

Олег Алексеев,

ДИРЕКТОР ПО УПРАВЛЕНИЮ ПЕРСОНАЛОМ И КОРПОРАТИВНЫМ ОТНОШЕНИЯМ ГРУППЫ КОМПАНИЙ «РЕНОВА»



Благодарность — это возвращение к себе

Десять дней осталось до окончания приема работ на конкурс «Корпоративный донор России». Его третий год проводит Форум доноров вместе с Российским союзом промышленников и предпринимателей, Министерством экономического развития РФ и Общественной палатой РФ. Нынешний конкурс обещает стать самым массовым. О нарождающейся конкуренции руководитель Российского фонда помощи ЛЕВ АМБИНДЕР расспрашивает ОЛЕГА АЛЕКСЕЕВА из группы компаний «Ренова», ставшей одним из лидеров конкурса 2007 года.

● Конкурс «Корпоративный донор России» проводится по международной методике, созданной партнерскими донорскими организациями европейских стран. В этом году он состоит из двух частей: рейтинга компаний по размерам вложений в благотворительность и социальную сферу и выбора лучших практик в пяти номинациях (подробности на www.donorforum.ru). Информационные партнеры — издательский дом «Коммерсантъ» и Агентство социальной информации.

● В 2007 году размер программ социальных инвестиций компаний группы «Ренова» и благотворительности ее акционеров превысил \$30 млн (без учета расходов «Русала» и ТНК-ВР, где «Ренова» не является контролирующим акционером). Это программы поддержки культуры, искусства, образования и спорта в России и за ее пределами, общественных инициатив в регионах. На конкурсе «Корпоративный донор России-2007» три программы «Реновы» попали в шорт-листы, одна из них, программа «Ураллентин Холдинг» на Камчатке, победила в номинации «Лучший проект социальных инвестиций в регионе».

— При огромных даже по международным меркам объемах благотворительности в стране число участников прежних конкурсов как-то не впечатляло. К примеру, в прошлом году их было 19. Чем вызвано это прохладное отношение? Компании не хотят конкурировать в помощи ближнему?

— Конкурс — это не совсем конкуренция. По моему, все сложнее. На фоне разговоров о том, что корпоративная филантропия — это работа для галочки, я вижу, как заметно умножается число молодых людей, которые делают благотворительность основной линией жизни. Эти люди и сами делают пожертвования, и проекты инициируют, и стимулируют коллег и друзей. Приятно, что и в наших компаниях много таких людей. Это вызвано, если хотите, переосмыслением содержательности труда, проявлением социальной солидарности. Сейчас модны темы об офисном рабстве, но вместе с этим усиливается акцент на нефинансовую мотивацию. Если у человека нет искры, нет высоких духовных переживаний и содержательной работы, то стрессы и депрессии становятся неотъемлемой частью его жизни. Вот говорят, что для акционеров главная цель — прибыль. И где это вы видели таких, для которых самое важное — прибыль?

— А что самое важное?
— Устойчивость, общественное признание, достижение экстраординарных результатов. Бизнесмены хотят продемонстрировать себя окружающим. Они все чаще задаются вопросом: кто я делаю? Работают на износ, постоянно откладывая самые важные вопросы на будущее? То есть ужохо от себя? Для них благотворительность — потрясающий инструмент. Это сопереживание, возвращение к себе и радость от ощущения нормальных человеческих отношений, на которых вся структура личности держится. Благотворительность — это разговор с самим собой. Молодые люди, о которых я упоминал, об этом разговаривают довольно часто и вне зависимости от того, наемные это менеджеры или хозяева компании. И это естественно.

Для компаний участие в национальных инициативах крайне важно, поскольку это возможность сравнить, понять, где находишься, в какой точке, и сделать выводы. Это важно для сотрудников, поскольку они на рынке труда тоже получают соответствующий рейтинг и цену. Хотя, согласен, есть компании, которые не желают ни сравнений, ни оценок, кроме тех, которые проплатили сами.

— Этих последних много?
— Хватает. Но до многих компаний информация о конкурсе просто не доходит. Вашего брата, журналиста, обычно занимают лишь суммы пожертвований. Кто больше вложил, тот и лучше. А бывает и так: журнал Time Out по итогам конкурса за 2007 год опубликовал пятерку самых крупных доноров: ЛУКОЙЛ, «Русал», «Северсталь», затем шли мы, но нас вычеркнули, вписав «Аэрофлот» и «Дирол». Почему, спрашиваем? Эти компании более известны, отвечают в журнале.

