

**Лев Амбиндер,**

ПРЕЗИДЕНТ РУСФОНДА,  
ЧЛЕН СОВЕТА  
ПРИ ПРЕЗИДЕНТЕ РФ  
ПО РАЗВИТИЮ  
ГРАЖДАНСКОГО  
ОБЩЕСТВА  
И ПРАВАМ ЧЕЛОВЕКА

**«Это все-таки не томаты сажать»**

Мэр Казани о развитии культуры благотворительности

В Казани прошел первый форум «Добрая Казань». В участники записалось так много народу — свыше 500 горожан и руководителей НКО из других городов Татарстана, — что мэрия перенесла заседания в свое самое большое здание, Казанскую ратушу. Среди выступающих было москвичи из третьего сектора — и никого из руководства Татарстана. Местные СМИ восприняли призыв мэра Ильсура Метшина «Не вместо, а вместе!» как приглашение НКО, СМИ и предпринимателей к совместным сладостно действиям.

В 2015 году, идя на выборы, Ильсур Метшин предложил 12 программ стратегии развития города на пятилетку и выиграл. Среди этих 12 была и программа по развитию культуры благотворительности. Именно так: не филантропии вообще, а культуры благотворительности. Мэра спросили, хватят ли ему «пятилетки на развитие этой культуры», тут Ильсур Раисович и сказал про помидоры. Что важно, зал понял. У мэра команда прагматиков, они дробят эту малознакомую и всей-то стране проблему на составные части и отбавляют их.

Вот две крайности. «Как привлечь казанцев с доходом в 10 тыс. руб.? — задается вопросом журналист. А мэр вторит ему: «Почему люди состоятельные, уже на нормальных машинах ездят, не желают жертвовать? А между этими полосами десятки тысяч казанцев, уже участвующих в благотворительности, и сотни тысяч присматривающихся. Первое, что уже удалось мэрии, — это найти и внедрить «общедоступный механизм для общения городских НКО и горожан» — так назвал вице-мэр Дамир Фаттахов быстро развивающийся ресурс «ДОБРО Mail.ru», созданный в Москве в Mail.ru Group Александрой Бабиной. Он уже объединяет свыше сотни НКО страны, семь из них — казанские. По данным мэрии, казанские страницы «ДОБРО Mail.ru» быстро входят в моду.

Я слушал выступления и думал о событиях десятилетней давности. О них не вспоминали, но без них сегодняшние разговоры о воспитании культуры благотворительности вряд ли были бы возможны. Десять лет назад Казань объявила 2007-й республиканским Годом благотворительности — в нарядном всероссийскому году, который прошел в 2006-м. Я тогда написал в «Ъ», что Татарстан во главе с Минтимером Шаймиевым несколько приподнялся (см. «Дед Мазай. Казанская версия», «Ъ» от 19 декабря 2008 года). А может, то был вызов? 2006 год в России большого благотворительного движения не породил. Конференции, семинары — все как обычно. По мне, так самое памятное событие — учреждение фонда «Подари жизнь».

Десять лет назад Шаймиев создает Республиканский совет по благотворительности и вводит должность специального государственного советника. Такие же советы образованы при главах местных администраций. В Минтруде Татарстана открыт отдел по благотворительности. Предпринимателей учат социальной ответственности: наличие благотворительной политики положительно сказывается на коммерции. И много чего еще было внедрено в республике...

Слушать тогда эти рассказы было весело. Шаймиев поднимал благотворительность, как в СССР поднимали сельское хозяйство, — сверху? Даром что Минтимер Шарипович по первой профессии мелиоратор. Но в 2007 году пожертвования здесь превалили Змилрд руб. И в 2008-м сборы вновь выросли. Объявив свой Год благотворительности, Шаймиев открыл под Казанским кремлем памятник благотворителю. Помощь, первый в новой России. Бронзовые мужичок, лошадь с телегой, ребятишки на ней, все в натуральную величину, — и не аллегория, а здравствовавший тогда Астат Галимзянов (скончался в этом году в возрасте 79 лет). Возчик на рынке, он вывозил пищевые отходы, откармливал свиней, сдавал на бойню, а выручку отправлял в детдома. Скромный персонаж среди множества людей-памятников этого великого города.

