



БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ФОНД ПОДДЕРЖКИ И ПОМОЩИ ДЕТЯМ С ЗАБОЛЕВАНИЯМИ ГЛАЗА "ЗРЕНИЕ БЕЗ ГРАНИЦ"

Публичный годовой отчет 2025 год

СОДЕРЖАНИЕ

Обращение организации	3
Наша миссия, цели и задачи	4
Где мы работаем	4
Наша команда	5
Партнеры	6
Основные проекты	7
Поступление средств	25
Все расходы	29
Расходы по отдельным проектам	31
Контакты и реквизиты	33
Как нам помочь	34

"Спасибо каждому, кто был с нами в 2025 году: Фонду президентских грантов, региональным Министерством здравоохранения, нашим экспертам, информационным партнёрам, благотворителям, волонтёрам и всем, кто делал пожертвования или просто делился нашими новостями!"

Коровякова Ольга Леонидовна



Результаты работы фонда в 2025г.

Дорогие наши благотворители, партнёры, друзья! От всей души благодарю вас за то, что вы рядом. Ваша поддержка - это не просто ресурсы, это надежда для семей, которая помогает им не опускать руки, когда всё кажется слишком сложным.

2025 год для нашего фонда стал годом движения вперёд. Мы не просто расширяли охват - мы старались сделать помощь более системной и доступной для семей в самых разных уголках страны. Главное, чем хочется поделиться, - наш информационно-образовательный проект **«Редкие заболевания глаза у детей - распознать и обезвредить!»**.

Вместе с медицинскими экспертами мы провели серию семинаров в Астрахани, Красноярске, Москве и Ростове-на-Дону. На этих встречах врачи учились замечать тревожные признаки как можно раньше - ведь именно от скорости реакции часто зависит, удастся ли сохранить ребёнку зрение. Для меня особенно ценно, что эти знания теперь живут не только в отчётах, а в ежедневной практике врачей - и это уже меняет реальные судьбы.

Мы приняли участие в международной конференции по орфанным заболеваниям "Медсодружество 2025", которая состоялась в Ереване.

Мы укрепили партнёрство с ГК «Исток Аудио»: теперь у нас больше возможностей рассказывать семьям о технических средствах реабилитации и помогать разобраться, как их оформить.

Мы участвовали в фестивалях, проводили просветительские акции ко Всемирному дню зрения и Дню белой трости, помогали организовывать конкурс для детей, владеющих чтением по Брайлю.

У нас появились первые корпоративные благотворители, сотрудники компании CooperVision, которые провели благотворительный аукцион в поддержку фонда для оказания помощи детям с ретинобластомой.

Особая теплота всех событий 2025 года - в людях: в мастерицах, которые создавали уникальные изделия для ярмарки, в друзьях фонда, в волонтёрах, в каждом, кто приходил на наши площадки, задавал вопросы, интересовался, помогал распространять информацию. **Мы говорим вам спасибо!**



Реализация проекта: "Редкие заболевания глаза - распознать и обезвредить!"

Наша миссия, цели и задачи

Миссия фонда - поддержка и помощь детям с ретинобластомой и другими редкими генетическими заболеваниями глаза.

Целью Фонда является создание, продвижение и осуществление социальных, благотворительных программ, связанных с помощью и поддержкой детей с онкологическими и другими орфанными (редкими) генетическими заболеваниями глаза.

Создание экосистемы, необходимой для решения вопросов по оказанию системной помощи детям с орфанными заболеваниями глаза.

Где мы работаем

Российская Федерация

Наша команда



Коровякова Ольга Леонидовна
Должность: Президент фонда



Куратова Алёна Александровна
Попечитель фонда



Колинько Артём Александрович
Попечитель фонда



Трухина Наталья Владимировна
Попечитель фонда



Исупова Галина Николаевна
Медицинский эксперт фонда, врач
невролог, неонатолог



Румянцев Сергей Александрович
Медицинский эксперт фонда, врач онколог



Лесовой Сергей Валерьевич
Медицинский эксперт фонда, врач
офтальмолог



Кривовяз Ольга Сергеевна
Медицинский эксперт фонда, врач
офтальмолог



Кузнецова Юлия Дмитриевна
Медицинский эксперт фонда, врач
офтальмолог



Васкевич Владимир Сергеевич
Эксперт фонда, мотивационный
спикер, блогер, продюсер



Богонина Ольга Борисовна
Консультант и куратор
маркетинговых и
коммуникационных программ



Манукян Сусанна Арамовна
Волонтёр фонда, SMM – менеджер



**Клейменова Татьяна
Викторовна**
Волонтёр фонда



**Селецкий Сергей
Михайлович**
Волонтёр фонда

Партнеры

РОССИЙСКАЯ ДЕТСКАЯ КЛИНИЧЕСКАЯ БОЛЬНИЦА – филиал
ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И.Пирогова Минздрава России



Федеральное государственное бюджетное учреждение
«Национальный медицинский исследовательский центр онкологии
им. Н.Н. Блохина» Министерства здравоохранения Российской
Федерации



Федеральное государственное автономное учреждение
"Национальный медицинский исследовательский центр
"Межотраслевой научно-технический комплекс "Микрохирургия
глаза" имени академика С.Н. Федорова" Министерства
здравоохранения Российской Федерации



Информационный партнер электронное СМИ офтальмологический
портал Орган зрения



Фонд президентских грантов



Благотворительный фонд «БЭЛА. Дети-бабочки»



Международная ассоциация по генетическим заболеваниям

МАГЗ

CooperVision



ГК "Исток Audio"



ПРОЕКТ: «Редкие заболевания глаза у детей
– распознать и обезвредить!»



Цель проекта:

Информирование населения, медицинского сообщества и студентов медицинских вузов в регионах РФ о методах диагностики, лечения и дальнейшего наблюдения детей с редкими генетически-детерминированными патологиями глаза.

Главная цель - содействие получению детьми своевременной медицинской помощи!

Мероприятия проекта:

1. Проведение четырёх региональных семинаров в городах: Астрахань, Красноярск, Ростов-на-Дону, Курган;
2. Создание онлайн-обучающего курса по редким патологиям глаза у детей для повышения квалификации врачей на платформе дополнительного профессионального образования для медицинских специалистов;
3. Проведение одной узкоспециализированной профессиональной онлайн-конференции для врачей по редким патологиям глаза у детей;
4. Информационное сопровождение проекта для увеличения осведомленности населения по данным заболеваниям.



В 2025 г. реализация проекта «Редкие заболевания глаза у детей - **распознать и обезвредить!**» Для врачей, студентов медицинских вузов и населения в регионах РФ.

С целью повышения уровня осведомленности и квалификации врачей, усиления мер ранней диагностики редких генетически-детерминированных патологий глаза у детей.

Главная цель - содействие получению детьми **СВОЕВРЕМЕННОЙ** медицинской помощи в регионах РФ.

Мероприятия проекта:

- 4 региональных семинара в городах: Астрахань, Красноярск, Ростов-на-Дону, Курган;
- Создание онлайн-обучающего курса по редким патологиям глаза у детей, включающий метод владения бинокулярной офтальмоскопией;
- Проведение узкоспециализированной онлайн-конференции для врачей по редким патологиям глаза.

"Редкие заболевания глаза у детей - распознать и обезвредить!"

Проект «Редкие заболевания глаза у детей – распознать и обезвредить!» реализован с использованием гранта Президента Российской Федерации на развитие гражданского общества, предоставленного Фондом президентских грантов. **Цель проекта:** Информирование населения регионов РФ, в том числе медицинского сообщества и студентов медицинских вузов в регионах РФ о методах диагностики, лечения и дальнейшего наблюдения детей с редкими генетическими заболеваниями глаза.