Вообще рейтинг компаний по объему пожертвований вызывает раздражение у многих. Большие и малые компании не могут сравниваться. Выигрывает всегда монстр. А корпоративная благотворительность — это не только деньги. Каждый менеджер ищет решение, позволяющее меньшими затратами ресурсов обеспечить наибольший эффект. Размер пожертвований не касается содержания благотворительности, и конкурс тогда превращается в соревнование денег вместо соревнования идей и решений. Поэтому когда в 2007 году в «Корпоративном доноре» появились номинации лучших практик, мы тут же подключились.

— Вы уже подали заявки на конкурс? Участвуете во всех пяти номинациях?
— Еще подадим, время есть. Сейчас мы подводим итоги своего конкурса среди компаний группы «Ренова», наиболее эффективные проекты компаний будут включены в заявку на национальный конкурс. Скорее всего мы примем участие в трех номинациях. Но пока об этом говорить преждевременно.

Доверительное протезирование

Аллу Буянову прооперировали в долг

Девочке двенадцать лет. У нее остеосаркома бедренной кости, то есть рак. Чтобы девочка могла ходить и метастазы не разлетались по телу, в минувший вторник ей заменили кость и сустав американским эндопротезом, который умеет расти вместе с ребенком. Поставщики протеза предоставили его Алле без предоплаты, не дожидаясь, пока Российский фонд помощи соберет деньги. Они уверены, что деньги найдутся. И всегда будут находиться. Для всех. Впервые, насколько нам известно, в России благотворительная цепочка выстроилась, как и положено ей, на доверии. Остались только оправдать доверие.

Алла приехала с родителями из своего Мурома накануне операции в понедельник на этой неделе. Пока мама оформляла необходимые для госпитализации документы, девочка сидела с отцом на скамейке у входа в Онкоцентр на Каширке и рассказывала нехитрую историю. Как заболела остеосаркомой? Гуляла у бабушки в саду возле родника. И там были вечно мокрые и гнилые доски. И одна из досок сломалась. Девочка упала и ударилась бедром. Несколько дней ушибленная нога болела, потом вроде прошла, а недели через три разболелась снова. Остеосаркома часто так начинается — с безобидного ушиба, который причиной болезни не является, но как бы запускает запрограммированное организмом деление раковых клеток

Алла заболела остеосаркомой у бабушки в саду возле родника. Там были гнилые доски, и одна сломалась. Девочка упала и ударилась бедром. Остеосаркома часто так начинается — с безобидного ушиба, который как бы запускает запрограммированное организмом деление раковых клеток

ФОТО СЕРГЕЯ КИСЕЛЕВА



Алла заболела остеосаркомой у бабушки в саду возле родника. Там были гнилые доски, и одна сломалась. Девочка упала и ударилась бедром. Остеосаркома часто так начинается — с безобидного ушиба, который как бы запускает запрограммированное организмом деление раковых клеток

ФОТО СЕРГЕЯ КИСЕЛЕВА

Ее папа и то рассказывает интереснее. Хоть он и водитель автобуса, а потому не рассказчик вовсе. Он-то как раз воспитывает как трагедию. Ему-то как раз тот факт, что дочку от рака лечат и лечат успешно, представляется чудом. Он очень волнуется накануне операции. Он взял отпуск на неделю и приехал бессмысленно (но почему-то так нужно) дежурить под две веревки операционной. Ему не предоставили никакой комнаты в больничном пансионате, потому что нет никакого большого пансионата. Он ночует на автовокзале у метро «Щелковская». Каждый вечер на автовокзал приезжают знакомые водители междугородних автобусов из Мурома и разрешают Аллиному папе в своих автобусах переночевать.

Он не думает, что в той ситуации, в которую попали он и его дочь, естественно, чтобы все вокруг помогло. Он поверить не может, что помогают.

— Как вы думаете, — он испуганно заглядывает в глаза, — удастся найти деньги?
— Вы-то чего волнуетесь? — успокаиваю я. — Ваш протез уже приехал. Операцию вам уже делают. У дочки вашей тут теперь все будет хорошо. Это Российский фонд помощи должен волноваться, получить ли собрать деньги.

