

# ГОДОВОЙ ОТЧЕТ 2022

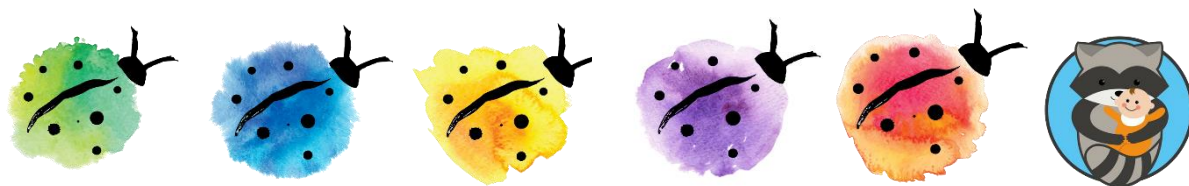


благотворительный фонд

Благотворительный фонд «ЕВИТА» организован в январе 2019 года.

У фонда 6 основных направлений деятельности:

- Адресная помощь семьям с паллиативными детьми — **Программа Фонда «Ты не один»** ;
- Поиск семей для детей-сирот Самарской области, развитие волонтерства и наставничества — **Программа Фонда «ЕНОТЫ: ищем мам брошенным малышам»** ;
- Помощь семьям с детьми-инвалидами в прохождении лечения/реабилитации/приобретении медикаментов/ТСР — **Программа «Помочь, нельзя бросить»** ;
- Реабилитация детей с ДЦП в ФОЦ «Адели-Тольятти» — **Программа «PRO-ДЦП»** ;
- Поддержка семей в тяжелом материальном положении в течение года — **Программа «Всегда рядом»** ;
- Помощь социальным учреждениям, учреждениям здравоохранения и некоммерческим организациям — **Программа «Вместе легче».**



**Владимир Аветисян,**  
основатель Фонда.

«В 2023 году Фонду исполнилось 4 года. Много это или мало? С точки зрения возраста человека – вроде бы мало. А с точки зрения организации, которая под свое крыло взяла самых беззащитных и несмотря ни на какие внешние условия – не только не сократила объем помощи, а наоборот-увеличила, мне кажется, много. Фонд существует за счет бюджета, который я наполняю со своего личного счета. Но есть и доноры фонда, их очень много. Кто-то жертвует 150 тысяч, а кто-то 100 рублей ежемесячно перечисляет. У нас есть волонтеры, которые помогают нашим подопечным, производители делятся своей продукцией.

Невозможно помочь всем, но я уверен, что тем, кого мы берем под опеку, эта помощь необходима. Направление, которое мы выбрали, трудное, мы понимаем, что мы этих людей никогда не вылечим, но облегчить им жизнь можем. Вот это для меня всегда было очень сложно, я все-таки максималист по жизни, считаю, нет нерешаемых проблем, стоит только сильно захотеть. И мы делаем все, что в наших силах, чтобы жизнь неизлечимо больного ребенка или взрослого человека была достойная».



## СОВЕТ ФОНДА



Лариса Васильевна Никифорова  
Председатель



Сергей Анатольевич Шашков  
Заместитель Председателя





Владимир Евгеньевич Кострюков



Владимир Игоревич Громов

## Шелест

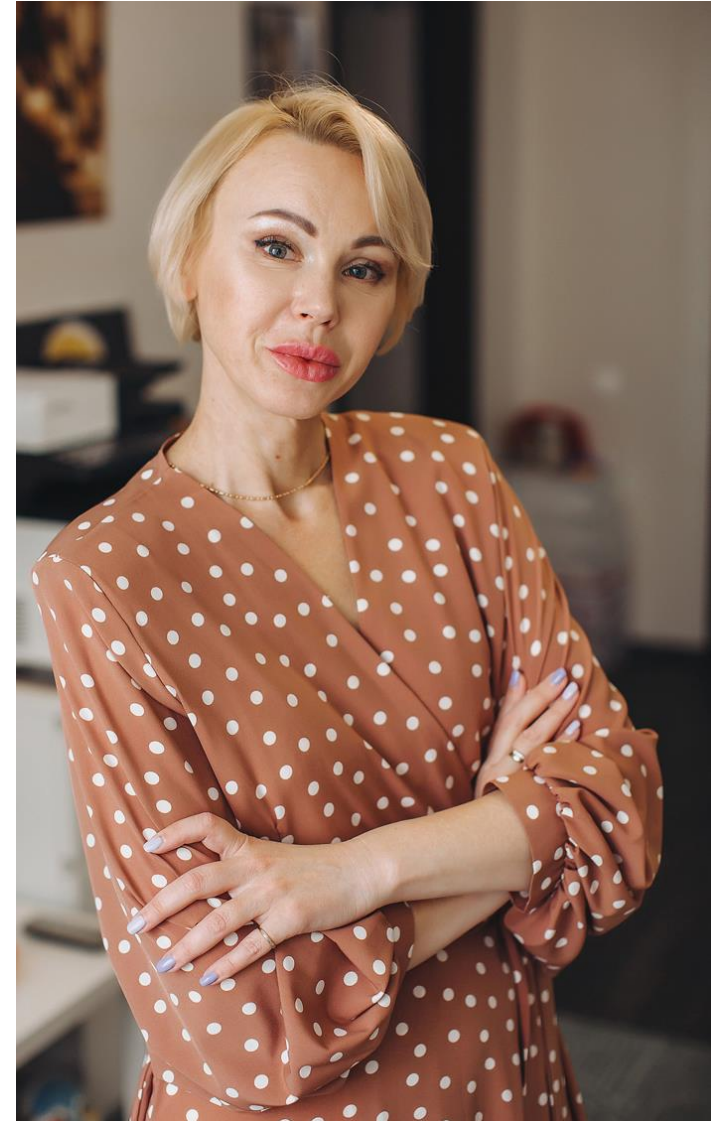
**Ольга Юрьевна,**  
исполнительный директор.

«**Коля** научился читать. Ему 15 лет. Он живет в ДДИ. Передвигается на коляске. И в этом году он впервые по-настоящему пошел в школу. Когда он прочитал вслух «КА-РАН-ТИН», мы заплакали от счастья. Коля засмутился.

**Ева** нарисовала панду. Еве 10 лет. У нее опухоль головного мозга. Когда случилась беда, ее «выперли» из школы и отказались учить. Мама и папа закрыли двери своего дома и души. Радости тоже вход был запрещен. В этом году к Еве стали ходить учитель из школы, няня от фонда и игровой терапевт. И Ева начала рисовать. Пяточками. Ее панда украсила одну из открыток, которые фонд напечатал для друзей.

**Дамир** мог остаться один. Потому что родился особенным, и мама с папой хотели от него отказаться. Но бабушка усыновила малыша и теперь он мамин! И не один!

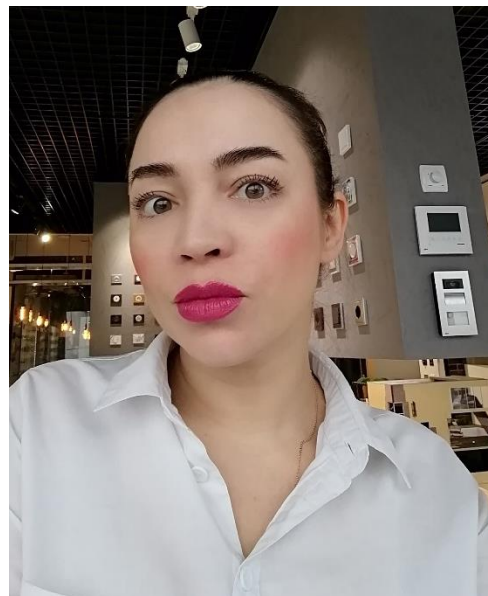
Тысячи историй фонда. Про жизнь. Про невозможное, ставшее возможным! И невозможно выделить одну историю - самую яркую. У каждой - свой свет, своя боль и своя радость. И все это помогали совершать нам вы – наши помощники и волшебники».



## Сотрудники фонда.



Кисарова Олеся,  
руководитель программы  
«Ты не один», эрготерапевт,  
специалист по подбору ТСР.



Загоринская Елена,  
руководитель программы  
«Вместе легче».



Аверин Тимур,  
руководитель программы  
«PRO-ДЦП».



## Сотрудники фонда.



Нина Грязева –  
психолог, игровой  
терапевт.



Эмилия Хафизова –  
нейропсихолог.



Елена Брыткова –  
Дефектолог.



Ксения Манчук –  
специалист по АДК.



Татьяна Филиппова



Алена Янышева

-специалисты по социально-правовым вопросам.



Ольга Липашева –  
Психолог.



благотворительный фонд



ПРИ ПОДДЕРЖКЕ  
ФОНДА  
ПРЕЗИДЕНТСКИХ  
ГРАНТОВ



МИНИСТЕРСТВО ЭКОНОМИЧЕСКОГО  
РАЗВИТИЯ И ИНВЕСТИЦИЙ  
САМАРСКОЙ ОБЛАСТИ

#ВКУСЖИЗНИ\_РЕГИОНЫ

# ПРОЕКТЫ ГОДА 2022

#МАРШРУТЖИЗНИ

#МАРШРУТЖИЗНИ

#МАМИНВКУСЖИЗНИ

#ВКУСЖИЗНИ\_РЕГИОНЫ

#ЮРИКСКНОПОЧКОЙ

#ВКУСЖИЗНИ\_РЕГИОНЫ

#ЮРИКСКНОПОЧКОЙ

#МАМИНВКУСЖИЗНИ

#МАРШРУТЖИЗНИ

#МАРШРУТЖИЗНИ

#МАМИНВКУСЖИЗНИ

#МАРШРУТЖИЗНИ

#ВКУСЖИЗНИ\_РЕГИОНЫ

#ЮРИКСКНОПОЧКОЙ

#ЮРИКСКНОПОЧКОЙ

#ЮРИКСКНОПОЧКОЙ

#МАМИНВКУСЖИЗНИ

#ВКУСЖИЗНИ\_РЕГИОНЫ

## #МАМИНВКУСЖИЗНИ

Срок проекта: 01.08.2021-28.02.2022

Грантовая поддержка: 1081 698,00

Софинансирование: 768 980,00

**Основная цель проекта:** общее оздоровление мам детей-инвалидов, просвещение в вопросах собственного оздоровления (слушателей и зрителей лекций и вебинаров)

**Проведено:**

- 340 индивидуальных консультаций;
- 18 вебинаров;
- 6 очных встреч-тренингов;
- работали специалисты: психологи, нутрициолог, специалист по АФК;
- полное обследование состояния здоровья с привлечением «Центра мед.профилактики» и компании «Инвитро»;
- приняли участие 120 мам детей-инвалидов, из них – 20 контрольная группа.

Вся информация о проекте [ТУТ](#)



### Главные итоги:

- Предотвращено 4 развода;
- Выявлены онкологические заболевания у 5 мам (вылечились);
- Улучшился климат в семье – 100%;
- Вышли на работу – 45%;
- Вернулись к хобби – 100%;
- Открыли бизнес – 1 мама.



## Команда проекта.

#МАМИНВКУСЖИЗНИ



Александр Березовский,  
Психолог.



Дмитрий Шипуля,  
специалист  
по физической активности.



Марина Березовская,  
Психолог.



Вера Хохлова,  
нутрициолог,  
консультант по ЗОЖ.



# Лица проекта.

#МАМИНВКУСЖИЗНИ



# #МАРШРУТЖИЗНИ: семья особого ребенка

Срок проекта: 01.08.2022-31.05.2023

Грантовая поддержка: 2 585 940,00

Софинансирование: запланировано 2 617 786,00 ₽

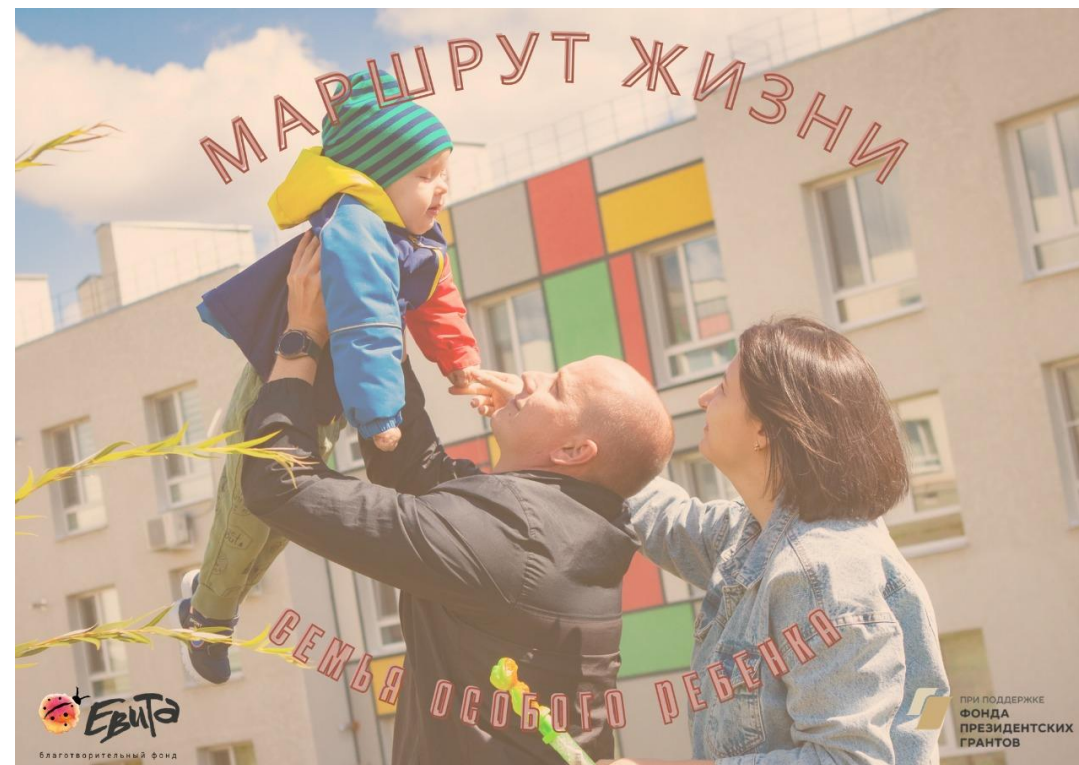
**Основная цель проекта:** Выявление семей с тяжелобольными детьми и повышение качества их жизни через комплексную консультативно-методическую поддержку и просвещение родителей.

