

Годовой отчет 2024



бумажная
птица

благотворительный фонд
детский и взрослый хоспис

БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ФОНД «БУМАЖНАЯ ПТИЦА»
С 2003 ГОДА ОКАЗЫВАЕТ СИСТЕМНУЮ ПОМОЩЬ
СЕМЬЯМ, СТОЛКНУВШИМСЯ С НЕИЗЛЕЧИМЫМ
ЗАБОЛЕВАНИЕМ РЕБЕНКА И СОДЕЙСТВУЕТ РАЗВИТИЮ
СИСТЕМЫ ПАЛЛИАТИВНОЙ МЕДИЦИНСКОЙ
ПОМОЩИ В СТРАНЕ

НАША МИССИЯ: УЛУЧШАТЬ КАЧЕСТВО ЖИЗНИ
ДЕТЕЙ И МОЛОДЫХ ВЗРОСЛЫХ С ТЯЖЕЛЫМИ
НЕИЗЛЕЧИМЫМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ, А ТАКЖЕ ИХ
БЛИЗКИХ



В ПЕРЕВОДЕ С ЛАТИНСКОГО «PALLIUM» ОЗНАЧАЕТ «УКРЫВАЮЩИЙ». ЭТО ПРЯМО ОТРАЖАЕТ СУЩНОСТЬ ПАЛЛИАТИВНОЙ ПОМОЩИ.



МЫ БОРЕМСЯ ЗА КАЧЕСТВО ЖИЗНИ РЕБЕНКА И СТАРАЕМСЯ ВСЕГДА БЫТЬ РЯДОМ С ДЕТЬМИ И ИХ БЛИЗКИМИ В ТРУДНЫЕ МИНУТЫ.

СОДЕРЖАНИЕ

ПРИВЕТСТВИЕ

О фонде

Направления деятельности фонда

Ключевые цифры 2024 года

РАЗВИТИЕ ПАЛЛИАТИВНОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ В СТРАНЕ И ПОДДЕРЖКА ДЕЙСТВУЮЩИХ СТАЦИОНАРОВ

Санкт-Петербургский детский хоспис обновился после ремонта

История семьи. Хоспис — это любовь.

Московский областной хоспис для детей отпраздновал 5-летний юбилей

История семьи. Помощь, которая дает силы жить

Взаимодействие с регионами. Тверская область.

Взаимодействие с регионами. Калужская область.

ОКАЗАНИЕ ПАЛЛИАТИВНОЙ ПОМОЩИ СЕМЬЯМ, СТОЛКНУВШИМСЯ С НЕИЗЛЕЧИМЫМ ЗАБОЛЕВАНИЕМ РЕБЕНКА

История семьи. Помощь через километры.

Проект «Мечты сбываются»

История семьи. Особая сила мечты.

РАЗВИТИЕ ПРОЕКТОВ, НАПРАВЛЕННЫХ НА ПОДДЕРЖКУ ДЕТЕЙ И МОЛОДЫХ ВЗРОСЛЫХ С НЕИЗЛЕЧИМЫМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ

История семьи. Лучшая помощь мамам - время.

Проект «Школа жизни»

Фандрайзинговые акции

История семьи. В нашей сложной жизни появилась перспектива.

МЕРОПРИЯТИЯ И ВЫСТУПЛЕНИЯ

ИНФОРМАЦИОННАЯ ОТКРЫТОСТЬ

СПЕЦПРОЕКТ:
ФИЛЬМ «УМНОЖАЮЩИЕ ВРЕМЯ»

ПЛАНЫ НА 2025 ГОД

ФИНАНСОВЫЙ ОТЧЕТ ЗА 2024 ГОД

Контакты



СЕМЬЯ – ЭТО НАЧАЛО ВСЕХ НАЧАЛ

Именно в ней рождается любовь, крепнет надежда и находится сила для самых трудных испытаний. В 2003 году, когда мы создавали наш фонд, мы понимали: перед лицом неизлечимой болезни семья остается главной опорой – источником стойкости и бесценным ресурсом.

Тогда, объединив усилия, мы поставили перед собой цель: не просто помогать, а создать систему, где каждая семья с тяжелобольным ребенком могла бы получить не только качественную медицинскую помощь, но и человеческое тепло, психологическую поддержку, социальную защиту и духовное сопровождение. Где, несмотря на диагноз, оставалось бы место для радости, надежды и полноценной жизни.

Мы учились у семей: слушали, какие виды поддержки действительно важны, перенимали их мужество, искали решения, которые меняют ситуацию системно.

Наши проекты рождались из простых, но жизненно важных потребностей: чтобы родители не оставались один на один с грузом забот, чтобы братья и сестры не чувствовали себя забытыми, чтобы каждый ребенок – независимо от тяжести состояния – мог проживать каждый день достойно и наполнено.

Сегодня, оглядываясь назад, я уверен: мы смогли главное – сохранить в центре нашей миссии человека. Не диагноз, не статистику, а живую семью, которая, как хрупкая бумажная птица, тянется к свету, даже если ветер пытается сбить её с пути.

Спасибо, что остаетесь с нами. Впереди – новые горизонты помощи, новые возможности менять жизни к лучшему. И мы верим: вместе мы сможем сделать так, чтобы ни одна семья не чувствовала себя одинокой на этом трудном пути.

**– Александр Ткаченко,
протоиерей**

основатель первого
детского хосписа.

в России, лауреат Государственной
премии за выдающиеся достижения в
области благотворительной
деятельности

ДОРОГИЕ ДРУЗЬЯ!

2024 год стал для нас особенным – годом, когда мы еще раз убедились: семья – это не просто слово. Это сила, которая движет нами, история, с которой мы начали, и смысл, ради которого мы работаем каждый день. Мы собрали истории семей для вас в этом годовом отчете. Но главное – в нем много историй наших главных героев – подопечных семей.



ИТОГИ ГОДА - ОНИ В ЛИЦАХ

Именно дети и родители вдохновляют нас на большие проекты и новые акции, для них мы ищем и находим новых партнеров и друзей, проводим мероприятия, обучаем специалистов, развиваем паллиативную медицинскую помощь в регионах. Каждая из них – это напоминание о том, ради чего мы работаем.

ВЫ – ЧАСТЬ БОЛЬШОЙ СЕМЬИ

Без поддержки эти истории остались бы незавершенными. Ваше участие – это не просто цифры в отчете. Это портативный аспиратор для Кати, которая может поехать с родителями на дачу и гулять на свежем воздухе, благодаря новому оборудованию. Это обучение для социального работника, который теперь знает, как правильно ухаживать за ребенком с тяжелым заболеванием. Это светлый и уютный хоспис, в котором дети и родители находятся вместе, и который больше похож на дом, чем на медицинское учреждение.

В 2024 году вы помогли сотням таких семей. Вы дали им то, что сложно измерить: уверенность в том, что они не одни. Спасибо, что делаете этот мир добрее и светлее. Вместе мы можем больше.

**С благодарностью
и верой в добро,
Павел Ткаченко,**
исполнительный директор
благотворительного фонда
«Бумажная птица».

НАПРАВЛЕНИЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ФОНДА:

I Развитие паллиативной медицинской помощи в стране и поддержка действующих стационаров.

