



## ПОМОГИТЕ, ПОЖАЛУЙСТА!



Соня и Даниэль

Соня задыхается оттого, что стала взрослой. Легкие у Сони Зверевой покрываются плотной пленкой. Болезнь называется муковисцидоз: у нее слишком вязкая слизь. Соне нужны ингаляции и жизненно необходимые лекарства. Детям их дают бесплатно. Взрослым тоже должны, но не дают. Соне исполнилось восемнадцать. Нос в веснушках. Худенькая. Запястье перемотано, из-под бинта торчит кусок трубы. В трубке кровь.

— Что это у вас на руке, Соня?

— Катетер, я дома капаюсь. В Кирове больницы нет для меня. В городе Кирове Калужской области Соня с мужем и дочкой снимают четверть барака на улице Пушкина. Нет горячей воды, газ в баллонах, разрушенная печка.

Соня родилась на Дальнем Востоке. В 11 лет стала харкать кровью. Врачи нашли муковисцидоз, велели пить лекарства и ждать смерти. Но мама купила дом под Калугой, там климат лучше, и повезла Соню в Москву. В Российской детской клинической больнице (РДКБ) собрали даже денег Соне на мощный ингалятор и сказали, что надо пить лекарства и делать ингаляции. Что надо ждать смерти, не сказали, но когда девочка приезжала в РДКБ на новый курс, выяснялось, что кто-то из детей, лежавших прежде с Соней, умер. Врачи говорили: «Тебе нельзя ходить на дискотеки, нельзя заниматься баскетболом. Ты не сможешь родить ребенка».

В 16 лет Соня закончила школу и пошла работать в пиццерию. Ей, разумеется, нельзя работать у плиты. Однажды в половине первого ночи она возвращалась домой. Ей, разумеется, нельзя ложиться спать так поздно. Она проходила мимо дискотеки, оттуда вышли молодые люди, и один заговорил с Соней. Врачи никогда не запрещали ей знакомиться на улице с молодыми людьми. Соня познакомилась, стала жить с ним, вышла за него замуж, потом родила ребенка, хоть этого и не может быть, поскольку для зачатия и родов человеку необходима нормальная слизь, а не вязкая, как у Сони.

Муж у нее романтический человек. Он железнодорожник. Он придумал для дочки имя Даниэль. Малышка Даниэль бегает от разрушенной печки к столу и норовит стащить со стола что-нибудь. Соня смеется: «Это мы в папу. Папа у нас шпалы таскает целый день, и мы тоже целый день таскаем что-нибудь чугунное».

Когда Соне исполнилось шестнадцать, ее перевели во взрослую поликлинику. Врач сказал, что не может выписать Соне ферменты и антибиотики, потому что они очень дорогие. И еще сказал, что раз Соня родила ребенка, то не может уже считаться больной и не может бесплатно получать жизненно необходимые лекарства. А когда Соня настояла на том, чтобы врач выписал ей лекарства, в аптеке сказали, что не могут заказать для Сони лекарства, без которых она умрет, потому что они очень дорогие.

— Что вы собираетесь делать дальше?

— Жить, — Соня пожимает плечами, имея в виду авось, а не конституционное право на жизнь, — работать нелегально.

— Почему нелегально?

— Потому что если легально, то с меня снимут пенсию.

У Сони редчайшая болезнь. Не только потому, что больные муковисцидозом в России крайне редки. Но это еще и необычная болезнь. По словам старшего научного сотрудника НИИ пульмонологии РАМН Елены Амелиной, пока принимаешь лекарства, ты живой, как все. Прекратил прием — и уже неживой. Соня пятая в стране женщина, которая, будучи больной муковисцидозом, родила. Годовой курс поддерживающего лечения для Сони Зверевой состоит из 13 препаратов на 919 180 рублей. Российский фонд помог уже нашел для Сони 487 000 рублей. Лечение начато, и надо собрать деньги на следующий курс. Это 290 000 рублей. Или хотя бы на полкурса. То есть 185 000. Реквизиты Сониного поставщика лекарств есть в фонде.

