ссийский фонд помощи/www.rustond.ru

Лев Амбиндер

РУКОВОДИТЕЛЬ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ, **ЧЛЕН СОВЕТА ПРИ ПРЕЗИДЕНТЕ РФ** ПО СОДЕЙСТВИЮ РАЗВИТИЮ **ИНСТИТУТОВ ГРАЖДАНСКОГО** ОБЩЕСТВА И ПРАВАМ ЧЕЛОВЕКА



Эффект кризисной филантропии

До Нового года у страны и наших читателей еще целая рабочая неделя, и авторы свежих писем-просьб по опыту прошлых декабрей могут рассчитывать на новые, предрождественские пожертвования. Но в 2010 году эта страница Русфонда последняя, и сейчас можно сказать, что год удался. На 23 декабря сборы в Русфонде составили свыше 260,6 млн руб., это более чем на \$1 млн выше прошлогодних итогов. Такая вот кризисная филантропия. Спасибо, дорогие друзья!

• В 2010 году читательские предпочтения не отличались от традиционных: впереди тема помощи детям-сердечникам (73,7 млн руб. пожертвований в Томский НИИ кардиологии РАМН и Берлинский кардиоцентр), за ней — онкогематология (48,5 млн руб., клиники Петербурга), лечение детского церебрального паралича (24,2 млн руб., Институт медтехнологий, Москва), патологий развития конечностей (23,9 млн руб., Больница имени Соловьева, Ярославль), челюстно-лицевых патологий (18,5 млн руб., Центр детской челюстно-лицевой хирургии, Москва), несовершенного остеогенеза (7,1 млн руб., Американский и Европейский мед-

центры, Москва). Примечательная особенность этой благотворительности во время экономического кризиса: рост пожертвований в сравнении с 2009 годом отмечается буквально по всем нашим программам помощи.

Более того, новое развитие получает программа Русфонда «Совместные дары». Напомню ее суть: приняв решение о партнерстве с Русфондом, компания определяет направление помощи (диагноз тяжелобольных детей) и годовой благотворительный бюджет под эту помощь, а затем вносит пожертвования регулярными траншами, создавая Русфонду возможность снижать цены лечения при публикации очередного письма-просьбы. Как показывает пятилетняя практика «Совместных даров», эти систематические взносы компанийпартнеров вовлекают в благотворительную деятельность новые сотни читателей "Ъ" и сайта rusfond.ru. Стартовав с этой программой в конце 2004-го, уже в 2006 году мы удвоили сборы, и с тех пор рост только продолжается

Так вот, к нашим давним партнерам по «Совместным дарам» – «Ингосстраху», «М.Видео», «Ренова», компании ТТК, Русь-банку, американским благотворительным организациям «Русский дар жизни» и «Общество помощи русским детям» и другим — нынче присоединились благотворительный фонд Рината Ахметова «Развитие Украины», Райффайзенбанк, Сбербанк, компании LVMH Perfumes & cosmetics (Россия), «Аэрофлот» (программа «Мили милосердия»), «Эксперт-система», «Алкорусс», «Агропром-МДТ», «Мейджор-Авто» и другие.

Одновременно к привычным информационным партнерам — «Эху Москвы» и «Газете.ru» — у нас добавилось сразу несколько новых, прежде всего телеканал «Дождь», журнал «Кузбасс XXI век» и Mail.ru, они привели в Русфонд новых читателей и доноров. О Mail. ги надо сказать особо. Я еще путаюсь в определениях: только ли информационный это партнер или еще и коллективный донор? На его Здоровье@mail.ru сейчас стихийно возникает оригинальное, судя по первым трем месяцам сотрудничества, сообщество благотворителей Русфонда, они внесли около 3 млн руб., и пока волна интере-

Такая массовая готовность бизнес-структур и электронных СМИ к занятиям благотворительностью, да еще и в долгосрочных акциях Русфонда — явление новое, ничего подобного мы не наблюдали в докризисные тучные годы. Множится слой людей, готовых не только лично заниматься благотворительностью, но и продуцировать доброту в своей среде. Похоже, в этот кризис средний класс, из которого и формируется гражданское общество, прежде всего москвичи и жители крупных областных столиц, ощутил особый вкус доброты, которую творишь сам. Дело-то ведь не только в Русфонде, рост пожертвований отмечают коллеги из многих фондов.

