

Годовой отчёт 2025





”

***В нашем общем деле не
может быть раз и
навсегда найденных
решений.***

Одна из самых больших опасностей – оказаться в плену привычных представлений и стереотипов. Каждый день мы начинаем свой путь заново, ищем новые возможности и новые ответы на непростые вопросы.

Спасибо, что вы рядом с нами на этом пути.

Президент Фонда
Салтыкова Лина Зиновьевна

Содержание

<u>Слово Президента Фонда</u>	<u>2</u>
<u>Содержание</u>	<u>3</u>
<u>Наша миссия</u>	<u>4</u>
<u>Наши задачи</u>	<u>5</u>
<u>Наша команда</u>	<u>6</u>
<u>Поступление средств</u>	<u>9</u>
<u>Расходы</u>	<u>12</u>
<u>Просто быть рядом</u>	<u>14</u>
<u>Медикаменты, оборудование, расходные материалы</u>	<u>15</u>
<u>Средства реабилитации</u>	<u>17</u>
<u>Современная диагностика – залог успешного лечения</u>	<u>19</u>
<u>Человек попал в больницу...</u>	<u>21</u>
<u>Социальное жильё для пациентов РДКБ</u>	<u>23</u>
<u>Новые технологии</u>	<u>24</u>
<u>Терапевтическое лечение сосудистых мальформаций</u>	<u>25</u>
<u>Нейрокогнитивная реабилитация и Эрготерапия</u>	<u>25</u>
<u>Ты – не один!</u>	<u>26</u>
<u>Ты – не один! Дети-сироты в РДКБ</u>	<u>27</u>

<u>Городок Незнайки</u>	<u>29</u>
<u>Инклюзивный театр «Наш Балаганчик»</u>	<u>32</u>
<u>Путёвка в жизнь</u>	<u>36</u>
<u>Деятельность Фонда</u>	<u>37</u>
<u>Истории наших подопечных</u>	<u>38</u>
<u>Итоги года</u>	<u>44</u>
<u>Наши партнёры</u>	<u>45</u>
<u>Контакты</u>	<u>46</u>
<u>Как нам помочь</u>	<u>47</u>

Наша миссия

**– быть там,
где труднее всего,**

помогая детям и их семьям пройти самый сложный этап борьбы с болезнью. Именно этой цели служат все программы Фонда.

Сегодня наша работа объединяет три ключевых направления и двенадцать благотворительных программ и проектов, которые на протяжении многих лет помогают пациентам практически всех отделений РДКБ и детям-сиротам с ОВЗ.





Наши задачи

1. Помощь всем пациентам РДКБ: детям-сиротам, тяжелобольным детям и их семьям из всех регионов России;
2. Помощь больнице во внедрении новейших достижений мировой медицины;
3. Помощь детям-сиротам, проживающим в пансионате «Городок Незнайки» и нуждающимся в длительном и многоэтапном лечении на базе федеральной клиники.

Наша команда

В нашем Фонде работают 12 штатных сотрудников, около 25 постоянных волонтеров и специалисты, привлекаемые для реализации программ.



Салтыкова Лина Зиновьевна

Президент Фонда,
Председатель Совета Фонда



Никина Дина Михайловна

Вице-президент Фонда,
Член Совета Фонда



Тишкина Ирина Павловна

Главный бухгалтер



**Архандопуло Константин
Вячеславович**

Руководитель «Городка Незнайки»,
Помощник президента Фонда,
Член Совета Фонда



Яковлев Борис Анатольевич

Исполнительный директор Фонда



Орлова Алла Семёновна
Волонтёр, секретарь Фонда



Мирошникова Анна Альбертовна
Координатор по работе с детьми-сиротами, SMM-специалист



Аверкина Елена Александровна
Специалист по работе с детьми-сиротами в «Городке Незнайки»



Костюк Виталий Викторович
Управляющий по эксплуатации



Сорокина Ольга Викторовна
Социальный работник, координатор проекта



Магомедова Светлана Магомедовна
IT-специалист / дизайнер



Светова Евгения Александровна

Волонтер и арт-терапевт



Митяев Леонид Львович

Член Совета Фонда



Шумилкина Наталья Валерьевна

Режиссёр-постановщик и сценарист
Инклюзивного театра «Наш
Балаганчик»



Аранович Яков Михайлович

Член Совета Фонда



Зарецкий Виктор Кириллович

Научный консультант Фонда по
вопросам создания условий развития
детей в учебной и творческой
деятельности

Поступление средств

на Уставную деятельность Фонда
составило **78 664 358 руб.**

42 960 тыс. руб.

55%

Пожертвования юридических лиц

В том числе в неденежной форме

3 320 тыс. руб.

78 664
тыс. руб.

Общая сумма
поступлений за
2025 год

5 217 тыс. руб.

7%

Гранты*

30 487 тыс. руб.

39%

Пожертвования физических лиц

В том числе в неденежной форме

2 544 тыс. руб.

*«Фонд президентских грантов», БФ «Абсолют-Помощь» и БФ «Помощь рядом»

Для реализации проекта «Городок Незнайки» **Фонд получил в дар жилой дом** с земельным участком общей стоимостью **13 766 234 руб.**



Этот дом — **Школа Незнайки**. Здесь оборудованы тренировочные квартиры для старших подростков, учебные классы, зал для репетиций и мастерская. Много лет Фонд пользовался зданием безвозмездно, а в 2025 году получил его в дар.



Расходы

Объём помощи, оказанной Фондом детям-сиротам, отделениям РДКБ, пациентам и их родителям, а также расходы на ведение деятельности Фонда в 2025 году составили **58 256 253 руб.**

Всего помощь оказана **1088** детям.



35 148 тыс. руб.
60,3%
«Ты – не один!»

58 256
тыс. руб.
Общая сумма
расходов за
2025 год

4 448 тыс. руб.
7,6%
Деятельность Фонда

15 132 тыс. руб.
26,0%
«Просто быть рядом»

3 527 тыс. руб.
6,1%
«Новые технологии»

Расходы по программам



Нейрокогнитивная реабилитация и Эрготерапия - 347 436 руб.

Просто быть рядом

За годы работы мы убедились: невозможно предугадать, какая поддержка окажется самой важной. Порой жизнь маленького пациента зависит от дорогостоящего препарата. А иногда решающими становятся своевременный совет, участие, поддержка родителей – или просто человек, который не пройдёт мимо в самый трудный момент.