Благополучатели

Врачи, студенты медицинских вузов (участники и слушатели семинаров) – 340

Врачи, которые прошли обучение и получили Удостоверение о повышении квалификации – 45

Результат

1. Проведено четыре региональных семинара для врачей и студентов медицинских вузов, на которых рассматривались следующие вопросы: основные понятия, классификация, новейшие способы диагностики, современные методы лечения и наблюдения детей с редкими генетически-детерминированными патологиями глаза, клинические случаи из практики. Семинары были предназначены для повышения уровня знаний врачей.
2. Врачи из регионов РФ прошли обучение по онлайн-курсу, повысили свою квалификацию по теме редких орфанных (редких) заболеваний глаза и им выданы Удостоверения о повышении квалификации с начислением баллов НМО.

История благополучателей



Медицинские специалисты и студенты медицинских вузов приняли участие в очных региональных семинарах в Астрахани, Красноярске, Москве, Ростове-на-Дону и получили очень нужный, редкий теоретический и практический материалы по детским орфанным офтальмологическим заболеваниям (так как были рассмотрены все ключевые аспекты патологий – от переднего до заднего отрезка глаза, включая онкологию (на семинарах рассмотрены заболевания по 21 патологии глаза у детей).

Участники семинаров сформировали знания о способах диагностики, лечения и наблюдения детей с такими заболеваниями, наладили взаимодействие с медицинскими экспертами фонда - ведущими врачами офтальмологами, которые занимаются лечением орфанных заболеваний глаза у детей, поделились своим опытом с коллегами и получили ответы на свои вопросы, которые возникают в ежедневной практике.

Врачи, которые прошли обучение по онлайн-курсу, повысили свою квалификацию по теме редких орфанных заболеваний глаза и им выданы Удостоверения о повышении квалификации (36 часов) с начислением баллов НМО (36 баллов). Специалисты отметили важность и актуальность темы, приобрели новые знания, а у молодых специалистов «ушел страх» встретить таких редких пациентов, а значит сформировалось точное понимание, как действовать в ситуации с подозрением на тяжелый диагноз у маленького пациента. Медицинские специалисты, которые приняли участие в онлайн-конференции в итоговом мероприятии проекта, повысили уровень знаний в области редких патологий глаза у детей, сформировали знания о способах диагностики и лечения заболеваний глаза, обменялись опытом с коллегами, обсудили интересующие практические вопросы в данной сфере. Все вышеперечисленные результаты по совершенствованию теоретических и практических знаний у врачей детских офтальмологов, педиатров, врачей первичного амбулаторного звена, позволят положительно повлиять на выявляемость редких заболеваний глаза у детей, улучшить течение и прогноз болезни у пациентов, усилить методы реабилитации и наблюдения.

История благополучателей

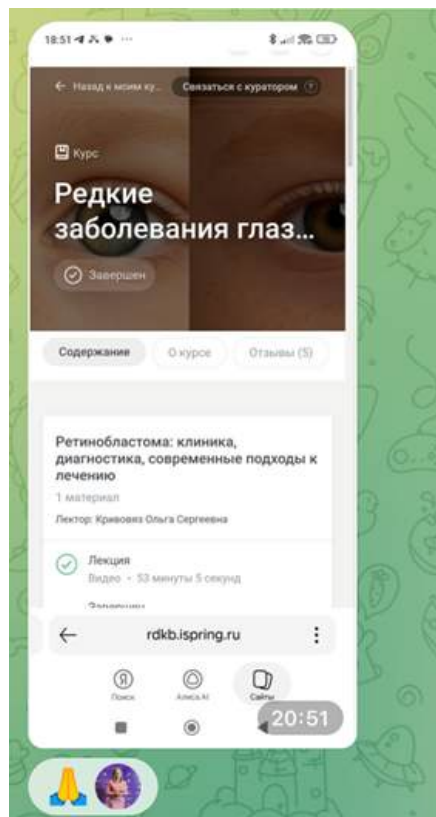


Огромный интерес у врачей вызвали не только доклады спикеров проекта, но и Мастер-класс по бинокулярной офтальмоскопии, который провела Ольга Сергеевна Кривовяз (врач офтальмолог, офтальмоонколог, медицинский эксперт нашего фонда) в рамках проведения регионального семинара в Красноярске.

Самый распространенный способ исследования глазного дна – непрямая бинокулярная офтальмоскопия с помощью налобного офтальмоскопа и собирательной (увеличительной) линзы. Она позволяет увидеть картину глазного дна в целом, удобна при проведении исследования у младенцев, используется для исследования более тонких деталей ДЗН (диска зрительного нерва) или очаговых изменений.

Врачи получили теоретическую и практическую информацию по редким патологиям глаза у детей, в своей ежедневной практике смогут усилить меры ранней диагностики, что будет способствовать своевременному оказанию медицинской помощи. Сформировали знания о способах диагностики и лечения редких заболеваний глаза у детей, освоили обучающий курс по повышению квалификации по данной теме. Успешное совершенствование теоретических и практических знаний позволит положительно повлиять на выявляемость редких заболеваний глаза у детей, улучшить течение и прогноз болезни у пациентов, усилить методы реабилитации и наблюдения, тем самым повысить качество жизни больных детей. Повышение интереса к изучению редких заболеваний глаза у детей среди участников медицинских вузов приведет к повышению престижа офтальмологических отделений ЛПУ, как мест стажировок и основной работы для студентов медицинских вузов.

История благополучателей



Добрый день, уважаемая Ольга Леонидовна!

Благодарю за отправленный скан удостоверения!

Готова оставить отзыв о курсе повышения квалификации «Редкие заболевания глаз у детей» :

Курс замечательный по содержанию, очень удобен в восприятии, изложен грамотным профессиональным языком без лишнего информационного шума, лекторы прекрасно владеют материалом, слайды отлично дополняют доклады. Тесты проходить не сложно, все вопросы освещены в докладах. С удовольствием участвовала в обучении, освежила свои знания и получила новую информацию. Благодарю организаторов данного курса за прекрасно организованное мероприятие! Надеюсь на дальнейшее сотрудничество!

Получила удостоверение, спасибо Вам и всему коллективу, кто организовал и непосредственно проводил обучение на цикле. Спасибо от кафедры офтальмологии Пермского государственного медицинского университета! Огромная благодарность от меня!

Спасибо, было очень информативно! 20:52

Здравствуйте! Выражаю огромную благодарность от себя за возможность учиться на цикле с углубленным изучением редкой детской глазной патологии. Материал представлен в доступной форме и каждая лекция содержательна. Еще раз спасибо за продленный доступ, за выходные дни я закончила освоение.

С ув., А.П.

Спасибо за курс вам и лекторам, он круто сделан и по информативности и по визуалу, презентации в едином стиле - это кайф) идея с блогером Владимиром - просто огонь!

Ольга , добрый вечер! Учёба пройдена, очень полезно, интересно, отличные лекторы, от души делятся и теоретическими данными и личным опытом. Благодарю Вас за помощь . Готова к сотрудничеству и новым знаниям!!!

В рамках реализации проекта был создан курс повышения квалификации врачей на тему редких заболеваний глаза у детей.

Обучающий онлайн—курс по редким генетически—детерминированным патологиям глаза у детей, включающий метод «Бинокулярной офтальмоскопии» для офтальмологов, оптометристов, врачей первичного амбулаторного звена размещен на обучающей платформе Российской детской клинической больницы — филиала Федерального государственного автономного образовательного учреждения высшего образования "Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации.

Составлены списки обучающихся по данному курсу. Количество врачей, которые пройдут обучение составит 80 человек. Это врачи офтальмологи, педиатры из 10 регионов Российской Федерации.

За 2025 год обучение прошли 45 врачей.



Частичное или полное финансирование диагностики, лечения и реабилитации детей с заболеваниями глаза, глазных болезней нуждающимся в лечении детям.

Адресную помощь получили 6 (шесть) Подопечных фонда, дети, нуждающиеся в диагностике, лечении и протезировании по заболеванию ретинобластомы.

Благополучатели

Дети, страдающие ретинобластомой - 6

Результат

Дети, нуждающиеся в диагностике, лечении и реабилитации по редким заболеваниям глаза, которые не имели возможность получить бесплатную медицинскую помощь (по различным причинам), получили финансовую помощь и поддержку от Фонда.

Подопечные Фонда смогли вовремя пройти диагностику, лечение, протезирование, а также получили помощь в покупке билетов до места лечения.

Помощь оказана 6 детям, страдающим ретинобластомой.

Благотворительный Аукцион CooperVision



Благотворительный фонд «Зрение без границ» выражает коллективу компании **CooperVision** глубокую признательность и благодарность за вклад в развитие благотворительной деятельности, за помощь в оплате медицинских услуг для детей с заболеванием «ретинобластома»!

Дружный коллектив компании провел благотворительную акцию и благодаря собранным средствам в размере 190 000 рублей помощь получили четыре ребенка, Подопечных Фонда:

- **Илюшин Платон** (диагноз бинокулярная ретинобластома), прохождение двух медицинских осмотров под наркозом в ФГАУ «НМИЦ Межотраслевой научно-технический комплекс «Микрохирургия глаза» имени академика С.Н. Федорова Министерства здравоохранения РФ, и исследование МРТ головного мозга и орбит с контрастированием в ГБУЗ «Морозовская ДГКБ ДЗМ»;

- **Буторина Амелия** (диагноз монокулярная ретинобластома), прохождение двух медицинских осмотров под наркозом в ФГАУ «НМИЦ Межотраслевой научно-технический комплекс «Микрохирургия глаза» имени академика С.Н. Федорова Министерства здравоохранения РФ;

- **Кустов Даниил** (диагноз монокулярная ретинобластома), протезирование в ООО «Центр глазного протезирования»;

- **Косимов Жонибек** (диагноз бинокулярная ретинобластома), лечение в ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина» Министерства здравоохранения РФ.



Илюшин Платон, 3 года,
г. Новороссийск
(бинокулярная ретинобластома)



«Материнское сердце знает: история маленького воина Платона»

Иногда жизнь преподносит испытания, которые кажутся невыносимыми, но именно в такие моменты мы понимаем, как много в мире света, добра и людей, готовых протянуть руку помощи. Эта история — о нашем сыне Платоне, его мужестве и о тех, кто стал для нас ангелами-хранителями.

Платон появился на свет раньше срока, подарив нам месяц тревог и надежд. Беременность была сложной, но мы верили, что самое страшное осталось позади. Казалось, всё шло хорошо: малыш рос, улыбался, а врачи уверяли, что поводов для волнений нет, лишь материнское сердце шептало: **«Что-то не так»**. Мы проверяли глазки ежемесячно — непроходимость слезного канала, ничего серьезного. Ни свечения, ни косоглазия... До того дня, когда за неделю до Нового 2023 года, в 9 месяцев, нам поставили диагноз, перевернувший жизнь — ретинобластома.

Тогда начался наш путь в Москву, в ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина». Это место, где встретились не просто врачи, а волшебники в белых халатах. Шесть курсов химиотерапии, три сеанса брахитерапии, лазерные операции... Каждое слово звучало как приговор, но Платон, наш маленький воин, сражался. Он улыбался сквозь капельницы, учился ходить в палате и напоминал нам, **что жизнь сильнее боли**.

Сегодня Платону три года. Его глазки, которые когда-то заставили нас усомниться в справедливости мира, продолжают бороться: сохраняется кровоизлияние, а дорога в Москву в МНТК «Микрохирургия глаза» стала частью нашей жизни. Каждый осмотр, МРТ, УЗИ, ретинокамера — это не просто процедуры. Это шаги к будущему, где наш сын увидит мир во всех его красках!

Но эта дорога — не только надежда, но и испытание. Финансовые трудности, расходы на переезды и лечение... И здесь на помощь **пришли те, кто верит в чудо!**

Фонд помощи детям с онкологическими заболеваниями и его руководитель — Ольга Леонидовна Коровякова. Ваша поддержка — это не просто деньги. Это возможность дышать, верить и идти вперед. Спасибо за то, что в самые тёмные дни вы зажигаете для нас звезды.

В конце мая Платона ждут новые обследования. Мы снова отправимся в Москву, зная, что за нашей спиной — ваши молитвы, ваша помощь, ваши сердца. И я, как мама, хочу сказать: **СПАСИБО!** Спасибо врачам, которые подарили Платону шанс. Спасибо фонду, который стал для нас опорой. **Спасибо каждому, кто не остался в стороне!**

Пусть эта история напомним: даже в самых тяжелых битвах — мы не одиноки!
А Платон? Он учит нас главному — жизнь стоит того, чтобы за неё бороться!
И пока в ней есть такие люди, как вы, будущее будет светлым!

Дорогие благотворители, команда CooperVision!
Ваша доброта — это не просто помощь. Это крылья, которые несут
наших детей к здоровью. Спасибо, что меняете мир к лучшему!

С благодарностью,
семья Платона.

История благополучателей

ИСТОРИИ ДЕТЕЙ, КОМУ ВЫ ПОМОГЛИ!



ЗРЕНИЕ БЕЗ ГРАНИЦ

ФОНД ПОДДЕРЖКИ И ПОМОЩИ ДЕТЯМ С ЗАБОЛЕВАНИЯМИ ГЛАЗА

Буторина Амелия, 2 года 6 мес.,
г. Тюмень
(монокулярная ретинобластома)



«Онкология всегда звучит очень страшно и неожиданно...»

Онкология действительно звучит очень страшно и неожиданно. Особенно, когда **диагноз ставят твоему ребенку**.

Амелии поставили диагноз ретинобластома, когда ей исполнился 1 год, на обычном рутинном обследовании у офтальмолога. Ничего не предвещало катастрофы, но уже на тот момент **глаз ничего не видел**. Спустя уже несколько недель мы были на обследовании у онкоофтальмологов в ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина», еще спустя неделю нам провели первый СИАХТ. Всего за полгода лечения нам сделали 2 СИАХТ, 17 ИВХТ. И вроде бы мы уже почти год на наблюдении (уже в МНТК «Микрохирургия глаза» им. акад. С.Н. Федорова), но каждый раз земля уходит из-под ног перед каждым обследованием, потому что **онкология непредсказуема**.

И теперь никогда не найти покоя душе, каждый родитель больного ребенка с онкологией это подтвердит. И в этой суете забот, тревог и бесконечных обследований, **каждая протянутая рука помощи бесценна!**

И поэтому, искренне благодарю фонд «Зрение без границ», **благодарю Вас, CooperVision**, за Вашу помощь в оплате исследований на ретинальной камере.

Вы даже не представляете, как ценна Ваша помощь и поддержка!

С благодарностью,
мама Амелии.



Кустов Даниил, 2 года 11 мес.,
г. Королёв
(монокулярная ретинобластома)



«Мы даже не слышали о таком ужасном диагнозе, как ретинобластома»

Наша история началась полгода назад — в октябре 2024 года. До этого момента мы даже не слышали о таком ужасном диагнозе, как ретинобластома. А просто собирались в детский сад. Дане на тот момент было 2,5 г. и все мои мысли были о том, как мы будем привыкать к новым друзьям, новым условиям и воспитателям. Однако, все сложилось иначе. И знакомство с детским садиком пришлось отложить....

А началось все с того, что у ребенка левый глаз начал немного косить. Мы, конечно же, обратились сразу к врачу. И даже не к одному... И судьба привела нас в РДКБ (Российскую детскую клиническую больницу), где оказался человек, который практически сразу, что называется с первого взгляда, совершенно точно поставил диагноз и экстренно нас госпитализировал. Этим врачом оказалась Ольга Сергеевна Кривовяз. Спасибо ей огромное за её профессионализм и внимательное душевное отношение, за её доброту и отзывчивость.

С этого момента началось наше лечение. Сначала обследования, затем операция и последующая химиотерапия. Сейчас мы закончили 6-й курс хими и находимся в ожидании дальнейших обследований.

За этот период нам пришлось приобрести уже 2 внешних глазных протеза. Поскольку, к сожалению, глазик спасти не удалось. Вернее, на момент нашего обращения, **спасать, как выяснилось, было уже нечего...**

И в этот непростой период, рядом оказались совершенно незнакомые нам люди из фонда "Зрение без границ", о котором нам, кстати, рассказала наша любимая Ольга Сергеевна. На тот момент было всё непонятно, всё впервые, **всё очень сложно и в моральном, и в материальном плане.** Именно они помогли нам в приобретении и оплате глазных протезов.

Хочется от всей души сказать огромное человеческое спасибо этому Фонду, всем людям, причастным к его работе. **Как хорошо, что Вы есть! И спасибо Вам за помощь! Ваша работа очень важна!**

К сожалению, наша неосведомлённость, а самое обидное - неосведомлённость врачей обычных детских поликлиник, на которых как раз и рассчитывают все родители всех детей России **может привести к печальным последствиям...**

Желаем Вам долго и успешно трудиться на вашем поприще!

Отдельную благодарность хочется выразить спонсору, который оплатил нам протезирование — компании **CooperVision**. Спасибо Вам огромное!
Надо иметь большое сердце, чтобы помогать незнакомым людям!

Нам очень повезло, потому что рядом с нами оказались **все Вы — наши доктора и медсестры, сотрудники Фонда и их спонсоры, компания CooperVision.**

Мы не знаем даже всех ваших имён, но мы Вас всех от ДУШИ БЛАГОДАРИМ!
И Слава Богу за всё!

С благодарностью,
семья Даниила.

ИСТОРИИ ДЕТЕЙ, КОМУ ВЫ ПОМОГЛИ!



ЗРЕНИЕ БЕЗ ГРАНИЦ

ФОНД ПОДДЕРЖКИ И ПОМОЩИ ДЕТЯМ С ЗАБОЛЕВАНИЯМИ ГЛАЗА

Косимов Жонибек, 1 год 8 мес.,
г. Карши, Узбекистан
(бинокулярная ретинобластома)



«Помогите нашему малышу!»

С таким призывом к нам в Фонд обратился папа Жонибека....

В ноябре 2024г. у малыша начал косить правый глаз, в январе 2025г. – свечение зрачков. К сожалению, **болезнь обнаружили уже на поздней стадии D**. Семья Жонибека из небольшого города Карши на юге Узбекистана. По месту жительства мальчику был проведён первый курс системной химиотерапии. А в феврале 2025г. родители обратились за медицинской помощью в ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина» Минздрава России.

Сейчас маленький Жонибек прошёл очень непростую процедуру под названием «Селективная интраартериальная химиотерапия», сокращённо «СИАХТ». Простыми словами, химиопрепарат попадает непосредственно на саму опухоль, тем самым локально воздействует на злокачественные клетки. Суть метода: лекарство подаётся к опухоли через сосуд, несущий кровь к глазу, что минимизирует общее воздействие химиопрепарата на организм. В опухоли при этом достигается высокая концентрация лекарства, которая способна разрушить её или уменьшить размер.

Лечение для иностранных граждан платное. Один курс СИАХТа = 800 000 – 900 000 руб.

Жонибеку помогают одновременно несколько фондов, в том числе и наш Фонд помогает мальчику **получить своевременное лечение**, так как малыш нуждается сейчас в самом сложном и эмоционально тяжёлом этапе – этапе лечения! Это всегда страшно и волнительно, как для детей, так и для всей семьи!

Слова благодарности от папы Жонибека:

«Пусть Вы и все, кто нам помогал, НИКОГДА НЕ БОЛЕЕТЕ!»

С благодарностью,
папа Жонибека.

История благополучателей

ИСТОРИИ ДЕТЕЙ, КОМУ ВЫ ПОМОГЛИ!



ЗРЕНИЕ БЕЗ ГРАНИЦ

ФОНД ПОДДЕРЖКИ И ПОМОЩИ ДЕТЯМ С ЗАБОЛЕВАНИЯМИ ГЛАЗА

Коровяков Семён, 7 лет
г. Екатеринбург
(бинокулярная ретинобластома)



«Наш путь через ретинобластому стал не просто испытанием — он стал началом чего-то большего...»

Семён — наш долгожданный второй ребёнок. Родился здоровым богатырём: 4355 граммов, 56 сантиметров. Старшая сестра ждала его вместе с нами. Всё было хорошо — пока в три с половиной месяца врачи не произнесли слова, от которых мир остановился: ретинобластома. Рак сетчатки глаза...

С этого момента началась другая жизнь. Осмотры, МРТ, лечение, бесконечные поездки в клинику.

Сейчас Семён — уже не тот малыш с больничных коридоров. Он любит рыбачить, ходить в лес, собирать грибы и танцевать. Каждый осмотр — это день, который мы проживаем на одном дыхании. И каждый раз, когда врач говорит «всё хорошо», мы заново чувствуем, что значит — жить.

Наш путь через ретинобластому стал не просто испытанием — он стал началом чего-то большего. Благодаря этому опыту родился фонд «Зрение без границ», и сегодня он помогает другим семьям проходить через то, через что когда-то прошли мы.

Я благодарю фонд «Зрение без границ» — за каждую семью, которую он поддержал, за каждого врача, которому помог узнать больше о редких заболеваниях глаза, за каждый семинар, где родители понимают, что они не одни. Я благодарю всех благотворителей, волонтеров, партнёров — тех, чьи имена мы знаем, и тех, кто остался анонимным.

Каждый взнос, каждый репост, каждое доброе слово — это часть чьей-то спасённой истории.

С благодарностью,
мама Семёна.

ИСТОРИИ ДЕТЕЙ, КОМУ ВЫ ПОМОГЛИ!



ЗРЕНИЕ БЕЗ ГРАНИЦ

ФОНД ПОДДЕРЖКИ И ПОМОЩИ ДЕТЯМ С ЗАБОЛЕВАНИЯМИ ГЛАЗА

Шурубченко Фёдор, 1,5 года
Кемеровская область – Кузбасс
(бинокулярная ретинобластома)



«Диагноз прозвучал как гром среди ясного неба...»

Фёдор родился в сибирском городе – Новокузнецке. В 4 месяца мальчику поставили страшный диагноз... ретинобластома...

С этого дня жизнь семьи превратилась в напряжённый ритм больничных будней. Началось лечение — сложное, выматывающее, но единственно возможное. Феде проводили курсы химиотерапии, чтобы остановить рост опухоли, параллельно применяли локальное офтальмологическое лечение, прицельно воздействуя на поражённый участок.

Тем временем финансовая нагрузка на семью становилась всё тяжелее: поездки в федеральные клиники, лекарства, обследования, проживание вдали от дома — расходы росли с каждым днём. В какой-то момент мама поняла, что в одиночку им не справиться. И тогда она решилась обратиться за помощью в фонд. Фонд помогает мальчику проходить осмотры под наркозом на ретинальной камере для контроля за состоянием сетчатки глаза.

От всей семьи Шурубченко — огромное, искреннее спасибо фонду за своевременную помощь, чуткость и поддержку в самый трудный момент.

Пусть добро, которое вы дарите, возвращается к вам сторицей.

Ваша поддержка очень важна для нас, спасибо Вам, что помогаете!

*С благодарностью,
мама Фёдора.*



ЗРЕНИЕ БЕЗ ГРАНИЦ

ФОНД ПОДДЕРЖКИ И ПОМОЩИ ДЕТЯМ С ЗАБОЛЕВАНИЯМИ ГЛАЗА



ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ

с общественными объединениями
разных стран, обмен опытом и
знаниями между специалистами

Взаимодействие с общественными объединениями разных стран, обмен опытом между специалистами

Одним из важных направлений работы фонда является «Взаимодействие с общественными объединениями разных стран, обмен опытом и знаниями между специалистами», необходимое для: - совершенствования знаний в области новых технологий и методов лечения пациентов; - привлечение мировой экспертизы по редким генетическим заболеваниям глаза у детей.

Благополучатели

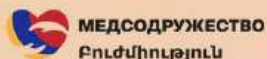
Врачи, студенты медицинских вузов - 100

Результат

Цель конференции — развитие профессионального сотрудничества и формирование эффективной системы помощи пациентам с редкими заболеваниями на пространстве СНГ.

Подготовка программы докладов и организация офтальмологической секции на тему редких орфанных заболеваний глаза у детей. Выступление руководителя фонда и медицинских экспертов на международной конференции в Армении "Медсодружество 2025".

История благополучателей



«Преимущество конференции „Медсодружество“ в реальном обмене опытом между коллегами из разных стран для совершенствования знаний в сфере редких заболеваний. Эксперты нашего фонда, офтальмологи Российской детской клинической больницы представили свой опыт и с радостью поделились с коллегами ключевыми аспектами в диагностике, лечении и наблюдении пациентов с редкими заболеваниями органа зрения и сочетанными патологиями глаз у детей с орфанными синдромами, такими как ретинобластома, синдром Кноблеха, Аксенфельда – Ригера, аномалия Петерса, колбочковая и палочко-колбочковая дистрофия сетчатки, а также осветили результаты уникального опыта комбинированного лечения глаукомы у пациентов с синдромом Стерджа – Вебера – Краббе».



ОЛЬГА КОРОВЯКОВА,
Руководитель БФ «Зрение без границ»



Взаимодействие и обмен опытом между специалистами на международной конференции "Медсодружество 2025"

Организаторы — Армянская медицинская ассоциация, благотворительный фонд «Дети-бабочки» и Международная ассоциация по генетическим заболеваниям (МАГЗ).



На международной конференции в Ереване, были представлены следующие доклады:

Коровякова Ольга Леонидовна, доклад на тему: **«Ретинобластома у детей – пути решения проблемы»;**

- Кривовяз Ольга Сергеевна, медицинский эксперт фонда, врач офтальмолог, офтальмоонколог Российской Детской Клинической Больницы (РДКБ) - филиала ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России, доклад на тему: **«Злокачественная опухоль сетчатки у детей – диагностика, современные подходы к лечению»;**

доклады в записи от медицинских экспертов фонда:

- Лесовой Сергей Валерьевич, заведующий офтальмологическим отделением, врач офтальмолог Российской Детской Клинической Больницы (РДКБ) - филиала ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России, Ассистент кафедры офтальмологии ИМД, ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России, научный сотрудник НП Международный научно-практический центр пролиферации тканей, НП МНПЦ ПТ, доклад на тему: **«Редкие генетически-детерминированные патологии глаза у детей: клинические случаи из практики»;**

- Кузнецова Юлия Дмитриевна, врач офтальмолог, офтальмохирург, кандидат медицинских наук, врач высшей Российской Детской Клинической Больницы (РДКБ) - филиала ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава доклад на тему: **«Комбинированное лечение глаукомы у детей с синдромом Стерджа-Вебера-Краббе».**

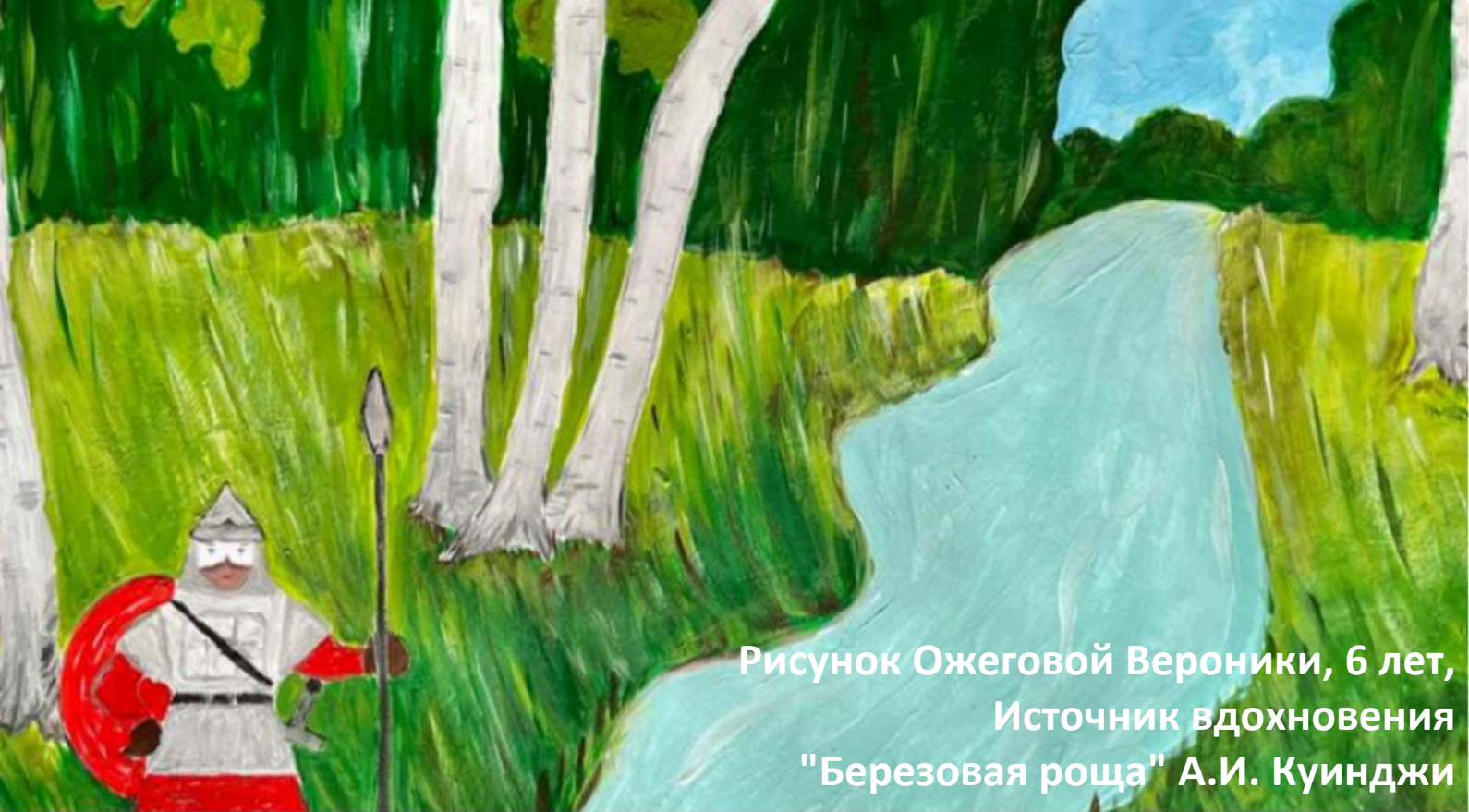


Рисунок Ожеговой Вероники, 6 лет,
Источник вдохновения
"Березовая роща" А.И. Куинджи

Участие во Всероссийском конкурсе "Я художник - я так вижу!"

Этот конкурс — возможность для детей и молодежи с особенностями здоровья и развития воплотить свои художественные идеи и поделиться своим уникальным взглядом на мир. В 2025 году тема посвящена красоте традиций и богатству культуры России. Это шанс показать свое видение родных традиций и культуры, через творчество раскрыть всю многогранность нашей страны!

Благополучатели

Дети с нарушениями зрения — 52

Результат

Организатор конкурса - АНО "Колесо Обозрения".

Фонд провел мастер-классы (подготовленные организатором конкурса) для детей с нарушениями зрения на тему **"Традиции и культура России в искусстве"**. Ребятам очень понравилась творческая работа и они создали свои уникальные картины!

От фонда было представлено 52 работы на конкурс, две из которых - победили!

История благополучателей

Рисунок Якимова Савелия, 8 лет
Источник вдохновения

"Взятие снежного городка", В.И. Суриков



Рисунок Давыдовой Марии, 15 лет,
Берестяная грамота

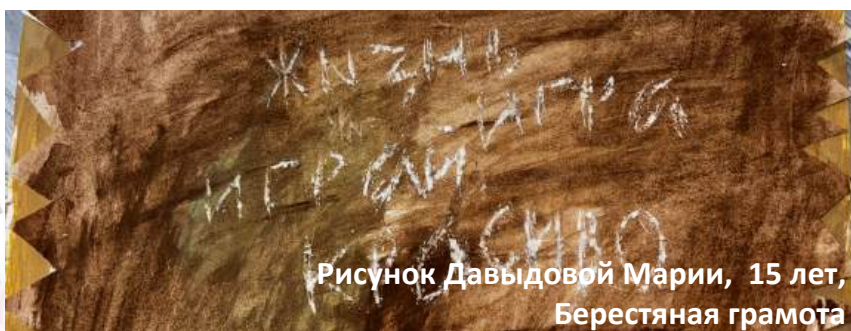


Рисунок Зайцевой Софии, 9 лет

Источник вдохновения

"Утро в сосновом лесу", И.И. Шишкин



Рисунок Каримовой Эвелины, 16 лет

Источник вдохновения "Утро в сосновом лесу", И.И. Шишкин,
работа победила на конкурсе!



Рисунок Гетоевой Виктории, 16 лет
Маска шамана

Дети с удовольствием приняли участие в конкурсе.

История благополучателей



Проведение мастер-класса в детском саду №466, г.Екатеринбург



Проведение мастер-классов в Школе - интернате им. С.А. Мартиросяна в Верхней Пышме





Свердловская областная специальная библиотека для незрячих и слабовидящих им. Д.Н. Мамина-Сибиряка, г. Екатеринбург

Участие в Областном конкурсе выразительного чтения среди юных брайлистов «Страна детства Альберта Лиханова»



Свердловская областная специальная библиотека для незрячих и слабовидящих им. Д.Н. Мамина-Сибиряка

В рамках мероприятия, фонд выступил в качестве члена жюри, обеспечив экспертную оценку выступлений участников.

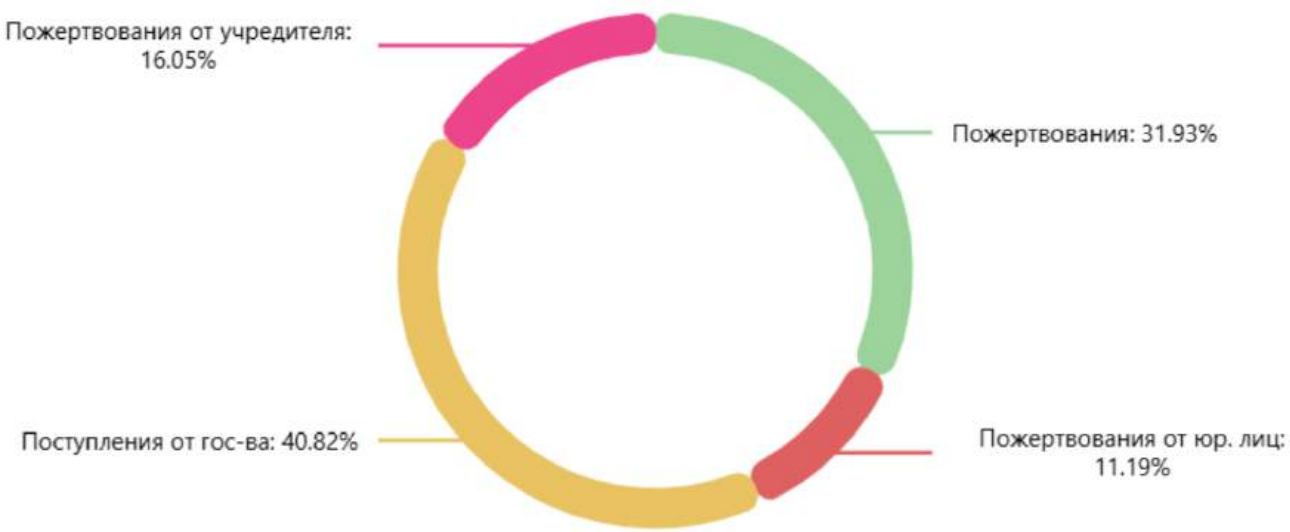
Участие направлено на поддержку инклюзивной культурной среды, развитие творческих способностей детей с нарушением зрения и формирование пространства, где голос каждого ребёнка имеет значение.

Фондом были вручены памятные подарки участникам конкурса, что способствовало созданию дополнительной мотивации и поддержанию позитивного эмоционального фона мероприятия.



Поступление средств

Всего поступило	2 430 000,00 ₹	100%
Пожертвования	776 000,00 ₹	31.93%
Пожертвования от юридических лиц	272 000,00 ₹	11.19%
Поступления от государства	992 000,00 ₹	40.82%
Пожертвования от учредителя	390 000,00 ₹	16.05%



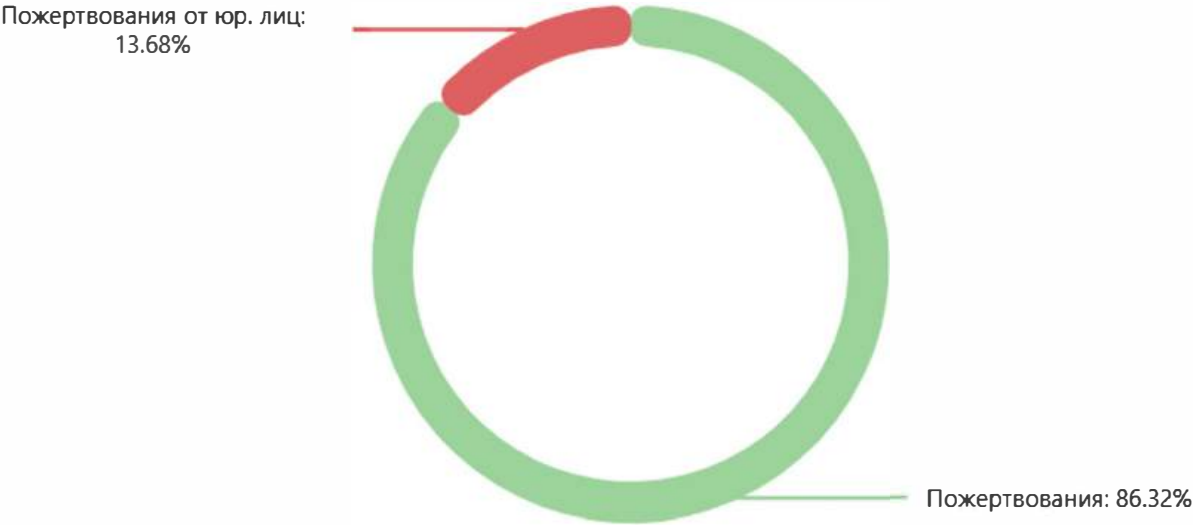
Доходы «Редкие заболевания глаза у детей - распознать и обезвредить!»

Всего поступило	1 407 000,00 ₹	100%
Пожертвования	175 000,00 ₹	12.44%
Пожертвования от юридических лиц	240 000,00 ₹	17.06%
Поступления от государства	992 000,00 ₹	70.5%



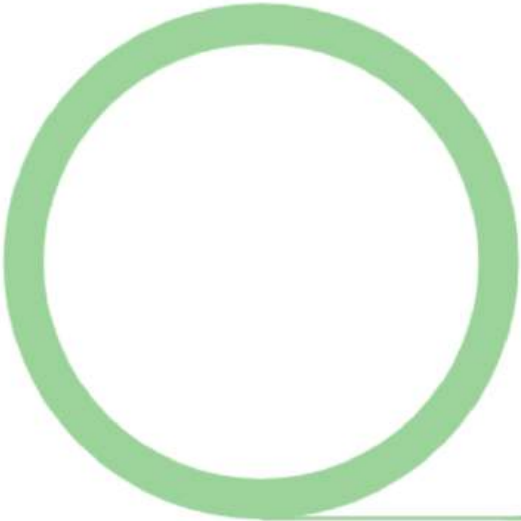
Доходы «Частичное или полное финансирование диагностики, лечения и реабилитации детей с заболеваниями глаза, глазных болезней нуждающимся в лечении детям»

Всего поступило	234 000,00 ₹	100%
Пожертвования	202 000,00 ₹	86.32%
Пожертвования от юридических лиц	32 000,00 ₹	13.68%



Доходы «Взаимодействие с общественными объединениями разных стран, обмен опытом между специалистами»

Всего поступило	101 490,00 Р	100%
Пожертвования	101 490,00 Р	100%



Пожертвования: 100.00%

Все расходы

Остаток средств к концу периода

336 710,00 ₺

Всего расходов

2 093 290,00 ₺

100%

Профессиональные услуги

134 083,00 ₺

6.41%

Материально-техническое обеспечение

33 712,00 ₺

1.61%

Аренда помещений

168 000,00 ₺

8.03%

Расходы на реализацию программы "Взаимодействие с общественными объединениями разных стран, обмен опытом и знаниями между специалистами"

101 495,00 ₺

4.85%

Расходы на реализацию программы "Частичное или полное финансирование диагностики, лечения и реабилитации детей с заболеваниями глаза, глазных болезней нуждающимся в лечении детям"

234 000,00 ₺

11.18%

Расходы на реализацию проекта: "Редкие заболевания глаза у детей - распознать и обезвредить!"

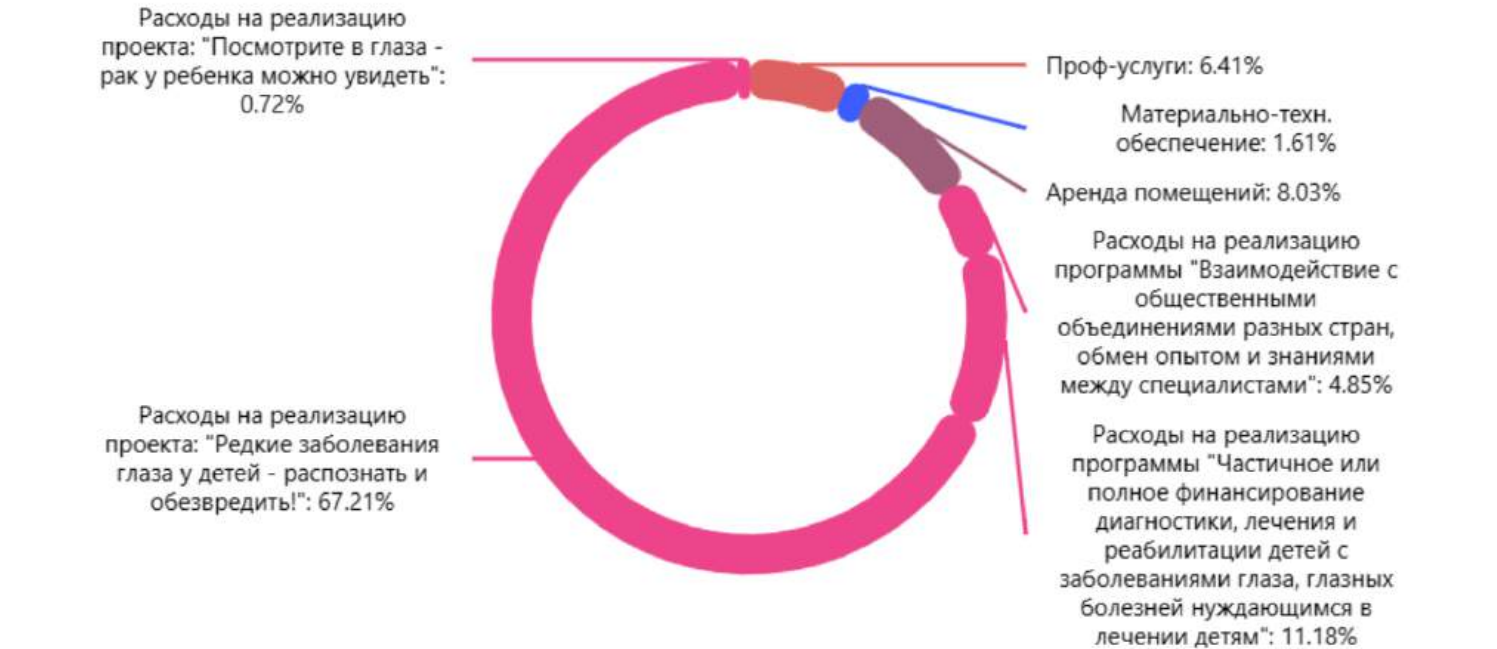
1 407 000,00 ₺

67.21%

Расходы на реализацию проекта: "Посмотрите в глаза - рак у ребенка можно увидеть"

