

Валерий Панюшкин,

СПЕЦИАЛЬНЫЙ КОРРЕСПОНДЕНТ
РУСФОНДА



Русфонд против интернета

Пять аргументов в пользу благотворительности

Беседа ВАЛЕРИЯ ПАНЮШКИНА и главного редактора радио «Эхо Москвы» АЛЕКСЕЯ ВЕНЕДИКТОВА про девочку Дашу Марочкину (см. «Б» и сайт rusfond.ru от 10 августа), которой нужны лекарства, опубликована была не только у нас, но и на сайте «Эха». На «Эхе» беседа мгновенно собрала полсотни комментариев, которые весьма репрезентативно отражают основной набор стереотипных мыслей о благотворительности, вернее, о том, почему благотворительностью заниматься не следует. В который уже раз и мы решили прояснить нашу позицию по этим спорным вопросам.

Все комментарии можно разделить на шесть основных групп. 1. Пожелания здоровья девочке и стойкости ее маме. Такие комментарии оставляют люди, перечислившие деньги и желающие присвоить к денежному пожертвованию еще и моральную поддержку. Это единственный тип положительного комментария.

2. «У нас богатое государство, пусть оно и платит за лечение детей». Это инфантильный комментарий. Он выражает готовность комментатора уповать на власть, подобно потерявшемуся детсадовцу, который хнычет и надеется только, что вот сейчас его найдет мама и жизнь наладится. Никакого желания самостоятельно устроить жизнь вокруг себя у автора подобной мысли нет. К тому же человек, всерьез считающий, что «государство должно все наладить», не удосуживается прикинуть даже примерно, сколько денег требуется государству для налаживания здравоохранения. Эти суммы значительно превышают все мыслимые затраты на коррупцию, никому не нужные мисты и сомнительную Олимпиаду.

Единственный способ изыскать деньги на хорошее здравоохранение, который есть у государства, — это повышение налогов, причем значительное. Так вот благотворительность, на наш взгляд, это и есть своего рода добровольный налог, который платит целевым образом самостоятельный гражданин, чтобы наладить жизнь вокруг себя. Размер этого налога гражданин устанавливает самостоятельно в зависимости от степени своего достатка и своего представления о насущности проблемы, на решение которой направляются деньги.

3. «Пусть платят олигархи! Пусть Абрамович продаст яхту, а Вексельберг — яхта Фаберже! Этого рода комментарии продюсеры элитарной элиты. На самом деле трудно найти в России легального богача, который не трогали бы на благотворительность миллионы долларов ежегодно. Известны даже случаи, когда миллиардеры в России отдают на благотворительность все свое состояние, оставляя себе лишь небольшой капитал, способный обеспечить привычный комфорт. Деньги, которые олигархи тратят на яхты, самолеты и прочие предметы роскоши, как правило, бывают меньше денег, потраченных ими же на благотворительность. Впрочем, благотворительность, на наш взгляд, сама по себе является роскошью. Благотворительность — это роскошь по определению. Это не вода, не хлеб и не крыша над головой. Благотворительность может быть выжить, не сделав благотворительного пожертвования. И если роскошь кататься на океанской яхте или летать на частном самолете может позволить себе не каждый, то роскошь сделать пожертвование может позволить себе практически любой человек. Богач будет чувствовать себя причастным к спасению детских жизней, пожертвовав миллион, пенсионерка будет чувствовать себя причастной к спасению детей, пожертвовав сто рублей. И оба пожертвования будут приняты Русфондом с благодарностью.

4. «Почему вообще лечение стоит так дорого? Раньше вот дорогие лекарств не было, и лечились же как-то». Подобного рода комментарии продюсеры невежество. Двадцать лет назад дети, больные раком крови (как Даша Марочкина), умирали в 92% случаев. Сейчас дети, больные раком крови, в 80% случаев выздоравливают. Неизлечимая болезнь стала излечимой. Достижения медицины поразительны. Еще в XX веке невозможно было представить себе все эти заплатки на сердце, растущие протезы и лекарства, в которых действующее вещество приделано к обманному вирусу, который доставляет вещество в клетку. Попробуйте ка отломать половинку вируса! Ради этих достижений трудятся миллионы ученых по всему миру, тысячи лабораторий, сотни конструкторских бюро. Так что когда вы покупаете лекарство для Дашу Марочкину, то вы платите не за вещество, из которого состоит таблетка, а за человеческий гений, труд и знания, вложенные в изобретение таблетки.

