

российский фонд помощи / www.rusfond.ru

Виктор Костоковский,
СПЕЦИАЛЬНЫЙ КОРРЕСПОНДЕНТ
РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ



Мародеры и пинкертон

Читателю не безразлично, как складываются судьбы героев публикаций, как развиваются сюжеты рассказанных ему историй и как решаются проблемы, обозначенные на бумажных или электронных страницах. «Что было дальше?» — это не просто вопрос, отмеченный милым грамматическим парадоксом. Получить ответ на него — святое право читателя. Сегодня мы вернемся к нашей публикации «Мародеры в сети», которую прошлой осенью перепечатали сотни блогов и сайтов интернета.

Статья «Мародеры в сети», опубликованная 26 ноября 2010 года в „Ъ“ и на rusfond.ru, была посвящена наживе на крови — мошенничеству в благотворительности, спекуляциям на сочувствии читателей к тяжело больным и безнадежно больным детям. Русфонд приводил примеры создания в интернете лежбондов, подделки документов Минюста РФ, открытия в социальных сетях лжестраничек с краденными историями страдающих детей и банковскими счетами мародеров.

Прошло полгода. Чем же дело кончилось? Пшиком.

В публикации была просьба к Генпрокуратуре РФ считать статью сообщением о совершении преступлений и возбудить уголовные дела по приведенным фактам. Однако в реестре прокурорских функций нет обязанности читать газеты, мы понимали это и на всякий случай отдельным письмом направили аналогичную просьбу еще и министру внутренних дел Рашиду Нургалиеву. Генпрокуратура никак не отреагировала, зато через три месяца исполняющий обязанности начальника отдела по экономической безопасности УВД по ЦАО Москвы господин Болдин сообщил: «Заявление рассмотрено, обращение направлено для проверки и принятия процессуального решения в ОВД по району Хамовники г. Москвы». При чем тут Хамовники?! Но министерству, понятно, виднее.

Потом в Русфонд и мне, автору той статьи, звонили, уточняли, перепроверяли, просили даже приехать и написать объяснения, в которых мы могли бы разве что повторить публикацию. То есть шла работа. Как именно она шла, стало совсем ясно, когда мы получили ответ из Перми, города, где, как было сказано в статье, живет конкретная гражданка Арасланова с конкретным счетом в Сбербанке. Это счет указывала одна из мошеннических интернет-групп, а саму Арасланову мошенники называли «бабушкой по линии матери Лейлы». К тому времени девочка Лейла, не имевшая никакого отношения к мошенникам, уже умерла от лейкоза, но они активно собирали пожертвования ей на лечение.

Казалось бы, есть за что уцепиться пермским пинкертонам. Так вот: «УУМ ОУУМ УМ № 1 УВД по г. Перми ст. л-т милиции А.И. Хозяшев» (только не подумайте, что у автора клавиатуру заклинило, rovnok в тексте господина Хозяшева) сообщил нам, что опросил гражданку Арасланову. Мы теперь в растерянности, с той ли гражданкой Араслановой встречался старший лейтенант, о которой говорилось в статье? Фамилия хоть буквой, но все же отличается. Впрочем, может, УУМ ОУУМ просто описался? Но как старший лейтенант нашел Арасланову-Арасланов? Мы адрес гражданки в МВД не отправляли, мы назвали только номер ее счета в Сбербанке. Значит, по номеру счета и нашли? И вот гражданка Арасланова-Арасланова сообщила, что никакого счета... нет! Детектив Хозяшев так и пишет: «... пояснила, что в 2004 году какой-либо расчетный счет не открывала...».

Тогда как же он нашел гражданку? Дедукция? Телепатия? И причем тут 2004 год, если ни в нашем письме министру Нургалиеву, ни в статье о дате открытия счета речи не было? И если в четвертом году не открывала, то в каком открывала? А если вообще не открывала, то кому принадлежит тот счет, по номеру которого старший лейтенант вышел на гражданку Арасланову-Арасланов? Открыл же его кто-то?! Кто? Но пермский детектив ничего об этом не сообщает.

