



Девочке 15 лет. У нее груднопоясничный сколиоз. Из-за сильной боли в спине она не может сидеть, и ходить ей трудно. Искривленный позвоночник уже сдавливает сердце и легкие, нарушено кровообращение, холодеют руки и ноги.

ВЫСТОЯТЬ

Яну Попову спасет операция

Я не необходима срочная операция. Но сколько ждать квоты, неизвестно, а у родителей девочки нет денег на оплату лечения.

— В одиннадцать лет Яна резко выросла, буквально за пару месяцев, и тут же у нее нарушилась осанка, дочка стала сильно сутулиться, — рассказывает Татьяна, мама Яны. — Мы обратились к врачам, и выяснилось, что у Яны S-образный прогрессирующий груднопоясничный сколиоз 2 степени. Дочке назначили плавание, лечебную физкультуру и курсы массажа. Об операции тогда речь не шла.

За это время жизнь девочки сильно изменилась. Из-за болезни Яне пришлось перейти на домашнее обучение. Занимается она теперь лежа и обязательно на специальном жестком матрасе — так ей рекомендовал доктор. Потому что в любом ином положении из-за искривления в грудном отделе затрудняется работа сердца и легких, и Яне становится больно и тяжело дышать. Но, несмотря на это, почти каждый день девочка приходит в школу, на один — два «важных» урока. А потом возвращается домой — ложится делать уроки. Этой осенью Яна пойдет в девятый класс, а после школы собирается поступать на экономический факультет.

— Яне и лежа тяжело заниматься, сложно сосредоточиться, дочка быстро устает — начинает ныть все тело, — объясняет мама. — Но, невзирая на все трудности, Яна хорошо учится. Если бы не болезнь, я уверена, дочка с легкостью была бы отличницей.

Сейчас каждый день девочки строго расписан: утром и вечером — лечебная



физкультура, днем по часу плавание и пилатес. И еще, конечно, школьные уроки. Пилатес и тем более плавание Яна старается никогда не пропускать, это любимые ее часы — во время занятий она отдыхает, хоть немного расслабляются ее постоянно перенапряженные мышцы.

Однако ежедневные усилия не принесли улучшений. И после очередного обследования врачи настоятельно рекомендовали Яне операцию. Сделать ее нужно именно сейчас. Раньше было нельзя, потому что до 15 лет девочка активно росла, рос и формировался ее

позвоночник, а значит, опасно было его фиксировать. Теперь же, напротив, нельзя медлить: период активного роста завершился, искривление позвоночника начало прогрессировать.

— Операция нужна срочно. Но сейчас квоты закончились, и сколько ждать, когда подойдет наша очередь на бесплатную операцию, неизвестно... А у нас с мужем совсем небольшие зарплаты, нам не оплатить лечение, — признается Татьяна.

Два месяца назад Яна окончила художественную школу. Для дипломной работы она выбрала необычный для

Для спасения Яны Поповой не хватает 325 550 руб.

Нейрохирург НИИТО Андрей Соснин (г. Нижний Новгород):

«Яне требуется срочная операция. Мы исправим деформацию позвоночника, зафиксируем правильное положение винтовой системой, что предотвратит дальнейшее искривление. Девочка сможет полноценно расти и развиваться».

Стоимость лечения в клинике — 103 950 руб., цена ортопедической конструкции — 221 600 руб. Всего требуется — 325 550 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Яну Попову, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа. Спасибо!

Экспертная группа Русфонда

девочки сюжет: в центре рисунка — хоккейная команда, на уставших лицах игроков — улыбки, сразу видно, они — победители. Это лица сильных людей, готовых идти к своей цели, несмотря ни на какие трудности. Они выстояли. И одержали победу. В этом они так похожи на Яну, не умеющую сдаваться, стремящуюся к своей цели, своей победе.

Алексей ШЕВЦОВ
Фото **МИХАИЛА ЖБАНКОВА**

КОМУ МЫ УЖЕ ПОМОГЛИ

Ульяна Исакова получит лекарства в сентябре

2 июля на страницах «Новой» в Нижнем» и в эфире программы «Вести-Приволжье» мы рассказали историю 12-летней Ульяны Исаковой из Нижнего Новгорода.

У девочки синдром Шерешевского-Тернера — хромосомное заболевание, препятствующее росту и вызывающее нарушение репродуктивной функции. Чтобы полноценно развиваться, ей необходимо пройти курс лечения гормональным препаратом, который стимулирует рост. Квоты на этот препарат не выделяются.

Рады сообщить, что вся сумма (235 200 руб.) на лекарство собрана. Алексей, отец Ульяны, благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья. Мы следим за развитием событий.

И вот еще новости.

Одна компания, 15 читателей и 10 161 телезритель оказали исчерпывающую помощь (946 043 руб.) четырем тяжелобольным детям — очередникам Нижегородского бюро Русфонда.

Оплачены: лечение детского церебрального паралича Оле Красавиной



(2 года, 197 800 руб., г. Нижний Новгород); операция по устранению послеожоговых рубцов Наташе Красильниковой (16 лет, 86 400 руб., Краснобаковский район); слуховые аппараты Егору Круглову (3 года, 134 тыс. руб., Борский район).

Помогли: Виктор (Вологодская обл.), Лариса (Ростовская обл.), Михаил, Наталья, Николай, Роман, Сергей, makskatrin (все — Москва), ООО «Меридиан-НН», Артем, Елена, И.В., Инна, Ирина, Лариса, Оксана (все — Нижегородская обл.). Спасибо!

Алексей ШЕВЦОВ,
ИРИНА БРУГГЕР

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в газету «Коммерсантъ». Проверив письма, мы размещаем их в газетах «Коммерсантъ» (Москва), «Новая газета» (Нижний Новгород), на сайтах rusfond.ru, npptata.ru, Агентства политических новостей — Нижний Новгород и «ВремяН», livejournal.com, «Эхо Москвы», в эфире «Первого канала», ГТРК «Нижний Новгород» («Вести Приволжье»), а также в 45-ти печатных, телевизионных и интернет-СМИ в различных регионах РФ.

Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и дальше действуете сами либо отправляете пожертвования через систему электронных

платежей. Возможны переводы с кредитных карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям и телезрителям затея понравилась: всего собрано \$164,5 млн. В 2014 году (на 7 августа) собрано 948 478 401 руб. Из них детям Нижегородской области — 6 040 491 руб.

Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник». Президент Русфонда — Лев Амбиндер, лауреат премии «Медиаменеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиа-бизнеса».

Реквизиты:	Благотворительный фонд «РУСФОНД», ИНН 7743089883, КПП 774301001, р/с 40703810700001449489 в ЗАО «Райффайзенбанк» г. Москва, к/с 30101810200000000700, БИК 044525700
Назначение платежа:	Пожертвование на лечение фамилия и имя ребенка. НДС не облагается.
Адрес фонда:	125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru
e-mail:	nnov@rusfond52.ru; rusfond@rusfond.ru
Телефоны:	в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный, благотворительная линия МТС), факс (495) 926-35-63 в Нижнем Новгороде: 8-920-253-82-63, руководитель Нижегородского бюро Алексей Шевцов



Кто помогает помогать?

Русфонд создал первый российский справочник фандрайзинговых благотворительных фондов

Можно смело утверждать, что никто в России, включая госорганы, пока не знает ни числа реально работающих благотворительных фондов, ни тем более количества действующих фандрайзинговых организаций. Между тем, в этих сведениях нуждается не только и даже не столько власть. Десятки миллионов наших сограждан каждый год суммарно жертвуют миллиарды рублей на насущные потребности общества, которые не финансируются государством.

Русфонд у себя на сайте rusfond.ru представил читателям первый в России справочник фандрайзинговых (то есть собирающих пожертвования) благотворительных фондов «Русфонд. Навигатор». Он основан на информационной базе сайта Министерства юстиции РФ (info.minjust.ru). В 2013 году благотворительные фонды впервые самостоятельно выставили сюда свои отчеты — это были отчеты за 2012 год. Минюст РФ потребовал от фондов четыре финансовых показателя: расходы средств из госбюджета всех уровней, средств от частных и юридических лиц РФ, зарубежных средств, а также средств от предпринимательства.

До 2013 года в Минюсте РФ числились 8783 благотворительных фонда. Между тем, публичные отчеты на его сайте за 2012 год опубликовали лишь 1567 фондов. Удалив из этого списка те фонды, которые сбор пожертвований не практикуют, и фонды с отчетами без статистики и без контактов, получим 410 фандрайзинговых фондов.

Вместе с тем мы посчитали необходимым дополнить справочник результатами

и способами сборов, направлениями и географией деятельности фондов-фандрайзеров, а также их самооценкой.

Вот результаты: в 2012 году в России действовало 410 фандрайзинговых фондов в 57 регионах России. Они аккумулировали свыше 11,5 млрд. руб. Из них 33 фонда собрали в 2012 году по 50 и более млн. руб. Их доля в общем объеме сборов составила 80% (9,2 млрд. руб.).

По всей территории страны работали 82 фонда (12 из них — еще и в странах СНГ). Еще 40 фондов действовали в федеральных округах либо в группе регионов. Остальные фонды распространяют свою деятельность либо на конкретный субъект РФ, либо на конкретный город. Наибольшее число фандрайзинговых фондов в 2012 году было в Москве (120), Санкт-Петербурге (27) и Московской области (19).

Фонды сами назвали сферы своих интересов, и в навигаторе зафиксировано 17 направлений деятельности — от социальной реабилитации (32%) до помощи гражданам других стран, оказавшихся в России в трудной жизненной ситуации (1%).

Навигатор предлагает фильтр для поиска фондов по направлениям деятельности, географии и результатам сборов-расходов за год.

Марина АЛАРИЧЕВА,
директор аналитического центра Русфонда
Лев АМБИНДЕР,
президент Русфонда

КАК ПОМОЧЬ

Основные способы перевода пожертвований

1. Через банк

Прийти с реквизитами фонда в любой банк и сделать перевод. Внимание: Сбербанк не обладает переводами в Русфонд комиссией. В строчке «назначение платежа» обязательно укажите, какому ребенку конкретно вы хотите помочь (например: Пожертвование на лечение Яны Поповой. НДС не облагается).

2. Через банковскую карту

Зайдите на страничку Русфонда (rusfond.ru), выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги с банковской карты Visa или MasterCard.

3. SMS-пожертвование

Отправьте слово ДЕТИ на номер 5541 (только для жителей России). Стоимость 1 SMS-сообщения — 75 рублей. Количество SMS с одного номера не ограничено. Услуга недоступна для корпоративных тарифов. Внимание! Операторы Теле2 и МТС попросят подтвердить ваш смс-

перевод. Будьте готовы отправить ответное сообщение.

4. Регулярные пожертвования

Списания будут происходить с вашей банковской карточки каждые тридцать дней автоматически. Суммы платежей — 100 руб., 200 руб., 300 руб., 500 руб., 1000 руб. и т. д., вплоть до 50 000 руб. Для осуществления платежа зайдите на страничку Русфонда (rusfond.ru), выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги.

5. Другие способы

На сайте rusfond.ru вы найдете и другие способы перечисления пожертвования и можете выбрать для себя наиболее удобный. Например, получить и распечатать счет для оплаты в любом салоне связи «Евросеть», «Связной», МТС, «МобилЭлемент», «АльтТелеком», оплатить через кошелек RBK Money, Webmoney, через систему Яндекс. Деньги, «Contact» и «Лидер», получить квитанцию для перечисления через Почту России. Русфонд предлагает 19 способов перевода пожертвований. Если у вас нет Интернета, а желание помочь есть, тоже не беда. Свяжитесь с нами по указанному в этой публикации телефону, и мы продиктуем вам необходимые реквизиты.

