



10 ЛЕТ С ВАМИ.

# СОДЕРЖАНИЕ

Памяти Алексея Мошковича .....	2
Обращение директора Фонда .....	3
Миссия и задачи .....	4
Команда .....	5
Помощь семье .....	6
Наши подопечные сегодня .....	8
География .....	9
Попечители .....	10
Обращение Юлианны .....	11
Динамика сбора пожертвований .....	12
История Самира Т. ....	13
Лекарственная помощь. Орфадин .....	14
Правовая поддержка .....	17
Жертвователи Фонда .....	18
Программа «Помощь взрослым» .....	19
Программа «Помощь больнице» .....	20
Программа «Специалисты» .....	22
О нас .....	23
Программа «Бегу за чудом» .....	24
Программа «Искусство помогать» .....	26
Волонтерство .....	27
Проект «Дети - детям» .....	28
Интернет-магазин «Как Чудо» .....	29
Обращение Натальи Мошкович .....	30

# ПАМЯТИ АЛЕКСЕЯ МОШКОВИЧА



## ПОЧЕМУ ДЛЯ ВАС ВАЖНО ПОМОГАТЬ?

- Любой человек состоит из добра и зла! Помогая другим, мы, прежде всего, помогаем себе, мы очищаемся, становимся добре, учимся любить ближнего: жену, детей, родителей, друзей, всех! Становимся счастливыми, вызывая у всех окружающих нас людей желание помогать и быть счастливыми! Как итог: количество помогающих счастливцев растет с геометрической прогрессией!

## ЧТО ТАКОЕ ДОБРО?

- Добро это любовь, которая милосердствует и доброделает, невозможно просто быть добрым, ничего не делая для нуждающихся, например, можно жалеть голодающих, а можно их накормить.

## КАКОЙ ДОЛЖНА БЫТЬ БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОСТЬ?

- Конечно, я считаю, что благотворительность должна быть системной и профессиональной, но благотворительность – не бухгалтерия, она обязательно должна быть человечной, должна быть живой, должна быть от всей души и всего сердца!

# ОБРАЩЕНИЕ ДИРЕКТОРА ФОНДА

Фонд «Жизнь как чудо» был создан 10 лет назад нашим учредителем Алексеем Мошковичем. Все время, сколько я знала его, каждый день он жил и дышал своей семьей и работой Фонда! Поэтому первые слова я, конечно, хотела бы посвятить именно Алексею Ефимовичу. Его такая неожиданная смерть стала для всех нас большим потрясением, настоящей потерей для каждого сотрудника и наших подопечных семей.

Одни из первых слов после трагедии от его жены Натальи и всей семьи я услышала о том, что необходимо сделать все, чтобы Фонд продолжал работать. Это было очень сложное начало 2017 года.

“  
**Знаете ли вы, что первое название нашего Фонда было «Семья. Традиции. Милосердие»?**  
”

Эти 3 слова значили для Алексея очень много, они же остались негласным лейтмотивом нашей работы. Через какое-то время после создания у Фонда открылся проект «Жизнь как чудо», вот что говорил об этом Алексей: «Почему именно «Жизнь как чудо»? Для наших детей жизнь — это чудо. Здоровье — это чудо. И выздоровление — тоже чудо. В наше непростое время готовность помогать — это тоже чудо». И пускай чудес будет как можно больше!

Сейчас в команде Фонда 9 человек, которые работают в разных направлениях: коммуникации с семьями, фандрайзинг, спортивные проекты, социальное предпринимательство. Но на самом деле нас гораздо больше, потому что наша команда — это каждый, кто разделяет с нами ценности и помошь. В этом отчете мы постарались максимально полно отразить рост и динамику работы Фонда за 10 лет. Это результат каждого, кто поддерживает Фонд, пожертвованием ли или перепостом в социальных сетях, каждый, кто вложил свой кирпичик в общее дело помощи людям с тяжелыми заболеваниями печени.



# МИССИЯ И ЗАДАЧИ

Фонд «Жизнь как чудо» был создан 10 лет назад для развития такой сложнейшей отрасли в медицине как трансплантология.

Мы помогаем детям и взрослым с тяжелыми заболеваниями печени повсей стране.

1

Основная категория наших подопечных – это дети, которые либо уже перенесли операцию по трансплантации печени, либо готовятся к ней.

2

Фонд занимается как адресной помощью, так и системными проектами: помочь больницам и специалистам. Осуществляется содействие в прохождении стажировок для молодых специалистов (в том числе за рубежом), помочь в обучении врачей, проведение семинаров в регионах.

3

Большой программой для нас стала программа «Лекарственная помощь» - закупки дорогостоящих лекарственных препаратов порой оказываются большой проблемой для регионов. Однако, пока в региональном бюджете будут изыскивать необходимые средства, для наших подопечных это время может стать критическим. Фонд оказывает помощь в закупке жизненно важных лекарственных препаратов, а также содействие в правовых вопросах в получении необходимых препаратов.