Если наблюдение верно, то задача власти и общества научиться капитализировать это новое общественное свойство. Капитализировать доброту, почему бы и нет? Начать можно с детского здравоохранения, самого светлого дела по нынешним временам, объединив государственные и частные финансы. Мы в "Ъ" говорим о таком партнерстве давно. Нас не очень-то слышат. Но, может, сейчас, под Новый год и Рождество, услышат? Во всяком случае в будущем году, господа чиновники и депутаты, трибуна Русфонда ждет вас. По-

компаний «Ренова» пожертвовала 3 млн руб. на программу Русфонда «Щелкунчик»

отправила в Томский НИИ кардиологии 191 196 руб. на операцию Роме Крапотину

(10 месяцев, Удмуртия). ООО «Онлайн Маркет Интернешнл» перевело 75 473 руб.

на лечение Насти Свинцовой (3 года, церебральный паралич, Забайкальский край).

(помощь детям с церебральным параличом). Консалтинговая компания Ward Howell

БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОСТЬ ВМЕСТО НОВОГОДНИХ СУВЕНИРОВ

В рамках нашей традиционной акции представительство компании «Энергетический стандарт» перечислило 3 665 751 руб. в Берлинский кардиоцентр на лечение ребятишек с пороком сердца: Маше Виноградовой (3 года, Москва), Алеше Коростиеву (2 месяца, Ростовская обл.) и Алене Рыжовой (10 лет, Пензенская обл.). Группа

Мало крови

11-летнего Диму Рябова спасет чужой костный мозг

Дима вышел из палаты — худоба, бледность, толстые очки, не по-детски серьезный взгляд. Еще и поздороваться не успели, как в голове у меня уже крутилось слово: анемичный. Только потом вспомнил диагноз. Еще бы не анемичный, у Димы не просто анемия (это греческое слово переводится так: мало крови). Все гораздо хуже — апластическая анемия Фанкони, заболевание, при котором костный мозг не вырабатывает нужное количество клеток крови. Хоть болезнь и врожденная, но определить ее с самого рождения нельзя. А когда можно, то для многих уже и поздно.

Собрался было ехать к Рябовым в поселок Мга, но позвонила Димина мама Ольга и сказала, что ему стало плохо, он упал в обморок, и они уже в Петербурге, в Институте им. Р. М. Горбачевой. Здесь и встретились.

Мга, Мга мгущая — пробую на языке название их поселка в Ленинградской области. Ольга говорит: это, мол, инициалы Марии Григорьевны Апраксиной, у которой там было имение. По-моему, это просто легенда. А Дима добавляет:

— Еще у нас расшифровывают так: могила гитлеровской армии.

Ну да, была вроде даже мгинская операция, кажется, в 1943-м. Вдруг серьезное Димино лицо становится веселым и хитрым, за толстыми стеклами очков пляшут нертики:

 А есть еще такая расшифровка: маленький городок алкоголиков.

Мы громко смеемся, даже из других палат выглядывают и, глядя на нас, тоже начинают улыбаться. И это очень хорошо, потому что в клинике, где лечат рак крови, смех и улыбки большая редкость.