Мы помогаем помогать.

ИЗ СВЕЖЕЙ ПОЧТЫ



Денис Николаев

6 лет, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 197 800 руб.

При рождении сын перенес обширное кровоизлияние в мозг. Первые недели своей жизни Денис провел в реанимации. Перед выпиской у сына диагностировали ДЦП. С тех пор мы с мужем боремся за жизнь и здоровье Дениса, за то, чтобы он мог полноценно расти и развиваться. Улучшение в состоянии сына наступило после того, как в начале этого года, благодаря помощи Русфонда, мы прошли курс реабилитации в московском Институте медицинских технологий (ИМТ). Большое спасибо всем, кто откликнулся! У Дениса прекратились приступы эпилепсии, снизился тонус мышц, движения ручек и ножек стали увереннее, он лучше держит голову и начал произносить отдельные слова. Врачи

говорят, у сына хороший потенциал, необходимо продолжать лечение. Но у нас нет денег, чтобы его оплатить, работаю только я, муж дома, занимается Денисом. Прошу вас о помощи!

Марина Николаева,
г. Нижний Новгород.

Врач ИМТ Елена Малахова (Москва):

«Денису требуется продолжить лечение. Мы научим мальчика ползать, сидеть, стоять и ходить, сначала с опорой, в дальнейшем — самостоятельно, разовьем речь и эмоциональные реакции мальчика».



Настя Митлянская

6 лет, двусторонняя сенсоневральная тугоухость 2 степени, требуются слуховые аппараты. 180 400 руб.

Когда дочке был год, она почти не повторяла слоги и звуки, и мы заподозрили, что у Насти могут быть проблемы со слухом. Однако врачи нашей поликлиники нарушений не нашли. Мы отдали Настю в логопедическую группу детского сада, она начала говорить, но лишь отдельные слова. Только весной этого года врачи Нижегородской областной детской клинической больницы (НДОКБ) обнаружили у Насти двустороннюю тугоухость 2 степени. Выяснилось, что обращенную к ней речь дочка почти не слышит, «читает» по губам. Она не общается, не играет с ровесниками. На следующий год Насте идти в школу. Чтобы она могла полноценно учиться, общаться с одноклассниками, ей нужны слуховые аппараты. Но при 2

степени тугоухости бесплатно аппараты не выдают. А у нас нет денег, чтобы их оплатить, работаю только я, жена дома, занимается Настей и ее братом. Пожалуйста, помогите!

Андрей Митлянский,
г. Нижний Новгород.

Сурдолог-оториноларинголог НОДКБ Евгения Гусева (г. Нижний Новгород):

«Насте рекомендовано двустороннее слухопротезирование мощными цифровыми слуховыми аппаратами заушного типа. Это позволит развить речь девочки, она сможет полноценно учиться и общаться».



Никита Ганин

14 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 145 060 руб.

Еще в раннем детстве у сына обнаружили шумы в сердце. А в семь лет, когда мы проходили плановый осмотр перед школой, у Никиты диагностировали врожденный порок сердца, дефект межпредсердной перегородки. С тех пор сын наблюдался в Специализированной кардиохирургической клинической больнице (СККБ) Нижнего Новгорода. В последнее время самочувствие Никиты ухудшилось, при малейших нагрузках возникает сильная одышка, учащается сердцебиение. Врачи говорят, увеличилось отверстие в межпредсердной перегородке, нужна срочная операция. Закрыть дефект можно щадящим

способом: с применением окклюдера — специальной «заплаты». Операцию сыну сделают бесплатно, но окклюдер нам надо оплатить самим. А у нас нет таких денег, растим двоих детей, наших с мужем зарплат едва на жизнь хватает. Помогите вылечить сына!

Юлия Ганина,
Шатковский район.

Кардиохирург СККБ Илья Чистяков (г. Нижний Новгород):

«Учитывая особенности порока сердца, состояние и возраст Никиты, ему необходимо эндоваскулярное закрытие дефекта межпредсердной перегородки».