II Оказание социальной помощи семьям, столкнувшимся с неизлечимым заболеванием ребенка.

III Реализация проектов, направленных на поддержку детей и молодых взрослых с неизлечимыми заболеваниями.

КЛЮЧЕВЫЕ ЦИФРЫ 2024 ГОДА:

4 СТАЦИОНАРА

оказывающих
паллиативную помощь,
поддерживает фонд

1000+ СЕМЕЙ

находятся под опекой фонда
в Санкт-Петербурге
и Московской области

45 СЕМЕЙ

в среднем получали адресную
помощь ежемесячно

452 ПОЕЗДКИ

организовано в рамках
проекта «Журавлик»

**179 СОЦИАЛЬНЫХ
РАБОТНИКОВ**

из Санкт-Петербурга,
Ленинградской, Московской
и Тверской областей прошли
обучение по уходу за людьми с
тяжелыми заболеваниями

**210 ЗАВЕТНЫХ
ЖЕЛАНИЙ**

детей и молодых взрослых
с тяжелыми заболеваниями
исполнили благотворители
в проекте «Мечты сбываются»

**5 ГРАНТОВЫХ
ЗАЯВОК**

фонда стали победителями
конкурсов и получили
поддержку

1 ЦЕЛЬ

ЧТОБЫ НИ ОДНА СЕМЬЯ
НЕ ОСТАЛАСЬ НАЕДИНЕ С БОЛЕЗНЬЮ

123 789 534,86 ₽

БЫЛО ПРИВЛЕЧЕНО НА ПОДДЕРЖКУ
ПОДОПЕЧНЫХ СЕМЕЙ



1. РАЗВИТИЕ ПАЛЛИАТИВНОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ В СТРАНЕ И ПОДДЕРЖКА ДЕЙСТВУЮЩИХ СТАЦИОНАРОВ

Фонд «Бумажная птица» много лет развивает инфраструктуру для оказания паллиативной медицинской помощи в регионах: помогает строить новые стационары, поддерживает деятельность государственных хосписов, выступает экспертом по данному направлению в диалоге с государством и бизнесом, является ресурсной базой для специалистов. В 2024 году была проведена большая работа по поддержке хосписов.

ПОДДЕРЖКА УЧРЕЖДЕНИЙ

В 2024 году мы продолжили поддерживать учреждения СПб ГАУЗ «Хоспис (детский и взрослый)» и ГБУЗ МО «Московский областной хоспис для детей».

Привлеченные пожертвования позволили:

ПРОВЕСТИ

ремонтные работы
в стационаре СПб ГАУЗ «Хоспис (детский и взрослый)»

ПРИБРЕСТИ

необходимое энтеральное питание для пациентов и продукты питания для родителей, медицинское оборудование, медикаменты, расходные материалы, средства дезинфекции и хозяйственные товары.

ОПЛАТИТЬ

обучение сотрудников, ритуальные услуги и т. д.

ОБЕСПЕЧИТЬ

топливом выездные патронажные службы паллиативной медицинской помощи СПб ГАУЗ «Хоспис (детский и взрослый)» и МО ГБУЗ «Московский областной хоспис (для детей)»

39 968 636, 56 ₽

СПб ГАУЗ «ХОСПИС
(ДЕТСКИЙ И ВЗРОСЛЫЙ)»

3 258 590,40 ₽

ГБУЗ МО «МОСКОВСКИЙ
ОБЛАСТНОЙ ХОСПИС ДЛЯ ДЕТЕЙ»

904 698, 09 ₽

ПОМОЩЬ ВЫЕЗДНЫМ БРИГАДАМ

ПЕРВЫЙ ДЕТСКИЙ ХОСПИС В РОССИИ
ОБНОВИЛСЯ ПОСЛЕ РЕМОНТА

15 653 690, 83 ₽

РАСХОДЫ НА РЕМОНТ И ОСНАЩЕНИЕ



«За месяц нам нужно было сделать не просто косметический ремонт, но и модернизировать электрические сети. Сегодня в стационаре может находиться одновременно более 10 пациентов на ИВЛ, мощность стационара не была рассчитана на такую нагрузку. При поддержке Правительства Санкт-Петербурга и представителей бизнеса нам удалось провести все необходимые работы в установленные сроки, успешно принять первых пациентов и сохранить полный объем услуг»,

– Ирина Кушнарера,
руководитель СПб ГАУЗ «Хоспис
(детский и взрослый)».

Первый детский хоспис в стране открыл свои двери в 2010 году. Он стал настоящим домом с широкими коридорами, уютными комнатами, картинами на стенах и по-домашнему вкусной едой. За 14 лет стационар потерял свой внешний вид: оборудование и коммуникации требовали обновлений.

При поддержке города и благотворителей, летом 2024 года начался ремонт. Детский хоспис вновь преобразился: на территории стационара заменили тротуарную плитку, дренажную систему, покрытие и оборудование специализированной детской площадки.

КРОМЕ ТОГО:

Обновлена

входная группа стационара.

На трех этажах

заменен пол, выполнена отделка помещений, электромонтажные работы по замене освещения, заново расписаны стены.

В палатах

появилась новая мебель.

Отремонтирована

палата интенсивной терапии и столовая, обновлено кухонное оборудование и коммуникации.

Обновлены

сестринский пост, стойка охраны, игровая комната и ординаторская.



ЧАСЫ В СТОЛОВОЙ ДЕТСКОГО ХОСПИСА НАПОМИНАЮТ - КАЖДОМУ ОТМЕРЕНО СВОЕ ВРЕМЯ




ХОСПИС — ЭТО ЛЮБОВЬ

То, что **Вера** живет – это чудо. Девочка родилась в марте 2022 года, и вскоре после рождения врачи выявили у нее редкое генетическое заболевание. В июле того же года Вера вместе с мамой поступили в СПб ГАУЗ «Хоспис (детский и взрослый)», который стал для них островком заботы, тепла и поддержки.

Екатерина, мама Веры рассказывает:

«У Веры уникальная форма спинально-мышечной атрофии, которая не подлежит никакой терапии. То, что моя дочь живет – это действительно чудо, и мы обязаны этим замечательному персоналу хосписа, который стал для нас домом. Мы – настоящие долгожители учреждения, уезжали только один раз на месяц, когда был ремонт.

В это время Вера находилась в клиническом центре имени К.А. Раухфуса, но я не могла находиться с дочкой постоянно, как в детском хосписе. Виделись, когда я приезжала к ней днем. Конечно, мы были счастливы вернуться в родные стены, в которых стало еще уютнее, чем прежде. Особую благодарность хочу выразить Федоренко Алле Евгеньевне, лечащему доктору Веры, нашему ангелу-хранителю».



«ХОСПИС — ЭТО ЛЮБОВЬ, ЗДЕСЬ РАБОТАЮТ НАСТОЯЩИЕ ПРОФЕССИОНАЛЫ, ЛЮДИ С БОЛЬШИМ СЕРДЦЕМ, И МЫ ВСЕГДА УВЕРЕНЫ, ЧТО МЫ НЕ ОДНИ.