Мы не делим помощь на главную и второстепенную. Всё, что помогает ребёнку пройти лечение, а семье сохранить силы, становится частью нашей работы.

Если назначенный врачом препарат невозможно своевременно получить по программам ОМС или ВМП, а семья не может приобрести его самостоятельно, Фонд организует закупку. Когда поддержка нужна родителям, мы берём на себя часть забот, чтобы мама и папа могли посвятить себя самому важному – своему ребёнку.

«Просто быть рядом» – не только название направления. Это принцип, на котором держится вся работа Фонда.



”

*Больному ребёнку
нужно очень многое*

– дорогие лекарства, удобная постель, внимательный уход, обезболивание. Но иногда необходимы бывают вещи, вовсе не имеющие никакой цены: шутка, игрушка, общение... Чаша воды.

Священник Георгий Чистяков

Медикаменты, оборудование, расходные материалы

Израсходовано 4 329 854 руб.

Мы придаём огромное значение комплексной помощи больнице. РДКБ – федеральная клиника, которая стремится к освоению новых методов работы. Для того чтобы максимально эффективно помогать детям, больнице важно не только не отставать от передовых технологий, но и опережать другие медицинские учреждения хотя бы на полшага. Наша логика проста – оказывая поддержку в закупках оборудования и расходных материалов, мы имеем возможность помочь неограниченному числу детей – нынешних и будущих пациентов.

В 2025 году в «Психоневрологическое отделение для детей с врождённой и наследственной генетической патологией» приобретена и передана медицинская мебель на сумму 127 898 руб. для комфортного размещения родителей вместе с детьми в период госпитализации: кресла-кровати – 6 шт.; раскладные кровати – 6 шт.

На сумму 620 796 руб. оплачены расходные медицинские материалы (не покрываются за счёт средств ОМС и ВМП), необходимые для проведения эффективного лечения и контроля за состоянием детей:

- Дозатор медицинский «Армед LINZ-8» для Александра Д.
- Катетеры (625 шт.) для Ильи И. и Лики В.
- Датчики FreeStyle Libre системы Flash (25 шт.) для Ивана З.
- Дренажный компресс (3шт.), термовенты для Виктора И.
- 3D-модель позвоночника для Варвары К.
- Индивидуальный глазной протез для Елизаветы О.
- Компресс «Фливасофт» (перевязочные материалы), шприцы, термометры, стерильные повязки, пенка для ухода Seni Care, гель стоматологический, калоприёмники, паста Coloplast.

Программа



После завершения стационарного лечения многим детям необходимо продолжать приём назначенных препаратов. **Фонд помогает оплачивать дорогостоящие лекарства** на первый месяц терапии, пока семьи оформляют льготное лекарственное обеспечение.

Медикаменты и препараты базисной терапии – на сумму 3 581 161 руб.:

- Фрагмин, для 84-х детей (1 424 900 руб.);
- Ранвэк, для 6-ти детей: Анны Н., Элеоноры Г., Дарины П., Максима С., Азалии Х., Лилии М. (623 000 руб.);
- Яквинус для 3-х детей: Сергея В., Виктории С., Алисы Л. (338 119 руб.);
- Лечебное питание МОНОГЕН, для 2-х детей: Анны К. и Андрея К. (225 000 руб.);
- Лечебное питание MODULEN, для 2-х детей: Михаила С. и Виктории С. (161 400 руб.);
- Програф, для 2-х детей: Софии З. и Ивана И. (84 826 руб.);
- Ксарелто, для Айдара Г. (30927 руб.);
- Уролайф для Дениса Г. (25600 руб.);
- Феринжект для Дарьи М. (20388 руб.);
- Актовегин, Аллегра, Адваграф, Баклосан, Бетмига, Ингаверин, Зонегран, Колхицин, L-Тироксин, Кудесан, Майфортик, Сандиммун, Уро-ваксом, Феварин, Цитофлавин, Церетон и др.

**За 2025 год 173 ребёнка
получили помощь**

Медикаменты, оборудование, расходные материалы



Средства реабилитации

Израсходовано 2 541 722 руб.

Современная медицина – это не только лечение, но и восстановление. Средства реабилитации позволяют предупреждать развитие осложнений, повышать эффективность терапии и во многих случаях становятся важным условием возвращения к привычной жизни. Фонд обеспечивает маленьких пациентов средствами реабилитации по назначению лечащих врачей.

Приобретённые средства реабилитации:

- Корсет функционально-корректирующий (типа Шено) для 5 детей (Мария Б., Ева М., Елизавета Ш., Варвара К., Александр К.);
- Система ингаляционная PARI Compact2 с небулайзером PARI LC, маской, трубкой для 4 детей;
- Система ингаляционная proMEDANZ Seasons для 69 детей, proMEDANZ SINUS для 6-ти детей;
- Кресло-коляска Ortonica Pulse и трёхколёсный велосипед Raft Bike с принадлежностями для ребёнка с ДЦП (Ярослав П.);
- Кресло-коляска с электроприводом Ortonica Pulse 640 для Кирилла А.;
- Аппарат ортопедический для 2 детей (Илья И. и Ирина М.);
- Тьюторы на коленные суставы для 2 детей (Ирина М. и Александр К.);
- Комплект распылителей сменный (небулайзеры) для 77 детей;
- Аспираторы вакуумные для 3 детей;
- Отсасыватели для 2 детей;
- Чулки компрессионные (Дарья М.);
- Маска Бэби с переходником, оправа, линзы очковые и т.д.

Каждое такое средство – опора: без неё легко растерять достигнутое, с ней – можно двигаться вперёд.



Средства реабилитации получили более 245 детей с заболеваниями органов дыхания, нарушениями функций опорно-двигательного аппарата и другими тяжёлыми заболеваниями



Средства реабилитации

Современная диагностика – залог успешного лечения

Израсходовано 5 598 920 руб.

Лечение начинается с точного диагноза. Однако в сложных клинических случаях для его постановки нередко требуются высокотехнологичные исследования, которые выполняются в специализированных медицинских и научно-диагностических центрах. Оплачивая их проведение по назначению лечащих врачей, Фонд помогает детям своевременно пройти необходимую диагностику, а врачам – получить максимально полную информацию для выбора тактики лечения.