5. «Зачем вообще лечить больных? О здоровых надо заботиться!» Этим комментарием мы рассказываем про макаку по кличке Мозу, которую ученые-биологи наблюдали в горах Шигу. У Мозу не было лап, ни передних, ни задних. Стая таскала ее и кормила. Мозу дожила до глубокой старости и родила пятых. Неприятно думать, что интернетные комментаторы иногда воображают хуже макак.

6. И наконец: «Все эти фонды — ворье!» Тут мы не знаем, что возразить. Мы публикуем отчеты. Любой желающий может проследить, как именно были потрачены пожертвованные им деньги. Что нам еще сделать? Карманы вывернуть?

Вкривь и вкось

Трехлетнего Макара Пивнева спасет операция

Маленький еще Макара, мало что понимает. Только и знает, что носиться, буд-то его завели, и шуметь. Так, что даже родная бабушка говорит: «Ой, я с ним не справлюсь!» — и берет в деревню на лето его старшую сестру Олю, а Макара не берет, и он остается с мамой в Железнодорожке, это такой секретный город в Красноярском крае. И остается ему только бегать по маленькой квартирке и опять же шуметь: «Оля! Оля!» Скучает, не знает, где сестра. И даже того не знает, что вся их жизнь — мама, Олина и его — идет как-то вкривь и вкось.

Бабушка ведь на самом деле другого боится: с этой Макаровой бегом и подвижностью не случилось бы бед. Внучек горбатый. У него позвоночник искривлен уже на 70%, выпирает реберный горб — грудная клетка неуклонно сдвигается вправо. Сам Макара того еще не знает, а мама с бабушкой уже много слез по этому поводу пролили. Они же видят, что бегать и прыгать для Макара больно и мучительно, и он при каждом удобном случае старается лечь. А ложится только на живот, иначе опять же больно.

Маме Макара — ее зовут Юлия — вообще досталось по полной программе. Старшая дочь Оля восемь лет назад родилась с вывихом тазобедренного сустава, ей делали операцию, и теперь левая нога у Оли немного короче правой. Спасибо Красноярскому хирургу Василию Синюку, он прооперировал так, что не очень-то и заметно. Правда, когда Оля устает, она все равно хромает. Но с инвалидностью ее сняли, говорят, и так все ничего.

Так что опыт у Юлии уже был, и когда она заметила, что у Макара правое плечо становится выше левого, сразу бросилась к хирургу. Тот направил их в краевую больницу, а там предложили консервативное лечение. Не очень-то поверил, что сколиоз четвертой степени можно вылечить консервативно, Юлия отправилась к тому хирургу, который оперировал дочь и которому она верила. Василий Синюк посмотрел снимки, покачал головой и сказал: «Есть в Новосибирске доктор Михайловский. Добивайтесь направления к нему, тут без операции не обойтись».

Если кто еще не знает: в нашей стране почему-то надо добиваться того, что тебе положено по праву, по закону и даже по Конституции. Конечно, как поется в песне о веселом ветре, кто хочет — тот добьется. Но при этом еще и такого наслушаешься! В процессе «добивания» Юлия услышала, что люди живут и без рук, и без ног, и ничего особенного. Ну, горбатый, ну, доживает лет до 60 и хватит...

А когда все-таки добилась и приехала в Новосибирск, то от профессора Михайловского услышала, что о 60 годах ей говорили большие оптимисты, но очень маленькие специалисты. Сколиоз у Макара прогрессирует, он уже сдавливает сердце и легкие. А если еще поведет с операцией, так Макара станет не просто инвалидом — он ведь уже и сейчас инвалид, — а инвалидом неоперабельным. И останется ему только ждать мучительного конца.

Макара о своей болезни не знает, он думает, что люди так и живут: побегоют — полежат на животике, пошумят — и опять отдышатся.

Для таких, как Макара, умные люди придумали конструкцию из труднопроизносимого названием VEPTR. По-английски это значит Vertical Expandable Prosthetic Titanium Rib, а по-русски — вертикальный раздвигаемый титановый грудной протез. Если профессор Михайловский поставит такую конструкцию Макару, зацепит ее за его ребра, то крепкий VEPTR будет постепенно, миллиметр за миллиметром, выпрямлять позвоночник. Это позволит Макару лучше дышать, говорить, двигаться, расти. VEPTR — он ведь не просто спинну — он жизнь выпрямляет.