Потом Ольга, понизив голос, рассказывает, как Димка в годовалом возрасте уже почти спас свою старшую сестру, у которой был точно такой же диагноз. Маленький брат оказался для нее стопроцентно совместимым донором, ей пересадили его тогда еще здоровый костный мозг. Но это было давно, и медицина, говорит Ольга, была еще не та, что нынче, вот девочку и не удалось спасти от осложнений. А сейчас, гово- похвалу как само собой разумеющееся, рит Ольга, ведь совсем уже другая медицина, сейчас ведь уже совсем другие лекарства, и теперь, говорит Ольга, требовательно глядя на меня, шансов ведь больше, намно-

го больше, гораздо больше! Ведь, правда? Я, конечно, соглашаюсь и чуть-чуть не произношу банальность, что надежда, мол, ли именно Надей, Надеждой, а она-то как

Нам надо фотографироваться, и я хочу ки, головоломки и шахматы. увести Диму в другой конец коридора. А вести боюсь, так он слаб, дойдет ли? Я беру бесхозное кресло на колесах и говорю Ди-

ме: «Пойдем кататься!» Что можно сказать больному 11-летнему мальчику, если внешнему его виду ну никак нельзя сделать комплимент, но тебе все равно хочется его похвалить и так вот под-

держать? — Дима, знаешь,— говорю,— ты выглядишь очень умным человеком!



Дима в годовалом возрасте почти спас свою сестру, у которой был тот же диагноз. Это было давно, и медицина была не та, что нынче, и сестру не спасли. Но сейчас другая медицина и лекарства,

и теперь шансов намного больше ФОТО ВИКТОРА КОСТЮКОВСКОГО

— Да,— отвечает Дима, принимая мою я знаю.

Тут он выдерживает паузу и добавляет: — Это из-за очков

И мы опять нарушаем тишину коридора

— Он и правда умница,— говорит мне потом Ольга, — знаете, такой пролетарий вообще умирает последней. Умолкаю на по- умственного труда. Много читает, от комлуслове, вспомнив, что Димину сестру зваки и совершенно без всякого напряга. Они с папой обожают всякие логические задач-

— Такой маленький взрослый?

взрослый, а то ребенок ребенком, может она донором для Димы быть никак не мочасами играть со Степаном, это у нас кота так зовут.

Дима поминутно промокает нос платком, платок весь в крови. Для другого бы мелочь, а у него сейчас кровь такая, что и не остановить. То есть не самой крови-то мало, а нужных клеточек. Стоит поднять камеру, как прячет платок и задирает голову

вверх. Не хочет, чтобы на снимках осталась его слабость. Да куда ж ее девать.

Мы говорим с ним о книгах и фильмах. Мы вспоминаем Гарри Поттера, куда ж без него, тоже, кстати, очкарика. Я спрашиваю: — Вот что бы ты сделал, будь у тебя вол-

шебная палочка? Дима удивляется:

— Как-то я даже не думал об этом. — Ну, а мечтать-то любишь?

 Иногда, он смотрит, кажется, оценивая, можно ли мне доверять.

— Наверное, когда ложишься спать, а не спится?

— Да! — изумляется Дима.— А как вы.. Как-как, просто до сих пор свое детство

— О чем мечтаешь? Дима больше не смотрит в мою сторону

и тихо говорит: — В последнее время — чтоб выздоро

И опять подносит платок к лицу. У Димы снова есть сестренка, младшая — Да ну,— машет рукой Ольга,— то ее зовут Полина, она в первом классе. Но жет. Так что надежда теперь только на здорового чужого человека, искать которого надо по всему миру, в международном ре-

> И еще надежда на нас с вами, дорогие читатели. Рябовым этот международный поиск не по карману.

Виктор Костюковский

КАК ПОМОЧЬ

ЛЛЯ СПАСЕНИЯ ЛИМЫ РЯБОВА НЕ ХВАТАЕТ ЕЩЕ 987 854 РУБЛЕЙ

Заведующая отделением Института детской гематологии и трансплантологии им. Р. М. Горбачевой Наталья Станчева (Петербург) рассказывает: «Лиагноз Лиме был поставлен на первом году жизни, когда погибла от этой же болезни его старшая сестра Долгое время ему не требовалось никаких вмешательств, однако этим летом стал резко падать уровень гемоглобина и число тромбоцитов» Мальчику начали переливать кровь, но это не помогло. Теперь единственным