### О ДОБРЫХ ДЕЛАХ

Друзья, за минувшее время, несмотря на лето и разгар отпускного сезона, вы помогли многим нуждающимся людям и даже организациям. Прежде всего, закуплены и завезены в московский детсад № 1286 два аппарата «Форбис» по 47 000 рублей каждый. Эти аппараты позволяют детям с косоглазием или амблиопией сформировать бинокулярное, то есть нормальное, зрение. Ребенок через специальные очки смотрит на быстро чередующиеся зрительные тесты, что заставляет оба глаза работать одновременно. Так детям с косоглазием сначала поднимают остроту зрения, затем формируют правильный зрительный образ, а уж потом складывают воедино образы из двух глаз. Вот этим последним этапом и занят «Форбис». А еще детсадику подарили батут. И тоже очень кстати.

И прямо-таки хитом последних публикаций стало письмо Лены Клишковой, библиотекаря школы № 2 города Западная Двина Тверской области. Лена в этой школе работает недавно и очень переживает по поводу ветхости и ограниченности книжного фонда. Вернее, переживала. После публикации ее письма вы прислали и привезли 1688 томов художественной литературы, а также ксероксы и музыкальный центр. Лена прислала новое письмо с благодарностью и просьбой помочь другим школам, «потому что ставить новые книжки уже некуда». Мы просьбу Лены удовлетворили и сле-

дующие 200 томов направили в библиотеку деревни Дьяково Тульской области.

В июле-августе вы оплатили эндопротезирование 21-летней Лене Бурковой из Кемеровской области (148 860 рублей) и отправили 115 000 рублей Vere Малыгиной в Новосибирскую область — на избавление от такой же беды. У годовалой Лиды Никитиной из Петербурга тоже появился хороший шанс на спасение. У этой крохи детский церебральный паралич, но есть клиника, которая в состоянии помочь, и, главное, нашлись деньги на лечение — 138 000 рублей. Для полуторагодовалой Джамили Мавлютовой из Томской области удалось собрать все 158 129 рублей на операцию — у малютки врожденный порок сердца.

И еще большая удача — собраны деньги на несколько операций по поводу скolioза для: 27-летней Альфии Гиззатовой из Челябинской области (212 320 рублей), 11-летнего сироты Степы Ульянова из Кемеровской области (210 335 рублей), 16-летней Даши Поткиной из Новосибирской области (208 280 рублей), 21-летней Анастасии Гущеваровой из Свердловской области (192 080 рублей) и 17-летней Светланы Фадеевой из Нижегородской области (192 080 рублей).

Для 11-летней Наташи Рулевой и четырехлетнего Дани Зеленина из Москвы вы собрали 97 773 рубля на покупку цифровых слуховых аппаратов. Кроме того, были отправлены 24 000 рублей на покупку коровы и четыре вещевые посылки семье Анисимовых (Тверская область), 2000 рублей и две вещевые посылки семье Пономаревых (Ярославская область), а также вещевые посылки семьям Мокшиных (Псковская область), Динейкиных, Лапши и Абакумовых (Ставропольский край), Верховых (Воронежская область), Павловых (Хабаровский край), Кулаковых и Зверевых (Калужская область), Масленниковых (Ярославская область), Белых (Новгородская область), Шмаргиловых и Быковых (Архангельская область), Блиновых (Новосибирская область).

Не повезло пока починковской школе-интернату — она расположена в деревне, в 45 км от Смоленска, и нужен микроавтобус «кривьера» (ГАЗ), чтобы возить воспитанников в больницы. Автобус стоит 312 000 рублей, но пока удалось собрать лишь 91 000.

**Помогли:** Н. Ю. Синицына (Foundation for Investment Projects), Алексей (Нижний Новгород), Ольга Володина и коллеги из продюсерского центра «Лиан-ТВ», две Ирины, Лариса, две Елены, Яна, три Ивана, два Дениса, Михаил и Нелли, Евгения, Игорь, Вячеслав Юрьевич, Андрей Петрович, Юрий, Роман, Ксения, Владимир Николаевич, Станислав, Игорь Сергеевич, четверо Натальи, Александра и Артем, два Алексея, две Александры, Елена Смирнова (фонд «Созидание»), Дарья, две Ольги, Л. Овчинцева, Николай, Михаилы, Александр, Александр Павлович, Валерий, Андрей, Алены, Юлия, Тамара Дмитриевна, Вероника, Евгения, Варвара, Дарья и Наталья, Борис, Игорь Сергеевич, две Анны, Оксана (все из Москвы). Спасибо всем!