Но он все равно не верит в естественную, на мой взгляд, солидарность людей перед лицом болезни ребенка. Ему кажется, будто нужно найти причину, которая сподвигла бы незнакомых людей собрать для его дочери деньги. И он говорит:

— Вы знаете, Алла, пока тут лежала в Москве, выиграла олимпиаду по русскому языку. Сочинение написала...
— Во как? — переспрашиваю я девочку. — Про что сочинение?
— Про всю мою жизнь, — отвечает девочка, болтая ногами и шуряя от солнца. — Про то, как в семь лет я пошла в школу, и какая была линейка на первом сентября, и чему меня учили, и про учительницу...
— Та-ак? А дальше?

— А дальше про двенадцать лет. Про то, как я учусь в школе и езжу к бабушке и гуляю там.
— Угу. И что?
— А дальше про семнадцать лет. Про то, как я окончу школу и поступлю в ветеринарную академию, потому что я очень хочу быть ветеринаром. А дальше про тридцать лет. Про то, как я буду работать ветеринаром в городской ветлечебнице. И я уже буду замужем, и у меня уже будут дети. Двое детей, наверное. А дальше про пятьдесят лет, про то, какие у меня будут внуки, и как я буду с ними играть и ухаживать за ними.

Девочка рассказывает беззаботно. Она совершенно уверена, что жизнь ее просто должна сложиться именно так гладко, как написано у нее в сочинении. Как же еще может сложиться жизнь? Девочка болтает ногами и заслоняет лицо от травы, летящей по ветру, потому что неподалеку садовник косит больничных газон.

— Остеосаркома, — спрашиваю я, — в вашем сочинении упоминается?
— Нет, — девочка искренне удивляется вопросу. — Это же про жизнь сочинение. При чем тут остеосаркома? Остеосаркома не по теме.

Валерий Панюшкин, специально для Российского фонда помощи

Новый, то доктора подтвердили, что время в запасе есть: «четыре курса химиотерапии дали очень хороший результат, опухоль сильно уменьшена, метастазов нет». Мы получили счет от поставщика эндопротеза и гарантировали публикацию. Обычно на изготовление протеза требуется до полутора месяцев, поставщик делал заказ в США после публикации. Все сроки мы оговорили. И вдруг врачи завоновали, потребовалась немедленная операция: «откладывать нельзя». А тут выясняется, что протез на месте, в Москве. Оказывается, поставщик, учитывая наше двухлетнее беспорочное сотрудни-

чество, все заказал заранее. И девочке крупно повезло, все обошлось, и это самое главное.

Дорогие друзья, мы очень рассчитываем на вас. Этот американский эндопротез стоит 108 млн руб. Как всегда наш постоянный партнер инвестиционная группа «Капитал» внесет 262 тыс. руб. (подробности на сайте www.rusfond.ru). Таким образом, не хватает еще 818 тыс. руб. Пожертвования можно перечислить на счет поставщика. Все необходимые реквизиты есть в фонде.

Экспертная группа Российского фонда помощи

Полный текст отчета публикуется на сайте www.rusfond.ru.

Полный текст отчета публикуется на сайте www.rusfond.ru.

Полный текст отчета публикуется на сайте www.rusfond.ru.

Полный текст отчета публикуется на сайте www.rusfond.ru.

Полный текст отчета публикуется на сайте www.rusfond.ru.

Полный текст отчета публикуется на сайте www.rusfond.ru.

Полный текст отчета публикуется на сайте www.rusfond.ru.

Полный текст отчета публикуется на сайте www.rusfond.ru.

Полный текст отчета публикуется на сайте www.rusfond.ru.

Из свежей почты

Данила Шельнов, 2 года, детский церебральный паралич, спастика, требуется курсовое лечение. 136 тыс. руб. Внимание! Собинбанк внес 50 тыс. руб. (подробности на www.rusfond.ru). Не хватает 86 тыс. руб.

