

ПОМОГИТЕ, ПОЖАЛУЙСТА!



КЛУБ «ЮНИОР» ПОД УПРАВЛЕНИЕМ АЛЕКСАНДРА МИНДЕЛЯ БЕСПЛАТНО ПОСЕЩАЮТ СЫШЬЕ ДВУХСОТ ДЕТЕЙ В ЛЮБОЙ МОМЕНТ И НА ЛЮБОЕ ВРЕМЯ

«Драмкружок, кружок по фото, а еще мне петь охота»... Когда-то так и было. И все бесплатно. Выбор и сейчас есть, но не для всех: многим он не по карману. Удел таких детей – улица с ее последствиями или просто четыре стены квартиры, изоляция, социальная дезориентация, неумение жить среди людей.

Так вот, в московском районе «Вешняки» есть Александр Миндель, кандидат педагогических наук, заведующий лабораторией проблем детей-инвалидов в НИИ развития образования. А при Александре Минделе есть бесплатный детский клуб «Юниор». Именно в такой последовательности: сначала Александр, а потом «Юниор». Потому что не будь Александра, не было бы и «Юниора». Этот клуб Александр организовал еще 34 года назад. Он тогда работал в Перовском интернате для социальных сирот. Для тех, кто не знает: социальные в отличие от сирот биологических – это сироты при живых родителях.

В начале девяностых у Александра было пять лет успешного предпринимательства, но и тогда он клуб не оставил. Потом понял: что-то надо бросить. Он бросил бизнес и занялся организацией походов «Юниора» со слабослышащими и слабовидящими детьми, с перенесшими церебральный паралич, с сиротами, страдающими от нервных расстройств. Помимо оплаты дорожных расходов и питания Александр купил туристическое снаряжение, две яхты и три машины. Правда, когда пришло безденежье, «волгу» Александр продал, а «уазик» и «рафик» сгнили. Но яхты и сейчас «живут» на Селигере.

В 1999 году Александр выкупил права аренды четырех квартир, и у «Юниора» появились библиотека, изостудия, компьютерный зал. Клуб бесплатно посещают свыше 200 детей в любой час и на любое время. Здесь делают уроки, а еще можно просто почитать, поговорить, сообща видик посмотреть.

Члены клуба из небогатых, неполных семей. В поездках участвуют до 500 человек ежегодно. Половина – инвалиды, без «Юниора» обреченные на одиночество. «Туризм Минделя, – сказали нам в управе «Вешняки», – создает условия для их интеграции в среду здоровых людей». Это хорошо видно на примере лагерей Минделя на озере Селигер и в Переславле-Залесском. Здесь ребята живут в школьные каникулы.

Когда деньги кончились, Александр передал квартиры управе «Вешняки», и теперь она оплачивает коммунальные расходы. Миндель и его педагоги в этом клубе по-прежнему волонтеры – они не получают зарплаты. Мы не знаем, на что живут эти люди. Зато понятно, на что живет клуб. Сам Миндель тратит половину своей зарплаты на текущие расходы клуба. Восемь его проектов победили на конкурсах социальных программ некоммерческих организаций Москвы. А это гранты, пусть и крохотные, но все же деньги. Но сейчас клубу «Юниор» совсем туго. Поэтому Александр написал в Российский фонд помощи: «Государство нам ничем не обязано, просить о разовой помощи я могу лишь представителей бизнеса. Может, среди читателей найдутся люди, которые помогут моим подросткам?»

«Юниору» пора обновить снаряжение: палатки, спальники, компасы, веревки... Нужен новый лодочный мотор, бензиновый генератор и комплект звукоусиливающей аппаратуры. Для глухих детей видеoinформация – единственно доступная, поэтому нужен и мультимедиапроектор с ноутбуком. На это нужна 171 тысяча рублей.

Александр прислал нам счета от поставщиков на все это богатство и вот что приписал к счетам: «На старых запасах мы проработали двенадцать лет. После вашей помощи мы проработаем еще столько же, не передоверяя подростков улице».

Полезное

Три наиболее крупных события последнего месяца в Российском фонде помощи: в Новосибирске успешно прооперирована по поводу тяжелейшего сколиоза 15-летняя Лена Глухих; есть все основания полагать, что жизнь этой девочки наладится. Вы, дорогие друзья, собрали ей на операции 173 060 рублей. В Москве успешно пересажены почки Наташе и Кате Кудрявцевым от их родителей Ольги и Сергея. Все Кудрявцевы чувствуют себя хорошо. И треть: двухлетняя москвичка Даша Леглер в январе будет прооперирована в Германии по поводу врожденных пороков мочеполовой системы. Удалось собрать деньги (15 600 евро) на оплату этой операции и еще половину стоимости следующей, она пройдет в июле 2006 года. И о других ваших добрых делах.