радикальным методом спасти Диму является трансплантация костного мозга, считает госпожа Станчева. Подходящего донора среди родни у него нет. А вот в международном регистре уже обнаружено достаточное количество потенциальных доноров

Поиск, активация полностью совместимого донора и доставка трансплантата в Петербург обойдутся в €17.5 тыс. Еще 999 799 руб. надо на покупку противовоспалительных и антигрибковых лекарств, без которых чрезвычайно высок риск смертельных осложнений в посттрансплантационный период. Как всегда, наши постоянные партнеры компания «Ингосстрах» и петербургский благотворительный фонд «Адвита» перечислят соответственно 417 000 руб. и 303 791 руб. То есть не хватает еще 987 854 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Диму Рябова, то пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет принято с великой благодарностью. Деньги можно

перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (учредители издательский дом «Коммерсантъ» и Лев Амбиндер) и на банковский счет мамы Димы Ольги Николаевны Рябовой. Все реквизить 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. Спасибо

Экспертная группа Российского фонда помощи

Первая операция Артему Самуйлову спланирована на февраль-2011

10 декабря в "Ъ", «Газете.ru», на сайтах на rusfond.ru, Здоровье@mail.ru и «Эха Москвы» мы рассказали историю шестилетнего петербуржца Артема Самуйлова («Хрупкий мальчик», Валерий Панюшкин). У него несовершенный остеогенез (повышенная ломкость костей). Помочь Артему смогут в Европейском медицинском центре (Москва), лечение обойдется в 1 280 000 рублей, которых у Самуйловых не было. Теперь есть! Читатели за неделю собрали всю сумму. Мальчика с мамой ждут в клинике в феврале 2011 года. Спасибо, дорогие друзья! Мы будем следить за лечением Артемки.

И вот еще новости. Оплачены: операция по поводу врожденного порока сердца Жене Кочурову (3 года, 186 600 руб., Удмуртия); лечение детского церебрального паралича за 155 770 руб.— Миле Удинцовой (2 года, Саратовская обл.); челюстно-лицевая операция Лере Артемовой (16 лет, 160 тыс. руб., Липецкая обл.); лечение сросшихся пальцев Варе Сорокиной (1 год, 104 600 руб., Ивановская обл.).

Отправлено: 151 350 руб. на инсулиновую помпу Ване Петровскому (9 лет, сахарный диабет, Вологодская обл.).

Помогли: «Русский дар жизни» и Общество помощи русским детям, Дмитрий, Олег, Татьяна Грибкова (все — США), Владимир, Наталья (оба — Канада), Алексей, Георгий, Ирина, Татьяна (все — Великобритания), Мария (Бельгия), Светлана и Георгий, Мария, Олег (все — Германия), Галина, Елена, Марина (все — Ирландия), Майя (Кипр), Татьяна (Малайзия), Наталья (Норвегия), Анна, Наталья, Ольга, Сергей (все — Франция), Лилия и Ростислав (Чехия), Андреас (Швеция), Дмитрий (Япония), Александр (Азербайджан), Екатерина, Федор (оба — Белоруссия), Елена (Казахстан), Виктория (Молдавия), Екатерина, Юлия (обе — Украина), Анна, Сергей (оба — Башкирия), Ирина (Карелия), Алексей (Мордовия), Анастасия, (Ивановская обл.), Юрий (Ижев-



Артему Самуйлову операции и первая уже в феврале

(все — Иркутская обл.), Алексей Тамерлан (оба — Калининградская обл.), ООО «Совершенные окна», Дмитрий, Оксана (все — Кемеровская обл.), Константин (Ки-Алексей (оба — Алтайский край), ровская обл.), Александра, Ната-Анастасия, София (обе — Волго- лия (обе — Краснодарский край), градская обл.), Марина, Юрий Мария (Красноярский край), Ро-(оба — Вологодская обл.), Анд- ман (Курганская обл.), Дмитрий рей (Воронежская обл.), Наталья (Мурманская обл.), Арсений, Ольга (оба — Нижегородская ская обл.), Виктор, Дарья, Софья обл.), Константин, Марина (оба

