

Евита

благотворительный фонд



Отчет за октябрь 2021 г.

Главная новость

Глава БФ «ЕВИТА» Ольга Шелест выступила на расширенном заседании Правительства Самарской области, где рассматривался бюджет на будущий год.

Она предложила не индексировать ежегодно сумму, которую приемные семьи получают на содержание детей, на процент инфляции, а повысить её до значительной величины, адекватной потребностям детей.

А также оставить подопечным государственных социальных учреждений (престарелым гражданам, инвалидам и детям-инвалидам) увеличенное на 30% финансирование питания.

Губернатор Самарской области Дмитрий Азаров обещал учесть её предложения при доработке бюджета.



Главная новость

В октябре, наконец-то, был заключен госконтракт на поставку лечебного питания паллиативным детям Самарской области. Процесс немного затянулся, все мы ждали питание ещё в конце августа. Но такое важное событие в нашей области происходило впервые и требовало огромной подготовительной работы.

И пока готовились документы и шли торги, часть детей ушли. В другой, лучший мир.... А когда вместе с главным внештатным специалистом по паллиативной помощи детям Еленой Калининой наш фонд начал выверять ранее сформированные списки и перераспределять питание, выяснилось, что некоторых детей почему-то в списках нет.

Мы надеемся, что проблему удастся решить в ручном режиме, и все дети, нуждающиеся в лечебном питании, его всё же получат.



Главная новость

Мы приступили к созданию паллиативного отделения! Тендер на капитальный ремонт (конкурс проводила больница им.Середавина) выиграла очень адекватная фирма-подрядчик, мы быстро нашли общий язык, и у нас теперь круглосуточная связь и взаимопонимание! По счастливой случайности, директор фирмы давно следит за деятельностью нашего фонда и счастлива принять участие в помощи паллиативным детям!

Неожиданно для нас при сносе перегородки в душевой комнате паллиативного отделения отвалилась вся плитка. Нам нужно было 33 кв.м. плитки на стены и 12 кв.м. плитки на пол! Причем уже 1 ноября!

Но буквально через полчаса после того, как глава БФ «ЕВИТА» Ольга Шелест рассказала о ЧП в соцсетях, как нашелся человек, который подарил 40 кв.м. безумно дорогой плитки. Мама и дети будут принимать душ почти в Венеции!



СОБЫТИЕ МЕСЯЦА

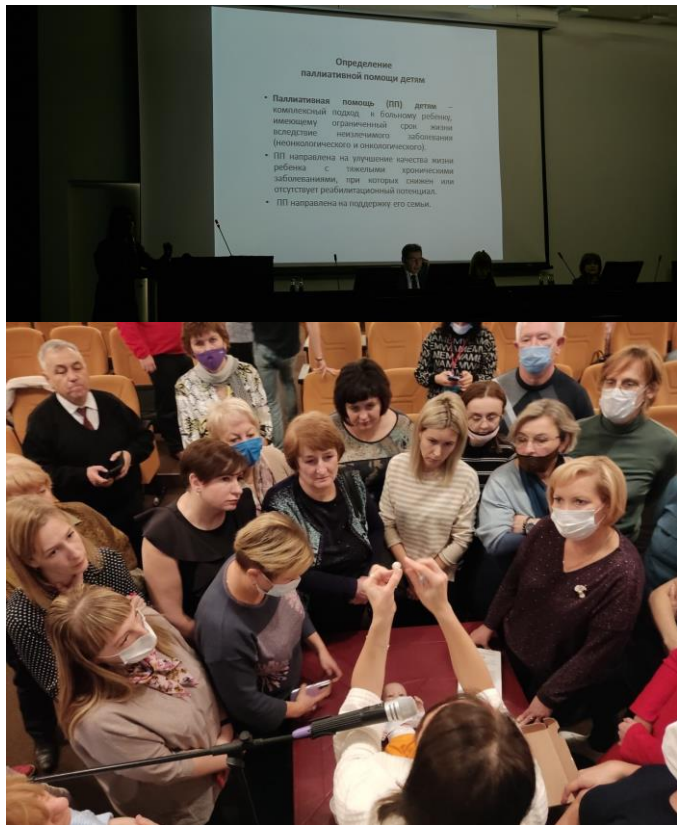
14 и 15 октября наш фонд при поддержке министерства здравоохранения Самарской области и гранта «Тинькофф» провел семинар на тему «Анальгезия и нутритивная поддержка в паллиативной помощи детям». Он проходил на базе больницы им.Середавина в Самаре.