**Запланировано:**

- 150 социальных междисциплинарных консилиумов;
- 300 индивидуальных консультаций узких специалистов;
- 150 индивидуальных дорожных карт развития ребенка;
- Психологическая, социально-правовая, юридическая;
- Поддержка 75 семей-участниц проекта.

**Издана брошюра «Маршрут жизни: семья особого ребенка»- маршрут по самым главным благотворительным организациям Самарской области, Российской Федерации и государственных органов власти.**

Вся информация о проекте [ТУТ](#)



**На 31.12.2022 год:**

Состоялось 114 консилиумов, в качестве партнеров привлечены клиника «КОСМА», самарское протезно-ортопедическое предприятие, ГБ МСЭ, ФСС.



## Команда проекта.

#МАРШРУТЖИЗНИ



Ольга Шелест,  
Руководитель.



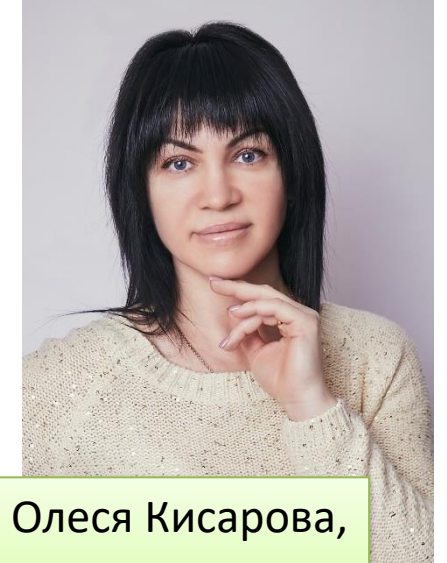
Елена Брыткова,  
Дефектолог.



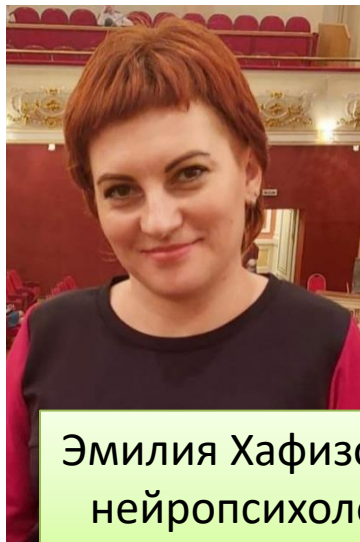
Ольга Липашева,  
психолог.



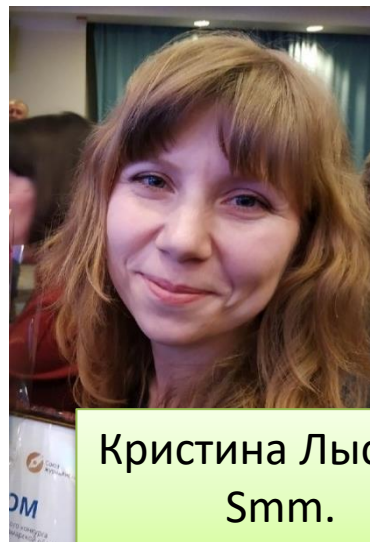
Нина Грязева,  
игровой терапевт.



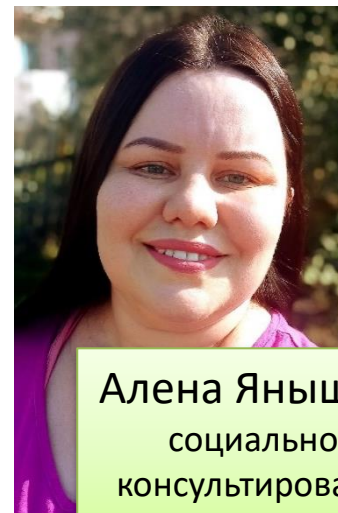
Олеся Кисарова,  
эрготерапевт.



Эмилия Хафизова,  
нейропсихолог.



Кристина Лысова,  
Smm.



Алена Янышева,  
социальное  
консультирование.



#МАРШРУТЖИЗНИ





## Некоторые отзывы родителей по итогам консилиумов «Маршрут жизни: семья особого ребенка»!

### Юлия, мама «особенной» малышки Даши.

«Все прошло в очень дружелюбной, теплой обстановке. Все специалисты очень грамотные. При общении чувствуешь их заинтересованность и желание помочь. Мы получили советы в плане игр и дальнейшего развития. С Дашей пообщался каждый специалист, каждый дал рекомендации. С нетерпением ждем наше заключение. Еще я очень обрадовалась тому, что мне помогут правильно оформить и получить необходимые ТСР, лекарства». По ее словам, самым главным по итогам консилиума было новое ощущение спокойствия и надежды.

### Ольга, мама шестилетнего Платона.

«Спасибо за этот консилиум! Мы конечно, не совсем по профилю попали. У нас диагноз аутизм. Но узнали много нового и составили свой дальнейший маршрут. Спасибо за такой важный проект. Иногда, действительно, не знаешь, куда идти дальше. И хорошо, что есть люди, которые направят. И похвалят, за то, что все делаешь правильно. Это придает уверенности и сил».

### Марина, мама особого мальчика Гоши.

«Моему сыну Гоше 12 лет. Мне дали рекомендации, как и с чем работать в дальнейшем, надеюсь применить их советы, если потяну финансово АВА-терапевтов и логопедов, сейчас актуально стабилизировать развитие физическое ребёнка, а потом уже и всё остальное! Я благодарна специалистам, которые участвовали в консультации моего ребёнка! Всем удачи, успеха и благополучия!»

### Алеся, мама шестилетней Даши.

«В нашей жизни наступил период, когда мы не знали куда двигаться и как восстанавливать ребенка. Просто руки опускались. Но тут каким-то чудесным образом Мы попали на консилиум в БФ «ЕВИТА». Сказать, что наша жизнь изменилась, ничего не сказать!!! Какие замечательные, отзывчивые, добрые специалисты и все в одном месте. Ребенка тщательно осмотрели, задали много вопросов и дали столько информации, что я вылетела оттуда на крыльях. Наша жизнь закипела. Рассеяли все мои страхи и переживания, дали мощный толчок для движения и настроили на позитив. Все специалисты всегда на связи, помогают если возникли какие-то затруднения. Еще раз ОГРОМНОЕ Вам спасибо за то, что Вы есть и за ваши добрые сердца!».



благотворительный фонд

## Работа специалистов, их впечатления и рекомендации!

Команда специалистов на консилиумах работает очень слаженно. Сначала ребенку дают адаптироваться в новой обстановке, чтобы он смог проявить себя настоящего. Затем каждый из специалистов по очереди общается с ребенком и дает рекомендации по своему профилю работы. А когда специалисты общаются с мамой, ее дочку или сыночка занимает наш замечательный игротерапевт Нина Грязева, которая находит подход к абсолютно любому ребенку.

«Я рекомендую мамам повторять одну фразу: «В тот момент я сделала все, что в моих силах, все, что от меня зависело». Это очень важный момент на пути принятия ситуации. Очень важно, чтобы мама не просто думала об этом, а прочувствовала и разрешила себе жить! Жить, радоваться, баловать себя! Ведь только так она сможет стать опорой для своей семьи». **Психолог проекта Ольга Липашева**

«Очень важно формировать у ребенка бытовые умения, в соответствии с его возможностями. Кто-то может застилать свою постель, кто-то складывать посуду или какие-то иные вещи. И смысл консилиума в том, что разные специалисты рассказывают, как подойти к этому процессу с разных точек: физической, нейропсихологической и т.д. Важно уделить этой стороне жизни внимание. Ведь чем самостоятельней будет особый ребенок, пусть в силу его возможностей, тем спокойнее будет мама за его будущее». **Дефектолог Елена Брыткова**

«Данный проект — это прорыв в Самарской области, это глоток новых знаний, возможностей для родителей особенных детей. Это своего рода огромный толчок для организаций, работающих с инвалидами! Более чем уверена, что именно сейчас в организациях- МСЭ, ФСС, соцслужбах кипит работа, дело двинулось с мертвой точки! Я испытываю огромную гордость, что хоть частично причастна к этому событию!» **Специалист по социальному сопровождению Алена Янышева.**

#МАРШРУТЖИЗНИ

## Особое счастье-мотивирующие истории.

#МАРШРУТЖИЗНИ



«Смерть наступает... 2-3 года... Заболевание неизлечимо... Смерть... Смерть моей малышки! Вот она, лежит рядом, сопит, совсем не подозревая, что ее ждет... Одному Богу известно, что тогда творилось у меня на душе! Сколько планов по собственному уходу из жизни я тогда перебрала в голове!»

«За что мне это???»- это первый вопрос, который задает себе человек, слыша подобный вердикт...

Путь принятия неизлечимого диагноза своей дочери в откровенном рассказе Алены и Евгения Янышевых [здесь](#).



## Особое счастье-мотивирующие истории.

#МАРШРУТЖИЗНИ



«У вас в животе труп...»

Что чувствует мама? О чем думает папа?

Они еще не знакомы с ним, но он уже есть, и его сердце бьется...

Как не сойти с ума от страшного диагноза?

Сохранять или нет беременность?

Как жить, отказавшись от встречи с ним, потому что он серьезно и неизлечимо болен?

Как жить, решившись родить ребенка, заранее зная, что он останется навсегда инвалидом?

История [Сагател Петросян](#) и [Ася Петросян](#) [здесь](#).



«А потом я всех простила...»

Прощение... Кто-то делает именно такой выбор на своем особом пути. Прощение врачей, которые из твоего здорового ребенка сделали инвалида.

Прощение близких, которые отвернулись от тебя, когда у тебя родился особый ребенок.

Прощение мужа, который ушел от тебя, не выдержав боли - статуса "отец ребенка-инвалида".

Прощение - один из путей, который можно выбрать, чтобы продолжать жить в мире и гармонии с собой, ребенком, миром....

[Фильм](#) о принятии, прощении, любви, жизни. Его героиня - [Юлия Шишкина](#), мама чудесной Маришки. Она должна была бы сейчас бегать и учиться в 7 классе. Но фатальная ошибка приковала ее к постели и к маме. Семья не распалась, а стала сильнее. У Маришки появилась младшая сестренка Ариша.

