

# российский фонд помощи / www.rusfond.ru

## Лев Амбиндер,

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



## Давала ли министр Голикова клятву Гиппократу?

Председатель президентского совета по правам человека Элла Памфилова на днях получила ответ Минздрава по предложению на ее ильское обращение к министру Голиковой. Элла Александровна просила Татьяну Алексеевну встретиться со мной по «неотложному вопросу». Речь шла о проекте «Благотворительная квота», составленном нами еще весной по предложению Минздрава и Минздравом же забытому. Проект создавал «прецедент взаимодействия государства и гражданского общества в решении национальной программы „Здоровье“». И вот министерство объясняет Элле Памфиловой, почему такое взаимодействие принципиально невозможно.

Вообще-то мы у себя в „Б“ еще в июле похорошили этот проект. В марте директор департамента медицинской помощи детям Валентина Широкова от имени Минздрава предложила мне «госказку для благотворителей». Предполагалось, что министерство с помощью региональных департаментов направит в государственные клиники больных детей сверх государственных квот, а наши читатели пожертвуют в те клиники за год 100 млн руб. Но... Минздрав предложил — Минздрав забыл. Бывает. Мы уже сообщали об этом в „Б“, так что можно было бы и не возвращаться. Но в ответе заместителя министра Скворцовой впервые юридически оформлено неприятие министерством филантропии в здравоохранении, а это представляет интерес не только для нас.

Итак, заместитель министра Вероника Скворцова сообщает, что сотрудничество невозможно, так как: 1) по закону «Об общественных объединениях» (ФЗ-82) «вмешательство общественных объединений в деятельность органов государственной власти и их должностных лиц не допускается»; 2) «предоставление информации Л. Амбиндеру является нарушением ФЗ-152 «О персональных данных» (ст. 10 п. 4; сведения, составляющие врачебную тайну, не подлежат разглашению лицу, профессионально не занимающемуся медицинской деятельностью).

Очень хочется верить, что госпожу Скворцову подставили ее помощники. Это организация пожертвованной гражданам в помощь больным детям она объявляет незаконным вмешательством в дела государства? Но та же ст. 17 ФЗ-82, на которую ссылается автор, предусматривает господдержку общественных объединений в виде договоров на выполнение работ, оказание услуг и социального заказа на выполнение госпрограмм. Было же желание. Ссылка на ФЗ-152 еще занятием. Если врачебную тайну нельзя доверить мне, то почему ее можно доверить министру Голиковой, которая, насколько известно, тоже не давала клятвы Гиппократу? Но, похоже, заместитель министра не читала ни наш проект, ни законы, на которые ссылается. Потому что ни проект, повторюсь, предполагал организацию Минздравом направления больных в клиники, а не в фонд. Во-вторых, ФЗ-152, ст. 10 п. 1 разрешает нам доступ, если «субъект персональных данных дал согласие в письменной форме на обработку своих данных». А у нас есть такое согласие в каждом из тысяч обращений за помощью.

Но если юридические доводы Минздрава несостоятельны, тогда с чем мы имеем дело? С политикой. Почему-то считается, что личная помощь одним гражданам другим гражданам наносит ущерб государству. Хотя все ровно наоборот. Граждане и их компании не подменяют, а дополняют госказну. Тут бы радоваться!

Но если это политика, то уж очень странная. В том же июле, когда Элла Памфилова обратилась к министру Голиковой, приключилась история в блоге Дмитрия Медведева. Севастопольцы обратились к президенту России с просьбой помочь провести в Москве пересадку костного мозга 11-летней Даше Шаманской за счет российского бюджета. У севастопольской Дашы апластическая анемия, диагноз поставили в Москве в Российской детской клинической больнице (РДКБ). По словам мамы Дашы, там им предложили пересадку за 150 тыс. Мама обратилась за помощью к землякам, а те — к нашему президенту. И вот Минздрав сообщает: «Департамент медпомощи детям рассмотрел комментарий в блоге Дмитрия Медведева по вопросу оказания помощи Шаманской Дарье, страдающей апластической анемией Фанкони. Департамент проработал с департаментом здравоохранения Москвы вопрос о возможности лечения девочки... К сожалению, пересадка костного мозга не представляется возможной из-за отсутствия в Москве центра по пересадке... Каково? Да высший пилотаж! Севастополь просят операцию в Москве? И рады бы, но «к сожалению, из-за отсутствия»... Откуда же чужестранцам — севастопольцам да и родному президенту знать, что РДКБ, где пересаживают костный мозг, принадлежит не городу Москве, а самому Минздраву? Дашина мама написала и нам: «На Украине операция невозможна. Одна надежда на Россию». Мы связались с Институтом детской трансплантологии им. Р. М. Горбачевой в Петербурге. Пересадку делают и там — и там примут Дашу. Мы начепаем Дашину историю еще в этом году и, очень надеюсь, соберем всю сумму. Ориентировочно лечение обойдется в 2,4 млн руб.

