

Годовой
отчет
2019



Помоги.Орг
Благотворительный
интернет-фонд

Содержание

О фонде	4
Миссия фонда	5
Учредители фонда	6
Совет фонда	7
Команда фонда	8
Проекты фонда	10
Акции фонда	26
2019 год в цифрах	28
Финансовый отчет	30
Волонтеры и партнеры фонда	32
Как помочь фонду	33
Контакты	33

О фонде

Благотворительный интернет-фонд Помоги.Орг объединяет усилия пользователей интернета в разных странах для максимально эффективного сбора и распределения целевых пожертвований на острые и неотложные социально-медицинские нужды (операции, дорогостоящие курсы лечения, помощь детским и лечебным учреждениям в России).

Фонд Помоги.Орг действует с марта 2005 года, официальную регистрацию получил в октябре того же года.

Фонд оказывает помощь нуждающимся независимо от их возраста, заболевания, места регистрации и гражданства. Благодаря нашим жертвователям сотни людей смогли получить жизненно важную помощь и поддержку.

Миссия фонда

Все люди имеют право попросить о помощи, если в ней нуждаются.

Мы не ограничиваем желание оказать поддержку ни возрастом нуждающегося в помощи, ни его диагнозом, ни даже страной проживания.

Мы делаем все возможное, чтобы сформировать у людей (в обществе) понимание, что для проявления доброты не должно быть границ.

Задача фонда

Верификация обращений за помощью, предоставление удобных платежных инструментов для перевода пожертвований, минимизация транзакционных издержек и оперативное информирование доноров о ходе сбора средств и результатах оказанной помощи.

Направления деятельности

- Организация, содействие и поддержка мероприятий, направленных на помощь пациентам, страдающим различными тяжелыми заболеваниями
- Содействие профилактике, диагностике и лечению этих болезней, предоставление поддержки больным и содействие реабилитации
- Развитие в России современных видов медицинской помощи и реабилитации
- Поддержка семей, оказавшихся в трудной жизненной ситуации
- Выявление и поддержка талантливых и одаренных детей, воспитывающихся в многодетных семьях



Учредители



Антон Носик
(1966-2017)

«Помоги.Орг был первым благотворительным фондом в русском Интернете. Он был учреждён с простой целью: поженить интернетовский инструментарий сбора денег с советской бухгалтерией и отчётностью. И дать пример всем последующим фондам. С гордостью могу констатировать, что обе задачи были успешно решены. Мы к этой минуте собрали больше полумиллиарда рублей и спасли несколько тысяч жизней. Фонды, бравшие с нас пример, собрали и раздали ещё больше».

(Живой Журнал,
7 октября 2015 года).



Сарра
Нежелская

«...Он сказал: «Дорогая, ты знаешь, как делать. Сделай, пожалуйста». Я ему объясняла, что есть много нюансов, которые нужно прописать в уставе. Например, чтобы помогать детям старше 15 лет, нужно сделать отдельный пункт. Некоторые фонды специально себя ограничивают, потому что понимают, что не смогут всех потянуть. А мне и Антону хотелось помочь всем, вот мы друг друга и нашли».

(Из интервью журналу
«Медуза»)

Совет фонда



Андрей Макеев,
бизнесмен

«Помогаю фонду практически с его младенчества, с 2006 года: начинал с поддержки проекта, который близок мне как многодетному отцу, - «Помощь малоимущим многодетным семьям», сейчас поддерживаю несколько десятков стипендиатов проекта «Отличники», а также финансирую административные расходы. Когда мне предложили войти в новый состав Совета фонда, я сначала отказался: это большая ответственность. Но потом согласился, потому что в Совете должны быть только надежные люди, а кто может быть надежнее меня? Так и не уйти: на кого ж их оставишь».



Анна Павловская,
кинопродюсер

«Я познакомилась с Саррой году эдак в 2010, и мы общаемся до сих пор: фонд стал для меня родным. Я давно вхожу в Совет фонда, участвую во всех акциях, в курсе практически всего, что происходит и в повседневной жизни фонда. Думаю, останусь с ними навек»)

Виктор Бейерле, бизнесмен

Сарра Нежелская

Людмила Баранова

Команда фонда

Соучредитель фонда и генеральный директор вместе с Антоном Носиком определила основные принципы жизни организации. Взаимодействует с ключевыми партнерами, попечителями и членами Совета фонда. Ведет проекты «Отличники» и «Помощь малоимущим семьям». Представляет интересы фонда во всех государственных органах и реагирует на жалобы тех, кто остался чем-либо недоволен при обращении в фонд. Благодарности, правда, тоже получать случается, что существенно скрашивает нелегкие директорские будни.