Участие в нём приняли 100 врачей из разных регионов страны: к нам приехали гости из Крыма, Оренбурга, Саратова и Москвы, среди них - неврологи, педиатры и другие специалисты, которым так или иначе приходится взаимодействовать с тяжело больными детьми.

О том, что такое паллиативная помощь, зачем ребенку лечебное питание, гастростома, трехеостома и прочее, рассказывали известнейшие врачи: Наталья Савва – один из руководителей благотворительного фонда «Детский паллиатив», врач-диетолог Андрей Вашура и хирург-эндоскопист Илья Захаров из Национального медицинского исследовательского центра детской гематологии, онкологии и иммунологии им. Дмитрия Рогачева. Опытом организации паллиативной помощи в Свердловской области поделилась заведующая выездной службой Лариса Шукшина.



СОБЫТИЕ МЕСЯЦА



Основную мысль семинара выразил министр здравоохранения Самарской области Армен Бенян: работа с паллиативными детьми – это командная работа: врач, ребёнок и родители. И на этом корабле часто именно родители - капитаны...

Мы собрали как можно больше справочной информации и практических советов от приглашённых специалистов, чтобы всё проанализировать, систематизировать, а потом оформить в посты, статьи и брошюры, которые могут быть одинаково полезны как мамам детей-инвалидов, так и врачам, которые с ними работают.

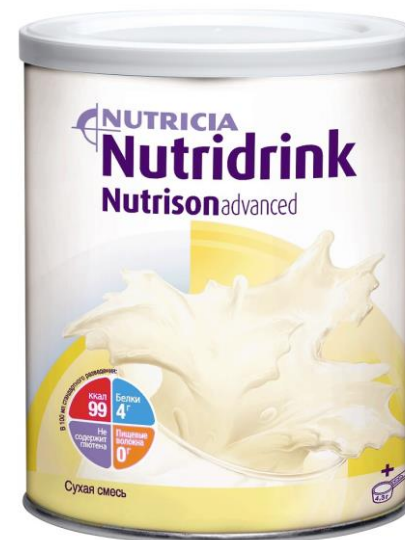
«На нашем семинаре были те, кому это было правда важно и интересно, - отметила глава БФ «ЕВИТА» Ольга Шелест. - И если хотя бы у кого-то дрогнула душа и зазвенела та самая струна в душе под названием «паллиативная помощь» - значит, главная задача выполнена!»

ПРОЕКТ МЕСЯЦА

В рамках проекта «ВКУС ЖИЗНИ: перезагрузка» мы не только привезли лечебное питание для всех 45 ребят-участников, но и продолжаем знакомить их родителей и всех подписчиков фонда в соцсетях с рядом важных вопросов.

К примеру, почему порой одних продуктов недостаточно для восполнения дефицита макроэлементов (магния, натрия, кальция), а также в чём польза от витамина D и как правильно подобрать препарат, для того, чтобы восполнить его недостаток.

Отдельное внимание – лечебным смесям: чем они отличаются, какие есть показания, противопоказания, как правильно подобрать дозировку и так далее.



ПРОЕКТ МЕСЯЦА

Мы постоянно следим за состоянием детей и рассказываем истории каждого из них:

- ✓ Маргарита Липик борется с опухолью головного мозга 4 желудочка
- ✓ Береговский Арсений принимает сразу 4 противосудорожных препарата, чтобы справиться с эпилепсией
- ✓ Неона Виноградова, несмотря на ДЦП, учится в обычной самарской школе по стандартной образовательной программе
- ✓ Айсель Сафина - носитель генетической мутации синдрома Ретта, которая ранее нигде не была зафиксирована



ПРОЕКТ МЕСЯЦА

Мы постоянно следим за состоянием детей и рассказываем истории каждого из них:

