

# НЕСИ ДОБРО И ВЕРЬ В СВОЮ ЗВЕЗДУ!

ГОДОВОЙ ОТЧЕТ

2024

# СОДЕРЖАНИЕ

1	Приветствие Председателя Совета	8	Фонд в цифрах
2	О Фонде: миссия, цели задачи	9	Планы на 2025 год
3	Команда фонда	10	Партнеры и волонтеры
4	Медицинский консультативный совет	11	Поддержать нас
5	Программа «Путь к улыбке»	12	Приглашение для бизнес-компаний
6	Программа «Кормление»	13	Контакты
7	Программа «Исходный код»		



2024



**Звезда  
Милосердия**  
БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ФОНД

ПРИВЕТСТВИЕ  
ПРЕДСЕДАТЕЛЯ СОВЕТА

Часто мы слышим фразу «не нужно оглядываться назад», но при подготовке годового отчета всегда идет оценка и анализ проделанной работы.

**Именно возвращение назад позволяет подвести итоги и принять командой результат.**

- В 2024 году фонд продолжил реализацию программы «Путь к улыбке» и открыл две новые: «Кормление» и «Исходный» код. Новые программы стали логичным расширением наиболее востребованных направлений поддержки.
- В 2024 году провели первое в своей практике научно-прикладное исследование совместно с Сеченовским Университетом на тему «Оценка безопасного кормления ребенка с врожденной расщелиной губы и/или нёба». В итоге зафиксированы и научно обоснованы существующие проблемы в организации кормления детей с челюстно-лицевыми патологиями на уровне родовспомогающих учреждений у медперсонала и родителей.

Выстраивание комплексной поддержки на этапе организации кормления привело к решению запатентовать собственную линейку приспособлений для кормления детей с челюстно-лицевыми заболеваниями. В итоге запатентовано 6 полезных моделей в виде поильников и сосок для кормления детей до и после операции. Реализуя свою стратегию развития, мы видим огромный потенциал фонда в системном решении проблем маршрутизации детей с челюстно-лицевыми заболеваниями и маленькими шагами вместе с партнерами внедряем в практику новые инструменты поддержки для улучшения качества жизни наших подопечных.



**КИРЯЕВА ТАТЬЯНА**

Учредитель и Председатель Совета

*Благодарю всех, кто помогает нам помогать!  
Наши совместные шаги на пути к улыбке детей  
делают всех красивее, добрее, человечнее!*

# ~ 2 000 ДЕТЕЙ

ежегодно рождается с врожденной расщелиной верхней губы, твердого и мягкого нёба, а это 1 ребенок из 864

# ДО 200

различных синдромов может включать в себя данная патология. Она является сложным пороком развития, при этом примерно каждый третий ребенок с расщелиной губы и нёба имеет врожденный порок сердца

# 35% РОДИТЕЛЕЙ

меняют оперирующего хирурга

# ~ 10 000 ДЕТЕЙ

в год рождается с различными челюстно-лицевыми аномалиями

# ДО 16-18 ЛЕТ

длится лечение и реабилитация по устранению врожденного дефекта

# 30%

от всех врожденных пороков развития человека составляет расщелина губы и нёба

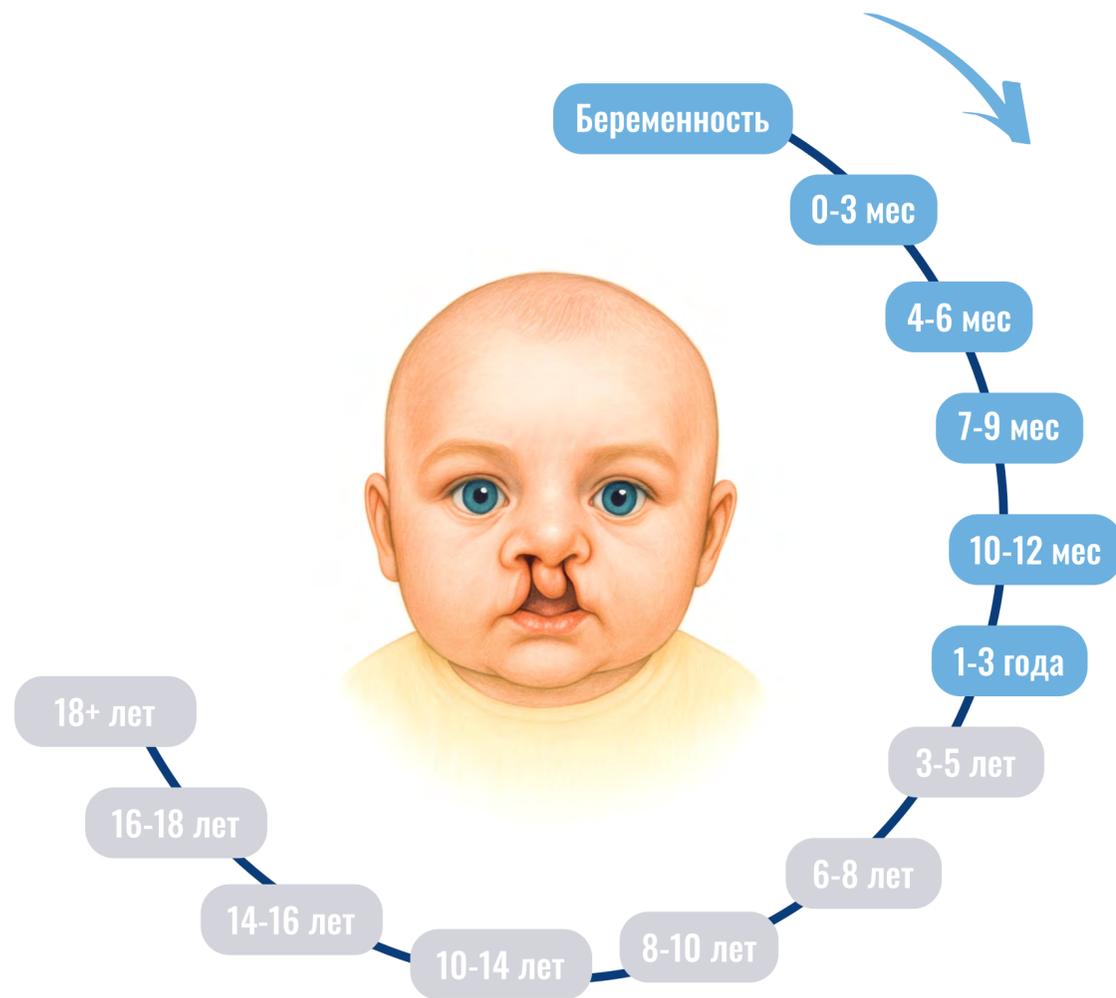
# > 40% ЖЕНЩИН

узнают о диагнозе после родов



От таких детей всё ещё отказываются в роддомах

**Беременность:** Медико-генетическое консультирование, проведение внутриутробной диагностики для исключения тяжелых генетических синдромов. Участие семьи в перинатальном консилиуме. Психологическая поддержка матери и членов семьи. Присоединение к поддерживающему сообществу и изучение особенностей диагноза, подготовка к родам.