Между тем, как только УУМ ОУУМ УМ № 1 города Перми опросил непричастную гражданку, так тут же из социальной сети исчезло то самое мошенническое сообщество, о котором говорилось в статье. Исчезло вместе с банковскими реквизитами счета гражданки, который она не открывала, но который почему-то принадлежал ей и фактически был кошелем интернет-шпаны. Одновременно удалены и личные странички четверых мошенников этой группы. Дедукция, телепатия или так совпало?

То есть «неустановленные» мошенники свернули удочки, чтобы замести следы, и это приходится считать единственным эффектом публикации. И организатор лже-Русфонда из Челябинска, подделавший свидетельство Минюста РФ о регистрации собственно «Российского фонда помощи», тоже «не установлен», хотя он назван в „Ъ“, а в обращении в МВД Русфонд привел еще и номера его счетов в «Яндекс.Деньгах» и Webmoney.

Да оно и понятно, разве можно найти преступника по номеру кошелька в системе «Яндекс.Деньги»? Другое дело — найти граждан, переводивших деньги на счет известного блогера для борьбы с коррупцией, — их адреса, телефоны и даже суммы в кошельках установить легко. Достаточно написать запрос. Правда, тот запрос написало ведомство не министра Нургалиева, а другое.

Но зачем нам тогда само ведомство господина Нургалиева, называющее его хоть милицией, хоть полицией, хоть УУМ ОУУМ УМ № 1? Если brave пинкертон так выполняет поручения министра, то как же они работают без поручений министра?!

Мошенничество в интернете продолжает цвести и дурно пахнуть, разрушая доверие — цемент гражданского общества. Без цемента, граждане, это не здание. Это замок на песке.

Как изобрести пельмень

Денису Барабошкину нужна операция на позвоночнике

Мальчику пять лет. У него лордозсколиоз, тяжелое искривление позвоночника. Болезнь довольно сильно запущена, потому что за пять лет никто из врачей не удосужился сказать маме Дениса, что такие патологии лечатся хирургически, причем не где-то в Германии, а в Новосибирске, в часе езды на маршрутке от их дома. За эти пять лет внутренние органы в деформированном теле Дениса сложились в непривычном для природы порядке. Скелет не похож на скелет человека, скорее на скелет птицы. Мальчик изобрел неизвестный науке способ ходить и неизвестный науке способ ездить на велосипеде. И еще он изобрел пельмень.

Когда я захожу в дом, у Дениса в руках розовая плюшевая пантера и плюшевый медвежонок. Они дерутся. Они отчаянно дерутся и не обращают на меня никакого внимания. Я сажусь на пол, несколько минут наблюдаю за возней пантеры и медвежонка, а потом спрашиваю Дениса, что там у них случилось, у этих плюшевых зверей.

— Пантера шел и хромал, — поясняет мальчик. — А медведь подсмехался над ним. Вот и подрались.

С этими пантерой и медвежонком Денис играет ровно в то, что происходит с ним каждый день. Каждый день он идет по двору и хромает, а мальчики смеются над ним. Это так обидно, что хотелось бы наброситься на мальчиков во дворе с кулаками. Но Денис никогда не набрасывается. Он пока что не придумал, как бы ему наброситься на обидчиков и как бы с ними подраться. Он придумал только, что в эту обиду и в эту драку можно играть с плюшевым медвежонком и плюшевой пантерой. От этого легче.

Пару лет назад Денис вообще не ходил. Из детской прогулочной коляски он сразу пересел в коляску инвалидную, и хирург в местной поликлинике говорил, что мальчик ходить не будет, потому что нельзя же ходить, если одна нога у тебя короче другой, не гнется и выворочена стопой наружу. Денис все слышал и все понимал. Он слышал, как доктор сказал, что ходить никогда не получится, но он вставал со своей коляски и стоял подолгу, держась за стол. Мальчик делал это не из упорного желания ходить, а из баловства. Он вставал из инвалидной кресла и пытался перебирать ногами просто потому, что ему сказали, будто это нельзя.



