

2018: ДЕНЬ ЗА ДНЕМ —



Благотворительный
фонд
"Александра"



ОБРАЩЕНИЕ РУКОВОДИТЕЛЯ

Дорогие друзья, коллеги, партнеры, благотворители!

Спасибо вам, что были с нами весь 2018 год – год нашего основания.

Если бросить в спокойную воду камень, то по ее глади пойдут круги. Вот так и с благотворительностью – делай добро и бросай его в воду: круги будут расходиться все дальше и дальше, вовлекая все новых и новых людей. И тогда в благотворительность будут приходить новые подопечные, новые партнеры и благотворители, новые волонтеры, а вместе с ними со всеми и новые идеи.

Благотворительные фонды в России всегда стоят на передовой осознанной помощи – мы остро реагируем на болевые точки, запросы граждан и оперативно помогаем им в решении создавшихся сложностей. Проекты, которые воплощает фонд, – есть отражение наиболее острых жизненных ситуаций наших подопечных.

В этом отчете будут цифры и статистика. Помните, друзья, за каждой такой цифрой стоит человек и его судьба. Помните про круги. Пройти мимо – всегда проще всего. Попробуйте остановиться и помочь. И вы увидите, как ваши друзья, ваша семья присоединятся к вам. И все вместе мы сможем реально повлиять на любой вызов жизни, откуда бы он ни пришел.

Спасибо.

Исполнительный директор фонда

Ирина Буякова

www.bfalexandra.ru

СУТЬ - В РАЗВИТИИ,
СИЛА - В ЛЮБВИ,
КРАСОТА - В ДОБРОТЕ

СОДЕРЖАНИЕ

1. Миссия
2. Руководители фонда
3. Сотрудники
4. Волонтеры
5. Статистика
6. Адресная помощь детям с тяжелыми диагнозами
7. Проекты фонда
8. Финансовый отчет
9. Партнеры (благотворители)
10. Действия в помощи

МИССИЯ БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОГО ФОНДА «АЛЕКСАНДРА»

Мы верим, что рано или поздно работать в благотворительном фонде будет очень престижно, модно и захватывающе.

Благотворительность уже вышла с самого низкого уровня - попрошайничества - на уровень бизнеса и вовлеченных людей, двигающих в своих сферах самые важные начинания. Мы уже больше, чем просто группа волонтеров. Уже сейчас мы имеем возможность влиять на общество, приносить свои идеи и выводить их на уровень государства. Яркий пример - Школа приемных родителей от «Петербургских родителей» и строительство хосписов по всей стране от фонда «Вера».

Именно поэтому фонд «Александра» ставит перед собой следующие задачи:

- содействие развитию корпоративной благотворительности,
- укрепление сотрудничества бизнеса и НКО;
- содействие развитию взаимоотношений между государственным сектором и НКО;
- развитие частной благотворительности и волонтерства;
- разработка и внедрение уникальных социальных проектов;
- развитие толерантности общества к особенным детям и взрослым.

РУКОВОДСТВО ФОНДА

Учредители фонда



Наталья Аладько



Игорь Аладько



Александра Аладько

Исполнительный
директор
Ирина Бужкова



РУКОВОДСТВО ФОНДА

Попечительский совет



Данилевич Ефим Яковлевич,
исполнительный директор
Управляющая компания группы
клиник СОГАЗ-МЕДИЦИНА,
проектная группа по
реконструкции и развитию
медицинских объектов



Касаткин Виктор
Александрович, адвокат
Санкт-Петербургской
Коллегии
Адвокатов



Любарская Марина
Яковлевна,
генеральный директор
ООО "Эй энд Би Трэвел
Клуб"

СОТРУДНИКИ ФОНДА

"Собратъся вместе - есть начало. Держатся вместе - есть прогресс. Работать вместе - есть успех" (Генри Форд)



PR и медиа
Ольга Артеменко



Куратор волонтеров
Александр
Никифоров



Психолог
Шамира Симонова



Психолог
Наталья Карпенко

СТАТИСТИКА

7% родов в России - преждевременные

30% зачатых ЭКО рождаются недоношенными

У **80% недоношенных детей** диагноз ДЦП

50% детей рождается с микротравмами черепа (родовая травма)

15% новорожденных - с тяжелыми родовыми травмами

Тяжелая беременность, преждевременные роды, родовые травмы, сложные роды приводят к серьезным неврологическим нарушениям, поражению центральной нервной системы и, как следствие, диагнозу ДЦП в разных формах.