Десять лет назад здесь не говорили о культуре благотворительности. А теперь татарстанцы занимают топовые позиции в РФ по числу жертвователей и размерам пожертвований. Теперь тут не только говорят об этой культуре, но и действуют. Здесь уже появились НКО, имеющие филиалы в других регионах России. Казань приглашает москвичей — как наиболее продвинутых в развитии технологий фандрайзинга, некоммерческого движения — для организации совместных проектов и обучения в них своих НКО. Мэрия еще и ищет новые благотворительные проекты, не имеющие аналогов в Казани, но способные объединить одних горожан, чтобы помочь другим горожанам. Вот и мне вручили толковые предложения. В том числе для организации помощи детям с ДЦП и большим диабетом 1-го типа. Надеюсь, в течение ближайших недель мы подпишем договоры. Кстати, первые договоры Русфонда с городом.

**У Максима Завьялова есть лекарства**

2 декабря в «Ъ», на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Курган» мы рассказали историю восьмилетнего Максима Завьялова. У мальчика острый лимфобластный лейкоз, необходима трансплантация костного мозга, донором станет старший брат. Для сопроводительной терапии требуются дорогие препараты, которые не покрываются госквотой. Радые сообщить: вся сумма (1 650 060 руб.) собрана. Спасибо вам, дорогие друзья.

Всего с 2 декабря 925 270 читателей rusfond.ru, «Ъ», телезрителей «Первого канала», ГТРК «Курган», «Пенза», «Калининград», «Кубань», «Томск», «Алтай», «Иртыш», «Пермь», а также 148 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 54 детям на 75 951 453 руб.

полный отчет  
rusfond.ru/sdelano

**Золотой мальчик**

Артема Суходольского спасет операция



Семилетний Артем живет в Республике Коми, в поселке, где всего восемь домов. После страшного ожога, который он получил в год с небольшим, и пересадки кожи у Артема на голове и шее образовались грубые рубцы, которые стягивают кожу так, что он не может повернуть голову. С правой стороны головы на месте ожога не растут волосы. От мучений Артема избавит многоэтапное хирургическое лечение.

Беда случилась шесть лет назад. Светлана, мама Артема, заваривала чай в большом фарфоровом чайнике с золотыми цветами — сервис подарили на свадьбу друзья. Все чашки давно разбились на счастье, а чайник уцелел. Годовалого Тёму заинтересовала сверкающая штука с изогнутым, как у слона, носиком, стоящая на краю стола. Из носика струился белый пар. Тёма потянулся и дернул «слоника» на себя. Чайник с крутым кипятком опрокинулся на мальчика.

— Этот крик у меня до сих пор в ушах стоит, — говорит Светлана, — Тёма кричал на весь дом. За какие-то секунды половина головы у мальчика стала белой, воротник задымился, как будто горел изнутри. Веки опухли, глаза превратились в узкие щелочки, из которых ручьями бежали слезы.

— Мы даже не знали, целы у него глаза или нет, — вспоминает Светлана, — боялись, что он ослеп.

На скорой мальчика отвезли в центральную районную больницу в ближайший поселок Усоргорск. Три дня в реанимации ему кололи обезболивающие, чтобы снять болевой шок. Других медикаментов в больнице не было.

— У меня для вас две новости, — в палату к Светлане и Артему зашел доктор. — Одна хорошая: ваш сын не ослеп. Вторая плохая: у него ожог головы и шеи третьей степени. 20 процентов кожи сторепо полностью. Везите ребенка в Сыктывкар, мы уже ничем не можем ему помочь.

Сыктывкарские врачи сказали, что необходимо убрать поврежденные участки кожи. И пересадить на их место живую кожу.

— Возьмите мою, пожалуйста! — умоляла Светлана.

— А если ваша кожа не приживется? — спросил врач. — Тогда нам при-

дется снова ее удалять и причинять ребенку дополнительную боль.

Артем пересадил на голову и шею лоскутки его собственной кожи с ноги. Через две недели провели повторную операцию. На голове и шее остались безобразные рубцы. Со временем появились еще одна проблема: на новой коже не росли волосы. С правой стороны головы волосные луковицы выгорели.