**ДЛЯ ТЕХ, КТО НЕ ЗНАКОМ С РОССИЙСКИМ ФОНДОМ ПОМОЩИ**  
**Российский фонд помощи создан осенью 1996 года (все это время им руководит Лев Амбиндер). Фонд действует как посредник между людьми, которые оказались в беде, и людьми, готовыми им помочь. На адрес фонда приходят письма-просьбы, и после тщательной проверки они публикуются в журнале «Домовой», газете «Коммерсантъ» и на сайте [www.rusfond.ru](http://www.rusfond.ru). Если вы решили поддержать оказавшихся в беде людей, звоните в фонд. Вы получите адреса, банковские реквизиты и дальше сможете действовать самостоятельно.**

**Уважаемый Росфонд! Прошу вас посодействовать участию моего сына в программе Центра реабилитации инвалидов детства «Наш солнечный мир». Леше 12 лет, у него аутизм. Помните знаменитую картину «Человек дождя»? До шести лет он не разговари-**

вал. В школу не брали: необучаем, неконтактен, неперспективен. И страшный непоседа. Так вот, в этом центре Леша уже четвертый год. Заговорил, пишет, читает. Его взяли в коррекционную школу. Занятия в центре мне не платить. Не работаю, ухаживаю за сыном и мужем (он лежачий инвалид первой группы: отказали почки). Живем на их пенсии. До сих пор в центре с Лешей занимались бесплатно. А сейчас нет возможности. Годовой курс стоит 209 580 рублей. У Леши совершенно сохранен интеллект. Но если прервать занятия, все его достижения пойдут прахом. Стараюсь не паниковать, но отчаянье вплывает в душу. Моя мама разрывается между нами и семьей моего слепого брата, на нее жалко смотреть. Просто нет больше сил, вот и пишу.

**Екатерина Галай, Москва**

**Директор Центра реабилитации инвалидов детства Дора Консовская: «Леша тяжелый ребенок. Был гиперактивен и агрессивен, мог сам себя укусить. А теперь с ним можно договариваться, выполняет сложные инструкции, есть сюжетное мышление. Очень хорошо обучаем. Лечебная верховая езда, массаж и психо-педагогические мероприятия мощно воздействуют на психику. Мы адаптируем его к жизни».**

**Мне давно советовали вам написать, да совестно с мелкими бедами соваться к тем, кто людей от смерти спасает. И все же решилась. У нас двое детей, Игорь седьмой класс еле закончил, а Наташа умница, перешла в четвертый без троек. Ее постоянно лечим, водим на процедуры, на уколы, но состояние не улучшается. Проблемы с почками, энурез, стоит на учете у невропатолога. Врачи говорят, надо полноценное питание, а дети редко видают мясо и фрукты. Благо огород есть, им и живы. А вот одеться не на что. Если купить что из одежды, сиди голодом, на хлеб не хватает. Помогите, пожалуйста, вещами. Очень нужны куртки и другие теплые вещи детям, да и нам с мужем. А с обувью вообще беда. Я няничека в доме ребенка за 1900 рублей. Муж работает агрегатчиком в АО «Транспортник», это 1100 рублей, но получку четвертый месяц задерживают. Дом старый, сырой, без удобств. Каждую зиму надо две машины дров, а это 5000 рублей. Детям ежемесячно на питание в школе надо по 300 рублей. Я вечно в долгах. Нищета замучила. Пожалуйста, не осуждайте нас.**

**Маргарита Шипицына, Пермская область**

**Завотделом горсоцзащиты Елена Никитина: «Шипицыны непьющие и работающие, мы им очень сочувствуем. Мы дали Наташе путевку в санаторий, по 300 рублей в год на лекарства и обувь, раз в квартал продукты на 125 рублей. Это все, на что мы способны. Если такое возможно, помогите им».**

