онд помощи/www.rustond.

Виктор Костюковский,

СПЕЦИАЛЬНЫЙ КОРРЕСПОНДЕНТ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ (РУСФОНДА)



Аня, которая обожгла наши души

Неожиданные уроки акции «Русфонд на Первом»

Такого фандрайзинга в России еще не было: за десять дней собрано 63 млн руб. Напомню: 10 октября в эфире «Первого канала» стартовала акция «Русфонд на Первом» ради восьмилетней Ани Голубятниковой из Петербурга. На лечение в Лондоне ей требовалось почти 5 млн руб. Эти деньги были собраны за два часа после 18-часовых новостей, но в 21:00 в тот день сервер нашего rusfond.ru все равно завис на час, впервые за десять лет. Мы, конечно, приняли меры, мощности rusfond.ru увеличены, пожертвования пойдут на лечение 45 очередникам Русфонда. Но взносы продолжают поступать, и хочется понять, что же произошло и происходит.

Уверен, главный анализ впереди, но есть же очевидные вещи. Это в первую очередь результат колоссальной медийной силы «Первого канала», тут отдыхает даже интернет. И есть еще причина небывалого эффекта акции. Причину звали Аня Голубятникова. Когда 21 октября «Первый» в 18-часовых новостях и в программе «Время» сообщил об ошеломительных итогах сборов, Аня была еще жива. Вместе с нашими читателями и миллионами телезрителей мы были уверены, что страшное позади, и теперь Лондон спасет Аню. Не случилось. Аня умерла в ночь с 21 на 22 октября от кровоизлияния в мозг, так и не попав в Лондон.

Аня Голубятникова родилась в 2003 году и заболела в 2007-м. Один из самых тяжелых диагнозов: рак, нейробластома. Усилиями врачей, милосердием незнакомых людей, любовью отца и бабушки (мама покинула семью) Аня вопреки прогнозам прожила еще четыре года. И надежда окрепла, когда мы объявили сбор средств на лечение в Лондоне. Перед лечением следовало привести в норму кровь, в чем особенно искушены израильские врачи. Неожиданно в Иерусалиме Аня умерла от кровоизлияния в мозг.

Помню первое впечатление: три года назад в квартирке на окраине Петербурга мы разговаривали с Анной Гавриловной Голубятниковой. Аня спала. Вдруг послышался ее тихий голос: «Бабушка, дай конструктор». Я оглянулся и утонул в ее огромных недетских глазах. Потом в них утонут миллионы телезрителей.

Естественное сострадание взрослого к больному малышу множилось на незаурядную Анину личность, проявлявшуюся во всем, в том числе в сопротивлении смерти. Этот ее код, эта матрица мгновенно распознавались людьми даже на расстоянии, даже заочно, интуитивно. Аня вела нас за собой, своей жаждой жить она питала и наши надежды — вот еще чем был вызван такой колоссальный отклик. Мы отчетливо видели это по вашим комментариям, дорогие друзья.

Очевидно, что отныне у российского фандрайзинга появился новый эффективный способ сбора пожертвований. Это SMS-сообщения. Русфонд долго сопротивлялся, нам казалось, этот способ скомпрометирован мошенниками, а сотовые операторы берут чрезмерную плату за услугу. Выяснилось, мы были не правы. Оказалось, бесконечные публикации о реальной шпане в мире мобильной связи и высокие комиссионные — ничто в сравнении с этим удобством: увидел, прочувствовал, пошевелил пальцами — готово. «Доброе сердце и сотовый телефон есть у всех» — так прокомментировал первый итог акции исполнительный директор нашего контент-провайдера мобильных операторов компании «СМС Онлайн Холдинг» Андрей Куля. Это с его подачи любой зритель мог тут же видеть результат в режиме реального времени, зайдя на rusfond.ru: счетчик | ет громко: сборов каждые десять секунд обновлял поступления от SMS-сообщений. Огромная цифра росла и росла: щелк, щелк... И приходило понимание: ты не один, нас много, мы их спасем!.. Это дорогого стоит, за это можно простить SMS-сбору многие его издержки.

