в этом году пошел в 1-й класс**, – рассказывает мама Саши. – Для нас это огромный шаг, ведь еще пару лет назад мы и представить не могли, что Саша сможет усидеть в классе с другими детьми. Учеба дается ему нелегко: сложно писать палочки и крючочки, когда пальчики не слушаются, но он старается. А еще у него появились друзья, которые понимают его и им интересно вместе. И это еще один очень важный результат реабилитации! Все это вселяет надежду на новые уверенные шаги вперед в его жизни!



Лечу к врачу!

Официальный партнер проекта

Яндекс **Такси**

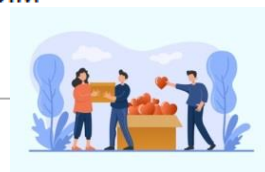
Проект «Лечу к врачу»

Цель

поддержка тяжелобольных детей путем оказания благотворительной помощи в безопасной и своевременной транспортировке к месту лечения, реабилитации или проведения необходимой диагностики.

Благополучатели

Дети с тяжелыми заболеваниями, проходящие лечение в больницах РФ	19
Дети – подопечные фонда, направляющиеся с сопровождающим к месту реабилитации	17
Дети, ограниченные в социальных контактах из-за болезни и их родители	6



Задачи

- снижение детской смертности и уменьшение числа детской инвалидизации, повышение доступности лечения для тяжелобольных детей;
- организация необходимых мероприятий, помогающих безопасно и в короткий срок доставить больного ребенка и его родителей к месту лечения, реабилитации: в т. ч. оплата авиа-, железнодорожных билетов, такси, специального транспорта (для перевозки инвалидных колясок и следующего с ребенком медоборудования) и др.
- привлечение внимания к решению проблемы широкой общественности, СМИ, общественных организаций, представителей бизнес-сообщества.



Методы работы

- общецелевые и адресные сборы пожертвований на финансирование проекта, которые позволяют направлять средства на наиболее срочные случаи, требующие немедленной помощи в транспортировке тяжелобольного ребенка;
- поддержка методом внутреннего фандрайзинга за счет усилий сотрудников организации и помощи привлекаемых жертвователей (частных, корпоративных);
- краудрафтинг;
- 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 «Помощь рядом»**. В его рамках сервис компании Яндекс Go организует бесплатные поездки на благотворительном такси к месту лечения.



Результаты

Сбор средств на лечение тяжелобольного ребенка – это всего лишь первый шаг. Всегда остается еще одна большая **проблема**: как быстро решить вопрос приезда больного ребенка и его родителей в клинику? Ведь драгоценное время на лечение или реабилитацию может быть упущено... Действуя с 2022 года, проект «Лечу к врачу» направлен на преодоление данной проблемы и помощь детям и родителям, находящимся в сложной жизненной ситуации. Проект постоянно расширяет свою деятельность – в 2025 году им были охвачены все города России.

В 2025 году

- ✚ Организовано более **1750 поездок** для больных детей и сопровождающих их взрослых на реабилитацию и лечение на сумму **687.332 руб.** (при грантовой поддержке компании "Яндекс"). Это позволило родителям детей сэкономить средства более чем на **460 дополнительных реабилитационных занятий**;
- ✚ Оплачены железнодорожные и авиабилеты к месту лечения для **2 детей** и их сопровождающих на сумму **43.322 руб.**;
- ✚ Оказаны консультации по разработке оптимального маршрута к месту лечения для **15 семей** подопечных с тяжелыми, угрожающими жизни болезнями.

История благополучателя



У **7-летнего Льва О.** из **московского округа Щербинка** – подопечного программы «Лечу к врачу» – диагностировано неуточненное заболевание центральной нервной системы. Как его лечить точно, врачи пока не знают. Кроме того, у мальчика такой непростой диагноз, как «спинальная нестабильность» – а это значит, что ходить и сидеть Льву без поддержки чрезвычайно тяжело. Чтобы справляться с последствиями заболевания – необходимы постоянные реабилитации, наблюдения у врачей, диагностические обследования. Но на общественном транспорте с таким ребенком

передвигаться просто невозможно.