Денис слышал, как доктор сказал, что ходить никогда не будет, и вставал с коляски, и стоял подолгу, и пытался перебирать ногами — просто из баловства, ему же сказали, будто это нельзя. И однажды Денис пошел

И однажды Денис пошел. У него получилось вдруг как-то переносить ногу размашистым круговым движением. У него получилось вдруг ставить вывернутую свою ногу как-то на отлете и ходить, даже бегать... Бегать — проще, чем ходить. Я сижу на полу с пантерой и медвежонком в руках, а Денис бегает вокруг и следит, чтобы медведь не смеялся ни в коем случае.

Потом Денис катается по комнате на велосипеде. Доктор даже и не говорил Денису, что на велосипеде кататься запрещено. Доктору не могло прийти в голову, что мальчик сумеет. Он недооценил Дениса. Мальчик придумал, что больную и вывернутую ногу можно же привязать к велосипедной педали веревкой, тогда нога не будет с педалью сокальзывать, даже несмотря на то, что ничего не чувствует. Неудобство этого изобретения заключалось только в том, что, если велосипед падал, Денису приходилось падать вместе с ним. Тогда Денис придумал

привязывать ногу к педали резинкой. Нога ничего не чувствует, но если надо соскочить с велосипеда на ходу, резинка растягивается, сокальзывает и отпускает Денисову ногу.

Еще Денис изобрел пельмень. Года в четыре, заметив, что мама и бабушка ничего не могут сделать для него, а могут только кормить, Денис решил, что и сам, когда вырастет, будет кормить маму и бабушку. Мальчик решил стать поваром и принял придумывать разные новые блюда. Однажды Денис с бабушкой лежали на кухне пельмени. Это очень много работы. Чтобы бабушке было легче, Денис придумал раскатать тесто в один огромный блин и завернуть в этот блин весь фарш. Денис вообразил себе большой пельмень, который можно сварить целиком и делить как торт. Но почему-то гигантский пельмень не получился.

Впрочем, Денис не очень расстроился. Он продолжает все время что-то придумывать. Он только никак не может придумать, что делать со своим телом.

Пять лет Денису и его маме говорили, что сделать с телом ребенка нельзя, что чем больше растет мальчик, тем решительнее деформированный его скелет будет раздавливать внутренние органы, что годам к шестнадцати скелет Дениса окончательно разможжит печень, сердце и легкие.

Я сижу на полу, Денис стоит напрогив, задирает майку, трогает свои торчащие на сторону ребра и говорит:

— Как бы их обратно засунуть?

А я знаю ответ. И мама мальчика знает ответ. Они живут в городе Бердске под Новосибирском. В городе Бердске есть ортопедический детский садик. Однажды в этот садик приехал хирург из Новосибирского института травматологии и ортопедии. Он приехал проконсультировать детишек с плоскостопием, прописать им ортопедические стельки и хождение босиком. А Денис с мамой пришли в этот садик к этому доктору просто потому, что им некогда было идти. Они придумали, как ходить, как кататься на велосипеде... Они даже придумали пельмень, но они не могли придумать, как сделать, чтобы ребра Дениса не раздавливали его печень и легкие. Едва увидев их, доктор сказал:

— Что вы здесь делаете? Вы должны быть на операционном столе срочно.

И теперь мы знаем ответ. Надо собрать денег миллион на операцию, надокупить для операции уникальную конструкцию. И надо выпрямить ему позвоночник. Это, правда, не такая блестящая идея, как гигаантский пельмень, но, в отличие от гигантского пельменя, это получится.