4

# КОМАНДА ФОНДА



**Анастасия Черепанова**  
Директор



**Елена Плоткина**  
Административный директор



**Ирина Окиншевич**  
Куратор программы  
«Искусство помогать»



**Павел Раковский**  
Куратор программы  
«Бегу за чудом»



**Юлия Гиняева**  
Проектный менеджер  
«Бегу за чудом»



**Елена Сипягина**  
Куратор волонтерского  
проекта



**Оксана Сидоренко**  
Куратор по семьям



**Ольга Комарицкая**  
Куратор по семьям



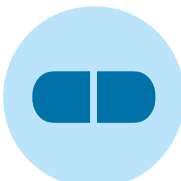
**Елена Доморацкая**  
Руководитель  
интернет-магазина «Как чудо»

# ПРОГРАММА «ПОМОЩЬ СЕМЬЕ»

За 10 лет работы оказана адресная помощь по программе на сумму более

**266 500 000**

рублей\*



Лекарственные  
препараты

**78 166 00**

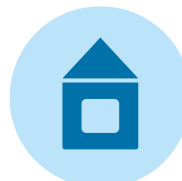
рублей



Транспортная  
помощь

**23 703 00**

рублей



Проживание на  
время лечения

**10 490 000**

рублей



Операции по  
трансплантации печени

**88 070 000**

рублей



Медицинские  
услуги

**65 550 000**

рублей



Генетические  
анализы

**509 700**

рублей

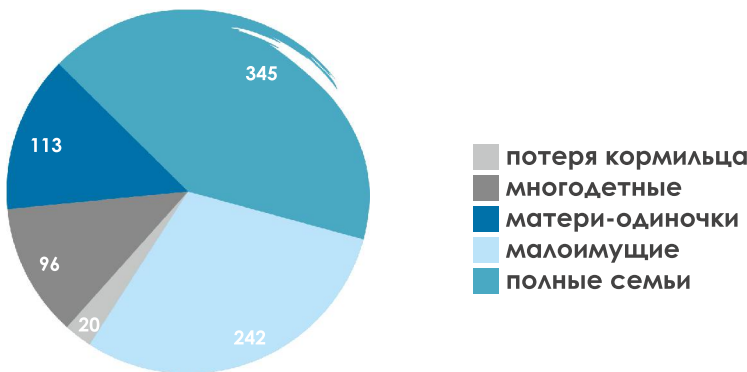
# ПРОГРАММА «ПОМОЩЬ СЕМЬЕ»

Сейчас в базе Фонда

более **580** семей

Фонд оплачивает те необходимые нужды, которые не входят в обязательное обеспечение или же которые не предоставляются в срок.

Большая часть подопечных из различных регионов вынуждена проходить свои обследования в Москве, так как профильные специалисты находятся именно здесь.



“ Порой, когда все лечение пациенту предоставляется бесплатно, семья отказывается от поездки в Москву только из-за того, что нет средств на оплату билета из регионов до столицы. ”

Часто мы сталкиваемся с вопросом необеспечения необходимыми лекарственными препаратами из-за сбоя в закупках препаратов в регионах. Фонд оплачивает в том числе и лечение за границей.

# НАШИ ПОДОПЕЧНЫЕ СЕГОДНЯ



**Марина Алентьева  
5 лет (Лыткарино)**

Операция по трансплантации печени в 2015 году. Помощь в оплате операции и прохождения контрольных обследований



**Алексей Волошин  
5 лет (Запорожье)**

Внепечёночная портальная гипертензия  
Помощь в оплате операции и проживания на время лечения в Москве



**Валерий Миронов  
11 лет (Туинск, Свердловская обл.)**  
Ожидание донорского органа более 2 лет.  
Помощь в оплате проживания в Москве.



**Арсения Кудрявцева  
11 лет (Власиха, Одинцовский р-н)**  
Операция по трансплантации печени в 2010 году.  
Помощь в прохождении обследований и покупке лекарственных препаратов