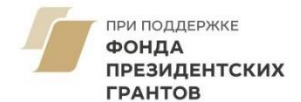
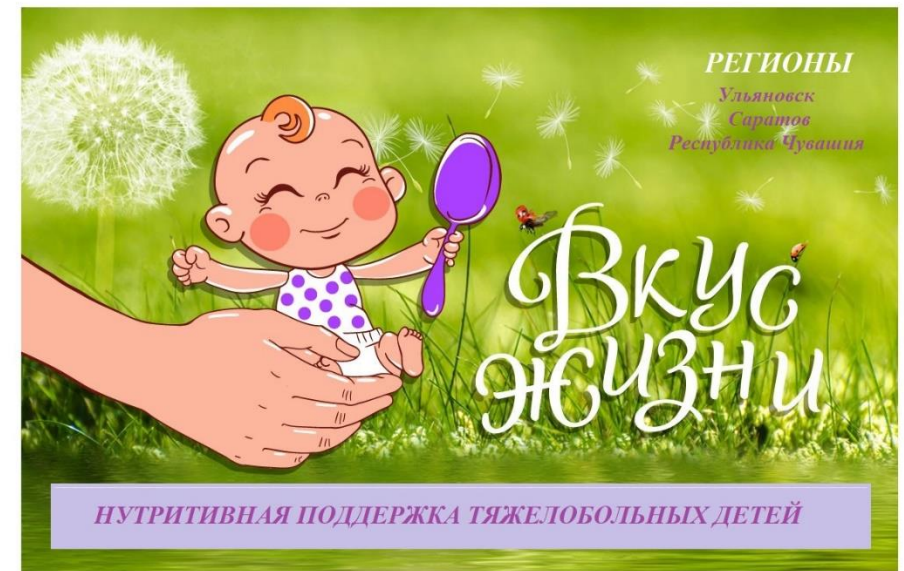


# #ВКУСЖИЗНИ\_РЕГИОНЫ

Срок проекта: 01.10.2022-28.02.2023

Основная цель проекта: повышение качества паллиативной помощи в Саратовской, Ульяновской областях и республике Чувашия

- В проекте принимают участие 4 региона: Саратовская область, Ульяновская область, республики Чувашия и Башкирия.
- Благополучатели проекта - 75 паллиативных детей с разной степенью тяжести белково-энергетической недостаточности.
- Проводится исследование влияния лечебного питания на качество жизни тяжелобольных детей.
- Проводятся мастер-классы для хирургов по установке гастростом.
- Выдано 10 000 бутылок лечебного питания детям.
- Организовано социально-правовое сопровождение семей.
- Готовятся докладные записки в минздравы регионов.
- Подробно о проекте [ТУТ](#)



## Итоги на 31.12.2022 год:


- Проведено 2 мастер-класса.
- Установлено 10 гастростом.
- Обеспечены лечебным питанием на 5 месяцев 75 детей.
- Проведены 4 встречи с министерствами регионов.
- Прочитано 3 лекции для педиатров по принципам подбора лечебного питания.
- Оказано социально-правовое консультирование 69 семьям.



#ВКУСЖИЗНИ\_РЕГИОНЫ



## Отзывы и результаты.

**Первые результаты в Ульяновском ДДИ.**  
**«Мы находимся в состоянии счастья и безумной гордости за наших детей!»** 

Именно так пишут нам сотрудники ДДИ «Родник» из с. Максимовка Ульяновской области. 11 воспитанников интерната стали подопечными нашего проекта. Все они питаются или через гастростому или через назогастральный зонд. Наш диетолог Гузель Равильевна Сабирова осмотрела каждого ребенка и, проанализировав диагноз, патологии, актуальное состояние, сделала назначение лечебного питания, расписала режим кормления.

В рамках проекта мы передали для ребят в ДДИ «Родник» лечебное питание на сумму более 1 млн рублей. «Детки стали спокойнее, более глубокий сон, уменьшилось число ночных пробуждений, замечаем более спокойное реагирование на тактильный контакт, дольше проявляют "заинтересованность" на обращенную речь или предмет — стараются уловить взглядом. Улучшился цвет кожных покровов — они у нас стали розовенькие, появились щёчки. Ушло шелушение и сухость кожи, меньше трескаются губки, не выявляем новых случаев мацерации кожных покровов. Периодически появляется самостоятельный стул, без приема слабительных», — рассказала нам врач ДДИ «Родник» Екатерина Друзина.

По ее словам, менее чем за 2 месяца на лечебном питании дети прибавили до 3,5 кг. Сотрудники ДДИ благодарят диетолога Гузель Равильевну за проведенную лекцию, в рамках которой были озвучены актуальные вопросы кормления, диагностики, профилактики, тактики ведения паллиативных детей с дефицитом массы тела в зависимости от степени тяжести.



## Виталик Ширшов. г.Саратов

Виталик – долгожданный первенец у Елены и Александра Ширшовых. Среди диагнозов Виталика: ДЦП, спастический тетрапарез, дистонический синдром, эпилептическая энцефалопатия. При хорошем аппетите мальчик не прибавлял в весе целых 2 года. Конечно же, это не могло не беспокоить родителей. До установки гастростомы Виталя весил 12.600 кг, спустя неделю после — 13.800 кг.



## Эмилия Соина. г.Саратов

Мы взяли Эмилию в наш проект в числе детей из Саратовской области. Врач-диетолог Гузель Сабирова диагностировала у девочки белково-энергетическую недостаточность 1-й степени (18%). Вес малышка не прибавляет с марта, и весит 8,2 кг при росте 86 см.

Эмилию кормили через зонд, но на мастер-классе хирург Илья Захаров установил ей гастростому. Теперь она ест с помощью кнопочки, а наш фонд обеспечил ее согласно назначению диетолога питанием Нутрини с пищевыми волокнами.

## Вера Андреева. г.Ульяновск.

Вере 4 года. На старте проекта она весила 7,2 кг. И по всем показателям выглядела как 2,5-летний ребенок. Диетолог проекта Гузель Равильевна Сабирова диагностировала у малышки тяжелую, 3-ю степень белково-энергетической недостаточности. Мы передали малышке лечебное питание Пептамен Юниор и Нутридринк Нутризон Эдванс. В январе вес малышки – 9,1 кг. Диагноз изменен на БЭН – 1-й степени.



# #ЮРИКСНОПОЧКОЙ: развивающий уход При поддержке минэкономразвития СО

Срок проекта: 15.11.2021-15.07.2022

Грантовая поддержка: 1 957 884,00

Софинансирование: 1 221 810, 00

**Основная цель проекта:** Повышение качества жизни детей с тяжелыми и множественными нарушениями развития за счет повышения компетенций родителей и улучшение морально-психологического климата в семьях, где растут дети с ТМНР.

**Проведено:**

-10 вебинаров;

-850 индивидуальных консультаций, в том числе осмотрены 180 детей из ДДИ.

**Написано:**

-дополнительно 88 статей.

**Издана:** брошюра в 3-х частях по правам паллиативных детей, уходу за ними и развитию.

**Созданы:** дополнительно 20 обучающих видеороликов.

Весь проект [здесь](#)



**Главные итоги:**

— 15 паллиативных детей зачислены в школы в 1 класс.

— Индивидуальные консультации по развитию, образованию, позиционированию получили 378 семей.

— Брошюра «Юрик с кнопочкой» опубликована на федеральных ресурсах.

— В 2021-2022 г.г. не было ни одного отказа от паллиативных детей.



# Команда проекта.

#ЮРИКСНОПОЧКОЙ



#Юрикснопочкой,  
автор.



Олеся Кисарова,  
эрготерапевт,  
специалист  
по настройке ТСР.



Ксения Манчук,  
специалист по  
альтернативной  
коммуникации.



Елена Брыткова,  
специалист по  
организации  
образования.



# Благополучатели проекта.

#ЮРИКСКНОПОЧКОЙ



Настройка ТСР,  
адаптация под особенности ребенка.



Разработка способов  
альтернативной коммуникации.



Правильное позиционирование.

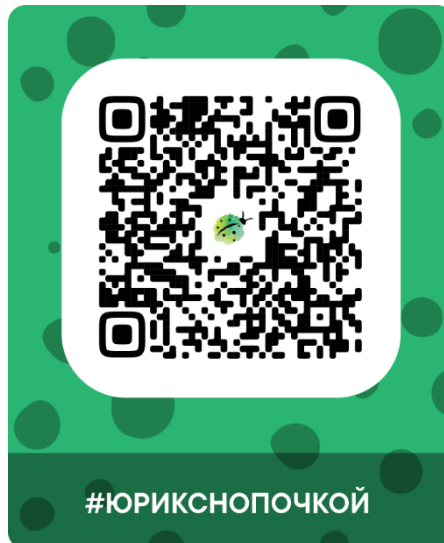


# Главные итоги проекта.

#ЮРИКСНОПОЧКОЙ



14 детей-сирот пошли в школу.



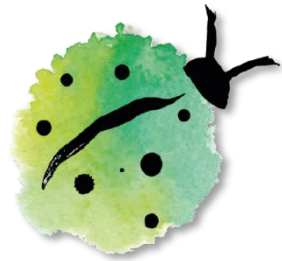
30 паллиативных детей  
зачислены в школу.



150 детям разработаны  
коммуникативные паспорта.

- Издана 3-я часть брошюры «[Развитие](#)».
- Снято [20 обучающих видеоуроков](#)
- Проведено [10 вебинаров](#) по обучению и развитию.

# ОСНОВНЫЕ ПРОГРАММЫ ФОНДА



«Ты не один»



«Помочь!  
Нельзя бросить»



«Всегда рядом»



«PRO-ДЦП»

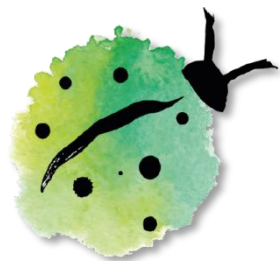


«Вместе легче»



«ЕНОТЫ: ищем  
мам брошенным  
малышам»





# Ты не один!



благотворительный фонд

Программа действует для семей Самарской области, в которых воспитываются дети, признанные нуждающимися в **паллиативной помощи**.

Это Программа адресной и социальной помощи семьям с детьми с неизлечимыми дегенеративными заболеваниями, воспитанникам госучреждений в отделениях милосердия, а так же взрослым с неонкологическими дегенеративными заболеваниями, имеющим паллиативный статус.





## Ты не один!



Олеся Кисарова, руководитель программы.

«Для меня самым главным стало то, что фонд расширил предоставляемые услуги для подопечных программы: научил родителей, как получать расходные материалы, уходовые средства, мед. оборудование от государства, у родителей есть методические рекомендации и алгоритмы действий и теперь они получают максимально все от паллиативной службы и государства.

К нашим подопечным ходят няни, массажист, эрготерапевт, игротерапевт, родители получают помощь от специалиста по образованию. За каждой семьей закреплен социальный работник, который курирует семью во всех вопросах, помогает в оформлении пособий и льгот, даёт чёткие алгоритмы взаимодействия с гос.структурами (поликлиниками, МСЭ, ФСС и т.д.). Семья не остаётся один на один со своими проблемами, тем самым напрямую подтверждается название программы "Ты не один".

Еще для меня, как для специалиста по подбору и настройке ТСР, стало очень важным, что родители с помощью сотрудников фонда смогли получить консультации по правильному подбору ТСР для своего ребёнка, внесли изменения в ИПРА, оформили Электронные сертификаты, многие получили качественные ТСР. Они настроены под особенности ребёнка и терапевтичны, удобны в использовании и ребёнку и семье. У фонда образовался собственный большой склад качественных ТСР, которые мы выдаем семьям до обеспечения государства.

Ну и для меня, как еще и мамы паллиативного ребёнка, стало очень актуальным и важным сплочение семей в программе, наш внутренний чат, в котором можно поделиться своими горестями и радостями с такими же мамами, которые знают всё не понаслышке и поддержат тебя, у которых можно спросить совета в тяжелой ситуации с ребёнком и которые выручат и придут на помощь в любую минуту. И ты точно знаешь, что ты не один!»





- В 2022 году под опекой фонда по программе «Ты не один» находилось **230 семей воспитанников** пансионата для детей-инвалидов «Самарский» из отделения «Милосердия».
- **48 семей** получили адресную благотворительную помощь: для них закупалось специализированное лечебное питание (для детей на гастростомах и зондах), уходовые средства, лекарственные препараты, расходные материалы, медицинское оборудование, технические средства реабилитации;
- **22 новых подопечных**;
- **178 семей** получали на постоянной основе социально-правовую и гуманитарную помощь от фонда и **партнеров**.
- **32 мероприятия** организовано фондом для подопечных программы.





# #История «Ты не один»



## Настя Травкина: долгая дорога домой.

Первые 9 месяцев жизни Настя провела одна. В реанимации. Маму почти не пускали из-за пандемии и карантина. Настюша одна боролась за свою жизнь, поддерживал ее аппарат ИВЛ. Когда состояние малышки стабилизировалось, встал вопрос о переводе ее в паллиативное отделение, где кроха могла бы быть уже вместе с мамой. Но... по разным причинам, в том числе надуманным, воссоединение мамы и малышки оттягивалось и оттягивалось.

Наш фонд подключился к решению этого вопроса и в течение недели Настюшу перевели в отделение. Еще через полгода наконец-то был подобран аппарат ИВЛ, с которым девочка могла бы уехать жить домой. Но в наличии у больницы такого не было, и семья обратилась в наш фонд с просьбой помочь им с приобретением медицинского оборудования. А мы, свою очередь, к поставщику.

Компания «Медицинские системы» не просто передала в дар нашему фонду аппарат ИВЛ MONAL T 50, а еще и обеспечила запасным ИВЛ, контурами, держателями, подогревателями смесей. Все мы очень надеемся, что в 2023 году Настя, мама и папа наконец-то будут вместе.

А пока решались все организационные вопросы, наш фонд помог получить малышке инвалидность, провел обучение мамы уходу за гастростомой, позиционированию и развитию.



# #История «Ты не один»

## Даниил Руденко: как бабушка стала мамой для неизлечимо-больного малыша.

Родители оказались не готовы к тому, что их сын родился с «непонятной» болезнью, не купируемыми судорогами и сразу попал на ИВЛ. Они хотели отказаться от него. На помощь внуку прилетела бабушка из Франции. Она влюбилась в малыша с первого взгляда и стала ему и мамой, и папой и бабушкой.

6 месяцев бабушка в одиночку пыталась усыновить внука, чтобы стать ему официальным представителем, суметь увезти с собой. Но... бюрократической системе нет дела до отдельно взятого паллиативного ребенка.

Тогда бабушка обратилась в наш фонд за помощью. Вместе с юристом Дилей Асановой за 2 месяца нам удалось добиться и суда и положительного решения: в преддверии нового 2023 года бабушка получила документ. Что теперь она мама, а ее сын носит ее фамилию.

Параллельно мы предоставили маленькой семье няню, ведь мама, теперь уже мама, почти 9 месяцев даже на улицу не выходила, привязанная к Даниилу и его медоборудованию в больнице.

Теперь все мы ждем нового чуда: возможности уехать этой маленькой дружной семье во Францию, где есть лекарство для Дани, которое точно поможет купировать ему эпи-приступы.





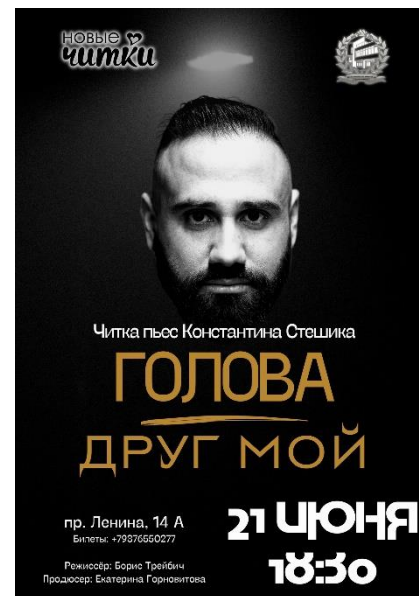


# Ты не один!

В 2022г мы не только поддерживали наших малышей, но и их родителей. С мамами работал психолог фонда, Велнес-клуб «5 Ключей» в Самаре предоставлял банный комплекс, где дети и мамы могли восстановить силы, наполниться положительной энергией и зарядиться для дальнейших ежедневных подвигов.

Партнёры фонда предоставляли билеты для семей в КВН, цирк, театр, на баскетбол, в кино, на всевозможные мастер-классы, квесты, мероприятия, посвященные разным праздникам.

Мы катали ребят из пансионата, а так же семейных ребят и их родителей на парусных яхтах, ресторан «Маяковка» приглашал к себе в гости на читки, салон красоты «Анжелика» предоставлял мамам на дни рождения стрижки или окрашивания волос, уход по лицу, массаж.







# Ты не один!

## Традиционные встречи мам.

Зумба-класс? Летняя прогулка по набережной? Караоке-вечер?

Еще год назад многие из них даже подумать не могли бы об этом: как оставить своего неизлечимо-больного ребенка и пойти веселиться?

Но в 2022 году это стало реальностью благодаря работе психологов фонда с мамами.

Жить здесь и сейчас, быть счастливой и наполненной положительными эмоциями. Ради своего ребенка.

Встречи проходят раз в квартал.







# Ты не один!

**Профессиональная фотосессия в подарок: только ты!**

Преображение мам паллиативных детей благодаря друзьям фонда: салону красоты «Анжелика», салону элитной одежды «Этуаль» и оптике «КОСМА».



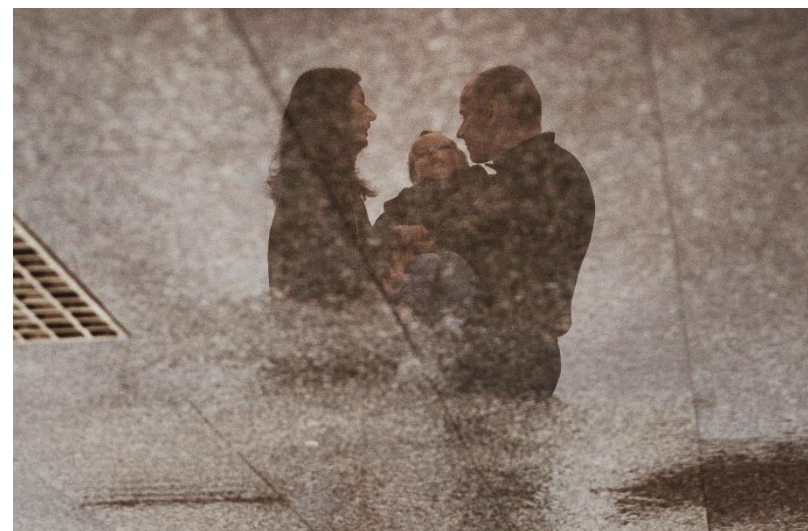




# Ты не один!

**Профессиональная  
фотосессия в подарок:  
особое счастье!**

10 семей получили  
профессиональную  
фотосессию от Инги Пеннер.







# Ты не один!



## Приобретение профессии.

В этом году мы обрели немало друзей и среди них фотограф [Таша Яковлева](#) и ее фотошкола [Фотошкола Таши Яковлевой | Самара](#) Таша обучила искусству фотографии [Евгения Плетнева](#), маму четверых детей, среди которых наш подопечный Максим Семенов.



## Приобретение профессии.

Олеся Липашева – сестра паллиативного малыша, прошла обучение у одного из лучших визажистов Самары Екатерины Худяковой (Бьюти Тяки).

Для Кати это тоже первый подобный опыт благотворительности. До встречи с фондом и Олесей, Катя не знала, что такое «паллиативный статус». Для неё деятельность фонда стала новым откровением.

Цель программы не только обучить мам, но и распространить знание о паллиативе.

«Если этого нет в твоей жизни, это не значит, что этого не существует», - простая мысль, донося которую мы объединяем людей разных возрастов и профессий.



# Ты не один!

В фонде появился игротерапевт – психолог, Нина Грязева, которая посещает 7 подопечных на регулярной основе.

Вместе с ребятами она играет, рисует, лепит, творит. Пока дети заняты с Ниной, мамы могут посвятить время себе.

Итогом встреч детей и игрового терапевта стали сотни рисунков, 9 из которых превратились в фирменные открытки нашего фонда.



### «Розовая панда»

Ева Шншкина, 10 лет  
Опухоль головного мозга  
Подопечный БФ «ЕВИТА»



Рисование – часть терапии для детей с паллиативным статусом. Наши дети скважны болезнью, но мы помогаем им познать этот мир через прикосновения.

Художник использовал в создании картины стопы и пальчиковые краски.

До болезни Ева очень любила рисовать и смотрела мультфильмы. Девочка столкнулась со страшной болезнью, когда уже училась в школе. Как все настоящие трансформеры, она любит розовый цвет и если бы ей предложили придумать своего мультипликационного героя, то это была бы розовая панда – неуклюжая и очень добрая.



СПАСИБО  
за помощь детям  
БФ «ЕВИТА»



Ева Шншкина, 10 лет, подопечный БФ «ЕВИТА»



### «Дед Мороз пробирается сквозь бурю»

Иллюстратор Рома Кисаров, 4,5 года  
Геморрагическое повреждение  
головного мозга, ДЦП  
Подопечный БФ «ЕВИТА»



Рисование – часть терапии для детей с паллиативным статусом. Наши дети обезличены и скважны болезнью, но мы помогаем им познать этот мир через прикосновения.

Художник нарисовал Деда Мороза, который пробирается сквозь бурю и метель, чтобы увидеть каждую рыбку и доставить подарок.

Художник использовал в создании картины ладошку, а пальчиками нарисовал свои змеи.

Рома очень любит Новый год. Мальчик плохо слышит и почти не видит, поэтому бросает настоящие елки и мандарины дома – означает, что скоро придет Дед Мороз и принесет подарки, дома соберется вся семья: придет бабушка, дедушка, а мама все праздники будет рядом, ведь в будни она много работает и помогает маме и дедушке, как Рома.



СПАСИБО  
за помощь детям  
БФ «ЕВИТА»



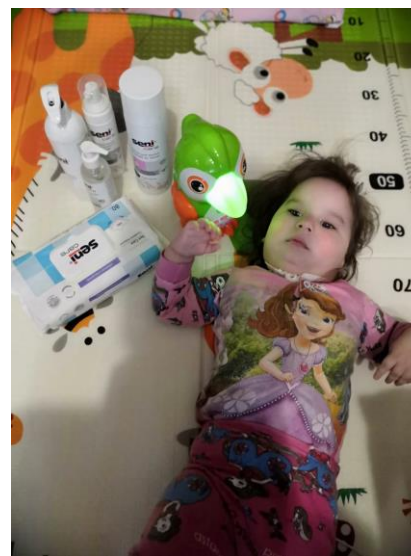
Иллюстратор Рома Кисаров, 4,5 года, подопечный БФ «ЕВИТА»





## «Ты не один»: на постоянной основе оказывается помощь.

- покупка лечебного питания;
- покупка гастростом;
- покупка уходовых средств;
- покупка расходных материалов;
- покупка медоборудования;
- предоставление няни;
- предоставление массажиста;
- предоставление игрового терапевта;
- предоставление эрготерапевта;
- предоставление психологической поддержки;
- предоставление юриста;
- помощь в зачислении детей в детские сады и школы;
- помощь в оформлении ИПРА;
- помощь в получении медикаментов;
- помощь в получении социальных пособий и льгот;
- сопровождение в получении гарантированной государством помощи в рамках 348Н Приказа минздрава РФ.

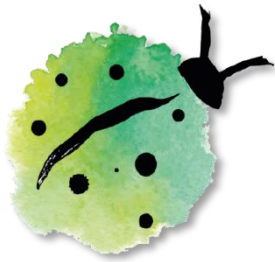


**Команда программы «Ты не один»  
заботилась о 270 паллиативных детях,  
за год проведено:**

- 375 консультаций диетолога
- 87 осмотров узкими специалистами
- 279 консультаций эрготерапевта
- 94 консультации психолога
- 240 часов с игровым терапевтом
- 9600 часов дежурств социальных нянь
- 540 социально-правовых консультаций
- 798 звонков на горячую линию фонда
- 15 паллиативных детей зачислены в школу
- 2 паллиативных ребенка пошли в садик, или садик пришел к ним







Ты не один!



благотворительный фонд

ОКАЗАНА ПОМОЩЬ

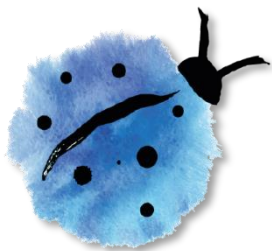
9 450 021,00 рублей

Закуплены  
медикаменты,  
расходные  
материалы, уходовые  
средства.

Закуплено  
специальное  
лечебное  
питание.

Приобретены  
технические средства  
реабилитации.

Оплачены  
консультации узких  
специалистов,  
массажиста, нянь,  
эрготерапевта,  
психолога,



## Помочь! Нельзя бросить!



благотворительный фонд

Программа «Помочь! Нельзя бросить!» разработана для оказания помощи в организации обследования/лечения/реабилитации, покупки специальных технических средств или дорогостоящего медицинского оборудования тяжелобольным жителям Самарской области с целью **значительного улучшения состояния их здоровья.**

В 2022 году по программе оказана помощь 11 благополучателям. Это и обеспечение медоборудованием, и проведение генетического анализа, и выдача колясок, и приобретение слуховых аппаратов, и оплата послеоперационной реабилитации.





# Помочь! Нельзя бросить!

## Пока ножки не ходят...

Наташа сначала была нашей подопечной по программе «ЕНОТЫ: ищем мам брошенным малышам». В далеком 2020 году. Тогда нам посчастливилось быстро найти семью малышке с синдромом Дауна и она уехала жить в большую дружную семью.

А в 2022 году мама Наташеньки обратилась к нам с просьбой купить ее дочке коляску, потому что малышка до сих пор слаба и может пройти совсем немного. А носить на руках ее тяжело. Мы быстро откликнулись и уже через 2 дня у Наташи появились вторые ножки – чудесная коляска «Pliko» из нашей доброй базы взаимовыручки.

Теперь у Наташи есть «запасные ножки», пока она не наберется сил и не научится ходить сама долго.





# Помочь! Нельзя бросить!

## Загадочный малыш...

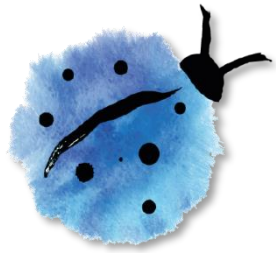
Егорка-2-летний малыш- очень загадочный. У него редкий генетический синдром. Таких детей всего 3 во всем мире. И этот синдром не дает работать правильно кишечнику- никакая пища не усваивается. Кроме лечебного питания Неокейт Джуниор. Но его нужно вводить только капельное и через зонд.