Валерий Панюшкин

КАК ПОМОЧЬ **ДЛЯ СПАСЕНИЯ ПЯТИЛЕТНЕГО ДЕНИСА БАРАБОШКИНА НЕ ХВАТАЕТ 1 283 000 РУБ.**

Рассказывает заведующий клиникой детской вертебрологии Новосибирского НИИТО Михаил Михайловский: «У Дениса врожденный груднопоясничный сколиоз IV степени. В основе деформации множественные аномалии позвонков и ребер. Единственный шанс помочь этому малышу — оперативное и многоэтапное лечение». Мальчика ждет цикл операций, они позволят постепенно, по мере роста, исправлять деформацию позвоночника и предотвратить развитие синдрома торакальной недостаточности. При этом синдроме одна половина грудной клетки растет медленнее другой, «катастрофически сказыаваясь на функции легкого:

со временем ребенок начнет задыхаться». Современный инструментарий, который применяет профессор Михайловский, помогает решить проблемы грудной клетки и позвоночника: «А без операции через восемь-девять лет ребенок превратится в тяжелого инвалида, которому уже невозможно помочь».

Инструментарий и операции обходятся в 1,7 млн руб. Как всегда, наш постоянный партнер компании «Ингосстрах» перечислит 417 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). То есть не хватает еще 1 283 000 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Дениса Барабошкина, то пусть вас не смущает цена спасе-

ния. Любое ваше пожертвование будет принято с великой благодарностью. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (учредители издательский дом «Коммерсантъ» и Лев Амбиндер) или на банковский счет мамы Дениса Ольги Николаевны Нагора. Все реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа
Российского фонда помощи

Шанс для Илюши Будневского

22 апреля в „Ъ“, на rusfond.ru, в «Газете.ру», на сайтах «Эха Москвы», livejournal.com и Здоровье@mail.ru мы рассказали историю пятилетнего Илюши Будневского из города Болотога («Младший сын и брат», Виктор Костоковский). У Илюши лимфобластный лейкоз, спасти малыша можно только при помощи трансплантации ему чужого здорового костного мозга. Наши читатели собрали всю сумму (1 542 855 руб.) для оплаты поиска донора в Фонде Морша (Германия), а также для покупки лекарств против инфекционных осложнений.

Поиск донора начал, мы следим за развитием событий. Илюшини родители Марина и Андрей, его сестра Жена благодарят читателей. Примите и нашу признательность, дорогие друзья. Спасибо! **Оплачены:** операция по поводу порока сердца Ильсе Ютунной (2 года, 186 600 руб., Удмуртия); лечение церебрального паралича Насе Агаповой (3 года, 156 тыс. руб., Саратовская обл.); челюстно-лицевая операция

Насе Назаровой (1 год, 120 тыс. руб., Москва); лечение косопласти Артему Турганеву (3 мес., 120 тыс. руб., Петербург); лечение несовершенного остеогенеза Максиму Бескурикову (7 лет, 210 тыс. руб., Москва).

Всего с 22 апреля 554 читателя оказали исчерпывающую помощь (19 352 630 руб.) 37 тяжело больным детям. **Помогли:** «Русский дар жизни» и Общество помощи русским детям, Gilyana, Андрей, Дмитрий, Ирина, Максим, Олег, Сергей, Тамара, Татьяна, Чингиз, Юрий (все — США), Андрей, Роман (оба — Великобритания), Анна, Аслан, Ольга (все — Германия), Ольга (Испания), Питер (Италия), Павел (ОАЭ), Артур, Мирас (оба — Польша), Александр, Леон (оба — Швейцария), Денис (Швеция), Алексей (Япония), Анна, Наира (обе — Армения), Никола (Белоруссия), Виктор, Юлия (оба — Казахстан), Елена (Молдавия), Саид (Таджикистан), Владимир, Денис (оба — Узбекистан), группа моряков-черноморцев, Олег, Роман, Сергей (все — Украина), Максим (Алтайский край), Евгений (Астраханская обл.), Андрей, Анна,