АДРЕСНАЯ ПОМОЩЬ ДЕТЯМ С ТЯЖЕЛЫМИ ДИАГНОЗАМИ

Актуальность

С каждым годом количество детей с особенными потребностями к жизни неуклонно растет. Причин этому множество: ухудшение экологии, высокий уровень заболеваемости родителей, ряд нерешенных социально-экономических, психолого-педагогических и медицинских проблем. В настоящее время 1,6 млн детей, проживающих в Российской Федерации, т.е. 4,5% всей детской популяции, относятся к категории детей с ограниченными возможностями здоровья.

Чем МЫ можем помочь

Каждый наш подопечный нуждается в постоянной и регулярной реабилитации. От того, насколько каждый из нас небезразличен к слабости и беспомощности другого, вырастет толерантность и принятие людей с особенностями в развитии в окружающем обществе. Первый шаг - это финансовая помощь в сборе денежных пожертвований для подопечных фонда. Второй шаг - это принятие людей с особенностями развития в обществе и их дальнейшая адаптация к самостоятельной жизни, конечно, в зависимости от требований каждого из подопечных.

Помните: любая жизнь бесценна, у каждого есть свое предназначение.

В первый год со дня образования фонда "Александра" мы закрыли два сбора - для Николая Галенко из Ульяновской области и Федора Логинова из Санкт-Петербурга.



Николай Галенко



Федор Логинов

Истории сильных. Нам с ними по пути

Каждый взрослый, на руках которого когда-либо болел ребенок, хочет одного – забрать все себе, лишь бы малыш скорее снова был здоров. Родители живут в постоянной заботе о своих детях, сражающихся с тяжелыми заболеваниями. И как бы не была взрослых жизнь, они не отчаиваются, потому что точно знают – главное в жизни заключается не в красивом блеске инстаграмной жизни, которая сыплется со всех сторон. Главное – это когда твой ребенок с диагнозом ДЦП, пройдя первую реабилитацию, может сам держать ложку или впервые осознанно улыбнется. Благотворительный фонд «Александра» запускает рубрику «Истории о сильных. Нам с ними по пути», где публикует истории о родителях-супергероях, которые столкнулись с самым большим испытанием в жизни и не опустили руки.



Наиль, папа Дамира с ДЦП

«Я хочу вырастить сына настоящим человеком»

Им было невероятно хорошо вместе. Наиль и Любовь считали, что весь мир вращается вокруг них, и они вместе достигнут всего, чего только не захотят. Когда супруга тихонько и доверительно шепнула ему о своей беременности, казалось, что большего счастья и желать невозможно, но жизнь распорядилась по-своему.

Долгожданный Дамир родился на два месяца раньше срока. Медики очень долго уверяли родителей в том, что все хорошо. Сначала врачи говорили, что нет ничего страшного в том, что он долго не держит голову – у всех свои особенности. Затем, что пойдет, когда сам захочет, после этого – о том, что некоторые начинают говорить и в три года. Наиль работал, а Любовь ездила по врачам. И когда впервые услышала диагноз – ДЦП, то долго не могла поверить, что это произошло с их семьей.

Любовь к Дамиру всегда была особенной. Он рос чутким и очень музыкальным мальчиком. И мы очень долго думали, что задержка в развитии связана как раз с его особенностями взросления, тем более эту мысль в нас очень поддерживали врачи, которые наблюдали сына. Когда мы поняли, что диагноз верен, то уже не были ни сил, ни времени выяснять что-то с теми, самыми первыми врачами в нашей жизни. Мы все ресурсы бросили на то, чтобы сделать ситуацию лучше», - рассказывает папа мальчика.