Мы уже помогали Егорке в 2021 году – покупали ему лечебное питание. А в этом году семья попросила помочь им купить инфузомат.

К концу 2022 года – Егорка не просто набрал вес, начал ходить, говорить и посещать садик, он еще и научился кушать сам. И зонд ему стал не нужен.







# Помочь! Нельзя бросить!

## ОКАЗАНА ПОМОЩЬ

по программе «Помочь! Нельзя бросить!»

# 581 719,00 рублей

Выданы слуховые аппараты.

Выдано медицинское оборудование (концентраторы кислорода, инфузоматы).

Приобретены и выданы технические средства реабилитации.

Оплачены обследования в ГЕНОМЕД.



# Всегда рядом!



благотворительный фонд

Адресная помощь **социально-незащищенным** категориям населения, гражданам, которые в силу возраста, состояния здоровья или иных факторов оказались в трудной жизненной ситуации и не в состоянии обеспечить себе (и своим семьям) на момент оказания благотворительной помощи достойный уровень материального благосостояния, испытывают затруднения в реализации своих прав и законных интересов и в наибольшей степени **нуждаются в социальной помощи** и поддержке.

В 2022 году по программе получили помощь 12 семей, которые были обеспечены лечебным питанием, медикаментами, уходовыми средствами.







# Всегда рядом!

## Мой друг-художник и поэт...

Сначала он написал нам в фонд письмо и сказал, что не хочет жить. Ему 60 лет. Он художник и музыкант. В июне 2022 года у него произошел инсульт. Врачи спасли жизнь, но болезнь отняла способность говорить и самостоятельно есть. Ему вставили в нос зонд и отправили домой. По сути – умирать. Он как умел пытался жить месяц, но понял – что не видит смысла: парализованный, в 12-метровой комнатке коммунальной квартиры, на окраине города, всеми забытый и никому не нужный.

С этого письма началась не только наша помощь, но и дружба.

- Мы подключили социальные службы и к пожилому мужчине стали ходить соцработники.
- Мы добились проведения операции и установки гастростомы.
- Мы придумали ему жизнь: рисование.
- Мы обеспечили его лечебным питанием.

Сейчас Игорь Александрович рисует картины, сочиняет музыку, готовится к ремонту комнаты силами наших волонтеров и набирается сил. Для новой жизни.

Все посты о нашей дружбе вот здесь:

1. [https://vk.com/wall305549950\\_26634](https://vk.com/wall305549950_26634)
2. [https://vk.com/wall-178835730\\_11060](https://vk.com/wall-178835730_11060)
3. [https://vk.com/shell\\_shell\\_63?w=wall305549950\\_27476](https://vk.com/shell_shell_63?w=wall305549950_27476)
4. [https://vk.com/shell\\_shell\\_63?w=wall305549950\\_28406](https://vk.com/shell_shell_63?w=wall305549950_28406)
5. [https://vk.com/shell\\_shell\\_63?w=wall305549950\\_27524](https://vk.com/shell_shell_63?w=wall305549950_27524)
6. [https://vk.com/shell\\_shell\\_63?w=wall305549950\\_28406](https://vk.com/shell_shell_63?w=wall305549950_28406)
7. [https://vk.com/shell\\_shell\\_63?w=wall305549950\\_31348](https://vk.com/shell_shell_63?w=wall305549950_31348)
8. [https://vk.com/shell\\_shell\\_63?w=wall305549950\\_31595](https://vk.com/shell_shell_63?w=wall305549950_31595)
9. [https://vk.com/shell\\_shell\\_63?w=wall305549950\\_31763](https://vk.com/shell_shell_63?w=wall305549950_31763)





# Всегда рядом!

## Спасти семью...

Никитка Абакаров родился особенным сразу и это стало ударом, прежде всего, для мамы. Совсем молодая, она оказалась не готова к трагедии и даже подумывала отказаться от сына.

На защиту малыша встал папа Никиты, который обратится в наш фонд за помощью. Мы организовали для малыша консультацию диетолога, обеспечили Никиту лечебным питанием, а параллельно стали работать с семьей, чтобы не случилось беды: Никитка не стал сиротой, а мама и папа не развелись. И нам это удалось.

Сейчас семья занимается здоровьем сына, о разводе уже нет и речи. Отношения наладились и все свои силы молодые родители бросили на восстановление здоровья малыша.







# Всегда рядом!

## ОКАЗАНА ПОМОЩЬ

по программе «Всегда рядом!»

# 774 919,00 рублей

Закуплены  
медикаменты,  
расходные  
материалы, уходовые  
средства.

Закуплено  
специальное  
лечебное  
питание.

Оплачены  
генетические и  
другие исследования,  
консультации узких  
специалистов.

Куплены и переданы  
технические средства  
реабилитации,  
ортопедическая  
обувь



# PRO-ДЦП



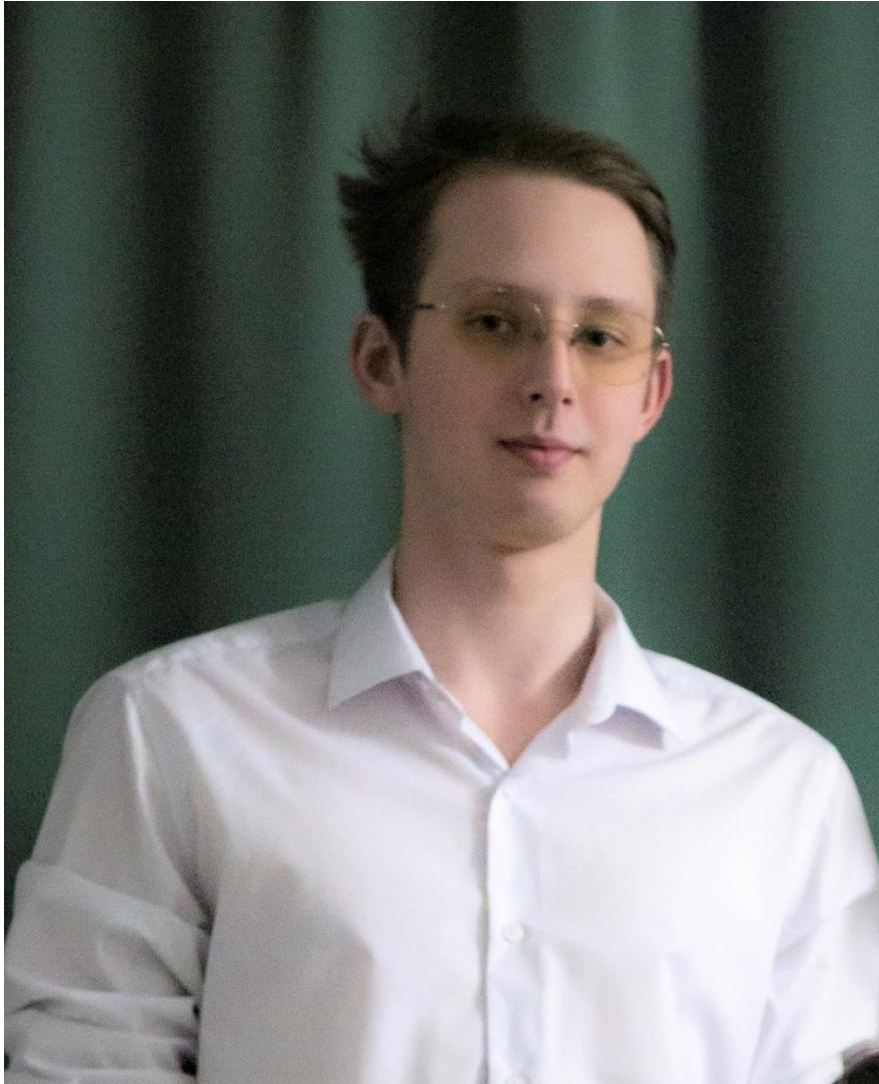
благотворительный фонд

Адресная помощь детям (до 18 лет) с подтверждённым медицинским диагнозом ДЦП, нуждающимся в физкультурно – оздоровительных мероприятиях, проводимых на постоянной основе.

Фонд оплачивает физкультурно-оздоровительные мероприятия/реабилитацию **ТОЛЬКО** в центрах Самарской области, с которыми у Фонда заключены соглашения о сотрудничестве и курс занятий в которых не превышает стоимости в 50 000 рублей.







### **Тимур Аверин. Руководитель программы.**

«Это замечательная программа. Во-первых, потому что она системная. Мы против курсовой реабилитации и считаем, чтобы у ребенка были видимые изменения в его состоянии, занятия должны быть постоянными и рядом с домом. Именно на это нацелена наша программа. Каждый подопечный в год проходит 4 курса. А параллельно инструкторы ФОЦ «Адели-Тольятти» обучают родителей и дают план на 3 месяца.

Во-вторых, все дети программы уже родные нашему фонду. Мы не «бросаем» тех, кто в прошлые годы проходил курс, мы продолжаем их поддерживать и, в то же время, принимаем в программу новых подопечных.

В-третьих, мы видим сами результаты наших детей. Мы стали все одной большой семьей и радуемся успехам наших малышей, и рады, что тоже к этому причастны.

В-четвертых, у этой программы много друзей, которые давно уже помогают нашим подопечным проходить курсы реабилитации и абилитации. Они следят за новостями на нашем сайте и, как самые настоящие волшебники, сразу закрывают сборы».



# PRO-ДЦП

Курсы абилитации в ФОЦ «АДЕЛИ-Тольятти» прошли **78 ребят.**







# PRO-ДЦП

## Истории подопечных программы.

Маленькая София Иванова единственная и очень любимая девочка в замечательной семье Ольге и Игоря Андреевых. Среди двух братьев она растет настоящей принцессой.



Очень жаль, что Сонечке не повезло в самом начале ее жизни. Девочка родилась совершенно здоровой. Но пострадала от жесткости своей биологической матери. Малышку изъяли в девять месяцев, но женщина успела нанести ей такие серьезные увечья, после которых Софийка осталась инвалидом. «После этого целый год Соня провела в детском доме. Там она практически никого не подпускала к себе, начинала сразу кричать. Физических навыков было мало. Почти три года назад мы забрали Соню в семью. На тот момент она умела только сидеть и перекатываться по полу. И вот год назад Сонечка у нас пошла», — рассказывает ее мама, Ольга.

Сейчас Сонечка — позитивная девочка в большой семье. Она очень музыкальная, любит танцевать. Так же как старший брат Жора занимается иппотерапией и плаванием. И понемногу уже начинает говорить. Ее самый большой друг – собачка Марсик.

«Софийка наша любимая девочка, наша «зажигалочка». Мы все ее обожаем. К сожалению, в результате полученных тогда в раннем детстве увечий, у нее плохо функционирует правая ручка и правая ножка. Но мы не сдаемся и постоянно занимаемся», — говорит Ольга.

В семье Андреевых трое приемных детей. И все особенные. Ольга и Игорь отогревают своей любовью когда-то преданные биологическими родителями детские сердца, по крупицам собирают их здоровье, каждый день делают огромную работу по восстановлению ребят. А самое главное – они дарят им настоящее детство. В котором есть мама и папа, братья, сестра, прогулки и пикники, ссоры и примирения! В котором нет больше боли одиночества.



## PRO-ДЦП

### Истории подопечных программы.

Двухлетний Егор Петров.

Мальчик из тех торопыжек, которые так хотели увидеть мир, что поспешили родиться раньше срока. Егор появился на свет на 28 неделе беременности совсем крохой — 870 граммов и 36 см.

Целый месяц за мальчика дышал аппарат ИВЛ. Когда малыш окреп и смог дышать самостоятельно, его выписали домой. В карточке Егора вереница диагнозов, к которым в феврале добавился еще и ДЦП.

«Ежемесячно мы лечились СГДКБ № 1 из-за задержки моторного движения. Егор плохо держит игрушки, не ползает, не сидит, не ходит. Сейчас у Егора есть попытки переворотов на бок, но дается это ему очень сложно», — рассказала нам мама, Светлана.

Егор очень внимательный мальчик. Любит слушать аудиосказки, детские песенки. С удовольствием играет в музыкальные игрушки.

Малышу очень важно регулярно заниматься, чтобы не потерять время и нарабатывать новые физические навыки.







**PRO-ДЦП**

## **ОКАЗАНА ПОМОЩЬ**

по программе «PRO-ДЦП!» на общую сумму.

**2 281 833,00 рублей**

Оплачены 48  
курсов  
абилитации в  
ФОЦ «АДЕЛИ-  
Тольятти».

Прошли  
абилитацию и  
реабилитацию  
78 детей.



## Вместе легче



благотворительный фонд

Программа поддержки государственных и негосударственных **медицинских, социальных учреждений**, в которых оказывается помощь паллиативным и тяжелобольным детям, а также взрослым на безвозмездной основе, а так же благотворительных фондов, чьи уставные цели совпадают с уставными целями фонда «ЕВИТА».

В 2022 году было заключено 40 договоров об оказании помощи лечебным учреждениям, в том числе в городе Снежное ДНР, Благотворительным фондам и социальным учреждениям для детей-сирот.







## Вместе легче



### **Елена Загоринская: руководитель программы.**

«Считаю программу «Вместе легче» самой значимой программой фонда. Она поправляет и совершенствует функционирование медицины во всем регионе, «очеловечивает» безликий «механизм». В рамках этой программы осуществляются системные улучшения работы медицинских учреждений в регионе.

В этом году большим результатом, на мой взгляд, стала помощь детскому дому-интернату (ДДИ). В течение года наш фонд передал учреждению необходимое оборудование, уходные средства, технику и подушки для позиционирования. Благодаря помощи фонда, в 2022 году улучшилось качество жизни воспитанников ДДИ.

Важное достижение 2022 года – значительное расширение географии программы: в минувшем году это и город Снежное в Донецкой НР, Санкт-Петербургская общественная организация, и Волгоградская больница, Ульяновская, Саратовская».



# Вместе легче

## Совместная акция с ПАО «Сбербанк»:

Закуплена и передана система мониторинга - программный продукт дистанционного мониторинга за состоянием здоровья пациентов с артериальной гипертонией Государственному бюджетному учреждению здравоохранения Самарской области «Сызранская городская поликлиника» на 2 300 000 руб.

## Совместная акция с ПАО «Самараэнерго»:

Закуплены и переданы в самарский детский дом –интернат для умственно отсталых детей медицинские системы, системы для кормления, уходовые средства для 35 паллиативных детей на сумму 425 000 рублей.

## Совместная акция с ООО «АнтенМед»:

закуплено, передано и установлено оборудование для кислородной поддержки пациентов больницы г. Снежное ( ДНР) на сумму 7 439 000 рублей.







## Вместе легче

- Помогли лечебным учреждениям Самарской Ульяновской, Саратовской областей, а так же поликлиникам с обеспечением лечебным питанием их пациентов.

- Помогли поликлиникам Самарской области обеспечить необходимыми лекарствами беженцев из Донбасса в период с марта по май ( пока не были внесены изменения в соответствующие НПА)

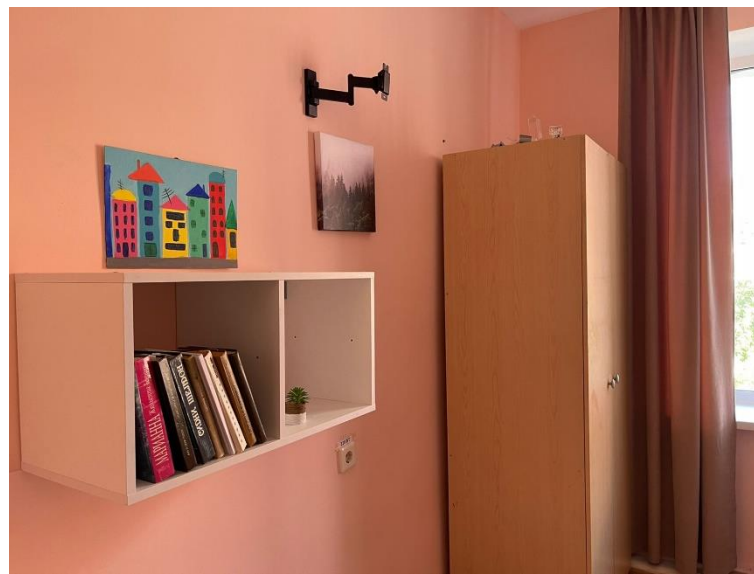
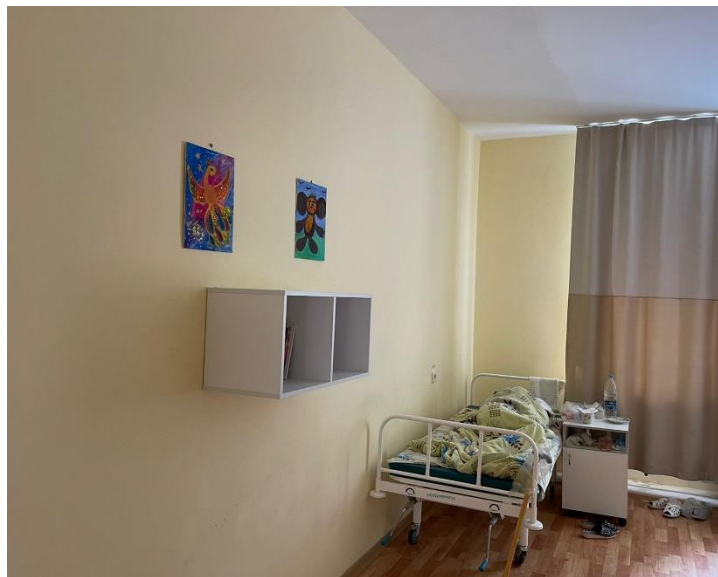
- В ФГБУ «426 военный госпиталь» Министерства обороны Российской Федерации переданы тонометры, глюкометры, аспираторы, облучатели-рециркуляторы воздуха, чтобы выздоровление наших защитников шло быстрее.





## Вместе легче

- Оборудовали паллиативное отделение для взрослых на базе Жигулевской городской больницы.
- Оборудовали 2 палаты для паллиативных пациентов на базе городской больницы № 7.
- Дооборудовали еще 2 палаты в детском паллиативном Отделении «Самара-городок» на базе СОКБ им. В.Д. Середавина





## Уникальное оборудование для самарских детей или системное решение вопросов здоровья.

Все началось с обращения в наш фонд мамы тяжелобольного ребенка. У малыша была атрезия ануса, и ему требовалась курсовая реабилитация каждые полгода на протяжении нескольких лет в одном из медицинских центров Москвы. Счет за один курс составлял 300 тысяч рублей.

Аппаратуры, на которой такую реабилитацию можно было бы пройти в Самарской области, в регионе не было. Речь об аппаратном комплексе беспроводного мониторинга электрофизиологических сигналов «Колибри». Мы в благотворительном фонде приняли решение приобрести такой аппарат и передать одной из больниц региона, чтобы каждый самарский ребенок, нуждающийся в подобной помощи, смог получить ее дома по ОМС.

Этот аппарат помогает детям, страдающим редкими заболеваниями тазовых органов, успешно проходить реабилитацию после операций и восстанавливать утраченные функции организма. Совместно с минздравом региона было принято решение разместить его в Тольяттинской городской детской клинической больнице: здесь располагается специализированное круглосуточное отделение реабилитации и накоплен большой опыт помощи детям с такими заболеваниями.

Теперь детям, которые нуждаются в таких процедурах, не нужно будет ездить на платную реабилитацию в столичные медицинские центры: все необходимые процедуры можно будет пройти в Самарской области бесплатно в рамках ОМС. Мама уже поделилась с нами впечатлениями — отечественное оборудование оказалось эффективнее, чем используемый в московском центре китайский аппарат.

Медицинское оборудование врачам тольяттинской больницы вручил основатель БФ «ЕВИТА» Владимир Аветисян. «Колибри» стал первым аппаратным комплексом такого рода в Самарской области. Аппарат разработан российскими учеными и произведен в России.

## Вместе легче



## Помощь саратовскому детскому дому-интернату ( ДДИ).



В 2022 году мы продолжали помогать нашим подопечным детям из ДДИ.

Самое главное событие и наша общая работа – это переезд паллиативных ребят в отдельное здание: бывший дом ребенка «Малютка», который за последний год опустел. И это тоже наша общая заслуга – в 2022 году не было ни одного отказа от тяжелобольного ребенка.

Кроме того:

- Всех ребят в ДДИ осмотрел эрготерапевт, подобрал удобные позы, настроил коляски, дал рекомендации по смене ИПРА.
- Для каждого ребенка составили коммуникативный паспорт.
- Мы передали в ДДИ электрический подъемник, чтобы уберечь спины сотрудников и облегчить перемещение больших, но обездвиженных ребят.
- Передали подушки для позиционирования. Много. Их нам помогли шить волонтеры и профессиональные швейные мастерские.
- Закупили и передали опоры для купания, а так же специальные стойки и мешки для кормления, апсираторы, уходовые средства.
- Нашли волшебников в Москве, которые взяли под свое крыло Иришку Ф. и Мишу К, передав ребятам инфузоматы.
- Мы поддерживали наших детей лечебным питанием, оплачивали нянь в больницах, закупали гастростомы.







*«Привет, меня зовут Миша...»*

*Я тебе рад! Но пожалуйста, будь внимателен к моему поведению и здоровью! Каждое мое движение, звук, вздох носит смысл. Подробнее ты прочитаешь далее. Пожалуйста, не обсуждай меня в моем присутствии! Предупреждай о своих действиях и спрашивай обо всем, что хочешь сделать в отношении меня.*

### Я ЗДЕСЬ ЕСТЬ!

*К сожалению, я не умею ходить. Но я слышу и могу посмотреть на вас непродолжительное время. Пожалуйста, действуйте медленно, мне нужно подумать, прежде чем ответить!*

### КАК Я ОБЩАЮСЬ

#### Я УМЕЮ ПОКАЗЫВАТЬ ПРОТЕСТ

- *Если что-то идет не так, я могу начать плакать, но чаще такое происходит из-за плохого самочувствия*
- *У меня бывают головные боли, от этого могу долго плакать, пока доктор не окажет помощь. Это не лучшее время для взаимодействия...*
- *Если меня не предупредили, я могу напугаться. Тогда дистония, которая захватывает мое тельце, может причинить мне сильный дискомфорт».*

*Такие «Коммуникативные паспорта» составлены для 87 детей из ДДИ, не умеющих говорить. Конечно, в паспорте гораздо больше информации для того, чтобы персонал и гости могли понимать ребенка и его эмоции.*





# Вместе легче

Помощь самарскому детскому дому-интернату ( ДДИ).

- Мы провели 6 больших дискотек для наших ребят вместе с волонтерами.
- Организовали катание на яхтах, поездки в кино и театры, на футбольные матчи и баскетбольные.
- И .... зачислили в школу 14 детей!





## Помощь самарскому детскому дому-интернату ( ДДИ).



## Вместе легче

Самое главное событие 2022 года - нам удалось вернуть домой 13 ребят! Они годами жили в ДДИ при живых родителях, но так было удобно всем. И почему-то никто не задавался вопросом, почему семья живет сама по себе, а ребенок – в ДДИ, лишен и родной семьи и права на приемную.

Совместно с Минсоцем, опекой, центрами «Семья» мы стали проводить социальные консилиумы по рассмотрению ТЖС и предлагать семьям разные варианты выхода из ТЖС ( которой на самом деле нет). На 01.01.2022 года в ДДИ находился 51 ребенок «родительский». Мы провели 52 консилиума по 34 детям. В результате забрали детей домой – 13 семей, в т.ч. 2 ребенка с паллиативным статусом (2 консилиума). Отказ, написано согласие на усыновление, лишение родительских прав – 2 ребенка, в т.ч. мальчик с паллиативным статусом. Отец поблагодарил нас, что помогли принять решение. (1 консилиум)



Кирилл М., 8 лет.  
Носитель гастростомы.  
С рождения был помещен в госучреждение.  
Родители редко навещали. После консилиума Приняли решение забрать домой.



Кирилл дома 6 месяцев.  
Поправился на 6 кг. Приступы Эпилепсии купировались.  
У него есть 2 младших сестренки, папа и мама.  
Он ездит на дачу и купается в Волге.



## Вместе легче

- Продолжили повышать компетенции врачей в паллиативной помощи.
- Расширили рамки и во взрослый паллиатив. Провели 3 мастер-класса по установке низкопрофильных гастростом эндоскопическим способом с привлечением нашего друга, врача-эндоскописта Национального медицинского исследовательского центра детской гематологии, онкологии и иммунологии им. Рогачева

Провели мастер-класс для врачей ГБ № 7 и МСЧ № 5 по установке гастростом взрослым пациентам.



Провели 2 мастер-класса для врачей Волгоградской детской больницы по установке гастростом детям.







## Вместе легче

### ОКАЗАНА ПОМОЩЬ

по программе «Вместе легче» на общую сумму:

# 17 162 373,00рублей.

Созданы  
дополнительные  
паллиативные палаты  
и отделения.

Передано лечебное  
питание и расходные  
материалы.

Передано  
медицинское  
оборудование.

Передано  
программное  
обеспечение систем  
мониторинга.

Оказана помощь  
больнице в г.  
Снежное (ДНР).

Помощь сармскому  
ДДИ.

Помощь  
некоммерческим  
организациям  
России.

## ЕНОТЫ: ищем мам брошенным малышам



Программа поиска семей для детей-сирот с инвалидностью, проживающих в Самарской области.

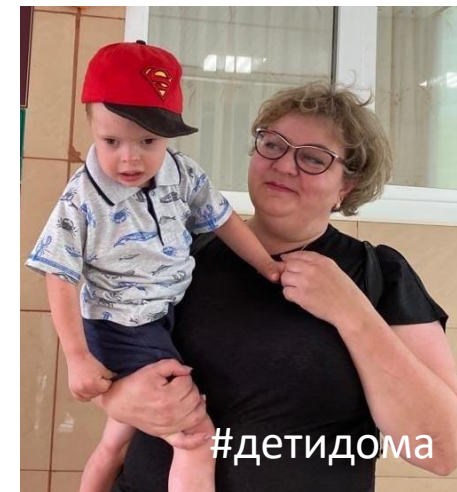


## ЕНОТЫ: ищем мам брошенным малышам



В 2022 году мы рассказали о 18 малышах с инвалидностью, которым нужна семья. В рамках сотрудничества с МБОО «Ты ему нужен» создано 8 видеоанкет о детях-сиротах Самарской области.

8 детей, о которых мы рассказали, обрели свои семьи!





## ЕНОТЫ: ищем мам брошенным малышам

#история

Владлена Б.

Долгая дорога к маме



5 лет! 5 долгих лет Владлена шла к своей семье!

Впервые мы познакомились с ней в ее 4 месяца. Такая забавная кроха в шапочке из ниточек любопытно выглядывала из своей кроватки...

Что с ней? - с просила я медперсонал, и услышала тяжелую историю маленькой судьбы. Ненужной сразу, уже при зачатии. И конечно, сразу же изъятой у неблагополучной мамы после рождения. Она перенесла множество операций. Большинство - потому что была государственной. Потому что мама билась бы и пыталась понять отчего не функционирует шунт, требовала бы его заменить. А за нее биться было некому. Поэтому первые 2 года она провела в больнице, еженедельно под наркозами.. Я ездила к ней и в дом ребенка, и в больницу. Однажды мое сердце не выдержало. Мне показалось, что это просто издевательство - каждую неделю давать наркоз и откачивать ликвор... Тогда я обратилась напрямую в Минздрав и попросила оказать крошке КАЧЕСТВЕННУЮ помощь, а не по остаточному принципу... Через неделю Владлене провели операцию, заменили шунт, состояние ее наконец-то стабилизировалось и малышка наконец-то уехала в единственное родное место - дом ребенка. Эта была уже не та кроха, которую я встретила впервые, ее головка и шея были испещрены шрамами и швами, но это все бы ничего... Бесчисленные наркозы и операции, бесконечная боль и страх этой боли, отсутствие любви мамы и занятий сделали сове коварное дело - малышке дали паллиативный статус, не увидев больше в ней потенциала для развития... А я... я не теряла надежды. Понимая умом, что наверное - это совсем невозможно... Только родная мама может принять и любить паллиативного ребенка без остатка, просто потому что он есть. Но я все равно упорно продолжала писать о ней и снимать видеоролики... Повторяя себе: «У каждого ребенка должен быть шанс на семью...» Однажды мне написала женщина: «Ольга, спасибо вам, что рассказываете о паллиативных детях, благодаря вашим постам я не боюсь и чувствую, что у меня получится. Сегодня ездила знакомиться с Владленой. Сначала, конечно, испугалась, но потом сотрудники мне все объяснили и показали, я носила ее на руках и она расслабилась. Я написала согласие». Вот уже полгода Владлена с мамой, братиком и сестричкой. Она очень изменилась, и даже спастика стала не такая сильная.

Владлена стала первым паллиативным ребенком, который обрел семью. Но не последним! Мы все верим, что вместе с собой она открыла эту дверь, портал в мир счастья, детства, любви и семьи и другим неизлечимо больным детям.

Счастья вам, Владлена и Алина!

Ольга Шелест, исполнительный директор БФ «ЕВИТА»





## ЕНОТЫ: ищем мам брошенным малышам: всех, кто ищет семью и узнать новости тех, кто уже в семье, можно [здесь](#)

Продолжают ждать своих родителей:



Виктор М., 2018 г.р.  
[ПОДРОБНОСТИ ТУТ](#)



Василиса К., 2019 г.р.  
[ПОДРОБНОСТИ ТУТ](#)



**ЕНОТЫ: ищем мам брошенным малышам**

**ОКАЗАНА ПОМОЩЬ**

по программе «ЕНОТЫ: ищем мам брошенным  
детям» на общую сумму:

**20 000,00рублей.**

Дети нашли семью:  
8.

Создано видеоанкет:  
8.

Написано статей:  
18.

Организованы  
консультации узких  
специалистов:  
15.



# Выступления 2022 года

- Самарская Губернская Дума: вопросы качества оказания паллиативной помощи детям
- Всероссийский конгресс пациентов: вопросы нутритивной поддержки тяжелобольных детей
- Уральский конгресс реабилитологов: проект «ВКУС ЖИЗНИ» – важность нутритивной поддержки в реабилитационном периоде для детей-инвалидов.
- Лекция для реабилитологов Самарской области по вопросам постурального менеджмента и принципам подбора ТСР
- Заседания Совета при Правительстве СО по вопросам попечительства в соц. сфере под председательством зампреда Александра Фетисова. На заседании обсуждались важные аспекты жизни детей-сирот и паллиативных детей.
- Выступление на расширенном заседании Правительства СО, где рассматривался бюджет на 2022 год. Директор фонда Шелест О. Ю. предложила не индексировать ежегодно сумму, которую приемные семьи получают на содержание детей, а повысить её до значительной величины.
- Участие в Форуме добровольцев.

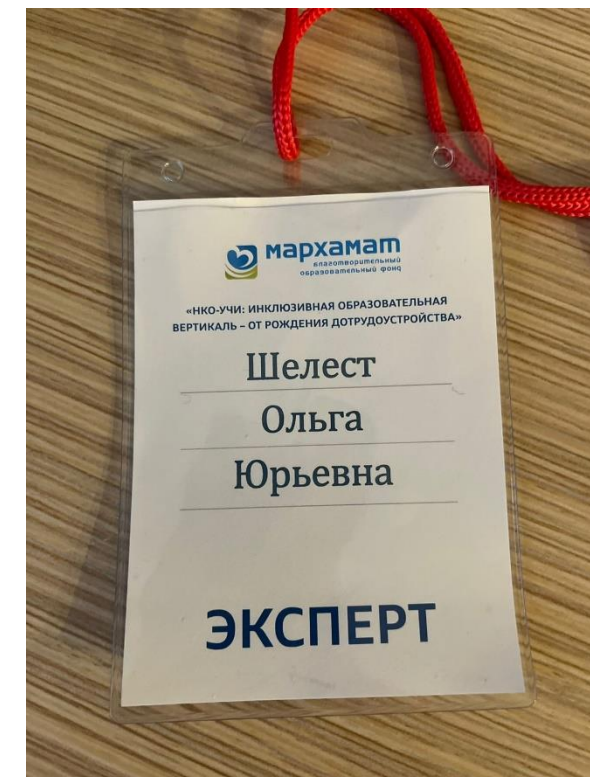


# Форумы, конференции, выступления 2022 года



благотворительный фонд

- Всероссийский форум премии #МЫВМЕСТЕ (Москва).
- Всероссийский конгресс пациентов: вопросы нутритивной поддержки тяжелобольных детей (Москва).
- Уральский конгресс реабилитологов: проект «ВКУС ЖИЗНИ» – важность нутритивной поддержки в реабилитационном периоде для детей-инвалидов. (Екатеринбург).
- Лекция для реабилитологов Самарской области по вопросам постурального менеджмента и принципам подбора ТСР (Самара).
- «Синергия социального партнерства: вместе к общей цели» кластер «Особые дети» (Самара-Москва).
- Международная конференция по паллиативной помощи (Москва).
- НКО - УЧИ: инклюзивная образовательная вертикаль от рождения до трудоустройства (г. Уфа).
- Итоговая коллегия Минздрава Самарской области.
- Послание Губернатора Самарской области.
- Утверждение бюджета Самарской области на 2023 год.
- Итоговая коллегия Минсоцдема Самарской области.





# Обучение 2022 года

- Сенеж «Коммуникативное лидерство».
- Сколково «Лидеры социальных изменений».
- Обучающая стажировка в БФ «ВЕРА».



# Награды 2022 года

- «Женщины лидеры XXI века» от Ассамблеи женщин-руководителей.
- Проект «ВКУС ЖИЗНИ» вошел в ТОП-100 лучших проектов Фонда Президентских грантов.
- Грамота АСИ «Страну меняют люди».



АГЕНТСТВО  
СТРАТЕГИЧЕСКИХ  
ИНИЦИАТИВ

СПАСИБО!  
СПАСИБО!  
СПАСИБО!

#СТРАНУМЕНЯЮТЛЮДИ

**Шелест  
Ольга**

Исполнительный директор  
Благотворительный фонд «ЕВИТА»

+

За участие в разработке Регионального социального стандарта

Чупшева Светлана Витальевна  
Генеральный директор  
Агентства стратегических инициатив



МОСКВА – 2022

ASI20221333



# Должности года 2022 года

Исполнительный директор фонда Шелест Ольга Юрьевна избрана:

- Сопредседателем Самарского штаба ОНФ
- Председателем комиссии по делам инвалидов Общественного совета при министерстве социально-демографической и семейной политики Самарской области
- Вошла в состав Общественного совета при Департаменте по опеке и попечительству городского округа Самара





# Проверка 2022 года

Проверка качества оказания паллиативной помощи детям в рамках проекта «Регион заботы» ОНФ.

- Проверено 3 больницы.
- 2 дома ребенка.
- 2 ДДИ.

Подробнее [тут](#)





## Главные события 2022 года

10-12.06.2022 и 9-11.12.2022

Выставка технических средств реабилитации:

Партнеры: ГБ МСЭ Самарской области, «ТСР-МАРКЕТ»; ( г. Екатеринбург) и «Место заботы» ( г. Санкт-Петербург).

Представлено: более 300 видов различных ТСР.

Проведены семинары для врачей ГБ МСЭ, реабилитологов, неврологов, руководителей благотворительных организаций по принципам подбора технических средств реабилитации.



# Главные события 2022 года



благотворительный фонд

10-12.06.2022 и 9-11.12.2022

Выставка технических средств реабилитации:

Партнеры: ГБ МСЭ Самарской области, «ТСР-МАРКЕТ»

( г. Екатеринбург) и «Место заботы»

( г. Санкт-Петербург)

Посетило: более 300 человек

Проведены осмотры детей физическими терапевтами, ортопедом, командой #маршрутжизни.





# Главные события 2022 года

11 июня 2022 года

«Я надеюсь, что музыка тоже лечит» - так сказал сегодня основатель [БФ ЕВИТА Vladimir Avetissian](#), общаясь с солдатами в военном госпитале в Самаре.

[D'BLACK BLUES ORCHESTRA](#) выступили там перед участниками спецоперации.

Компания Total production подарила клубу госпиталя техническое оборудование и теперь у солдат будет возможность смотреть кино на большом экране.

БФ ЕВИТА, по согласованию с военными медиками, передал для пациентов госпиталя медтехнику.





# Главные события 2022 года

**#ДедМорозКаждыйизнас:** праздник от наших обыкновенных волшебников!

Поздравили 64 семьи и 390 детей!

Ежегодная акция фонда, когда каждый может стать главным волшебником для подопечных фонда.