МОСКОВСКИЙ ОБЛАСТНОЙ ХОСПИС ДЛЯ ДЕТЕЙ ОТПРАЗДНОВАЛ 5-ЛЕТНИЙ ЮБИЛЕЙ

Московский областной хоспис для детей начал свою работу 29 августа 2019 года при поддержке Правительства области и участии фонда «Бумажная птица». Учреждение стало первым детским хосписом в Московской области и вторым в России.



БОЛЕЕ 1 100

ДЕТЕЙ ПОЛУЧИЛИ ПОМОЩЬ В СТАЦИОНАРЕ ХОСПИСА

БОЛЕЕ 40 000

ВЫЕЗДОВ СОВЕРШИЛА БРИГАДА
ПАТРОНАЖНОЙ ВЫЕЗДНОЙ СЛУЖБЫ

БОЛЕЕ 700

ДЕТЕЙ С ТЯЖЕЛЫМИ НЕИЗЛЕЧИМЫМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ
НАХОДЯТСЯ ПОД ОПЕКОЙ МОХД

«Пять лет назад, когда мы начинали работу, в регистре было 55 семей. Сегодня их больше 720. Налажен учет, создана нормативная база, функционируют две кафедры на территории хосписа по обучению врачей и другого персонала.

В 2025 в планах – открытие своей кафедры по оказанию паллиативной помощи, когда мы сможем сами сертифицировать врачей на территории нашего региона и других субъектов. И мы продолжаем развиваться, чтобы помощь получали все, кому она нужна»,



– Андрей Ишутин,
главный врач ГБУЗ МО
«Московский
областной хоспис (для
детей)».



ПРАЗДНОВАНИЕ ПЯТИЛЕТИЯ
ДЕТСКОГО ХОСПИСА

ВИДЕОСЮЖЕТ С ДНЯ
РОЖДЕНИЯ МОСКОВСКОГО
ОБЛАСТНОГО ХОСПИСА ВЫ
МОЖЕТЕ ПОСМОТРЕТЬ
С ПОМОЩЬЮ QR-КОДА



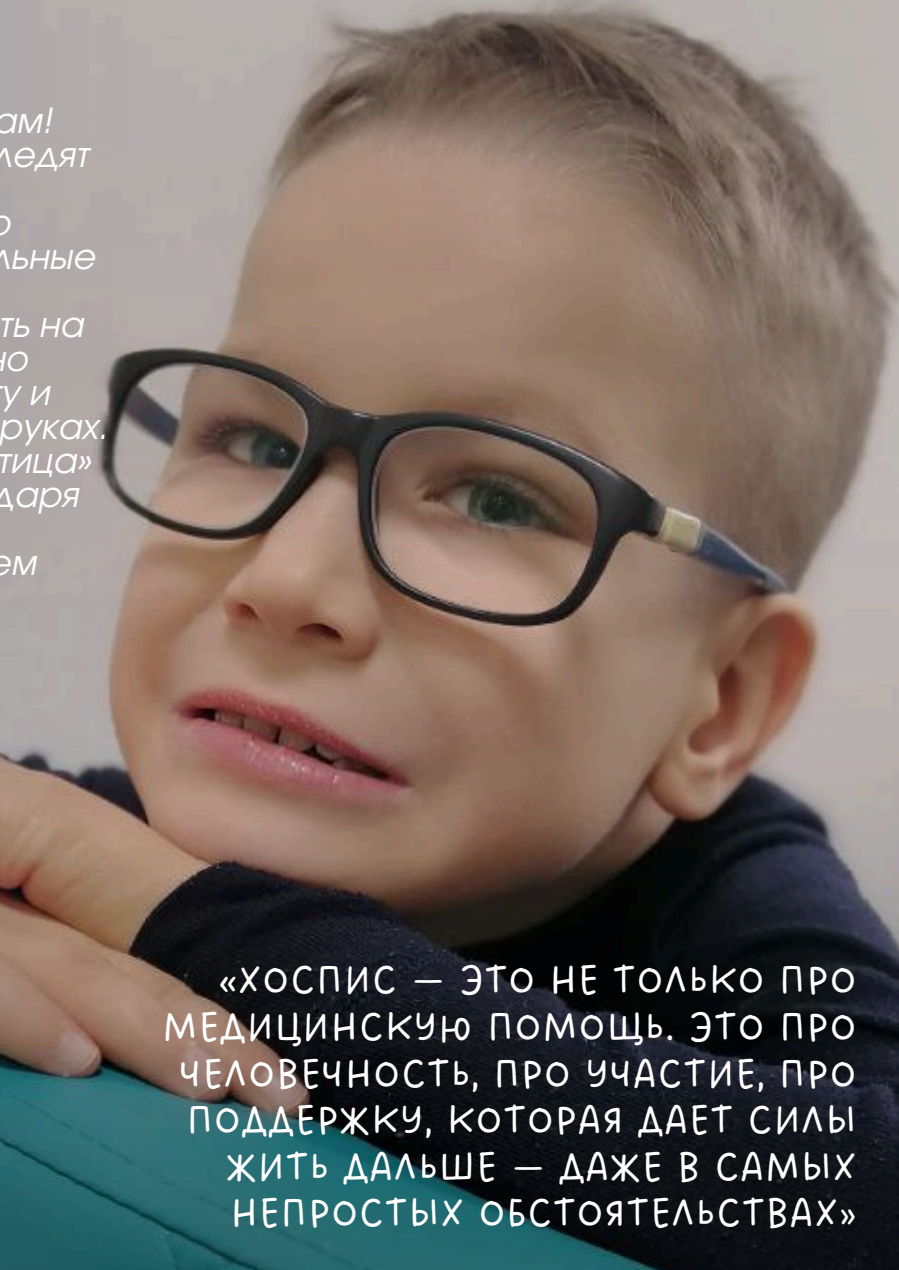
ПОМОЩЬ, КОТОРАЯ ДАЕТ СИЛЫ ЖИТЬ

Илье 11 лет. Он живёт с редким генетическим заболеванием и находится под опекой «Московского областного хосписа для детей» в Домодедово с самого момента его открытия.

Алена, мама Ильи, вспоминает:

«Пять лет назад мы были в полном отчаянии. Не знали, куда обратиться, куда идти — были потеряны. И именно тогда, словно по волшебству, хоспис сам нашёл нас. Специалисты приехали к нам домой, познакомились с Илюшей и со мной, взяли нас под своё крыло. С тех пор мы вместе. Со временем мы вошли в ритм, адаптировались.»

Низкий поклон всем сотрудникам! Врачи регулярно приезжают, следят за состоянием Ильи, дают рекомендации. Эти невероятно добрые, отзывчивые и внимательные люди всегда готовы помочь, выслушать, поддержать, ответить на любой вопрос. В хосписе можно выдохнуть, почувствовать заботу и знать, что твой сын в надёжных руках. А команда фонда «Бумажная птица» помогает нам мечтать — благодаря им Илья встретился со своим любимым телеведущим Андреем Малаховым».