- ✓ Анисия Шошина – «солнечная» девочка, которая родилась с расщелиной губы и неба и через 1,5 месяца после рождения перенесла операцию на сердце
- ✓ Семён Савельев до 1,5 лет развивался нормально, потом - всё медленнее, пока развитие не остановилось, и врачи не поставили ему ДЦП
- ✓ Раиль Хамидуллин ещё до рождения узнал свой диагноз: врождённый порок развития головного мозга
- ✓ Валерия Левашева на третьи сутки после родов пережила кровоизлияние в мозг



ПРОЕКТ МЕСЯЦА

В рамках проекта «ВКУС ЖИЗНИ: перезагрузка» Настя Парамонова всего за 3 недели набрала 2,7 кг! До этого в 9 лет она весила всего 15 кг!

Девочка родилась на 26 неделе беременности и весила всего 740 граммов. Преждевременные роды произошли на фоне большого горя: ее мама, Юля, потеряла обоих родителей.

Но Настенька выжила и боролась каждый день за свое здоровье. В 1,3 года начала держать голову, в 3,5 года стала сидеть в положении ножками назад. С 7 лет научилась хорошо сидеть на стуле, сейчас – ходит по комнате.

Наш фонд передал Настеньке питание «Фрезубин крем» и «Суппортан» от компании «Фрезениус». И, кроме набора веса, произошли и другие изменения: появились новые звуки, интерес к окружающему миру, а главное - силы, чтобы его изучать!



КОНЦЕПТ МЕСЯЦА

В рамках проекта «Мамин вкус жизни», который реализуется при поддержке Фонда президентских грантов, 23 октября состоялась первая очная встреча для участниц из Тольятти.

Один из главных вопросов, который взбудоражил воображение участниц – это вопрос о том, кто такая мама особенного ребёнка? Почему так говорят? Отделяет ли себя мама ребёнка-инвалида таким образом от общества? Ищет ли оправдание? А может быть, выгоду?

Эти и другие важные вопросы участницы проекта смогли обсудить на личной встрече со специалистами нашего проекта – психологом Мариной Березовской, диетологом Верой Хохловой и тренером-преподавателем адаптивной физкультуры Дмитрием Шипулей.



КОНЦЕПТ МЕСЯЦА

3 октября психолог Марина Березовская провела вебинар на тему «Любовь к себе. Что это?».

Многие участницы проекта готовились к счастливому материнству, а после рождения ребёнка-инвалида начали отчасти винить себя в том, что случилось с ним, и чувство вины у некоторых может перерасти в недовольство собой, а в редких случаях – в настоящую ненависть к себе.

Чтобы вновь полюбить себя, Марина Березовская предложила выполнить 2 простых упражнения.

1. Заполнить 2 столбика: в первом записать то, что мамам подконтрольно, во втором – то, на что они не могут повлиять
2. Составить список из тех пунктов, которые включают в себя то, как женщина может и хочет себя любить. И начать хвалить себя за всё прямо с момента вебинара.



КОНЦЕПТ МЕСЯЦА

11 октября в рамках вебинара на тему «Самодиагностика, годовой чек-ап» диетолог Вера Хохлова рассказала о самых распространённых «звоночках», которые порой не доставляют женщинам никакого дискомфорта, но «говорят» о серьезных сбоях в организме.

К примеру, шелушение и покраснение губ, трещинки в уголках – это признаки дефицита витаминов группы В, железа, цинка, белка. А при появлении acne хорошо бы обратить внимание на кишечник – вероятно, там идет какой-то воспалительный процесс.

Участницы проекта «Мамин вкус жизни» прошли обследования, которые помогли определить их «болевыe точки». Для тех, у кого такой возможности не было, Вера Хохлова подготовила список обследований, которые нужно проходить раз в год – начиная с общего анализа крови, заканчивая исследованиями гормонов, микрофлоры и белка в организме.



КОНЦЕПТ МЕСЯЦА

13 октября тренер-преподаватель адаптивной физкультуры Дмитрий Шипуля провел вебинар на тему «Основы оздоровительной физической активности», во время которого рассказал и показал простые упражнения, при помощи которых можно корректировать и профилактировать грыжи, сколиозы и боль в позвоночнике.