«8 марта у Льва был День Рождения, а мы на скорой уехали в инфекционную больницу с ротавирусом...», – рассказывает мама мальчика. – Пока лечились в больнице капельницами, дома слег папа с теми же симптомами. А нас к тому времени уже выписали из московской больницы, и я оказалась в сложнейшей ситуации: как с вещами и ослабленным в силу его диагноза, да еще и плюс после болезни ребенком добраться до дома. И тут нам на помощь пришло благотворительное такси. Фонд «Помоги ребенку.ру» подключил нас к **проекту «Лечу к врачу»** и благодаря **партнерам проекта – компании Яндекс и их социальной программе «Помощь рядом»**, мы спокойно и удобно с вещами доехали домой. Такси примчалось к больнице в мгновение ока! Водитель был очень заботливым и внимательным, ехал аккуратно, по правилам. Помог с вещами. У Льва не было никакого стресса после больницы, и он очень быстро восстановился. Теперь мы снова продолжаем лечение и реабилитацию. И очень рада, что такие проекты существуют, ведь они очень облегчают жизнь нам – родителям особенных детей!».





Награды фонда

В 2025 году

БФ "Помоги ребенку.ру" подтвердил высокое качество отчетности и получил **награду "Золотой стандарт отчета"** в Конкурсе годовых отчетов "Точка отсчета-2025", проведенном **Форумом доноров**



БФ стал **номинантом премии "Благотворитель Москвы"-2025** как **одна из старейших НКО, эффективно работающих в регионе** на благо местного сообщества (**спецноминация "НКО с историей"**)

БФ "Помоги ребенку.ру" получил **оценку "4 звезды – очень высокое качество годового отчета"** за содержание публичного годового отчета в **рейтинге благотворительных НКО России Агентства RAEX-2025.**



Публичный годовой отчет фонда получил высшую оценку «4 звезды» и **максимальный балл** по категориям оценки **"социальная отчетность, финансы, управление и риски"** в **Рэнкинге** благотворительных организаций РФ **"Социальный навигатор"-2025.**



Экспертная деятельность фонда

В 2025 году

БФ "Помоги ребенку.ру" принял участие в **экспертном опросе**, проведенном **Общественной палатой** и **агентством RAEX** в рамках подготовки **VI Ежегодного регионального рейтинга третьего сектора «Регион-НКО»**. Опрос направлен на сбор данных для оценки условий работы НКО в субъектах РФ, анализа активности и обеспеченности ресурсами и помогает сформировать объективную картину развития некоммерческого сектора, выявить успешные практики и ключевые проблемы;

фонд выступил участником **X Юбилейной международной конференции по БАС**, проведенной **БФ "Живи сейчас"** совместно с Медицинским научно-образовательным институтом **"Университетская клиника МГУ имени М. В. Ломоносова"** (25-26 сентября, г.Москва), где были представлены современный опыт и рассмотрены перспективы лечения тяжелых заболеваний, связанных с различными видами БАС и мышечной амиотрофии, и реабилитации пациентов;

фонд **поделился экспертным опытом** в использовании искусственного интеллекта в деятельности организации и принял участие в **социальном опросе компании "Яндекс" и фонда "Помощь рядом"** по проблеме **"Как ИИ и технологии могут помочь в работе некоммерческим организациям"**;



✚ БФ "Помоги ребенку.ру" принял участие в **экспертном опросе** в ходе исследования по **оценке уровня организационного развития российских НКО** (третья волна, 2025), проведенном **проектом "Пульс НКО"** совместно с **агентством "Ver.Sia.Lab"**;

✚ фонд принял участие в **Конференции по проблемам лекарственного обеспечения пациентов с редкими заболеваниями**, организованной «Фондом поддержки пациентских инициатив» (13 ноября, г.Москва);

✚ фонд принял участие в ежегодном лонгитюдном **исследовании развития платформ и сервисов для сбора онлайн-пожертвований в России**, проводимом фондом **"Культура благотворительности"**;

✚ БФ "Помоги ребенку.ру" принял участие в **вебинаре по обмену опытом "Поддержка социальных проектов через сотрудничество с НКО — опыт МТС-Банка и фонда «Со-единение»**, организованном **RAEX-Sustainability**;

✚ фонд стал участником **экспертной дискуссии и исследования "Как восприятие НКО в обществе трансформировалось за последние 16 лет?"**, организованных **Центром «Благосфера»** и Центром исследований гражданского общества и некоммерческого сектора **НИУ ВШЭ**;

✚ фонд принял участие в **профессиональной встрече "Открытость vs конфиденциальность: баланс в информационной политике НКО"**, организованной **НКО.Лаб** и порталом **"Душевная Москва"**, Коворкинг-центром НКО г.Москвы.