«ХОСПИС — ЭТО НЕ ТОЛЬКО ПРО МЕДИЦИНСКУЮ ПОМОЩЬ. ЭТО ПРО ЧЕЛОВЕЧНОСТЬ, ПРО УЧАСТИЕ, ПРО ПОДДЕРЖКУ, КОТОРАЯ ДАЕТ СИЛЫ ЖИТЬ ДАЛЬШЕ — ДАЖЕ В САМЫХ НЕПРОСТЫХ ОБСТОЯТЕЛЬСТВАХ»

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С РЕГИОНАМИ ТВЕРСКАЯ ОБЛАСТЬ

Активная работа по развитию паллиативной медицинской помощи в Тверской области началась в 2024 году. По инициативе фонда «Бумажная птица» в сентябре здесь прошел круглый стол по развитию детской паллиативной помощи. В мероприятии приняли участие представители Министерства здравоохранения и аппарата Уполномоченного по правам ребенка Тверской области, ГБУЗ МО «Московский областной хоспис для детей», благотворительных фондов и больниц города.

В декабре делегация из Твери посетила ГБУЗ МО «Московский областной хоспис (для детей)», чтобы изучить опыт коллег и собрать информацию для открытия стационара в своем регионе.



«В настоящее время в Тверской области более 200 детей имеют паллиативный статус, работает отделение паллиативной помощи в Детской областной клинической больнице. Нам было важно встретиться с врачами, представителями министерств и действующих хосписов страны, чтобы обсудить, как можно сделать помощь семьям, столкнувшимся с тяжелым заболеванием ребенка более эффективной. И мы этот план наметили»,



– Юлия Саранова,
депутат Государственной
думы Тверской области.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С РЕГИОНАМИ КАЛУЖСКАЯ ОБЛАСТЬ

Калужская область стала регионом - участником проекта «Повышение квалификации и практических компетенций медицинских специалистов», проект будет реализован в 2025 году при поддержке Фонда президентских грантов.

В октябре 2024 года специалисты фонда провели профильную встречу с представителями Министерства здравоохранения Калужской области и Министерства труда и социальной защиты посещение «ГКУЗ Ко Дом ребёнка специализированный», а также посети ГБУЗ КО «Детская городская клиническая больница».



«Роль социального работника при оказании паллиативной медицинской помощи и социальных услуг на дому неопределима. Такие специалисты очень помогают родителям, дают им возможность хотя бы на несколько часов выйти на улицу, сбегать в магазин или по другим делам. Но: для того чтобы помогать, нужны конкретные знания и навыки. Нам было важно дать возможность обучиться этим навыкам».



– Евгения Боровкова,
директор по развитию
социальных проектов
фонда «Бумажная птица».

2. ОКАЗАНИЕ СОЦИАЛЬНОЙ ПОМОЩИ СЕМЬЯМ, СТОЛКНУВШИМСЯ С НЕИЗЛЕЧИМЫМ ЗАБОЛЕВАНИЕМ РЕБЕНКА

Семья с тяжелобольным ребенком сталкивается с множеством вызовов, поэтому паллиативная помощь не ограничивается медицинским аспектом. Детям и родителям необходима комплексная поддержка, включающая социальную, психологическую и духовную помощь.

ОКАЗАНИЕ СОЦИАЛЬНОЙ ПОМОЩИ СЕМЬЯМ, СТОЛКНУВШИМСЯ С НЕИЗЛЕЧИМЫМ ЗАБОЛЕВАНИЕМ РЕБЕНКА

БОЛЕЕ 542 РАЗ

БЫЛА ОКАЗАНА АДРЕСНАЯ ПОМОЩЬ


189 СЕМЕЙ

ПОЛУЧИЛИ ДОПОЛНИТЕЛЬНУЮ СОЦИАЛЬНУЮ
ПОДДЕРЖКУ

15 084 375 РУБЛЕЙ

СОСТАВИЛ ОБЩИЙ ОБЪЕМ
ОКАЗАННОЙ ПОМОЩИ В МАТЕРИАЛЬНОМ
ЭКВИВАLENTE

Помимо системных проектов, одним из самых важных направлений работы фонда является оказание адресной помощи семьям. Сотрудники фонда на связи с подопечными и хорошо знают их потребности. Задача специалистов обеспечить семьи тем, что нужно здесь и сейчас. Такая помощь значительно снижает финансовую нагрузку, улучшает качество жизни и позволяет родителям организовать достойный уход за своим тяжелобольным ребенком в домашних условиях.



ЧАЩЕ ВСЕГО СЕМЬЯМ НУЖНЫ:
ПРЕДМЕТЫ ГИГИЕНЫ,
СПЕЦИАЛИЗИРОВАННОЕ
ПИТАНИЕ, ОБОРУДОВАНИЕ,
РАСХОДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ,
ВЕРТИКАЛИЗАТОРЫ,
УСТРОЙСТВА ДЛЯ КУПАНИЯ
И ДЫХАНИЯ.

ЗАБОТА, КОТОРАЯ ВСЕГДА РЯДОМ

Ивану 18 лет, у него врожденное генетическое заболевание. Большую часть времени он проводит дома в лежачем положении. **Наталья, мама Ивана,** рассказала, почему помощь фонда «Бумажная птица» так важна для них с сыном.

«Может показаться, что подгузники и пеленки легко приобрести самим. Но когда речь идет о человеке который не может передвигаться самостоятельно,

эти вещи приобретают совсем другое значение. Гигиенические средства стоят недешево, и требуется их не 3 - 4 штуки в день, как прописано в нормативах, а гораздо больше. Благодаря фонду мы получаем качественные подгузники, пеленки и салфетки для Вани в необходимом количестве, что помогает ему чувствовать себя комфортно. А если ему хорошо, то и во всем доме благоприятная атмосфера.

Также Ваня ест измельченную еду, но она не вся усваивается, поэтому мы докармливаем его специальными высокобелковыми смесями. Если покупать самим, 200 мл порция стоит около 300 рублей, а нужно 4 в день. Несложно посчитать, сколько нужно денег в год. К счастью, с этим нам также помогают.



«ПОДДЕРЖКА, КОТОРУЮ МЫ ПОЛУЧАЕМ ОТ ФОНДА «БУМАЖНАЯ ПТИЦА», ПОМОГАЕТ ВЫЖИТЬ, БОЛЕЕ ОПТИМИСТИЧНО СМОТРЕТЬ В БУДУЩЕЕ И ЧУВСТВОВАТЬ, ЧТО МЫ СПРАВИМСЯ»

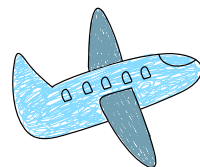




ПРОЕКТ
«ЖУРАВЛИК»

Фонд организует поездки для детей, молодых взрослых и их сопровождающих из регионов России на лечение в федеральные медицинские центры, а также помогает вернуться домой после пребывания в больнице.

Кроме того, мы оформляем поездки для доноров костного мозга, а также врачей, которые консультируют пациентов в регионах или отправляются на семинары, конференции или иные образовательные мероприятия. В 2024 году фонд «Бумажная птица» подписал соглашение с Национальным регистром доноров костного мозга имени Васи Перевощикова и расширил круг тех, кому можно помочь.