сандр, Альбина, Андрей, Татьяна (все — Омская обл.), Зинаида (Орловская обл.), Дмитрий (Пензенская обл.), Артем, Дарья, Светлана (все — Пермский край), Евгений, Роман (оба — Приморский край), Мария (Рязанская обл.), Ирина, Константин, Ольга (все Ростовская обл.), Александр, Анна (оба — Самарская обл.), Вера (Саратовская обл.), Мурат (Северная Осетия), Дарья, Екатерина, Елена, Неля, Николай, Олеся, Ольга, Павел, Татьяна, Юрий (все — Свердловская обл.), Евгения (Ставропольский край), Андрей, Ильдус, Эмиль (все — Татария), Андрей, Роман (Тверская обл.), Александр, Наталья (оба — Тульская обл.), Константин из Ноябрьска, Светлана (оба — Тюменская обл.), Дмитрий (Ульяновская обл.), Елена (Хакасия), Максим (Хабаровский край), Григорий, Евгений, Оксана (все — Ханты-Мансийский АО), Григорий, Екатерина, Игорь, Наталья (все — Челябинская обл.), Наталья (Чувашия), две Натальи, Рифат (все — Ямало-Ненецкий АО), ЗАО ПМП, ООО «Бифрест», «Икс Про», Маргарита от руководителя, Александра, Антон, Анна, Арина, Борис,

— Новосибирская обл.), Алек- Валентин, Виктор, Владислав, три Дмитрия, Евгения, две Елены, два Игоря, Ирина, Константин, Лариса, Максим, два Михаила, Руслан, два Сергея, Татьяна, Феликс, Федор, три Юлии, Алексей (все — Петербург), ОСАО «Ингосстрах», компания ТТК, ГК РЕ-НОВА, фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео», Сбербанк, компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия), Здоровье@ Mail.Ru, ООО «Онлайн Маркет Интернешнл», представительство компании «Энергетический стандарт», московский клуб JIMI, НКО «Фонд Курбанова», Российские сельхозтоваропроизводители в рамках программы «Ростки Надежды» (координатор программы «Агропром-МДТ»), благотворительный фонд «Дом Роналда Макдоналда», ЗАО ТПГ «Кунцево», студия Arklee, директор салона красоты «Джулия Арт» Галина, ГК ИНТАЛЕВ, Personage, Татьяна от компании, Фарид, Виталий Валерьянович, Борис Николаевич, две Татьяны, Дамир, два Владислава, Дмитрий Викторович, Елена Викторовна, Анатолий, Константин, Геннадий, Марианна и Игорь, Ксения, Марина, Филипп, Айгуль, семь Алек-

сандров, две Алены, шесть Алексеев, Анастасия, восемь Андреев, три Анны, три Антона, Артем, Биркан, Борис, два Валерия, два Виктора, три Владимира, Вячеслав, Габбас, два Георгия, две Галины, Дарья, Денис, пять Дмитриев, три Евгения, три Евгении, Егор, пять Екатерин, десять Елен, три Ивана, два Игоря, Инна, семь Ирин, Карина, Кирилл, две Ларисы, Лиана, Лилия, две Людмилы, Майя, четыре Максима, пять Марий, два Михаила, Надежда, четыре Натальи, Нина, Оксана, три Олега, шесть Ольг, четыре Павла, две Полины, Рашель, три Романа, Руслан, две Светланы, пять Сергеев, три Татьяны, Тарас, Тимофей, Ульяна, Эдуард, три Юлии, пять Юриев, Ярослав, Эльмира и Андрей, Ульяна и Андрей, Алексей Ремизов, Ксения и Кайрат, Елена и Алексей, Костя Ч., Гульнара, Любовь, Регина, Марат, Наталья и Дмитрий, Леонид, Рустам, Альбина, Николай, Долорес, samaks@, а7209528@ (все — Москва). Спасибо!