Финансы

Поступление средств

Всего средств

за 2025 год:

18 018 000,00

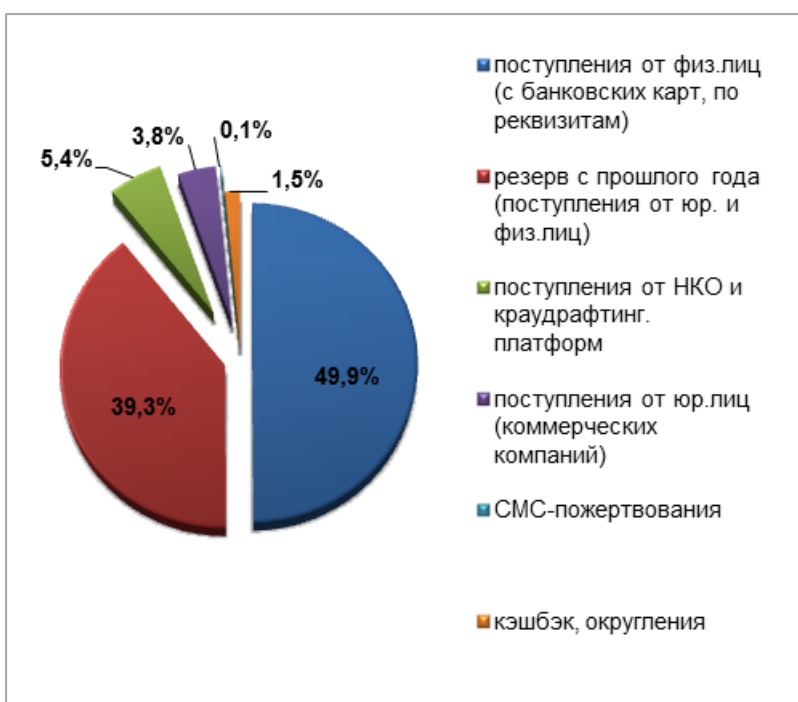
В т.ч.

Остаток средств

с прошлого года:

7 080 000,00

(39,3%)



49,9% Пожертвования от физических лиц (с банковских карт, по реквизитам)
8 982 877,00

3,8% Пожертвования от юридических лиц (коммерческих компаний)
687 000,00

5,4% Сборы с краудрафтинговых платформ и поступления от НКО
970 000,00

0,1% СМС-пожертвования
20 342,00

0,01% Поступления из других источников
2 000,00

1,49% Кэшбэк, округление баллов
275 781,00

0% Поступления от зарубежных организаций
0,00

0% Доходы от коммерческой деятельности
0,00

Расходы, общие

Всего расходов за
2025 год:

14 920 000,00

Остаток на конец
отчетного периода:

3 098 000,00

(17,2%)

- 58,9%** Благотворительная помощь
10 613 000,00
- 18,9%** Заработная плата сотрудников,
налоги
(в т.ч. за ведение программ)
3 413 000,00
- 1,4%** Аренда и расходы офиса
250 780,00
- 1,5%** Банковские услуги и платежные
комиссии
277 193,00
- 1,5%** Профессиональные услуги
организаций
266 430,00
- 0,6%** Информационно-коммуникационные
расходы (включая фандрайзинг,
маркетинг, рекламу)
99 597,00



Расходы по программам и проектам

«Спасти жизнь»



81,1%	Социальная и благотворительная помощь 4 865 330,00
17,5%	Зарботная плата сотрудников 1 050 300,00
1,2%	Профессиональные услуги организаций 70 430,00
0,2%	Информационно-коммуникационные расходы (включая фандрайзинг, маркетинг, рекламу) 15 000,00

«Ты сможешь!»



81,9%	Социальная и благотворительная помощь 4 353 000,00
16,9%	Зарботная плата сотрудников 900 200,00
0,9%	Профессиональные услуги организаций 50 000,00
0,3%	Информационно-коммуникационные расходы (включая фандрайзинг, маркетинг, рекламу) 15 000,00

Расходы по программам и проектам

«Дыши как все»



52,5% Социальная и благотворительная помощь
724 000,00

43,2% Заработная плата сотрудников
596 300,00

2,9% Профессиональные услуги организаций
40 000,00

1,4% Информационно-коммуникационные расходы (включая фандрайзинг, маркетинг, рекламу)
20 000,00

«Ты Дед Мороз, Я Дед Мороз!»