Между тем часть наших читателей и зрителей «Первого» возмущаются «сотовыми аппетитами». У разных мобильных операторов аппетиты разные, мы благодарны всем, но особенно тем, кто ограничился минимальным процентом, а вовсе без процента по закону нельзя. Этот опыт SMS-филантропии, кстати, демонстрирует не только ее серьезное преимущество перед другими способами фандрайзинга, но и несовершенство нашего законодательства о мобильной связи.

Мы в Русфонде были потрясены неожиданным известием о смерти Ани. Помимо горя была и понятная мысль: как же сказать об этом миллионам людей, которые эти десять дней жили надеждой на спасение Ани? Как рассказать об этом людям, которые, уже зная, что пожертвования пойдут другим ребятишкам, слали и слали свои SMS? Мы глубоко признательны коллегам с «Первого канала» за то, что выпуски вечерних субботних новостей 22 октября они начали с известия о смерти Ани. Высокий профессионализм всегда человечен. А дальше случился новый всплеск пожертвований: за полчаса после программы «Время» сбор вырос на 5 млн руб. Вот три типичных комментария к печальной новости: «Выздоравливайте, малыши! Спи спокойно, Анечка!..», «Зачем вы спрашиваете, не возражаем ли мы, что деньги пойдут на спасение детских жизней? Быстрее спасайте!», «Не останавливайте акцию, пусть она будет постоянной!»

За эти дни мы все стали немного лучше. Аня обожгла наши души. «А душа, уж это точно, ежели обожжена, справедливей, милосерднее и праведней она». Вряд ли можно найти такое точное подтверждение этой строчке Булата Окуджавы.

Признаки угасания

Алеше Матукину нужна операция на сердце

Мальчику два года. У него тяжелый порок сердца. Его никак не лечат в России, только наблюдают и ждут, когда мальчик подрастет, чтобы сердце стало достаточно большим для тех инструментов и навыков, которыми располагают наши хирурги. В Германии Алешу готовы оперировать уже сейчас. Ему, чем скорее, тем лучше, нужна операция. Сердце в груди нужно перевернуть. Такие пороки, как у Алеши, в три или четыре года развиваются очень быстро. Так быстро, что можно не довезти ребенка не то что до Германии, но даже и до больницы в городе Мытищи.

— Я не могу представить себе, что увижу, как он угасает, говорит Оксана, Алешина мама.

Угасающий тем временем и не думает угасать. Стоит мне только шагнуть через порог Алешиной квартиры, как этот угасающий разворачивает вокруг меня бурную деятельность, причем по нескольким направлениям сразу.

Во-первых, тапочки. Оксана дает мне совершенно новые тапочки, но Алеша решает, что это недостаточно новые тапочки для гостя, и очертя голову бросается искать тапочки поновее среди ящиков со шпатлевкой и кафельной плиткой. Вот вам первый симптом, квартира заставлена стройматериалами: когда Алеша только родился, решено было отправить его с мамой на лето в деревню, а папа тем временем сделал бы в квартире ремонт. Закупили строительные материалы, но за несколько дней до отъезда врач наслушала Алеше шумы в сердце, и до ремонта так и не дошли руки.

— Совершенно не было заметно,— говорит Оксана.— Румяный был, ел хорошо, вес набирал хорошо. Совершенно не было заметно, что у него все сердце в дырочках.

Во-вторых, красный огонек. Я достаю видеокамеру, включаю, мальчик видит на камере Если бы Алеше не запрещалось красный огонек и декламиру-

— Красный огонек горит, линскую клинику для Алеши.

значит, трогать не велит... Это стишок, который придумал папа Игорь. Алеша у Игоря пускаем паровозик, мы играем первый ребенок, родился к сорока годам. Когда Оксана была беременна, Игорь говорил ей, что уж и отчаялся было иметь детей. Он говорил: трудно поверить, что вот уже совсем скоро кто-то будет называть меня папой. Игорь любит Алешу без мальчик вскарабкивается в депамяти, балует его, разрешает все на свете. Не разрешает ся и раскладывает на коленях азтолько трогать приборы с крас- буку. Он знает три буквы. Он зна-



для него берлинскую

ными лампочками. Потому что ревом компьютере, когда Игорь сидит в интернете: шарит по интернет-форумам для родителей, чьи дети болеют пороком сердца, пишет письма в клиники, отвечает на запросы из клиник, читает про транспозицию про стеноз легочной артерии, читает про операцию Гленна...