Тут жизнь, которая у этой семьи идет вкривь и вкось, хотя Макара этого пока и не понимает. Он живет себе и думает, что нет папы — значит, так и положено. А папа есть, только уже чужой человек. Теперь у Макара от папы только фамилия и пара тысяч рублей алиментов. Папа ушел, зная о тяжелой болезни сына. Ну ладно, бывает и так,



Сколиоз у Макара прогрессирует, он уже сдавливает сердце и легкие. Макара о своей болезни не знает, он думает, что люди так и живут: побегоют — полежат на животике, пошумят — и опять отдышатся

но чтобы еще и квартиру у сына судом отбирать... Суд постановил Юлию, Оле и Макару еще годик там пожить — и выметаться. Папа маме иногда звонит, но спрашивает не про Макара, а заплотила ли она за квартиру.

Платит. Плачет, но платит. Платить-то с чего? Юлия не работает, потому что болен Макара. По инвалидности сына она получает 12 тыс. руб. Еще две тысячи — алименты. Приходится чуть не каждый месяц у мамы просить, чтобы свести концы с концами, чтобы Макара подольше не знал и не понимал, что жизнь идет вкривь и вкось. Мама сколько может дать, а может она немного. И накопить на этот волшебный VEPTR Юлии,

конечно, невозможно. Возможно другое — лечить Макара по квоте, которой тоже еще нужно добиваться. Но это уже совсем другое лечение и другая конструкция, это уже не столько лечить, сколько калечить. Так судьбу не выпрямить.

Подрастет Макара — все будет знать и понимать про эту свою косоно-кривую жизнь. А может, мы соберем деньги на титановую эту штуковину, может, хирург Михайловский поставит ее — и к тому времени, как начнет Макара по-настоящему все понимать, его жизнь, а значит, и мама, бабушка, Олина жизнь уже изменится? Может быть, VEPTR этот самый выпрямит и их жизни? И, может быть, Макара сочинит потом новую песню — не о веселом ветре, а о веселом ВЕПТРЕ?

Это я шучу. Макара пока хохочет и шумит, но совсем скоро ему будет не до шуток. На Макара помочь.

Виктор Костюковский

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ МАКАРА ПИВНЕВА НЕ ХВАТАЕТ 1 279 187 РУБ.

Заведующий клиникой детской и подростковой вертебрологии Новосибирского НИИ травматологии и ортопедии Михаил Михайловский рассказывает: «У Макара крайне сложная анатомия развития позвонков и ребер. Два компонента действуют в одном направлении, идет деформация позвоночника и грудной клетки. Опасность тоже двоякая: формирование синдрома торакальной недостаточности (невозможности нормально дышать — Русфонд) и глубокого фибропозитоза, который ведет к легочной гипертензии — повышению давления в легочной артерии, что может вызвать смерть».

Консервативно, отметил профессор Михайловский, такие аномалии не лечатся. Малышку нужна операция, причем немедленная. Оперативное лечение в таких случаях трудное и долгое: ведь ребенок растет, и конструкцию нужно будет раздвигать. Но другого выхода нет. Опыт профессора и многих других хирургов-вертебрологов США и Европы показывает, что успех вполне достижим.

Клиника выставила счет за конструкцию для Макара на 1 770 700 руб. Русфонд перечислит 491 513 руб. — это пожертвования наших читателей на программу «Горб России» (подробности на rusfond.ru). Таким образом, не хватает еще 1 279 187 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Макара Пивнева, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (учредители — издательский дом «Коммерсант» и руководитель Русфонда Лев Амбидер) или на банковский счет мамы Макара — Юлии Викторовны Бабиной. Все необходимые 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

Умерла Полина Чурсина

3 августа в «Б», в Газете.ru, на rusfond.ru, «Эхо Москвы», livejournal.com и Здоровье@mail.ru мы рассказали историю годовой Полины Чурсиной из Хакасии («Отчаяние и надежда», Виктор Костюковский). 9 августа Полины не стало. У девочки был острый миелобластный лейкоз. Из-за приема высокодозной химиотерапии резко снизился показатель крови, возникла, как заявила Русфонду заведующий отделением Института детской гематологии и трансплантологии имени Р. М. Горбачевой Наталья Станчева (Петербург), «обширная молниеносная инфекция, вызвавшая токсический шок и общее заражение крови. Ослабленный организм Полины не выдержал». Мы приносим глубокие соболезнования Полиным родным.