Департаментом, который так славно поработал с севастопольским письмом, руководит все та же Валентина Широкова, которая и заварила кашу «с госказной для благотворителей». Интересно, министр Голикова знает о скандальном ответе своего заместителя председателю совета при президенте РФ по правам человека и о вранье ведомства Валентины Широковой севастопольским корреспондентом Дмитрием Медведевым? Или министру об этом не доложили на законном основании, по ст. 10 п. 4 ФЗ-152 «О персональных данных» — как лицу без допуска к врачебной тайне?

## Клуб друзей Ангелины

### Девочке нужна опора



Ангелине Гусельниковой четыре года.

У нее тяжелый врожденный сколиоз. Позвоночник искривлен на сто градусов, то есть почти под прямым углом. И дело не в том, что это некрасиво. Дело в том, что сдавлены внутренние органы, сердце врезается в легкие, почки врезаются в печень. Такие дети не живут долго, если не вставить им в спину американскую раздвигающую железку, гибкий и прочный высокотехнологичный прут, который распрямляет позвоночник и растет вместе с ребенком.

— Ну и респичи у тебя, — говорит Мышь и тычется Ангелине толстым плюшевым носом в щеку. — Красивые!

Мышь огромная. Больше Ангелины раза в три. Ангелина не знала, что Мышь умеет ходить на задних лапах, сидеть, обнимая девочку, на табуретке за компьютером, говорить смешным толстым голосом всякие глупости, щекотаться мягкими лапами и тыкаться носом в щеку. Ангелина кричит:

— Мышь, перестань щекотаться! И вообще не ерай на стуле, а то ты меня столкнешь! И вообще давай играть песенку!

Мышь, конечно, щекотаться не перестает. Но, прохладясь щекотаться, берет Ангелину за крохотные ручки в свои огромные плюшевые лапы, и вместе они играют на клавиатуре компьютера простенькую песенку. Это игра такая, такая электронная игра. И Ангелина даже начинает подпевать, что когда она засыпает, огромная плюшевая Мышь сама тут сидит за компьютером и сама, без Ангелины играет в компьютерные игры.

Мышь анимирую я. Мне не трудно. Мне весело говорить за Мышь всякие глупости ворчливым голосом. Мне весело переставлять по ковру Мышьные ноги размера приблизительно 76-го, мне нравится тыкать Мышьным носом Ангелине в щеку и смотреть, как Ангелина смеется. Мне трудно бывает только обнимать девочку большими мягкими Мышьными лапами.

Когда Мышь сидит рядом с Ангелиной на табуретке, обнимает Ангелину и щекочет по ребрам, я волей-неволей тоже прикасаюсь своей рукой к Ангелиным ребрам, к Ангелиной талии, к Ангелиной спине.

И это невыносимо. Человек, даже маленький, не может быть на ощупь таким, какова Ангелина. Таким на ощупь может быть птенец. Человеческая спина не может давать ладони то же тактильное ощущение, которое дает килевидная птичья грудь — тепло, трепет, сердце бьется. Кажется, сейчас вспорхнет. Кто вспорхнет? Девочка? Куда может вспорхнуть из рук девочка? Не думай об этом! Не думай! Несколько девочек уже вспорхнули и не вернулись. И я кричу голо- сом плюшевой Мыши:

— Ну что, Ангелинка, щекотно?

И руку мою, манипулирующую огромной мягкой Мышиной лапой, сводит так же, как сводит руку, если держишь в руке птенца, опасаясь раздвать.

Ангелина мама, настоящая красавица, брошенная за то, что не бросила блокнот ребенка, смотрит, как мы играем с ее дочкой, и, я чувствую, вот-вот вылюбитс. Ей лет двадцать пять, не больше. Она не знает, как вести себя с лысым сорокалетним дядькой, который битый час ползает тут по ковру и играет с ее дочкой в плюшевую Мышь. Она не знает, как вести себя со мной, поэтому ведет себя со мной, как с врачом, — описывает симптомы, отвечает на неожиданный вопрос «на что жалуетесь». Она рассказывает, что когда Ангелина начала ходить, ей сначала показалось, будто у девочки ноги разной длины. Она обращает мое внимание на то, как Ангелина выворачивает коленку. Она рассказывает, как Ангелине в Петербурге делали операцию, иссекли грыжу спинного мозга, и как с тех пор они ждут, что из Петербурга придет им вызов вставлять в позвоночник высокотехнологичный американский металлический прут, а вызов все не приходит. Она жалуется, что Ангелина

Человек не может быть на ощупь таким, как Ангелина. Таким на ощупь может быть птенец. Наша спина не может давать то же тактильное ощущение, что дает килевидная птичья грудь — тепло, трепет, сердце бьется. Кажется, сейчас вспорхнет. Кто вспорхнет? Девочка? ФОТО ЮРИЯ СЕРГЕЕВА

очень плохо ест, и потому плохо растет. Она жалуется, что Ангелина не может долго ходить, что на прогулках проходит метров двести и просится на руки, и это еще летом, а зимой в тяжелой и теплой одежде совсем ходить не может. Она что-то слишком много жалуется, эта настоящая красавица. Надо занять ее делом.