**В школе Наташа была отличницей, и мы постоянно получали благодарственные письма. Занималась легкой атлетикой, играла в теннис, бегала на лыжах, побеждая в школьных и районных соревнованиях. А как танцевала! И вдруг в седьмом классе у нее нашли скolioз. Надели корсет и все запретили. Год девочка в этой броне ходила, да без толку. Избегала товарищей, стыдилась своего уродства. Ныне Наташа студентка Бийского педуниверситета, отличница, но жизнь ее темна и жестока, ее ничем не вывести из депрессии. Растиет реберный горб, одна нога короче на два сантиметра, почка опустилась. Врачи направили дочь в Новосибирск, а там настаивают на срочной операции. Дело за деньгами, нужно 185 935 рублей! Именно столько стоит инструментарий, исправляющий позвоночник, операция-то бесплатная. Таких денег не скопить и за 10 лет, а врачи то-ропят. Я медсестра, муж сельский учитель, хозяйства нет — вот и пишу: помогите, пока болезнь не исковеркала судьбу Наташи.**

**Любовь Мокшина, Алтайский край**

**Руководитель клиники Новосибирского НИИТО Михаил Михайловский: «Деформация позвоночника достигла 80 градусов из-за неадекватного лечения. Дефект бросается в глаза, причиняя 20-летней девушке еще и моральные**

**страдания. Уже сдавлены легкие. Операция показана абсолютно. Прогноз вполне хороший: жизнь Наташи станет полноценной во всех смыслах.**

**✉ Нашему Ленечке два года. Мы живем тесно, восемь человек в двухкомнатной «хрущевке», а малыш засыпал при любом шуме, не реагировал на погремушки. Я и заволновалась. В сурдоцентре рассеяли сомнения: Леня глухой. Может, это потому, что муж родился под Семипалатинском, где велись ядерные испытания, а потом работал в цеху тяжелых металлов? В сурдоцентре сказали: для сохранения остатков слуха и психоэмоционального развития надо срочно протезировать малыша. Еще восьмимесячному ему подобрали оптимальные аппаратики, мы одолжились под проценты. Выплачиваем большие годы и еще не все отдали. А Леня привык к аппаратам за неделю, заговорил, стал как все дети! Но в апреле сумку с аппаратами украли. Это трагедия. Ведь Леню взяли в сад для слабослышащих, я пошла туда воспитателем за 2500 рублей. А без аппаратов сына отчислят. Вторую пару нам не купить. С аппаратами Ленька активно развивался: общался, стал сам есть и одеваться, а теперь как подменили. Рассеян, медлителен, замкнут. Пожалуйста, помогите!**

**Соколовская, Москва**

**Директор сурдоцентра «Отофон» Ольга Смирнова: «У Ленинградское с глухотой состояния. Только начал говорить, а без аппаратов опять замолчал. Теряет навыки, деградирует. Надо срочно восстановить «цифровики»: аппараты с грубой настройкой малыш сбрасывает».**

**✉ Обидно быть неполноценным в расцвете сил, а мне 43 года. Я тренер детско-юношеской школы. В 1979 году получил травму левого колена, мениск оперировали. А еще через семь лет на тренировке столкнулся с учеником и, прикрывая его, упал сам. И ударился тем же коленом. Боль такая, что лекарства и врачи не помогают. Мне назначили эндопротезирование. Протез импортный, стоит 130 025 рублей. Обращался во все инстанции, мне сочувствуют, но реальной помощи нет. Тяжелые семейные обстоятельства не позволяют мне оплатить эндопротез. Мой зарплаток 4000 рублей. Жена работает мировым судьей за 15 590 рублей, и почти все уходит на лечение 11-летней дочери Дины. Она инвалид, при родах по небрежности врачей получила травму позвоночника. У нее парез левой ноги, хронический пневмонефрит. С двух лет возим к московским докторам — очень дорого, но ей все лучше, и это главное, правда? Есть еще и шестилетняя дочь. Живем в селе, но без подсобного хозяйства: вся нагрузка и так на плечах жены, она работает от зари до зари, а я с такой ногой не помощник. Жуткое ощущение, поверьте. Надо вернуть здоровье, помогите.**

**Альфрит Кашаев, Башкортостан**

**Хирург Валерий Прохоренко (Новосибирск): «Деформация коленного сустава абсолютно инвалидизирует этого пациента. Спасет только замена коленного сустава на искусственный. Кашаев действительно вернется к нормальной жизни».**