Данила родился шестимесячным, весом 890 граммов. Он остался жив, но смотреть на его страдания невыносимо. Он не ходит, не сидит и даже плохо держит голову. Руки и ноги сведены спастикой. Без напряжения может только лежать: если его поднять, позвоночник вытягивается струной, а это очень болезненно, и малыш захлебывается от слез. Ест лишь жидкое, но усваивает пищу плохо, обычная терапия не в силах снять рвотный рефлекс. Температура постоянно около 38 градусов, и ее не сбить. Данила все понимает, но не говорит. Мы строго соблюдаем рекомендации врачей, применяли нетрадиционные методы, покупаем дорогие лекарства, делаем платные массажи и прошли курсы лечения в Институте медтехнологий (ИМТ). После этого курса и появились надежды на улучшение состояния мальчика, но оплатить хотя бы годовое лечение в ИМТ мы не в силах. Я была продавцом в магазине, да пришлось уволиться. Муж пожарный, профессия героическая, а зарплата невелика — 9800 руб. Екатерина Шельнова, Ростовская область

Невролог ИМТ Ольга Тарасова (Москва): «На фоне ДЦП у Данилы нарушена терморегуляция. Одного курса, конечно, мало. Если лечить непрерывно и планомерно хотя бы в течение года, это четыре курса, есть шанс его реабилитировать».

Андрей Моор, 17 лет, недоразвитие нижней челюсти, спасет операция. 120 тыс. руб. Внимание! Общество помощи русским детям (США) внесло \$1250 (подробности на www.rusfond.ru). Не хватает 90 488 руб.

В роддоме моего сына заразили стафилококком и, вероятно, он получил травму, о которой я не знала. У Андрея искривилось лицо и перестал открываться рот. По месту жительства оперировали, но безуспешно. В Москве у профессора Рогинского сделали три операции, но Андрей еще так плохо говорит, что даже я не всегда его понимаю. И стала отставать в росте левая рука, ее надо оперировать, но врачи велели сперва вылечить челюсти. Несмотря на все беды, Андрей хорошо учится в техникуме. Он добрый, но не очень общительный. Так хочется, чтобы он жил не прятая лицо. У меня порок сердца, оперирована, не могу найти работу. Муж в 50 лет трудится на шахте за 15 тыс. руб. Старшая дочь санитарка в Доме ребенка. Проживаем в шахтерском городке, в бараке на восемь семей, в комнате с дощатой переборкой и «удобствами» на улице. Лилия Моор, Кемеровская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский: «Мы сформировали новые височно-нижнечелюстные суставы, открыли рот Андрею, удлиннили нижнюю челюсть. Но лицо скошено, и это угнетает мальчика. Необходима контурная пластика эндопротезами. Она вернет мальчику нормальный вид».

Даша Панова, 12 лет, грудопоясничный сколиоз IV степени, спасет срочная операция. 189 584 руб. Внимание! Компания «М.Видео» внесла 87 500 руб. Не хватает 102 084 руб.

В моей семье трагедия, и как бы я ни бился, самому не справиться. Почти все, что зарабатываю продавцом в «Трида-авто», уходит на лечение дочери, но ее сколиоз все равно стремительно прогрессирует. Даша худенькая, одно плечо выше другого, бедра перекошены, в результате одна нога укоротилась. Дочке запретили заниматься танцами, и она очень переживает. И хотя сидеть долго уже не может (очень сильно болит спина), но учиться хорошо, особенно по математике. Жена уволилась с работы, шесть лет возит Дашу по медцентрам России, но результат нулевой. Последняя надежда на профессора Михайловского. Когда он заявил, что нужна операция, Даша сразу согласилась. Но стоимость имплантата, который выпрямит и укрепит позвоночник дочери, для нас слишком велика. Ни отказаться от операции, ни отложить. Выручайте! Владимир Панов, Челябинская область

Заведующий клиникой Новосибирского НИИТО Михаил Михайловский: «Девушке всего 12 лет, а деформация перевалила за 50 градусов. Консервативное лечение бесперспективно. Ничего, кроме развития сколиоза, не ожидается. Оперировать надо прямо сейчас, только это остановит беду».

Булат Шакиров, 1 год, гипоплазия пальцев правой кисти, необходима операция. 196 тыс. руб. Внимание! Один фонд внес 100 тыс. руб. Не хватает 96 тыс. руб.