Лев Амбиндер, Марина Аларичева, Ирина Бругтер, Анна Железнова, Антонина Казакова

Из свежей почты

Илья Салихов, 2 года, задержка психомоторного развития, тетрапарез, надо срочно начать курсовое лечение. 92 200 руб. Внимание! Стоимость лечения 142 200 руб. Группа компаний «Ренова» внесла 50 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 92 200 руб.

Нам с мужем по 22 года. Муж сирота, учится в техникуме на электрика. Я окончила училище, став поваром, но на работу не успела устроиться: родила. Живем у моей мамы вместе с братом, сестрой и ее мальшом. Мама работает в агрофирме. Денег вечно не хватает, занимаем у соседей. Врачи не объяснили, откуда у родившегося Ильи гематома на голове. А когда в семь месяцев он еще не мог сидеть, нас направили в больницу. Там нашли органическое поражение центральной нервной системы, атрофию зрительного нерва и грубую задержку психомоторного развития. Лечение результатов не дает. Илья не только не ходит, даже голову плохо держит: очень слабые мышцы. Наши выписки я отправила в Институт медтехнологий (ИМТ), и он берется лечить, да мне нечем платить. Мне очень больно: я не могу помочь своему малышу. Я очень люблю его и никогда не брошу. Пожалуйста, поймите и помогите! Анастасия Салихова, Липецкая область. **Невролог ИМТ Елена Молодыченко (Москва):** «Нельзя терять время, надо срочно начать терапию. Повысим мышечный тонус, улучшим двигательную и речевую активность».

Миша Романчук, 13 лет, сахарный диабет 1-го типа, требуется постановка инсулиновой помпы. 150 450 руб.

О Мишином диабете мы узнали случайно. Он простыл, сдали анализы, и сахар оказался высоким. Это было полной неожиданностью, я сам врач, а сын такой здоровый, без жалоб на самочувствие. Его сразу посадили на инсулин. Сначала лечение помогало (всего два укола в день), а потом компенсировать диабет стало все труднее. Сейчас уже ставим пять-шесть уколов в сутки. В последние месяцы разброс в показаниях сахара очень большой, от 2 до 20. Это значит, что страдают сосуды, над Мишей висит постоянная угроза тяжелых осложнений. Он много читает, хорошо учится, увлечен компьютером. Я очень боюсь, что болезнь может сломать его будущее. Только инсулиновая помпа, имитирующая здоровую поджелудочную железу, поможет справиться с диабетом. Помогите ее купить! Илья Романчук, Карелия.

Эндокринолог детской поликлиники № 1 Светлана Пылова (Петрозаводск): «У подростков диабет плохо управляем. А инсулиновая помпа и впрямь поможет компенсировать болезнь».

Олег Новиков, 5 месяцев, расщелина губы и неба, гемангиома, необходима операция. 70 тыс. руб. Внимание! Цена лечения 120 тыс. руб. Благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внес 50 тыс. руб.

(подробности на rusfond.ru). Не хватает 70 тыс. руб. Я мать-одиночка, алиментов нет, а сын записан на мою фамилию. Живу в «двушке» с мамой и братом. Брат сломал шейку бедра, работать не может, и пенсии нет. Мама-пенсионерка работает дворником и школьной уборщицей, чтобы всех нас содержать. У моего Олежки «заячья губа» (расщелина верхней губы и неба) и опухоль на голове. В роддоме и в поликлинике сказали, что красное пятнышко — это не страшно. Но ведь пятно растет, и волос на нем нет! Олежку сначала кормили через зонд, потом из бутылочки. Еда через нос выходит, и малыш почти не прибавляет в весе. А в остальном Олежа здоров: много играет, уже сидит, крепко спит. Моя подруга нашла в интернете адрес Центра профессора Рогинского. Там сразу согласились удалить опухоль и исправить губу (расщелину неба оперируют не раньше полутора лет), но операция платная и дорогая. Пожалуйста, помогите оплатить лечение! Мне некого просить, а упускать время, говорят врачи, нельзя. Светлана Новикова, Московская область. Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «У Олега растут опухолевидные образования теменной и заушной областей. Они будут лишь увеличиваться, и удалить их надо как можно раньше. Одновременно устраним