**✉ 15 декабря 2002 года у нас родилась двойня — милые голубоглазые малыши. Мальчик и девочка, Саша и Маша. В три месяца заметили, что правая рука Маши ската в кулак. В научно-терапевтическом центре (НТЦ) диагностировали внутриутробное поражение центральной нервной системы, оно и привело к детскому церебральному параличу (тетрапарез). До года мы успели пройти два курса лечения бесплатно. На третий заняли у родни и друзей. Машенька научилась ползать, сидеть и стоять у опоры. Вот ходить сама еще не может. Врачи дочку хвалят и обещают, что все двигательные функции восстановятся. Лечение страшно дорогое, а Маше нужны еще четыре курса, это 120 000 рублей. До декрета я была регистратором в поликлинике, сейчас сижу с ребятами. Муж техник связи в ЗАО «Фирма ТЕЛ», заработок**

3000 рублей. Пенсия Маши с московской надбавкой 2246 рублей. Жили в аварийной коммуналке без горячей воды, но когда родились дети, переехали в «двушку» к родителям мужа, так что продать или заложить нечего. Умоляю, помогите вылечить Машу! Говорят, вы многих детишек уже спасли.

**Рита Романова, Москва**

**Завотделением НТЦ Ольга Тарасова (Москва): «На наше комплексное лечение девочка хорошо отзывалась. Улучшились концентрация внимания и звуковое восприятие, снизилась спasticity, окрепли мышцы. Конечно, останавливаться нельзя».**

**✉ Мне 42 года, больна с рождения. Парализованы руки и ноги, плохое зрение — все это следствие детского церебрального паралича. Руки так слабы, что не могу передвигаться в обычной коляске даже по комнате. 20 лет хлопочу о коляске с электроприводом. Все эти годы я заточена в четырех стенах, без свежего воздуха, без общения. Родителям все тяжелей ухаживать за мной. Самим нам покупку коляски не осилить, живем на пенсии, которых едва хватает на пропитание. Прошу вас, помогите приобрести коляску «КАР-4» подмосковной фирмы «Икар» за 48 800 рублей. Понимаю, это очень дорого. Но аналогичные коляски иностранных производителей еще дороже. А другие отечественные не подходят: громоздки, я не справлюсь с ними. 10 лет назад я была в реабилитационном центре, где пользовалась подобной французской коляской. Вот это было счастье. Такая головокружительная свобода! Будьте милосердны, подарите свободу!**

**Ольга Вильчик, Ярославская область**

**Начальник отдела горсоцзащиты Людмила Астафьевая: «Ольга очень интересный человек. На дому окончила школу и заочные курсы немецкого. Работала бы дома, да у нас нет такой работы. Она не написала вам, как в реабилитационном центре обучала других больных русскому и немецкому языкам, литературе и математике? Мы потом благодарность получили. Мы не в состоянии купить ей эту коляску, хотя она**

**✉ Я часто слышу: «Зачем рожала, если жить не на что?» Мужа любила, вот и родила пятерых. А он уехал в Казахстан, поменял паспорт и женился на другой. Молча шел по 200 рублей. Ничего, сама детей выращу. Я их очень люблю и ни о чем не жалею. Девочки одна другая краше. Катя 14, Марина и Ирина погодки. Еще Сережа восьми лет и пятилетний Антошка. Вот только у Кати сколиоз, а у Сережи водянка. Я ругала Марину за плохие отметки, а недавно выяснилось, что у нее зрение не в порядке, астигматизм. Тяжело тянуть пятерых на зарплату в 2700 рублей и пособие в полтысячи. В этом году обработали с детьми участок в три сотки, сняли первый урожай морковки. Денег катастрофически не хватает. За детсад плачу половину — и то должна 400 рублей. Совсем изношены одежда и обувь. Стыдно детей в школу отправлять. Не могли бы помочь одеть ребят? Особая нужда в теплой одежде и обуви. Нашей стиралке «Белке» восемь лет. Ремонт уже не помогает. Мечтаю об автомате, но «Занусси» стоит 11 650 рублей, для меня нереально. Очень прошу, помогите.**

**Светлана Сорокина, Читинская область**

**Глава администрации поселка Владимир Котельников: «Сорокина 34 года, живет с детьми в двухкомнатном доме с печным отоплением. Скоронила мать, родни нет. Все время с детьми. Они ухоженны, хорошо учатся. Трудно ей, конечно. Вы уж помогите, если в состоянии».**

**Друзья! Если вы можете помочь авторам этих писем, за адресами обращайтесь в Российский фонд помощи по тел.: (095) 943-91-35, 158-69-04. Адрес Российского фонда помощи: 125252 Москва, а/я 50; e-mail: rfp@kommersant.ru. Адрес в интернете: www.rusfond.ru.**