Проблемы со спиной – самая частая болевая точка у мам детей-инвалидов, потому что им постоянно приходится поднимать, перекладывать, купать и переносить на руках сыновей и дочерей, которые не могут позаботиться о себе сами.

Но даже ребёнка поднимать нужно правильно – с прямой спиной. Иначе позвонки выдавливают часть межпозвоночного диска, что и приводит к образованию грыж.

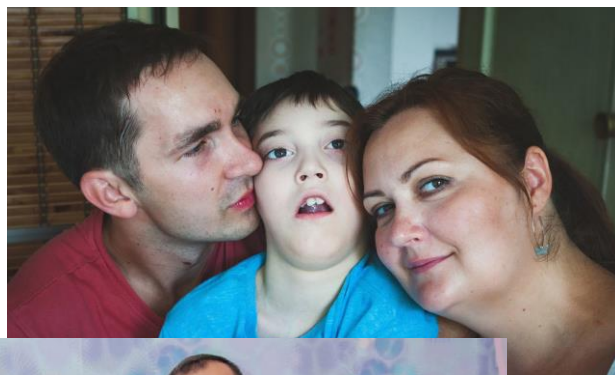
Для выполнения основных упражнений, которые помогут снять напряжение со спины, нужен обычный пояс и палка (можно использовать скалку).



КОНЦЕПТ МЕСЯЦА

В рамках проекта мы рассказываем истории каждой из участниц:

- ✓ Ирина Моисеева и ее муж Пётр после рождения сына Вовы готовы были отдать любые деньги, только чтобы он был здоров – в итоге попали на крючок к шарлатанам.
- ✓ Ася Петросян после 5 лет мечтаний и грёз о детях родила троих. Средний ребёнок, сын Микаэль был очень болен, и пока врачи боролись за его жизнь, люди по всему миру молились за него. И мальчик выжил!
- ✓ В 2019 году мужа Венеры Шадыевой сбил пьяный участковый, она осталась одна с двумя детьми. Сын Данияр ни тогда, ни сейчас не мог ни ходить, ни говорить, ни даже держать голову из-за тяжелой родовой травмы. Но Венера всё преодолела и обрела счастье.



Программа «Ты не один»



Адресная помощь семьям с детьми с неизлечимыми дегенеративными заболеваниями, воспитанникам госучреждений в отделениях милосердия, а также взрослым (18+) с неонкологическими дегенеративными заболеваниями, имеющими паллиативный статус.

Приоритетная программа Фонда.
Помощь оказывается постоянно.



Жизнь с комфортом

Наш эрготерапевт Олеся Кисарова помогла сделать комфортнее жизнь сразу двух наших подопечных. Она настроила домашнюю коляску для Стёпы Рогожкина и прогулочную – для Димы Липашева.

Из-за сильной спастики и мышечной дистонии Степан перестал сидеть в своей коляске R82 X-Panda. Олеся Кисарова немного «поколдовала» - откинула сидение тут, развела абдуктор там. В итоге Стёпа уселся кресло так удобно, что даже, как барон, закинул руки на подлокотник.

У Димы Липашева другая коляска - Racer Nova Номе, её предоставил наш фонд. У Димы уже есть значительные костные изменения коленных суставов, жесткие контрактуры. Но старания Олеси он оценил: заулыбался и всем своим видом показал, что страшно доволен.





День отца

Асмик Петросян о муже Саше: он - пример мужества, стойкости и силы!



17 октября мы отпраздновали День отца, и попросили мам наших подопечных рассказать о тех, кто стал для них поддержкой и опорой, а ещё – самым лучшим папой для их детей

Ирина Моисеева о муже Петре: он много времени проводит с сыновьями!



Алёна Янышева от имени дочки Василисы о папе Евгении: он очень сильный, но я часто вижу грусть в его глазах...



Олеся Кисарова о муже Вадиме: папа включен у нас в семейные дела на 250%



Анастасия Рогожкина и муже Денисе: он часто даёт мне отдохнуть!



Александра Николаева о муже Денисе: он помогает мне абсолютно во всём





Именинники месяца



В октябре дни рождения отпраздновали два подопечных нашего фонда!