В роддоме нам поставили диагноз гипоплазия второго — четвертого пальцев правой кисти. У трех пальцев Булата по одной фаланге, а дальше кости нет, только кожный нарост. Малыш удерживать ничего не может, берет все большим пальцем и мизинцем. Близко к нему сплещется и плачу. Сможет ли общаться с людьми, выбрать желанную профессию, не замкнется ли? Булат растет общительным, обаятельным и смелым. Мы прочли в газете о ярославской клинике, и вот там нам предложили пересадку суставов и функции ног на руку. Сейчас ребенок легко перенесет операцию, и функции пальцев восстановятся быстро. Пожалуйста, помогите оплатить операцию! Я работаю на подставке педагога-психологом (3,5 тыс. руб.), муж помощник машиниста в депо (20 тыс. руб.). Старшему сыну четыре года. Живем у родителей мужа вместе с семьей его брата. Альбина Шакирова, Татарстан

Заместитель главного врача больницы имени Соловьева Юрий Филандихов (Ярославль): «Мы реконструируем кисть и вернем пальцам их функции. Восстановим костный корсет, задем подложим сухожилия. Рука будет действовать как у всех при полной сохранности опороспособности ног и функций движения».

Полина Черепанова, 2 года, врожденный порок сердца, спасет эндovasкулярная операция. 133 600 руб. Внимание! Компания ТТК внесла \$2500 (подробности на www.rusfond.ru). Не хватает 74 575 руб.

Пять лет мы ждали без детей и уже стали терять надежду, когда родилась Полина. Надо ли говорить, как мы любим ее. Это наше солнышко, свет в окошке. А когда Полн исполнилось два месяца, педиатр нас ошарашил: у нее порок сердца. Сначала думали, все обойдется без операции. Но теперь кардиологи говорят: она неизлечима, и делать ее надо срочно. Поля ослабла, совсем не набирает вес, за год так и осталась весом 10 кг. Вот беда: и откладывать операцию нельзя, и платить нечем. Муж водитель в частной фирме за 4 тыс. руб. Я в декретном отпуске. Живем втроем в однокомнатной квартире, и то из-за трат на лечение Поли накопили уйму коммунальных долгов. Найти денежную работу мужу не удается, в нашем городке нет крупных заводов. Родители выручают картошкой с огорода. Помогите вылечить нашу малышку! Ольга Черепанова, Алтайский край

Ведущий сотрудник Томского НИИ кардиологии РАМН Сергей Иванов: «У Полины открыт артериальный проток, нарушена гемодинамика, Девочка ослаблена, и крайне желательно обойтись без тяжелого наркоза и вскрытия груди. Проведем щадящее эндovasкулярное закрытие порока, Поля будет здорова».

Реквизиты авторов и поставщиков услуг есть в фонде.

Для тех, кто впервые знакомится с ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ

Российский фонд помощи создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Коммерсантъ». Проверив письма с помощью местной власти, мы публикуем их в «Б» в «Газете.ру» и на сайте www.rusfond.ru. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты авторов и дальше действуете сами. Деньги через нас не ходят. Мы просто помогаем вам помогать. Читателям часто понравилась: всего собрано свыше \$23,968 млн. В 2008 году (на 19 июня) собрано 84 123 742 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зряновская» (Кубасс), 57 семьям створенных самарских милиционеров, 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Волгодонске, 118 семьям моряков АПЛ «Курск», 52 семьям погибших заложников «Норд-Оста», 39 семьям погибших 6 февраля 2004 года в московском метро, 100 семьям пострадавших в Беслане. Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лунчик».

Адрес фонда: 125252 г. Москва, а/я 50; www.rusfond.ru; e-mail: rfp@kommersant.ru. Телефоны: (495) 540-35-63, (495) 540-35-64 с 10.00 до 21.00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».

30 июня Саша Дейно летит в Мюнхен

6 июня в «Б» и на сайте www.rusfond.ru мы рассказали историю этого пятилетнего мальчика из Санкт-Петербурга. Напомним, у Саши Дейно редкая болезнь — симптоматическая височная эпилепсия, избавиться от которой, по признанию питерских докторов, можно в Германии. Это заключение появилось после поездки Саши с матерью Ириной Латковой в баварскую клинику на обследование, которое немцы провели на деньги наших читателей. Теперь, после публикации 6 июня, вы, дорогие друзья, оплатили и операцию для Саши (1 162 143 руб.).

Как сообщает Ирина Латкова, 30 июня она с Сашей вылетают из Петербурга в Мюнхен. В клинику нейропедиатрии и неврологической реабилитации города Фохтеройде с 1 по 12 июля будет проведен предоперационный мониторинг. Операция назначена на 21 июля. Ее проведет главный врач клиники профессор Ханс Хольтхаузен.