**Партнерами акции стали:**

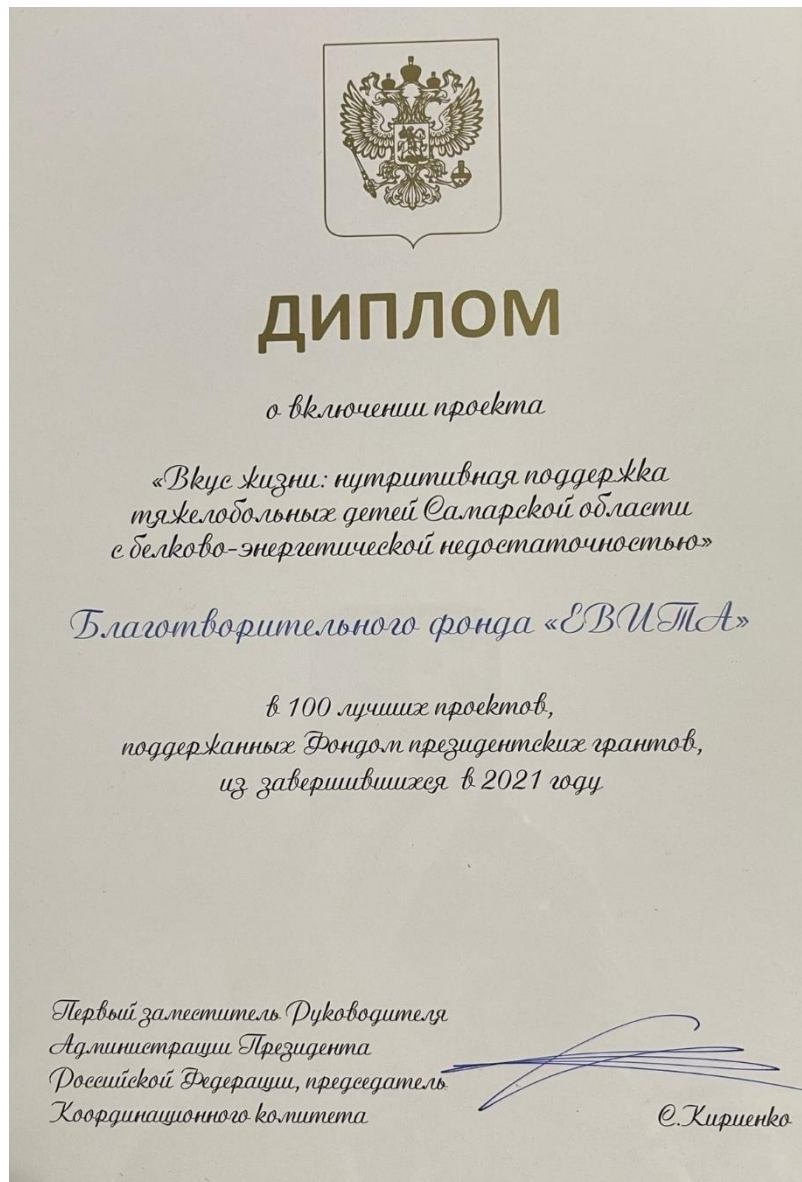
- Самарский спортивный лицей;
- Российский детский фонд;
- ООО «ЕТЭС»;
- ПАО «Самараэнерго»;
- ФК «Пuls».

**Волонтеры фонда:** Татьяна Машкова, Елена Максимова, Екатерина Сидорова, Дмитрий Бикеев, сотрудники отеля «Иbis»





# Главные события 2022 года



ТОП-100

ФОНДА ПРЕЗИДЕНТСКИЙ ГРАНТОВ

Наш проект «Вкус жизни: нутритивная поддержка тяжелобольных детей Самарской области с белково-энергетической недостаточностью», реализованный с 01.08.2020 по 28.02.2021 года вошел в ТОП 100 лучших проектов Фонда Президентских грантов. Посмотреть проект можно [тут](#).

# Место волшебству!

Сотрудничество с **клиникой «КОСМА»** продолжилось. 50 наших подопечных смогли пройти консультации у лучших врачей Самарской области бесплатно.





# Наша сила - волонтеры!



В 2022 году увеличилось количество волонтеров фонда. Появились 2 кондитера в г. Тольятти: Ахмедова Анна, Манылова Ирина и новый кондитер в Самаре Авагян Ольга. Появился ещё один парикмахер-волонтер Даниленко Наталья. Появились 2 волонтера-юриста: Асанова Диля, Лазарев Павел. Увеличилось количество волонтеров из числа организаций: отель «Ибис», Сбербанк, велнес клуб «5 ключей», ресторан «Маяковка».

Продолжалось взаимодействие и с теми волонтерами, которые уже несколько лет сотрудничают с фондом: 12 автоволонтеров, 8 аниматоров, 5 фотографов, с федерацией парусного спорта Самарской области, мастерской «Деловенок». В этом году кампания «Росперевозки» абсолютно бесплатно доставила коляску ребёнку-инвалиду из Самары в г. Ахтубинск.

В этом году 64 паллиативных ребёнка получили новогодние подарки и 38 семей поздравили на дому костюмированные герои Дед Мороз и Снегурочка. 33 подарка закупил Российский детский фонд, 31 подарок приобрёл Спортивный лицей г. Самары. В доставке подарков приняли участие автоволонтеры фонда, аниматоры – волонтеры. На новогоднее представление в ТЦ Амбар сходили 24 детей фонда и 15 воспитанников ДДИ, на областную ёлку в цирк 7 семей, на рождественскую ёлку в исторический парк «Россия – моя история» 8 семей. С юбилейными Днями рождения были поздравлены 6 благополучателей, организованы аниматоры-волонтеры на дом и торты от волонтеров-кондитеров.





СЕМЬЯ Тизиловых – шьют для фонда мягкие игрушки – божьи коровки, а так же для детей из ДДИ специальные мешочки для ручек

## СПЕШАТ НА ПОМОЩЬ



Диля Асанова – юрист, помогает подопечным фонда в решении юридических вопросов. Именно Диля помогла бабушке неизлечимо больного малыша Даниила не остаться сиротой.



Сотрудники отеля «ИБИС-Самара». Помогают в оборудовании паллиативного отделения, поздравляют наших подопечных с праздниками.



# СМИ О ФОНДЕ В 2022 ГОДУ



Вышло 64 статьи, сюжета и программы.

Все они собраны [здесь](#).

О деятельности фонда писали Комсомольская правда, АСИ, Российская газета, Коммерсант, 63.ru, Волга Ньюс, Блокнот, ПроПаллиатив, Милосердие.ру, Другой город, Маленькая Сызрань, Тольятти24.

Снимали сюжеты телеканалы «Губерния», ГТРК «Самара», «ВАЗ-ТВ».

Выходили программы на радио «Комсомольская правда», «Губерния», Радио «Маяк»

**Благотворительный фонд «Евита» запустил проект для помощи семьям с тяжелобольными детьми**

18 сентября 2022, 13:17 156  
Автор: Максим Фёдоров

150 тяжелобольных детей бесплатно получат консультации эрготерапевта, психолога, профильных врачей, специалистов по АДК и образованию. В Самарской области стартовал проект «Маршрут жизни».

Он реализуется благотворительным фондом «Евита» в партнерстве с региональными министерствами здравоохранения и социально-демографической политики при поддержке «Фонда президентских грантов».

Главная задача проекта – выявить семьи с тяжелобольными детьми и помочь им определиться с маршрутом развития и реабилитации особого ребенка.

Организованные выезды в отдаленные районы Самарской области будут проходить до 31 мая 2023 года. Специалисты составят «дорожную карту» для

**Я бы хотела, чтобы каждая мама паллиативного ребенка знала, что она не одна**

Исполнительный директор благотворительного фонда ЕВИТА Ольга Шелест — о помощи паллиативным детям в Самаре и сыне с синдромом Канавана

**В Самаре предложили вернуть детей-инвалидов из интернатов в семью**

Ирина Чеурнова (Самара)

В психоневрологических интернатах, особенно детских, плохо уже то, что они есть. Это казенные учреждения, где убогость среды сливается со страхом в глазах. А еще - равнодушный персонал, страшилки про лекарства, которыми глушат любую активность, и ремни, которыми привязывают. Одна только аббревиатура «ПНИ» даже на человека несведущего наводит ужас - "тут точно нам не рады".

Называются эти казенные учреждения, во всяком случае в Самарской губернии, по старинке - интернат для умственно отсталых детей. О сохранности интеллекта у людей с ментальными нарушениями можно спорить, но ясно одно: при общем "низком старте" шансы на развитие родительского и государственного

ПРО ПАЛЛИАТИВ использует cookies для статистики и аналитики, чтобы сделать сайт максимально удобным. Оставаясь на сайте, вы подтверждаете свое согласие на использование файлов cookie.

Подтверждаю

## СМИ О ФОНДЕ В 2022 ГОДУ

«Не жилец, или наши дети-инопланетяне».

Директор фонда Ольга Шелест: «В тизере к этому интервью я написала фразу: "Истории, в которых нет шанса на чудо, но всегда есть любовь". А теперь понимаю, про чудо - это не совсем так. Точнее совсем не так.

Дети, которые могли бы вообще не родиться, могли бы остаться одни на этом свете, без мамы и папы, обреченные на жизнь в стенах госучреждений, видя в этой своей одинокой жизни только белый потолок, о которых говорили, что они не проживут больше года, двух, трех лет, улыбаются, с интересом изучают окружающий мир, радуются новым друзьям. Учатся говорить, переворачиваться, держать голову... Все они разные, но у всех есть свои маленькие успехи.

И вот, скажите мне, разве это всё не имеет право называться чудом? Когда вот так, вопреки - прогнозам врачей, страшным диагнозам, сочувствующим взглядам и стереотипам...»

Автор фильма Татьяна Потоцкая, ТРК «Губерния»

Фильм можно посмотреть [здесь](#)

1 место в конкурсе - "Вся Россия-2022" в номинации «Лучшая авторская публикация/программа».

Приз зрительских симпатий в фестивале «Герои нашего времени», номинация «Цена жизни» .





## НАШИ ДРУЗЬЯ И ПОМОЩНИКИ

ФПК «ПУЛЬС»  
ПАО «САМАРАЭНЕРГО»  
ДОДО-ПИЦЦА  
АНО «ВОЛГА»  
ООО «МЕДИЦИНСКИЕ СИСТЕМЫ»  
ПАО «РОСТЕЛЕКОМ»  
ООО «Фройденберг Хаусхолд Продактс Истерн Юроп»  
КОМПАНИЯ «НУТРИЦИЯ»  
КОМПАНИЯ «НЕСТЛЕ РОССИЯ»  
ИП ПАТРЯСОВ ( ТИПОГРАФИЯ «КОЛИБРИ»)  
ООО «ПАРАДИЗ»  
ПРОЕКТ «ЭКОКНИГА» ( ВТОРСЫРЬЕ НА БЛАГОТВОРИТЕЛЬНО  
БФ «ДАРИ ЕДУ»  
БФ «ПИЩА ЖИЗНИ»  
ООО « САМАРСКАЯ ПОЖАРНАЯ КОМПАНИЯ»  
УЧЕБНЫЙ ЦЕНТР «СПЕКТР»  
ООО «СТРОД СЕРВИС»  
АО «ОБЪЕДИНЕННАЯ СТРАХОВАЯ КОМПАНИЯ»  
КЛИНИКА «КОСМА»  
ООО «ДЕЛЬФИЯ»  
ООО «АнтенМед»



# Собрано средств в 2022 году:



# 42 346 976,00 руб.

Пожертвования основателя Фонда- 8 374 992,00 руб.

Пожертвования физических лиц в денежной форме- 4 208 550,00 руб.

Пожертвования физических и юридических лиц в натуральной форме- 15 165 549,00 руб.

Пожертвования юридических лиц в денежной форме- 5 215 835,00 руб.

Грантовые средства - 9 382 050,00 руб.



**ОКАЗАНА  
ПОМОЩЬ**

более **5000**

**БЛАГОПОЛУЧАТЕЛЯМ**


**НА СУММУ**

**41 713 924,00**

**РУБЛЕЙ**


по программе  
«Ты не один»

9 450 021,00  
рублей




по программе  
«Помочь!  
Нельзя  
бросить!»

581 719,00  
рубля




по программе  
«ВСЕГДА  
РЯДОМ»

774 919 486,00  
рублей




по программе  
«Вместе легче»

17 162 373,00  
рубля




по программе  
«PRO-ДЦП»

2 281 833,00  
рублей



по  
программе  
«ЕНОТЫ»

20 000,00  
рублей



Остаток средств на расчетных счетах на 31 декабря 2021 года – 17 101 432 ,00 рублей

Помощь в рамках грантов «Юрик с кнопкой», «Мамин вкус жизни», «Маршрут жизни», «Вкус жизни: регионы» – 9 382 050,00 рублей

Административные расходы Фонда (оплата труда административного персонала, налоги, отчисления, страховые взносы, приобретение программного обеспечения, комиссии банков, почтовые расходы и т.д.) - 2 157 257,00 рублей

Остаток средств на 31.12.2022 года – 15 156 005,00 рублей

Наши контакты:  
443079 Самарская область,  
г. Самара, проезд Георгия Мутирева, д.9 каб.118  
[bfevita@mail.ru](mailto:bfevita@mail.ru)  
<https://bfevita.ru>

8-800-201-59-29

## ПОМОЧЬ ВОЛОНТЕРСТВОМ

Если вы чувствуете в себе  
силы и желание стать помощником  
Фонда, пожалуйста — заполните  
Анкету волонтера, скачав ее с сайта  
[www.bfevita.ru](http://www.bfevita.ru)  
и отправьте ее на адрес  
[bfevita@mail.ru](mailto:bfevita@mail.ru)

Мы обязательно с вами свяжемся.

## ПОМОЧЬ через Р/СЧЕТ

**Банковские реквизиты Фонда  
для перечислений в рублях**

БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ФОНД «ЕВИТА»  
ОГРН 1196313001950  
ИНН 6316251724  
КПП 631601001

Р/СЧЕТ № 40703810954400002444  
Поволжский банк ПАО Сбербанк  
г. Самара  
БИК 043601607, ИНН 7707083893  
к/с 30101810200000000607  
КПП 631602005



благотворительный фонд

## ПОМОЧЬ по SMS

**Отправьте SMS со словом ЕВИТА  
на номер 3443**

Например:  
ЕВИТА 100  
(где цифра – сумма пожертвования)