В-третьих, азбука. Мы запускаем с Алешей машинку, мы зав говорящую плюшевую собаку, громогласно зовущую Алешу гулять во двор, но время от времени мальчик говорит:

Пойдем, я тебе буквы по-

И мы идем на кухню. Там тский высокий стул, усаживает-

и «барабан». Он знает, что с буквы «т» начинается «тигр» и начинается «леопард», потому что похож на тигра. А я знаю, что эти обращения к азбуке нужны мальчику, чтобы отдохнуть. Пякрасная лампочка горит в Иго- тиминутная игра в паровозик вызывает у Алеши одышку. Верхняя губа и кончик носа синеют, а на висках выступают маленькие капельки пота. Инстинктивно мальчик понимает, что изучение грамоты помогает ему бороться с одышкой. Нельзя же симагистральных сосудов, читает деть без дела. Чтобы несколько минут посидеть спокойно, приходится изучать буквы.

ками, Игорь не нашел бы бер- тает всего на три паузы в играх. сам себе Чтобы заполнить чем-то другие паузы, Алеша просит маму включить ему мультик. Мне кажется, он не очень любит мультики. Во всяком случае, елва отдышавшись, мальчик бросает смотреть мультик и снова идет играть: катает паровозик, запускает говорящую собаку, раздает конфеты. Он любит раздавать конфеты, и это, наверное, можно считать пятым симптомом тяжелого порока сердца.

> В-пятых, конфеты. Алеше нельзя конфет. Врачи запре-

щают ему есть сладкое и особенно запрещают есть шоколад. Но Алеша любит конфеты и особенно любит шоколад. Ему можно одну конфету в день, но Алеше хочется, чтобы конфет было много. Поэтому

В-шестых, гуси-лебеди. Когда старшая сестренка Ульяна уходит в школу, Алеша неизменно идет ее провожать. Он бежит в В-четвертых, мультики. Букв прихожую и, пока Ульяна одевабаловаться с красными лампоч- Алеша знает всего три, и их хва- ется, садится на пол. И говорит

подружками поиграю. Это цитата из мультика «Гуси-лебеди». Эти слова в мультике сестрина говорит братиу прежде, чем оставить его одного, и прежде, чем гуси-лебеди унесут его за тридевять земель. Эти слова — хороший повод, чтобы

Оксана смотрит на сына и шепчет мне:

— Я не могу представить себе, что увижу, как он угасает. Валерий Панюшкин

компания ТТК, ГК «Ренова»,

фонд «Наша инициатива» ком-

пании «М.Видео», Сбербанк

ЗАО «Райффайзенбанк» и сотруд-

ники банка, компании LVMH

Perfumes & Cosmetics (Россия),

Здоровье@mail.ru, livejournal.

com, программа «Мили Мило-

сердия» компании «Аэрофлот»,

интернет-агентство «Кавказс-

кий узел», холдинг «Металло-

инвест», ОАО «МТС» и сотрудни-

ки компании, ЗАО «Балтимор»,

ООО «УК «Недвижимость и услу-

ги», ООО «Компания Проф-Мас-

тер», ООО «МартиКом», компа-

ния «Деловой формат», ООО «Лу-

койл-аэро» и Пашаев Олег Дави-

дович, Женский онлайн-жур-

«ИГРА», школа танцев «Танцема-

ния», Андрей Юрьевич, Армен

Давитян, Дмитрий Шенец (все

Рассказывает кардиолог Берлинского кардиоцентра Станислав Овруцкий (Германия): «У Алеши очень сложный врожденный порок сердца. Хотя сейчас малыш стабилен, состояние может ухудшиться в любой момент. Поэтому чем раньше прооперируем, тем лучше. Мы планируем операцию "double switch" (двойное переключение магистральных сосудов и предсердий) с применением сложной техники. Сначала верхняя часть сердца вместе с сосудами и клапанами отделяется и разворачивается на 180 градусов, а потом снова пришивается к сердечной мышце. Это одна из сложнейших операций в кардиохирургии. В нашем

центре самый большой в Европе опыт их проведения. В итоге у Алеши нормализуется кровообращение, кровь насытится кислородом, малыш начнет нормально развиваться»