Лекарства и поиск донора для Илюши Будневского оплатили 97 читателей „Ъ“, сайта rusfond.ru и благотворительный фонд «Адвита» (Петербург)

Елена, Наталья (все — Башкирия), Алексей, Виктория, Елена, Оксана, Юлия (все — Волгоградская обл.), Максим (Вологодская обл.), Сергей (Воронежская обл.), Василий (Еврейская АО), Владимир (Ивановская обл.), Ирина (Карелия), Андрей, Дмитрий (оба

— Кемеровская обл.), Дина, Олег (оба — Коми), Валентина, Владимир, Галина, Елена, Оксана, Наталья (все — Краснодарский край), Михаил (Липецкая обл.), Александр, Анна, Ольга, Сергей (все — Нижегородская обл.), Владимир, Николай (оба — Ростовская обл.), Анастасия (Рязанская обл.), Анна, Евгения, Ольга, Роман, Александр (все — Самарская обл.), Антон, Валерий, Наталья, Сергей (все — Ставропольский край), «БИЗНЕС Online», Айрат, Алим, Виталий, Татьяна, Андрей Анагольевич (все — Татария), Александр (Томская обл.), Александр (Пулская обл.), Константин, Мария, Софья, Константин из Ноябрьска (все — Тюменская обл.), Вадим, Дмитрий, Елена (все — Ульяновская обл.), Руслан, Татьяна (оба — Хабаровский край), Александр (Ямало-Ненецкий АО), Альфред (Ярославская обл.), ЗАО «ЭнЭй Аудит», ЗАО ПМП, фонд «Адвита», три Александра, Александр, Алексей, Алла, Анна, Вера, Владимир, Денис, Екатерина, Елена, Иван, Константин, Марина, Наталья, Олег, Руслан, Семен, Шариф, две Юлии, Янина, Светлана и Анд-

рей, Наталья Павловна, Армен, Илья, Маргарита (все — Петербург), ОАО «Ингосстрах», ГК «Ренова», фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео», Сбербанк, ЗАО «Райффайзенбанк», компания LVNM Perfumes & Cosmetics (Россия), Здоровье@mail.ru, livejournal.com, программа «Мил Милосердия» компании «Агрофлот», компании «Мейджор Авто», ООО «МартиКом», ЗАО «Балтмор», ООО «Совершенные окна», ООО «ТРАНС ВЕНТА», экспедиторская компания, руководитель компании Bell Integrator Андрей Коробицын, Денис Данилов, сотрудники компании «Диасофт», Руслан Александрович Гребнев, Елена от компаний, Валентин Иванович, Елена Викторовна, Дамир, Мария, Адам, двенадцать Александров, восемь Алексеев, Алина, Анастасия, девять Андреев, шесть Анн, три Антона, два Артема, два Бориса, Валентина, два Василия, две Вероники, Владимир, два Владислава, два Вячеслава, четыре Галыны, Грета, четыре Евгения, Егор, четыре Екатерины, десять Елен, три Ивана, пять Игорей, Илья, пять Ирин, Камил, две Кари-

ны, три Кирилла, Константин, Ксения, Милена, четыре Михаила, десять Наталий, Никита, Нина, четыре Николая, две Оксаны, четыре Олега, шесть Оль, четыре Павла, три Петра, Равиль, три Романа, три Руслана, четыре Светланы, семь Сергеев, Тамара, два Тараса, семь Татьян, Тимур, Тоомас, Ульяна, Фаина, Элина, две Юлии, четыре Юрия, Юлия и Максим, Ксения и Кайрат, Алексей Ремизов, Ульяна и Андрей, Egghead, Майкл, Варвара, Игорь Борисович Юхтмакер, Елена Петровна, Руслан, Гульнара, Фирюза, Вадим и Денис, Дмитрий Евгеньевич, Елизавета, Вениамин, Геннадий, Альбина, Татьяна и Владислен, Долорес, Глеб, Альберт, Леонид, два Виталия (все — Москва). Спасибо!