**СЕЗОН с. 16**  
Магазин Ви Тети: Кутузовский просп., 15, стр. 3, тел. (095) 243-97-67  
Bosco Bar: Красная пл., 3 (ГУМ, 1-я линия, 1-й этаж), тел. (095) 927-37-03  
Аптечный бутик Bosco di Cilegi: Неглинная ул., 13 (Петровский пассаж), тел. (095) 737-83-29  
Концерт Ричарда Клейдемана: Заказ билетов по тел. (095) 258-00-00  
Бутики Lanceti: ул. Никольская, 25 (П/А «Наутилус»), тел. (095) 937-05-26; корнеры в салоне Louvre «Крокус Сити Молл»: пересечение МКАД (внешняя сторона 66-го км) и Волоколамского ш., тел. (095) 727-19-64  
Бутик Alberto Ferretti: ул. Петровка, 10 (Петровский пассаж), тел. (095) 923-31-51  
Бутик Dolce&Gabbana: Третьяковский пр-д, 8, тел. (095) 933-33-76  
Бутик Alberto Ferretti: ул. Петровка, 10 (Петровский пассаж), тел. (095) 923-68-29  
Бутик Burberry: Столешников пер., 10, тел. (095) 933-33-76  
Бутик Giorgio Armani: Третьяковский пр-д, 8, тел. (095) 933-33-76  
Бутик Etro: ул. Петровка, 10 (Петровский пассаж), тел. (095) 745-80-10  
Бутик Escada: Столешников пер., 14, тел. (095) 777-18-97  
Бутик Giorgio Armani: Третьяковский пр-д, 2, тел. (095) 933-33-71  
Бутик Hugo Boss: ул. Тверская, 9/17, тел. (095) 229-29-64; ул. Б. Дмитровка, 22, тел. (095) 229-17-59; ул. Б. Дмитровка, 22, тел. (095) 229-03-59  
Бутик Louis Vuitton: Московская обл., пос. Горки-2, 17 (П/А «Наутилус»), тел. (095) 781-36-04  
Бутик Hermes: Столешников пер., 12, тел. (095) 924-91-97  
Бутик Keno: галерея Bosco di Cilegi: ул. Петровка, 10 (Петровский пассаж), тел. (095) 292-93-07  
Бутик MaxMara: ул. Петровка, 10 (Петровский пассаж), тел. (095) 292-93-12  
Бутик MaxMara: ул. Петровка, 10 (Петровский пассаж), тел. (095) 292-93-15  
Бутик Moschino: Красная пл., 3 (ГУМ), тел. (095) 929-31-51; ул. Петровка, 2 (ЦУМ) Корнер Alessandro Dell'Acqua — бутик Constellation: ТД «Венса» Новый Арбат, д. 15, тел. (095) 967-16-16  
Бутик Hermes: Столешников пер., 12, тел. (095) 935-70-66  
Бутик Celine: «Крокус Сити Молл»: пересечение МКАД (внешняя сторона 66-го км) и Волоколамского шоссе, тел. (095) 727-19-73  
Магазин «Коны и Пони»: Ленинский просп., 90, тел. (095) 133-74-96  
■ МОДНЫЕ НОВОСТИ с. 40

Бутик Louis Vuitton: Красная пл., 3 (ГУМ), тел. (095) 790-73-01, 929-34-06  
Салон Uggs и марка Juicy Couture — магазин «Гардероб-Weekend»: ул. Б. Никитская, 24/6, тел. (095) 202-73-83  
Магазин «Парда»: Ленинский просп., 24, тел. (095) 958-03-84  
Бутик Gianfranco Ferré: ул. Кузнецкий мост, 19, тел. (095) 921-29-73  
Бутик Chloe — «Крокус Сити Молл»: пересечение МКАД (внешняя сторона 66-го км) и Волоколамского ш., тел. (095) 727-19-73  
■ ФОТОВСПЫШКА с. 50

■ ФОТОВСПЫШКА с. 50

■ МОДНАЯ ЖИЗНЬ с. 56

■ МОДНАЯ ЖИЗНЬ с. 56

■ МОДНАЯ ЖИЗНЬ с. 64

■ МОДНАЯ ЖИЗНЬ с. 64