**0-3 мес:** Обучение матери навыкам кормления ребенка в роддоме и после выписки. Комплексное обследование ребенка профильными специалистами, в т.ч. медико-генетическое консультирование и молекулярно-генетические исследования на исключение хромосомной и синдромальной патологии. Психологическая поддержка семья и выбор оперирующего челюстно-лицевого хирурга, составление маршрутной карты дальнейшего лечения и реабилитации. Ранее ортодонтическое лечение. Проведение первой операции по коррекции верхней губы (сроки 3-12 месяцев).

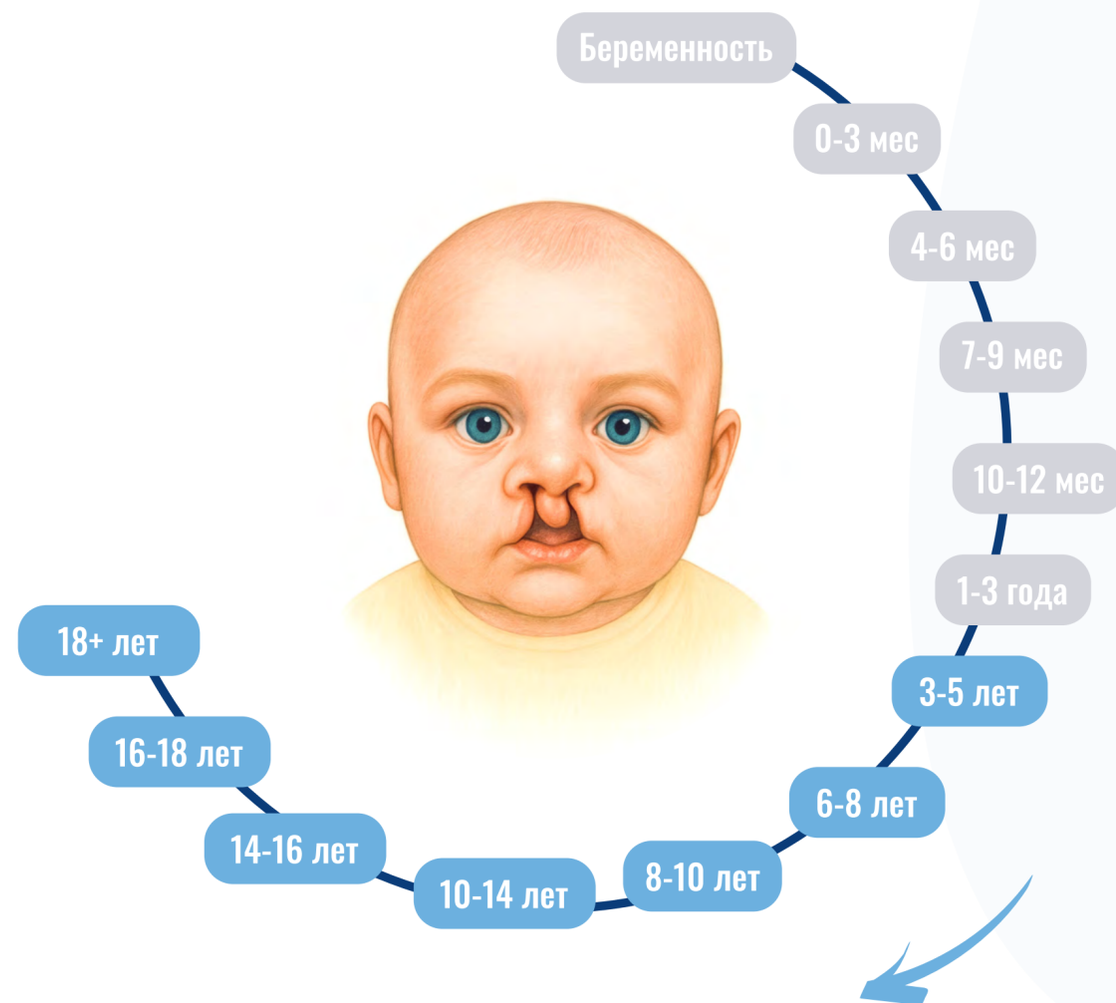
**4-6 мес:** Раннее ортодонтическое лечение. Ранняя логопедическая поддержка.

**7-9 мес:** Пластика мягкого нёба как первый этап (сроки 7-12 месяцев).

**10-12 мес:** Обучение родителей логопедическим приемам: артикуляционная гимнастика, дыхательные и голосовые упражнения (сроки 1-3 года).

**1-3 года:** Пластика твердого и мягкого нёба в один этап (сроки 1-3 года). Пластика твердого нёба как второй этап (оптимальные сроки 1-5 лет). Оценка первичной речевой функции.

**3-5 лет:** Первые реконструктивные операции по коррекции небольших деформаций губы и носа (сроки от 5 до 18 лет). Начало ортодонтической подготовки к костной пластике расщелины альвеолярного отростка – КПАО (сроки 3-8 лет). Устранение послеоперационных дефектов нёба (сроки 3-18 лет). Начало курсов речевой реабилитации (сроки 3-18 лет).



**6-8 лет:** Реконструктивная хейлоринопластика без коррекции перегородки носа (сроки 6-18 лет). Устранение нёбно-глоточной недостаточности (сроки 6-18 лет). Костная пластика расщелины альвеолярного отростка (сроки 6-18 лет). Логопедический интенсив для определения нёбно-глоточной недостаточности.