Семья приняла решение о том, что мама останется дома ухаживать за сыном, а папа продолжит работать. Тогда он трудился водителем в коммерческой компании. Семья не отчаивалась. В заботе о Дамире они приняли решение переехать за город. «Мы решили, что свежий воздух пойдет Дамиру на пользу. А так как это недалеко от города – всего девять минут до КАД, то и до работы мне было недалеко. Главное, что в доме можно было жить. Мы его обустроили и переехали», - вспоминает Наиль.

Дни проходили в заботе о сыне. Сначала купили коляску, а затем и специальный велосипед, в котором можно кататься с Дамиром. А позднее выявилась еще одна сильная сторона мальчика – он обожает музыку.

«Было даже забавно. Когда я брал гитару и начинал петь, Дамир замирал и всем своим естественным тянулся к звуку. Если песня была протяжной, он наклонял голову и, казалось, хотел уловить каждую длинную ноту. Вот, послушайте», - предлагает Наиль, достает смартфон, тапает на YouTube и включает подборку. Звучат первые аккорды в исполнении группы «Любэ».

*«Выйду ночью в поле с конем,
Ночкой темной тихо пойдем,
Мы пойдем с конем по полю вдвоем,
Мы пойдем с конем по полю вдвоем ...»*, - поет Николай Расторгуев.

В это время Дамир, беспокойно сидящий рядом с папой, вдруг замирает. Он слушает песню внимательно, перебирая маленькими пальчиками с аккуратно остриженными ногтями по столу в такт музыке, наклонив голову ближе к смартфону. Наиль смотрит на сына с нежностью и еле уловимой тоской, точно не связанной ни с его болезнью, ни с обстоятельствами.

«Понимаете, у меня одна мечта – вырастить сына настоящим человеком. Я хочу только этого и я это сделаю», - говорит Наиль и пусть с усталостью, но смотрит прямо в глаза. Мама Дамира скоропостижно скончалась несколько месяцев назад. Вспоминая об этом, Наиль рассказывает, что когда они узнали о любви сына к музыке и подбирали песни, которые ему действительно нравились, то среди них попадались и не совсем приличные композиции. «Я помню, как супруга включала их на занятиях, чтобы успокоить Дамира, а мамочки вокруг начинали шептаться и переглядываться. А мы веселились», - с улыбкой вспоминает Наиль, но глаза его выдают – он очень скучает по любимой жене.

Дамир смотрит на папу, распахнув карие глаза и, кажется, безмолвно спрашивает: «Папа, ты рядом?..». Наиль смотрит на сына и кивает на беззвучный вопрос. Берет ребенка на руки и говорит ему и всем вокруг: «Все будет хорошо».

Папе Дамира 31 год. У Наиля светлые непослушные волосы, упрямая челка и яркие глаза. Всем своим видом он говорит, что справится сам и отмечает, что все дается по силам, значит, он вытянет.

*«Будет добрым год-хлебороб,
Было всяко – всяко пройдёт!
Пой золотая рожь, пой кудрявый лён,
Пой о том, как я в Россию влюблён»*, -

звучат последние аккорды любимой песни Дамира – пятилетнего мальчика с ДЦП у которого самый чуткий папа в мире.



Ксения, мама Варвары со СМА

«Я узнала о диагнозе и начала безудержно рыдать»

Мама девочки Вари—Ксения Минькова—успевает все. Четкий график на два месяца вперед, нет времени ни на что лишнее, удобный и комфортный стиль в одежде, никакой косметики и всегда только прямая спина. Просто у нее есть муж, две дочери, две собаки и две кошки. Одна дочь мечтает стать олимпийской чемпионкой, а вторая с диагнозом спинальной мышечной атрофии (СМА) любит танцевать и хочет быть блогером. И здесь понимаешь, что выбора нет, времени терять нельзя, потому что нужно успеть все.