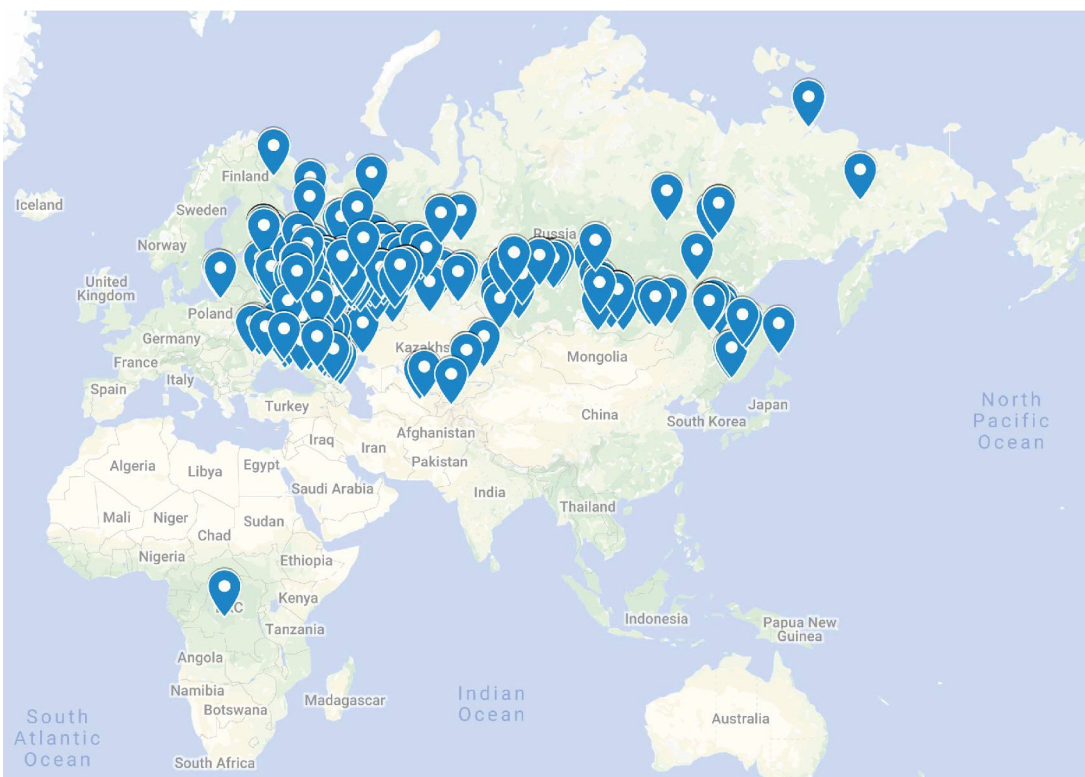
# ГЕОГРАФИЯ РАБОТЫ ФОНДА

Подопечные Фонда

проживают в **286** населенных пунктах,

включая Казахстан, Украину, Узбекистан, Таджикистан, Киргизию, Молдову

Каждую неделю мы получаем запросы на помочь в оплате обследований, операций, проживания рядом с больницей на время прохождения лечения, специализированного питания и многое другое.



# ПОПЕЧИТЕЛИ ФОНДА



**Юлианна Винер**  
Основатель лаборатории  
красоты Sun&City



**Анна Цуканова-Котт**  
Актриса,  
режиссер, блогер



**Дарья Екамасова**  
Актриса театра и кино



**Анастасия Меськова**  
Балерина, актриса



**Александра Ребенок**  
Актриса театра и кино



**Екатерина Волкова**  
Актриса театра и кино



**Екатерина Романова**  
Директор по PR-проектам «Металл-Экспо»,  
Генеральный директор коммуникационного  
агентства «Margarite Group»

**Попечители привлекают внимание к  
проблемам Фонда:**

- помогают закрывать срочные сборы;
- участвуют в благотворительных  
мероприятиях;
- обеспечивают медийную поддержку  
инициатив.

# ОБРАЩЕНИЕ ЮЛИАННЫ ВИНЕР

**В Фонд я пришла 2,5 года назад.  
Правда, ощущение, что я в нем всю жизнь,  
так бывает.**

Когда я оказалась в офисе первый раз, помещение Фонда находилось на заводе Флакон. Это была крошечная комната под самой крышей. Надо было подниматься 4 этажа по лестнице, а это было уже сложно, так как мы начали готовиться к благотворительной распродаже, и я все время приезжала с огромными мешками одежды.



**“ Я всю жизнь занималась благотворительностью, это часть моей жизни. Иначе я не могу. Не могу пройти мимо тех, кому больно, кому плохо, кому нужна помощь. Не могу видеть несправедливость. ”**

Каждый сотрудник Фонда - это очень особенный человек, про которого можно писать роман. Когда-нибудь я так и сделаю. Люди, работающие здесь, свою жизнь посвящают служению другим. Мы - сотрудники и попечители - настоящая команда!

**“ Благодаря фонду, моя помощь стала, наконец, не хаотичной, а системной. ”**

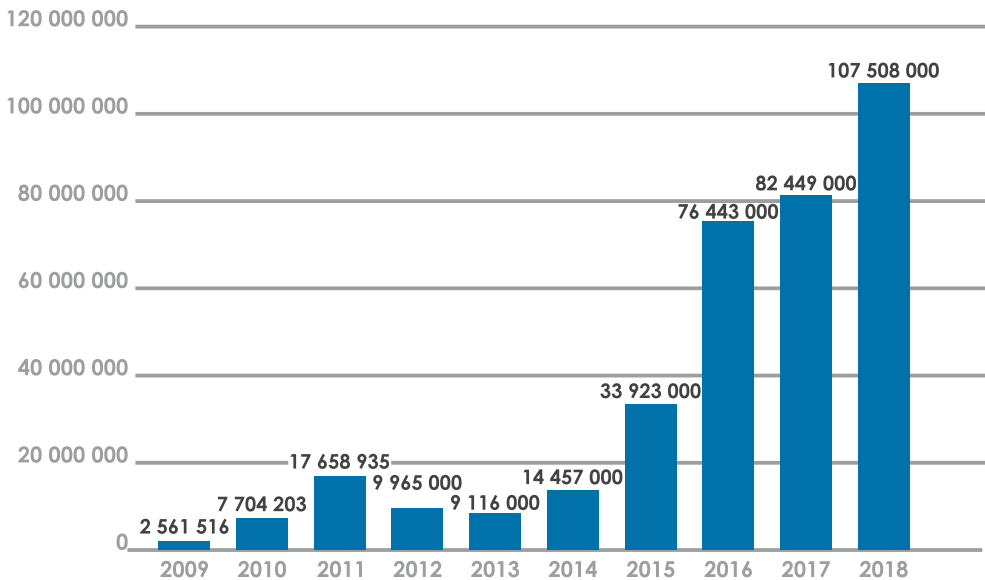
После того как я присоединилась к Фонду, моя жизнь кардинально поменялась. У меня произошли глобальные и очень хорошие изменения в личной жизни, в окружении, в бизнесе. Работа в Фонде даёт такой заряд и позитив, что это распространяется на все другие сферы жизни.

Мне очень хочется, чтобы у нас была финансовая возможность не только спасать детей, но и заниматься более глобальными вещами: исследованиями, обучением специалистов. И тогда наступит счастливое время, у нас будет намного меньше детей с заболеваниями. Понимаю, что сейчас это звучит сказочно, но верю в системные проекты и нашу команду.

# ДИНАМИКА СБОРА ПОЖЕРТВОВАНИЙ

В первый год работы Фонд «Жизнь как чудо»  
оказал помощь 3 подопечным. За 10 лет  
работы помочь и консультация были  
оказаны 580 семьям.

Это семьи, которым мы оказываем  
регулярную поддержку.



