



Благотворительный фонд "Спина бифида"

117218, МОСКВА, улица Б. Черемушкинская, дом 20, корпус 4,
помещение II, комната 2
ИНН 7727287817/ КПП: 772701001/ ОГРН: 1167700055380
www.helpspinabifida.ru
+79268760169

Дорогие друзья,

Мы рады опубликовать наш **отчет о тратах фонда за февраль 2020 года.**

За февраль 2020 года общая сумма расходов составила **950 129 рублей.**

Отчет по тратам за февраль 2020	950 129
Административно-хозяйственные расходы	203 332
Банковские расходы	9 849
Бухгалтерские, юридические и другие консультационные услуги	17 500
Зарботная плата административного персонала	144 039
Страховые взносы с ФОТ административного персонала	28 935
IT услуги	3 008
Адресная помощь	86 200
Оплата медицинских услуг	4 700
Оплата развивающих занятий	67 500
Оплата ТСР	14 000
Обучение эрготерапевтов	109 375
Оплата обучения специалистов	109 375
Домашнее визитирование	322 486
<i>Визитирование в Москве</i>	
Бухгалтерские, юридические и другие консультационные услуги	33 600
Зарботная плата программного персонала	119 892
Страховые взносы с ФОТ программного персонала	21 090
Командировочные расходы	5 069
<i>Визитирование в регионах</i>	
Зарботная плата программного персонала	129 114
Страховые взносы с ФОТ программного персонала	11 035
Командировочные расходы	2 686
Сиротский проект	40 265
Зарботная плата программного персонала	35 205
Страховые взносы с ФОТ программного персонала	5 060
Нейроурологическая помощь	41 380
Зарботная плата программного персонала	34 483
Страховые взносы с ФОТ программного персонала	6 897
Юридическая помощь	124 668
Зарботная плата программного персонала	60 000
Оплата программного обеспечения	64 668



Благотворительный фонд «Спина бифида»

117218, МОСКВА, улица Б. Черемушкинская, дом 20, корпус 4,
помещение II, комната 2

ИНН 7727287817/ КПП: 772701001/ ОГРН: 1167700055380

www.helpspinabifida.ru

+79268760169

Общие программные расходы	22 423
Возврат неиспользованных денежных средств	10 323
Доставка/ транспортные и курьерские услуги	5 678
Командировочные расходы	6 422

За прошедший месяц в рамках программы адресной помощи мы помогли 4 детям, а именно:

- Оплата транспортных расходов по доставке коляски для Минаева Егора – 5 678 руб.
- Оплата сложно ортопедической обуви для Мальцева Владимира – 14 000 руб.
- Оплата консультации у нейрохирурга для Коваль Ильи – 2 700 руб.
- Оплата консультации у ортопеда для Коваль Ильи – 2 000 руб.
- Оплата занятий с логопедом для Филипповского Матвея – 67 500 руб.

Кроме того, за прошедший период нам удалось:

- Продолжить реализацию программы домашних посещений специалистами фонда (физическими терапевтами, эрготерапевтами, психологом) детей со spina bifida. За февраль 2020 специалисты фонда провели консультации для 57 подопечных из разных регионов России в рамках индивидуальных планов реабилитации в количестве 66 часов;

В программу домашнего визитирования, социализации и психологической поддержки детей, проживающих на территории Москвы, вошло около 40 детей.

За февраль было 20 визитов физическим терапевтом и эрготерапевтом к 16 детям, 9 консультаций психолога для 6 семей.

Вышла статья с историей участника программы домашнего визитирования в Москве:

<https://душевная.москва/ru-RU/news/on-portal/card/6441.html>

В рамках программы домашнего визитирования в регионах, было 46 визитов к 41 ребенку.

Специалисты программы работают сейчас в следующих регионах:

- Московская область
- Санкт-Петербург и Ленинградская область
- Красноярский край
- Краснодар и Краснодарский край
- Тула и Тульская область
- Ярославль
- Орел
- Курган
- Казань

Были командировки специалистов к детям в:

- Кемеровскую область
- Тюмень

В марте планируется командировка в Новосибирск



Благотворительный фонд "Спина бифида"

117218, МОСКВА, улица Б. Черемушкинская, дом 20, корпус 4,
помещение II, комната 2
ИНН 7727287817/ КПП: 772701001/ ОГРН: 1167700055380
www.helpspinabifida.ru
+79268760169