Большая часть исследований была выполнена в ведущих учреждениях страны, среди которых ФГАУ «НМИЦ здоровья детей», ФГБНУ «МГНЦ имени академика Н. П. Бочкова», ПАО «ЦГРМ „ГЕНЕТИКО“», ФГБУ «НМИЦ ДГОИ им. Дмитрия Рогачёва», ООО «Геномед», Научный центр неврологии, Лаборатория клинической биоинформатики, РДКБ – филиал ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н. И. Пирогова Минздрава России, ФГБУ «РНЦРР» Минздрава России, ООО «ЭЙДЖИН» и другие профильные организации.

Адресную помощь по данной
программе в 2025 году получили
327 детей

Программа



Для многих детей именно **своевременно проведённая диагностика** стала **первым шагом на пути к правильному лечению и выздоровлению**.

В 2025 году в рамках программы были оплачены:

- **лучевые методы диагностики:** магнитно-резонансная томография (МРТ), ультразвуковые исследования (УЗИ), рентгенография органов грудной клетки, компьютерная томография органов брюшной полости, статическая сцинтиграфия, радиоизотопные исследования;
- **функциональные исследования:** электроэнцефалография (ЭЭГ), видео-ЭЭГ-мониторинг, электрокардиография (ЭКГ), кардиопанель, лекарственный мониторинг;
- **эндоскопические исследования:** видеокапсульная эндоскопия;
- **молекулярно-генетическая диагностика:** полное секвенирование генома, полное секвенирование экзона, аутоиммунные панели, хромосомный микроматричный анализ, хромосомный микроматричный анализ экзонного уровня, подтверждение мутаций в генах, секвенирование по Сенгеру, панель «Нервно-мышечные заболевания», панель «Наследственные заболевания почек», биоинформатический анализ результатов экзомного и геномного секвенирования, выдача сырых данных секвенирования и другие исследования;
- **другие виды медицинской помощи:** курс реабилитации для Валентина С. (460 000 руб.), стоматологическое лечение Кирилла Б. (45 000 руб.), вакцинация.



Лаборатория
Клинической
Биоинформатики



Научный
ЦЕНТР НЕВРОЛОГИИ



РОССИЙСКИЙ НАУЧНЫЙ
ЦЕНТР РЕНТГЕНРАДИОЛОГИИ



Человек попал в больницу...

Израсходовано 1 593 185 руб.

«Человек попал в больницу...» – это не просто название программы. Это слова, за которыми почти всегда стоит история целой семьи. Болезнь ребёнка меняет привычную жизнь родителей и близких: длительные поездки, непредвиденные расходы, необходимость постоянно быть рядом, откладывать работу, привычные дела и собственные планы.

Когда семье особенно трудно, Фонд берёт на себя бытовые проблемы, не связанные напрямую с лечением, чтобы родители могли сосредоточиться на самом главном – здоровье ребёнка. При необходимости оплачиваются проезд к месту лечения и обратно, медицинская транспортировка, приобретаются лечебное питание и средства ухода.

Отдельное внимание мы уделяем эмоциональному состоянию маленьких пациентов. Чтобы пребывание в стационаре было менее травмирующим, Фонд приобретает игры, игрушки и детские товары (на эти цели было израсходовано 60 855 руб.).

К сожалению, медицина не всесильна. В редких и самых тяжёлых случаях, когда ребёнка не удастся спасти, Фонд не оставляет семью один на один с бедой и берёт на себя все хлопоты по организации и оплате ритуальных услуг.

В 2025 году:

- **36 семей** получили материальную помощь на общую сумму 270 254 руб.;
- **31 семье** были оплачены железнодорожные и авиабилеты, а также трансфер к месту лечения (626 472 руб.);
- для **8 детей** были оплачены медицинская транспортировка и эвакуация (90 500 руб.);
- **6 семьям** была оказана помощь в оплате ритуальных услуг (524 700 руб.).

В рамках программы реализуется проект «Такси» совместно с БФ «Помощь рядом». Проект помогает нашим подопечным, которым сложно пользоваться общественным транспортом.

Было организовано **137 курьерских доставок** и совершено **1742 поездки** пациентов РДКБ в аэропорты, на вокзалы и медицинские учреждения.



Лечение не отменяет детство. Даже во время длительной госпитализации ребёнку важно играть, творить, общаться и узнавать новое. А ещё – хотя бы ненадолго отвлекаться от процедур и больничных забот.

Волонтёры Фонда много лет проводят для маленьких пациентов РДКБ уроки творчества и мастер-классы, приглашают артистов и музыкантов.

В 2025 году состоялось 40 занятий. Трижды приезжал фокусник. Рок-группа «Овощи» дала четыре концерта: два – в конференц-зале РДКБ (собрались 260 детей и родителей) и два – в Реабилитационном центре «Огонёк».

Такие встречи наполняют больничные дни новыми впечатлениями и позволяют детям просто побыть детьми.

На материалы для организации досуга было израсходовано 20 404 рубля.



Социальное жильё для пациентов РДКБ

Израсходовано 1 068 780 руб.

После выписки из стационара для многих детей начинается следующий этап – амбулаторное наблюдение, обследования и консультации. Семьям, приехавшим в Москву из других регионов России, важно всё это время находиться рядом с Российской детской клинической больницей.

Более 20 лет Фонд предоставляет им возможность бесплатного проживания. Это избавляет родителей от необходимости искать временное жильё и позволяет полностью сосредоточиться на лечении ребёнка.

В 2025 году в рамках программы возможность временного проживания получили 22 семьи из разных регионов России. Здесь жили дети, проходившие амбулаторное лечение в отделениях Пересадки почки и Реконструктивно-пластической хирургии РДКБ. Кроме того, возможность проживания была предоставлена детям пациентам после трансплантации почки, приезжавшим в больницу на контрольные обследования.

Работа социального жилья требует постоянного содержания и технического обслуживания. В 2025 году Фонд оплачивал электроэнергию, техническое обслуживание пожарной сигнализации, системы теплоснабжения и котельного оборудования, вывоз мусора, содержание территории, уборку снега и текущий ремонт.

Пока ребёнок лечится, родители должны думать не о том, где жить, а о том, как быть рядом. Именно ради этого существует программа социального жилья.

Помощь получили 22 семьи.

Средний срок проживания семьи – 6 месяцев.



Новые технологии

Все возможности медицины должны быть доступны детям.

Одно из направлений работы Фонда – поддержка передовых методов диагностики и лечения в РДКБ. Высокотехнологичная помощь требует значительных ресурсов, поэтому во всём мире в её развитии участвуют благотворители.

За годы сотрудничества Фонд и больница реализовали немало проектов, которые позволили врачам внедрить современные разработки в практику. Эта работа продолжается.