0% Благотворительная помощь (в виде новогодних подарков) осуществляется жертвователями напрямую благополучателям. В связи с этим у фонда отсутствуют прямые расходы на благотворительную помощь по программе

85,9% Заработная плата сотрудников
297 800,00

11,2% Профессиональные услуги организаций
39 000,00

2,9% Информационно-коммуникационные расходы (включая фандрайзинг, маркетинг, рекламу)
10 000,00

Расходы по программам и проектам

«Волшебный мир!»



- 45,0%** Социальная и благотворительная помощь
135 670,00
- 35,0%** Заработная плата сотрудников
105 500,00
- 11,6%** Профессиональные услуги организаций
35 000,00
- 8,3%** Информационно-коммуникационные расходы (включая фандрайзинг, маркетинг, рекламу)
25 000,00

«Коробка храбрости»



- 51,4%** Социальная и благотворительная помощь
535 000,00
- 44,5%** Заработная плата сотрудников
462 900,00
- 3,1%** Профессиональные услуги организаций
32 000,00
- 1,0%** Информационно-коммуникационные расходы (включая фандрайзинг, маркетинг, рекламу)
10 000,00

Расходы по программам и проектам

«РАСти!»



78,2% Социальная и благотворительная помощь
895 800,00

18,4% Заработная плата сотрудников
210 700,00

3,0% Профессиональные услуги организаций
34 000,00

0,4% Информационно-коммуникационные расходы (включая фандрайзинг, маркетинг, рекламу)
5 000,00

«Лечу к врачу!»



81,0% Социальная и благотворительная помощь
730 654,00 (в т.ч. за счет компенсации средств в денежном выражении из гранта благотворительного сервиса «Помощь рядом» компании Яндекс)

16,7% Заработная плата сотрудников
150 900,00

1,8% Профессиональные услуги организаций
16 430,00

0,5% Информационно-коммуникационные расходы (включая фандрайзинг, маркетинг, рекламу)
4 597,00



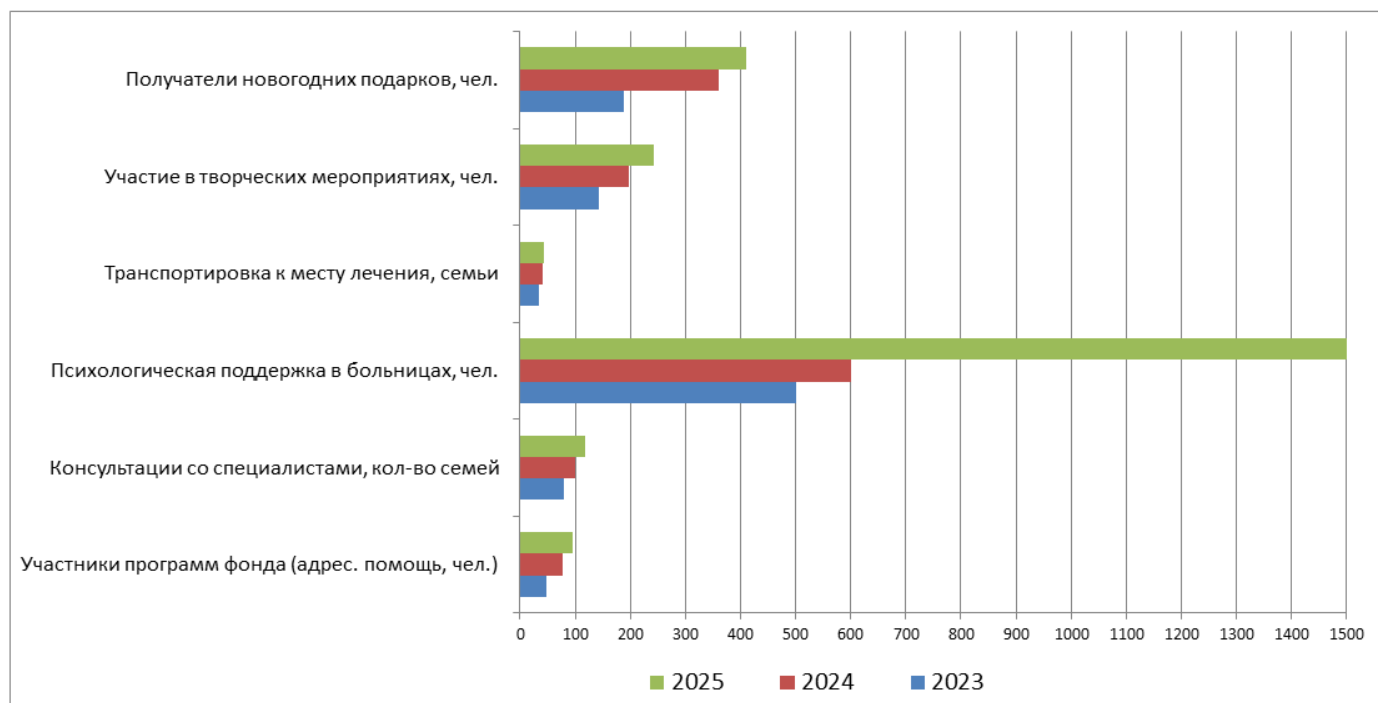
КСТАТИ, в 2025 г.
не более 30%
НКО в России