Марина Аларичева,
Лев Амбиндер,
Ирина Бруттер,
Анна Железнова,
Евгения Забелина,
Антонина Казакова

В.
полный отчет
rusfond.ru: сделано

Из свежей почты

Ксения Каратыш, 6 лет, поражение центральной нервной системы, требуется курсовое лечение. 116 400 руб. **Внимание!** Стоимость лечения 166 400 руб. ЗАО «Райффайзенбанк» внесло 50 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 116 400 руб.

Развивалась дочь нормально, в два месяца стала держать голову. Как-то я спохватилась, что Ксюша долго спит, заглянула в кроватку, а у нее губы синие. Скорая отвезла в больницу, два дня малышка не могла дышать и спать. Шанс, что выживет, сказали медики, один из ста. Но мы выкарабкались. У Ксюши были хрипы в легких, жидкое без кашля есть не могла. В краевой больнице после десяти общих наркозов выяснили, что у нее в легких загнившее молоко. Вылечили за две недели. А позже увидели, что Ксюша не такая, как другие. Ходила на согнутых ногах с кривой спиной. После двух курсов лечения в ИМТ (Институт медицинских технологий) дочка выпрямляется, заговорила, научилась слушать и пользоваться ложкой. Пожалуйста, помогите продолжить лечение! С мужем мы расстались, я студентка. **Наталья Каратыш-Соколова, Краснодарский край**
Невролог ИМТ Елена Молодиченко (Москва): «Надо снять головную боль, периоды агрессии и возбуждения, научить Ксюшу ходить на прямых ногах и контролировать себя. Положительная динамика есть, но двух курсов явно мало. Хотя бы еще четыре!»

Эрик Манукян, 2 года, острый миелобластный лейкоз, спаст препараты от инфекционных осложнений. 187 365 руб.

В марте Эрику переселили костный мозг, потому что велик оказался риск рецидива болезни. Полжизни мой сын провел в больницах Краснодара и Ставрополя. Сначала мы надеялись, что достаточно будет химиотерапии. Но врачи предупредили, что ремиссия, достигнутая после первой хими, неустойчива, болезнь может вернуться, и нужна пересадка. Поэтому мы в Петербурге. Земляки собрали деньги на поиск донора. Сейчас у сына еще низкие показатели крови, высокотоксичная химия перед пересадкой убила иммунитет. Мы очень боимся инфекции, мальчик не справится с ней. Если есть возможность, помогите приобрести лекарства. Они очень дорогие, а государство их пока не оплачивает. **Нонна Манукян, Ставропольский край**
Заведующая отделением Института детской гематологии им. Р. М. Горбачевой Наталья Станчева (Санкт-Петербург): «Ждем приживления трансплантата, Эрик еще в цитопении — в крови нет нужных для борьбы с инфекциями клеток. Предотвратить смертельно опасные осложнения помогут гамулекс и вифенд».

Гамид Абдулхаликов, 1 год, анкилоз челюстного сустава, требуются операция и ортодонтическое лечение. 100 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 160 тыс. руб. Благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внес 60 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 100 тыс. руб.

Сын при родах получил травму шеи, и челюсть слегка уходила в сторону. В девять месяцев, когда пошли зубы, рот стал плохо открываться. Местные врачи говорили, что все пройдет, и советовали массаж, но он не помог. Кормим понемножку с ложки, а Гамид кричит от боли. В весе недобирает, боюсь, отстанет в развитии. Ночами храпит, как старик. Мы поехали в Москву. Профессор сказал, нужно хирургическое лечение, но сначала большое обследование и подготовительная работа. Все это очень дорого. И именно сейчас муж без работы. Живем у его родителей вместе с разведенной сестрой и ее ребенком. Всех кормят родители. Отец водитель, мать учительница. У нас нелегкое время, а откладывать лечение сына нельзя. Потому и прошу о помощи. **Фатима Абдулхаликова, Дагестан**
Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Левый височно-нижнечелюстной сустав поврежден во время родов. Жить с закрытым ртом сложно и опасно. Операции по восстановлению сустава разработаны, они эффективны. Впереди долгое лечение, но все поправимо».