Направление



Терапевтическое лечение сосудистых мальформаций

Израсходовано 3 180 000 руб.

С 2013 года Фонд совместно с Российской детской клинической больницей развивает **программу лечения** детей с сосудистыми мальформациями **препаратом Рапамун**. Для пациентов с этим тяжёлым заболеванием он стал важной частью терапии: сдерживает патологический процесс и улучшает состояние.

По назначению лечащих врачей Фонд оплачивает Рапамун «на выписку», чтобы дети могли принимать его и после завершения госпитализации. Так лечение продолжается без перерыва, а значит, сохраняются достигнутые результаты и качество жизни.

В 2025 году помощь в рамках проекта
получили **153 пациента** отделения Детской
онкологии и гематологии № 3 РДКБ

Нейрокогнитивная реабилитация и Эрготерапия

Израсходовано 347 436 руб.

В 2025 году Фонд оплатил порт доступа в Интернет и предоставил отделению «Медицинской реабилитации для детей» компьютерное оборудование; методические и игровые приспособления для реализации проектов по «Нейрокогнитивной реабилитации» и «Эрготерапии».



Ты – не один!

Для ребёнка тяжёлое заболевание – это не только операция, лекарства и обследования. Нужно добраться до клиники, оформить документы, пройти лечение и восстановиться. И всё это время **рядом должен быть взрослый**: тот, кто поможет, поддержит и не оставит одного в больничной палате.

У детей, которые растут в семье, эту роль берут на себя близкие. Ребёнку-сироте сопровождение должно обеспечить учреждение, но его сотрудники не всегда могут надолго уехать в другой город. Из-за этого госпитализация порой откладывается, а болезнь тем временем прогрессирует.

Более 36 лет Фонд «Дети.мск.ру» помогает маленьким пациентам Российской детской клинической больницы. **В 2005 году совместно с РДКБ был создан проект «Ты – не один!»**. Его название точно передаёт главную задачу: **никто не должен оставаться один на пути** – от подготовки к госпитализации до реабилитации.

Фонд организует проезд в больницу, обеспечивает круглосуточную заботу во время лечения, приобретает средства ухода, помогает пройти дополнительные обследования. После выписки работа продолжается: детям необходимы психологическая и социальная реабилитация, а многим – помощь в поиске новых мамы и папы.

За это время поддержку получили более **1 500 детей, свыше 150** из них были **устроены в семьи**. В 2015 году Минздрав России признал «Ты – не один!» одной из лучших практик комплексного сопровождения детей-сирот в стационаре.

Сегодня круг подопечных стал шире: это дети, оставшиеся без сопровождения родителей из-за чрезвычайных ситуаций и военных действий, а также ребята из приёмных и неблагополучных семей. **Ежегодно команда Фонда курирует около 70 детей**. Но тех, кому нужен рядом взрослый, гораздо больше.

Важная часть программы – **«Городок Незнайки»**, созданный в 2009 году. Это **уникальное пространство для детей-сирот** в перерывах между этапами госпитализации: здесь одновременно могут жить до 30 ребят. Они ищут себя, учатся, занимаются музыкой и театром, общаются с психологами. Для старших подростков открыты тренировочные квартиры, где можно постепенно осваивать всё то, что вскоре понадобится во взрослой жизни.

Опыт Фонда неоднократно представляли на научных конференциях и профессиональных мероприятиях. О проекте снимали документальные фильмы, рассказывали в публикациях. 19 воспитанников уже стали выпускниками «Городка Незнайки». Сегодня они получают образование, работают и живут самостоятельно.

Ты – не один! Дети-сироты в РДКБ

Израсходовано 12 295 217 руб.

В том числе:

- оплата труда: няни, координатор проекта (4 037 518 руб.);
- патронажные услуги (7 619 405 руб.);
- бытовые расходы: питание, средства гигиены, одежда, обувь, материалы (492 109 руб.);
- авиа- и железнодорожные билеты (131 132 руб.);
- материальная помощь (15 053 руб.).

Когда ребёнок поступает в больницу, рядом с ним почти всегда мама, папа, бабушка или другой родной человек. **Уход, внимание и забота, хорошее эмоциональное состояние – важные составляющие успешного лечения.** Близкие поддержат перед операцией, дождутся после неё, разделят тревоги и порадуются первым победам. Но бывают ситуации, когда дети оказываются в стационаре совсем одни.

Во время госпитализации **рядом с такими пациентами находятся профессиональные больничные няни**, которых приглашает Фонд. Эти удивительные женщины сопровождают своих подопечных на обследования и процедуры, ухаживают после операций, помогают выполнять назначения врачей и проходят вместе с ними непростой путь к выздоровлению. Благодаря этому **медицинская команда может полностью сосредоточиться на лечении.**

Постепенно между маленьким человеком и его няней возникает особая связь. День за днём рождается доверие. И однажды появляется очень важное чувство: «я нужен». Именно оно помогает сохранить силы, веру в себя и желание бороться. Ведь даже самое современное лечение требует не только профессионализма врачей, но и мужества от самого ребёнка.



В период госпитализации Фонд обеспечивает детей, оставшихся без сопровождения взрослых, лекарственными препаратами, специализированным питанием, средствами гигиены и одеждой, оплачивает работу больничных нянь и услуги патронажной службы, а также берёт на себя транспортные расходы.

Помощь по программе в период стационарного лечения получили **70 пациентов. Всего состоялось 93 госпитализации, из них 22 повторных.**



Городок Незнайки

Израсходовано 22 853 131 руб.

В том числе:

- оплата труда, выплаты по договорам ГПХ (няни, педагоги-тьюторы, психолог, логопед, педагог по музыке и другие участники программы) – 12 565 947 руб.;
- патронажные услуги – 83 800 руб.;
- занятия/консультации нейропсихолога – 140 000 руб.;
- материальные расходы (продукты питания, средства гигиены, топливо, хозяйственные и бытовые расходы) – 7 438 109 руб.;
- содержание помещений, зданий – 1 665 229 руб.;
- проект «Инклюзивный театр «Наш Балаганчик» – 795 072 руб.;
- проект помощи выпускникам «Путёвка в жизнь» – 141 538 руб.;
- прочие расходы – 23 436 руб.

В 2025 году в «Городке Незнайки» постоянно жили **20 детей-сирот** и **двое старших выпускников**. Ещё **трое ребят приезжали на время** – между этапами лечения.