- Произошло важное внутреннее событие: мы теперь называемся фонд Spina Bifida или БФ "Спина Бифида". Мы отказались от названия "Сделай шаг". И произошла полная смена названия после утверждения нового Устава в Минюсте.
- В рамках программы по развитию нейроурологической помощи детям со SB:
 - был проведен вебинар "Лайфхаки катетеризации мочевого пузыря для дам и джентльменов". Лектор: Тищенко Галина Евгеньевна, нейроуролог, руководитель центра нейроурологии клиники GMS и заместитель руководителя Центра врожденной патологии при GMS: <https://youtu.be/CXuazmCaIpM>
 - как результат стажировки наших специалистов в январе, в феврале в Казани, Анной Некрасовой, была проведена родительская школа по вопросу мочевого синдрома.
 - еще 12 детей смогли пройти дорогое обследование (КУДИ) и получить консультацию нейроуролога Галины Тищенко. В настоящее время уже обследованы более 20 детей.
- В рамках программы обучения новых специалистов, эрготерапевтов: в Санкт-Петербурге, в Медико-Социальном институте прошел первый блок обучения, с 10 по 16 февраля: "Введение в эрготерапию". Обучение продлится до конца года. Обучаются 7 специалистов из Самары, Уфы, Екатеринбургa, Ижевска, Крыма и Москвы.
- В рамках программы психологической поддержки, в партнерстве с фондом «Клуб Добряков»:
 - проведена уже традиционная живая встреча группы в Москве
 - еженедельно проводится онлайн группа для родителей из регионов
 - проводятся индивидуальные консультации он лайн
- В феврале у нас стартовала новая программа: программа юридической поддержки семей:
 - 25 семей уже обратилось за поддержкой (получение инвалидности, оформление и переоформление ИПРА; билеты за счет государства; дошкольное и школьное образование; получение ТСР и компенсация ТСР; сопровождение в мед. учреждениях, получение услуг по ОМС;и другие вопросы;
 - проведен ознакомительный вебинар о юридической программе
 - 12 марта состоится еще один вебинар нашего юриста.
- В рамках программы по проекту помощи детям сиротам:
 - 109 детей сирот со SB необходимо устроить в семью из 119 детей со SB в сиротских учреждениях.
 - всего осмотрено специалистами 21 ребенок, из них в феврале 2 новых ребенка, Таня и Сережа.
 - Для Насти, девочки, осмотренной в январе, было изготовлено специализированное кресло физическим терапевтом.



Благотворительный фонд «Спина бифида»

117218, МОСКВА, улица Б. Черемушкинская, дом 20, корпус 4,
помещение II, комната 2
ИНН 7727287817/ КПП: 772701001/ ОГРН: 1167700055380
www.helpspinabifida.ru
+79268760169

- Ангелине передали активную инвалидную колясочку для малышей
- Сереже купили специализированные костыли

Ну и самая главная новость февраля: двум кандидатам выдали положительное заключение на опеку детей со SB! А это значит, что уже скоро Алена и Саша будут в семье!!!

- В рамках программы информирования:
 - проведен вебинар "Дети после коррекции порока Спина Бифида. Опыт катанестического наблюдения. Фетальная хирургия". Лектор: Полякова Ольга Владиславовна, руководитель педиатрической службы госпиталя "Лапино", к.м.н., врач высшей категории: <https://youtu.be/abiDJmh-2EI>
 - 14 февраля на филантропе вышла статья про Анну Семак, ее жизнь, семью и коллекцию сумок, которая была создана в поддержку нашего фонда: <https://philanthropy.ru/heroes/2020/02/14/85449/?fbclid=IwAR17ovJWw-i5-wRuffii7r-mpUon7GrA5giHQvT4WNZutlHxCS0G5fGOnw>
 - к 23 февраля был создан проект для пап детей со Spina bifida, креативной командой pro bono
 - АСИ выпустил материал к 23 февраля "Папы детей со Spina Bifida раскрывают секрет суперсилы" <https://www.asi.org.ru/news/2020/02/21/papy-detej-spina-bifida/>
 - Такие Дела, по собственной инициативе, выпустили отличный материал про героическую Полину, девушку со Spina Bifida, которая родила двоих детей: <https://takiedela.ru/2020/01/pochemu-roditeli-ot-menya-otkazalis/>

Мы очень благодарны всем, кто помогает нам в работе и делает возможной помощь детям с врожденной патологией спинного мозга!

Если вы хотите получить письменный отчет по вашему пожертвованию с приложением копий счетов, накладных и платежных поручений, пожалуйста, напишите нам по адресу info@helpspinabifida.ru.

С уважением,

председатель благотворительного фонда «Сделай шаг» Инна Инюшкина