# ИСТОРИЯ САМИРА Т.

**История Самира для нас, безусловно, особенная. Врачи и мы узнали о нем в момент, когда от малыша отказались родители. Ребенок находился в крайне тяжелом состоянии.**

Врачи ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр трансплантологии и искусственных органов имени академика В. И. Шумакова» оказали ребенку срочную помощь, но встало новая проблема. **Требовалась срочная операция по трансплантации печени.**



2016 год

Существует родственная трансплантация печени – когда кто-то из ближайших родственников становится донором и отдает часть своего органа. Печень - орган регенерирующийся, впоследствии он восстанавливается у донора и растет вместе с реципиентом. Но родная мать предала малыша дважды – отказавшись стать донором. В случаях, когда никто из родственников не подходит по тем или иным причинам, речь может идти о трупном органе. Никто из врачей не сможет точно сказать, когда именно нужный орган появится. Кто-то ждет свой орган несколько недель, а кто-то находится в ожидании месяцы и даже годы.

**“ Но у Самира времени не было, малыш был в тяжелейшем состоянии и случилось чудо – подходящий орган нашелся очень быстро!**



2019 год

Самир является гражданином РФ, а это значит, что лечение для ребенка было предоставлено бесплатно. Однако малышу требовалась няня, которая будет ухаживать за ним в больнице. Сотни неравнодушных людей сплотились вокруг мальчика, Фонд смог оплатить нянью на необходимый срок пребывания ребенка в клинике. Сейчас Самир живет в детском доме в Санкт-Петербурге, наш Фонд помогает мальчику в сопровождении воспитателя регулярно приезжать на контрольные обследования в больницу. Надеемся, что в скором времени он найдет свою семью.

# ЛЕКАРСТВЕННАЯ ПОМОЩЬ. ОРФАДИН.

Общая сумма, на которую  
был куплен лекарственный препарат  
Орфадин

**39 444 729, 89**  
рублей

Впервые запрос на лекарственный препарат Орфадин мы получили в 2014 году. Стоимость препарата впечатляла. Лекарство применяется при заболевании тирозинемия и на данный момент является единственной возможной терапией.

“

**Тирозинемия – редкое генетическое заболевание обмена веществ, при котором повышается уровень вещества (тироцина) в крови, оказывающего токсическое действие на организм.**

”

Большинство детей погибают в возрасте до 1 года из-за того, что клиническая картина может быть похожа на другие заболевания (инфекция, сепсис, кровотечение, желтуха, печеночная недостаточность и др.), и они своевременно не получали лечение. Но также встречается и хроническая форма заболевания – тогда первые признаки болезни у ребенка могут быть выявлены гораздо позднее. Клинически у ребенка тирозинемия может проявляться с раннего возраста учащением стула, увеличением печени и селезенки, высокой лихорадкой вследствие инфекции, не поддающимся терапии ра�ахитом, деформацией конечностей, отставанием в развитии, отсутствием прибавки массы тела.

# ЛЕКАРСТВЕННАЯ ПОМОЩЬ. ОРФАДИН.

Детей с наследственной тирозинемией 1 типа можно спасти, если распознать заболевание на самых ранних этапах его проявления и незамедлительно начать терапию.

**Единственным препаратом для лечения является Орфадин.**



Фатима Абакаева



Темирлан Сурханов

Все обратившиеся к нам по Орфадину семьи столкнулись с проблемой получения препарата в своем регионе, несмотря на то, что препарат выписывается по жизненным показаниям и обязан выдаваться за счет бюджетных средств. Регион не успевает быстро среагировать и закупить дорогостоящий препарат, так как на это не было изначально предусмотрено средств в бюджете региона.

“

**Тирозинемия встречается примерно у 1:100 000 новорожденных детей.**

”



Умар-Хатаб Бакаев

Для оформления бумаг требуется время и Фонд «затыкает» дыры, однако есть случаи, когда регион не хочет решать данную задачу и намеренно затягивает процесс выдачи лекарственного препарата, что в свою очередь может привести к смерти пациента.

# ЛЕКАРСТВЕННАЯ ПОМОЩЬ. ОРФАДИН.

С 2014 года в Фонд **18** обращений  
поступило **18** обращений  
от семей, в которых детям был поставлен  
диагноз тирозинемия и выписан  
лекарственный препарат Орфадин.

## **1. Варданян Рузанна (6.02.2014), Саратов.**

Обращения от родителей (август 2014, сентябрь 2014). Наш Фонд закупал препарат 2 раза, далее препарат начали выдавать за счет региона. Привлекались СМИ. Закуплен лекарственный препарат на общую сумму 700 700 рублей.

## **2. Карапчева Елена (07.06.2010), Ульяновск.**

Обратилась за помощью, но регион вследствии стал выдавать препарат довольно быстро.

## **3. Токмакова Юлия (28.01.2013) Ливны, Орловская обл.**

Обращения от родителей (апрель 2015, февраль 2017). Закупали препарат 3 раза. Были суды у мамы, тяжелые разбирательства. Сейчас регион обеспечивает препаратом. Привлекались СМИ. Закуплен лекарственный препарат на общую сумму 3 879 879,36 рублей.

## **4. Буранов Дмитрий (18.01.1999), Нижnekамск.**

После судебных разбирательств и проведения аукциона в регионе, Дима Буранов был обеспечен необходимым лекарственным препаратом Орфадин.

## **5. Силюкова Ксения (01.11.2011), Переславль-Залесский.**

Обращение (от апреля 2016). Покупали препарат 1 раз. Регион далее начал выдавать препарат. Закуплен лекарственный препарат на общую сумму 1 722 003 рублей.