Стёпе Рогожкину исполнилось 4 года, а Лизе Сыкеевой – 11 лет. Их папы и мамы созвали гостей, купили побольше воздушных шариков, включали любимые песенки бесчисленное количество раз, дарили подарки!

А ещё – загадали желания. Но о чём думал каждый из тех, кто задувал свечки – большой секрет!



Программа «Всегда рядом»



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

В рамках Программы оказывается благотворительная помощь в течение одного года на постоянной основе в натуральной форме на сумму не более 100 000 рублей.



При росте 150 см Марат Хамидуллин весит всего 23 килограмма! Представляете? Марат – старший ребёнок в семье Хамидуллиных, у него длинный список диагнозов.

Мы взяли его в нашу программу «Всегда рядом» и уже привезли ему партию питания «Ресурс Клинутрен Юниор», которую подопечным фондам предоставили наши хорошие друзья - компания «Нестле».

А вскоре получили весточку от его мамы – Лилии Хамидуллиной:

«Спасибо огромное за заботу, за поддержку, за внимание! Уверенна, что с этим питанием мы сможем поднять иммунитет (очень важно для нас), улучшить общее состояние, да и просто вкусненько перекусить и поднять настроение. Спасибо!»

Программа «Вместе Легче»



благотворительный фонд

Программа поддержки государственных и негосударственных медицинских и социальных учреждений, в которых оказывается помощь паллиативным и тяжелобольным детям, а также взрослым на безвозмездной основе.



НОВОСТИ

Мы передали в Тольятти в ФОЦ «Адели» и в центр помощи «Другая страна» партию лечебного питания «Клинутрен ресурс», которую нам привезла компания «Нестле».

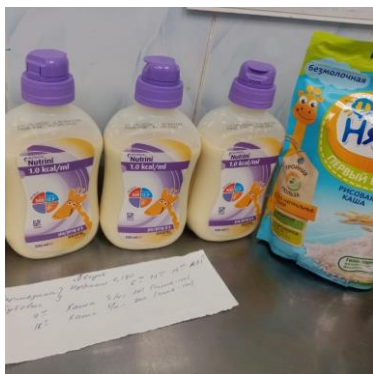
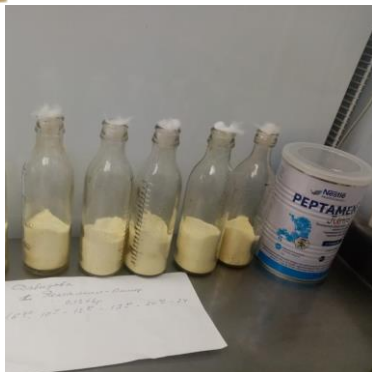
Это питание совершенно бесплатно наши друзья сейчас передают деткам, которые проходят курсы абилитации и реабилитации в этих организациях.

Чудо-баночки уже получили: Дашенька Матева, Мирон Воробьёв, Вероника Гааб и многие-многие другие.





НОВОСТИ



Наш фонд помогает обеспечить лечебным питанием беззащитных, одиноких и беспомощных малышей –детей-сирот с серьезными диагнозами, паллиативных крох, которые живут вдалеке от своих мам и пап. По совету диетолога октябре мы привезли лечебное питание «Пептамен» и «Нутризон» для Матвея и Елизаветы. Теперь мы будем внимательно следить, станет ли у них больше сил, округлятся ли щечки, улучшится ли настроение!



Программа «Помочь! Нельзя бросить!»



Адресная помощь в организации и оплате обследования/ лечения/ реабилитационных мероприятий тяжелобольных детей и взрослых в специализированных лечебных учреждениях или реабилитационных центрах, помощь в приобретении технических средств реабилитации, сложной реабилитационной техники с целью значительного улучшения состояния здоровья Благополучателя.



Четыре ковидных больных в одном доме! Как это обычно бывает, беда в семью Ксении пришла неожиданно-негаданно.

«Терапевт у нас так и не появился. С положительным результатом на ковид я три с половиной часа простояла в очереди. У всех членов семьи – поражения лёгких, у кого-то больше, у кого-то меньше. Тяжелее всего пришлось свёкру, у него счёт шел буквально на часы, срочно нужен был кислородный концентратор, которого в продаже нет».

