



СЕГОДНЯ В РОССИИ ОФИЦИАЛЬНО НЕ-МНОГИМ БОЛЕЕ 13 МИЛЛИОНОВ ЛЮДЕЙ С ОГРАНИЧЕННЫМИ ВОЗМОЖНОСТЯМИ ЗДОРОВЬЯ. ЭТО 9% ОТ ВСЕГО НАСЕЛЕНИЯ СТРАНЫ

«Лакмусовая бумажка» и один из главных критериев цивилизованности любого общества — отношение к наиболее слабым его членам. Социум без сострадания, словно колосс на глиняных ногах, — он неизбежно рухнет, оставив после себя лишь горстку праха, и мировая история — главное тому свидетельство... Сегодня мы живем в социально ответственном государстве, но факт остается фактом: помочь нуждающимся явно недостаточно. Особенно это касается инвалидов, чье положение, мягко говоря, тяжелое. Конечно, в целом законодательство России соответствует базовым международным правовым актам: в последние годы реализуются целевые программы поддержки людей с особенностями здоровья, принимаются меры по их интеграции в общество, даже создан соответствующий Совет при президенте России. Однако в стране практически отсутствует инфраструктура для жизни людей с тяжелыми заболеваниями. Они вынуждены взывать о помощи, а значит, Система по-прежнему далека от совершенства.

На фото: Мила Бояринцева

ОДНА НАДЕЖДА

Текст: Анна Казакова, **фото:** Николай Пономарев

ДЕТСКАЯ ИНВАЛИДНОСТЬ — серьезное испытание для семьи. У каждой своя боль, и остаться наедине с ней смерти подобно. Без морализаторства: инвалиды такие же люди, как мы, однако это не отменяет сострадания. Жалеть их можно и нужно, главное, чтобы жалость была не отмашкой, а шла от чистого сердца.

Ижевчанка Надежда Ястребова не смогла оставаться в стороне от чужих бед. Она, пожалуй, самый известный блогер города, в недалеком прошлом — успешная бизнес-леди, а сегодня молодая мама и Президент фонда «Подари ЗАВТРА!». Не побоявшись бюрократических препон, Надежда с единомышленниками основала благотворительный фонд помощи детям-инвалидам и отчаянно борется за полноценную жизнь каждого из подопечных. Обо всем, что накипело, — в интервью Gorod'у.

Надежда, как возникла идея создать благотворительный фонд?

Жизнь шаг за шагом будто вела меня к этому проекту. Сначала мне просто захотелось делать добрые дела, я начала регулярно отправлять небольшие суммы детям-инвалидам из Удмуртии, делиться в блоге и социальных сетях информацией о тех, кто нуждается в поддержке. Хотелось помогать больше, но я понимала, что для этого необходима организация самостоятельных сборов. Меня останавливало только одно — полное отсутствие опыта в этой сфере. И тут ко мне обращается семья Быковых... Представьте себе замечательную супружескую пару, которая удочерила ребенка — девочку Иру. И вдруг судьба посыпает им тяжелое испытание: дочка страдает глухотой, и если не решить этот вопрос в дошкольном возрасте, ее могут отправить в специалитет Сарапула, вновь разлучив с родителями... Для покупки FM-системы, которая позволила Ирине слышать на расстоянии 25 метров, мы собрали более 100 тысяч рублей. С первым успешным опытом появилась уверенность в своих силах и единомышленники. Захотелось организовывать новые сборы, однако без регистрации некоммерческой организации это очень проблематично. Поэтому можно сказать, что создание благотворительного фонда было вынужденной необходимостью.

Какова твоя личная мотивация участия в благотворительности?

Помимо искреннего желания помогать, к решению заниматься благотворительностью меня подтолкнуло материнство. Однажды я задумалась: как вырастить ребенка Хорошим Человеком? Читать ему добрые сказки? Заниматься по развивающим лучшие черты

характера методикам?.. Думаю, единственный верный путь — показать на собственном примере.

Расскажи о первых шагах в работе фонда.

«Подари ЗАВТРА!» — совсем молодая организация, мы работаем всего несколько месяцев, с октября прошлого года. Решение основать фонд было серьезным и обдуманным шагом, я знала, что начинать надо с объективной оценки имеющихся ресурсов. У меня уже был опыт организации и управления проектами, но главное, были обширные связи и знакомства, как личные, так и виртуальные. Как у блогера, у меня множество читателей, подписчиков, фоловеров, а это очень важно в таком деле, как благотворительность. Сейчас я уверена: Вселенная дала мне возможности не просто так, а для того, чтобы я их использовала правильно, не растратив драгоценное время на вещи несущественные.