Врачи говорили, что больше сделать ничего нельзя, ободряли родителей словами о шрамах, которые украшают мужчину.

— Глупости! — отвечала Светлана. — Никого шрамы не украшают.

Мальчик растет, а волосы — нет. Рубцы на шее стягивают кожу, мешают повернуть голову, поворачиваться приходится всем корпусом. Даже в летнюю жару Тёма носит вололазки. Всем любительным отвечает, что рубцы скоро пройдут. Он никак не может поверить, что такое с ним навсегда.

В сентябре этого года на маленькой станции, где живет Артем, остановился необычный поезд — медицинский. В нем приехали врачи из Ярославля. Они ежегодно обследуют состояние здоровья железнодорожников. Доктор осмотрел Артема и дал Светлане телефон хирурга из ярославской клиники.

Через неделю Артем и Светлана были уже у него в кабинете. После обследования врач сказал, что мальчику требуется многоэтапное хирургическое лечение и начинать его нужно как можно скорее.

Рубцы на шее Артема стягивают кожу, мешают повернуть голову. Даже в летнюю жару он носит вололазки

— Он показал нам фотографии детей до и после операции, — говорит Светлана. — Я даже представить себе не могла, что такое вообще на свете бывает. У нас в поселке интернета нет, мы и не знаем, какие чудеса сейчас делает медицина.

В этом году Министерство образования Республики Коми проводило конкурс «Крепкая семья — золотой фонд Республики Коми», и Светлана написала письмо, в котором рассказала о семейных традициях Суходольских. Заместитель главы администрации республики прислал Суходольским поздравительную открытку.

— Очень красивая открытка, — улыбается Светлана. — Когда приходит гости, мы читаем ее вслух. Там написано: «Вы наша гордость и наша честь».

— Мам, а мы правда такие дорогие, что нашу семью называют золотым фондом Республики Коми? — спрашивает Артем.

— Конечно, сынок, — мама гладит мальчика по голове.

— А можно мне хотя бы маленький кусочек золота, чтобы у меня опять выросли волосы на голове? И чтобы шея была такая же, как у всех, чтобы никто больше над мной не смеялся?

Светлана Иванова,  
Республика Коми

**КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ АРТЕМА СУХОДОЛЬСКОГО НЕ ХВАТАЕТ 500 001 РУБ.**

Руководитель ООО «Клиника Константа» Юрий Филимендов (Ярославль):

«У Артема в результате перенесенного термического ожога образовались грубые рубцы на коже шеи, волосяной части головы, выпадают волосы. Мы проведем мальчику этапное хирургическое лечение: иссечение послеожоговых рубцов и пластику дефектов кожи полнослойными кожными трансплантатами. А для восстановления утраченного волосяного покрова проведем экспандерную дермотензию. При этом методе лечения подкожно вводят экспандер — силиконовый мешочек. Он постепенно заполняется специальным раствором и растягивает кожу. Длятся подобные процедуры полтора-два месяца. Затем экспандер извлекают и проводят пластику дефектов кожи. Надеюсь, мы избавим Артема от рубцовых стягиваний кожи, зуда, физического и психологического дискомфорта».

Стоимость лечения 556 001 руб. Телезрители ГТРК «Коми Гор» соберут 56 тыс. руб. Не хватает 500 001 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Артема Суходольского, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Артема — Светланы Геннадьевны Суходольской. Все необходимые реквизиты есть в Русфонде. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карты, мобильного телефона или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Русфонда

**«Персонал с Русфонда»**

Мошенник пытается нажиться на трагедии Васи Соломенного

**МАРОДЕРЫ**

Мария Иванова и другие друзья Русфонда переслали нам письма, которые по разным адресам рассылают вчера некий «Иван Волков». Имя и фамилия в кавычках, потому что они, конечно, не настоящие. Фейк. Будем для краткости называть его Ваней.

«Первый канал», и Русфонд продолжают совместную акцию помощи тяжелобольным детям, — пишет Ваня. — Принять в ней участие очень просто — достаточно сделать перевод на электронный кошелек (+79058910734) со словом ДОБРО».