Сарра
Нежелская



Людмила
Баранова

В фонде с момента основания. На ее плечах широкий спектр вопросов, начиная с ведения проектов фонда (ДЦП, муковисцидоз, ВПС, травмы позвоночника, экстренная помощь) и заканчивая подбором клиник и поставщиков для сотрудничества. За годы работы научилась разбираться в огромном списке диагнозов и методов лечения. Совместно с Саррой разрабатывает стратегию развития фонда и ключевые направления деятельности.

В фонде с 2010 года. Скорее всего, именно она будет первым человеком, с которым вы будете общаться, позвонив в фонд. Ведет документацию, консультирует тех, кто хочет обратиться за помощью в фонд, работает с поставщиками медицинской техники и клиниками. Татьяна делает столько всего, что проще перечислить, в каких вопросах работы фонда она не принимает участие.



Татьяна
Стрелкова

Команда фонда

В фонде с 2010 года. Именно Светлана пишет письма с новостями фонда и из жизни подопечных, которые вы регулярно получаете по электронной почте. Готовит к публикации тексты о нуждающихся в помощи для сайта и наших партнеров в печатных и интернет-СМИ. Рассказывает миру обо всем интересном и важном, что происходит в фонде, даже о наших тайнах, которые мы иногда предпочли бы скрыть в соцсетях. Умеет читать мысли, иначе чем еще объяснить ее способность претворять в жизнь наши идеи: автор макетов всех буклетов, плакатов и открыток, которые печатает фонд.



Светлана
Беруашвили

Бухгалтер фонда с 2011 года. Помогла разобраться с документацией, объяснила важность правильного документооборота и сейчас держит всех сотрудников под своим жестким контролем. Ее девиз: «Чем больше документов, тем лучше!»



Ирина
Бражникова

Недавно работает в фонде (с 2017 года), но уже отвечает за святая святых — ведение баз данных об обращениях за помощью и перечисленных пожертвованиях. Работает с семьями, помогает правильно подготовить пакет документов.



Вера
Почуева



Экстренная помощь

Программа работает с широким спектром проблем, в т.ч. когда вопрос касается «жизни и смерти», а промедление с оказанием помощи человеку может иметь самые трагические последствия. Это экстренные случаи — когда требуется здесь и сейчас купить спасительное лекарство или оплатить операцию.

Проекты фонда

Расходы по
программе

53 075 220 рублей

Помощь получили

68 человек



Из-за сложного врожденного порока сердца Мише Баннову пришлось перенести операцию на третьи сутки жизни. И хотя она прошла хорошо, сердце не смогло сразу перестроиться, начались тяжелые осложнения. Малыш не мог дышать без аппарата искусственной вентиляции легких. Но врачи были уверены, что он восстановится, и предупредили семью: нужно готовить дом к приезду младшего сына. И речь шла далеко не о кровати, а об аппаратуре стоимостью более полумиллиона рублей.

Фонд оплатил для Миши портативный аппарат ИВЛ, врачи обучили родителей правилам его использования и вскоре малыша выписали домой.



ДЦП и другие поражения ЦНС

Это самая многочисленная по количеству обращений и самая затратная программа фонда. По данным ВОЗ количество рожденных детей с диагнозом ДЦП составляет 3–4 случая на 1000.

Победить многие последствия ДЦП можно, и, чем раньше начато лечение, тем больше шансов достичь успеха. Не менее важны реабилитационные средства (коляски, вертикализаторы, ходунки и многое другое), они позволяют не допустить вторичных осложнений и максимально комфортно чувствовать себя ребенку с нарушениями любой степени тяжести.

Фонд оплачивает:

- реабилитационное лечение и операции;
- технические средства реабилитации;
- средства по уходу за лежачими пациентами.

Проекты фонда

Расходы по программе

39 291 835 рублей

Помощь получили

374 человека

В семье Павловых трое детей, у старшего Вити детский церебральный паралич, IV степень двигательных нарушений. Это значит, что мальчик никогда не сможет ходить без специальных приспособлений и будет нуждаться в инвалидной коляске.