452

ПОЕЗДКИ БЫЛО ОРГАНИЗОВАНО
ДЛЯ ДЕТЕЙ И ИХ СОПРОВОЖДАЮЩИХ
В 2024 ГОДУ

14

ПОТЕНЦИАЛЬНЫХ ДОНОРОВ
КОСТНОГО МОЗГА СМОГЛИ ПОЕХАТЬ
НА ОБСЛЕДОВАНИЕ И ДОНАЦИЮ

8 100 000

МИЛЬ ИСПОЛЬЗОВАНО ДЛЯ
ОФОРМЛЕНИЯ БИЛЕТОВ

713 030 ₽

НАПРАВЛЕНО НА ОПЛАТУ
ТОПЛИВНЫХ СБОРОВ

«Мы очень благодарны фонду «Бумажная птица»: наше сотрудничество позволит приобретать авиа- или железнодорожные билеты на мили или бонусы для проезда доноров к месту обследования и донации, а, следовательно, снизить расходы на активацию доноров»,

– Инна Чернышева,
руководитель отдела по работе
с донорами Национального РДКМ



«Чтобы организовать одну поездку на самолете или поезде, мы подбираем для семьи наиболее удобный маршрут и условия проезда, бронируем билеты и оплачиваем бонусными миями от партнеров. Часто мы очень ограничены по времени, и на все оформление у нас считанные часы, когда найден донор или ребенок должен как можно скорее приехать на трансплантацию. Мы отлично понимаем, что от нашей работы зависит жизнь и благодарим партнеров проекта за поддержку»,

– Екатерина Карпова,
специалист по социальной
работе фонда



Одним из участников проекта «Журавлик» стал 13-летний **Кирилл**. Его семья живет в городе Дальнереченск, который находится за 6 тысяч километров от Санкт-Петербурга. Несколько лет назад врачи обнаружили у мальчика онкологическое заболевание.

«Мы ходили по врачам в нашем городе. Нам толком никто ничего не говорил. В начале вообще обещали, что все пройдет, ничего страшного.

Но я, как медсестра, уже понимала, что что-то не так с ребенком, и выпросила направление на МРТ головы. Мы проходили лечение во Владивостоке, Хабаровске и Санкт-Петербурге. И только в Северной столице Кириллу назначили курс химиотерапии».

– вспоминает **Ольга, мама Кирилла**

Болезнь начала отступать, и мальчик вернулся домой. Но через 3 месяца потребовалась пересадка костного мозга. Тогда мама, папа и старший брат сдали анализы, чтобы посмотреть, кто из них больше подходит мальчику, как донор. Но все трое подошли только на 50%, поэтому мама решила, что донором станет она.

«Дорога была долгой и дорогой – 10 часов на самолете, затем поезд. Проект "Журавлик" помог нам преодолеть этот путь. После пересадки клеток прошло 2 года – они прижились. Сейчас мы боремся лишь с побочными эффектами: у Кирилла проблемы с кожей и глазами. Каждые полгода летаем в Санкт-Петербург на поддерживающую терапию. Без помощи "Журавлика" мы бы не справились».

«Я ПОЧЕМУ-ТО ПОДУМАЛА, ЧТО Я БОЛЕЕ СИЛЬНАЯ, И КЛЕТКИ ДОЛЖНЫ ЛУЧШЕ ПРИЖИТЬСЯ. ВРАЧ ТОЖЕ ПОДДЕРЖАЛА МОЕ РЕШЕНИЕ. Я НИКОГДА НИЧЕГО НЕ БОЮСЬ. Я ВОЛНОВАЛАСЬ ТОЛЬКО О ТОМ, ЧТОБЫ У КИРИЛЛА ПРИЖИЛИСЬ КЛЕТКИ»



ПРОЕКТ
«МЕЧТЫ СБЫВАЮТСЯ»

6 762 676 ₽ **БЫЛО НАПРАВЛЕНО** ✨
НА ИСПОЛНЕНИЕ ЖЕЛАНИЙ

210 **ДЕТЕЙ И МОЛОДЫХ ВЗРОСЛЫХ**
ПРИНЯЛИ УЧАСТИЕ В ПРОЕКТЕ
«МЕЧТЫ СБЫВАЮТСЯ»

Когда ребенок тяжело болен, его самые сокровенные мечты – это чаще всего не игрушки или гаджеты. Дети мечтают о впечатлениях: увидеть мир, пожать руку любимому артисту, попасть на съемки обожаемого шоу. Им жизненно необходимы моменты радости, яркие эмоции и волнующие события. Исполненная мечта дает ребенку невероятные силы бороться, поднимает дух и улучшает настроение. А родителям дарит светлое воспоминание о счастье, пережитом вместе с ребенком, которое станет для всей семьи опорой и источником сил в самые непростые времена.



«Каждая мечта – это большая работа команды и трудоемкий процесс. Мы старались воплотить заветные желания ребят в точности, как они их загадали. Искали волшебников, обсуждали с семьей сценарий исполнения и вместе превращали идею в настоящий праздник»,



– Арина Цыпич,
менеджер
проекта
«Мечты
сбываются».



КАК СОЗДАВАЛАСЬ
ОДНА МЕЧТА
МОЖНО УВИДЕТЬ
С ПОМОЩЬЮ QR-
КОДА



Учиться новому никогда не поздно! Так решил **Саша**, когда загадал желание самому приготовить что-нибудь итальянское. Мечта сбылась! Прямо перед Новым годом благотворители фонда устроили молодому человеку мастер-класс в ресторане, на котором он сам испек пиццу и сделал несколько видов конфет под руководством опытного шефа и его команды.


Саша - истинный мечтатель, любит путешествовать и узнавать суть вещей, ему всегда интересно, как сделать что-то самому.

«Как-то раз мы ходили в ресторан, посидели, поели, и сын сказал, что очень хочет увидеть, как работает настоящий повар,

– рассказывает Елена, мама Саши.

Проект «Мечты сбываются» подарил мальчику возможность не только увидеть внутреннюю кухню, но и самому побывать сразу в нескольких ролях: повара, помощника официанта, кондитера и, конечно, дегустатора.

В этой доброй истории одному волшебнику не справиться – над тем, чтобы этот день стал особенным, трудилась целая команда. Ради одной улыбки!



«ЭТО И ЕЩЕ БОЛЕЕ 200 ЖЕЛАНИЙ ДЕТЕЙ И МОЛОДЫХ ВЗРОСЛЫХ С НЕИЗЛЕЧИМЫМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ ИСПОЛНИЛИСЬ В 2024 ГОДУ

3. РЕАЛИЗАЦИЯ ПРОЕКТОВ, НАПРАВЛЕННЫХ НА ПОДДЕРЖКУ ДЕТЕЙ И МОЛОДЫХ ВЗРОСЛЫХ С НЕИЗЛЕЧИМЫМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ

Жизнь не должна останавливаться из-за тяжелой болезни, а ее качество — снижаться. Хоспис — это не только про уход, но и про жизнь: чтобы наши подопечные дети могли дружить, смеяться и чувствовать себя частью общества. Мы рассказываем об этом в школах — учим сверстников, как поддержать ребят с инвалидностью. Обучаем специалистов и вовлекаем всех, кто готов помочь, потому что даже в сложных обстоятельствах каждый день может быть наполнен заботой и поддержкой.