ОПЛАЧЕНЫ: операции по поводу пороков сердца томичам Насте Лобастовой (2 года, 186 600 руб.), Лиане Медведевой (3 года, 186 600 руб.), Юле Косолаповой (1 год, 151 196 руб.), Насте Грибовой (9 лет, 186 600 руб.); операции по поводу сколиоза Зареме Базгутдиновой (24 года, 199 703 руб., Башкортостан), новосибирцам Эдуарду Хоменко (19 лет, 164 705 руб.), Тане Солонко (14 лет, 175 040 руб.), Ирине Осинцевой (15 лет, 173 060 руб.); эндопротезирование тазобедренных суставов новосибирцам Сергею Пальчикову (18 лет, 141 682 руб.) и Олесе Кононович (17 лет, 139 336 руб.); лечение детского церебрального паралича Матвею Картунову (5 лет, 163 500 руб., Тюменская область), москвичам Коле Горбачу (2 года, 130 тыс. руб.) и Кристине Подиной (3 года, 245 тыс. руб.);

ОТПРАВЛЕНО: 317 тыс. руб. – на челюстную операцию Олегу Бездотосному (9 лет, Воронежская область). Этих денег хватит на операции еще трем пациентам московского Центра челюстно-ли-

цевой хирургии: Вале Беловой (15 лет, Московская область), Славе Карпенко (15 лет, Приморский край) и Володе Авдееву (14 лет, Самарская область); 227 871 руб. – на медикаменты Диме Грицунову (17 лет, острый лимфобластный лейкоз, Санкт-Петербург); 177 083 руб. – на цифровые слуховые аппараты для Миланы Челпановой (4 года, Архангельская область), Олега Таджикибаева (11 лет, Башкортостан), Ксюши Вяткиной (4 года, Оренбургская область); 3 посылки с одеждой и 43 900 руб. – Вере Серegiной (36 лет, безработная, двое детей, Ярославская область) на обувь, дрова на зиму и на сено для коровы; 20 728 руб. – на инвалидную коляску «Крошка Ру» Евгению Чачиной (28 лет, инвалид, Воронежская область); 5000 руб. – на оборудование для Алексинского детдома (Тульская область); по посылке Батуриным и Агиним (Волгоградская область), Садовниковым (Липецкая обл.), Мироновым (Владимирская область), Василевич (Ставропольский край).

ПОМОГЛИ: благотворительный фонд «Русский дар жизни» (Нью-Йорк, США), Виктория от руководителя, фирма «Бэскит», Любовь от руководителя, Юрий, Лариса от руководителя, Дмитрий, Алексей, Дмитрий Анатольевич, Виктор (все – Санкт-Петербург), Константин Аристархов, Илья Валерьевич (оба – Новосибирск), Александр Александрович (Екатеринбург), Сергей Павлович, Светлана Григорьевна (оба – Пермская область), ОСАО «Ингосстрах», ЗАО «ТЭК Шереметьево», фонд «Созидание», Светлана от компании, Михаил и Оксана, Марк Анатольевич, Юлия от руководителя, Борис, Ольга, Максим, Инга, два Игоря, две Анны, Григорий, семья Липатовых, две Татьяны, Константин, два Андрея, Надежда, Эдуард, Эмиль, Марина, Нина, Елизавета, два Александра, Дмитрий, Петр, две Оксаны, Ирина, две Екатерины, Виктор Витальевич, три Елены, Марина Викторовна, Евгений, Валентин Иванович, Валерий Геннадьевич, Павел, Ираклий, Алексей, Светлана и Александр, Анна и Николай, Елена Валерьевна, Елена Анатольевна и коллеги, Евгения, Виктор, Олег, Виктория, Мария, Вера, Рита и Константин, Виталий (все – Москва). Спасибо!

Для тех, кто не знаком с Российским фондом помощи. Фонд создан осенью 1996 года (все это время им руководит Лев Амбиндер). Мы получаем письма-просьбы и после тщательной проверки публикуем их в журнале «Домовой», газете «Коммерсантъ» и на сайте www.rusfond.ru. Если вы решили поддержать оказавшихся в беде людей, звоните в Фонд. Вы получите адреса, банковские реквизиты и дальше сможете действовать самостоятельно.