счет на 1 360 065 руб. В Алешиной семье таких денег нет. Как всегда, 417 тыс. руб. внесет наш партнер компания «Ингосстрах» (подробности на rusfond.ru). Таким образом, не хватает еще 943 065 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Алешу Матукина, то пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (учредители издательский дом «Коммерсантъ» и Лев Амбиндер) или на банковский счет Алешиной мамы Оксаны Васильевны Мату киной. 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

мальчик их раздает. Он берет у мамы конфет целую пригоршню и раздает — мне, Ульяне (старшей сестренке, Оксаниной дочери от первого брака), маме, опять мне, опять Ульяне, опять маме. Он раздает конфет целую пригоршню и оставляет себе одну.

— Ты тут посиди, а я пойду с

сесть на пол и отдышаться.

Даша Журавлева, 2 года, детский церебральный паралич, спасет курсовое лечение. 116 400 руб. Внимание! Стоимость лечения 166 400 руб. Группа компаний «Ренова»

Из свежей почты

внесла 50 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 116 400 руб. Даша родилась раньше срока и четырнадцать часов была без вод, отсюда все беды. Время шло, а дочка не переворачивалась. Врачи не замечали скрещенные ножки и сжатую в кулак левую руку, говорили, ждите, ведь девочка недоношенная. В полгода Даша после бронхита перестала держать голову, тут и заговорили о ДЦП. Мы лечимся, но дочка не сидит: ноги в параличе. Я нашла хорошие отзывы об Институте медтехнологий (ИМТ). Боюсь, упустим время, когда лечение наиболее эффективно! Нам его не оплатить. Ровно ползарплаты мужа (он менеджер, 15 тыс. руб.) идет на аренду квартиры. Пенсия Даши — на лекарства и массажи. Понимаю, всем не помочь, но, может, кто-то пожалеет и мою дочку? Татьяна Журавлева, Владимирская область

Невролог ИМТ Елена Молодыченко (Москва): «Сильный тонус в ногах, опора на носки, левая рука не развита, не все звуки Даша выговаривает. Чтобы она смогла сидеть, ходить и говорить, терапию надо начать немедленно».

Вася Быков, 3 года, сахарный диабет 1-го типа, нужна инсулиновая помпа. 99 900 руб.

Внимание! Стоимость помпы с расходными материалами 189 900 руб. Холдинг «Металлоинвест» внесет 90 тыс. руб. (подробности на rusfond. ru). He хватает 99 900 руб.

В октябре нашего сына срочно госпитализировали в эндокринологическое отделение детской больницы в Петербурге. Сахар у него был больше тридцати. Теперь Вася обречен всю жизнь получать ежедневно несколько инъекций инсулина. Нам не удается подобрать дозировку при использовании шприца. Одной единицы инсулина на ночь мало, а полторы много: наступает опасная гипогликемия. Врачи говорят, нужна инсулиновая помпа с шагом дозировки на порядок меньше. Помпа подает инсулин постоянно, а это лучше для организма. Мы с женой трудимся в храме, стоимость помпы для нас неподъемная. Просим вас о помощи. Антон Быков, Ленинградская область.

Заведующая эндокринологическим отделением Светлана Науменко, детская больница №19 (Санкт-Петербург): «Компенсировать течение диабета не удается: малышу тяжело подобрать дозу лекарства. Инсулиновая помпа поможет стабилизировать уровень сахара и избежать осложнений».

Вадим Илларионов, 16 лет, сирота, опухоль верхней челюсти, спасет операция и протезирование. 100 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 160 тыс. руб. Благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 60 тыс. руб. (бюджет на 2011 год — 6,8 млн руб., подробности на rusfond.ru). Не хватает 100 тыс. руб.

В нашей гимназии более 170 детей из социально незащищенных семей. Плата с родителей не взимается. Гимназия негосударственная, финансируется за счет пожертвований. Вадима мать бросила в пятилетнем возрасте, отец не работает, пьет, принимать участие в судьбе сына не желает. При обследовании у Вадима выявлено редкое заболевание и назначена сложная и дорогая операция. Вадим гражданин Украины и не имеет права на бесплатное лечение в России, а у гимназии нет возможности оплатить операцию. Просим Русфонд оказать содействие в сборе средств на лечение мальчика. С уважением, управляющий директор Православной классической гимназии-пансиона Свято-Алексиевской Пустыни памяти протоирея Василия Лесняка Алексей Василенко (отец Петр), Ярославская область.