и расщелину губы, это избавит ребенка от дополнительной госпи-

Руслан Андреев, 1 год, врожденная двусторонняя косолапость, требуется лечение. 84 тыс. руб.

тализации и лишнего наркоза».

Я одна воспитываю троих малышей. Ренату четыре года, Руслану второй пошел, Диане всего четыре месяца. Их отец приносит немного денег, когда найдет заказ на установку электричества, а постоянной работы у него нет. Пока живем на мои декретные, а как быть дальше — не знаю. Прошу вашей помощи для лечения Руслана. Его стопы вывернуты внутрь, пятки сильно подняты. Он пытается встать, опираясь на внешние косточки стопы, и тут же теряет равновесие. Так сын никогда ходить не научится. В областной больнице ему накладывали гипс на ноги с трехнедельного возраста, да никакого улучшения. Врачи советуют поскорее начать лечение по методу Понсети. Это не по моим возможностям: нужны большие деньги. Я до декретных отпусков работала посудомойкой, ничего не накоплено. Вы поможете? Татьяна Андреева, Ленинградская область. Заместитель главврача больницы имени Соловьева Юрий Филимендиков (Ярославль): «Стопы Руслана вывернуты в двух плоскостях. Чередуя этапы гипсования и хирургии, мы за два месяца выведем стопы в правильное положение, а ношение ортопедической обуви предотвратит рецидив косолапости».

Слава Атрашенко, 2 года, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 133 600 руб.

Я сразу после окончания школы замуж вышла и родила дочку, а через три года — сына. Работает один муж, инженером в управлении лесами, получает до 15 тыс. руб. А я осталась безработной: дети постоянно болеют. Вот недавно перенесли пневмонию. Оба отстают от нормы в росте и весе, быстро утомляются. У обоих врожденный порок сердца. У Славы началась сильная одышка и синева вокруг рта, ношу его на руках, чтобы не бегал. В мае 2010 года Настю и Славу направили на операцию по госквоте, а они, как на грех, оба заболели ветрянкой. Наша очередь прошла, и неизвестно, когда теперь подойдет. Малыш чахнет на глазах. Врачи говорят, нельзя ждать, надо срочно оперировать. Теперь за свой счет, а где он, счет этот? Сбереженийто нет. Мне подсказали, что Русфонд таких деток, как мои, спасает. Будьте добры, помогите! Валентина Атрашенко, Томская область. Руководитель Центра детского сердца Томского НИИ кардиологии СО РАМН Игорь Ковалев: «Если сейчас не закроем открытый артериальный проток, неизбежно развитие легочной гипертензии и сердечной недостаточности. Дефектный проток можно закрыть окклюдером через сосуды, это гарантирует стопроцентное

Реквизиты авторов и клиник есть в фонде. Возможны электронные пожертвования (подробности на rusfond.ru).

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ

излечение Славы».

Российский фонд помощи (Русфонд) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в "Ъ". Проверив письма, мы публикуем их в "Ъ", в «Газете.Ru», в «Большом городе», на сайтах rusfond.ru, «Эха Москвы» и Здоровье@mail.ru. Решив помочь, вы получаете у 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 \$44,861 млн. В 2010 году (на 23 декабря) собрано 260 602 756 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зыряновская» (Кузбасс), 57 семьям сгоревших 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 лучник» Адрес фонда: 125252 г. Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rfp@kommersant.ru.

Телефоны: (495) 926-35-63, (495) 926-35-65 с 10.00 до 20.00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь»