

Виктор Костоковский,

СПЕЦИАЛЬНЫЙ КОРРЕСПОНДЕНТ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ



Мародеры в сети

За 14 лет Русфонда мы десятки раз сталкивались с мошенниками: они перепечатывали из „Б“ истории наших детей, подставляя свои банковские счета. В начале 2000-х не проходили месяца, чтобы в интернете не объявлялся очередной „русфонд“.

Согласно фальшивому свидетельству НКО «Российский фонд помощи» с адресом rusfond.ru фотографии больных ребятшек, просьбы родителей о помощи и электронные кошелеки ворюг.

Мы хотели понаблюдать за мошенниками до обращения в прокуратуру, но, видимо, спугнули, и те в отчаяние прикрыли ресурс. Но свидетельства остались, мы все заскринили.

Некая Анжелика Ивановна просит помощи для своей родной сестры Ани. Но над банковским счетом Анжелики фото нашей Ани Толубянской. Вот еще снимок Русфонда, утверждающего, будто это Оля Андреева.

У меня нет готовых рецептов борьбы с мародерами в сети. Предлагайте, коллеги, сообщайте нам о новых появлениях жульня в фандрайзинге. Давайте объединяться!

10 декабря в московском клубе JIMI состоится благотворительный аукцион «Звезды для надежды».

ЗВЕЗДНЫЕ НАДЕЖДЫ

12 ноября в „Б“ и на rusfond.ru мы опубликовали историю двухлетней кемеровчанки Леры Лысенко («Расти доверчивой», Валерий Панюшкин).

Новосибирск ждет Леру Лысенко уже в декабре

12 ноября в „Б“ и на rusfond.ru мы опубликовали историю двухлетней кемеровчанки Леры Лысенко («Расти доверчивой», Валерий Панюшкин).

Отправлено: 149 600 руб. на инсулиновую помпу Кате Иваничевой (7 лет, сахарный диабет, Петербург).

Смертельный мрамор

Катю Ястребову спасет только пересадка костного мозга

В декабре Кате исполнится три года. Еще недавно это означало, что жизнь Кати подходит к концу. Совсем недавно во всем мире считалось, что ребятки с таким диагнозом, как у нее, живут в среднем до двух с половиной-трех лет.

Катю и ее маму Светлану я нахожу в процедурном кабинете петербургского Института детской гематологии и трансплантологии им. П. М. Горбачевой. Идет переливание крови. Катя хнычет, но так, слегка, скорее по привычке.

При остеопозитре костная ткань разрастается и уплотняется, не зная удержу, она губит костный мозг, его кроветворные функции переходят к другим органам.

Все же Светлана улыбается не только по привычке или для утешения дочери. Может, я ошибаюсь, но в ее улыбке есть что-то такое, что увидишь в лице только счастливого человека.

Но счастливый случай обернулся трагедией. Дело в том, что ребенок рождается с остеопозитром, только если носителями злосчастного гена являются и отец, и мать.

Светлана и Алексей оба оказались носителями. Конечно, это полное безобразие и вопиющее равнодушие к людям — то, что в Чувашии до сих пор не проводят генетическое исследование всем вступающим



Когда по маминию настоянию в родных Чебоксарах сделали все нужные анализы, женщина-врач, объявившая диагноз, популярно Светлане объяснила: «С этим не живут»

в брак. А брачующиеся сами чаще всего даже не слышали о мраморной болезни. Светлана с Алексеем не какие-то темные незнайки, это ответственные современные люди, оба с высшим образованием.

Да и вообще, если бы да кабы — сослагательное наклонение. Ведь все уже произошло. Что же теперь делать?

Надо бы сказать о статистике излечения, но ее нет. Далеко в мире она вроде бы есть, говорят, обнадеживающая теперь уже даже в отдаленных результатах.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Катю Ястребову, то пусть вас не смущает цена спасения.

час шесть лет, признаков болезни, сказала мне его мама, нет. Это, кажется, пока единственный в России случай. Из Чувашии, где с мраморной болезнью ежегодно рождаются и умирают от двух до пяти малышей, на трансплантацию направляли за все время только двоих. Вторая — это и есть Катюша Ястребова.

Первую малышку Настю Ильдер наши читатели тоже знают: мы писали о ней в апреле прошлого года. Деньги на поиск донора и лекарства тогда удалось собрать очень быстро. Но полностью совместимый донор для Насти, к сожалению, еще не найден.

А вот для Кати уже обнаружены больше 40 потенциальных доноров! Но детальный поиск по миру стопроцентного совместимого Катиного спасителя стоит таких денег, каких Ястребовым никогда самим не найти.