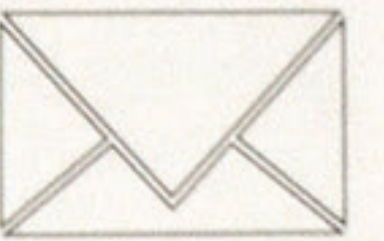
Ольга Ридель, 24 года, инвалид первой группы, перелом позвоночника и пяточных костей, нужна операция. 30 386 руб. Я студентка Сибирского университета потребкооперации, но уже три года в академотпуске, и неизвестно, смогу ли продолжить учебу. 11 июля 2002 года мы с однокурсниками отмечали мой день рождения. Разошлись под утро. Я распахнула окно, села на подоконник смотреть рассвет, да и сорвалась с пятого этажа. Повезло, не на асфальт упала. Позвоночник оперировали в облбольнице. Через полгода смогла ползать. Потом две операции в НИИТО. Сначала меня поставили на колени, чтобы наладить кровообращение, потом учили ходить. Но из-за перелома обеих пяточных костей наступать на стопы не могу: очень больно, да и осколки могут порвать кожу. На восстановление стоп нужны деньги. Городек у нас небольшой, и отец водителем зарабатывает 1079 руб., а мама – 1 тыс. руб. Моя пенсия уходит на лекарства и памперсы (недержание из-за травмы). Родители залезли в долги, продали всю птицу и скотину, больше ничего нет. Наш доход и до половины прожиточно-

го минимума не дотягивает. Жизнь не сказка, хотя бывает и похуже. Помогите, очень вас прошу. Ольга Ридель, Новосибирская область. Хирург Михаил Сизиков (Новосибирск): «Ольга с трудом передвигается на костылях. Без операции возможны трофические расстройства, пролежни на стопах. Да и спинной мозг в полном объеме не вылечить из-за этих ортопедических нарушений».

Дима Колодяжный, 15 лет, ангиофиброма основания черепа, срочно требуется пластическая операция. 80 тыс. руб. Начался этот кошмар вполне невинно: Димка громко засопел носом. Местный врач удалял полипы без предварительного рентгена, и тут носом хлынула кровь. Потом у сына нашли опухоль основания черепа и носоглотки. В Киеве ему провели химиотерапию. Дима облысел, ослаб и похудел, но кровотечение вперемежку с гноем не прекращалось. Мы бросились в Москву. Деньги собирали всем миром: у властей, спонсоров, соседей. Сын перенес восемь операций в клинике им. Бурденко. Ему поэтапно удалили огромную опухоль, но при этом треснула кость черепа и был задет зрительный нерв. Часть черепа удалили, правый глаз ослеп. Надо восстановить череп, а тут еще беда: Диме где-то занесли гепатит С, из-за обилия антибиотиков начался диабет. За операцию никто не берется. Спасибо, профессор Рогинский нас принял. Но цена операции 80 тыс. руб. А мне больше ни рубля не достать. Работу из-за сына бросила, а муж бросил нас. Пенсия мизерная. Спасите! Татьяна Колодяжная, Украина. Руководитель Центра детской челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Операция крайне срочная и необходимая. Сейчас у мальчика нет части черепа, мозг не защищен, и малейшая травма просто смертельна. Сложной будет и реабилитация из-за диабета, но отступать нельзя».

Тамара Надырова, 44 года, пятеро детей, безденежье, нужна мебель, холодильник, одежда и канцтовары. 40 104 руб. Год назад у нас была большая и, как казалось, дружная семья: мы с мужем и пятеро детей. Трудно было, но справлялись. А теперь мужа нет, ушел к другой, запил, работу бросил. Старший сын работает на стройке, живет отдельно. Второй служит срочную в армии. Со мной трое: Эдик 20 лет, Оля 8 лет и 6-летний Мишутка. Оба сына инвалиды, не могут наладить контакт со сверстниками, их обижают. Эдика на работу не берут, хотя закончил ПТУ. Миша во вспомогательном детсаде. Должен был идти в 1-й класс, да я не смогла его собрать. Так и не пошел. И Олю в школу отправлять не хотела: не в чем, а учебников, портфеля, спортивной формы и сменки вообще нет. Живем в коммуналке переселенческого фонда. Спим на полу, холодильник сломался от старости. Я убираюсь в конторе за 1500 руб. Раньше еще работала контролером в автопарке и на обеих работах получала 6 тыс. руб. А теперь слепну, в глазах все расплывается. Я в тупике. Может, кто одежду и канцтовары пришлет? Детям-то учиться надо. Храни вас Бог! Тамара Надырова, Псковская область. Зав. отделом Центра соцпомощи Ирина Чернодирова: «Эта семья у нас с 1992 года на учете как малообеспеченная. Все годы помогали ей продуктами, одеждой и канцтоварами. А в бюджете этого года больше такой статьи расходов нет».

Лена Андросова, 15 лет, правосторонний грудной кифосколиоз 4-й степени, необходима операция. 173 060 руб. Беда заставила просить о помощи. Мы из маленькой деревни, забытой и Богом, и людьми. Совхоз развалился. Работы нет, живы своим хозяйством. Держим корову, овец, птицу, в огороде растим картош-



ку. То есть едой обеспечены, а живых денег не видим. Пошла я на частную ферму сторожем, там платят пшеницей. Я одна воспитываю двух дочерей, муж умер восемь лет назад. Галя работает на АТС, получает 1 тыс. руб. в месяц. Леночка очень хорошо учится в 11-м классе, ездит в школу за 8 км. У нее большой горб. Сердце, легкие и печень смещены, и их работа нарушена. Дважды ей давали бесплатные путевки в санатории, да ничего не помогло. Наоборот: произошло резкое ухудшение, появились боли. Летом нам сказали, что нужна операция. Стоит она очень дорого, а врачи не велют откладывать. Здесь все живут бедно. Вот когда мы пришли за справкой для вас, тогда нас и поставили на учет как малообеспеченных. Помогите Леночке стать здоровой! Наталья Комова, Алтайский край
Заведующий отделением Новосибирского НИИТО Михаил Михайловский: «Сколиотическая деформация у Лены перевалила за 80 градусов. Неизбежно прогрессирование со всеми тяжелыми последствиями. Операция поможет, но сделать ее надо как можно быстрее».

✉ Катя Добрецова, 5 лет, двусторонняя тугоухость 3-й степени, нужны цифровые слуховые аппараты. 46 750 руб.
Наша Катя родилась слабослышащей, до двух лет не говорила, только руками показывала. Врачи успокаивали: еще заговорит. А оказалось, дочь не слышит. Соцзащита выдала один аппарат, но в нем Катеньке плохо: дома не носит, надевает лишь на занятия с сурдопедагогом. Она ходит в спецсадик, но там детишки общаются жестами. Честно говоря, когда захожу к ним, мне не по себе. Там тихо, все молчат, как будто и не дети. Кате там трудно общаться. А слышащие дети над ней смеются. Воспитатели говорят, Катя очень способная и с отличной памятью. Она уже понимает, что «не как все», и сильно стесняется. Психолог считает, ей надо учиться в массовой школе. Но без качественных аппаратов это невозможно. Вы бы видели: когда Кате примерили аппараты, на лице – растерянность и удивление. Она сразу стала уверенней. Так не хотела их снимать! Но нам при всем желании не выкупить их: я продавец в продмаге, муж служит милиционером. Вдвоем зарабатываем 10 тыс. руб. Мы очень надеемся на вашу доброту. Елена Добрецова, Ярославская область
Директор сурдоцентра «Отофон» Ольга Смирнова (Москва): «Катя – перспективный ребенок. Она практически не носила бесплатный аппарат, поэтому говорит мало и плохо. А в подходящей цифровой модели слышит, как дельфин: с семи метров ловит шепот! Ей срочно нужны качественные аппараты».

✉ Маша Кузьмина, 2 года, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 186 600 руб.
В беде в одиночку каждый беспомощен. Поэтому я, мать четырех девочек от 14 до 2 лет, пишу вам, сострадательным людям. Младшей, Машеньке, срочно нужна операция. Она стоит такую кучу денег, что мне трудно даже представить. Мой муж – сантехник за 4 тыс. руб. У меня постоянной работы нет. Сейчас сижу с Машей, ей нельзя в садик. Весит она всего 11 кг (это норма годовалого ребенка), часто болеет, но любит побегать, попрыгать. И сразу у губ синева. Когда на спине лежит, дышит тяжело. Показывает на грудь пальчиком: мол, там болит. Шум в сердце у нее услышали в год, но думали, что это возрастное, пройдет. А в мае нашли дырочку в межпредсердной перегородке. Сказали, что повезло: вовремя обнаружили. А меня как ножом по сердцу это полоснуло. Говорят, Машу можно вылечить, не разрезая грудь: через вену введут заплатку, она дырочку и закроет. И девочка будет здорова. Пишу

вам и плачу. Все так дорого. Пожалуйста, помогите! Татьяна Кузьмина, Томская область
Ведущий специалист НИИ кардиологии НЦ СО РАМН Сергей Иванов (Томск): «У Маши выраженный сброс крови и расширение камер сердца, давление в легочной артерии повышено. Дефект в центре перегородки. Его правильной закрыть эндоваскулярно, тогда обойдемся без тяжелой реабилитации».

✉ Геля Осипова, 5 лет, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 130 тыс. руб.
Ангелина родилась сильно недоношенной, в шесть месяцев. Я заболела ОРЗ, и начались роды. Сказали, выкидыш. И вдруг ребенок закричал! Девочка была маленькая, в асфиксии, с кровоизлиянием в мозг. Ей сделали шунтирование головы. К двум годам дочка не держала голову, не переворачивалась, не сидела, руки плотно сжаты в кулачки. Традиционное лечение результатов не дало, и в 2001 году мы прошли первый лечебный курс в Институте медтехнологий. И дочь стала ползать, произносить простые слова, уменьшилась спастика. Ободренные успехом, мы продолжали лечение, и малышка стала умственно развиваться. Она разговаривает развернутыми фразами, ходит в ходунках, посещает спецсадик, знает буквы, появилась мелкая моторика. Но лечение надо продолжить. До сих пор мы обходились своими силами, родня помогла. Но год назад муж ушел. Я бухгалтером в аптеке зарабатываю пять тыс. руб. Лариса Осипова, Свердловская область
Зам. директора Института медтехнологий Ольга Рымарева (Москва): «Девочка со спастическим тетрапарезом, задержкой моторного и психоречевого развития. На лечение откликнулась сразу. Рассчитываем за восемь курсов восстановить двигательную активность. Геля сможет себя обслуживать и будет социально адаптирована».

✉ Марина Ермолаева, 31 год, инвалид первой группы, паралич, мать-одиночка, нужна электроколяска. 35 624 руб.
Я с 15 лет парализована. Брат вез нас с подругой на дачу, не справился с управлением, машина рухнула с обрыва, все погибли, а я вылетела из машины и вот жива. Мне не подняться после осколочного перелома позвоночника и полного разрыва спинного мозга. В больнице познакомилась с парнем и пять лет назад родила Милену. Сначала он признал дочку, но вскоре запил и исчез. Живем с дочкой у моей бабушки, ей 84 года. Мои родители разведены, у каждого своя семья. Мама водит Милену в садик. А вся работа по дому на мне. У меня старое громоздкое инвалидное кресло. На улице не бываю: живем на девятом этаже, мое кресло не влечь в лифт. И руки очень болят, управлять трудно. Соцзащита выделила коляску, но я отказалась: она даже в двери не прошла. Мне очень нужна легкая и маневренная «Крошка Ру». Дочке скоро в школу, ее же надо провожать, ходить на собрания. И я выберусь наконец из четырех стен на волю! И с хозяйством управиться будет легче. Кроме вас мне больше не на кого надеяться. Марина Ермолаева, Саратовская область
Главный специалист фонда соцстрахования Татьяна Лохмачева (Саратов): «К сожалению, у нас нет нужной для Марины коляски. А денежная компенсация положена только за коляску из нашего перечня. «Крошка Ру» в него не входит».

ЕСЛИ ВЫ МОЖЕТЕ ПОМОЧЬ, ОБРАЩАЙТЕСЬ В РОССИЙСКИЙ ФОНД ПОМОЩИ ПО ТЕЛ.: (095)943 9135, 158 6904. АДРЕС РФП: 125252, МОСКВА, А/Я 50. E-MAIL: FP@KOMMERSANT.RU. АДРЕС В ИНТЕРНЕТЕ: WWW.RUSFOND.RU



193–216 У КАМИНА

ВОЖДЬ ТЕРПЕТЬ НЕ МОГ ЖЕСТКИХ РАМОК ПРОТОКОЛА. ДОМА ОН ПРЕДПОЧИТАЛ ХОДИТЬ В ХАЛАТЕ, БОСИКОМ ИЛИ В МАТЕРЧАТЫХ ТАПОЧКАХ. ПЕРЕД ДИПЛОМАТИЧЕСКИМИ ПРИЕМАМИ ЕГО КОЖАНЫЕ ТУФЛИ ВСЕГДА РАЗНАШИВАЛ КТО-НИБУДЬ ИЗ ОХРАННИКОВ. ЗАТЕМ ОН ОБЛЕКАЛСЯ В СВОЙ ЗНАМЕНИТЫЙ ФРЕНЧ.