**8-10 лет:** Ортодонтическая коррекция после КПАО (сроки 6-18 лет). Курсы речевой реабилитации.

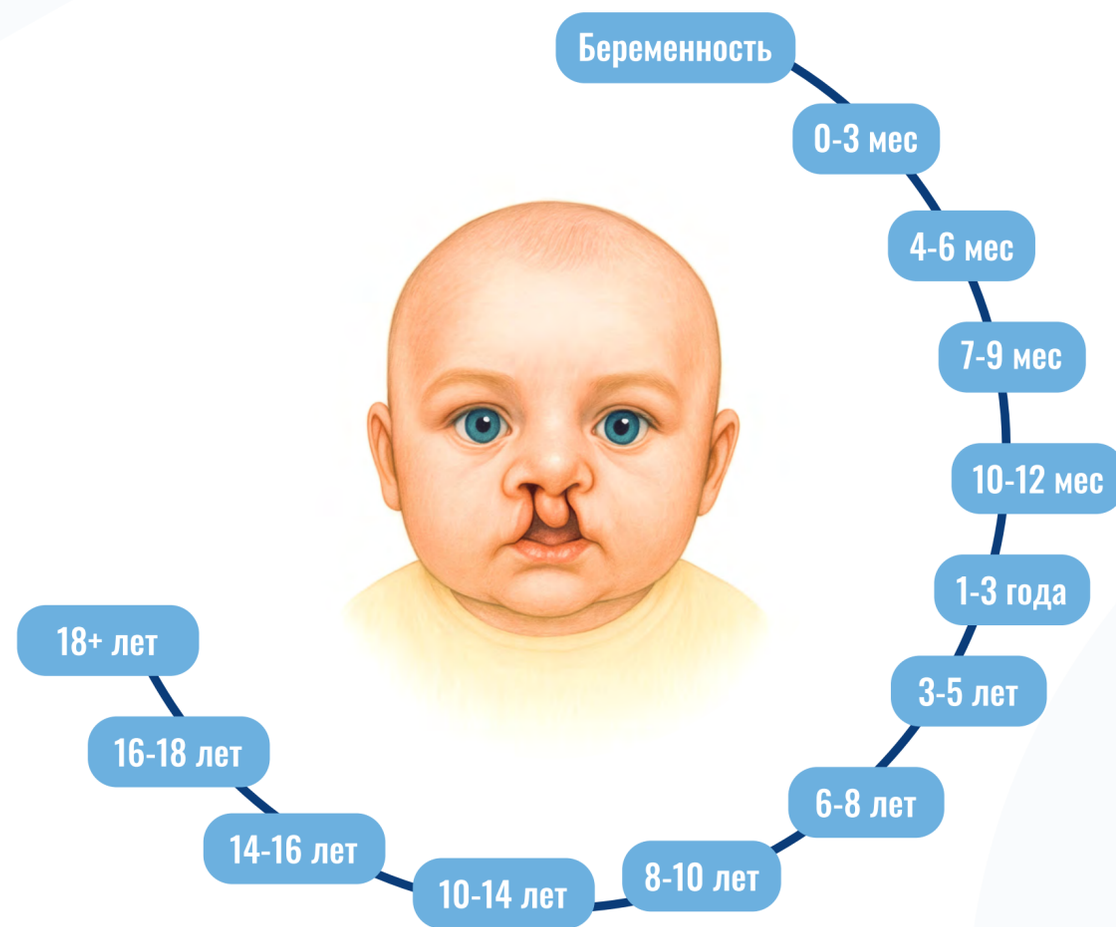
**10-14 лет:** Курсы речевой реабилитации. Реконструктивные операции при необходимости. Ортодонтическая реабилитация.

**14-16 лет:** Реконструктивная хейлоринопластика с коррекцией перегородки носа (сроки 14-18 лет). Курсы речевой реабилитации.

**16-18 лет:** Ортогнатическая операция по устранению деформации челюстей (сроки 16-18 лет)

**18+ лет:** Альтернативные КПАО методы ортодонтической реабилитации.

Врожденная расщелина верхней губы, твердого и мягкого нёба – не просто косметический дефект, а сложный врожденный порок развития, требующий длительного хирургического и ортодонтического лечения, а также регулярное сопровождение специалистами: неонатолог, невролог, генетик, сурдолог, оториноларинголог, логопед. Только квалифицированные хирурги, владеющие современными методиками хирургической коррекции дефекта и ортодонты, специализирующиеся в данной области могут принимать участие в маршрутизации ребенка для полного восстановления естественных функций дыхания, глотания, речи.



МАРШРУТНЫЕ КАРТЫ ЛЕЧЕНИЯ И РЕАБИЛИТАЦИИ



# НАША МИССИЯ И ЦЕЛЬ



## МИССИЯ

Вместе с партнерами содействовать в повышении качества жизни детей с заболеваниями челюстно-лицевой области



## ЦЕЛЬ

Объединить усилия и возможности бизнеса, общества и государства в решении проблем маршрутизации детей с врожденными заболеваниями черепно-челюстно-лицевой области, чтобы обеспечить эффективное медико-социальное сопровождение и снизить риски возможных осложнений



помощь детям с врожденными заболеваниями черепно-челюстно-лицевой области. Фонд выстраивает систему комплексной поддержки детей и их семей в вопросах лечения и реабилитации от 0 до 18 лет.

→ **ПУТЬ К УЛЫБКЕ**



Помощь детям с врожденными заболеваниями черепно-челюстно-лицевой области и их родителям в вопросах организации безопасного и эффективного кормления в период до и после операции.

→ **КОРМЛЕНИЕ**



Помощь родителям детей с врожденными заболеваниями черепно-челюстно-лицевой области в получении доступа к дорогостоящим молекулярно-генетическим исследованиям.

→ **ИСХОДНЫЙ КОД**



# КОМАНДА ФОНДА И МЕДИЦИНСКИЙ КОНСУЛЬТАТИВНЫЙ СОВЕТ



**КИРееВА ТатЬяНА**  
учредитель, Председатель  
Совета



**ЛУКАШОВА МАРИНА**  
бухгалтер



**НИКИТИНА АНАСТАСИЯ**  
юрист



**ФЕДОРОВЦЕВА АННА**  
редактор



**ШАТОВА ЕВГЕНИЯ**  
куратор по кормлению



**КЯРГИНСКАЯ ЛЮБОВЬ**  
психолог



**ХАЗОВА ТатЬяНА**  
координатор по работе с  
благополучателями



## ТОПОЛЬНИЦКИЙ ОРЕСТ ЗИНОВЬЕВИЧ

доктор медицинских наук, профессор, заведующий кафедрой детской челюстно-лицевой хирургии ФГБОУ ВО МГМСУ им. А.И.Евдокимова



## ИВАНОВ АЛЕКСАНДР ЛЕОНИДОВИЧ

к.м.н., челюстно-лицевой хирург отделения хирургического лечения аномалий черепно-челюстно-лицевой области НМИЦ ЦНИИС и ЧЛХ



## ЯСОНОВ СЕРГЕЙ АЛЕКСАНДРОВИЧ

к.м.н., челюстно-лицевой хирург отделения челюстно-лицевой хирургии Российской детской клинической больницы — филиал ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н. И. Пирогова



## ТОРОПЧИНА ЛИЯ ВЛАДИМИРОВНА

к.м.н., врач-сурдолог, оториноларинголог, ассистент кафедры детской оториноларингологии им. проф. Б.В. Шеврыгина ФГБУ ДПО «РМАНПО» Минздрава России