«С этим диагнозом тоже можно жить»

«Диагноз обрушился на нас внезапно. Мы отдыхали на море и в последние дни у Вари резко поднялась температура до 40 градусов. Мы, проконсультировавшись с врачами, сделали все необходимое, чтобы ее сбить, потом вернулись домой. Но дочь продолжала оставаться вялой, не хотела ходить, и больше сидела. Болезнь быстро прогрессировала. Никто не понимал, что творится с ребенком. Врачи посоветовали пройти курс массажа. Это не помогло, а только ухудшило ситуацию. К году ребенок перестал вставать и просто лежал. На одной из очередных консультаций и попыток узнать, что с Варей, меня позвал в кабинет врач. Мой муж остался с дочерью в коридоре. Доктор посмотрел на меня и сказал: «С этим диагнозом тоже можно жить, мужайтесь». И тогда я начала безудержно рыдать», — вспоминает Ксения. Варваре, наконец, поставили диагноз: спинальная мышечная атрофия (СМА), синдром Вердинга-Гофмана, 1 тип. Сделав массаж маленькой девочке, врачи почти полностью разрушили ее мышцы, оставив только 30% от общего показателя. После диагноза Ксения с мужем Василием сдали анализы и выяснили, что они оба являются носителем дефектного гена. В такой ситуации один из рожденных ими детей будет носителем гена, а второй—с диагнозом СМА. Так и вышло. Старшая дочь Любовь здорова и профессионально занимается фехтованием на саблях.

«Нам повезло, что первые 10 месяцев жизни Вари мы наслаждались всем тем, что у нас тогда было. Но думаете сейчас мы расстраиваемся и нам плохо? Нет. Нам некогда расстраиваться, дни расписаны по часам. Мои девчонки занимаются и развиваются, и коляска Вари нам в этом ничуть не мешает», — улыбается мама Вари. Она поясняет, что в настоящее время при беременности на определенном сроке при обычном ведении беременности и при отсутствии показаний невозможно выяснить, есть ли у ребенка генные отклонения или их нет. Единственный скрининг, который проводится беременным,—это риск возникновения синдрома Дауна. И, по сути, многие родители, успешно пройдя роды и первые три месяца жизни ребенка, внезапно сталкиваются с болезнью и недоумевают—откуда?



А причина состоит в недообследованности, отсутствии тестов и информации о возможных побочных эффектах во время планирования ребенка. По словам Ксении, сейчас в Петербурге живет очень большое количество пациентов с генетическими заболеваниями. И еще больше тех, кто даже и не понимает, что могут быть носителем «не того» гена. К сожалению, многие родственники семьи Миньковых, узнав о болезни, стали избегать посещения ребенка или оставаться с ним, чтобы отпустить маму отдохнуть на пару часов или просто дать ей побыть в одиночестве. Это был сложный период. Ксения очень быстро поняла, что ей не на кого рассчитывать, кроме себя самой и своей семьи. И, осознав это, начала действовать, охватив все стороны полноценного развития ребенка с диагнозом СМА, не забывая и о старшей дочери, которая как раз начала стремительно взрослеть.

Хрупкость до хруста

«Врачи, не сумев установить нам правильный диагноз в самом начале, уничтожили 70% мышц ребенку. При заболевании Вари мышцы не восстанавливаются, потому что организм не вырабатывает белок. Но мы не сдались и начали тренироваться. Занятие за занятием, шаг за шагом, опыт за опытом мы добились того, что Варя к двум годам начала ходить вдоль опоры», — рассказывает Ксения.

Мама девочки сцепляет пальцы и смотрит прямо в глаза, рассказывая о том, что здесь жизнь организовала очередное испытание. Семья, увидев, что Варя все же сможет начать полноценно ходить, испытала невероятный подъем. И мама с папой Вари, и ее старшая сестра поняли, что все, что они делали — было не зря: восстановление идет и все в итоге будет хорошо.

Но кости девочки из-за болезни стали очень хрупкими. «Неизвестно, когда происходит этот момент и непонятно, от чего это происходит. В пять лет Варя сломала бедро и 1,5 месяца провела в гипсе. После этого произошел откат в занятиях назад и она перестала вставать», — говорит мама Вари.