Для таких пациентов удобное средство передвижения становится жизненно необходимым. Региональный Фонд социального страхования мог компенсировать семье 30 200 рублей за покупку коляски, а подходящая Вите коляска стоила почти 160 000 рублей. Семья обратилась за помощью в фонд.



Пишет мама мальчика:

«Мы с Витюшей постоянно в разъездах по стране, кочуем из больницы в реабилитационные центры. Нам была очень нужна функциональная коляска, чтобы и ребенку было удобно, и в транспорт помещалась, и я могла ее поднять. Теперь у нас такая есть. Наша новая карета подошла по всем параметрам и разгрузила мамину спину. Спасибо вам за Витюшины «новые ножки»!



Заболевания органов слуха

Фонд оплачивает:

- оперативное лечение;
- реабилитационное лечение;
- слухопротезирование, слуховые аппараты и их комплектующие

Основные диагнозы, с которыми работает фонд по данной программе, - нейросенсорная и кондуктивная тугоухость. Дети, лишённые способности слышать и распознавать звуки и человеческую речь, не смогут овладеть самостоятельной речью. Главная задача фонда – помочь улучшить слуховые возможности ребенка до максимально возможного уровня и дать ему шанс учиться в общеобразовательной школе.

Проекты фонда

Расходы по программе

10 909 612 рублей

Помощь получили

19 человек



Алина Гуляева родилась с патологией среднего уха. Ее мозг способен распознавать звуки, но они до него не доходят — нет слуховых проходов и барабанных перепонок. Слуховые аппараты девочку не спасут от глухоты — им для работы нужны отсутствующие у Алины части органов слуха.

С двух месяцев Алина носит аппараты костной проводимости — датчики, которые передают звуковые вибрации напрямую к внутреннему уху через кости черепа, но с возрастом эти кости утолщаются и перестают проводить сигналы.

Операцию по реконструкции слуховых проходов Алине провели в США в сентябре 2019 года, теперь Алина слышит!



Помощь больным эпилепсией

Фонд оплачивает:

- противоэпилептические препараты, в т.ч. не зарегистрированные в России;
- генетические анализы для диагностики вида эпилепсии;
- МРТ и ЭЭГ-диагностику, оперативное лечение;
- введение и коррекция кетогенной диеты.

Новое направление работы, реализуемое в рамках сотрудничества с Морозовской детской клинической больницей (г. Москва), – оплата инвазивного стерео-ЭЭГ мониторинга и погружных электродов. Этот метод исследования позволяет хирургу найти эпилептический очаг, если другие методы диагностики его не выявили, и наметить патологическую область для дальнейшего удаления.

Проекты фонда

Расходы по
программе

9 248 609 рублей

Помощь получили

30 человек

В семье Гавриловых шестеро детей, у младшего Арсения тяжелая форма эпилепсии. За годы медикаментозного лечения врачам не удалось подобрать препараты, которые бы остановили приступы, поэтому в 2015 году московские хирурги провели операцию по удалению опухоли головного мозга, которая предположительно и служила причиной эпилепсии.



К сожалению, надежды врачей не оправдались, во время операции произошел инсульт. К проблемам, связанным с эпилепсией, добавились новые, Арсению пришлось заново учиться ходить, работать руками. Семья снова встала перед выбором – соглашаться на повторную операцию или попробовать ввести ребенка в состояние кетоза и перевести на кетогенную диету. Решили с операцией повременить и обратиться за помощью в оплату диеты в фонд.

Из письма семьи Гавриловых:

«Спустя неделю после ввода кетодиеты у Арсения наметились изменения: эпилептичность со 100% снизилась до 50%, приступы больше не повторялись. Сын стал интересоваться игрушками, увеличился словарный запас, улучшилось настроение. С каждым днем мы видим изменения к лучшему!»



Помощь больным муковисци- дозом

Одно из самых распространенных наследственных заболеваний. В России носителем этого гена является каждый тридцатый житель. Недавно эту болезнь научились лечить. Теперь люди с таким диагнозом могут, как и больные диабетом, вести полноценную жизнь, получая поддерживающее лечение. Многие расходы на лечение не покрываются за счет государственных гарантий.