## РОГОЖИНА ЮЛИЯ СЕРГЕЕВНА

к.м.н., челюстно-лицевой хирург, руководитель Областного центра врожденной челюстно-лицевой патологии Многопрофильного клинического медицинского центра «БОНУМ» (Екатеринбург)



## ЕКАТЕРИНА СЕМЕНОВА

администратор-волонтер закрытой группы поддержки “Путь к улыбке”



## ЛОГВИНОВА ТАТЬЯНА

администратор-волонтер закрытой группы поддержки “Путь к улыбке”



## ПОДКОВЫРИНА МАРИЯ

администратор-волонтер закрытой группы поддержки “Путь к улыбке”



## ЕРНИЯЗОВА АЛИЯ

администратор-волонтер закрытой группы поддержки “Путь к улыбке”



## ОРЕХОВА АННА

администратор-волонтер закрытой группы поддержки “Путь к улыбке”



## СВЯТСКОВА НАДЕЖДА

администратор-волонтер закрытой группы поддержки “Путь к улыбке”



## РЕЗУЛЬТАТЫ ПРОГРАММЫ "ПУТЬ К УЛЫБКЕ"

- ★ Совершено 383 поездки на сумму 386 560 рублей. Партнер социальной программы поездок на такси - БФ «Помощь рядом» и Яндекс Go
- ★ Оплачено 10 комплектов индивидуальных дистракционных устройств для челюстно-лицевой хирургии стоимостью 1 495 350 рублей
- ★ Оплачено хирургическое и ортодонтическое лечение 15 детям



# ИСТОРИЯ ЯНЫ БИККУЛОВОЙ

В год и три месяца девочке сделали уранопластику - зашили расщелину нёба. Это была одна из самых сложных операций: она долго находилась в реанимации, тяжело отходила от наркоза. Были опасения, что понадобится трахеостома, но, к счастью, организм справился.

Потом провели операцию с установкой титанового эндопротеза нижней челюсти справа. Со временем стало очевидно, что у Яны не растет нижняя челюсть с правой стороны. Врачи предложили установить титановый эндопротез. Через два года его корректировали, раздвигали. Сейчас оперирующий хирург предлагает заменить протез на окончательный в 14 лет, чтобы снизить количество операций в будущем. Фондом оплачено многоэтапное ортодонтическое лечение.



**ПОДОПЕЧНЫЕ ПРОГРАММЫ**



**ИРИНА ЛИХОМАНОВА**

г. Омск

Очень нас выручила эта услуга. Мы прилетели в Москву на операцию Омска. Билеты на самолёт дорогие, так ещё надо добираться до больницы с аэропорта. На общественном транспорте очень долго и тяжело с вещами и ребёнком ехать, могли бы не успеть по времени. Так как госпитализация с 8.00 до 12.00 заказали такси, быстро и с комфортом доехали.

А в больнице у нас начались приключения. Анестезиологу не понравились наши анализы и нас отправили на пересдачу в частную лабораторию, которая находится далеко. И тут очень выручает услуга такси с тарифом "Помощь детям" от Яндекс Go. Вызываем едем, сдаём всё, потом назад в больницу.

Все водители попадались отличные, готовые помочь и быстро довезти нас. Благодаря этой услуге мы очень хорошо сэкономили и можем потратить эти деньги на что-то другое для ребенка.



ОРЕХОВА АННА

Ленинградская область

Благодарю фонд «Звезда Милосердия» и партнера социальной программы поездок на такси Яндекс Go – фонд «Помощь рядом», за предоставленную возможность пользоваться услугой такси.

Мы с сыном живём в области и вынуждены регулярно посещать дорогостоящие занятия далеко от дома. Такая помощь очень выручает нас как в финансовом, так и в моральном плане, ведь мы тратим в 2 раза меньше времени на дорогу. А ребёнку с особыми потребностями длительные поездки в общественном транспорте довольно сложно переносить. Спасибо, что помогаете!



## РЕЗУЛЬТАТЫ ПРОГРАММЫ «КОРМЛЕНИЕ»

- ★ Ключевой партнер направления по обеспечения наборами для кормления – БФ «Помощь рядом»
- ★ 172 ребенка обеспечено специализированным набором для организации кормления детей с врожденной челюстно-лицевой патологией

# ОБЕСПЕЧЕНИЕ НАБОРАМИ ДЛЯ КОРМЛЕНИЯ

Обеспечение наборами для кормления – одна из точек входа в фонд, когда родители присоединяются к закрытой группе поддержки и равного консультирования «Путь к улыбке» в Телеграмм, где присутствуют все специалисты фонда, накоплена экспертиза по особенностям маршрутизации ребенка в лечении и реабилитации.





**ИРИНА НУРЕЕВА**

г. Симферополь

Огромное спасибо фонду за набор и, главное, за помощь! Мы теперь уверенно набираем вес и готовимся к операции. В наборе действительно все самое нужное для наших малышей, а главное, там есть бутылочки, которые в отдалённых регионах очень сложно купить.

Спасибо за подробную информацию по выкармливанию, больницам и хирургам. Вы делаете огромное дело, и без вашей помощи даже не знаю, как бы мы справились! Просто спасибо, что вы есть и помогаете нашим деткам, готовите родителей к тому, что все сложности, которые их ждут, временные, а малыши-самые сильные!

Для нашей семьи самым дорогим в наборе оказалась книжка-раскраска про девочку Розу. У нас как раз тот же возраст у старшего ребёнка. Книжку прочитала, поняла, что есть и другие такие детки, что всех можно вылечить. Теперь она носит раскраску в сад, рассказывает всем про младшего братика и его особенную улыбку, ждёт операцию и учит многих взрослых в нашем окружении терпимости и принятию. За это вам огромный земной поклон!



**АНАСТАСИЯ СКАЗИНА**

г. Северодвинск

И мы получили набор для кормления от фонда. В нем забота о малыше и маме. Полезные инструкции, брошюры со словами поддержки! И огромная забота о нашем будущем малыше, здесь есть разные соски и приспособления для кормления. Честно сказать, понять самим, что именно нужно малышу и подобрать эти соски заранее очень сложно, ведь мы еще только ждём малыша, и не знаем о нюансах кормления! А здесь все уже собрано и есть инструкции как это применить! Это очень облегчает подготовку к рождению малыша и в целом уменьшает чувство тревоги о том, что у него могут возникнуть сложности с кормлением. Я думаю, этот набор подобрали специалисты, и нам обязательно что-то из этого подойдет.