Это было второе серьезное испытание для родителей. По словам Ксении, возникло ощущение как и тогда, несколько лет назад, когда врачи сказали, что Варя больше никогда не сможет ходить. Когда все потраченные ежедневные усилия превратились в ничто в один момент.

Но и здесь пришлось собраться.

«Так получается, что наш двигатель жизни — это я. Если я ленюсь и хандрю, то и вся семья в таком состоянии. Поэтому, хочешь не хочешь, а заниматься надо. Взяли себя в руки и начали все заново. Варя у нас чудесная девочка с тем еще характером. Сразу после того, как сняли гипс, мы восстановили занятия по плаванию», — поясняет Ксения, добавляя, что старшая дочь серьезно занимается спортом, и это тоже надо контролировать.

Максимум свободы в танцах до мозолей

Ребенок проводил в воде по три-четыре часа. Только в теплой воде бассейна в «Реасане» Варя чувствовала себя свободной в любых своих движениях. Тогда она и начала танцевать на кончиках пальцев в бассейне, стирая их до мозолей. Но все было не сразу просто.

Большая часть успехов в воде, конечно, зависит от тренера и сначала Вале не очень повезло. Занятия были, скорее, в тягость. Но потом случился «Реасан» и первый тренер, с которым она познакомилась, сразу произвел впечатление. Анна Соколова оказалась именно той феей, с которой Варя почувствовала себя в воде уверенно и с тех пор никогда больше с ней не расставалась.



«Вообще, мы в восстановлении дочери пробовали все, что только можно. Да, денег требуется много и нашего папу мы видим очень редко, когда он между командировками на несколько дней оказывается дома — это уже праздник. Собраться вместе семьей — большая редкость. Но и тут мы нашли выход. У нас есть две собаки и две кошки. Собаку мы взяли для Вари, чтобы она, в первую очередь, стала ей помощником — поднять что-то, подтолкнуть, когда ребенку нужна помощь, принести то, что она просит — и, конечно, другом. Мы дрессируем Асю, а потом участвуем с ней в выставках. И это те самые редкие моменты, когда мы можем собраться всей семьей и это бесценно», — делится Ксения.

А затем начались занятия синхронным плаванием. Группа девочек со схожим диагнозом занимается раз в неделю и сразу произошел скачок вперед, благодаря подходу тренеров, врачей и силе дружбы. «Она мигом выучила дни недели! Это была лучшая мотивация. Эти занятия остаются самыми любимыми», — поясняет мама Вари.

«Я им покажу, что такое любовь»

Как-то раз Варе задали вопрос: что она будет делать, если на землю нападут инопланетяне. Девочка подумала и ответила: «Я им покажу, что такое любовь, и они не станут с нами воевать».

Отношение взрослых в семье, отношение родителей к детям, отношения между детьми — это первые факторы, которые влияют на психологическое состояние ребенка, его самооценку и осознание собственного я. Все это усиливается в разы, когда маленькой девочке ставят неутешительный диагноз.

«Для чего я живу?» — спрашивает Варя у мамы. И она не скрывает от нее правду и рассказывает, что впереди у нее будущее, в котором она станет тем, кем захочет. Уже сегодня Варя помимо посещения врачей, занятий в бассейне, своих хобби и других увлечений готовится к школе и посещает онлайн-занятия.

И от силы родителей Вари, отсутствия жалости с их стороны и восприятия дочери, как обычного человека, поддержки сестры, которая мечтает об Олимпийских играх в Корее, от желания заниматься и развиваться и возвращается мир девочки, которая, танцуя в воде, мечтает быть блогером.

«У меня свое ателье и школа шитья. Я очень хотела, чтобы старшая дочь стала дизайнером одежды, но она выбрала сабли. Думала Варя заинтересуется, но она, как видим, вдруг захотела быть блогером. Дети — это не отражение нас, они сами по себе и только от нашей поддержки и любви зависит, как они смогут расти и развиваться и найти в итоге свой путь в жизни. И я уверена, что все будет хорошо, даже не сомневаюсь. И что хочу сказать: мамам, у которых есть дети с тяжелыми заболеваниями, нельзя забывать о себе. Жалость детям не нужна. Им нужна любовь. Если окружение выносит вам мозг на тему: «Как же вы бедные сейчас будете жить?» — надо сменить окружение. А если нужна помощь — просто найдите меня. Я всегда подскажу, в каком направлении лучше развиваться ребенку со СМА», — светится истинным знанием Ксения и считает, что все в жизни возможно, главное, было бы желание.