(несмотря на требования закона)

опубликовали свои годовые отчеты в открытом доступе и представили их для экспертной оценки. И наша НКО – в их числе!



Оценка социального эффекта и результативности деятельности благотворительных программ фонда*



* **Методология:** Оценка осуществлялась с помощью количественных методов измерения показателей, мониторинга данных в динамике 1-3 лет, а также качественных методов – наблюдения, анкетирования, интервью благополучателей, партнеров, волонтеров. В основе наших **показателей социального эффекта – реальные судьбы, изменения и действия.**



Наши планы на 2026 год

В 2026 году Благотворительный фонд «Помоги ребенку.ру» отметит **15 ЛЕТ** своей деятельности. Для нас это **не только важная дата**, но и **начало нового этапа развития**. Опираясь на накопленный опыт, мы ставим перед собой более масштабные задачи, чтобы помощь тяжелобольным детям становилась еще более **доступной, эффективной и системной**.

*В новом году мы планируем сосредоточиться на **следующих направлениях**:*

Комплексная помощь детям

Развитие модели **корпоративной благотворительности**, при которой компании становятся **долгосрочными партнерами** в **сопровождении подопечных**, а также расширение практики **системной поддержки семей** сразу по нескольким программам фонда («Ты сможешь!», «Спаси жизнь», «Дыши как все» и др.);

Инновации и цифровые технологии

Развитие **творческих проектов** с использованием **анимации, искусственного интеллекта** и современных **цифровых инструментов**, открывающих детям с ОВЗ **новые возможности для общения, творчества и самореализации** в рамках успешно действующей в фонде программы «Волшебный мир»;



Наши планы на 2026 год

🌈 Развитие проекта «РАСт!»

Расширение **сотрудничества** с **ведущими** российскими **НИИ, федеральными клиниками**, включая **НМИЦ им. В.М.Бехтерева**, для повышения доступности современных методов диагностики, реабилитации и сопровождения детей с аутистическими расстройствами и их семей;

🌈 15 лет – опыт, превращенный в новые возможности

Увеличение числа благополучателей, благотворителей, партнеров и друзей фонда за счет **развития современных фандрайзинговых стратегий, технологий AI** и укрепление сотрудничества с социально ответственным бизнесом и партнерскими НКО;

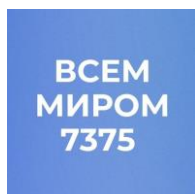
🌈 Развитие экспертной деятельности

Укрепление **взаимодействия с медицинским сообществом, обмен лучшими практиками** и **развитие экспертной роли фонда** в вопросах благотворительности и помощи детям с тяжелыми заболеваниями.

За годы работы вокруг фонда сформировалось большое сообщество друзей и партнеров, которых объединяет желание помогать. Мы искренне **благодарны каждому** за доверие, участие и поддержку.

Уверены, что впереди нас ждут новые добрые дела, новые истории преодоления и еще больше семей, которым вместе мы сможем подарить надежду и уверенность в завтрашнем дне!

Наши партнеры



Благотворительный проект
1 канала «Всем миром»



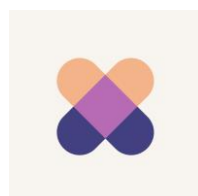
Сервис Mos.Ru –
Благотворительность



Коворкинг-центр
НКО Москвы



Рейтинговое агентство RAEX



Социальная программа Яндекса
«Помощь рядом»



Благотворительный проект
Meet for Charity



Благотворительный сервис
Т-банка (Тинькофф)



Благотворительный сервис
«Сбервместе»



Благотворительная площадка
VK Добро



Благотворительный сервис
МТС-банка



Банк ВТБ



Ассоциация «Все вместе»



Благотворительная платформа
«Открытые НКО»



