

# Отчет по программе «Лечение» за первое полугодие 2020 года



В начале 2020 года фонд AdVita перешел на программные сборы пожертвований, в этом отчете мы хотим рассказать вам, что удалось сделать благодаря вашим пожертвованиям с января по июнь 2020 года в рамках программы «Лечение».

«Лечение» — самая дорогая программа фонда, в первом полугодии затраты на нее составили более трети всех расходов фонда.

В рамках этой программы мы оплачиваем лекарства, реагенты и расходные материалы (как адресно, так и для онкологических стационаров), поиск и активацию доноров костного мозга в российских и международных регистрах, платное лечение, не покрываемое бюджетными квотами, а также средства индивидуальной защиты для сотрудников онкологических отделений.

Для нас очень важно информировать вас о том, как работают ваши пожертвования. В этом отчете вы найдете информацию о финансовых (сколько собрано и сколько потрачено) и содержательных (как эти средства помогли) результатах программы.

## Содержательные результаты



**3 547 057 рублей** — на такую сумму оплачены экстренные закупки средств индивидуальной защиты (респираторов, комбинезонов) для онкологических отделений в пик пандемии. Именно благодаря пожертвованиям на программу «Лечение» мы смогли обеспечить СИЗами сотрудников НИИ им. Р. М. Горбачевой и Онкоцентра в Песочном (КНПЦ специализированных видов помощи (онкологический)).



**44 подопечных** получили необходимые им лекарства адресно;



**63 наименования лекарственных препаратов** отгружено в аптеку НИИ им. Р. М. Горбачевой (для всех пациентов онкологических отделений);



**5 подопечным** оплачены поиск и активация доноров костного мозга в международном регистре, еще **6 подопечным** поиск донора оплатил наш сестринский фонд AdVita USA;



**14 подопечным** оплачены поиск и активация доноров костного мозга в российских регистрах доноров костного мозга;



**одному подопечному** оплачена ТКМ (трансплантация проводилась платно, поскольку закончились квоты на бесплатные трансплантации).

## Финансовые результаты

**11 807 389,89 ₺** собрано в первом полугодии

**25 750 584,95 ₺** потрачено\*, из них:

*(\*Как вы видите, сборы пока не покрывают расходы на программу, здесь спасают пожертвования на уставные цели)*

**15 079 631 ₺**

**лекарства** для онкологических отделений

**4 024 832,19 ₺**

**лекарства** адресно для подопечных фонда

**3 547 057 ₺**

**средства индивидуальной защиты** для онкологических отделений

**2 133 390,70 ₺**

**оплата поиска доноров** костного мозга в российском регистре

**607 947,06 ₺**

**платное лечение**

**357 727 ₺**

**оплата труда** специалиста по работе с медицинскими учреждениями, поставщиками и медицинскими компаниями (включая страховые взносы)

Кроме того, 38 405,20 евро было потрачено на лекарства адресно для подопечных фонда и 29 902 евро на оплату поиска донора костного мозга в международном регистре.

## Программа «Лечение» в период пандемии

- В пандемию мы столкнулись с дефицитом многих лекарств, которые применяются для лечения онкологических пациентов. Какие-то препараты застревали на границе, какие-то требовались для ковидных больных и становились дефицитными. Это произошло, например, с иммуноглобулинами, которые были нужны в больших количествах для лечения пациентов с ковидом. Также внезапно исчезли плаквенил и актепра, которые требуются пациентам после трансплантации костного мозга для борьбы с осложнениями, вызванными реакцией «трансплантат против хозяина». Мы постоянно мониторили появление в продаже лекарств, по которым клиники испытывали дефицит, и собирали их понемногу по всем поставщикам, чтобы ни один протокол лечения не прервался.
- Еще один препарат, который исчез в первом полугодии (правда, еще до пандемии), — Алкеран компании Aspen Pharma. В феврале 2020 года клиники получили уведомление, что поставки Алкерана в Россию возобновятся только в конце 2021 года. Между тем, Алкеран — один из базовых препаратов, который применяется в 70% трансплантаций костного мозга. НИИ им. Горбачевой рассчитал потребности в этом препарате и обратился к нам с просьбой о его закупке. Мы искали Алкеран у поставщиков и выкупали его, чтобы обеспечить клинику препаратом в необходимом объеме до того момента, как возобновятся поставки.
- Несмотря на то что за все время пандемии в Россию не был ввезен ни один трансплантат, число пересадок костного мозга в этот период не сократилось благодаря российским донорам. Эта ситуация еще раз показала, как важно развивать российский регистр доноров. К сожалению, его размеры все еще недостаточно велики, и не для всех пациентов можно найти отечественного донора. Поэтому все мы вместе с врачами и пациентами очень ждем, когда возобновится возможность доставки трансплантата из зарубежных регистров.

## Истории

- 58-летнему О. из Кемерово с первичным миелофиброзом в январе нужно было срочно начинать прием препарата Джакави. Миелофиброз — такое заболевание, когда костный мозг быстро заполняется соединительной тканью и рабочие клетки вырабатывать не может, а Джакави этот процесс прекращает и спасает человеку жизнь. Пациенту Джакави положено от государства, но процесс получения занимает много времени. А болезнь не ждет! Мы очень часто покупаем лекарство на первое время, чтобы начать лечение немедленно, и тут тоже заплатили за Джакави для О. 202 768 рублей, чтобы у О. была возможность ждать лекарства и не бояться, что болезнь окажется быстрее государства.
- Один из наших подопечных — 19-летний Никита из Курской области. У Никиты опухоль головного мозга, он лечится уже более шести лет, а в Петербург приехал на трансплантацию костного мозга. Для пересадки при этом диагнозе обязательно нужна Тепадина — 8 флаконов стоимостью 915 680 рублей. «У нас этого миллиона нет, — написала нам мама Никиты. — Я работала продавцом в магазине, который к настоящему моменту закрылся, муж — охранник в супермаркете, старший брат Никиты недавно потерял работу». Благодаря поддержке жертвователей лекарство удалось оплатить вовремя. Сейчас Никита чувствует себя хорошо и набирается сил, чтобы продолжить лечение.
- Благодаря помощи жертвователей в мае мы смогли купить препарат Рапамун для двухлетней Ангелины А. из Саяногорска и 17-летнего петербуржца Саши Л. Стоимость лекарства для каждого — 50 670 рублей. Для обеих семей это большие деньги. Ангелина с рождения очень плохо набирала вес, в три месяца после очередного обследования были выявлены критичные показатели крови. Московские врачи обнаружили сразу два тяжелейших заболевания: синдром Швахмана-Даймонда и миелодиспластический синдром (МДС), предлейкозное состояние. Требовалась

срочная трансплантация костного мозга. Провести ее согласились в НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии им. Р. М. Горбачевой. Совместимый донор для Ангилины нашелся в России, и пересадку сделали в прошлом году. Периодически девочке требуются дорогие препараты, которые государством не обеспечиваются. Сейчас она уже дома, чувствует себя хорошо, читает, рисует, лепит из пластилина и смотрит мультики.



*Коллаж Нины Фрейман*