



Национальный регистр доноров костного мозга
имени Васи Перевощикова

РАЗВИТИЕ НАЦИОНАЛЬНОГО РЕГИСТРА ДОНОРОВ КОСТНОГО МОЗГА И УЧАСТИЕ НЕКОММЕРЧЕСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ В ЕГО СТАНОВЛЕНИИ



ФОНД
ПРЕЗИДЕНТСКИХ
ГРАНТОВ

RDKM.RU



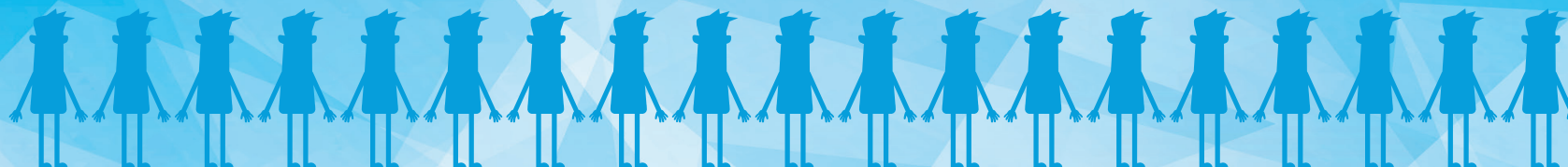
Ежегодно у 25–28 тыс. россиян диагностируют онкогематологические заболевания



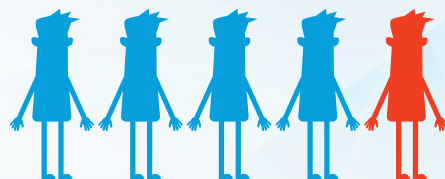
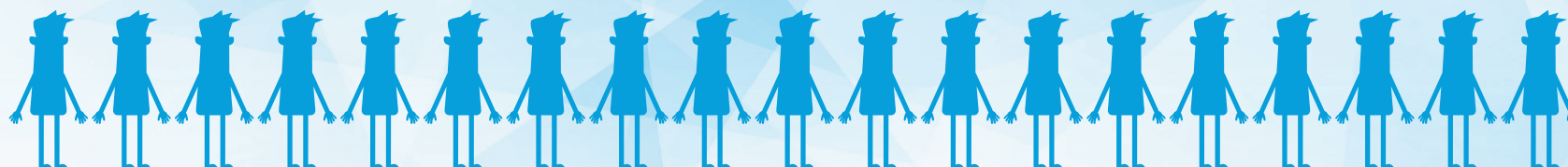
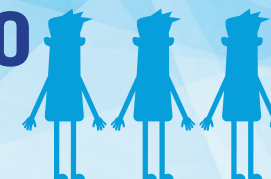
Татьяна Алексеевна Голикова:

— потребность в ТКМ:
4214 у взрослых и 900 у детей

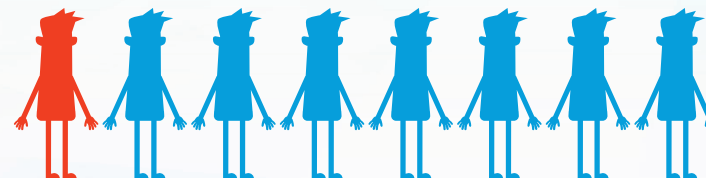
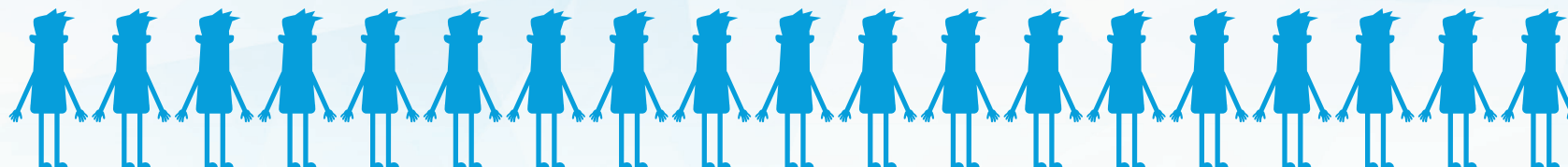
В 2017 году в России проведено около 400 неродственных ТКМ. Подавляющее большинство выполнили четыре-пять трансплантационных клиник.



Шанс встретить своего генетического близнеца – 1 на 10 000



**Чем больше доноров в регистре –
тем больше вероятность спасти пациента**





В большинстве стран донорские регистры созданы некоммерческими организациями



более $1/2$ мировой
базы



США – 9 млн



ГЕРМАНИЯ – 8 млн



РОССИЯ – 84 тыс. доноров



В Европе такие регистры создаются с 70-Х годов XX века

1974

Регистр
Anthony Nolan,
Великобритания

1979

приказом МЗ РФ
№ 658 от 27.12.1978
создан
Республиканский
центр
иммунологического
типирования
тканей

1986

Регистр
Стефана Морша,
Германия



Преимущества от включения НКО в работу по созданию регистра очевидны

НКО привлекает негосударственные источники финансирования

НКО – это инструмент для самоорганизации общества в решении насущных социальных проблем

Многие социально ориентированные НКО сегодня экономически состоятельны и являются хозяйствующими субъектами

**За пять лет Русфонд вложил
в строительство регистра**

600 млн руб.



План «В»

расчет
на собственные силы,
на благотворителей,
на дружественные
СМИ и НКО

на Казанский
(Приволжский)
федеральный
университет

власти Татарстана,
Ростовской
и Новосибирской
областей,
Башкирии,
Москвы
и на бизнес



Что уже сделано

1

В Татарстане зарегистрирована **АНО «Приволжский РДКМ»** – совместное предприятие Казанского университета и Русфонда

2

в Казани заработала новая NGS-лаборатория, специализированная на первичном типировании добровольцев. Ее мощность **25 тыс. доноров в год**

3

Мы снизили стоимость реагентов в казанской лаборатории до **7 тыс. руб**



Что уже сделано

4

в октябре заработала
**Информационная
система
Национального
регистра**

5

В октябре начал
действовать **договор
с компанией «Инвитро»**,
по которому любой
желающий вступить
в Национальный регистр
сможет сдать кровь
в любом медицинском
офисе компании в любом
городе страны

6

В ближайшие
недели Русфонд
запускает
**информационный
бюллетень
«Кровь5»**



По мнению Русфонда, Минздраву РФ следует, не дожидаясь принятия закона:

- определить перечень противопоказаний к донорству костного мозга;
- определить статус потенциального донора;
- разработать меры защиты врачей в случае возможных осложнений во время процедуры донации;
- разработать меры защиты интересов реальных доноров – предоставление полноценного больничного листа на дни донации, подготовки к ней и после ее проведения, страховки на процедуру донации;
- ввести правило, при котором забор костного мозга у донора и трансплантация больному проводятся в разных медицинских центрах;
- утвердить перечень услуг, входящих в поиск и активацию донора костного мозга, а также принять меры для проведения поиска и активации за счет госбюджета.



**Русфонд готов принимать активное участие
в этой работе и освещать ее в СМИ.**

Спасибо!