Фонд «ЕВИТА» предоставил семье Ксении не только кислородный концентратор, но и лечебное питание – оно обязательно понадобится для восстановления сил.





Андрюша и Алёша родились на 25 неделе беременности, Андрюша при рождении весил всего 620 граммов, провел в больнице 9 долгих месяцев и до сих пор зависит от кислорода.

Паллиативная служба выдала кислородный концентратор для Андрюши, но от бесперебойной работы изо дня в день он неожиданно вышел из строя.

В октябре к нам в фонд обратилась Светлана. Помощь нужна была срочно, и мы привезли кислородный концентратор для Андрюши в тот же день.

Тимофей Кириллов серьёзно болен, но врачи пока точно не знают, что с ним: «При поступлении в больницу нам поставили диагноз «вирусный энцефалит», - рассказывает его мама. - Спустя неделю мы стали идти на поправку, но что-то пошло не так, и судорожные приступы начались снова. Ему становилось хуже, теперь он уже не держит голову, не сидит и не встаёт на ножки. Его продолжали лечить от вирусного энцефалита месяц, но лечению он никак не поддавался».

Позже этот диагноз исключили. Предположили, что у Тимофея глутаровая ацидурия – это редкое аутосомно-рецессивное заболевание, которое может быть вызвано мутацией генов.

Его ещё только предстоит подтвердить при помощи анализов. Но помощь Тимофею нужна уже сейчас. Чтобы он больше не терял драгоценного времени, наш фонд привёз Тимофею партию лечебного питания.



В конце октября к нам в фонд обратилась Екатерина. Её бабушка - ветеран Великой Отечественной войны - переболела ковидом.

1 ноября её собирались выписать домой. Но при одном условии: что дома будет кислородный концентратор.

А где его взять? В продаже такие аппараты найти крайне сложно либо они очень дороги!

Мы прекрасно понимаем, как тяжело было организму справиться с ковидом в 97 лет, и, конечно, аппарат выдали. А вместе с ним – все необходимые расходники.



**Программа
«ЕНОТЫ: ищем мам брошенным малышам»**

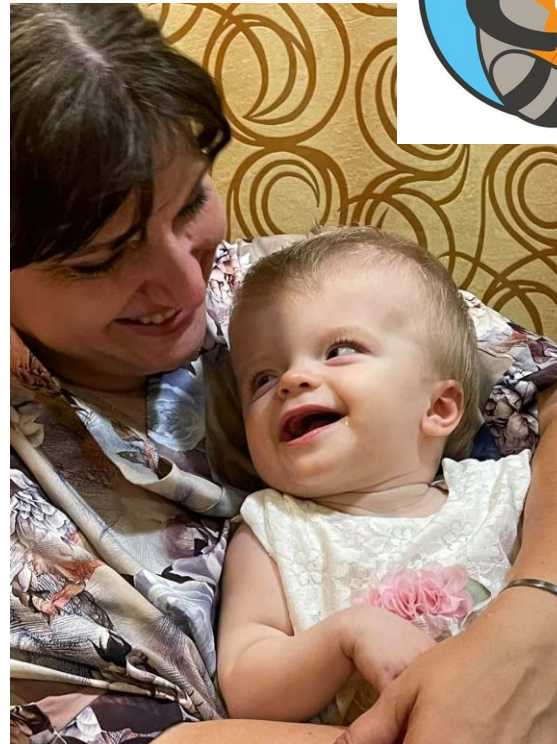


В октябре Сашенька С. стала маминной и папиной! Девочку дважды предавали родители: в первый раз, когда оставили её в детском доме, во второй раз – когда сказали, что заберут её, а сами протянули полгода, а потом написали новый отказ.

За это время здоровье Сашеньки начало ухудшаться. Вопрос о том, каким будет её будущее, встал ребром. И глава нашего фонда Ольга Шелест отправила анкету Саши Ирине Хвингия - клиническому нейропсихологу, эксперту программы «Мужское и женское».

Они с мужем следили за судьбой Саши, но этим летом пережили страшную трагедию – смерть своего приемного сына. В октябре они приехали знакомиться с Сашей и... подписали согласие в тот же день.

Органы опеки Самары помогли быстро и без проволочек оформить все необходимые документы, и девочка уехала к своим новым папе и маме в Москву!





В октябре свою семью обрела Люба - участница нашего проекта «Я живой. Я хочу домой». О ней говорили, что она неконтактная и не реагирует на речь.

Но благодаря Даше, которая взяла Любу к себе в гости в рамках нашего проекта, девочка буквально расцвела! Оказалось, что все она прекрасно слышит, отлично соображает, способна выразить свои желания словами и жестами и... говорить!

А потом появилась Елена, которая долго наблюдала за Любой и давно хотела её забрать!

Органы опеки помогли оформить гостевой режим, и малышка от Даши сразу уехала к Елене!



Своих маму и папу продолжают ждать:



Василиса К., июнь 2019 года



Искандер Г., 2018 год



Владлена Б., сентябрь 2017 года

Программа «PRO — ДЦП!»



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

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



В августе курс абилитации в ФОЦ «АДЕЛИ-Тольятти» завершили Даша Матева, Ана Авдеева, Вероника Гааб и Мирон Воробьёв на общую сумму 100 000 рублей. Мы благодарим всех, кто откликнулся на наш призыв и помог оплатить занятия нашим подопечным!





Вскоре после рождения в 2019 году врачи обнаружили у Дашеньки Матевой редкую аномалию развития мозжечка, который называется синдромом Денди – Уокера и встречается у одного ребенка на 25 тысяч. Врачи советовали маме смириться, но Юлия Матева не привыкла опускать руки!

В октябре Даша прошла курс абилитации в ФОЦ «Адели», и вот что её мама Юлия рассказывает о результатах:

«Даша теперь может удержать себя в положении сидя - не очень долго, но всё же! Спасибо за это нашему инструктору по ЛФК Кате! На занятиях по эрготерапии Даша внимательно следила и включалась в процесс, также, как и с логопедом! Спасибо вам!»





«После курса вообще без остановки пытается ползти, ворочается, со спины на живот встаёт на локтях, пытается сесть» - Татьяна Авдеева не устаёт перечислять, чему научилась её дочка Аня на курсе абилитации в ФОЦ «Адели», который она прошла в октябре.

У девочки повреждена кора головного мозга, как следствие – ДЦП. До этого она говорила лишь отдельные слова, переворачивалась и слезала с дивана. Теперь за ней придётся следить в оба глаза!

«В двигательном развитии у нас прям огромный скачок! – говорит её мама. - Аня научилась долго лежать на животе, пытается сидеть и ползать, причем на четвереньках. И каждый день у неё получается всё лучше держать равновесие! А самое главное - ей нравится, что у нее стало много получаться. Спасибо!»





Как много нового и интересного открыла для себя Вероника Гааб в этом году! Как она повзрослела! Об изменениях в её поведении после курса абилитации рассказала мама – Светлана Гааб:



«Я очень переживала, как Вероника будет заниматься. Первые 3 дня она, конечно, кричала и очень нервничала. Но потом стала спокойнее, а занятия воспринимала с большим интересом – особенно если это был логопед или элементы эрготерапии. На массаже вообще могла уснуть. На ЛФК немного нервничала. Но чуть позже, когда видела специалистов, сама тянула к ним ручки и спокойно шла заниматься.

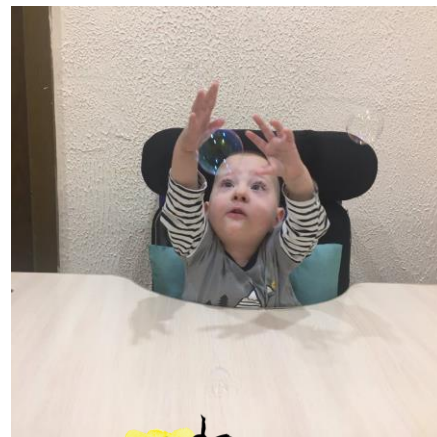
В результате она стала в принципе спокойнее вести себя с чужими людьми. А ещё она теперь увереннее ходит за руку. Спасибо!».





Мирон Воробьёв научился ходить за ручку! При рождении он весил всего 820 граммов, пережил два кровоизлияния в мозг, а до курса реабилитации умел сидеть в позе лягушки, ползать и вставать о опоры.