## **6. Моисеева Эмилия (17.08.2015), деревня Средний Багряш, Республика Татарстан.**

Обращения от родителей (январь 2017, март 2017, ноябрь 2017). Закупали препарат 3 раза. После судов препарат выдается за счет региона. Были тяжелые судебные разбирательства. Закуплен лекарственный препарат на общую сумму 3 497 934,95 рублей.

## **7. Чечоев Абдуллах (25.11.2012), село Экажево, Республика Ингушетия.**

Обращались 1 раз (февраль 2017), далее регион начал выдавать препарат. Закуплен лекарственный препарат на общую сумму 2 663 938,32 рублей.

## **8. Бакаев Умар-Хатаб (16.07.2014), село Комсомольское, Чеченская Республика.**

Обращались 2 раза (август 2017, декабрь 2017). Покупали препарат 2 раза. Далее регион начал

выдавать. Закуплен лекарственный препарат на общую сумму 5 868 599,4 рублей.

## **9. Степанова Арина (28.07.2015), деревня Малые Бикшихи, Чувашская Республика.**

Обращались 1 раз (сентябрь 2017), но регион начал выдавать препарат быстро.

## **10. Преловская Анна (26.04.2016), поселок Кутулик, Иркутская обл.**

Обращались 2 раза (октябрь 2017), покупали препарат 1 раз. Закуплен лекарственный препарат на общую сумму 3 261 515,52 рублей.

## **11. Рашидов Ибрагим (3.12.2012), Гудермес, Чеченская Республика.**

1 обращение (ноябрь 2017), 1 раз покупали, далее регион начал выдавать. Закуплен лекарственный препарат на общую сумму 3 178 897,76 рублей.

## **12. Чикишева Алена (15.07.2016), Челябинск.**

Обращалась 2 раза (май 2018, июль 2018). Покупали препарат 2 раза. Сейчас регион начал выдавать препарат. Закуплен лекарственный препарат на общую сумму 1 116 896,68 рублей.

## **13 и 14. Перетяченко Татьяна (15.03.2009) и Богдан (20.02.2011), Воронежская область, хутор Чугуновка.**

Брат с сестрой, было 3 обращения. Закуплен лекарственный препарат на общую сумму 8 245 441,6 рублей.

## **15. Аружан Байшеркешева (13.03.2018), Оренбург.**

Было 1 обращение. Закуплен лекарственный препарат на общую сумму 1 067 777,7 рублей.

## **16. Фатима Абакаева (14.11.2008), Грозный, Чеченская Республика.**

Обращение поступило в апреле 2019 года. Был закуплен Орфадин на сумму 1 452 711,7 рублей.

## **17. Темирлан Сурхаев (05.07.2008), ст. Курдюковская, Чеченская Республика.**

Обращение поступило в апреле 2019 года. Был закуплен препарат Орфадин на сумму 1 452 711,7 рублей.

## **18. Мухмад Ибиев (05.05.2012), село Новосельское, Республика Дагестан.**

Обращение от папы было получено в мае 2019 года. Препарат Орфадин был приобретен за счет собранных Фондом средств. Стоимость препарата составила 1 334 722,20 рублей.

# ПРАВОВАЯ ПОДДЕРЖКА

**Проблема с несвоевременной выдачей лекарственных препаратов в регионах оказалась системной.**

При каждом таком запросе Фонд пишет официальные обращения в Министерство здравоохранения, в Прокуратуру и другие инстанции, организовывает встречи, привлекает СМИ.



“

**В 2018 году мы впервые официально приняли участие в суде по делу семьи Перетяченко в качестве 3-ей стороны.**

”

Богдану Перетяченко и его сестре Татьяне в Воронежской области отказывались выдавать жизненно важный лекарственный препарат. Суд был выигран, сейчас дети обеспечены лекарством Орфадин.

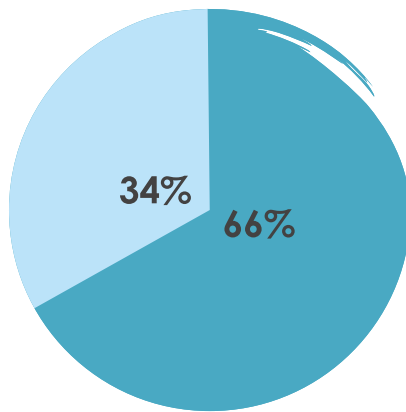
Следующий наш суд прошел уже в Нижегородской области по незарегистрированному дорогостоящему лекарственному препарату Карбаглу для Банучичак Хосрововой. Суд был также выигран, в 2020 году препарат должен быть выдан за счет региональных средств.

Тема по проблемам с закупкой лекарственных препаратов в регионах стоит остро не только в нашем Фонде. В июле 2019 года Фонд «Жизнь как чудо» совместно с коллегами провел круглый стол в Общественной палате РФ. Сейчас наами разрабатывается дорожная карта пациента по обеспечению незарегистрированными лекарственными препаратами.

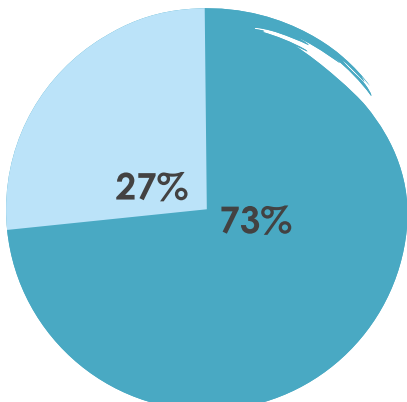


# ЖЕРТВОВАТЕЛИ ФОНДА

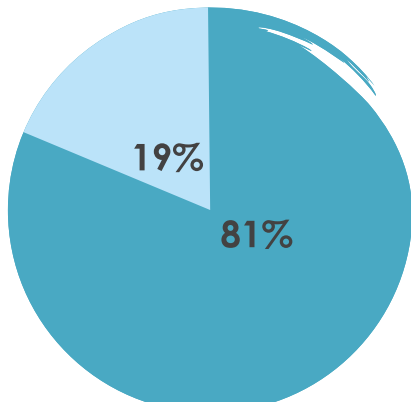
Без вашей помощи и поддержки  
наша работа была бы невозможна!



2017 год



2018 год



2019 год\*



частные пожертвования



корпоративные пожертвования

# ПРОГРАММА «ПОМОЩЬ ВЗРОСЛЫМ»

За 10 лет работы нашего Фонда многие подопечные успели стать взрослыми и многим из них исполнилось 18 лет.

Поэтому Фонд принял решение об открытии новой программы «Помощь взрослым».

За 2 года работы программы оказана помощь на сумму

**6 174 000** рублей



“ Пациентам, которые прошли операцию по трансплантации, необходимо регулярно проходить контрольные обследования, корректировать курс лекарственных препаратов – это является неотъемлемой частью терапии для того, чтобы избежать отторжения органа.

”

# ПРОГРАММА «ПОМОЩЬ БОЛЬНИЦЕ»



С 2015 года Фондом открыта программа «Помощь больнице».

В рамках данной работы оплачиваются обследования для детей в центре ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр акушерства, гинекологии и перинатологии им. В.И. Кулакова» Минздрава России и ФГБНУ «Российский научный центр хирургии им. академика Б.В. Петровского» Минздрава России.

За 4 года работы программы оказана помощь на сумму **61 620 400** рублей



Обследования и анализы в  
ФГБУ НМИЦ АГП им. В. И. Кулакова  
и ФГБНУ РНЦХ им. Б.В. Петровского

**22 290 400**  
рублей



Оборудование, расходные  
материалы и ремонт оборудования  
в учреждениях здравоохранения

**39 330 000**  
рублей

Переход отечественного здравоохранения с начала 2015 года на одноканальное финансирование не позволяет данным медицинским центрам проводить наблюдения и раннюю диагностику детей с врожденными заболеваниями печени и желчных протоков, а также перенесших трансплантацию печени в рамках ОМС. Услуги являются бесплатными для пациентов только в поликлиниках по месту прикрепления. Однако именно в данных клиниках работают высококвалифицированные специалисты, к которым семьи могут обратиться. К сожалению, чаще всего в регионах нет профильных специалистов. Фондом было принято решение о создании программы «Помощь больнице» и обеспечении подопечных с тяжелыми заболеваниями печени в данных медицинских центрах, где работают профильные специалисты, которые могут правильно назначить и скорректировать лечение ребенка. Также благодаря программе «Помощь больнице» Фонд имеет возможность закупать необходимое оборудование, расходные материалы и производить ремонт оборудования медицинских учреждений.

# ПРОГРАММА «ПОМОЩЬ БОЛЬНИЦЕ»

Андрей Валерьевич Филин, заведующий отделением пересадки печени РНЦХ им. Б.В. Петровского:

- Более десяти лет родители детей и специалисты отделения пересадки печени РНЦХ им. акад. Б. В. Петровского обращаются за помощью к сотрудникам Фонда.

На протяжении всего этого времени любое обращение не остается без глубокого человеческого и высокого профессионального участия коллектива Фонда.



**“ Адресная помощь детям и их родителям, оказавшимся в тяжелых жизненных ситуациях, всегда организована грамотно и оперативно.”**

Кроме того, нельзя не отметить особые проекты Фонда, такие как "Помощь больнице" и "Специалисты", в рамках которых решаются вопросы расширения профессионального кругозора специалистов, их обучения современным медицинским технологиям в ведущих зарубежных клиниках, а также создания оптимальных условий для пожизненного высококвалифицированного медицинского сопровождения детей после трансплантации печени и резекций печени по поводу различных видов опухолей. Сердечная благодарность за человечность, отзывчивость и профессионализм!

## В 2018-2019 годах Фонд приобрел необходимое оборудование по программе «Помощь больнице»:

1. Ремонт компьютерного томографа Toshiba Aquilion One
2. Операционный микроскоп OPMI Vario
3. Хирургический инструментарий для проведения операций
4. Аппарат ультразвуковой Flex Focus 800
5. Аппарат наркозный Fabius MRI
6. Антитромбин III человеческий
7. Система мониторинга пациента во время магнитно-резонансной томографии Expression MR200
8. Лупы медицинские бинокулярные Exam Vision TTL

# ПРОГРАММА «СПЕЦИАЛИСТЫ»

Программа разработана с целью поддержки российских врачей, работающих в сфере детского здравоохранения.

“ Программа включает в себя прохождение стажировок врачей в зарубежных клиниках, являющихся авторитетами в области детских заболеваний печени, помогает врачам ознакомиться с новейшими технологиями в диагностировании и лечении заболеваний печени, произвести обмен опытом, поделиться информацией о сложных случаях заболеваний и выработать методику их лечения.



## ОСНОВНЫЕ МЕДИЦИНСКИЕ УЧРЕЖДЕНИЯ, В КОТОРЫХ ПРОХОДЯТ ЛЕЧЕНИЯ ПОДОПЕЧНЫЕ ФОНДА:

- ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр трансплантологии и искусственных органов имени академика В. И. Шумакова».
- ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр акушерства, гинекологии и перинатологии имени академика В. И. Кулакова».
- ФГБНУ «Российский научный центр хирургии имени академика Б. В. Петровского».
- ФГАОУ «Национальный медицинский исследовательский Центр Здоровья Детей».
- ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии».
- Морозовская ДГКБ ДЗМ.
- ГБУЗ «Детская городская клиническая больница №13 имени Н. Ф. Филатова».
- ГБУЗ «Детская городская клиническая больница №9 имени Г. Н. Сперанского».
- РДКБ ФГБОУ ВО ««Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова».
- Российский онкологический научный центр им. Н.Н. Блохина
- НМИЦ детской гематологии, онкологии и иммунологии имени Дмитрия Рогачева.
- ФГБНУ Медико-генетический научный центр.
- Cliniques universitaires Saint-Luc (Бельгия).
- Charite Universitätsmedizin (Германия).

# О НАС

**Светлана Сизова, мама Виктории, подопечной Фонда:**

- Наша семья безмерно благодарна Фонду за включение в программу «Помощь больнице». Это действительно очень важная программа для многих семей. Благодаря программе мы имеем возможность бесплатно сдавать дорогостоящие и высокотехнологичные анализы крови.



Рисунок Соны Захарченко, подопечной Фонда

Дети, прошедшие трансплантацию печени, с определенной периодичностью (обычно 1 или 2 раза в месяц) сдают анализ на концентрацию такролимуса (иммуносупрессии) в крови, — это необходимо для своевременной корректировки дозировки основного препарата, препятствующего отторжению пересаженного органа.

**“ Наша семья имеет возможность посещать высококвалифицированных специалистов в области амбулаторного лечения детей до и после трансплантации печени.”**

**Коллектив врачей ФГБУ НМИЦ АГП им. В.И. Кулакова:**

- Выражаем огромную благодарность за ваш труд и от всей души желаем дальнейшего профессионального роста, успехов, эмоциональных и физических сил в вашем благородном деле!

**“ Благодаря вашей активной работе дети с заболеваниями печени имеют возможность современного, профессионального мультидисциплинарного обследования, наблюдения и лечения. За долгие годы сотрудничества вы проявили себя как очень надежный и неравнодушный партнер!”**

Благодарим вас за возможность участия сотрудников нашего Центра в образовательных программах для врачей, тематических международных конгрессах и тренингах в ведущих клиниках мира.  
Очень надеемся на дальнейшее сотрудничество!

# #Бегу за чудом!

5 лет программа «Бегу за чудом» объединяет вокруг себя неравнодушных спортсменов, которые посвящают свои старты в поддержку подопечных Фонда.

За 5 лет работы программы собрано **>11 000 000** рублей

**350**  
человек

Количество участников

**>3500**  
человек

Поддержали программу

**>400**  
детей

Получили помощь



Владимир Гапоник  
В «Бегу за чудом» с 2015 года.  
Привлек 1 131 102 рублей.

О проекте «Бегу за чудом» я узнал в 2015 году, когда подобная форма благотворительности была ещё в новинку. Я как раз искал благотворительный фонд, за который можно было бы бегать. Обратился в несколько - и получил отказ. И тут увидел информацию о проекте.

Участие в проекте для меня - способ помогать другим людям, делать этот мир лучше, создавать возможности для того, чтобы протянуть руку помощи тем, кто в ней нуждается.

“ Мы вместе уже 5 лет, и эти годы сотрудничества придают моему бегу какой-то новый смысл. ”

Я очень благодарен моим друзьям, которые поддерживают меня во время забегов. Считаю, что все, кто помогает, являются участниками проекта, а благобегуны помогают им, привлекают внимание к проблеме.

За это время нами сделано очень многое. Проект вырос и продолжает развиваться. Я хотел бы пожелать ему дальнейших успехов!

# #Бегу за чудом!

## Бегу за чудом и другими волшебными вещами!

- До 30 лет бег был для меня синонимом бессмысленного и беспощадного мучения. Как следует из определения – для изменения отношения к бегу необходимо было придать ему смысл, который нашёлся на фестивале «Добрая Москва» в 2013 году. Именно тогда я пробежала первые 4 километра за благотворительный фонд «Жизнь как чудо». Ещё через 1,5 года я стала частью команды «Бегу за чудом».

За эти годы я познакомилась с потрясающей компанией единомышленников, объехала

полстраны с флагом команды, подняла его на Западной вершине Эльбруса и придумала проект «Добрая Стройность», которым привлекаю девушек к поддержанию физической формы и наших подопечных, ведь участие в проекте – это пожертвование в фонд через мою беговую страничку!



Александра Стрельцова  
Стояла у истоков «Бегу за чудом».  
Привлекла 170 000 рублей.



Игорь Лисник

В «Бегу за чудом» с 2016 года.  
Привлек 497 407 рублей.

- Одним из самых ярких воспоминаний, связанных с «Бегу за чудом», для меня остается ролик, который в нашу поддержку записала подопечная фонда Соня Захарченко. Мы тогда собирались бежать 107 километров на трейле в Суздале, и она сделала небольшое видео, в котором пожелала нам сил и удачи. Так что для меня «Бегу за чудом» — это больше, чем фандрайзинг. Это постоянный обмен эмоциями со своими болельщиками, это крутой стимул идти к своим целям, это невероятно искренняя поддержка, что нам дарят ребята, которым удается помочь с помощью наших сборов.

“ Так что для меня «Бегу за чудом» — это больше, чем фандрайзинг. ”

Для спортсмена-любителя — это прекрасный шанс получить поддержку не только от своих родных и близких друзей, а ещё и от множества знакомых, знакомых знакомых и совсем незнакомых людей. И каждый раз, когда на марафоне или на тренировках становится трудно, я вспоминаю их имена, которые пишу на майках к самым главным стартам. Это невероятно вдохновляет.

# ПРОГРАММА «ИСКУССТВО ПОМОГАТЬ»

Программа направлена на объединение неравнодушных людей для помощи людям с тяжелыми заболеваниями печени.

В рамках программы проводятся благотворительные акции, выставки, концерты, показы мод, литературные вечера с друзьями Фонда, актерами театра и кино, детские праздники и другие мероприятия.

За 10 лет работы Фонд провел

**>180**

благотворительных мероприятий и акций



Распродажа  
The Ritz-Carlton, Moscow, 2017



Акция «Чудо - это»  
KidZania, 2018 год



8 Марта  
Метрополитен, 2018 год



Масленница  
Крутицкое подворье, 2016 год



День красоты  
Wella Professional, 2017 год



Забег «Бегу за чудом»  
ВДНХ, 2018 год

# ВОЛОНТЕРСТВО

Волонтеры нашего Фонда – это команда друзей, главная цель которой - поддержка.

Неравнодушные люди помогают нам ежедневно решать многие задачи:

- изготовление сувенирной продукции на мастер-классах
- оборудование площадок для мероприятий
- присутствие группы поддержки на крупных городских событиях
- курьерские доставки и адресная помощь подопечным
- информационная поддержка и многое другое!

Добрые дела и поступки вдохновляют и наполняют жизнь смыслом. Волонтеры реализуют свои интересные проекты, получают новые знания и навыки, приобретают новых друзей и оказывают огромную поддержку в деятельности Фонда! **Наши проекты были бы невозможны без поддержки волонтеров.**



Мастер-класс  
2018 год



Встреча волонтеров  
2017 год



Благотворительная ярмарка  
2015 год



Праздник на Крутицком подворье  
2019 год



Забег «Бегу за чудом»  
2018 год



Вечер Фонда  
2018 год

# ПРОЕКТ «ДЕТИ - ДЕТЕЯМ»

Вовлечение детей и подростков в благотворительные проекты – необходимое условие для формирования сознательного и отзывчивого общества.

Фонд реализует социально значимый проект «Дети – Детям», направленный на вовлечение молодого поколения в волонтерское движение и развитие благотворительности в целом. В рамках проекта Фонд проводит благотворительные ярмарки, акции и уроки добра в учебных заведениях. Непосредственное вовлечение с самого раннего детства напрямую ускоряет развитие идеи всеобщей взаимопомощи и созидания.

“

**В рамках данного проекта проходят благотворительные акции, встречи с волонтерами, ярмарки в школах и уроки Доброты.**

”

На акциях, направленных на вовлечение молодого поколения, в пользу Фонда собрано

1 сентября



1 704 000

рублей

Цветы ради жизни



692 000

рублей

# ИНТЕРНЕТ-МАГАЗИН «КАК ЧУДО»

В октябре 2019 года Фонд «Жизнь как чудо» открыл благотворительный интернет-магазин «Как Чудо». Цель проекта – привлечь финансирование на работу Фонда.



Несмотря на существенный рост сборов и объема помощи, привлекать средства на административные нужды становится все сложнее. Также сложно привлекать средства на такие программы, как юридическая помощь, помощь врачам.

“ Мы надеемся, что коммерческая деятельность магазина позволит Фонду стабильно работать на многие годы вперед и осуществлять самые сложные программы. ”

В магазине представлены сертификаты на те товары и услуги, которые мы все используем в повседневной жизни: сертификат на поход в салон красоты, в рестораны, на химчистку, изучение иностранного языка, на покупку книг и многое другое. Все это представлено у нас в магазине со значительными скидками. Таким образом, наш покупатель получает товар со скидкой, партнеры – продажи, рекламу и новых покупателей, а прибыль направляется на работу Фонда.

[www.kakchudoshop.ru](http://www.kakchudoshop.ru)  
Instagram @kakchudoshop

## БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ интернет-магазин

Покупай для себя, помогай другим

Я хочу помочь



# ОБРАЩЕНИЕ НАТАЛЬИ МОШКОВИЧ



Нашему Фонду исполнилось 10 лет! Это немалый срок. Уже можно подводить итоги и строить планы... Каждый год сборы растут! Это говорит о том, что растёт доверие к благотворительности, что команда становится более профессиональной, что цели и задачи, которые ставит перед собой Фонд, успешно достигаются и реализуются.

Помощь становится не только адресной, но и системной. Это конференции для врачей в регионах, закупка оборудования для больниц и многое другое. Огромная работа! И самое главное – люди, которые приходят в Фонд и хотят помочь. Мне бы хотелось, чтобы Фонд развивался и был партнером Минздраву, врачам и детям, а не последней надеждой. Чтобы все существующие проекты Фонда успешно развивались. Чтобы новые проекты были интересными и полезны людям, тем самым прививалось отношение к благотворительности как к неотъемлемой части жизни и духовной потребности.

“ Фонду 10 лет. И каждый год – движение вперёд и вверх!  
По-другому невозможно! Я рада, что дело, которое  
стало смыслом жизни моего мужа, и после его ухода  
приносит настоящие плоды, спасает и продлевает  
жизни детей и взрослых.”

СПАСИБО, ЧТО ВЫ С НАМИ!





**WWW.KAKCHUDO.RU**