Мы выбрали достаточно узкий сегмент: помочь детям-инвалидам. Помочь всем нуждающимся, к сожалению, невозможно, поэтому правильно, если у благотворительных фондов есть специализация. А работы предостаточно: по информации открытых источников, в Удмуртии 5230 детей-инвалидов, из них 1853 в Ижевске. И, поверьте, каждому из них нужна та или иная поддержка.

Кто в основном делает пожертвования в ваш фонд?

Мы ориентированы на самый широкий круг. Основной сбор дают ящики-копилки и интернет. В среднем каждая копилка собирает в месяц от 500 до 10 000 рублей, в зависимости от проходимости места. Сейчас силами волонтеров мы начинаем работать и адресно: с различными организациями, крупным и средним бизнесом.



На фото Надежда Ястребова с подопечными фонда

Я УВЕРЕНА: ВСЕЛЕННАЯ ДАЛА МНЕ ВОЗМОЖНОСТИ НЕ ПРОСТО ТАК, А ДЛЯ ТОГО, ЧТОБЫ Я ИХ ИСПОЛЬЗОВАЛА ПРАВИЛЬНО, НЕ РАСТРАЧИВАЯ ДРАГОЦЕННОЕ ВРЕМЯ НА ВЕЩИ НЕСУЩЕСТВЕННЫЕ

А работники вашего фонда получают зарплату?

Бытует мнение, что благотворительные организации тратят большую часть собираемых средств на зарплату сотрудникам. Я и сама раньше так думала. Поэтому с самого начала написала заявление с отказом от каких-либо гонораров, и все, кто работает в нашем фонде, делают это абсолютно безвозмездно. Слава богу, желающих присоединиться к нам с каждым месяцем все больше. Пользуясь случаем, обращаюсь к читателям: мы готовы принять любую помощь, нам очень нужны волонтеры. Кто-то помогает нам буквально пять минут в неделю, просто распространяя информацию по сети, но, поверьте, и это очень важно: ведь эти люди тратят самый главный ресурс — личное время. Также мы готовы установить в вашей организации ящики-копилки. К слову, для того чтобы своевременно обслуживать эти ящики (заключение договоров, подсчет денег и составление актов вскрытия в присутствии членов комиссии, пломбировка и т. д.) — тоже нужны помощники,ательно на личном транспорте. Сегодня в развитии нас ограничивает только число волонтеров в команде.

Сколько средств вы уже собрали за эти месяцы?

На сегодня фонд уже помог 11 детям на сумму около 700 тысяч рублей, для пяти ребят в данный момент идет сбор средств, а двоим детям мы помогаем на регулярной основе, так как они постоянно нуждаются в дорогостоящих медикаментах. Весной мы запустили акцию «Посади ДУБ! Подари ЗАВТРА!»: каждый, кто делал пожертвование для нашего подопечного Сережи Шакирова (мальчик болен ДЦП), мог получить в подарок росток дуба. Необходимые средства уже собраны, реабилитация оплачена. 29 мая в ДК «Металлург» состоялся организованный нами благотворительный концерт «Подари УЛЫБКУ МИРУ!». Бесплатные приглашения получили около 200 детей с ограниченными возможностями здоровья и детей-сирот, более того, на вырученные от продажи билетов средства и спонсорские пожертвования мы приобрели параподиум (опору для ног) стоимостью более ста тысяч рублей для шестнадцатилетнего Никиты Логинова. Мальчик, который еще вчера не мог даже сидеть, завтра сможет самостоятельно передвигаться! Это ли не чудо? Мы очень благодарны студии

МНЕНИЯ НЕПОСТОРОННИХ



СВЕТЛАНА СОЛОВЬЕВА
мама подопечного фонда «Подари ЗАВТРА!»



МАКСИМ ВОРОБЬЕВ
председатель
Всероссийского
общества инвалидов
в Удмуртии



ТАМАРА ШКЕЛЕВА
Благотворительный фонд
«Благодар»

Три года назад сыну Саше поставили страшный диагноз — гранулематоз Вегенера. Это редкое, очень тяжелое и быстро прогрессирующее заболевание. Препараты для его лечения необходимы постоянно, они стоят огромных денег, которых у нашей семьи нет. Медицинские учреждения республики не смогли оказать нам реальной помощи, и когда мы уже почти отчаялись, случайно узнали об ижевском фонде «Подари ЗАВТРА!». Здесь нас буквально спасли. Я хотела бы сказать всем родителям, попавшим в похожую ситуацию: не бойтесь обратиться за помощью, не думайте, что за благотворительными фондами стоят мошенники. Мир не без добрых людей, и всем им большое спасибо. И, конечно, отдельная благодарность Надежде Ястребовой за ее доброе сердце.