Теперь навыков заметно прибавилось: он научился сгибать ножки в коленках при ходьбе и выговаривать новые звуки – в общем, огромный шаг вперёд!



Коротко о главном



ЕВИТА

благотворительный фонд



благотворительный фонд

Коротко о главном

- ✓ В октябре состоялась последнее наше путешествие на яхтах. В этот раз кататься поехали воспитанники самарского пансионата для детей-инвалидов.
- ✓ Наш фонд заключил договор благотворительного сотрудничества с клиникой «Косма», и теперь наши подопечные могут получить консультации и пройти обследования у лучших врачей региона безвозмездно на сумму до 10 000 рублей. Две семьи уже воспользовались этой возможностью и остались очень довольны!
- ✓ Магазин «Экокнига-Самара» по итогам октября передал в фонд «ЕВИТА» 12 тысяч рублей, с каждой книги для нашего фонда они откладывали по 10 рублей
- ✓ По итогам акции по сбору макулатуры «Круговорот добра» БФ «ЕВИТА» получил 96,5 тысяч рублей

СМИ о нас



благотворительный фонд

- ✓ Корреспонденты «Комсомольской правды-Самара» написали про гибель подопечного БФ «ЕБИТА» Ясина Зинатова: <https://www.samara.kp.ru/daily/28338.5/4483768/>
- ✓ Проект «Милосердие» написал про пап подопечных БФ «ЕБИТА»: <https://www.miloserdie.ru/article/terpi-ty-zhe-muzhik-dva-otcza-o-tom-kak-oni-rastyat-detej-s-tyazhelymi-neizlechimyimi-zabolevaniyami/?fbclid=IwAR0scB84qbz0 --kH4LgTF2h3HiwcBblfV3xeoh0muo-i8FgSpxaQIXSf5Q>
- ✓ В «КП-Самара» написали о детях-инвалидах, которые живут в ПНИ, пока их родители получают за них пенсии и пособия, а фонды закупают им лечебное питание: <https://www.samara.kp.ru/daily/28338.5/4483546/>
- ✓ О нашем проекте «Я живой. Я хочу домой» написало сетевое издание «Агентство особых новостей»: <https://on24.media/2021/10/24/proekt-ya-zhivoj-ya-hochu-domoj/>
- ✓ Журналисты «КП-Самара» написали об участницах проекта «Я живой. Я хочу домой» Любе из ПНИ и Дарье, которая взяла ее семью: <https://www.samara.kp.ru/daily/28340/4486273>

Коротко в цифрах



ЕВИТА

благотворительный фонд

Коротко в цифрах

Платежная система	Принято	Вознаграждение оператора	Перечислено на счет
Яндекс Касса	29 780,00	833,84	28 946,16
СМС 3443	4 520,00	354,19	4 165,81
cloudpayments	74 796,00	2 917,04	71 878,95
Сбербанк	396 151,77	1 100,10	395 011,67

Итого: 500 002,56

Потрачено на оплату реабилитаций, абилитаций, лечебного питания, лекарственных препаратов, медицинского оборудования, технических средств реабилитации, оплату услуг нянь, массажиста:

1 167 490, 00 руб

ПОМОЧЬ
через Р/СЧЕТ

**Банковские реквизиты Фонда
для перечислений в рублях**

БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ФОНД
«ЕВИТА»
ОГРН 1196313001950
ИНН 6316251724
КПП 631601001

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

Спасибо Вам за то, что помогаете нам помогать!
Мы открыты к любым предложениям и сотрудничеству.
Если у вас есть идеи, пишите нам! Мы всегда на связи!



благотворительный фонд

ПОМОЧЬ
ВОЛОНТЕРСТВОМ

Если вы чувствуете в себе
силы и желание стать помощником
Фонда, пожалуйста — заполните
Анкету волонтера, скачав ее с сайта
www.bfevita.ru
и отправьте ее на адрес
bfevita@mail.ru

Мы обязательно с вами свяжемся.

ПОМОЧЬ
по SMS

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

Например:
ЕВИТА 100
(где цифра – сумма
пожертвований)

443079 Самарская область,
г. Самара, проезд Георгия Митирева,
д.9 каб.118