21 июля Сашу Дейно прооперирует главный врач баварской клиники профессор Ханс Хольтхаузен. Он высоко оценивает шансы на успех

Послеоперационный период составит три недели. Мы будем следить за развитием событий. Отличная новость из Томска: вчера в НИИ кардиологии РАМН детский кардиохирург Евгений Кривошеков опробовал новый

операционный стол, приобретенный на деньги наших читателей (1,59 млн руб.). По поводу врожденного порока сердца успешно оперирована пятимесячная Алиса А. из Хакасии (по государственной квоте). Доктор Кривошеков заявил: «За 20 лет хирургической практики не видел ничего лучшего. Это самый современный по оснащению и удобству стол, такой и должен быть в современной клинике. Спасибо читателям „Б“ от нас, врачей, и от всех семей, чьи дети будут спасены благодаря вашей помощи». В этом году читатели оплатили покупку шести аппаратов (10,201 млн руб.) для этого быстро развивающегося академического кардиоцентра. Новое оборудование смонтировано в операционной, которая открыта в феврале и тоже благодаря нашим читателям.

И вот еще новости. Оплачены: операции по поводу врожденных пороков сердца Леоде Гарминой (10 лет, 133 600 руб., Томская обл.), Артуру Барабанову (15 лет,

191 196 руб., Казахстан), Никите Огородникову (15 лет, 191 770 руб., Удмуртия); операция по поводу сколиоза стоицично оперирована пятимесячная Наталья (15 лет, Бурятия) и Катя Красковой (18 лет, Челябинская обл.); лечение детского церебрального паралича Максиму Янчуку (6 лет, 139 600 руб.) и Ксюше Барашевой (1 год, 156 тыс. руб.) из Краснодарского края, а также Саше Мутыгулину (3 года, 156 тыс. руб., Кемеровская обл.); дети будут спасены благодаря вашей помощи».

В этом году читатели оплатили покупку шести аппаратов (10,201 млн руб.) для этого быстро развивающегося академического кардиоцентра. Новое оборудование смонтировано в операционной, которая открыта в феврале и тоже благодаря нашим читателям.

И вот еще новости. Оплачены: операции по поводу врожденных пороков сердца Леоде Гарминой (10 лет, 133 600 руб., Томская обл.), Артуру Барабанову (15 лет,

лейкоз, Калининградская обл.) и 129 705 руб. на инсулиновую помпу Этери Олисашвили (47 лет, тяжелый декомпенсированный сахарный диабет). Помогли: благотворительный фонд «Русский дар жизни», Общество помощи русским детям (оба — США), Юлия (Англия), Александр Анастольевич, Татьяна, Александр Георгиевич, Дарья Сергеевна, Филипп, Максим Владимирович, Майя, В. Новиков (все — Санкт-Петербург), Владимир и Вера (Калуга), Илья (Пермь), Наталия (Новороссийск), Инна Витальевна, Константин, Елена (все — Екатеринбург), ГК «XXI Век», Мария (все — Ростов-на-Дону), Айрат (Татарстан), Анна Валерьевна (Челябинск), ОСАО «Ингосстрах», ЗАО «Компания „Транстелеком“», компания «М.Видео», ОАО «Рус-банк», Собинбанк, «Швейцарский дом», ЗАО ПМТ, ООО «Рокада», ООО «Стадиум», ЗАО «Международный акционерный банк», два Олега, Игорь Ильич, две Елены, две Марины, два Алексея, две Мари-

ны, Евгений Данилович, Анна Сергеевна, Евгений Николаевич, три Андрея, три Ирины, Карина, Владислав Борисович, две Ирины, четыре Александра, Зинаида, Дмитрий Юрьевич, Елена Ивановна, Федор Дмитриевич, три Сергея, три Натальи, Денис, две Юлии, Михаил, Рустам, Сергей Владимирович, Елена Владимировна, два Дмитрия, два Евгения, Юрий, два Максима, две Екатерины, А. С., два Владислава, Дорлорес, Антон, две Татьяны, Вера Анастольевна, Ольга, Анастольевна, два Дмитрия, Елена Анастольевна, Вадим, Наталия, Денис Евгеньевич, Маруся, Руслан, Инна, Галина, Анна, wonderdog, a7209528@, sytoegin@, samaks@, marushchak@ (все — Москва).

Полный текст отчета публикуется на сайте www.rusfond.ru.