Передышка. Родительский клуб.



Родительский клуб, фото с групп психологической поддержки

В Санкт-Петербурге впервые реализуют проект полной психологической поддержки родителей, воспитывающих детей с тяжелыми неврологическими заболеваниями, болезнью опорно-двигательного аппарата и с ментальными отклонениями. Помощь оказывается бесплатно благотворительным фондом «Александра» при финансовой поддержке Фонда президентских грантов.

В рамках проекта родители получают всестороннюю психологическую и информационную поддержку, необходимую каждому взрослому человеку, который находится в постоянной и непрерывающейся заботе с повышенным вниманием к ребенку с особенностями в развитии.

«Проблемы семьи, в которой воспитывается ребенок с отклонениями в развитии, чаще всего рассматриваются только через призму сложностей у самого ребенка. Как правило, родителям дают рекомендации по уходу и советы по воспитанию особенных детей. Но, как показывает практика, этого далеко недостаточно. Для социальной адаптации семьи, в которой растет ребенок-инвалид, необходима поддержка не только маленькому члену семьи, но и его родителям», – говорит автор проекта, исполнительный директор «Александр» Ирина Буякова.

В большей степени жизнь с ребенком-инвалидом деформирует психологическое состояние матери. «В семье с ребенком-инвалидом жизненные особенности и проблемы определяются как личностными особенностями всех ее членов и характером взаимоотношений между ними, так и занятостью решением проблем ребенка, закрытостью семьи от внешнего мира, дефицитом общения, но главное – специфическим положением в семье ребенка-инвалида», – поясняет эксперт.

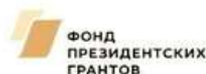
Ирина Буякова обращает внимание на то, что у родителей детей с тяжелыми диагнозами рано или поздно наступает эмоциональное выгорание, которое может привести к разрушению семьи.

Реализуя проект, благотворительный фонд помощи создает инклюзивную среду, в которой, с одной стороны, родителям помогут преодолеть психологические проблемы, а с другой – ребенку-инвалиду не будет одиноко.

В рамках проекта запущены группы психологической поддержки для родителей и близких ребенка с инвалидностью. К работе привлечены дипломированные психологи, ранее работавших со схожими деформациями у взрослых, а параллельно и партнеров, которые смогут обеспечить передышку семье, представив им время на самих себя. «Родители тратят буквально 24 часа в сутки и полностью выжимают семейный бюджет, помогая ребенку. В такой ситуации не остается времени на уход за собой, поход в кинотеатр или театр, обычный шопинг. Все то, что для обычных людей норма жизни, для таких родителей – целое событие. Партнеры помогут нам восстановить хрупкость отношений семейной пары, предоставив им социальную поддержку для семьи», – говорит Ирина Буюкова.

Опытные психологи работают с каждым родителем на групповых занятиях, тщательно выявляя существующие внутренние проблемы каждого из взрослых в различных направлениях и прорабатывая их. В это время дети находятся под присмотром волонтеров, обученных взаимодействию с особенными пациентами.

«Каждому из нас в разные моменты жизни нужна помощь. Важно распознать первые признаки отчаяния и депрессии, чтобы в сложной ситуации не дать взрослому человеку сломаться. И важно, что наш проект по психологической поддержке родителей детей с тяжелыми заболеваниями поддержал президент России Владимир Путин», – поясняет идейный вдохновитель благотворительного фонда помощи «Александра» Наталья Аладько.



Поздравление с победой в конкурсе на предоставление грантов
Президента Российской Федерации

Дорогие друзья, уважаемые коллеги!

Поздравляем! Вашей организации присужден грант Президента Российской Федерации на развитие гражданского общества.

Ваш проект 18-2-000620 был отмечен экспертами как заслуживающий поддержки из почти десяти тысяч инициатив, представленных на этот конкурс. Президентский грант – это не столько повод для гордости, сколько огромная ответственность. При реализации проекта необходимо ориентироваться на достижение реальных результатов, положительных изменений в состоянии целевой группы или решении заявленной проблемы, а также информационную открытость.

Команда Фонда президентских грантов заинтересована в успешном осуществлении поддержанных проектов. Не в показушном, а в настоящем эффекте. В том, чтобы среда вокруг нас становилась лучше. Мы будем помогать тем, кто старается и добросовестно подходит к реализации заявленных инициатив. И здесь очень важна правда. Не бойтесь говорить ее. Все в жизни бывает – кто-то из партнеров отказывается от обещаний, меняется погода, оказываются неверными какие-то расчеты и ожидания... Сообщайте нам все как есть, и желательно заранее. Если потребуется, вместе найдем решение возникающих проблем. Главное – не допускать формального подхода. Грант Президента Российской Федерации не источник заработка, не государственный заказ, это уникальная возможность для активных и неравнодушных людей помочь другим, изменить ситуацию к лучшему, реализовать свой потенциал в добрых делах.

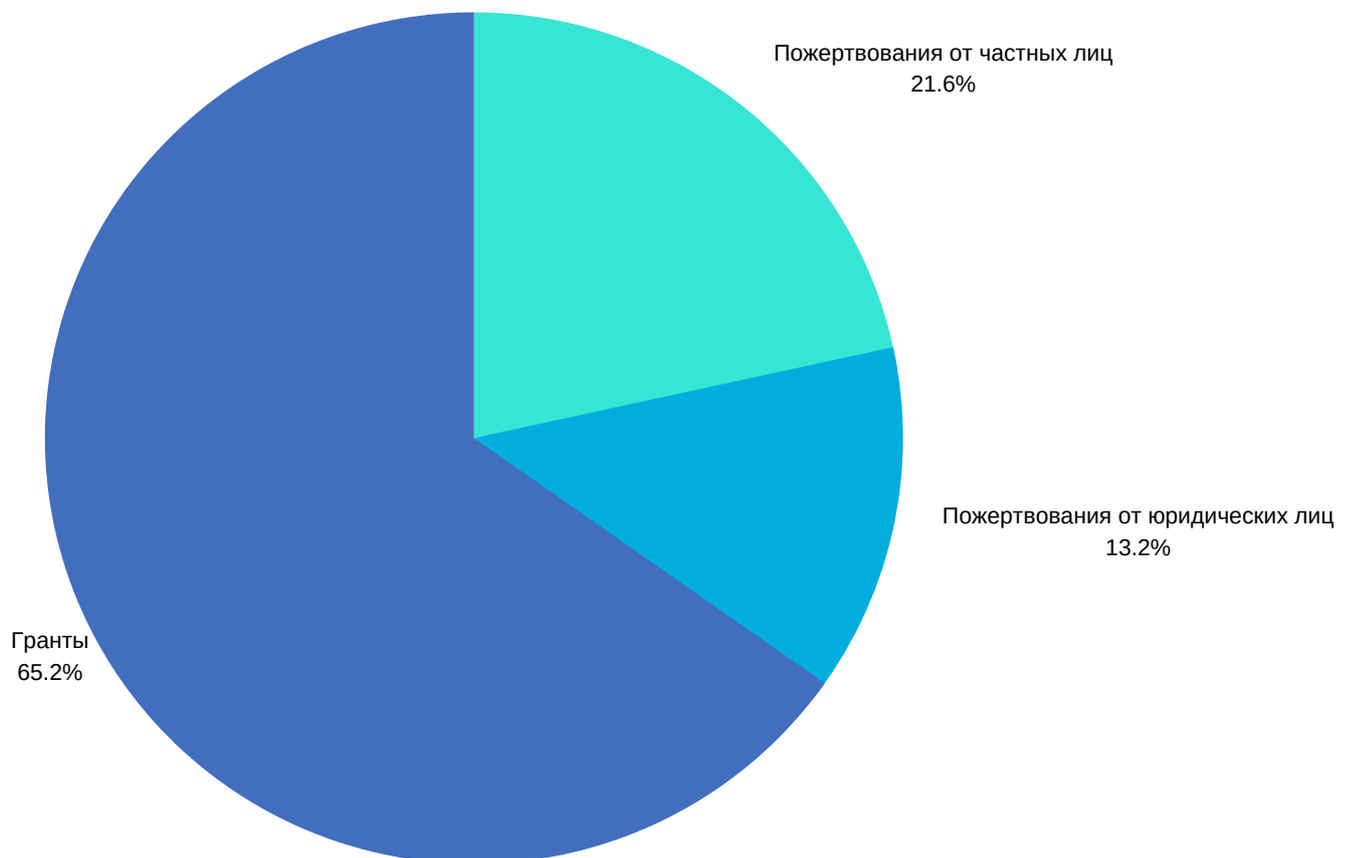
ФИНАНСОВЫЙ ОТЧЕТ

- Пожертвования от частных лиц
- Пожертвования от юридических лиц
- Гранты

163 567,76 рублей

100 000,00 рублей

494 574,00 рублей



ПАРТНЕРЫ



Гинза — сеть ресторанов. Гинза ответственно подходит к благотворительности. Не для кого не секрет, что сотрудники и руководство сети активно принимают участие в разработке и осуществлении благотворительных акций и кампаний.



МаминПапин — наши информационные партнеры.



Реасан — наш первый и самый надежный партнер. Именно у них мы разместили первую информацию о себе и установили ящики для сбора пожертвований.



Реасанмед — один из крупнейших и оснащенных реабилитационных центров, в котором проходят реабилитацию наши подопечные.



Шоколого — одна из ведущих компаний в Санкт-Петербурге, которая делает домашний вкуснейший и нежнейший шоколад. Директор компании Андрей Шарков один из первых откликнулся на наш призыв стать партнером фонда.



Добрый город Петербург — фонд, который объединяет НКО Санкт-Петербурга. Разрабатывает яркие фестивали с крупными спонсорами, оказывает юридическую поддержку фондам.

КАК ПОМОЧЬ

Дорогие друзья!

Ваша поддержка, ваши маленькие и ваши большие вклады в наше дело позволяют нам круглый год обеспечивать прохождение реабилитации для наших маленьких и больших подопечных, оплачивать работу специалистов по АФП, привлекать волонтеров, оплачивать работу психологов и осуществлять многое другое для тех, кто не сможет справиться в сложной ситуации сам. Ваша поддержка бесценна!

Реквизиты фонда

Полное наименование: Благотворительный фонд «Александра»

Юридический адрес:

РФ, 196128, г. Санкт-Петербург, Варшавская улица, д. 5, корпус 3

ИНН 7810720835, КПП 781001001, ОГРН 1187800000596

Тел. +7 812 448 84 34

E-mail: help@bfalexandra.ru

Р/С 40701810797070000001

в СЕВЕРО-ЗАПАДНЫЙ ФИЛИАЛ ПАО «АК БАРС» БАНК

БИК 044030745,

к/с 30101810900000000745

Назначение платежа: «Благотворительное пожертвование на уставные цели.

Без НДС»

или

Назначение платежа: «Благотворительное пожертвование для ФИО

благополучателя»

Другие способы помочь фонду

1. Сделать пожертвование банковской картой на сайте <https://bfalexandra.ru/causes/pozhertvovanie/>
2. Отправить смс на номер 3434 со словами Защити 500
3. Стать волонтером фонда
4. Установить ящик для сбора пожертвований в вашем магазине/кафе

СВЯЗЬ С НАМИ

Адрес офиса

Благотворительный фонд «Александра»

г. Санкт-Петербург, Варшавская улица, д. 5, корпус 3

Тел. +7 812 335 58 80 (доб.5401)

help@bfalexandra.ru

Мы в сети Интернет

www.bfalexandra.ru

<https://vk.com/bfalexandra>

Александра

Спасибо за внимание