Если не будет ваших возражений, то собранные для Полины Чурсиной 2 075 326 руб. пойдут на лечение Саши Аллеровой из Омска (полтора года, острый лимфобластный лейкоз).

И вот еще новости.

Оплачены: операция Соне Трениной (2 года, Удмуртия); лечение Игорю Охотникову (4 года, Москва), Алене Харчевниковой (13 лет, Алтай) и Виталию Варкентину (5 мес., Петербург); инсулиновая помпа Ире Мухиной (8 лет, Вологодская обл.).

Всего с 3 августа 39 105 читателей «Б», rusfond.ru и телезрителей проекта «Русфонд на Первом» исчерпывающие помощи (11 573 111 руб.) 33 тяжелобольным детям, в том числе 15 воспитанникам детского дома-интерната №15 (Москва).

Помогли: Русский дар жизни, Общество помощи русским детям, Екатерина Хилл, Elia (все — США), Татьяна (Канада), К. Игорь, Маргарита Клокина, Elvita Volat (все — Великобритания), Алексей Гладин, Кирилл Л., Galina Befort, Toralids (все — Германия), Ольга (Индия), Ирина, Руслан (оба — Ирландия), Червоник С. (Исландия), Маша (Италия), Дмитрий Ильинский (Норвегия), Вера Саранчева, Зуля (обе — ОАЭ), Kavkaz (Польша), Викторина Фридрих (Финляндия), Ирина Купторье, Марина, Марина Но-



Из письма читателя «Б» IWELA@: «Умерла наша Поля, теперь она с ангелами в раю. Наши соболезнования ее родным. А собранные деньги отдадим другим детям и спасем их жизни»

викова, Юлия, Egghead (все — Франция), Митюшова (Чехия), Алексей Гудым, Сергей Агаджанов, Сергей Жердецкий (все — Казахстан), Александр (Киргиз-

ия), Руслан Поварещенков (Латвия), Наталья (Молдавия), Алена Капи (Узбекистан), Алексей Кила, Дмитрий, Ирина Викторвна (все — Украина), Живая Этика и Светлана (Алтайский край), Андрей, Ольга, Тимур Рахматуллаев (все — Астраханская обл.), фонд «Урал», Вадим Адемович, Гульнара Магасумова, Наталья, Ольга Пескова, Руста Иксанова (все — Башкирия), Алена Самохина, Андрей, Елена, Маргарита Полунина, Светлана Козаева, Юлия (все — Волгоградская обл.), Артур, Вика, Екатерина, Светлана Бекшаева (все — Иркутская обл.), Аяя, Туна, Милана и Анжелика Гунвер, BEERsk (все — Калининградская обл.), Инга Бояркина (Камчатский край), Ирина Ариовская (Карелия), Алексей Шарков, Геннадий Мохов, Денис, Мария, Наталья (все — Краснодарский край), Арсентий, Волга-река, Иннокентий Кастальский, Ольга (все — Нижегородская обл.), Катя и Максим Нахимович, Наталья и Марина, Светлана, семья Юрченко-Анохиных, Александр Евгеньевич (все — Новосибирская обл.), Любовь, Руслан Гизатуллин, Сергей (все — Орен-

бургская обл.), Максим, Олег, два Павла, Сергей, Станислав Казанцев, Татьяна Григорьева (все — Свердловская обл.), Евгений, Катя (оба — Ставропольский край), Игорь Данилов, Иршат, Станислав Николаевич Катин, Крюкова И.Ф., два Марата, Марсель Пиниятуллин, Регина Егорова, татар (все — Татария), Александр Ильин, Анастасия, Наталья (все — Тюменская обл.), Елена Критская, Олеся Смирнова, Станислав Дроздов (все — Хабаровский край), Александр Бакин, Оксана, Михаил (все — Ярославская обл.), фонд «Адвита», магазин «Две Планеты», Алексей, Валерий, Валерия, Виктория, Денис, Дмитрий, Екатерина, Жанбек, Максим, Никита, Олег, две Ольги, Юлия, Юрий, Агата Домбровская, Александр Фоминых, Алексей Федоров, Анатолий Белов, Валентина Киселева, Нина и Леша, Любовь Ломакина, Максим Митин, Мария Кузнецова, Никита Калинин, Ольга Романова (все — Петербург), ОСАО «Ингосстрах», ГК «Ренова», фонд «Наша инициатива» компания «М.Видео», Сбербанк, компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Пос-

сия), «Первый канал», программа «Мили Миросердия» компании Аэрофлот, ОАО МТС и сотрудники компании, ЗАО «Райффайзенбанк» и сотрудники банка, ОАО ФСК ЕЭС, ООО СБЫТНАБ, Елена, Снежана, Олег Сафонов, Михаил Александрович, Армен Давидян, две Ольги, Эльмира, Вера Александровна, Олег Кока, два Виктора, Николай, МЖК-Бутово, «Эровита», Азат, шесть Александров, пять Алексеев, Алла, два Анатолия, Владислав, три Галины, два Дениса, три Дмитрия, четыре Екатерины, четыре Елены, Иван, два Игоря, пять Ирин, два Кирилла, два Константина, четыре Михаила, Иван Озерский, Суворовский эльф, Валерий, Александр Бубович, Александр Кавун, Александр Туголов, Алексей Владимирович Пестряков, Александр, Алеша, Алина Ребель, Алла Шелвина, Резникова А.Л., Андрей Волков, Андрей Воронин (все — Москва), Спасибо!

Антонина Казакова
полный отчет rusfond.ru/sdelano

Из свежей почты

Генеральный донор благотворительный фонд «Урал» (Башкирия) — все цены ниже на 50 тыс. руб., подробности на rusfond.ru

Настя Баталова, 7 лет, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение на год. 93 400 руб. Внимание! Цена лечения 143 400 руб. Группа компаний «Ренова» внесла 50 тыс. руб. Не хватает 93 400 руб.

Мы оплатили два курса лечения Насти в Институте медтехнологий (ИМТ). Надо продолжать терапию, но денег нет. И я впервые обращаюсь в Русфонд. Мы столько прошли, что бросать на полпути наконец-то найденное верное лечение просто немисливо. Настя родилась недоношенной. Мы долго лечились, но дочь не двигалась, не говорила, не видела и не интересовалась окружающими. А после ИМТ — прорыв! Настя ходит (но пока коленками вовнутрь), заговорила, охотно рисует. И окончила подготовительный класс коррекционной школы! Хоть себя она еще не обслуживает, но теперь это другой ребенок! Мы с двумя дочками живем на зарплату мужа (он ремонтник горэлектросети) и на пенсию. Ольга Баталова, Кемеровская область

Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Уменьшилась спастика, расширился кругозор Насти. Улучшилось зрение — она различает предметы и цвета. Понимает речь, говорит фразами. Крайне необходим еще хотя бы год непрерывного лечения».

Лера Балаева, 7 лет, сахарный диабет 1-го типа, спасет инсулиновая помпа и расходные материалы. 149 676 руб.

Осенью Лера пойдет в первый класс. Мы в полной растерянности: она не сможет посещать занятия из-за тяжелого диабета. Уровень сахара в крови все время скачет. Мы в напряжении и днем и ночью. Дочка не может съесть ничего лишнего. Мы лежали в больницах, меняли лекарства и дозы, но хорошего результата не добились. Начались осложнения, они-то и страшны при диабете. Лера теперь хуже видит, болят ноги. Единственный способ компенсировать диабет — инсулиновая помпа. Она предназначена для точного автоматического введения необходимой в данный момент дозы лекарства, работает, как здоровая поджелудочная железа. Самим нам ее не купить — не на что. Просим вашей помощи! Ирина Балаева, Калининградская область

Главный областной детский эндокринолог Наталья Пашевич (Калининград): «Достигнуты компенсации диабета не удается. Необходимо постановка инсулиновой помпы, она поможет избежать дальнейшего развития осложнений».

Ксюша Филиппова, 11 лет, сочетанная деформация челюстей, спасет ортодонтическое лечение. 110 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 180 тыс. руб. Фонд «Наша инициатива» компания «М.Видео» внесет 70 тыс. руб. (бюджет «М.Видео» для Русфонда на 2012 год 5 млн руб.). Не хватает 110 тыс. руб.