А еще очень тронула раскраска с историей про девочку Розу. Однажды наш малыш прочитает эту историю, и поймёт, что он не одинок в своей особенности. Этот набор собран с теплотой и от большого сердца! Благодарим.



**БОЛЬШЕ ОТЗЫВОВ**

# ИСКЛЮЧЕНИЕ ИМПОРТОЗАВИСИМОСТИ

Для исключения рисков импортозависимости при закупках специализированных приспособлений для кормления детей с особенностями челюстно-лицевой области и дальнейшей реализации направления по обеспечению наборами для кормления фондом запатентованы **6 полезных моделей сосок и поильников** для организации кормления детей с врожденными заболеваниями челюстно-лицевой области до и после операции ([RU 229 883 U1](#), [RU 231 504 U1](#), [RU 231 505 U1](#), [RU 231 520 U1](#), [RU 231 521 U1](#), [RU 235 582 U1](#)).





**ФОНД  
ПРЕЗИДЕНТСКИХ  
ГРАНТОВ**

Партнер направления «Школа кормления для родителей детей с врожденными заболеваниями челюстно-лицевой области».

НОВОЕ НАПРАВЛЕНИЕ >

# «ШКОЛА КОРМЛЕНИЯ ДЛЯ РОДИТЕЛЕЙ ДЕТЕЙ С ВРОЖДЕННЫМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ ЧЕЛЮСТНО-ЛИЦЕВОЙ ОБЛАСТИ».

## ЦЕЛЬ

Обучение родителей практическим навыкам кормления детей с анатомическими особенностями челюстно-лицевой области.

## ЗАДАЧИ

- Снизить уровень тревоги и снять страхи у родителей в процессе налаживания кормления с анатомическими особенностями челюстно-лицевой области;
- Отработать на муляжах-симуляторах все возможные варианты кормления с помощью приспособлений до и после операции;
- Научить оказывать первую помощь при аспирации младенца;
- Ознакомить с оптимальной маршрутизацией ребенка в лечении и реабилитации до полного устранения врожденного дефекта.



Партнер исследования Кафедра управления сестринской  
деятельностью и социальной работы Сеченовского  
Университета

ИССЛЕДОВАНИЕ



Проведено научно-прикладное исследование «Оценка безопасного кормления ребенка с врожденной расщелиной губы и/или нёба». В исследовании приняли участие 309 женщин.

### Основные трудности в организации кормления



Допускали ошибки во время кормления после выписки из роддома

87%

Не получили информацию об особенностях кормления от сотрудников в роддоме

85%

Испытывают сложности в налаживании грудного кормления

73%

Практиковали грудное вскармливание

19%

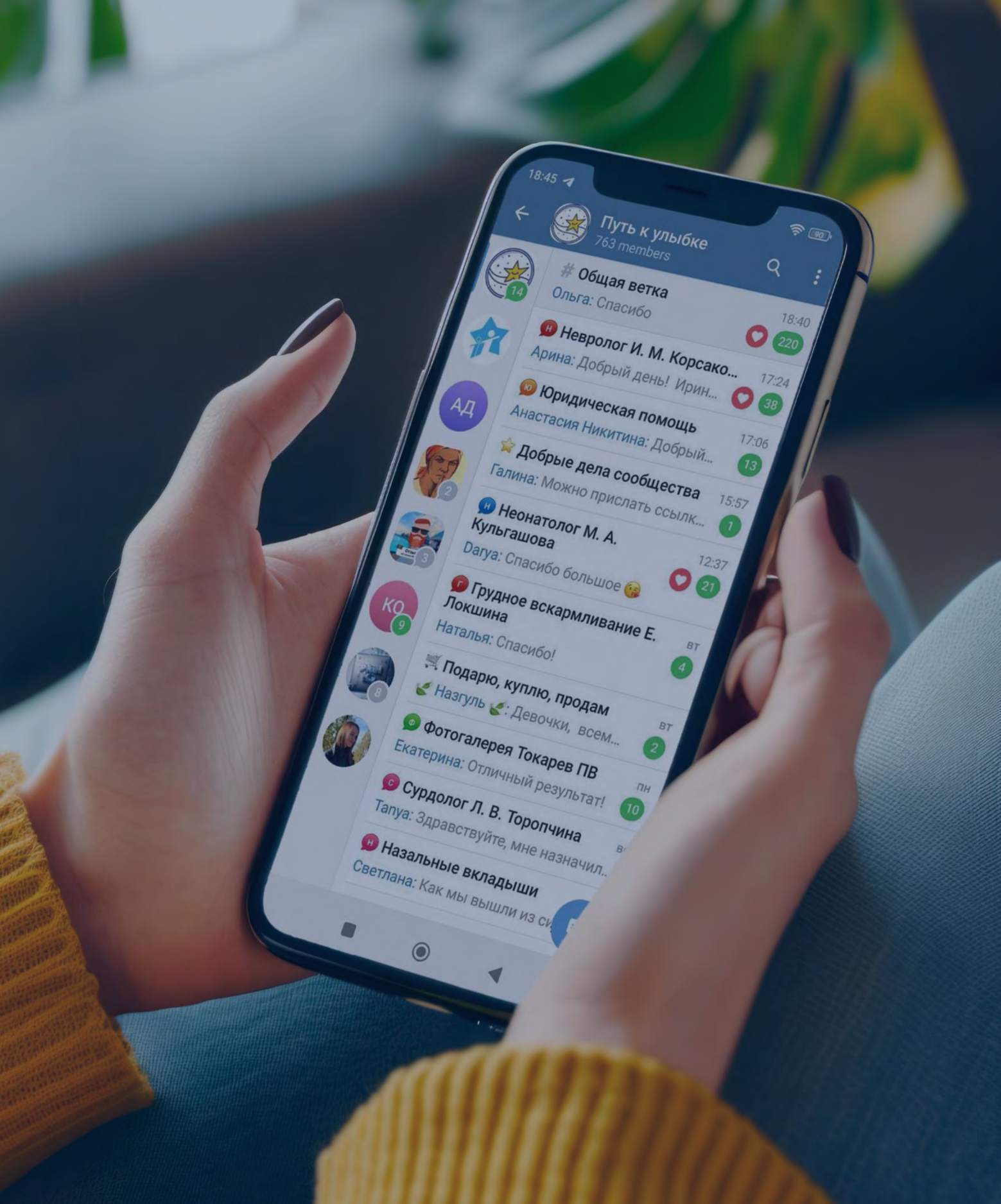
Разработано Методическое руководство «Оценка безопасного кормления ребенка с расщелиной верхней губы и нёба» для медицинского персонала роддомов и перинатальных центров.