Тут у нас на ковре есть еще целая куча всякого игрушечного народа, который тоже по-акуратно и подконтрольно к играм. Кроме большой Мыши, здесь есть еще маленькая Мышь. Она умеет смешно топтать ногами и может петь тоненьким голосом веселые песни. Это уж точно дело Ангелиной мамы. Не могу же я одновременно говорить толстым голосом за большую мышшь и петь тонким за маленькую. А еще тут у нас есть фарфоровая кукла, которую нужно заводит, и тогда кукла крутится вокруг своей оси, демонстрируя чудеса балетной своей осанки. Кукла нужна нам как пример для подражания. А еще тут у нас есть кошка. Настоящая. Ангелина говорит, что кошка ручная, потому что она испарала Ангелине все руки. Ручную кошку можно заставить охотиться за маленькой мышью. А еще есть Крош, синий кролик, он настоящий музыкант, и за музыку для наших танцев отвечает он.

У нас тут будут танцы. На тут целая банда. Мы веселые. Мы можем устроить праздник. Мы можем заставить девочку смеяться, но... Мы не можем выправить девочке позвоночник. Вы можете.

Валерий Панюшкин

### КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ ЧЕТЫРЕХЛЕТНЕЙ АНГЕЛИНЫ ГУСЕЛЬНИКОВОЙ НЕ ХВАТАЕТ 1 028 855 РУБ.

Вот что рассказывает заведующий клиникой детской вертебрологии Новосибирского НИИТО Михаил Михайловский: «У Гели врожденный, быстро прогрессирующий левосторонний грудной сколиоз IV степени. Девочка уже оперирована нейрохирургами по поводу спинномозговой грыжи. Случай непростой, особенно если учесть, что сколиоз левосторонний. У таких пациентов можно столкнуться с аномалиями внутри позвоночного канала. Но оперировать необходимо, так как деформация будет прогрессировать и дальше, разовьется синдром торакальной недостаточности, прочие говоря, грубые нарушения дыхания. Инструментарий VEPTR — на сегодня единственное спасение для ребенка».

Профессор Михайловский первым в России в прошлом году освоил инструментальный VEPTR, который приобретен на пожертвования наших читателей. По его словам, Ангелине предстоит цикл операций, но первую, — самую ответственную, следует выполнить как можно скорее».

Весь цикл обойдется в 1 445 855 руб. Как всегда, наш постоянный партнер компания «Ингосстрах» внесет 417 тыс. руб. То есть для спасения девочки не хватает 1 028 855 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите помочь Ангелине Гусельниковой выздороветь и поправиться, то пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвова-

ние будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (учредители Издательский дом «Коммерсантъ» и Лев Амбиндер).

«Помощь», в свою очередь, переведет ваши пожертвования в новосибирскую клинику. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа.

Экспертная группа Российского фонда помощи

### Из свежей почты

Арина Ермакова, 3 года, детский церебральный паралич, надо срочно продолжить курсовое лечение. 156 тыс. руб. Внимание! Благотворительный фонд «Ренова» внес 50 тыс. руб. (подробности на www.rusfond.ru). Не хватает 106 тыс. руб.

Институт медтехнологий (ИМТ) — единственная клиника, где взялись лечить нашу Аришу. Везде говорили, что ребенок тяжелый, оставьте ее в покое: лежит себе — и пусть. Слава Богу, нам помогли попасть в ИМТ читатели Русфонда, оплатившие годовую курс. От всей души желаем здоровья нашим спасителям! Докладываю: у нас уже есть результаты! Ариша окрепла и стала активнее, начала гулять, уменьшились судорожные приступы. Если приступы уберать, то можно оперировать катаракту (Ариша не видит). Врачи говорят, что видящие глаза — это 90% успеха всей реабилитации. В ноябре очередной курс, а деньги кончатся. Мы делаем все, чтобы помочь дочке. Она столько уже вытерпела: остановку дыхания в годик и чудовищные эпилептические приступы. Но ведь держится! Очень просим, поддержите нас еще раз! С уважением и благодарностью, Марина Ермакова, Тульская область.