Фонд оплачивает:

- медикаменты;
- оборудование для респираторной поддержки и ингаляционной терапии;
- аренду квартиры в период ожидания трансплантации легких

Проекты фонда

Расходы по
программе
3 258 292 рубля

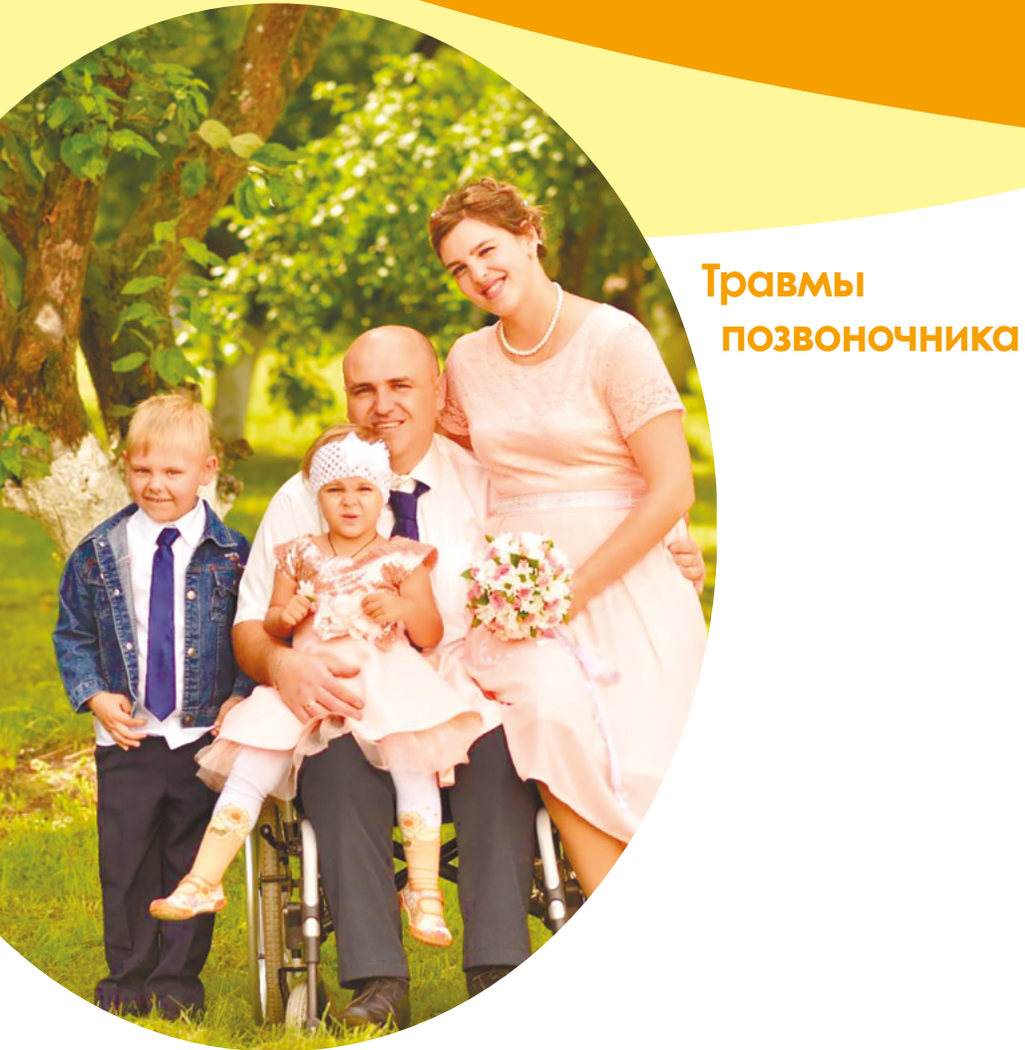
Помощь получили
35 человек

В семье Плешковых оба ребенка больны муковисцидозом, двойные и расходы на лечение. Семья обратилась в фонд за помощью в оплате препарата, который помогает эффективно очищать легкие от мокроты и снижает риск развития тяжелых инфекций, а также небулайзера для ингаляционной терапии.



Из письма мамы:

«Ребята не знают другой жизни чем та, что у них есть. А это горы лекарств, ежедневные, по 5 раз в день, ингаляции, постоянно больничные стены. Но они не унывают, ведь они вместе! Друг друга подбадривают, спорят, кто за раз выпьет больше таблеток, наперегонки бегут делать ингаляции. И все же это обычные дети со своими увлечениями, шалостями и мечтами. Просто они каждый день лечатся, чтобы жить».