## ГЕМОТЕСТ

# РЕЗУЛЬТАТЫ ПРОГРАММЫ «ИСХОДНЫЙ КОД»

- ★ С 1 июня по 31 декабря компания Гемотест проводила благотворительную акцию «Добро-детям»
- ★ Для 13-ти подопечных детей Фонда «Звезда Милосердия» выполнены полное секвенирование экзона и хромосомно-микроматричный анализ стоимостью 1 150 772 рубля
- ★ Фонд продолжает аккумулировать финансовые средства для оплаты исследований в текущем режиме



## ФОНД В ЦИФРАХ

- ★ 321 семья получала адресную помощь
- ★ По направлению раннего сопровождения родителей проведено 512 консультаций
- ★ Изучили обучающие онлайн-курсы 149 человек

# КОНСУЛЬТАЦИИ ПО НАПРАВЛЕНИЮ РАННЕГО СОПРОВОЖДЕНИЯ РОДИТЕЛЕЙ



КЯРГИНСКАЯ Л.А.

психолог

**201 консультация**



КОРСАКОВА И.М.

невролог

**49 консультаций**



САВЕЛЬЕВА А.Ю.

логопед

**72 консультации**



НИКИТИНА А.Н.

юрист

**166 консультаций**



ТОРОПЧИНА Л.В.

сурдолог

**24 консультации**

★ Новых подписчиков портала – **937 человек**

★ Воспользовались Базой знаний на портале «Путь к улыбке» - **896 родителей**

★ В закрытой группе родительской поддержки и равного консультирования «Путь к улыбке» – **562 родителя**



### Изучили обучающие онлайн-курсы:

«Срочная психологическая помощь» - **35**

«Кормление ребенка с расщелиной губы и нёба» - **106**

«Первые шаги к улыбке» - **8**

### Мы выиграли два гранта на реализацию проектов:

Фонд президентских грантов

Фонд Владимира Потанина



# ОЦЕНКА ЭФФЕКТА ОКАЗЫВАЕМОЙ ПОМОЩИ

## Оценка эффекта оказываемой помощи



Удовлетворены качеством онлайн-курсов фонда

93%

Повысился уровень осведомленности об особенностях диагноза

88%

Уверенно утверждают, что освоили навыки кормления при поддержке фонда

78%

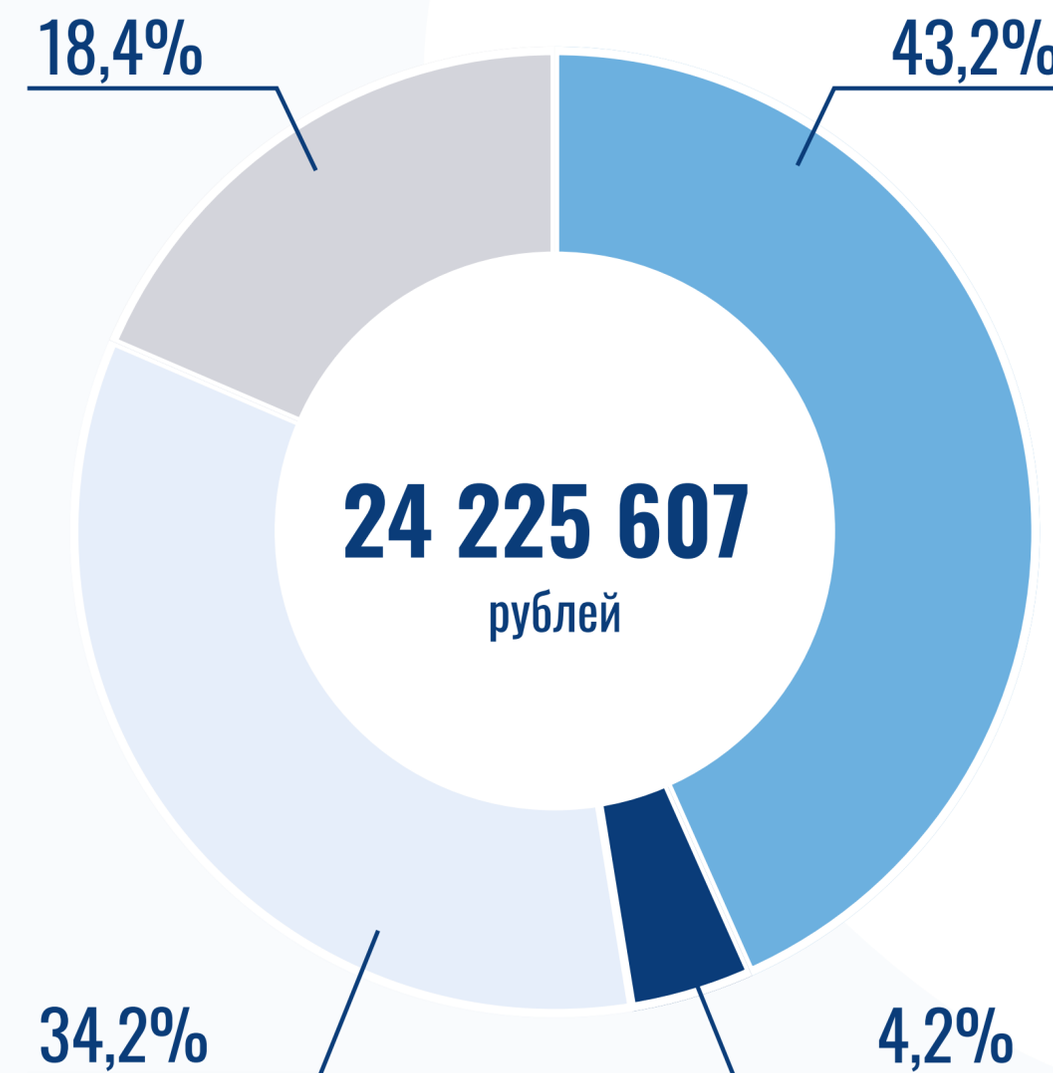
Утверждают, что понимают какой будет маршрутизация ребенка на ближайшие годы