ВНЕДРЕНИЕ МОДЕЛИ ПОВЫШЕНИЯ КОМПЕТЕНЦИЙ И ПОДДЕРЖКИ СОЦИАЛЬНЫХ РАБОТНИКОВ, ОКАЗЫВАЮЩИХ СОЦИАЛЬНЫЕ УСЛУГИ НА ДОМУ ТЯЖЕЛОБОЛЬНЫМ ЛЮДЯМ.

Уход за ребенком с тяжелым заболеванием – большое испытание для семьи. В хосписе родителей учат обращаться с медицинским оборудованием и ухаживать за детьми, однако большую часть времени они находятся дома. Из-за тяжести заболеваний родители часто не могут выйти в магазин. Государство предоставляет социальных помощников для небольшой передышки, но в случае с тяжелобольными детьми соцработники не могут остаться с ними и оказать необходимую помощь по причине отсутствия нужных знаний и компетенций.



«Мы видели эту проблему, и проект, который поддержал «Фонд президентских грантов», поможет снять остроту вопроса. Новые компетенции получили 179 социальных работников из четырех регионов, где развивается паллиативное направление. В Санкт-Петербурге, Ленинградской и Московской областях работают стационары, а Тверская область активно занимается этой сферой, поскольку есть запрос от семей»,

«У нашего центра есть на обслуживании семьи с детьми в тяжелом состоянии, и мы стараемся помогать, но не знаем, как правильно ухаживать за такими пациентами. Практические занятия помогли погрузиться в этот вопрос и получить опыт оказания помощи, которая нужна нашим подопечным».



– Дарья Пушкина,
менеджер проектов фонда
«Бумажная птица».



– Ольга Зуева,
директор ГБУ «Комплексный центр
социального обслуживания
населения» Западнодвинского МО
Тверской области.

ЛУЧШАЯ ПОМОЩЬ МАМАМ - ВРЕМЯ

ИНТЕРВЬЮ С СЕМЬЕЙ

У маленького **Лёши** врожденное генетическое заболевание. В начале пандемии семья переехала из Екатеринбурга в Петербург.

«Наше заболевание не подлежит лечению, генетика неизменна. В этом случае акцент делается на уходе, который повышает качество жизни,

рассказывает **Наталья, мама Лёши**

«Нам очень помогает поддержка социальной няни по программе домашнего обслуживания, которая предоставляет 30 часов в месяц. Однако этих часов, к сожалению, недостаточно – они покрывают лишь 2-3 посещения в неделю по 3 часа.

Хотелось бы иметь возможность пользоваться этой помощью чаще.

Эта помощь незаменима в конкретных ситуациях. Например, по пятницам няня сопровождает нас с Лешей на иппотерапию, помогая добраться до конюшни. А во время самого занятия она необходима, чтобы поддерживать сына с обеих сторон, так как он не может сидеть на лошади самостоятельно.

Возможность передать уход няне даже на эти часы критически важна для меня. Она позволяет мне не только работать (что само по себе помогает отвлечься от ежедневных забот), но и хоть изредка находить время на себя – посещать мероприятия фонда, читать или просто отдохнуть. Без этой поддержки справиться было бы значительно труднее».

«СПАСИБО, В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ, ВСЕМ МЕДИЦИНСКИМ РАБОТНИКАМ, С КОТОРЫМИ МЫ ВЗАИМОДЕЙСТВОВАЛИ. ОНИ МНОГОМУ МЕНЯ НАУЧИЛИ. А ТАКЖЕ МАМАМ, ОКАЗАВШИМСЯ В ПОХОЖЕЙ СИТУАЦИИ»

11 300 000 ₽

БЫЛО НАПРАВЛЕНО В ПОДДЕРЖКУ
СОЦИАЛЬНЫХ ПРОЕКТОВ ФОНДА
«БУМАЖНАЯ ПТИЦА»

Грант – это денежные средства, которые выделяются государством или бизнесом на реализацию различных социально значимых проектов. Это серьезная помощь и поддержка для НКО. В 2024 году заявки фонда поддержали: **«Фонд президентских грантов»**, фонд **«Абсолют-помощь»**, **«Столото»**, социальный проект Яндекса **«Помощь рядом»**, премия **ВМЕСТЕ 1000**.





ПРОЕКТ
«ШКОЛА ЖИЗНИ»

Родители не всегда знают, как рассказать своим детям, что такое инвалидность, как их научить уважительному отношению к людям с особенностями здоровья, чтобы они с раннего возраста это знали. Не знают, какие слова подобрать и с какого возраста начать об этом говорить. Просветительский проект «Школа жизни» помогает начать диалог с детьми о сверстниках с тяжелыми неизлечимыми заболеваниями, чтобы у подрастающего поколения не было предрассудков и страхов.

«ШКОЛА ЖИЗНИ» ПОМОГАЕТ ЗА ЛЮБЫМ ДИАГНОЗОМ В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ ВИДЕТЬ ЧЕЛОВЕКА.

Проект состоит из двух частей:

«УРОКИ ДОБРА»

Их основная цель – сформировать уважительное отношение детей к людям с инвалидностью. Также они рассказывают о культуре благотворительности, способах помощи и взаимодействия с ребятами, столкнувшимися с тяжелым диагнозом.

БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЕ ШКОЛЬНЫЕ МЕРОПРИЯТИЯ

Вовлекают семьи в социальные проекты и помогают реализовывать собственные инициативы. Ученики проводят благотворительные флешмобы и новогодние ярмарки с самодельными подарками - все средства отправляются на поддержку подопечных семей.



БОЛЕЕ 382 706

ШКОЛЬНИКОВ ИЗ МОСКОВСКОЙ И ЛЕНИНГРАДСКОЙ ОБЛАСТЕЙ ПРИНЯЛИ УЧАСТИЕ В ПРОЕКТЕ «ШКОЛА ЖИЗНИ»



ФАНДРАЙЗИНГОВЫЕ АКЦИИ

«ДОБРЫЙ КОФЕ»



С 1 по 15 октября в кондитерских «Север-Метрополь» проходила акция «Добрый кофе». Заказав свой любимый кофе, каждый покупатель мог получить эксклюзивную книжную закладку, а часть средств направлялась в поддержку подопечных фонда.

468 512, 16 ₽

Предновогодняя акция с ресторанами ВАНРОМА и ТОКИО-CITY. С 1 декабря, каждый житель и гость Санкт-Петербурга мог помочь подопечным фонда, купив новогодний леденец.

«ДОБРОЕ СЕРДЦЕ»



«Наш фонд участвует в "Добром сердце" третий год подряд. Средства, собранные в ходе акции, сделали жизнь десятков подопечных фонда значительно комфортнее и чуточку легче. Такие акции объединяют людей и показывают, что добрые дела доступны каждому, а главное – делать их легко и приятно»,

1 897 290 ₽



– Галина Гребнева,
директор по внешним
коммуникациям фонда
«Бумажная птица»

«ВЕСНА ДАРИТ ЖИЗНЬ»



С 5 апреля по 5 июля в Севкабель порту вместе с «Чешским Трдельником» мы проводили вкусную акцию! 10% от стоимости каждого трдельника с нутеллой направлялись в поддержку подопечных фонда.