Понятно, да? Мошенник заменил наш традиционный номер 5541 номером своего мобильного. Вскоре Ваня конкретизировал свои просьбы украденной у нас информацией о Васе Соломенном — тяжелобольном ребенке, который благодарен вам, друзья, в январе отправляется на лечение в Италию.

Я тут же вступил в переписку с Ваней. Спросил его, почему номер не 5541, как мы все привыкли. Ваня ответил: «Потому что сервер перегружен, а мы стараемся разгрузить сервер, помогая через электронный адрес пополнять деньги в Русфонд».

Вот наш дальнейший диалог:

Я: А «мы» — это кто? Это Русфонд?

Ваня: Мы — это рабочий персонал, который выполняет работу в интернете, в соцсетях, я лично выполняю работу в «ВКонтакте», провожу агитацию среди людей о помощи с финансовой стороны к больным детям. Да, мы персонал с Русфонда.

Я: А можно ли передать деньги из рук в руки?

Ваня: Такой возможности нет, будет куда быстрее через электронные деньги.

Я: Жаль, а то мы тут уже всем офисом скидываемся.

Ваня: Я вас понимаю, но жаль, сейчас не открыт фонд.

Я: А что, фонд-то выходной, что ли? Кстати, где он находится, мы бы подехали.

Ваня: Город Оренбург, ул. Новая, 4. Заглядываю в «Яндекс»: есть такой адрес, там находится торгово-развлекательный центр. Может быть, у Вани не хватило денег на развлечения? Дальнейший наш разговор можете увидеть на rusfond.ru. Здесь лишь приведу финальную фразу.

Ваня: Благодарю за понимание или возможную помощь, у нас много работы, нужно дальше оповещать других людей.

Представляю, сколько писем и в каких выражениях получил Ваня в личку. Так что через некоторое время он сел за блог самоликвидироваться. Удалил со своей странички в «ВКонтакте» (vk.com/id398488066) призывы о помощи в собственный карман, оставил только нашу информацию о Васе Соломенном. Вот, мол, какой я честный и добрый!

Ваня, Ваня, простота! Как пел Александр Градский, «ничто на земле не проходит бесследно». Все давно заскрипено. В том числе и твой телефонный номер, зарегистрированный в «Билайн-не»: +79058910734. По всем признакам — оренбургский. Правда, в ответ слышишь «абонент недоступен».

И вот теперь вопрос: неужто и правда недоступен? Что скажет оренбургская полиция? Нам много-то не надо, мы не кровожадны. Просто хотелось бы узнать его настоящие имя и фамилию. Страна должна знать своих мерзавцев. Будьте бдительны, не кормите мародеров!

Виктор Костоковский,  
специальный корреспондент  
Русфонда

весь сюжет  
rusfond.ru/swindler

**Из свежей почты**

Матвей Волосников, 2 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 111 620 руб.

Внимание! Цена лечения 199 620 руб. Группа строительных компаний ВИС внесет 50 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Вятка» соберут 38 тыс. руб.

Мы с мужем здоровые, молодые, с нетерпением ждали сына. Ничто не предвещало беды. А Матвей родился полумертвым из-за тяжелой гипоксии. Теперь наша жизнь — это больницы и медцентры, таблетки, уколы, изматывающие занятия. И конца этому не видно. Матвей неуверенно держит голову, не сидит, не стоит и не говорит. Пальцы зажаты в кулачки. Обследование выявило эпилептичность головного мозга. Умоляю, помогите нам попасть в Институт медтехнологий (ИМТ) Сбережения истрачены на поездки и реабилитацию. Муж — продавец в строительном магазине. Светлана Волосникова, Кировская область Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Матвею необходима госпитализация. Надо снизить мышечный тонус, укрепить мышцы спины и шеи, развить моторику и речь».

Алеша Матвиенко, 9 лет, сахарный диабет 1-го типа, требуются расходные материалы к инсулиновой помпе. 118 165 руб.

Внимание! Цена расходных материалов на полтора года 155 165 руб. Телезрители ГТРК «Курган» соберут 37 тыс. руб.