76%

Отмечают снижение уровня тревоги и стресса

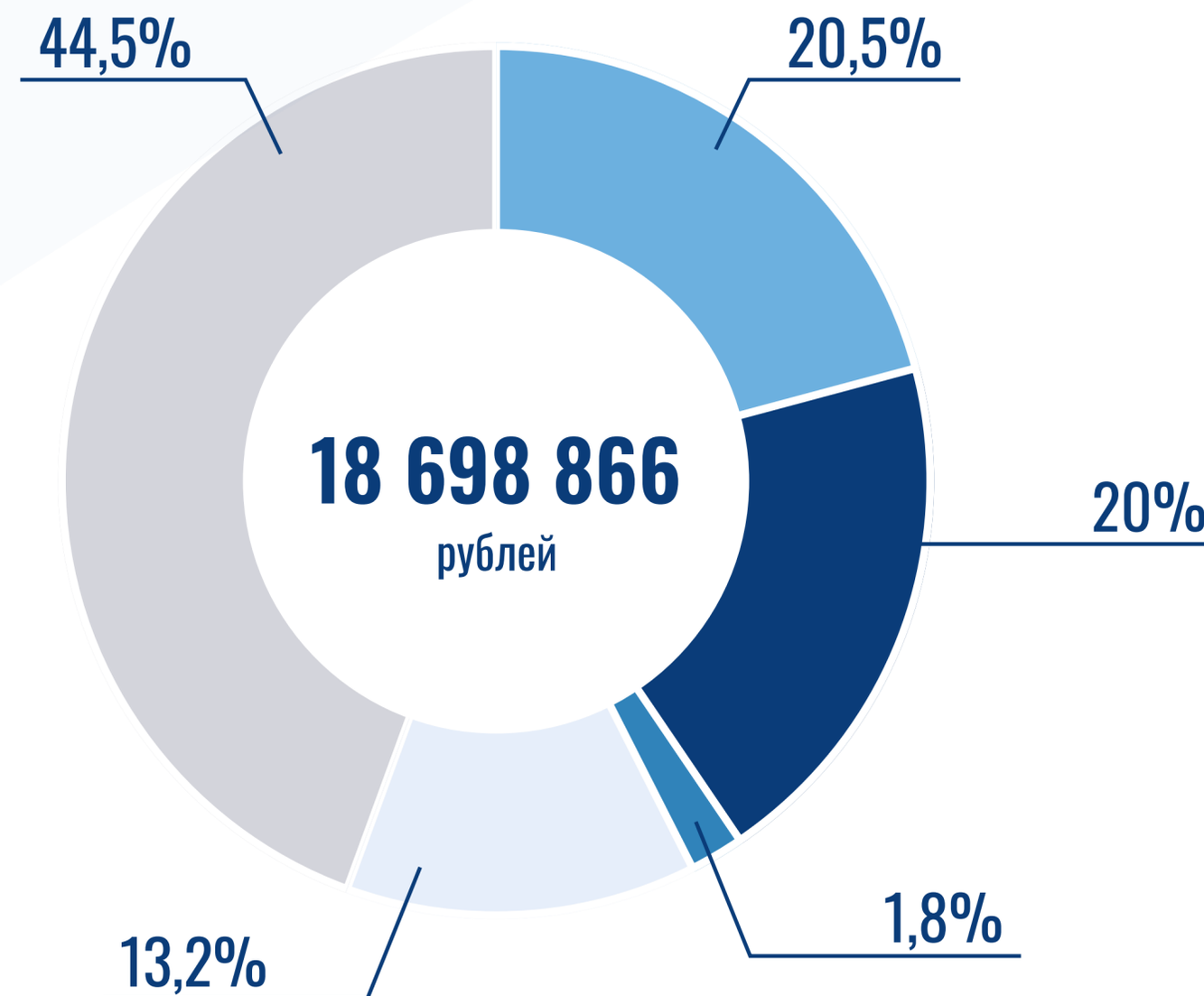
72,5%

# СТРУКТУРА ПОСТУПЛЕНИЙ



# СТРУКТУРА РАСХОДОВ

- Программа «Путь к улыбке» – 3 838 156 руб
- Программа «Кормление» – 3 734 954 руб
- Программа «Исходный код» – 335 876 руб
- Административные расходы фонда – 2 459 400 руб
- Грантовые проекты – 8 330 480 руб





ПЛАНЫ НА 2025 ГОД



Проведение тестирования, сертификации и госрегистрации трех полезных моделей из латекса



Внесение доработок в патенты полезных моделей из латекса при необходимости



Производство полезных моделей из латекса не менее 1000 шт. каждой модели



Проведение научно-прикладного исследования на тему «Изучение опыта получения медико-социальной помощи и реабилитации детей и молодых взрослых с врожденной расщелиной верхней губы и нёба (ВРГН) и другими челюстно-лицевыми патологиями (ЧЛП)»



Выстраивание партнерских отношений с бизнес-компаниями



# ПАРТНЕРЫ И ВОЛОНТЕРЫ

# СПАСИБО НАШИМ ЗАМЕЧАТЕЛЬНЫМ ПАРТНЕРАМ



# БЛАГОДАРИМ ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНЫХ ВОЛОНТЕРОВ



- Петр Жданов
- Глеб Трухин
- Анастасия Налобина
- Ксения Ичеткина
- Светлана Ро
- Светлана Черемина
- Арина Терехова
- Надежда Калашникова
- Екатерина Довгая
- Дарья Смирнова
- Елена Быкова

- Нина Сергеева
- Инна Алейникова
- Ольга Иванова
- Алиса Красноярская
- Мария Изотова
- Наталия Иванова
- Кристина Морозова
- Влада Айнова
- Анна Петух
- Павел Александров
- Полина Кароза



ПОДДЕРЖАТЬ НАС

# СПОСОБЫ ПОДДЕРЖКИ

## ПЕРЕВОД НА РАСЧЕТНЫЙ СЧЕТ

**Благотворительный фонд помощи «Звезда Милосердия»**

ИНН 7715055480 КПП 771501001

Р\счет 407038101380000006901

Московский банк ПАО Сбербанк

Корр. Счет 30101810400000000225

БИК 044525225

Назначение платежа: благотворительное пожертвование  
на уставную деятельность

## **ОНЛАЙН-ПОЖЕРТВОВАНИЕ НА САЙТЕ ФОНДА**

Разовое пожертвование или подписка на регулярную помощь.

## QR-КОД



Персональный QR-код Фонда «Звезда Милосердия» для держателей карт любых банков через процессинговую компанию Cloudpayments.

## СМС-ПОЖЕРТВОВАНИЕ

- Пожертвование на короткий номер 3443 со словом Звезда и суммой, например: Звезда 300.
- Пожертвование на выделенный короткий номер 4321 с любой суммой до 14 999 рублей.