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Опухолевое заболевание верхней челюсти связано с зубами, несущими основные жевательные нагрузки. Мы удалим опухоль, устраним дефект и проведем протезирование».

Ильян Сафаров, 4 месяца, врожденная двусторонняя косолапость, требуется лечение. 120 тыс. руб.

Неловко просить денег у незнакомых людей, но как быть, если близкие стали чужими? Алиментов на старшего сына нет. И вторая попытка создать семью не удалась. Ильян родился с искривленными стопами, и в свидетельстве о рождении графа «отец» с прочерком. Я методист в муниципальном учреждении — районном доме культуры. Живу с детьми в служебной квартире, сейчас в декретном отпуске. Врач-ортопед предупредил, что начать гипсования по новому методу надо как можно раньше, тогда он уверен в хорошем результате. Лечение сложное, поэтапное, требует тщательного ухода за малышом и таких денег, каких у меня никогда не было. Я готова аккуратно выполнять все назначения врачей, но где взять денег? Не могли бы вы помочь? С благодарностью, Лариса Сафарова, Башкирия. Заместитель главврача больницы имени Соловьева Юрий Филимендиков (Ярославль): «Если к лечению по методу Понсети приступим немедленно и будут соблюдены все наши рекомендации, Ильян навсегда избавится от косолапости».

Алия Гумерова, 2 года, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 119 100 руб.

Внимание! Цена операции 189 100 руб. Компания ТТК внесла 70 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 119 100 руб.

Врачи надеялись, что организм дочки справится и дыра в сердце закроется, но растет девочка — растет и дефект, достиг уже 11 мм. А сердечко-то крошечное! Алия бледная, начнет играть — и сразу дышать нечем. Ест, как воробышек. Болеет без конца. Все время плачет и на руки просится, так и ношу на руках. Какая тут работа! Бедно и тесно живем, в двушке вместе с семьей моей сестры. Зарплата мужа 15 тыс. руб., а я без декретных, сократили перед беременностью. С операцией врачи торопят: начинаются проблемы с легкими. А вот если дефект закроют (даже грудную клетку разрезать не будут!), то обещают полное выздоровление. Все говорят, что в Томске малышей хорошо оперируют, и Алию там ждут. Поможете с оплатой? Альбина Гумерова, Удмуртия.

Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривощеков: «Есть признаки легочной гипертензии, с операций надо поторопиться. Дефект межпредсердной перегородки мы закроем эндоваскулярно. Скоро Алия начнет развиваться, как положено, а мама сможет работать».

Реквизиты для помоши 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 размещаем их в "Ъ", в «Газете.ru» «Северной Осетии», на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», Здоровье@ mail.ru, интернет-портале «БИЗНЕС Online» (Республика Татарстан), «15 регион» и «Кавказский узел», в эфире «Первого канала» и компании «Алания». 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 \$56,7 млн. В 2011 году (на 27 октября) собрано 346 157 709 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: rusfond@kommersant.ru. Телефоны: 8-800-250-075-25 (звонок по России бесплатный, линия предоставлена МТС), факс (495) 926-35-63 с 10.00 до 20.00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».

ДЛЯ СПАСЕНИЯ ДВУХЛЕТНЕГО АЛЕШИ МАТУКИНА НЕ ХВАТАЕТ 943 065 РУБ.

Берлинский кардиоцентр выставил Матукиным

на rusfond.ru). Спасибо.

Экспертная группа Российского фонда помощи

Будут лекарства и донор у Тимура Рудыко

30 сентября в "Ъ", в «Газете. ru», на сайтах rusfond.ru, «Эхо Москвы», livejournal.com и Здоровье@mail.ru мы рассказали историю Тимура Рудыко из Комсомольска-на-Амуре («Надежда на японцев», Виктор Костюковский). У Тимура лимфобластный лейкоз, его спасет трансплантация костного мозга от здорового донора. Наши читатели собрали необходимые 2 056 945 руб. на поиск донора и сопутствующие пересадке лекарства. Тимур с мамой сейчас в Петербурге, в Институте детской гематологии и трансплантологии им. Р. М. Горбачевой, мальчика готовят к спасительной процедуре.