Замечательно, что журнал Gorod поднял такую важную тему. Инвалиды — полноправная часть общества. Но их возможности ограничены не только проблемами здоровья, но и самим обществом с его равнодушием и предрассудками. И вот что мне бы хотелось сказать: конечно, проблем и негатива много. Но необходимо научиться позитивному мышлению, и в случае с особым ребенком любовь к жизни и самому себе ему должны привить родители. С 1991 года в Удмуртии работает объединение «Ассоль». Организация создана родителями детей-инвалидов, и основным ее ресурсом является альтруизм. Что касается благотворительных фондов, которые реально помогают нуждающимся, неравнодушных много, и пусть с каждым годом таких людей становится все больше.

В России права детей защищает закон «Об основных гарантиях прав ребенка». Но ни один закон не заменит ребенку любовь родителей и достойное воспитание в семье, закладывающее крепкие основы нравственности, духовной и физической красоты. Я нередко бываю в детских домах. Сколько туда попадает хороших ребят! Но, увы, так часто случается: не проходит и года, как эти нормальные дети, повинуясь неписанным «детдомовским законам», быстро привыкают к новым жестким правилам. Их огонек светлых и добрых надежд постепенно угасает... Почему в соседнем Пермском крае практически нет детских домов? Ребенок остается один — его сразу забирают в семью. Что мешает проводить такую политику и в нашей республике?!

ВОСПИТАННИКИ
ДЕТСКОГО САДА
КОМПЕНСИРУЮЩЕГО
ВИДА № 186 «СО-
ЛОВУШКА»



танца Жанны Дмитриевой BROADWAY и всем присоединившимся — они создали красочное шоу! А когда на сцене танцевали маленькие девочки — Алия Башарова, которая пока не может самостоятельно ходить, и Алия Фаттахова, которая даже не видела зрителя, у всех на глазах слезы навернулись. Я уверена, что присутствующим в зале деткам с особенностями здоровья этот номер подарил лучик надежды... После таких успешных проектов, честное слово, хочется горы свернуть!

По каким критериям определяется, кто действительно нуждается в помощи? Вы когда-нибудь отказывали в сборе средств?

Число обращающихся постоянно растет. Пока мы никому не отказывали, сил нам хватает. Но мы установили некий «лимит»: 150 тысяч рублей на каждого ребенка. Для крупного сбора необходимо время. Например, миллион нам придется собирать очень долго. А ждать, как правило, невозможно. Согласно уставу фонда, мы рассматриваем каждую заявку, все медицинские документы выкладываем на сайт, чтобы и благотворители могли с ними ознакомиться. Весь процесс строго контролируется попечительским советом фонда, в составе которого уважаемые люди Республики, а также надзорным органом — Министер-

НАЧАЛСЯ СБОР ЗА- ЯВОК НА УЧАСТИЕ ВО ВТОРОЙ ЕЖЕ- ГОДНОЙ ПРЕМИИ «ЧЕЛОВЕК ГОРО- ДА-2014». ОДНА ИЗ ЕЕ НОМИНА- ЦИЙ — «БЛАГО- ТВОРИТЕЛЬНОСТЬ». ВСЕ ПОДРОБНОСТИ НА САЙТЕ НОВОЕВРЕМЯ.РФ

ством юстиции. Мы оплачиваем только то лечение и те средства реабилитации, которые не финансируются государством.

Если создаются благотворительные фонды, значит, поддержки государства все-таки недостаточно?

Государство помогает, и немало, но оплачивает лишь самое необходимое. Приведу пример: слабослышащий ребенок нуждается в кохлеарном имплантате — без него он просто лишен мира звуков. Государство финансирует операцию, а ее стоимость, насколько я знаю, больше миллиона рублей. Однако для того, чтобы ре-

бенок мог слышать на расстоянии, операции мало, нужна дорогостоящая FM-система. Да, это не вопрос жизни и смерти, но аппарат крайне важен для развития, а стоит он порядка 100 тысяч рублей. Для большинства родителей эта сумма неподъемна. Вообще, положение семей, в которых есть такие детки, зачастую плачевно. Многие готовы вкладывать каждую копейку на лечение ребенка, но любые ресурсы не безграничны. Люди берут кредиты, пытаются выкрутиться. Им безумно тяжело! Согласно статистике, в России треть отцов детей-инвалидов покидает семью и больше никогда не видится с сыновьями и дочерьми. Матери таких деток не могут выйти на рабо-