Шесть лет назад у Алешки обнаружили диабет. Трудно было с этим смириться, ведь в семье есть еще один сын-инвалид. Но мы решили сделать все, чтобы Алеша жил полноценно. Сначала не получалось стабилизировать уровень сахара, но когда Алеше поставили инсулиновую помпу, его самочувствие улучшилось. Алеша хорошо учится в школе, занимается спортом. Но покупать расходные материалы к помпе мы не в силах. У нас трое детей, зарплаты мужа и пенсий детей по инвалидности едва хватает на жизнь и лекарства. Мы вновь просим помочь сыну! Людмила Матвиенко, Курганская область Эндокринолог Курганской детской поликлиники Павел Аверин: «Помповая инсулинотерапия помогает компенсировать заболевание. Отказ от помпы вызовет осложнения. Терапию нужно продолжать».

Олег Рассказов, 8 месяцев, врожденная двусторонняя косопласть, требуется лечение по методу Понсети. 82 480 руб.

Внимание! Цена лечения 117 480 руб. Телезрители ГТРК «Красноярск» соберут 35 тыс. руб.

Олег — третий наш ребенок. Он родился с искривленными стопами. С трехнедельного возраста сына гипсовали в платной клинике. Стопы становились ровнее, но потом возвращались в прежнее положение. Деньги кончились, и я просила провести гипсования по полусу ОМС. Нас направили в больницу, где гипсование поручили практикантке. Приехали домой — и гипсовая повязка свалилась. Стопы вновь подвернулись, будто и не лечили. Больно смотреть, как Олег пытается встать. Наконец мы нашли клинику, где лечат детскую косопласть по методу Понсети. Ради бога, помогите оплатить это лечение! Я в декрете, муж торгует автозапчастями. Анна Рассказова, Красноярский край Травмотолог-ортопед медицинского центра «Динамика» Ольга Карпушкина (Красноярск): «Методом Понсети мы выведем стопы Олега в правильное положение. Мальчик сможет нормально развиваться, вовремя научиться ходить».

Аня Кузьмина, 3 года, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 203 174 руб.

Внимание! Цена операции 246 174 руб. Телезрители ГТРК «Томск» соберут 43 тыс. руб.

В год педиатр услышала шум в сердечке Ани. Сделали кардиограмму, УЗИ. Врач сказал, что серьезных причин для беспокойства нет, но надо наблюдать. Через полтора года мы переехали и сменили поликлинику. Аню вновь направили к кардиологу. И тут выяснилось, что у нее открытый артериальный проток, уже развивающаяся одышка. Нужна срочная операция, состояние дочери ухудшается. Аня очень быстро устает, сердце сильно колотится. Закрывать проток рекомендуют щадяще, не разрезая грудную клетку. Но у нас нет ни малейшей возможности оплатить эту операцию: муж получает 12,5 тыс. руб., а я только вышла из декретного отпуска, работаю кассиром. Просто руки опускаются. Евгения Кузьмина, Томская область Детский кардиолог НИИ кардиологии кандидат медицинских наук Виктория Савченко (Томск): «Учитывая топичу порока сердца и наличие признаков легочной гипертензии, Ане требуется эндоваскулярное закрытие дефекта окклюдером. Щадящую операцию Аня легко перенесет и быстро восстановится».

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

Почта за неделю 02.12.16—08.12.16

получено ПРОСЬБ — 58  
принято в РАБОТУ — 51  
отправлено в МИНЗДРАВ РФ — 7  
получено ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — 7

все сюжеты  
rusfond.ru/pomogite; rusfond.ru/minzdrav

**О РУСФОНДЕ**

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Ъ». Проверив письма, мы размещаем их в «Ъ», на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, в эфире «Первого канала» и радио «Коммерсантъ FM», в социальных сетях Facebook, «ВКонтакте» и «Одноклассники», а также в 148 печатных, телевизионных и интернет-СМИ в регионах РФ. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и дальше действуете сами. 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 свыше 8,921 млрд руб. В 2016 году (на 8 декабря) собрано 1 458 088 094 руб., помощь получили 2747 детей. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный ланчик» за 2000 год. Президент Русфонда — Лев Амбиндер, лауреат премии «Медиаменеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиабизнеса».

Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110;  
rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru  
Приложения для айфона и андроида rusfond.ru/app  
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.