Максим Дрозд, 3 месяца, врожденная двусторонняя косопласть, требуется лечение. 120 тыс. руб.

31 января у нас родились Денис и Максим. Денис здоров, а Максимки обе ступни искривлены, повернуты друг к другу. Родился он крупным (3,97 кг) и развивается нормально. Только при пеленании плачет: больно ему. Я очень боюсь не успеть вылечить стопы до того момента, когда Максим начнет вставать. С его-то весом! Методом Понсети малышу быстро и безболезненно избавят от косопласти, но платить за лечение нечем. Муж сварщик, зарабатывает 10 тыс. руб. А я даже декретных еще не получаю. Обещаю платить по 2 тыс. на ребенка, но это ничего не изменит. Еще с нами живет 12-летний Дима, сын мужа от первого брака. Врач советовал срочно лечиться, еще когда Максимки были месяцы от роду, пока кости мягкие и поддаются. Но все наши попытки раздобыть нужную для лечения сумму оказались безуспешными. **Елена Горяинова, Санкт-Петербург**
Заместитель главврача больницы имени Соловьева Юрий Филимендилов (Ярославль): «Через два консервативное лечение с хирургией, мы за два месяца выведем стопы Максима в правильное положение. Максим будет развиваться нормально».

Камил Зарипов, 1 год, врожденный порок сердца, тетрада Фалло, спасет операция на открытом сердце. 121 196 руб.

Внимание! Цена операции 191 196 руб. Компания ТТК внесла 70 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 121 196 руб.

Шумы в сердце сына услышали на второй день жизни. А когда получили результат, у педиатра волосы дыбом встали: «Сразу четыре порока сердца! Моему мальчику тяжело, кожа синяя, глубоко вдохнуть не может и никак не надышится. Он много плачет, и при плаче совсем задыхается. Без операции, врачи говорят, он не выживет. Томские кардиологи готовы оперировать Камилу, это очень сложная и дорогостоящая операция. Пожалуйста, помогите собрать на нее деньги! Проезд оплатит соцзащита. Мы живем на пенсию малыша по инвалидности. Муж ищет работу, но ее нет. Живу у свекрови, она внуку все покупает. Я верю, что у томских кардиохирургов все получится. Слышала, что они лучшие. Гюзель Замалиева, Удмуртия

Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривошеков: «У Камилы четыре аномалии — отверстие в перегородке, разделяющей желудочки, смещение аорты в сторону правого желудочка, сужение легочной артерии, гипертрофия правого желудочка. Спасет радикальная коррекция порока в условиях искусственного кровообращения».

Реквизиты для помощи есть в фонде.

Возможны электронные пожертвования (подробности на rusfond.ru).



все сюжеты

rusfond.ru: помогите, пожалуйста

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ

Российский фонд помощи (Русфонд) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в „Ъ“. Проверив письма, мы публикуем их в „Ъ“, в «Газете.ру», на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, радио «Эхо Москвы», «Здоровье@mail.ru», «Бизнес-Online». Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты и дальше действуете сами либо отправляете пожертвование через систему электронных платежей. Возможны переводы с кредитных карт и электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям затея понравилась: всего собрано свыше \$48,7 млн. В 2011 году (на 12 мая) собрано 97 826 687 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зырянская» (Кузбасс), 57 семьям сгоревших самарских миллионеров, 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Волгодоне, 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 «Сердобный лучик».

Адрес фонда: 125252 г. Москва, а/я 50;
rusfond.ru; e-mail: rusfond@kommersant.ru.
Телефоны: (495) 926-35-63, (495) 926-35-65 с 10.00 до 20.00.
Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».