«Городок Незнайки» – не просто реабилитационное пространство, **это настоящий дом** для детей-сирот с инвалидностью и тяжёлыми заболеваниями. Здесь – уроки и друзья, праздники и творчество, заботы, первые успехи и мечты о будущем. Отсюда уезжают в больницу – и сюда возвращаются после каждой госпитализации.

Главная задача взрослых – создать такую среду, где можно не только восстановить здоровье, но и снова почувствовать себя ребёнком: научиться доверять, дружить, радоваться каждому дню, строить планы и поверить в собственные силы.

В «Незнайке» невозможно провести границу между реабилитацией и повседневной жизнью. Всё становится частью большого пути, на котором дети постепенно понимают, что возможности человека определяются не диагнозом, а способностью брать на себя ответственность и желанием двигаться вперёд.

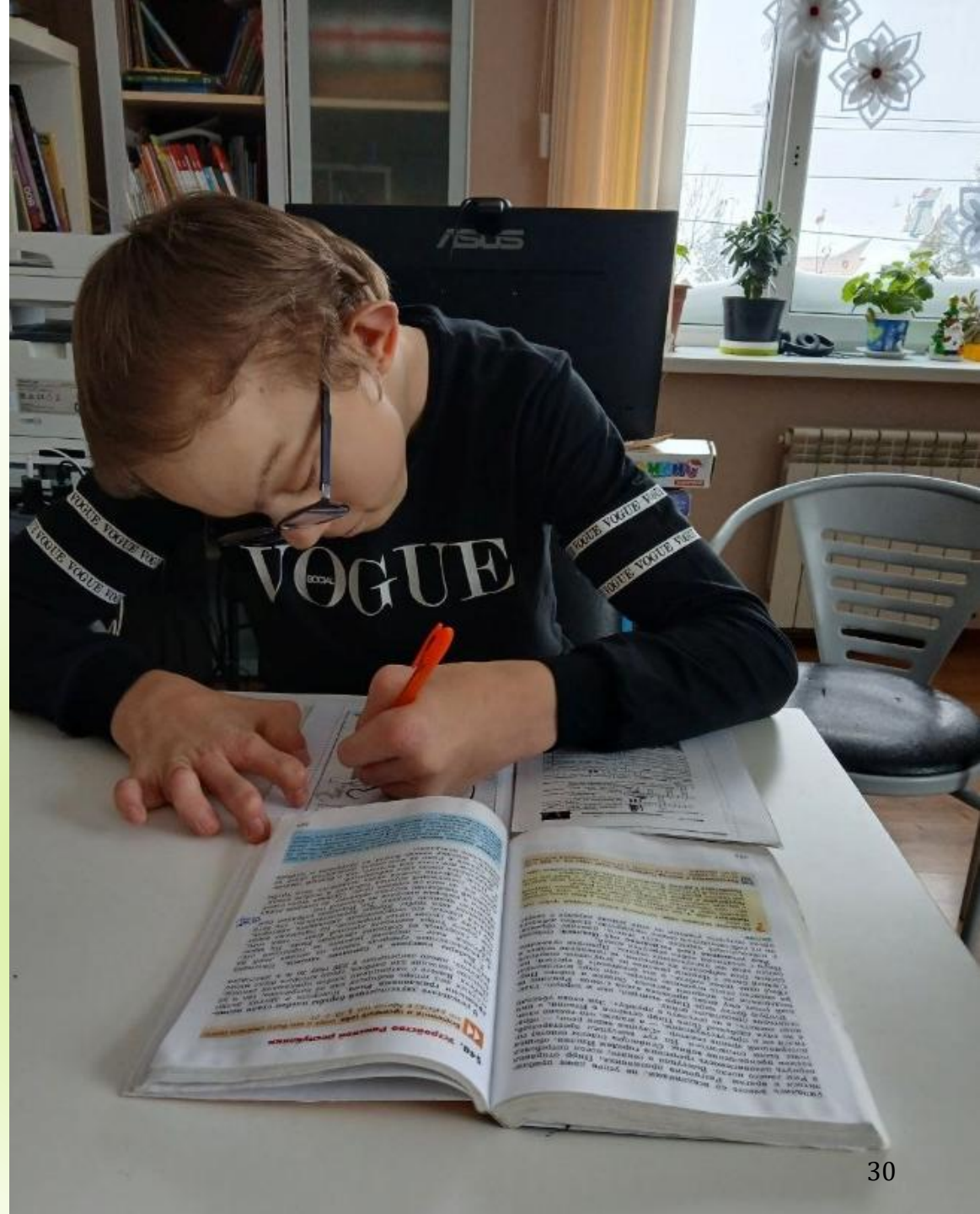


Все воспитанники находятся под постоянным наблюдением врачей, проходят обследования и лечение в Российской детской клинической больнице и других профильных учреждениях. Для каждого разрабатывается индивидуальная программа сопровождения, объединяющая медицинскую помощь, реабилитацию, образование, психологическую поддержку и социальную адаптацию. С ребятами работают врачи, реабилитологи, логопеды, психологи, педагоги и другие специалисты.

Особое место в «Незнайке» занимает образование. Все школьники находятся на домашнем обучении, а Фонд дополнительно организует занятия с репетиторами по основным предметам.

Неотъемлемой частью жизни стали **Инклюзивный театр «Наш Балаганчик»**, рок-группа «Овощи», творческие мастерские, ежемесячные Богослужения и беседы с батюшкой, экскурсии и путешествия.

Сегодня многие наши выпускники продолжают учиться, работают, живут самостоятельно и по-прежнему возвращаются домой – в «Городок Незнайки». Для нас это и есть самый главный результат.



История **Насти и Саши** – о том, как **поддержка в трудную минуту может изменить всю жизнь ребёнка.**

Когда Настя впервые появилась в «Незнайке», она была тяжелобольной и растерянной девочкой. Её состояние казалось безнадёжным – врачи практически не оставляли шансов на выздоровление. Но мы никогда не принимаем диагноз как приговор. Началась долгая и напряжённая борьба: сложные операции, поиск профильных специалистов, координация лечения. Это был труд всей команды – медиков, педагогов, воспитателей, волонтеров. И, вопреки всему, нам удалось изменить прогноз.

В 2020 году Настя вышла замуж за Сашу, одного из первых воспитанников «Незнайки», которого взяли под опеку ещё до официального открытия проекта. История ребят стала для нас особенной: **оба прошли через тяжёлые испытания, нашли друг в друге опору и построили свою жизнь.**

В июне 2025 года у них родилась дочь – **Варенька**. Крёстными малышки стали Константин и Екатерина, бывшие опекуны Насти и Саши.



Городок Незнайки



Инклюзивный театр «Наш Балаганчик» – серьёзный проект, ставший неотъемлемой частью «Незнайки». Одиннадцать лет назад трудно было представить, что наши воспитанники будут выходить на профессиональную сцену, играть сложные драматические роли и ездить на гастроли. Сегодня всё это – привычная и очень важная часть их жизни.



В 2025 году труппа представила свою седьмую премьеру – рок-симфосказку «Руслан и Людмила». Режиссёр Наталья Шумилкина переосмыслила классический сюжет – пушкинская поэма зазвучала как история о взрослении, выборе и силе духа. В постановке участвовали все: и опытные артисты, и самые маленькие незнайковцы, которые делают первые шаги в мире искусства.

«Руслана и Людмилу» дважды сыграли в Театральном центре «Вишнёвый сад», а по приглашению Российского университета дружбы народов спектакль представили студентам и преподавателям вуза. Под самый Новый год ребята выступили в Российском государственном гуманитарном университете с театрально-музыкальной композицией «Наш Балаганчик». Зал принимал их удивительно тепло: аплодисменты звучали после каждой сцены и долго не смолкали после финала. Всего на показах побывали более 700 человек, среди них – немало молодёжи.



На сцене театра
«Вишневый сад»
Малая Сухареvская площадь, 10

ПРЕМЬЕРА
14 апреля в 19:00

6+

Рок-симфосказка
РУСЛАН И ЛЮДМИЛА
Инклюзивный спектакль с участием детей

Режиссёр-постановщик Наталья Шумилкина
Художник-постановщик Илья Бедокимов
Художник по костюмам Ярослава Рафикова
Режиссёр по пластике Елена Смирнова

Однако **овации** – лишь вершина большого ежедневного труда. Каждая репетиция учит ребят слышать друг друга, доверять партнёру, преодолевать волнение, соблюдать общий ритм и чувствовать ответственность за результат. Здесь невозможно добиться успеха в одиночку: спектакль рождается только тогда, когда **каждый становится частью единого целого**.



Инклюзивный театр выполняет две важные задачи.

С одной стороны, он многое даёт самим артистам: **помогает раскрыть творческий потенциал**, освоить новые навыки, преодолеть страх и почувствовать точку опоры. С другой, – **привлекает внимание общества** к самой незащищённой категории – детям-сиротам и молодым людям с ограниченными возможностями здоровья (ОВЗ); **позволяет увидеть в них равных** – талантливых, сильных, со своими мечтами, услышать и поддержать. Для зрителей с инвалидностью это ещё и живой пример: творчество доказывает, что границы возможностей – не в диагнозе.

После спектаклей гости делятся впечатлениями в небольшой анкете. Искренние отзывы подтверждают: **игра юных актёров находит отклик** и меняет взгляд на детей с особенностями. Это даёт нам уверенность: **инклюзивный театр действительно нужен, а его работа приносит настоящий результат.**

Театрально-творческие занятия, аренда площадок, музыкальное и художественное оформление спектаклей, реквизит и костюмы – всё это необходимо «Нашему Балаганчику». В 2025 году на это израсходовано 795 072 руб.

Я бывала и до этого спектакля на подобных мероприятиях, поэтому очень верю в инклюзию и большие возможности всех детей и взрослых. Радует, что маленькими, но важными шагами вы меняете представления людей.

Наверное, я никогда не видела и не сталкивалась с такой стороной жизни, и я осталась под впечатлением от того, какие детки старательные и с радостью участвовали в спектакле.

Я пересмотрела свое отношение к инклюзивным детям.

Я что-то поняла.

Какой-то трепет, умиление, восхищение тем, какая работа была проделана и какие все артисты смелые и классные.

Осознание силы каждой души, каждого человека.

Я потрясена, не до конца понимаю, что чувствую, но очень сильные эмоции.

Дети-инвалиды такие же как и мы, также радуются, переживают.

Показала детям пример, как дети, отличающиеся от них по возможностям, могут многого достичь и что границ нет.

Я столкнулась с той стороной жизни, которую обычно не вижу. Было очень тяжело.

Стала еще больше восхищаться такими ребятами.

Теперь для меня люди со сложной жизненной ситуацией не какая-то тайна, покрытая мраком. Это очевидно и так, но теперь я как будто познакомилась с реальными ребятами, это сильно меняет впечатления.

Не изменилось, но утвердилось мнение, взгляд, что люди с ограниченными возможностями здоровья такие же талантливые, открытые, любящие, как и все. И мы должны помогать друг другу.

Оказалось, что люди с ОВЗ могут так хорошо встраиваться в общество.

Восхищена проведенной работой и прекрасным результатом.

«Городок Незнайки» наполнен самыми разнообразными мелодиями: **все младшие и несколько старших воспитанников обучаются игре на музыкальных инструментах.**

Мы придаём этому большое значение. Ведь **такие занятия помогают нормализовать психические функции:** пространственную ориентацию, скорость реакции, умение сравнивать и делать выводы, контролировать своё поведение. Музыцируя, дети раскрепощаются, охотнее и непринуждённое взаимодействуют не только с педагогом, но и со сверстниками.

Пока кто-то только осваивает азы музыки, созданная в «Незнайке» **рок-группа «Овощи»** оттачивает своё мастерство, покоряет новые вершины и, конечно, **регулярно даёт концерты.** В 2025 году юные музыканты неоднократно и с большим успехом выступали перед маленькими пациентами реабилитационных центров и Российской детской клинической больницы, участвовали в праздниках и событиях, приуроченных к важным датам. Мы верим: благодаря этому у наших ребят просыпается эмпатия и возникает потребность радовать тех, кому трудно и грустно.

«Овощи» – не просто группа. Это доказательство того, что даже в самых тяжёлых обстоятельствах может родиться свет, и каждый ребёнок, вне зависимости от диагнозов, заслуживает жизни, полной красок, музыки и радости.



Городок Незнайки



В программе «Городок Незнайки» есть ещё один проект – **«Путёвка в жизнь»**.

На проект израсходовано 141 538 руб.

Одна из главных задач «Незнайки» – **помочь воспитанникам** не только восстановить здоровье и получить образование, но и **подготовиться к самостоятельной жизни**.

«Путёвка в жизнь» – это первые шаги выпускников в собственном новом доме. Волонтёры всегда готовы поддержать ребят в самых разных ситуациях: оформить и подать документы для пенсии, льгот и поступления в колледж или вуз, разобраться с медицинскими вопросами, а при переезде – вместе съездить по магазинам, подсказать, что действительно нужно, а без чего можно обойтись, и приобрести некоторые важные вещи.

В 2025 году тем, кто получил квартиру, мы купили холодильник, стиральную машину и микроволновую печь – самые необходимые вещи, без которых не обойтись.

Мы не отпускаем незнайковцев во взрослую жизнь одних. Начинать – самое трудное. И особенно важно, чтобы в этот момент рядом оставались люди, готовые прийти на помощь.



Дарья М. – подача документов на жизненно важные лекарственные препараты (ЖНВЛП), приобретение продуктов питания, юридическая помощь.



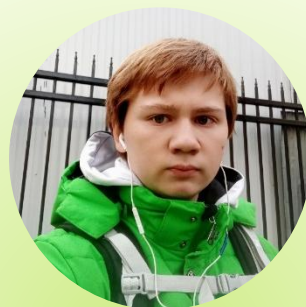
Павел Н. – заказ и оплата такси для поездок в ВУЗ, медучреждения, на культурные мероприятия.



Анастасия К., ставшая мамой, – приобретение стиральной машины, организация консультаций в РДКБ для дочери, такси для поездок в медучреждения и «Городок Незнайки».



Иван М. – подготовка документов для поступления в колледж, оформление льгот, подача документов на ЖНВЛП, обустройство квартиры.



Руслан Г. – организация патронажного сопровождения для ухода в послеоперационный период, приобретение продуктов питания.



Тимур З. – организация медицинского сопровождения, предоставление такси для поездок в медучреждения, помощь со сбором документов для получения жилья, иная поддержка по запросу.

Деятельность Фонда

Израсходовано **4 448 008 руб.**

В Фонде постоянно работают 12 сотрудников. Для отдельных программ и проектов мы привлекаем специалистов по договорам ГПХ и волонтеров.

В 2025 году на ведение деятельности ушло 7,6 % всех расходов Фонда.

Расходы	Значение, руб
Оплата труда	3 222 435
Бух. программы/эл. документооборот/антивирус	91 284
Офисная техника (монитор – 6 шт., жёсткий диск – 1 шт., компьютер – 2 шт., ноутбук – 2 шт., МФУ – 1 шт.)	322 752
Канцелярские товары	26 601
Хозяйственные товары	19 150
Услуги связи	103 287
Хостинг	6 822
Нотариус	83 000
Услуги банка	392 360
Гос. пошлина	88 000
Прочие расходы	92 317
Итого	4 448 008

Истории наших подопечных

За каждой цифрой отчёта – ребёнок.

Кто-то только начинает долгий путь к выздоровлению после тяжёлой болезни.

Кто-то заново учится ходить, говорить, жить самостоятельно.

А кто-то впервые в жизни становится частью семьи и строит планы на будущее.

Мы собрали несколько историй – о стойкости детей, о врачах, которые борются за каждого, и о взрослых, которым не всё равно. Это истории о маленьких шагах, из которых складываются большие перемены.



Ли́ка

Целых два года **Ли́ка** провела в РДКБ – приехала сюда из детского дома. **Два года ожидания, лечения, бесконечных процедур и надежды на донорскую почку.**

Кажется, в больничных стенах каждый день похож на предыдущий: время тянется медленно, будущее непонятно, а вопрос «когда это закончится?» не даёт покоя. Но **даже в самые тяжёлые моменты рядом была няня**, ставшая по-настоящему близким человеком.

Няня не просто ухаживала – она верила. Верила в свою подопечную, в её силы, в то, что всё обязательно наладится. Благодаря этому Ли́ка стойко переносила лечение, окончила 9-й класс в больничной школе «УчимЗнаем», рисовала и мечтала. А однажды няня устроила настоящий праздник: с разрешения врачей они вместе с Ликой и ещё несколькими детьми выбрались в город. Прогулка по Москве, Красная площадь... В такие моменты забываешь, что ты в больнице. Помнишь лишь, что живёшь.

И вот долгожданная новость: **для Лики нашлась донорская почка.** Впереди ещё многое предстоит, но самое сложное позади. Пусть каждый новый день дарит ей здоровье, радость и ощущение настоящей жизни.



Витя

Витя прилетел в РДКБ с далёкого Сахалина. Как говорили врачи областной больницы, это был его единственный шанс.

При первой встрече мы увидели мальчика, абсолютно потерянного во времени и пространстве. **Мальчика, который застыл в своём развитии.** Замер. Он как будто ждал чего-то, а пока было проще не шевелиться.

Витя, увы, не единственный такой ребёнок. Даже в самых прекрасных детских домах, где созданы все условия, **не хватает главного – значимого взрослого.** Того, кто даст любовь и внимание. Того, кто подарит веру в себя. А без этого ребёнок не может жить и развиваться.

Любой маленький человек – это Вселенная. И за считанные месяцы в РДКБ Витина Вселенная начала меняться на глазах. Такое ощущение, что мальчик ждал именно эту госпитализацию, чтобы начать двигаться вперёд. **Рядом всё время была няня:** постоянный уход, прогулки, сказки, занятия.

К концу госпитализации ребёнка было не узнать. Он многому научился, но главное – ожил. Врачи заменили трахеостому, провели курс реабилитации и все необходимые обследования. Домой, в Южно-Сахалинск, Витя уехал с огромным желанием жить – и не просто жить, а радоваться каждому дню.

Теперь мы получаем **обнадеживающие новости из детского дома.** И радуемся. Тихо. Чтобы слышать, как растёт и меняется малыш.



Саша

Саша провёл в РДКБ не один год. Это было сложное, иногда мучительное **ожидание пересадки почки**. Ежедневный диализ, бесчисленные осложнения, реанимация и ощущение безнадёжности. Пока ровесники переживали трудности переходного возраста, гуляли и влюблялись, **Сашину жизнь заполняли больничные стены и люди в белых халатах**.

Время тянулось бесконечно и в то же время летело с неумолимой скоростью: приближалось совершеннолетие. А с ним – перевод во взрослую больницу, где ожидание трансплантации начнётся с чистого листа. Если почка не придёт до Дня рождения, всё придётся проходить заново.

Считается, что мальчики не плачут и не унывают. И Саша очень старался. Однако, когда до Дня рождения остались считанные дни, отчаяние начало прорываться даже у него. Документы на перевод подписаны, вещи собраны, пора двигаться дальше. И вдруг... Уж не приснилось ли это? «Саша, Саша, **пришла почка!**» Все плачут и смеются одновременно.

Операция прошла успешно. Чудо? Безусловно. Мы желаем Саше здоровья – и пусть удача никогда его не оставляет!



Даня

Пятнадцатилетнего **Даниила** сбила машина. На грани жизни и смерти его привезли в РДКБ. Несколько недель подросток находился в коме, и гарантий, что он очнётся, не мог дать никто. За Даню сражались реаниматологи, неврологи, эрготерапевты, врачи ЛФК и другие специалисты. А нейрохирурги провели сложнейшую операцию: установили специально подобранные титановые пластины. Мальчик вышел из комы, но состояние оставалось тяжёлым – Даня не ориентировался в пространстве, не мог сидеть и разговаривать.

Для восстановления его перевели в **реабилитационный центр «Кораблик»**. Там к работе подключились реабилитологи, логопеды и психологи. И, конечно, **Дане нужна была няня**. Человек, который неотступно, 24 часа в сутки, будет за ним ухаживать – кормить, мыть и делать необходимые процедуры. А главное, верить в то, что он непременно справится. Ведь в трудную минуту ребёнка важно просто поддержать за руку, сказать о том, что он лучший, и что всё идёт так, как надо.

Труд врачей и забота няни сделали невероятное: Даню привезли в «Кораблик» абсолютно беспомощным, а через несколько месяцев **он разговаривал, сам себя обслуживал и даже начал ходить**.

Сейчас юноша дома и строит планы: продолжить учёбу в колледже и научиться водить машину. Мы желаем Дане, чтобы всё задуманное получилось!



Валя

Во время обстрела родного села **Валентин получил тяжёлые ранения**. Врачи луганской больницы вынесли неутешительный вердикт: множественные осколочные повреждения, и самое страшное – задет позвоночник. Что было дальше, Валя помнит плохо. Очень хотелось встать – но почему-то не получалось. И было очень больно.

Из Луганска мальчика перевели в Москву. Здесь, в **Клинике Рошалья, врачи провели сложнейшую операцию**, однако лечение не дало эффекта, состояние только ухудшалось. Когда Валя понял, что, возможно, больше никогда не встанет, он замкнулся, отказался от еды и перестал разговаривать. Только иногда отвечал глазами: «да» или «нет». В таком состоянии его привезли в **реабилитационный центр «Кораблик»**. К работе подключились психологи, реабилитологи, массажисты. И, конечно, рядом была няня – круглосуточный уход и забота.

Спустя три месяца начались удивительные перемены: Валя стал улыбаться, разговаривать, есть и даже кокетничать с медсёстрами. А главное – у него появилась надежда. Впереди вся жизнь, хотя ещё недавно казалось, что она закончилась. И Валя поставил перед собой задачу – встать. Чего бы это ни стоило.

Реабилитация шла тяжело, утраченные функции возвращались с трудом. Мы поняли: юноше нужно вырваться из больничных стен – побыть в тёплом доме, наполненном радостью. На новогодние праздники Валя переехал в **«Незнайку»**, где подружился с ребятами. За разговорами и играми время пролетело незаметно, и в **«Кораблик»** Валя вернулся с новыми силами. Дорога предстоит долгая, но **теперь у него есть главное – желание двигаться вперёд.**



Дина, здравствуйте. Хочу от всего сердца поблагодарить Вас и ваш Фонд за вашу помощь для Валентина, в этом году вы были рядом и многое сделали для нас 🙏❤️ поздравляю Вас с наступающим Новым годом и Рождеством 🌟 желаю Вам крепкого здоровья, семейного благополучия и удачи 🙏 пусть новый год принесет Вам много счастливых дней и отличного настроения ❤️

23:38

Спасибо огромное благотворителям! Какая это огромная поддержка и помощь Вале. Молюсь каждое утро за здоровье всех людей, кто помогает 🙏❤️

23:39

Итоги года

За каждой страницей этого отчёта – человеческие судьбы. Дети, которые получили шанс на лечение и восстановление. Семьи, не оставшиеся один на один с болезнью. Воспитанники «Городка Незнайки», которые учатся, дружат, выходят на сцену и делают первые самостоятельные шаги во взрослую жизнь.

Всё это возможно благодаря людям и организациям, которые много лет поддерживают наш Фонд. Ваше участие помогает детям жить полной жизнью – несмотря ни на что.

От всей души благодарим каждого, кто был рядом с нами в 2025 году.

**Спасибо за доверие,
неравнодушие и желание
помогать!**



Наши партнёры

Абсолют—Помощь
благотворительный фонд

ООО «ГК ВС»

ПРИ ПОДДЕРЖКЕ
ФОНДА
ПРЕЗИДЕНТСКИХ
ГРАНТОВ

В/ч № 33949

KISMET
CAPITAL GROUP



ТЕАТР
НА ЛИТЕЙНОМ

ООО «Новый медиа холдинг»


инфорком



ИП Джумаев А.Ю.



Московский театральный центр
“Вишневый сад”
Под руководством Александра Вилькина

ООО «ОуЭМАй
Аналитикс»

 **ПОМОЩЬ
рядом**

Храм Святых бессребреников
Космы и Дамиана в Шубине

благо.ру

Контакты

Официальное наименование

Региональный благотворительный общественный фонд
помощи тяжелобольным и обездоленным детям

«Дети.мск.ру»

(Фонд «Дети.мск.ру»)

Телефон

+7 (903) 130-64-42

Электронная почта

info@deti.msk.ru

Официальный сайт

<http://www.deti.org>

Адрес:

108805, Москва, Троицкий административный округ,
район Бекасово, деревня Кузнецово, улица Лодырка,
участок 62

Обособленное подразделение:

119571, Москва, Ленинский проспект, д 117, корпус 1



Как нам помочь

Реквизиты:

Название	ПАО Сбербанк
БИК	044525225
Р/с	40703810538110001425
К/с	30101810400000000225

Название	АКБ «ФОРА-БАНК
БИК	044525341
Р/с	40703810700000000037
К/с	30101810300000000341



Пожертвование
на сайте



СБЕРБАНК



Благо.ру



ФОРА БАНК (СБП)



Помощь рядом



Кэшбэк во благо

Спасибо вам!

Наша работа возможна только благодаря отзывчивым людям и организациям, жертвующим свои средства на помощь больным детям.