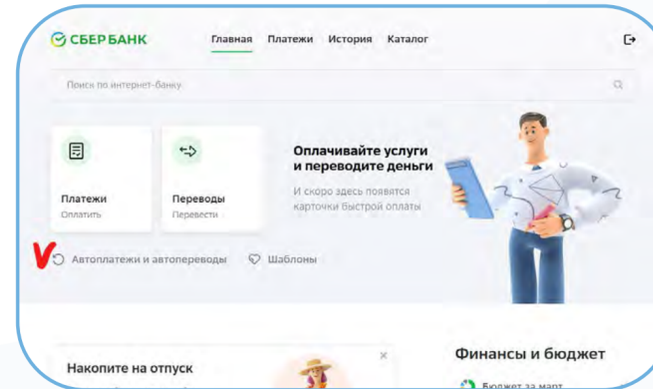
## ЛИЧНЫЙ КАБИНЕТ СБЕРБАНК-ОНЛАЙН

Если у Вас есть счет в банке, Вы можете делать пожертвования со своего личного банковского счета. Для этого Вам не обязательно каждый раз приходить в банк, а можно оформить пожертвование в личном кабинете своего банка. Все пожертвования через Сбербанк России зачисляются в фонд без комиссии.

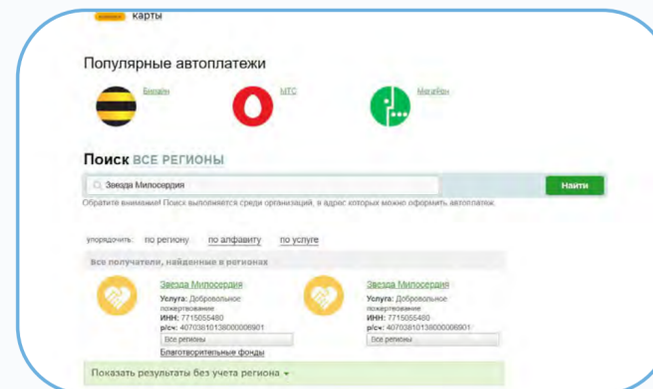


## ПОШАГОВАЯ ИНСТРУКЦИЯ

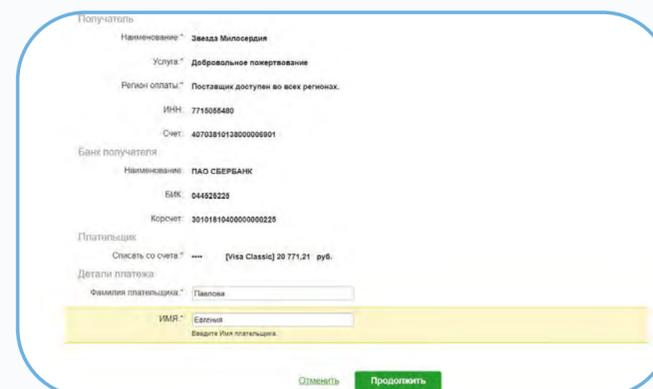
1.



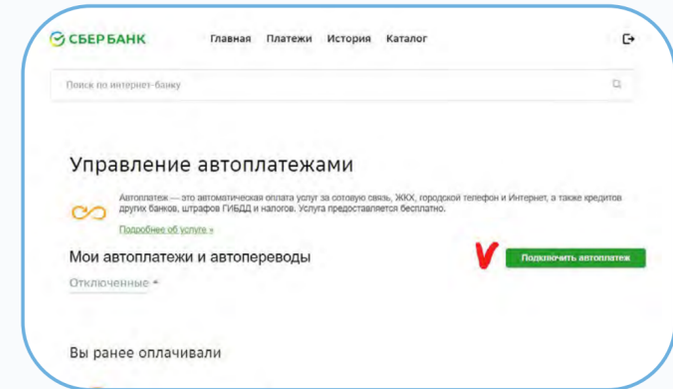
3.



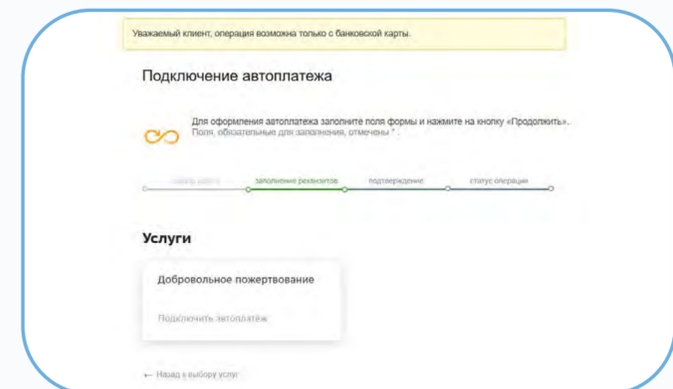
5.



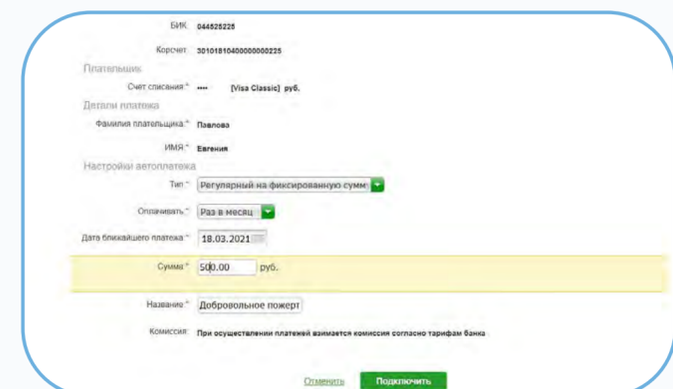
2.



4.



6.





ПРИГЛАШЕНИЕ БИЗНЕС-  
КОМПАНИЙ К ПОДДЕРЖКЕ  
ФОНДА

# ПРИНЦИПЫ ПАРТНЕРСТВА С БИЗНЕСОМ

- Участие в реализации направлений корпоративной социальной ответственности (КСО) компании-партнера
- Реализация медицинских и социальных проектов в регионах присутствия компаний-партнеров, нацеленных на улучшение качества медицинской помощи детям с врожденными заболеваниями челюстно-лицевой области
- Соответствие результатов деятельности Целям устойчивого развития ООН (наша - ЦУР № 3), национальным проектам и ESG-целям компании
- Информационная поддержка совместных проектов с бизнесом
- Открытость в коммуникациях, прозрачность деятельности, аналитическая и бухгалтерская отчетность



КОНТАКТЫ



**Звезда  
Милосердия**  
БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ФОНД

**НЕСИ ДОБРО И ВЕРЬ  
В СВОЮ ЗВЕЗДУ!**

Благотворительный фонд помощи «Звезда Милосердия»

Государственная регистрация некоммерческой организации ОГРН 1097799007679 от 23.04.2009

Свидетельство выдано Министерством юстиции РФ по г. Москва 19.09.2018г.

Юридический\почтовый адрес: 127572, г. Москва, ул. Угличская, дом 16, ком. 60

+7 (925) 772-52-05

+7 (499) 391-58-80

[info@zvezda-m.ru](mailto:info@zvezda-m.ru)

[www.zvezda-m.ru](http://www.zvezda-m.ru)