70 414 ₽

ПОМОЩЬ НА РАССТОЯНИИ КЛИКА

4 807 413,91₽

БЫЛО СОБРАНО НА
ОНЛАЙН-ПЛАТФОРМАХ

12

СБОРОВ НА ОНЛАЙН-ПЛАТФОРМАХ
СБЕРВМЕСТЕ, ТООВА, ПРОДОБРО
(СОВКОМБАНК), БЛАГО.РУ

20

ДЕТЕЙ ПОЛУЧИЛИ ЛЕЖАКИ ДЛЯ КУПАНИЯ,
ВЕРТИКАЛИЗАТОР, ПОРТАТИВНЫЙ АСПИРАТОР,
КОММУНИКАТИВНЫЙ ПЛАНШЕТ И ДРУГИЕ
ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫЕ УСТРОЙСТВА

32

РЕБЕНКА ПОЛУЧИЛИ
СПЕЦИАЛИЗИРОВАННОЕ ПИТАНИЕ



♥ **Tooba**

Благо.ру

✓ **СБЕР ВМЕСТЕ**

СОВКОМБАНК *про добро*



«Сборы на онлайн
платформах – большое
подспорье в работе фонда
и поддержки наших семей.
Здесь мы всегда уверены, что
сможем собрать нужную
сумму и помочь подопечным».



– **Валерия Гишиянц**,
менеджер по работе
с партнерами.

В НАШЕЙ СЛОЖНОЙ ЖИЗНИ ПОЯВИЛАСЬ ПЕРСПЕКТИВА

ИНТЕРВЬЮ С СЕМЬЕЙ

Паша – подопечный хосписа с тяжелым поражением нервной системы. Его мама **Татьяна** обратилась в благотворительный фонд «Бумажная птица» с просьбой приобрести специальный подъемник.

«Паша умеет радоваться каждому дню! Он активный, общительный, любит петь, танцевать, жить. Мы много гуляем по Пушкину, любим парки и скверы, даже на балконе сделали террасу, чтобы бывать на свежем воздухе. Но он быстро растет, и, если раньше я могла его поднимать, то теперь не хватает сил. Чтобы перемещать Пашу из кровати в коляску, ванную и на прогулки, нужен электроподъемник»,

– рассказывает мама.

«В фонде мы узнали, что на подъемник для Паши деньги будут собирать на онлайн-платформе. К счастью, необходимую сумму собрали очень быстро, и всего через пару месяцев подъемник был у нас дома! Теперь у нас появилась позитивная перспектива: я уверена, что смогу справляться с переносами и пересаживанием сына в коляску, даже когда он подрастет»,

«Электрический подъемник – это небольшой кран для перемещения лежачих больных, и он значительно упрощает эту задачу. Электроподъемники для 6 подопечных семей стали нашим первым сбором на платформе **Продобро**. Сумма была внушительная – более 900 000 рублей, поэтому мы готовились ждать»,

- Анна Копытина,
директор
по развитию фонда.



«ТЕПЕРЬ В НАШЕЙ
СЛОЖНОЙ ЖИЗНИ
ПОЯВИЛАСЬ
ПОЗИТИВНАЯ
ПЕРСПЕКТИВА!
СПАСИБО ВСЕМ, КТО
ПОМОГ НАМ
ПОЧУВСТВОВАТЬ
УВЕРЕННОСТЬ В
СВОИХ СИЛАХ»

бумажная
птица

благотворительный фонд
детский и взрослый хоспис

МЕРОПРИЯТИЯ
И ВЫСТУПЛЕНИЯ

БУДЬ С ГОРОДОМ НА ОДНОЙ ВОЛНЕ

В августе фонд «Бумажная птица» присоединился к городскому фестивалю **«Будь с городом!»**. На Дворцовой площади Санкт-Петербурга тысячи горожан поддержали подопечных хосписа, сложив руки в сердца над головой. Этот трогательный жест стал символом поддержки детям, борющимся с тяжелыми болезнями: «Вы не одни!»



УЧАСТИЕ В САНКТ-ПЕТЕРБУРГСКОМ МЕЖДУНАРОДНОМ ЭКОНОМИЧЕСКОМ ФОРУМЕ

В 2024 году фонд принял участие в ПМЭФ (Санкт-Петербургском экономическом форуме). Фонд «Росконгресс», много лет поддерживающий нашу деятельность, выступил ключевым партнером. Важным шагом в развитии сотрудничества стало подписание Соглашения. В нем стороны договорились о совместной реализации проектов, кросс-продвижении и развитии цифровых и социальных инициатив.



«Лаборатория актуальных технологий MARMA, разработает инновационные проекты по внедрению AR-технологий в визуальные и презентационные материалы, которые помогут в построении инклюзивного общества и откроют дополнительные перспективы для развития людей с ограниченными возможностями здоровья»,

«Это событие является крайне значимым для нашего регионального отделения Организации, тем более, учитывая, что исполнительный директор фонда – Павел Ткаченко уже не первый год возглавляет Комитет по духовному наставничеству и благотворительности в региональном отделении «Деловой России»,



– Александр Стуглев,
председатель правления,
директор Фонда Росконгресс.



– Дмитрий Панов,
председатель
регионального отделения.

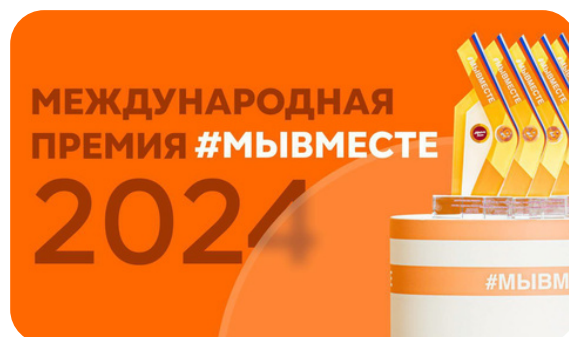
МЕНЯЕМ МИР К ЛУЧШЕМУ

В декабре 2024 года исполнительный директор фонда Павел Ткаченко стал участником дискуссии в рамках всероссийского форума гражданского содействия «Мы вместе». Руководитель фонда принял участие в стратегической сессии добрых дел «Три кита» и рассказал, как НКО, бизнес и государство вместе решают социальные проблемы.

В 2024 году на форуме очень много молодежи, руководители некоммерческих организаций и общественных объединений. Получилась синергия: на одной площадке встретились молодые люди с идеями, опытные руководители со знаниями и лидеры с возможностями реализовывать разные задумки.