Надежда есть. Виктор Костоковский

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ ТРЕХЛЕТНЕЙ КАТИ ЯСТРЕБОВОЙ НЕ ХВАТАЕТ ЕЩЕ 918 659 РУБ.

Заведующая отделением Института детской гематологии и трансплантологии им. П. М. Горбачевой Наталья Станчева (Петербург) рассказывает: «При этой болезни в организме нарушен баланс между клетками, которые способствуют созданию костной ткани, и клетками, которые способствуют разрушению этой ткани, если ее больше норма.

Любое ваше пожертвование будет принято с великой благодарностью. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители Издательский дом «Коммерсантъ» и Лев Амбиндер) и на банковский счет мамы Кати Светланы Владимировны Ястребовой.

Экспертная группа Российского фонда помощи

Из свежей почты

Никита Ещадлов, 1 год, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 103 тыс. руб.

Никита, желанный наш перенец, родился позже срока. Делали кесарево: у ребенка была острая гипоксия головного мозга.

Артем Коваленко, 5 лет, сахарный диабет 1-го типа, требуется постановка инсулиновой помпы. 149 600 руб.

Варя Титова, 4 года, недоразвитие нижней челюсти, требуется операция и ортодонтическое лечение. 140 тыс. руб.

Миша Поздин, 3 месяца, врожденная двусторонняя косоглазие, надо срочно начать лечение. 84 тыс. руб.

Маша Котова, 1 год, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 116 600 руб.

Для тех, кто впервые знакомится с Деятелием Русфонда помощи

Российский фонд помощи (Русфонд) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в „Б“.

Адрес фонда: 125252 г. Москва, а/я 50; www.rusfond.ru; e-mail: rfp@komsant.ru.

Волгоградская обл., Василий (Еврейская АО), Екатерина (Забайкальский край), Артем (Иркутская обл.), Благотворительный фонд «Илим-Гарант», Дмитрий (Архангельская обл.), Вера и Владимир, Екатерина (все — Камлужская обл.), ООО «Совершенные окна», ЗАО «Нитро Сибирь»

Кузбасс (оба — Кемеровская обл.), Анна, Ирина, Наталия (все — Краснодарский край), Вера, Екатерина, Елена, Нелли, Ольга (все — Нижегородская обл.), Андрей, Юрий (оба — Новосибирская обл.), Александр, Андрей, Татьяна, Иван (все — Омская обл.), Виталий, Елена (оба — Оренбургская обл.), ООО «Одежная компания «Тереза», Евгений, Ирина, Юрий (все — Пермский край), Евгений, Константин (все — Приморский край), Александр, Сергей (оба — Самарская обл.), Максим и Ирина, Екатерина (все — Саратовская обл.), Вячеслав, Дарья (оба — Сахалин), ЗАО «Урал Депозит», Борис, Елена, Олег, Павел, Эльбрус (все — Свердловская обл.), Вадим, Ольга, Юрий (все — Ставропольский край), Аня (Пыва), Ирина, Марина, Олег (все — Тюменская обл.), Дмитрий (Ульяновская обл.), Ирина (Хакасия), Вера, Даниил, Оксана (все — Ханты-Мансийский АО), Виктория, Мария, Наталья (все — Челябинская обл.), Константин, Рифат (оба — Ямало-Ненецкий АО), Михаил (Ярославская обл.), три Александра, Александра, два Алексея, Алия, Анна, Антон, Валентина, Дмитрий, Константин, Ирина, Лариса, Любовь, Людмила, Ольга, Максим, Михаил, Руслан, три Юлии, Яна, «Икс Про», Армен Размикович, (все — Петербург), ОСАО «Ингосстрах», компания ТТК, компания «РЕ-НОВА», фонд «Наша инициатива» Компании «М.Видео», компания LVNH Perfumes & Cosmetics (Россия), Русь-банк, ГК «Компьютер-Линк», консалтинговая компания Ward Howell, Михаил Васильевич, Снежана, Екатерина, Алексей Ремизов, Юлия и Роберт, Геннадий, Мария, Гульнара, Валерия, Елена Викторовна, Валерий, Вениамин, Андрей Юрьевич, Елена и Андрей, Любовь, Альбина, Лейб, Долорес, Борис, ufk@, avtoalid@, wonder@, a7209528@ (все — Москва).

Спасибо! Лев Амбиндер, Ирина Бруттер, Анна Железнова, Антонина Казакова

Полный отчет читайте на сайте www.rusfond.ru.

Для тех, кто впервые знакомится с Деятелием Русфонда помощи