МИЛАНА
БОЯРИНЦЕВА
4 года,
диагноз:
двусторонняя
сенсоневральная
тубоухость
III степени



САША
МИТРОШИН
3 года,
диагноз:
двусторонняя
нейросенсорная
глухота



ИРИНА БЫКОВА
5 лет
диагноз:
двусторонняя
сенсоневральная
глухота

На собранные фондом средства ребятам были приобретены FM-системы к слуховым аппаратам



ВНИМАНИЕ! СРОЧНЫЙ СБОР

ДАНИЛ
СЕРЕБРЕННИКОВ

Родился 30 июля 2010 г. абсолютно здоровым ребенком. В 2 года пошел в детский сад, а через 1,5 месяца заболел гнойным менингоэнцефалитом пневмококковой этиологии тяжелой степени. Находился в реанимации без сознания в течение 40 дней на грани жизни и смерти. Ребенку спасли жизнь, но с тяжелыми последствиями нейроинфекции.

Диагноз: Органическое поражение головного мозга, спастический тетрапарез. Грубая задержка психомоторного и речевого развития. Симптоматическая парциальная эпилепсия. Малыш не может держать голову, сидеть, ходить и разговаривать. Но надежда на восстановление все же есть, для этого необходимы постоянные курсы реабилитации. Стоимость лечения — 125 400 р. В течение 1,5 лет родители лечили ребенка своими силами, но все резервы уже исчерпаны.

ту, они привязаны к ребенку. Представьте себе уход за грудничком: его надо кормить, мыть, переносить из комнаты в комнату. Все то же самое день изо дня делает, например, Елена Владимировна Логинова, мама Никиты, который весит 50 килограммов... Выплата матери по уходу составляет 6 350 рублей, а самому ребенку полагается пенсия в размере 11 800 рублей. На эту сумму надо не только питаться и одеваться, но и лечиться. Родить и прокормить здорового ребенка уже колossalная финансовая нагрузка. Поэтому родителям особенных деток, безусловно, нужна наша помощь.

Как тебе видится общее состояние благотворительности в России?

Благотворительность сейчас на подъеме. Яркие примеры: Жанне Фриске на лечение глиобластомы всем миром собрали более 67 миллионов рублей, пострадавшим из-за наводнения на Дальнем Востоке помогали всей страной... Люди не очерствели. Однако, мне кажется, ситуация могла бы складываться еще лучше, если бы не шумиха, которую СМИ поднимают вокруг каждого единичного факта разоблачения «благотворителей»-мошенников. Сомнения в чистоте намерений благотворительных организаций есть у общества и потому, что в работе большинства фондов нет «прозрачности». К примеру, человек перечислил деньги через банковский терминал, но не может проследить, где окажутся его

средства. Поэтому наш фонд взял за правило отчитываться буквально о каждом рубле, который поступает на счет. Любой благотворитель может зайти на наш сайт и увидеть в специальном разделе отчет о поступлениях и расходах. Мы публикуем все платежные поступления и подтверждающие документы.

Что нужно сделать для того, чтобы появилась мода на благотворительность?

Конечно, мода — не совсем правильное слово в отношении такого явления, как благотворительность. Хотя мода — это ведь то, что популярно в данное время. Сейчас еще принято называть пожертвования социальными инвестициями. Пусть это называется как угодно, лишь бы люди помогали. Думаю, необходимо еще больше говорить о примерах реальной помощи. Миллионы наших сограждан готовы жертвовать в помощь людям, попавшим в беду. Их останавливает только одно — боязнь быть обманутыми. Очень важны и примеры селебрити. Взять хотя бы Хаматову, Водянову, Джоли. Это люди с огромной популярностью, связями и финансовыми ресурсами, и они тратят время, которое могли бы использовать на зарабатывание еще больших денег, на добрые дела. И важно писать, говорить, показывать это, но не с целью пиара, а чтобы популяризовать благотворительность.

Надеюсь быть услышанной и призываю со страниц вашего журнала откликнуться тех, кто готов делать добро. Подарите завтра тем, кто уже, возможно, потерял надежду и веру.



Координаты фонда «Подари
ЗАВТРА!»
Тел. (3412) 64-11-22
www.podarizavtra.ru
podarizavtra@gmail.com
vk.com/podarizavtra