

# Годовой отчет 2020



# Как мы сохранили фонд и продолжили помогать детям

2020 год для многих стал испытанием на выносливость, терпение, силу духа. В апреле мы смотрели друг на друга через экран монитора и думали, как сохранить фонд и продолжать помогать детям. Мы думали, — первое, что перестанут делать люди в кризис — помогать. И мы ошибались.

Благотворители сплотились и стали помогать чаще. На почту приходили письма поддержки и слова благодарности. А нам ничего не оставалось делать, как работать вдвое больше. И все работали.



## Вместе мы помогли 232 детям:

купили пять протезов, обеспечили дорогостоящими лекарствами 51 ребенка, оплатили 74 обследования, 342 авиа- и ж/д билета, 65 наборов питания, смогли на все 365 дней обеспечить проживание в двух квартирах для 38 семей.



Спасибо, что помогаете создавать мир, в котором есть на кого положиться

К сожалению, были и горькие потери. Без них в онкологии пока никак. Но мы точно знаем, что вместе мы сделали все, что могли.

Мы выиграли два гранта и провели регату, наши дети отправили свои желания в космос, нам помогли футболисты и баскетболисты, а Влад Важенин проехал 100 км на велосипеде в поддержку детей, которые проходят лечение онкозаболеваний. Так же, как и он, полтора года назад.

Мы не были в больницах почти год. Но вместе с врачами нам удалось стереть и эти преграды — в День защиты детей под окнами онкоотделения выступили артисты Упсала-Цирка. Вместе мы передавали в детские отделения подарки и оплачивали работу психологов.

## 358 170 человек

были рядом с нами в 2020 году

Вместе мы помогли 232 детям, направив в их поддержку

## 77 682 764 рубля



# Программы фонда



## Адресная помощь

56 658 143 рубля

В последнее время в лечении онкологических заболеваний произошел настоящий прорыв — появились инновационные лекарства, сверхточные приборы и современные эндопротезы, которые позволяют ребенку избежать ампутации и вернуться к полноценной жизни. Новые методы лечения часто не покрываются квотой. Собранные в рамках этой программы средства идут на оплату диагностики, лечения и реабилитации детей, которым высокотехнологичная помощь нужна срочно.



## Помощь медицинским учреждениям

15 714 752 рубля

Мы знаем, что успех лечения зависит от точной диагностики, наличия современного оборудования и препаратов в клиниках. А улыбки на лицах детей — от ярких игровых комнат и площадок при детских онкологических отделениях. В рамках этой программы пожертвования направляются на высокоточное оборудование для лечения и диагностики, улучшение бытовых условий и оснащённости палат, на создание игровых площадок для детей и зон отдыха для родителей.



## Поддержка семьи

4 810 708 рублей

Когда ребенку ставят онкологический диагноз, любой семье нужна поддержка. Кому-то оплатить дорогу к месту лечения или домой, кому-то купить одежду и питание. А когда ребенок из региона находится на амбулаторном лечении в Петербурге, нужна квартира. Средства этой программы идут также на оплату консультаций психологов, на проведение праздников и мастер-классов для детей, находящихся в стационарах.

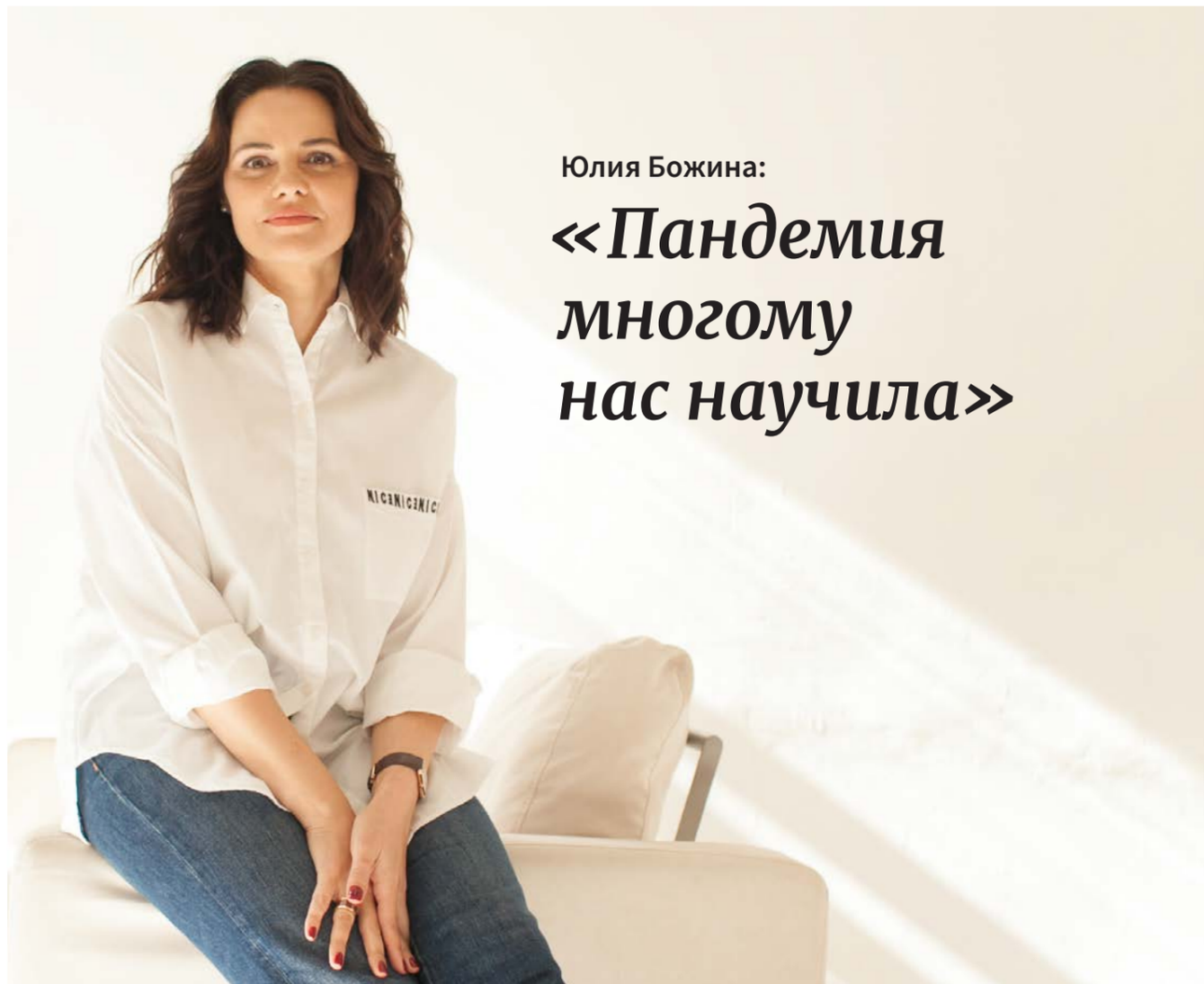


## Развитие медицины

499 159 рублей

Мы считаем принципиально важным помогать врачам учиться у лучших, поэтому оплачиваем участие детских онкологов в конференциях и семинарах в России и за границей. Талантливым студентам медицинских вузов оплачиваем ординатуру. А также помогаем создавать научно-методическую литературу по диагностике раковых заболеваний у детей и информационные ресурсы в помощь семьям детей с онкологическими заболеваниями.

# Слово директора



Юлия Божина:  
**«Пандемия  
многому  
нас научила»**

В прошлом году для каждого специалиста из команды фонда кардинально изменилось все: задачи, способы достижения целей, условия работы. Сказать, что нам было страшно — ничего не сказать. Помню момент, когда я всерьез подумала о том, чтобы на год «заморозить» все процессы. Но разве это возможно? Ведь и в пандемию дети продолжали болеть. Их семьи еще больше нуждались в нашей помощи.

Когда мы поняли, что будем двигаться дальше, пришлось перестраивать рабочие процессы: приспосабливаться к новым условиям. Удаленное взаимодействие не было для нас новым, так как и до карантина никто не сидел в офисе «от звонка до звонка». И мы не просто справились с трудностями, но и значительно перестроили свою работу: реструктурировали отделы, ввели новые digital-инструменты.

В результате наши сборы даже выросли! Очень многие люди поддержали проекты фонда, потому что понимали, мы «провалились» глубже, чем бизнес. Во время карантина увеличилось число адресных сборов, а среднее количество дней до их закрытия уменьшилось до восьми!

Мы отлично поработали над сайтом: сделали его живым и информативным. Полноценно реализовали замысел — следить за судьбой детей и после закрытия сбора, сообщать благотворителям новости о них.

В пандемию окончательно сформировались проекты: «Свет.Education», «Еда как лекарство», «Вылечить нельзя помочь», «Свет из окна». Наконец, попал на прилавки книжных магазинов наш комикс, который три года ждал своего часа!

Конечно, больше всего мы боялись, то не сможем выполнить обязательства по президентскому гранту и организовать благотворительную регату. Все подготовительные процессы пришлось проводить онлайн, но при этом сохранить офлайн-формат самого мероприятия. Сроки постоянно сдвигались: регата прошла не в июне, а в августе. Но мы все же справились, да еще и удвоили результат 2019 года! Я бесконечно благодарна всем, кто нас поддержал, и, рискуя здоровьем, все-таки вышел в море.

В минувшем году мы также получили грант фонда Потанина, который сейчас реализуем. Практически все члены команды фонда прошли профессиональные курсы.

Но самое главное, чему научила нас пандемия, — действовать четко и слаженно. Сейчас каждый выкладывается на 100%, потому что понимает — его участок важен.

В этом году мы выросли профессионально, научились не критиковать коллег, а помогать, подсказывать. Конечно, все получили стрессовую прививку: попадали в сложные ситуации и креативно из них выходили. Уверена, это нам еще пригодится.

**Несмотря ни на что,  
минувший год для фонда  
был успешным,  
и наша закаленная команда  
уже готова в 2021 году  
сработать  
еще эффективнее**



# Слово основателя

Мои друзья! Сердечно благодарю за внимание и поддержку, которые вы оказываете нашим подопечным. Мы с вами — единомышленники. Совершая добрые дела, свидетельствуем о любви к ближним. Это объединяет, воспитывает, меняет.

Дело фонда — наше общее дело. Главное — участие людей. Здесь спасается не только ребенок, который получил помощь, но и тот, кто помощь оказал.

Когда мы видим, что люди откликаются на просьбу о помощи, помогают детям — это вдохновляет. И каждый раз подчеркивает, что делать это необходимо. Я не знаю всех благодетелей поименно, но всегда молюсь, чтобы Господь даровал им благословение и здоровье. Все вы — мои друзья, братья и сестры. Огромное спасибо за вашу помощь!

*Я признателен сотрудникам фонда, которые продолжают то, что мы начали 12 лет назад. Несмотря на трудности, они продолжают развиваться и расти, и непростой 2020 год очень ярко это доказал.*

# Адресная ПОМОЩЬ

173 детям фонд помог адресно  
на общую сумму

**56 658 143 рубля**

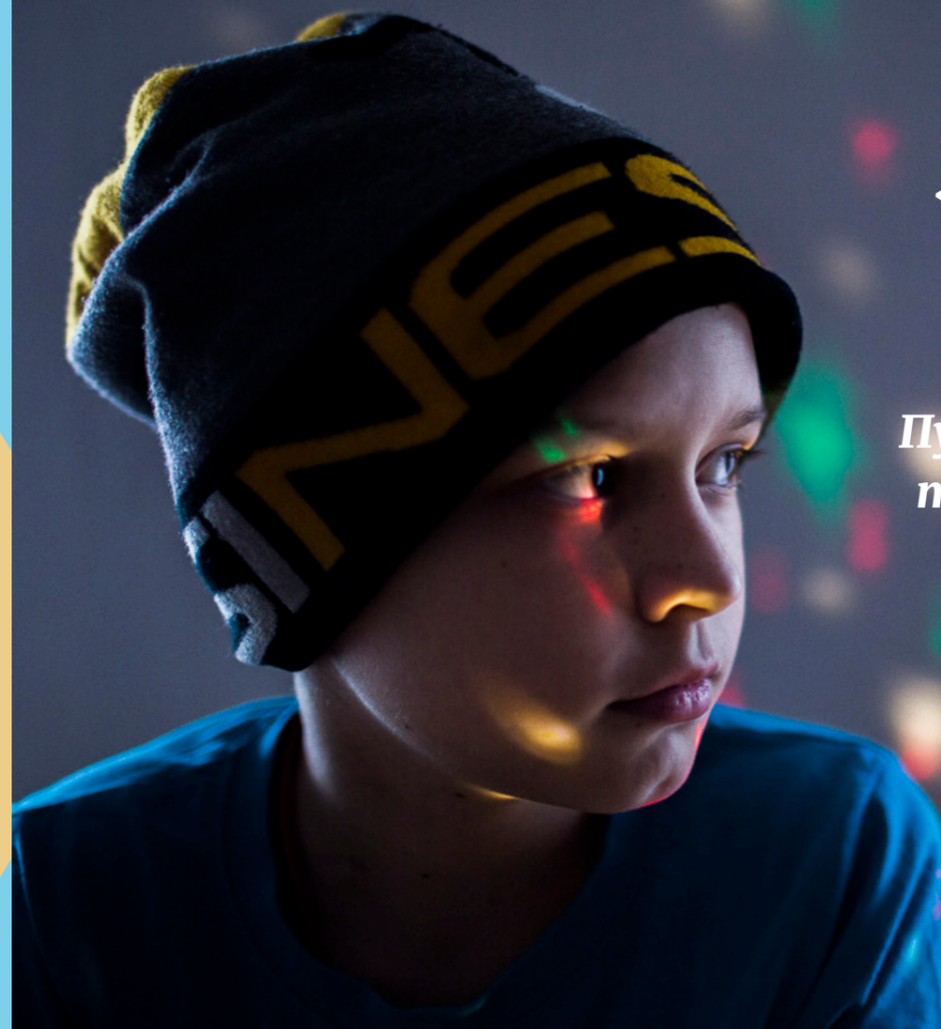
На эти деньги мы купили:

- 5 протезов,
- дорогостоящие лекарства для 51 ребенка,
- оплатили 74 обследования.



*«Все наши дети поражают до глубины души. От них впоследствии учишься в самых сложных ситуациях находить силы, чтобы двигаться дальше. А еще — видеть даже в самых простых вещах прекрасное. Они это умеют, как никто другой».*

**Ксения Карасева,**  
специалист по фандрайзингу



**Антон Скороходов**  
*«Большое спасибо докторам и всем, кто помогал мне и другим детям. Пусть рядом с вами тоже всегда будут верные друзья и хорошие люди»*

Одна из таких историй, случившаяся в 2020 году, — об Антоне Скороходове. Сумму почти в два миллиона рублей, необходимую для изготовления эндопротеза для Антоши, удалось собрать всего за девять дней.

Окружение семьи активно помогало не только финансово, но информационно — это один из важнейших факторов успешного завершения благотворительных сборов. Благодаря мощной поддержке **более 30 000 человек** объединились для помощи Скороходовым.

В апреле Антону провели операцию по замене пораженной части кости на современный растущий протез. Сейчас он проходит реабилитацию и уже ходит самостоятельно, без костылей.

*«Когда Антоша заболел, было громадное сожаление. Он — моя надежда, моя опора, мое все. Хотя, быть отцом — это адский труд. Ты чем-то занимаешься, подходит ребенок: „Папаааа...“. И ты бросаешь все дела — переключаешься на ребенка. Но с другой стороны, трогательные моменты есть всегда, в каждом дне. Сегодня он сказал „мама“, завтра — закончил школу, потом — женился. Каждый день вместе — драгоценность»*

**Дмитрий,**  
папа Антона Скороходова

# Поддержка семьи

117 семей получили поддержку от фонда  
на общую сумму

**4 810 708 рублей**

Средствами программы мы оплатили:

- 342 авиа- и ж/д билета для подопечных и их сопровождающих
- 65 наборов питания
- 365 дней проживания в двух квартирах 38 семьям



**Юлия Беленькая,**  
заместитель директора  
по фандрайзингу:

*«Семьям наших подопечных мы даем поддержку, которую сейчас не может обеспечить ни одно государство. Речь не только о лечении, но и о повседневных бытовых вещах. Для многих мам и пап добраться из глубинки до Санкт-Петербурга — финансовая проблема. Для этого мы придумали системные проекты. Сейчас ежемесячно нам помогают больше двух тысяч человек. Мы благодарны каждому за возможность быть уверенными, что дети и завтра, и через месяц получают помощь».*

ПОДДЕРЖКА СЕМЬИ

# Билет ценою В ЖИЗНЬ

**241 человек**

ежемесячно помогают детям  
преодолевать расстояния

**1 133 769 рублей**

направлены на покупку билетов детям

**342 билета**

мы купили для семей наших подопечных



Более 80% детей с онкологическим диагнозом можно вылечить. Если вовремя начать терапию. Купить билет — значит выиграть время у болезни. В 2020 году мы помогли приехать в федеральные медицинские центры Петербурга 72 детям из 38 городов России.

Женя Сидоренко живет в селе Сотниковском Ставропольского края. Почти с самого рождения он борется с тератоидной опухолью мозга. Первый раз в своей жизни малыш летел на самолете в сентябре 2017 года — это был самолет МЧС, на котором его везли в Санкт-Петербург, в медицинский центр им. Алмазова. Позади долгие месяцы в больнице и разлука с близкими. Болезнь отступила, но Жене необходимо обследоваться каждые три месяца.

У него есть младший брат Егор, и вскоре на свет появится сестра. Для семьи частые перелеты не по карману.

Татьяна, мама Жени, рассказывает, что самолет — это только часть пути. До аэропорта в Минеральных Водах они едут еще около трех часов на машине или автобусе. С ребенком это тяжело. Да и расходы немалые.

*«Счастье — это узнать результаты очередных анализов, выдохнуть и сказать про себя: Всё хорошо. Летим домой!»*

**Татьяна,**  
мама Жени Сидоренко



Поддержать проект

# Остров

**294 человека**  
стали опорой для проекта «Остров»

**38 семей**  
в этом году проживали  
в квартирах фонда

**1 666 298 рублей**  
потрачено на аренду  
и благоустройство помещений.

Силами благотворителей в них  
также появились обеззараживатель  
воздуха, стиральная машина  
и кухонная техника

Успех лечения часто зависит не только от лекарств, но и от качества жизни ребенка. Чтобы дети могли выспаться после недель, проведенных в палатах, почувствовать комфорт и спокойствие домашней обстановки, фонд арендует две квартиры на Васильевском острове. Это не просто квартиры, это пространство жизни вокруг болезни.

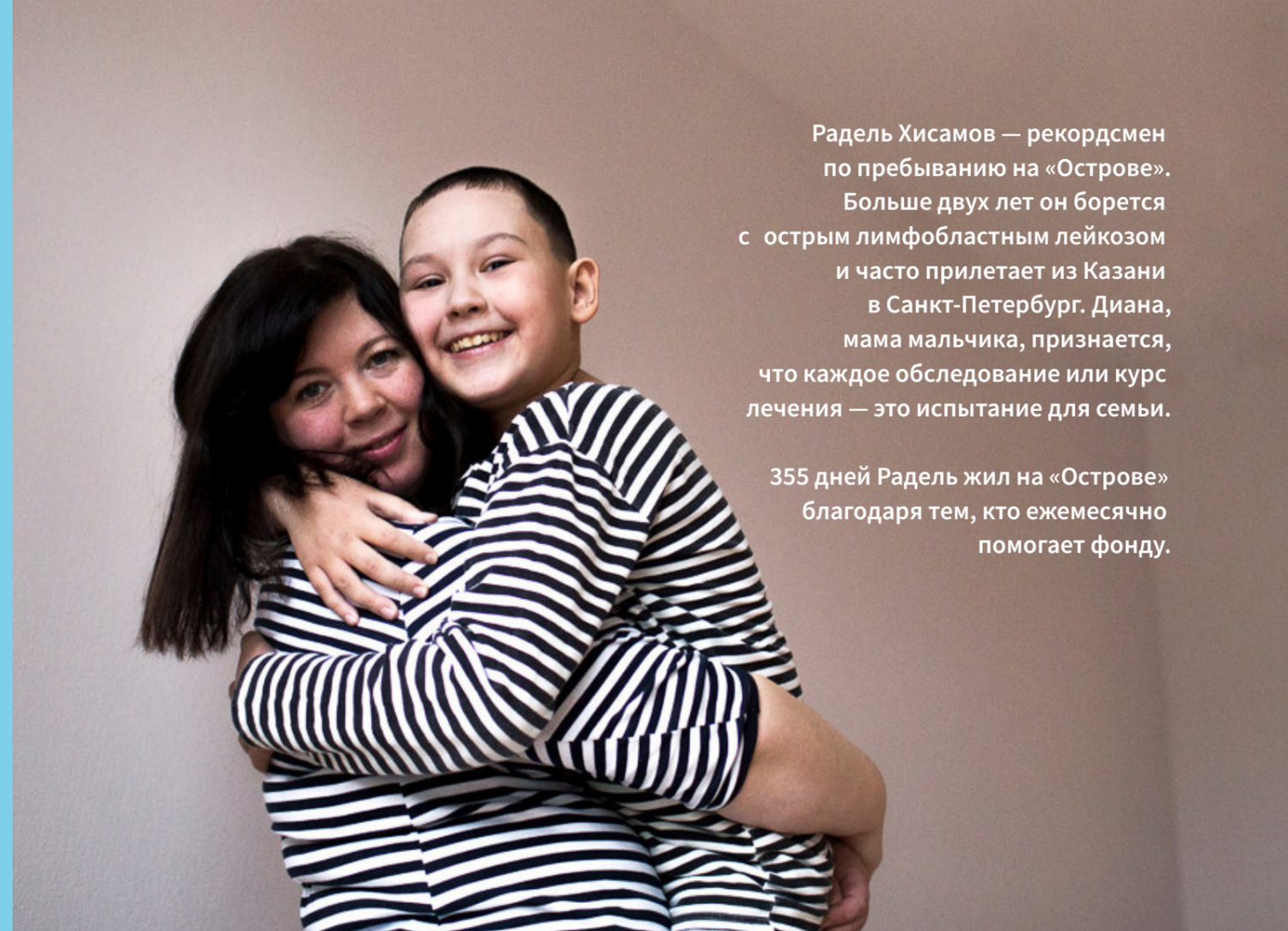


*«Я знаю всех детей и родителей, которым помогает фонд, нахожусь в постоянном контакте с ними. Часто навещаю детей в квартире, слышу знакомые голоса и смех. Обнимаю и вижу блеск в их глазах, улыбку. Трогаю первый пушок на голове после продолжительной хими. Это ли не чудо?»*

**Анастасия Седьурова,**  
заместитель директора по координации  
благотворительных программ



Поддержать проект



Радель Хисамов — рекордсмен по пребыванию на «Острове». Больше двух лет он борется с острым лимфобластным лейкозом и часто прилетает из Казани в Санкт-Петербург. Диана, мама мальчика, признается, что каждое обследование или курс лечения — это испытание для семьи.

355 дней Радель жил на «Острове» благодаря тем, кто ежемесячно помогает фонду.

*«Несмотря на тяжелое лечение, за время пребывания в Санкт-Петербурге нам запомнилось много позитивных моментов. Благотворительный фонд „Свет“ подарил нам друзей, оказал сильную материальную и душевную поддержку. После пережитого испытания наша семья стала еще крепче. Сейчас мы стараемся больше внимания уделять друг другу. После возвращения из Санкт-Петербурга для нас каждый день является особенным»*

**Диана,**  
мама Раделя Хисамова

# Улыбанда

Детям нужен смех не меньше, чем лекарства — это помогает им выздоравливать. С марта, в условиях строжайшего карантина, посещения оказались под запретом, но мы нашли способы радовать детей. В июне под окнами онкоцентра в поселке Песочном выступили артисты «Упсала-Цирка», а в сентябре для маленьких пациентов НИИ им. Горбачевой художники устроили граффити-пати.

**283 подарка**

с игрушками, книгами, развивающими и настольными играми мы передали в отделения.



Поддержать проект



«У меня часто появляется ощущение мгновенного чуда, когда люди объединяются, чтобы помочь ребенку. Ты видишь детскую улыбку, отблеск счастья в глазах родителей — и это бесценно»

**Дарья Юдина,**  
координатор фандрайзинговых программ



Мечта Риты Сорокиной также исполнилась благодаря проекту. Для нее был организован полет в аэротрубе.

Об онкологии Рита узнала в прошлом году, когда внезапно заболела рука. В ее случае, рука — это главная опора, благодаря которой хоть иногда можно сменить инвалидную коляску на ходунки (девочке и ее брату Артему при рождении поставили диагноз ДЦП).

Когда Рите было девять, рентген выявил новообразование и уже начавшееся разрушение костей. Последующая биопсия подтвердила подозрения: Рите поставили диагноз саркома Юинга.

Благотворители фонда помогли оплатить Рите дорогостоящий эндопротез, а позже девочка рассказала о своем желании, которое разделил с ней брат.

«Знаете, мои дети гораздо смелее меня. Вот я бы никогда не решилась прокатиться на тарзанке. А они с удовольствием. Я знаю, что полет для них не просто мечта, это возможность чувствовать свое тело по-другому»

**Ирина,**  
мама Риты Сорокиной

# Еда как лекарство



В сентябре 2020 года мы запустили новый проект «Еда как лекарство». Он объединил людей, которые готовы помогать детям, нуждающимся в специализированном питании.

Лечение ребенка от онкологии — это длинная дистанция, на которой людям нужна поддержка. Денег порой не хватает на базовые вещи. Даже покупка продуктов питания может стать проблемой.

**109 человек** поддержали проект

**Для 18 подопечных** закупили продукты

**331 127 рублей** потрачено на покупку питания для детей

*«Моя работа — мой мотиватор по жизни. Настраивает на то, что нужно ценить каждый день, каждую минуту, каждую секунду. Попав в фонд, я была очень удивлена, что многим людям от природы даны силы и желание сопереживать, сострадать, помогать»*



**Елена Тарасова,**  
координатор  
благотворительных  
программ

## История Аксинии

Семья Аксинии Абдурахмановой обратилась за помощью в фонд из-за финансовых трудностей. В январе 2017г. их дочь заболела. Диагноз: острый лимфобластный лейкоз. С тех пор семья преодолела долгие месяцы терапии и два рецидива заболевания.

Сейчас Аксиния с папой регулярно проводят время в больнице, а мама ухаживает за младшей дочерью. Им пришлось переехать из Уфы в Санкт-Петербург и арендовать квартиру. При таком графике родители не могут полноценно работать. Часто денег не хватает даже на то, чтобы обеспечить ребенка необходимыми продуктами. А ведь сбалансированное питание — то, что доктор прописал и в прямом, и в переносном смысле.

*«Спасибо большое за постоянную поддержку и активное участие в жизни Аксинии и других семей, оказавшихся в тяжёлой ситуации»*

**Алексей,**  
папа Аксинии



# Вылечить нельзя помочь



Помогая детям, мы всегда верим в выздоровление. Но если ребенка не удастся вылечить, это не значит, что ему нельзя помочь.

**9 семьям** фонд помог в оплате паллиативного лечения и ритуальных услуг на общую сумму **895 000 рублей**

Проект «Вылечить нельзя помочь» мы запустили в декабре 2020 года. Долго думали, как рассказать об этой теме благотворителям. Потому что сами боялись: тема, без преувеличения, самая сложная в работе фонда.

Было много опасений, особенно перед Новым годом и Рождеством. Но мы решились. И отклик оказался поразительным. Уже в первые дни работы проекта его поддержали 120 человек.

«Вылечить нельзя помочь» посвящен Соне Жидких — девочке, которая навсегда осталась в сердцах сотрудников фонда. Для каждого она стала смелым и добрым другом. Соня ушла в апреле 2020 года. Она боролась с остеосаркомой на протяжении двух лет.



В память о Соне мы напечатали открытки с ее рисунком «Ассоль». Чтобы пересматривать, светло вспоминать об этой удивительной девочке и дарить людям, которые помогают детям. И помнить — важно делать все, что в наших силах. Даже, если болезнь оказалась сильнее.

# Помощь медицинским учреждениям

Каждый год появляются новые технологии и препараты, позволяющие победить болезнь в минимальные сроки и сделать процесс лечения и реабилитации максимально комфортным.

В рамках этой программы пожертвования направляются на высокоточное оборудование для лечения и диагностики, улучшение бытовых условий и оснащённости палат, создание игровых площадок для детей и зон отдыха для родителей.

**15 714 752 рубля**  
фонд направил на помощь медицинским учреждениям

**2 196 468 рублей**  
фонд «Свет» направил в помощь лабораториям НИИ ДОГиТ им. Р. М. Горбачевой



**Илья Викторович Казанцев,**  
врач-детский онколог,  
член экспертного совета фонда

Фонд оплатил реагенты для лаборатории контроля качества гемопоэтических клеток, покупку необходимых препаратов и печать дневников пациентов, а также услуги экспресс-доставки био-материалов для детских онкологических отделений.

Деньги также пошли на ремонт в Ленинградском областном клиническом онкодиспансере, техническое обслуживание прибора FACSArial1 в медицинском университете им. И.П. Павлова и покупку материалов для детских мастер-классов в онкологических отделениях клиник Санкт-Петербурга.

Особой радостью для маленьких пациентов ФГБУ «НМИЦ им. В. А. Алмазова» стала покупка телевизора и музыкальной колонки.

*«В нашей работе мы сильно зависим от благотворительности. Наверное, где-то на треть — и не только финансово, но и в организационной помощи. Для нас это огромная моральная поддержка, потому что часть нашего непростого груза мы можем распределить на фонды, волонтеров, просто неравнодушных людей. Это действительно колоссальная помощь и опора. Благотворительность — это наша реальность»*

ПОМОЩЬ МЕДИЦИНСКИМ УЧРЕЖДЕНИЯМ

Поддержать проект

## «Не одному, а каждому»



Имунофенотипирование — метод, позволяющий с очень высокой точностью определить типы клеток, а значит поставить точный диагноз или скорректировать лечение. Лейкоз или рак крови — это не одно заболевание, а целая группа диагнозов. Каждый из них лечится по-разному. Без точного диагноза победить лейкоз не удастся.

Здесь осуществляют качественную и быструю диагностику онкогематологических заболеваний, определяют ответ опухоли на терапию, контролируют количество клеток в трансплантате при пересадке костного мозга, оценивают статус заболевания пациента на момент трансплантации.

Заболевание у Веры Ткаченко заподозрила участковый врач-педиатр на плановом осмотре в районной поликлинике города Абакана. Вере был всего месяц, и до этого никаких проблем со здоровьем не возникало. Доктор на всякий случай решила проверить, почему у ребенка значительно увеличены органы брюшной полости. После обследования выяснилось внезапное: у Веры врожденный острый лимфобластный лейкоз или, говоря проще, рак крови.

У малышки есть старшая сестра Лера, и она тоже смелая и отважная. Ей всего шесть лет, а она уже стала донором костного мозга для маленькой Веры. Вот только трансплантация, к сожалению, не помогла Вере выздороветь. Пришлось делать пересадку повторно. На этот раз донором стал папа Верочки. На протяжении всего лечения малышке неоднократно приходилось обследоваться, проверять клетки крови до и после операций. Точные анализы проводились за счет средств проекта. Сейчас Вера дома и празднует долгожданную ремиссию.

*«Наша прекрасная Вера подросла: бегает, играет, болтает. Живем так, как и должно было быть. Нет никакой болезни и всего того, что нам довелось пройти. Лейкоз — наш страшный сон. Старшую сестру возим в школу и на секции, гуляем с Верой пока ее ждем. Спит дочь в своей кроватке, кушает в своем стульчике, ездит в своем автокресле, в коляске — все это почти год дождалось ее дома»*

**Елена, мама Веры Ткаченко**



# Развитие медицины



Мы считаем принципиально важным помогать врачам учиться у лучших, поэтому оплачиваем участие детских онкологов в конференциях и семинарах в России и за границей.

Лучшим студентам медицинских вузов оплачиваем ординатуру. А также помогаем создавать научно-методическую литературу по диагностике раковых заболеваний у детей.

**499 160 рублей**

фонд направил на программу «Развитие медицины»

**4 врача**

из института им. Р. М. Горбачевой, центра им. В. А. Алмазова и Петербургского онкоцентра приняли участие в международных и российских конференциях («Регистры доноров костного мозга: сегодня и завтра», конференции научного сообщества EBMT и 2nd Annual Meeting of SIOPE)

**6 врачей**

прошли повышение квалификации

*«Каждые пять лет врач должен проходить повышение квалификации и подтвердить звание специалиста. Бесплатно такое обучение можно получить, если на базе клиники есть специализирующаяся на нужном направлении кафедра. В центре им. В. А. Алмазова нет кафедры детской онкологии, поэтому мы вынуждены обращаться за знаниями в Педиатрический университет и оплачивать обучение за счет собственных средств.»*

*В 2020 году фонд «Свет» пришел на выручку специалистам и помог оплатить повышение квалификации, а также стажировки и участие в международных медицинских конгрессах врачей нашего отделения. Такие мероприятия повышают уровень знаний и подготовки специалистов, а значит, делают работу врачей все более результативной»*

**Юлия Валерьевна Диникина,** заведующая отделением химиотерапии онкогематологических заболеваний и трансплантации костного мозга для детей НМИЦ им. В. А. Алмазова.

# Акции

Мы продолжили развивать направление благотворительных акций. Вместе с друзьями фонда придумали новые форматы и улучшили платформу.

Все собранные средства мы направили на оплату лечения и исполнение заветных желаний наших подопечных.

Благодаря акции друга фонда Максима Усунгвана мы купили современный ноутбук для работы сотрудников отделения восстановительной медицины института им. Р. М. Горбачевой. Оборудование позволило не только использовать новейшее программное обеспечение для реабилитационных программ, но и заниматься с пациентами удаленно в условиях карантина.

Вместе с попечителем фонда, футболистом Юрием Роденковым мы провели три благотворительных розыгрыша. В акции профессионального баскетболиста Антона Понкрашова приняли участие 47 человек. Почти 100 друзей фонда поборолась за футболку сборной России с автографами всех игроков, которую разыграл Денис Черышев. Еще больше сотни любителей спорта не упустили возможность попытаться удачу и выиграть футбольный мяч с подписями знаменитых футболистов. Все вырученные деньги были направлены на лечение наших подопечных.

Героический 100-километровый заезд подопечного фонда Влада Важенина помог собрать средства на оплату нескольких месяцев аренды жилья для детей, приезжающих на лечение в Петербург. Два года назад Владу тоже требовалась помощь благотворителей. На собранные в кратчайшие сроки деньги, ему заменили колено на эндопротез. Он смог победить болезнь и теперь готов поддерживать тех, кто оказался в похожей ситуации.

*«Я хочу помочь тем, кому это нужно сейчас. Хочу изменить отношение людей к благотворительности. Она часто ассоциируется с проблемами и болью, но на самом деле это может быть весело, активно и радостно»*

**Влад Важенин,** подопечный фонда

*«Акции помогают привлечь внимание множества людей к проблеме детской онкологии. Когда нам помогают известные люди, вместе с ними фонд поддерживают поклонники, болельщики, фанаты. Они не только жертвуют деньги, они объединяются ради одной общей цели — помочь детям. Некоторые друзья фонда каждый год разделяют с нами свои дни рождения. Уровень доверия постоянно растет»*

**Даниил Евсеев,** куратор акции «Подари день рождения»

Создать акцию



**125**  
успешных  
волтерских акций

**103 человека**  
подарили свой день рождения детям

Все акции собрали  
**1 238 465 рублей**



# Комикс.дети

«Мне очень нравится, что в благотворительности ты можешь состояться как специалист. Нет ограничений, которые характерны для коммерческих проектов. Любая идея, акция, предложение — все можно попробовать реализовать и посмотреть, как работает. Интересно, что фонд — это место, которое дает свободу. Мне нравится, как он развивается, и я хочу в этом участвовать — делать благотворительность понятной, открытой, современной и красивой»



**Никита Студиллов,**  
PR-менеджер



В конце 2020 года мы выпустили комикс про настоящих супергероев. Это яркая история, которая была в производстве несколько лет.

Все началось с того, что друг фонда Даша Мсоева навестила наших подопечных и задала им один и тот же вопрос: «Если бы ты был супергероем, то каким?»

Чтобы точно ничего не перепутать, дети нарисовали своих героев цветными карандашами. Затем волшебная Аня Сепп сшила по рисункам уникальные супергеройские костюмы.

С помощью отзывчивых и талантливых художников со всей России мы воплотили истории детей в красочные комиксы. Автором обложки стала художница с мировым именем Lora Zombie. Благодаря классному издательству «КомФедерация» и магазину комиксов «28-ой» теперь каждый может узнать истории самых настоящих героев.

Печатный комикс можно купить в магазинах Петербурга, Москвы и Тулы. Также его можно заказать с доставкой в любой город. На сайте Комикс.дети можно поддержать наших будущих героев и получить электронную версию.



# Свет.Education



Мы верим, что мир — это праздничный пирог и объединяем тех, для кого поделиться куском пирога — значит обрести, а не потерять.

Проект победил в конкурсе Фонда президентских грантов

В декабре начал работать первый в России благотворительный онлайн-сервис, помогающий экономить на образовании. На сервисе эксперты и компании могут безвозмездно размещать свои курсы и консультации, а любой желающий, в обмен на определенное благотворительное пожертвование в пользу фонда, может купить курс по сниженной цене.

Эксперты получают возможность закрыть оставшиеся места на курсах и привлечь новую аудиторию. Благотворители — получить знания от лучших по самой выгодной цене. Это очень похоже на то, как испечь пирог и поделиться с другими.

**Наша цель — объединить 350 экспертов, превратить продажу курсов и консультаций в помощь детям с онкозаболеваниями, перевернуть представления о фандрайзинге в стране.**

К сервису уже присоединились 13 экспертов. Мы запустили Телеграм-канал проекта, в котором рассказываем о скидках на онлайн-курсы и обучении новым профессиям.

# Благотворительная регата

В 2020 году мы провели вторую благотворительную регату «свет.дети». Регату поддержал Фонд президентских грантов.

2 августа 11 команд вышли в море, чтобы проверить свои силу и выносливость и помочь детям с онкологическими заболеваниями. Соревнования прошли по всем международным правилам на легендарных советских крейсерско-гоночных яхтах под руководством опытных капитанов.

*«В ближайшие годы регата будет расти серьезными темпами. Наша задача — увеличить масштаб события и перенести его на федеральный уровень. Думаю, что было бы здорово проводить регату и в других регионах, где люди занимаются парусным спортом»*



**Никита Бриллиантов,**  
капитан яхты «Онега» и идейный вдохновитель регаты



За регатой следили и дети фонда, которым когда-то удалось помочь. Ради их улыбок и, наконец, отросших после химиотерапии роскошных волос, которые трепал морской ветер, все и затевалось. Один из таких героев, семнадцатилетний Влад Важенин, вручил памятный кубок победителям.

**1 850 500 рублей,**  
собранные на регате, были направлены на оплату обследований для установки и уточнения диагноза, организацию мастер-классов в детских онкоотделениях и помощь с эндопротезированием



Принять участие



# Все на борт!

Уже третий сезон подряд яхтсмены Санкт-Петербургского речного яхт-клуба объединяются для помощи детям с онкозаболеваниями. Инициатива волонтеров фонда Никиты и Анны Бриллиантовых объединила десятки спортсменов. Все они присоединились к проведению благотворительных мастер-классов «Все на борт!» и свою любовь морю теперь отдают с пользой для тех, кому сложнее.

В Петербурге море ближе, чем кажется. Испытать захватывающее дух морское приключение может каждый.

А еще за три года мастер-классов случились несколько историй настоящей любви: некоторые участники не смогли устоять перед красотой и задорным нравом моря и остались в клубе в качестве яхтсменов на постоянной основе.

**75 человек**  
приняли участие  
в мастер-классах в этом  
году

**145 000 рублей**  
удалось собрать  
и направить на помощь  
подопечным фонда

**17 раз**  
Финский залив увидел  
широкие улыбки  
и восторг участников  
от лихих скачек  
по волнам



Принять участие

*«Многие знакомые не понимали, почему я пришла работать в фонд. Мне самой сложно ответить на этот вопрос. Наверное, у меня появилось желание не только потреблять, но и отдавать»*



**Анна Бриллиантова,**  
координатор морских проектов

# Партнерские площадки

В течение года жители Санкт-Петербурга приобретали и жертвовали товары и одежду в пользу наших подопечных через сервис «БлагоДаря». Друзья фонда приходили на помощь и онлайн — приобретали открытки на сайте Giftery.ru. Фонд также поддерживали партнерские площадки — «Благо.ру», «Глубже слов», «Нужна помощь», «СберВместе» и Тооба. «Альфа-банк» и «Тинькофф» оказали помощь, включив фонд в свои благотворительные программы.

**49 057 370 рублей**  
собрал для подопечных фонда проект «День добрых дел» на «Пятом канале»

**3 997 361 рубль**  
на лечение детей принесли сборы вместе с Добро mail.ru

При поддержке партнеров, мы собрали на помощь детям **5 064 763 рубля**



*«Меня радует, что с каждым годом появляется все больше людей, желающих помочь. Часто они приходят на краудфандинговые площадки в поисках надежных фондов. Наш фонд представлен на самых крупных платформах, и с каждой из них мы в теплых дружеских отношениях. Это дает возможность помогать большему количеству детей»*

**Татьяна Стефанович,**  
аналитик социальных проектов фонда  
и координатор партнерских площадок



# Гранты, конкурсы, премии



2020 год открыл для нас новое направление — участие в грантовых конкурсах. В начале года Фонд президентских грантов поддержал нашу благотворительную регату «свет.дети». С августа Благотворительный фонд Владимира Потанина содействует разработке нового сайта фонда и повышению квалификации сотрудников.

Благодаря победе в конкурсе Фонда президентских грантов фонду был присвоен статус социально-ориентированной некоммерческой организации.

Наши акции, которые может провести каждый желающий и объединить своих друзей для помощи детям, получили отклик в профессиональном сообществе. В начале июля мы выиграли грант от «ВКонтакте» — 50 000 рублей на таргетированную рекламу внутри площадки.

# Заключительное слово

2020 год сделал фонд и каждого члена команды сильнее и находчивее. Мы научились работать еще продуктивнее и в 2021 году планируем оказать помощь большему количеству детей с онкологическими заболеваниями. Несмотря на то, что больницы закрыты на карантин, мы стали еще ближе к подопечным.

Сейчас наши силы брошены на создание проектов, которые будут полезны и детям, и благотворителям. Один из них — «Свет.Education». Это первый в России онлайн-университет, предлагающий лучшие образовательные продукты в обмен на благотворительное пожертвование.

Вместе с этим, мы продолжаем реализовывать досуговые мероприятия — ежегодную благотворительную регату, проект «Неравнодушное искусство», детские футбольные турниры и т.д. Мы хотим, чтобы люди, отдыхая или обучаясь, помогали детям побеждать болезнь.

Каждая страница отчета — история совсем маленького, а иногда и почти взрослого человека, на долю которого выпало сражение с раком. Наша общая поддержка представлена в отчете в цифрах. А за цифрами — победы детей, которые не случились бы без каждого из вас.



*За каждой историей этого отчета стоят люди: благотворители и врачи, дети с онкозаболеваниями и их семьи, команда фонда. Все вместе мы боремся с заболеванием, которое победить непросто. Но как показывает 13-летний опыт фонда «Свет» — возможно!*

**С признательностью и пожеланием крепкого здоровья, дружная команда фонда «Свет»**



О команде



Финансовый отчет





[info@fondsvet.org](mailto:info@fondsvet.org)  
8 (800) 707-2425