Травмы позвоночника

Фонд оплачивает:

- реабилитационное лечение и операции;
- технические средства реабилитации;
- средства по уходу за лежачими пациентами.

20

Самая «недетская» программа фонда, большинство обратившихся за помощью старше 18 лет, хотя многие еще вчера сидели на школьной скамье. «Травма ныряльщика», последствия ДТП, падения с высоты – основные причины, из-за которых здоровые и крепкие люди оказываются прикованными к кровати.

Проекты фонда

Расходы по
программе

2 502 908 рублей

Помощь получили

16 человек

Елена Ефимова очень упорная и сильная духом. Когда читаешь в ее выписке из больницы описание всех повреждений, с которыми ее доставили на «скорой» после падения с высоты 4 этажа, удивляешься, как она вообще выжила — кажется, не было ни одной части тела, где бы не было переломов. А сейчас Лена начинает ходить, и в большей степени это — именно ее заслуга. Сложная материальная ситуация в семье – мама и дочь живут на две пенсии по инвалидности – вынудила девушку обратиться за помощью в фонд. Благодаря поддержке фонда она смогла поехать на восстановительное лечение в августе 2019 года, а в ноябре – покорить новую вершину: совершить свой первый прыжок с парашютом!



21



Стипенди- альная про- грамма «Отличники»

Создана для помощи детям, воспитывающимся в многодетных малообеспеченных семьях, чтобы создать максимально равные условия для получения образования и развития личности. Стипендия в размере 30 000 рублей может расходоваться на оплату нужд, связанных с получением образования, например, приобретение компьютерной техники, книг, школьной мебели, оплату кружков и дополнительных занятий, дистанционного образования.

Проекты фонда

Расходы по
программе

2 245 079 рублей

Помощь получили

65 человек

**Таня Павлова, стипендиат фонда с
2017 года:**

«Многие ставят знак „равно“ между словами „многодетные“ и „неблагополучные“, но это неверно. Какие же мы неблагополучные? У нас даже в самые трудные времена дома было душевно и уютно, все поддерживали друг друга, мама по выходным пекла ароматные пироги, а мы с братом помогали ей по хозяйству, старались хорошо учиться. Мы никогда не сидели сложа руки, и всегда были в состоянии обеспечить себя при любых экономических потрясениях.»



Незащищенные — возможно. Но только потому, что тяжелая болезнь Вити (у младшего брата тяжелая форма детского церебрального паралича), „выкачивает“ все средства из семьи. От реабилитации до реабилитации мы урезаем бюджет, чтобы добиться новых умелок у нашего маленького борца, потому что ДЦП — это постоянная упорная работа и лечение. И немногочетным было бы сложно.»



Помощь малоимущим семьям

Болезнь, однажды придя в семью, может остаться на долгие годы, разрушить брак, лишит работы и средств к существованию. И тогда не хватает денег не только на лечение, но и на решение бытовых вопросов – заменить сломавшийся холодильник, оплатить проезд к месту лечения или подготовить ребенка к школе. В рамках программы семье оказывается разовая материальная помощь, которая станет первым шагом по выходу из кризисной ситуации.

Проекты фонда

Расходы по
программе

1 572 000 рублей

Помощь получили

49 семей



Из письма Надежды, мамы детей:

«В нашей семье сложилась непростая ситуация, которую я самостоятельно решить не могу. Мне 42 года и у меня рак молочной железы с метастазами, 4 стадия. Я одна воспитываю двоих детей, мои родители умерли, с мужем мы в разводе. У старшего сына ДЦП, но он многого добился. Учится хорошо, хоть и на домашнем обучении. Работать пока устроиться я не могу, впереди еще операция и курс химиотерапии. Наш старенький холодильник сгорел, кровать тоже почти развалилась. Буду благодарна за любую поддержку!»

Акции фонда

Почта Деда Мороза

Каждый год мы просим детей из приютов и детских домов, многодетных семей, детей-инвалидов написать письма Деду Морозу и рассказать о своей жизни, порою такой нелегкой и взрослой, и своих мечтах, таких наивных и детских. А потом, как это и положено в предновогоднюю пору, начинают происходить чудеса: друзья фонда превращаются в волшебников из доброй сказки и исполняют самые заветные желания.

В 2019 году в новогодних волшебников превратились **487 человек**, которые смогли исполнить новогодние мечты **796 детей**.

Лучший подарок

Необыкновенное удовольствие — дарить и получать подарки. Особенно если это не безделушка, а нечто по-настоящему ценное, трогательное и важное. Сколько раз накануне дня рождения мы слышим навязчивое: «Что тебе подарить?» Все необходимые мелочи у вас уже есть, а виллу в Европе все равно не подарят. Но теперь ваши друзья и коллеги избавлены от головной боли, они могут подарить идеальный подарок — ценный и нужный — спасение жизни. Фонд вместе с человеком, отмечающим памятное событие, создает отдельную страницу акции и приглашает друзей поддержать его именной сбор в пользу проектов фонда.

3 праздника проведено в 2019 году в пользу фонда. **191 197 рублей** в качестве подарков именинникам передано их друзьями в фонд.



Дети вместо цветов

Как бы ни относились школьники ко всем остальным учебным дням в году, самый первый из них — всегда и для всех праздник. День Знаний! Существует очень красивая традиция — дарить учителям в этот день цветы. А несколько лет назад, с началом масштабной и быстро ставшей всероссийской акции «Дети вместо цветов», эта традиция стала еще и доброй. Дети приносят 1-го сентября по ОДНОМУ цветку и собирают ОДИН большой букет, а сэкономленные средства передают для подопечных фонда — их ровесникам, которые очень хотели бы учиться рядом с ними, но не могут. И тогда у этих ребят появляется шанс.

В 2019 году в акции фонда приняли участие **ученики четырех школ**, было собрано **68 812 рублей**.

Средства пошли на оплату лекарств для Саши Кислова (диагноз муковисцидоз) и коляску для Максима Масенькина (диагноз спинальная амиотрофия).



2019 год в цифрах

**128
766
400
рублей**

сумма
оказанной
помощи

14 831
пожертвование
получено

Через
банк
и пла-
тежные
системы

4 162
помощника

2 092
регулярных
пожертвования

712 668
СМС

В 2019 году фонду исполнилось 14 лет.
За 14 лет оказана помощь на сумму

1 314 197 582 рубля

Поддержку получили более

6000 человек

Помощь получили

657
человек

Оплачены

257

ИНВАЛИДНЫХ
КОЛЯСОК ДЛЯ
ЖИЗНИ

83

тренажера
для домашней
реабилитации

47

курсов ре-
абилитации для
восстановления

40

курсов ле-
карственной
терапии

20

операций в
российских и
зарубежных
клиниках

и другое...

Партнерские ПЛОЩАДКИ

 ДЕНЬ
ДОБРЫХ ДЕЛ
НА 5

7 сюжетов

 **КОМСОЛЬСКАЯ
ПРАВДА**

26 статей

 **ДОБРО**mail.ru

6 сборов

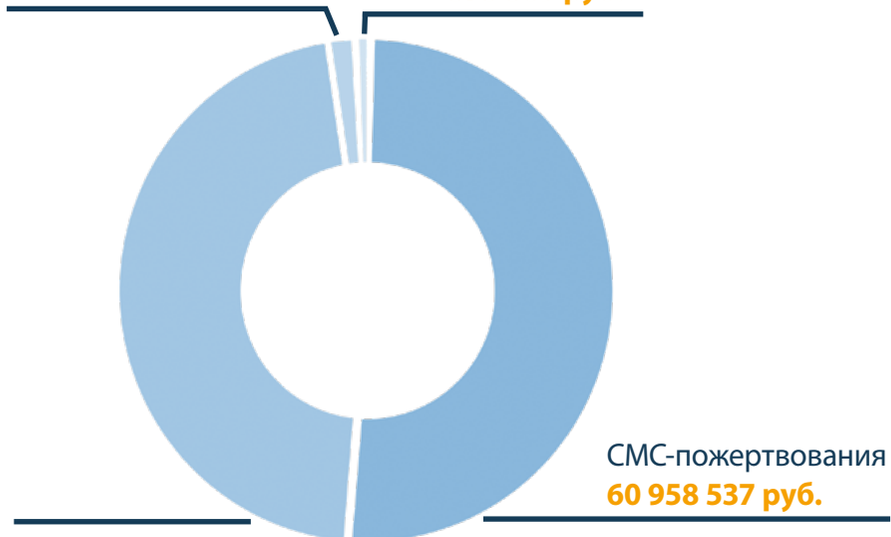
Финансовый отчет 2019

Собрано средств **118 884 981 руб.**

Израсходовано **128 766 400 руб.**

Доход от размещения средств на депозитах **2 091 690 руб.**

Добро.Mail.Ru **573 389 руб.**



Пожертвования через платежные системы **55 261 365 руб.**

CMC-пожертвования **60 958 537 руб.**

Расходы

Расходы по программам **122 275 041 руб.**



Административные расходы **6 491 359 руб.**

Фонд оплаты труда, включая налоговые отчисления

4 460 722 руб.

Комиссии платежных систем

1 234 499 руб.

Прочие расходы

670 637 руб.

Налог УСН

125 50 руб.

Экстренная помощь **53 075 220 руб.**
68 чел.

ДЦП **39 244 751 руб.**
374 чел.

Тугоухость **10 909 612 руб.**
19 чел.

Эпилепсия **9 248 609 руб.**
30 чел.

Муковисцидоз **3 238 112 руб.**
35 чел.

Травмы позвоночника **2 502 908 руб.**
16 чел.

Отличники **2 245 079 руб.**
65 чел.

Малоимущие **1 572 000 руб.**
49 сем.

Другие расходы (акции) **171 485 руб.**

Волонтеры и помощь pro bono

Перед нашим фондом каждый день встает столько задач, что силами одной небольшой команды с ними не справиться. Нам на выручку приходят волонтеры - люди, готовые не только финансово поддержать тех, кто попал в беду, но и пожертвовать свое время и знания на развитие фонда, поддержать саму систему, позволяющую помощи доходить до адресата правильно и своевременно.

Сергей Поликарпов разработал и уже 10 лет поддерживает CRM фонда. Благодаря ему мы всегда знаем, сколько, когда и от кого мы получили пожертвований, скольким людям помогли, а также можем общаться с донорами и подопечными посредством электронной почты.

Юрий Матросович разработал и поддерживает сайт фонда. Благодаря ему на сайте все работает как часы, а внутри админ-панели творится настоящая магия и исполняются желания всех сотрудников фонда.

Александр Юстас – наш драгоценный друг и фотограф, который умеет увидеть красоту даже там, где другие видят только несчастье. Благодаря ему на сайте появляются такие фотографии, мимо которых просто нельзя пройти.

Илона Грошева вычитывает и корректирует тексты. Благодаря ей на сайте, в письмах и в печатной продукции фонда нет ошибок.

И многие другие...

Партнеры фонда



Как помочь

Помочь деньгами на сайте фонда

На сайте www.pomogi.org можно сделать пожертвование при помощи банковской карты, систем Яндекс.Деньги, Webmoney и PayPal, а также распечатать квитанцию для банковского перевода.

Подписаться на наши страницы в социальных сетях

и помогать нам рассказывать о тех, кто нуждается в помощи.

facebook.com/FondPomogiOrg
<https://vk.com/pomogiorg>
instagram.com/pomogi.org_foundation/

Банковские реквизиты

Благотворительный интернет-фонд Помогите.Орг
ИНН 7702579448 КПП 770201001
Р/с № 40703810822000000423
Филиал № 7701 Банка ВТБ (ПАО)
в г. Москве
К/с № 30101810345250000745
БИК 044525745

Отправить СМС

Чтобы сделать пожертвование, отправьте СМС на номер 2222, укажите в сообщении только сумму, которую хотите передать в фонд.

Стать волонтером

Если у Вас есть время и ресурсы, чтобы помочь фонду работать лучше и эффективнее, пожалуйста, свяжитесь с нами!

Контакты

www.pomogi.org

E-Mail: pomogi@gmail.com

Адрес: 125047, Москва, 1-й Тверской-Ямской переулок, д.18. Станция метро «Маяковская».

Тел.: (499) 250-02-44,
8-903-777-6553 (с 10:00 до 18:00, кроме выходных)

WhatsApp, Viber: +7-903-777-6553



Благотворительный
интернет-фонд
Помоги.Орг
www.pomogi.org