Родилась Ксюша здоровой, а сейчас у нее развивается асимметрия лица. Нас направляли от одного врача к другому, пока не посоветовали обратиться в Москву. У Ксюши уже челюсти не смыкаются, она есть не может. Нам назначили операцию, но лишь по достижении четырнадцатилетнего возраста. А операция челюсти надо подготовить. Это лечение мне не оплатить. Я учительница поселковой школы. В ноябре 2011 года мужа удалили злокачественную опухоль на позвоночнике, у него вторая, нерабочая группа инвалидности. Кредит на оплату титановой конструкции для позвоночника я выплачиваю из своих 15 тыс. руб. Старшая дочь студентка. Живем в муниципальном деревянном неблагоустроенном доме с печкой. Пожалуйста, помогите! Галина Филиппова, Новгородская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Врожденная несимметричная гипертрофия лица протекала латентно и лишь теперь, в подростковом периоде, стала проявляться. Ортодонтическое лечение челюстей подготовит Ксюшу к хирургическому этапу».

Дима Смирнов, 5 месяцев, врожденная левосторонняя косоплоскость, спасет лечение. 70 тыс. руб.

По совету друзей мы обратились за консультацией в ярославскую клинику. Доктор убедил нас, что лечение сына, который родился с кривой стопой, надо начинать немедленно. Тогда первые шаги будут правильными, и Дима будет развиваться нормально. Но я один содержу семью, бурением скважин на воду зарабатываю 10 тыс. руб. и оплатить счет клиники не могу. Жена студентка, сейчас она в академическом отпуске. Если бы не крайняя необходимость и не тревога за малыша, просить денег у знакомых людей в голову не пришло бы. А тут такое дело... В общем, выручайте. Николай Смирнов, Тверская область

Заместитель главного врача больницы имени Н. В. Соловьева Юрий Филипендик (Ярославль): «Методом Понсети, чередуя консервативное лечение с оперативным, мы избавим Диму от косоплоскости. Рецидива не будет. Откладывать лечение нельзя».

Дима Боженов, 3 года, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 69 100 руб.

Внимание! Цена операции 139 100 руб. Компания ТТК внесла 70 тыс. руб. Не хватает 69 100 руб.

Узнав о беременности, я как на крыльях летала, всем улыбалась и еще до УЗИ знала: у меня — сын! Не забуду, как впервые ощутила кожей этот теплый комочек, родней нет в целом свете. Боль и страх сразу улетучились. Но вскоре вернулись. Через месяц Димы нашли шум в сердце. Обследование не оставило сомнений: дефект межпредсердной перегородки. Я прочла о пороке сердца все, что нашла, общалась на форуме с родителями детей с таким же диагнозом и детей, которых спасли благодаря Русфонду. Дима ослаб, все чаще болеет и уже не раз лежал в стационаре. Операцию можно сделать шадяще, не разрезая грудь, но у нас нет денег на ее оплату. Живем на зарплату мужа, электромонтером службы пожарной безопасности он зарабатывает 11 тыс. руб. Моло, помогите! Людмила Боженова, Алтайский край

Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривошеков: «Еще есть возможность закрыть этот дефект шадяще, эндоваскулярно, откладывать операцию не следует. Развивается легочная гипертензия».

Реквизиты для помощи есть в фонде. Возможны электронные пожертвования (подробности на rusfond.ru).

все сюжеты rusfond.ru/pomogite

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ

Российский фонд помощи (Русфонд) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Б». Проверив письма, мы размещаем их в «Б», «Газете.ru», «Волон», «Северной Осетии», на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», Здоровье@mail.ru, интернет-порталах «БИЗНЕС Online» (Татария), procity.ru (Башкирия), «15 регион» (Северная Осетия), в эфире «Первого канала» и телекомпания «Алания». Решив помочь, вы получаете в нас реквизиты авторов и дальше действуете сами либо отправляете пожертвования 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 \$77,79 млн. В 2012 году (на 16 августа) собрано 434 204 586 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник».

Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rusfond@kommersant.ru. Телефоны: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный), благотворительная линия от МТС, факс (495) 926-35-63 с 10.00 до 20.00.

Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».