Родители Тимура благодарят читателей, кто пришел на помощь мальчику. Примите и на- GreenWood, Irina Todorova, шу признательность, дорогие liana Arampidou, varavara (все друзья! Мы следим за развитием событий.

И вот еще новости.

и Никите Самохвалову (9 лет, 140 тыс. руб., Москва), лечение Соне Токаренко (4 года, 186 600 руб., Волгоградская обл.) и Тае Громовой (6 мес., 540 тыс. руб., Архангельская обл.), инсулиновая помпа Даше Быстровой (14 лет, 189 900 руб., Калининградская обл.).

Всего с 14 октября 631 499 читателей оказали исчерпывающую помощь (72 740 493 руб.) 34 тяжелобольным детям.

Помогли: Русский дар жизни и Общество помощи русским детям, Анастасия и Дмитрий Кураковы, Андрей, Elia, Mikhail, Svetlana, Erica, Nisichenko, Yulia (все — США), Анастасия К., Ирина Богданова, Татьяна, Руслан Н., ҮГ (все — Канада), Мастяевы (Испания), Лена, семья Витус (все — Ирландия), Кипр), Валентина, Ксения (обе

— Норвегия), Анастасия (ОАЭ), Мария (Польша), Светлана Де-рия), Эльхан Ахмедов (Азербай-Оплачены: операции Ване Зо- мир (Турция), Марина и Феликс джан), Заира (Дагестан), Ксю Агерину (189 100 руб., Удмуртия) Дынчик-Котляр, Светлана (все ева (Забайкальская обл.), Юлия



благотворительный фонд и 201 читатель Русфонда оплатили покупку лекарств и поиск донора Тимуру Рудыко

— Франция), Антон (Швейца-

ская обл.), Александр, Вера, Вера Смазнова, Елена Бардеева, Дарья, Евгения Александровна Петрова, Светлана (все — Иркутская обл.), Елена (Калининградская обл.), Инга, Alexandr Kuznetsov CDJ (оба — Камчатский край), Виктория и Антон, Дмитрий Новоселов, Ольга (все — Кемеровская обл.), Снежана и Вячеслав Копытовы (Кировская обл.), Антон, Галина Старцева (оба — Коми), Елена, Лика, С. С., Тамара Гадлия, Олеся, Ольга Кравченко, Юлия Гарькуша, Aachen (все — Краснодарский край), компания ООО «ЗапЧасть», Б.А.И., Владимир Краснов, Елена, семья Бергер, семья Кулаковых, человек (все — Красноярский край), Елена Дымова (Саратовская обл.), ЗАО «Урал-Депозит», Алена, Елена Гайнулина, Игорь Степаненко, Ирина Кузина, Мария Рычкова, Наталья, Николай Починин, Светлана (все — Свердловская обл.), Залина Аслановна Калагова, Сергей, студент, Табити, матуш-

(Еврейская АО), Ольга (Иванов-

кого монастыря, Руслан (все — Северная Осетия), Александр, Евгений Грицунов, Степочкин (все — Смоленская обл.), Таня Бабаева (Тамбовская обл.), интернет-портал «БИЗНЕС Online» и Надежда, Салим Хабибрахманович, Айдар Камалов, Айрат Самятович, Андрей, Гульнара Биккинина, Евгения Бандукова, Иван, Котельникова, Максим, Назиль, Наталья, Радик Каримов, Рамазан, Рената, Александр Владимирович Стаценко, Тимур, Трубник, Х.И.К., директор HOTEL ART Шакиров Б.М, Эльвира, Sailoc, Алексей, diprus@, Булат (все — Республика Татарстан), Фонд «Адвита», Маргарита, нал Miss-VIP.ru, ООО Магазин World Language Cafe, Анатолий, Валерия, Василий, Владислав, Екатерина, Иван, Илья, Марина, Милана, Юлия, Александр Волков, Алексей Давыдов, Алёна Володина, Сергей Павлов, Станислав Владимиров, Тарасова, Юлиана Трофимова, Anada, Leonardo_da_Vincpi (все — Петербург), ОСАО «Ингосстрах»,

ка Нона настоятельница женс-

Антонина Казакова

— Москва). Спасибо!

полный отчет rusfond.ru: сделано