

Итоги марта

12 536 421,87 рублей

направлено на помощь по программам фонда

10 902 306,85 рублей

потрачено на программу «Помощь семье».

Ваши пожертвования позволили приобрести аппарат для измерения уровня аммиака в крови для 6-месячного Амирлана Кортубаева из Иркутской области. У малыша гипераммониемия на фоне наследственного нарушения обмена веществ. Ему нужно постоянно контролировать аммиак, чтобы стабилизировать состояние и вовремя принять необходимое лекарство. Также в марте была оплачена операция по пересадке печени для Мухаммадали из Узбекистана. Малышу нет еще и года, и единственный способ спасти его жизнь – это трансплантация. В Узбекистане подобные операции не проводят, поэтому семье пришлось ехать в Москву.

183 203 рублей

пошли на программу «Помощь больнице».

В рамках нее оплачены обследования и анализы для 15 подопечных фонда в НМИЦ АГП имени ак. В.И. Кулакова и РНХЦ имени ак. Б.В. Петровского. Эти исследования не входят в программу ОМС, однако их результаты крайне необходимы для контроля состояния здоровья детей с заболеваниями печени. Расходы взял на себя фонд благодаря вашим пожертвованиям.

1 184 807,02 рублей

направлено на программу «Школа по заболеваниям печени».

В марте фонд взял на себя расходы по организации обучающего курса для неонатологов, педиатров, неврологов, генетиков и терапевтов. Речь шла о современных подходах к диагностике и лечению наследственных болезней обмена веществ. Программа позволит существенно повысить уровень профессиональной подготовки врачей и улучшить качество оказания медицинской помощи пациентам с такими заболеваниями. пожертвованиям.



В марте также были собраны средства на покупку дорогостоящего анализатора газов в крови для Макария Константинова из Петрозаводска. У мальчика очень редкое и тяжелое наследственное заболевание, связанное с нарушением обмена веществ – метилмалоновая ацидурия. Самое главное при таком заболевании – не допустить нарушения водного и электролитного балансов в организме. Для этого малышу нужен аппарат для измерения кислотно-щелочных свойств крови. Этот прибор поможет вовремя отследить ухудшение показателей и принять меры.



Ванюша Корнеев из Санкт-Петербурга получил дорогостоящий препарат, специально разработанный для пациентов с синдромом Алажилля. У малыша диагностировано это редкое наследственное заболевание, при котором затрудняется отток желчи, она накапливается в клетках печени. Лекарство стоит свыше 5,5 млн рублей, и эту сумму фонд собрал за четыре дня благодаря вашей помощи.