Реестр негосударственных НКО,
взаимодействующих с органами
власти Москвы



Форум доноров



БФ «Социальный навигатор»
(Рэнкинг НКО РФ)



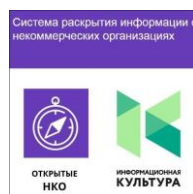
Рейтинговый проект
«Русфонд-Навигатор»



Благотворительный проект
«+1Люди»



Атлас благотворителя



Система раскрытия информации
об НКО России (Комитет
гражданских инициатив)



"Правовая команда"
(Сообщество юристов и
бухгалтеров в сфере НКО)



Благотворительный фонд
«Дом с маяком»



Благотворительный фонд
«Добрые сердца»



БФ «Тепло сердец»
(программа «Кислород»)



Благотворительный фонд «АиФ.
Доброе сердце»



Благотворительный фонд «Дети
России»



Поисковый отряд
«Лиза Алерт»



Проект «Щедрый вторник»
(БФ «Культура
благотворительности»)



Благотворительный фонд
«Яркая жизнь»



Мобильный
благотворительный сервис
«Хочу помочь»



Портал «Душевная Москва»



Благотворительный фонд
«Антон тут рядом»



Благотворительный фонд
«Семьи СМА»



Добро. Журнал



Информационное агентство
Mos.News



Журнал
«Бизнес и общество»



Интернет-портал
Woman.ru



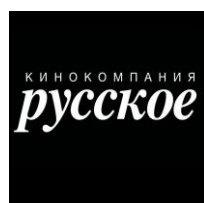
Информационное агентство
Fontanka.Ru



«Город равнодушных» (Все
о благотворительности в
Москве)



Международный аэропорт
«Шереметьево»



Кинокомпания
«Русское»



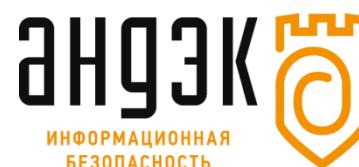
Театр «Школа современной
пьесы»



Группа компаний Б1



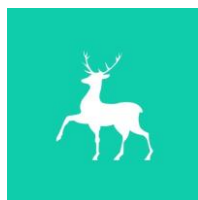
Сеть московских кафе
«Му-Му»



Компания «Андэк»



ООО «СТГ» – Инженерные системы



Детская городская больница
№ 25 г.Нижний Новгород



Федеральный центр высоких
медицинских технологий
Минздрава России



Товары для мам и малышей под
брендом Kunder (ИП Зигуля
Сергей Анатольевич)



Платежный сервис
Mixplat



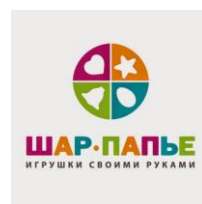
Ювелирная мастерская
«IlgizF»



НБФ «Шередарь»



Компания
IB Gallery



Компания ШАР-ПАПЬЕ



Сеть бассейнов «Аквакласс»



Компания Hi-BiTech



Школа музыки Brant



Издательство Zangavar



Первое творческое объединение
«Свет»



Архитектурное бюро
ASADOV

Наши контакты

Официальное наименование:

Благотворительный фонд помощи детям с тяжелыми заболеваниями «Помоги ребёнку.ру»

ИНН 7701167177

КПП 770101001

ОГРН 1117799007963



Юридический и почтовый адрес:

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

Телефон: +7 (495) 746-01-06

Электронная почта: help@fondpr.ru

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

Наши реквизиты

Расчетный счет: 40703810638000003938

Название банка: Московский банк ПАО Сбербанк

БИК 044525225

Корреспондентский счет: 30101810400000000225

Получатель: БФ «Помоги ребенку.ру»

Социальные сети



Вконтакте: <https://vk.com/fondpr>

Одноклассники: <https://ok.ru/pomogireb>

Rutube: <https://rutube.ru/channel/24206860/>

Youtube: <https://www.youtube.com/@PomogiRebenkyRu>

Как нам помочь

Отправить пожертвование



<https://fondpr.ru/uniteller.html>

Отправить SMS со словом ШАНС на номер 3434



<https://fondpr.ru/sms.html>

Поддержать срочные сборы и программы фонда

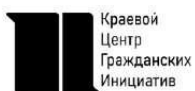


https://fondpr.ru/need_help.php

Присоединиться к нам в социальных сетях



<https://vk.com/fondpr>



Данный отчет создан с помощью сервиса-конструктора Краевого центра гражданских инициатив - <https://report.mykhakkray.ru/>

и благотворительного проекта «Технологии добра»