«НКО – это те люди, которые слышат крик о помощи и отзываясь на него, спешат на этот призыв. Иногда это путь через бурелом и болотистую местность. Но шаг за шагом ты протаптываешь тропинку, прокладываешь дорогу, чтобы в итоге – добраться до тех, кому эта помощь нужна. Со временем эта тропинка превращается в рельсы, по которой локомотив государственной помощи доставляет необходимую поддержку, дотягиваясь до самых отдаленных районов, делая эту помощь доступной для всех граждан страны. А бизнес – это, несомненно топливо, которое позволяет делать помощь своевременной и регулярной»,

Павел Ткаченко



ИНФОРМАЦИОННАЯ ОТКРЫТОСТЬ

Главный принцип фонда «Бумажная птица» – информационная открытость. Для нас важно, чтобы информация о нашей деятельности была доступна и понятна всем. Мы публикуем отчеты, рассказываем о расходах и достижениях на сайте, в соцсетях и через СМИ, чтобы любой мог увидеть, как работают его пожертвования.

В 2024 ГОДУ МЫ:

- Сделали сайт [хоспис.дети](#) быстрее и удобнее, благодаря аудиту от [Яндекс Практикум](#).
- Получили грант на контекстную рекламу от [Яндекс «Помощь рядом»](#).
- Продолжили сотрудничать со СМИ (газетами, журналами, телеканалами).



МЕЖГОСУДАРСТВЕННАЯ
ТЕЛЕРАДИОКОМПАНИЯ



835

ПУБЛИКАЦИЙ В СМИ
И КАНАЛАХ, ЧТО НА

56 % больше

ЧЕМ В 2023 ГОДУ

на 140 %

УВЕЛИЧИЛСЯ РОСТ
ПОСЕТИТЕЛЕЙ САЙТА

74 000

НОВЫХ ДОНОРОВ - БЛАГОТВОРИТЕЛЕЙ,
СДЕЛАВШИХ ПОЖЕРТВОВАНИЕ НА САЙТЕ
ХОСПИС.ДЕТИ

СПЕЦПРОЕКТ

ФИЛЬМ «УМНОЖАЮЩИЕ ВРЕМЯ»

■ ПЕТЕРБУРГСКИЙ
ДНЕВНИК
ПОДЧЕРКИВАЯ ГЛАВНОЕ

В апреле 2024 года в кинотеатре «Аврора» состоялась премьера документального фильма «Петербургского дневника» «Умножающие время». Картина посвящена 20-летию Санкт-Петербургского хосписа для детей и взрослых.



ФИЛЬМ «УМНОЖАЮЩИЕ ВРЕМЯ»
ВЫ МОЖЕТЕ ПОСМОТРЕТЬ
С ПОМОЩЬЮ QR-КОДА

«Я бы хотел, чтобы этот фильм увидели люди, которые хотят помочь хоспису. Добрых людей очень много, но не все знают, что и как можно сделать. Мы проводим множество мероприятий, поэтому в хоспис приезжают разные артисты. Кто-то приходил в хоспис выступать, кто-то - чтобы учить его постояльцев играть на гитаре. Все это очень важно, потому что люди в хосписе должны жить полноценной жизнью».



– Павел Крупник,
депутат Законодательного
собрания Санкт-Петербурга,
сооснователь детского
хосписа.

ПЛАНЫ НА 2025 ГОД

- Ремонт и оснащение гериатрического центра в г.Печоры, Псковская область
- Ремонт отделения социальной помощи в п.Ольгино
- Ремонт отделения социальной помощи в г. Павловск.
- Запуск программы сопровождения молодых взрослых в Московской области
- Регулярная помощь семьям
- Развитие паллиативной медицинской помощи: обучение специалистов и развитие паллиативных служб в регионах.



ФИНАНСОВЫЙ ОТЧЕТ

РАСХОДЫ

98 816 583, 43 ₽

ПОДДЕРЖКА УЧРЕЖДЕНИЙ

44 176 528, 2 ₽

СОЦИАЛЬНАЯ ПОМОЩЬ

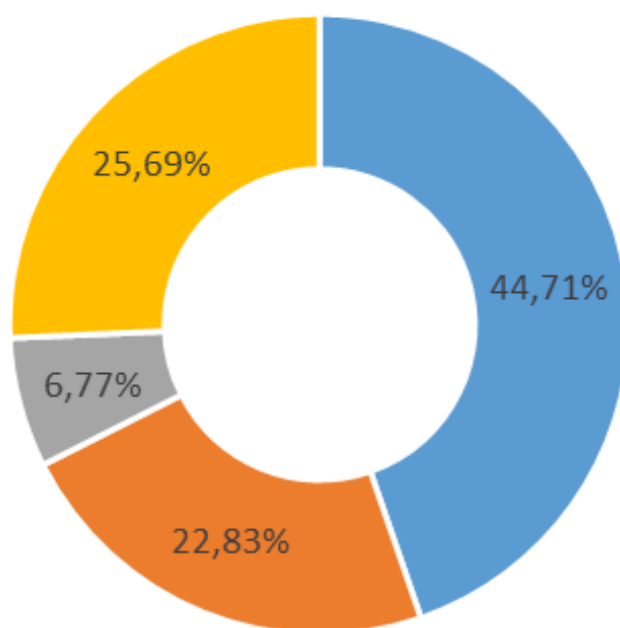
22 560 080, 3 ₽

АДМИНИСТРАТИВНО-
ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ
РАСХОДЫ ФОНДА

25 386 189, 64 ₽

РАЗВИТИЕ ПАЛЛИАТИВНОЙ
МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ

6 693 785, 35 ₽



■ Помощь учреждениям ■ Помощь семьям ■ ПМП ■ Административные расходы

ПОСТУПЛЕНИЯ

123 789 534, 86 ₽

ПОЖЕРТВОВАНИЯ
ФИЗИЧЕСКИХ ЛИЦ

37 489 272, 43 ₽

ПОЖЕРТВОВАНИЯ
ЮРИДИЧЕСКИХ ЛИЦ

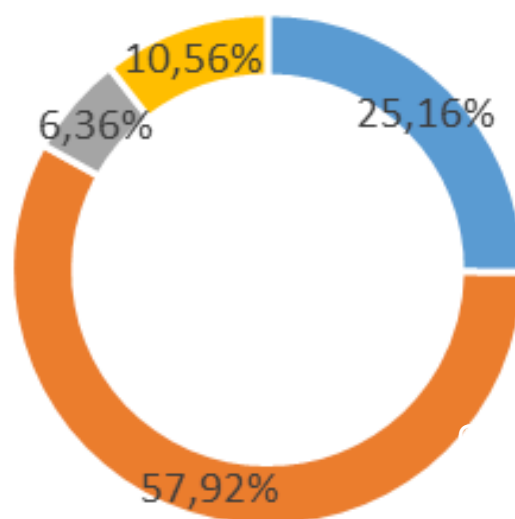
86 300 262, 43 ₽

В Т.Ч. ГРАНТЫ

9 479 590, 40 ₽

ДОХОДЫ ОТ ПРИНОСЯЩЕЙ
ДОХОД ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

15 732 121, 32 ₽



- пожертвования физических лиц
- пожертвования юридических лиц
- в том числе гранты
- доходы от приносящей доход деятельности

СПАСИБО!

 ПОМОЧЬ ФОНДУ



 TELEGRAM



ВКОНТАКТЕ