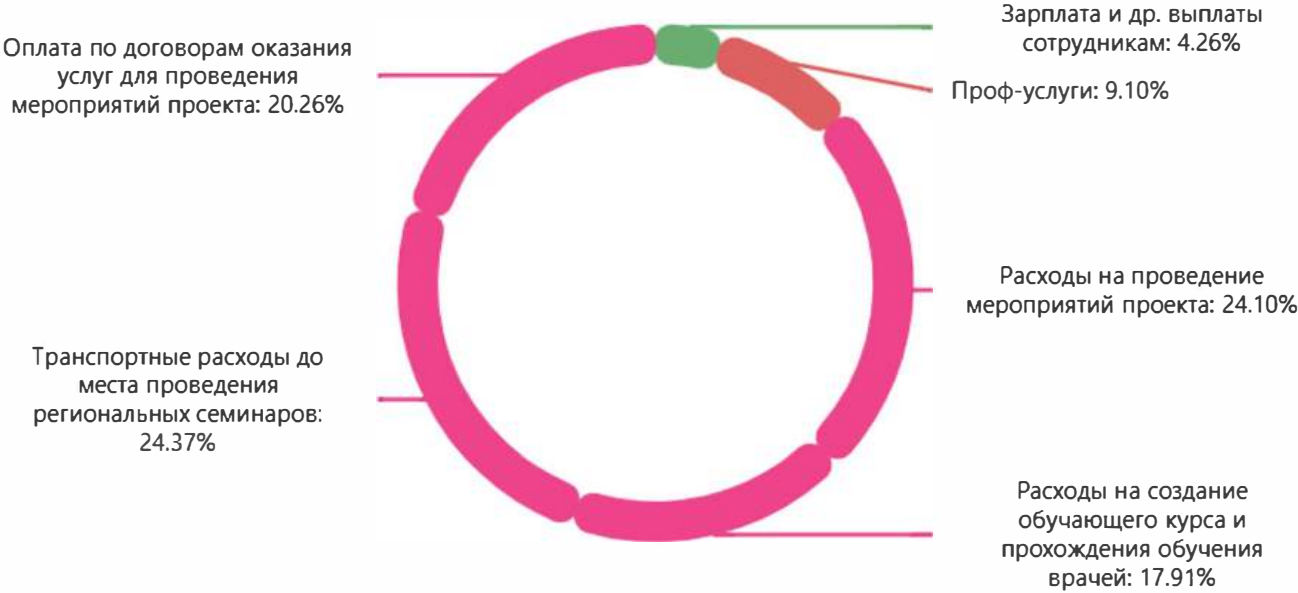
15 000,00 ₺

0.72%



Расходы «Редкие заболевания глаза у детей - распознать и обезвредить!»

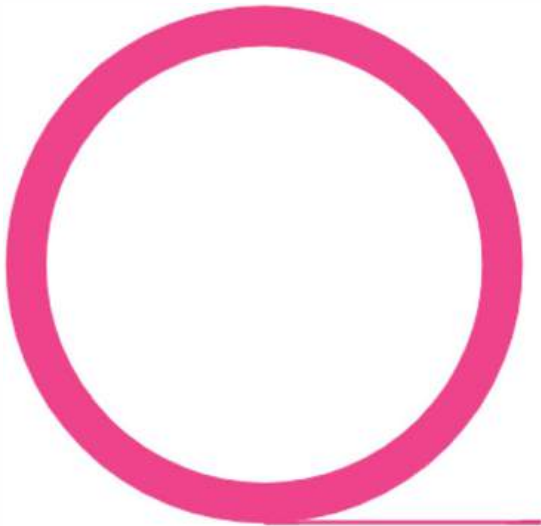
Всего расходов	1 407 000,00 ₹	100%
Зарплата и другие выплаты сотрудникам	60 000,00 ₹	4.26%
Профессиональные услуги	128 000,00 ₹	9.1%
Расходы на проведение мероприятий проекта	339 063,00 ₹	24.1%
Расходы на создание обучающего курса и прохождения обучения врачей	252 000,00 ₹	17.91%
Транспортные расходы до места проведения региональных семинаров	342 937,00 ₹	24.37%
Оплата по договорам оказания услуг для проведения мероприятий проекта	285 000,00 ₹	20.26%



Расходы «Частичное или полное финансирование диагностики, лечения и реабилитации детей с заболеваниями глаза, глазных болезней нуждающимся в лечении детям»

Всего расходов	234 000,00 Р	100%
----------------	--------------	------

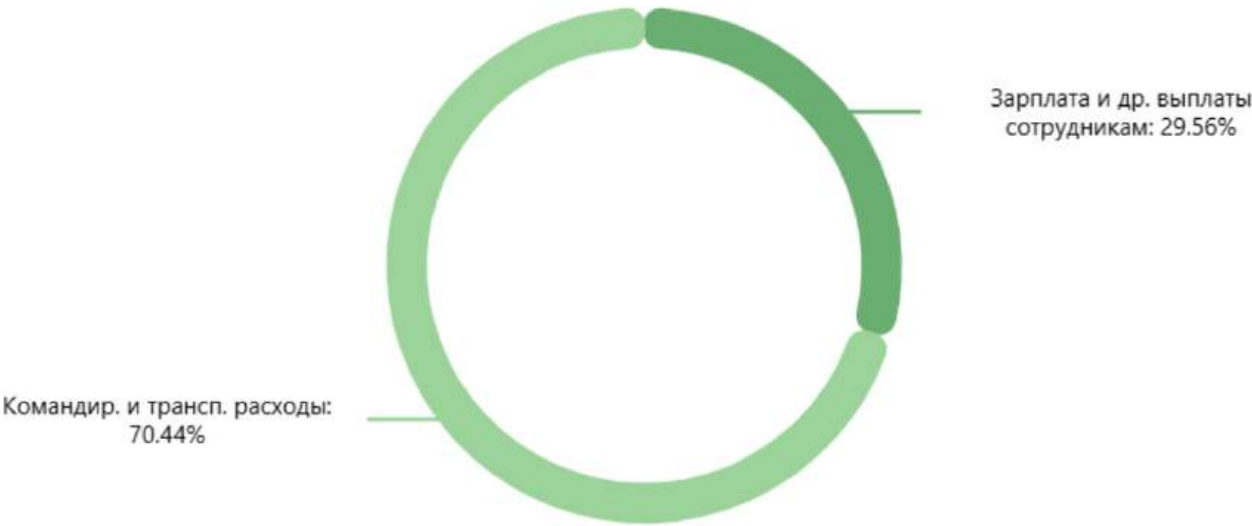
Оплата медицинских услуг для подопечных фонда (в том числе оплата до места лечения)	234 000,00 Р	100%
---	--------------	------



Оплата медицинских услуг для подопечных фонда (в том числе оплата до места лечения): 100.00%

Расходы «Взаимодействие с общественными объединениями разных стран, обмен опытом между специалистами»

Всего расходов	101 490,00 Р	100%
Зарплата и другие выплаты сотрудникам	30 000,00 Р	29.56%
Командировочные и транспортные расходы	71 490,00 Р	70.44%



НАШИ КОНТАКТЫ

Телефон: **+7 (912) 271-89-84**

Юридический адрес: **117218, г. Москва, пр-кт. Нахимовский, д. 32**

Фактический адрес: **117218, г. Москва, пр-кт. Нахимовский, д. 32**

Сайт организации: **<https://зрениебезграниц.рф/>**

Электронная почта: **info@зрениебезграниц.рф**

Социальная сеть: **https://t.me/vision_without..limits**

Социальная сеть: **<https://vk.com/zreniefond>**

Социальная сеть: **<https://rutube.ru/channel/50658218/>**

НАШИ РЕКВИЗИТЫ

ИНН: **9727030325**

ОГРН: **1237700229942**

Расчетный счет: **40703810538000068015**

БАНК: **ПАО Сбербанк**

БИК: **044525225**

К/С: **30101810400000000225**

Как нам помочь

Если хотите поддержать наши проекты, вы
можете сделать благотворительное
пожертвование в фонд



<https://зрениебезграниц.рф/donate>