Невролог ИМТ Ольга Рымаева (Москва): «Арина стала эмоциональной, держит голову, удерживает предметы руками. Спастика уменьшилась и снижено число приступов. Прерывать лечение нельзя, иначе девочка потеряет шанс научиться ходить, говорить и обслуживать себя».

Костя Тяковец, 17 лет, воронкообразная деформация грудной клетки, реберная дисплазия, спасет операция. 75 522 руб.

Пять лет назад муж бросил меня с двумя детьми. Помощи никакой. Я вернулась к родителям-пенсионерам. Нанялась к частнику шить шторы за 9,5 тыс. руб. в месяц со свободным графиком. Все мое время отдано Косте. У него с рождения воронкообразная деформация передней стенки грудной клетки. В раннем детстве это незаметно, а потом деформация резко увеличилась. Однажды мне позвонили из школы: Костя потерял сознание. В больнице выяснилось — сердечная аритмия. Нужен кардиостимулятор, а пока живем на таблетках. Но сперва необходима операция на грудной клетке. Есть надежда, что если уберут вмятину, то и сердцу полегчает. Костя учится дома, с ним всегда кто-то рядом. Он мечтатель, а врачи говорят страшное: без операции не жить. Я никогда никого не просила, а сейчас молю: спасите сына! Татьяна Тяковец, Новосибирская область. Заведующий клиникой Новосибирского НИИТО Михаил Михайловский: «Операция необходима по жизненным показаниям. Деформация грудной клетки тяжелой степени. Нарушена работа сердца и легких. Парню грозит ранняя смерть».

Соня Захарова, 9 месяцев от роду, врожденная расщелина губы и альвеолярного отростка, нужна операция. 125 тыс. руб. Внимание! Наши читатели собрали 26 625 руб. Не хватает 98 375 руб.

Соня родилась семимесячной, весом 1,7 кг, с расщелиной верхней губой и отеком головного мозга. Дышать и сосать не могла. Долго восстановилась, и до сих пор Соня у нас слабая. Из-за расщелины губы она не может нормально питаться, вот и выпадит как пятимесячная. Я не смогла кормить малышку грудью, с трудом подобрали соску, которую можно приспособить под Сонин рот. Пицца забивает нос, его все время надо промывать. Зубов еще нет, хотя десны припухли. Врачи советуют операцию в Москве: дефект непростой, с деформацией носа. Но операция платная. Я сижу с детьми (старшей дочке три года), муж работает один. Большая часть его зарплата уходит на лекарства и курсы массажа для Сони. Живем в «двушке» у родителей мужа. Надеюсь лишь на вашу доброту. Наталья Дубасова, Воронежская область.

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Если не вмешаться, Соня не сможет говорить и нормально питаться, она будет обречена на жизнь с затрудненным дыханием. При помощи оперативного и ортодонтического лечения эти патологии можно устранить».

Катя Сорокина, 8 месяцев от роду, врожденная двусторонняя косоплоская, надо срочно начать лечение. 84 тыс. руб. Внимание! Благотворительный фонд «Феникс» внес 20 тыс. руб. Еще 10 тыс. руб. собрали наши читатели. Не хватает 54 тыс. руб.

У нашей дочери тяжелая врожденная косоплоская. Стопы перпендикулярно изогнуты, пальчики торчат вверх. Катюша не опирается на ножки, и это сказывается на ее общем развитии: не только вставать, но и переворачиваться она не может. В полтора месяца начала лечение путем наложения гипсовых повязок, дважды в месяц их меняют. Но за полгода стопы так и не выпрямились. Наш лечащий врач посоветовал обратиться к ярославским ортопедам. Выяснилось, что Катю нужно обoperate гипсование с операцией, лишь после этого дочка сможет ходить. Доходы у нас сейчас мизерные, ниже прожиточного минимума. Муж разнорабочий на текстильном комбинате, я в декрете (работала в городском управлении Пенсионного фонда, оформилась пенсия). Пожалуйста, помогите собрать деньги на лечение Катюши! Врачи говорят, нам нельзя терять время. Мария Сорокина, Ивановская область.

Заместитель главврача больницы имени Соловьева Юрий Филлимендик (Ярославль): «Сочетая гипсование с пластикой и транспозицией сухожилий, мы избавим Катю от косоплоскости. Она быстро догонит сверстников и будет нормально развиваться».

Ксюша Соломина, 2 года, врожденная антривентрикулярная блокада, спасет имплантация кардиостимулятора. 188 980 руб. Внимание! Компания ТТК внесла 70 тыс. руб. (подробности на www.rusfond.ru). Не хватает 118 980 руб.

Мы потеряли надежду справиться своими силами. У Ксюши обнаружили врожденную блокаду сердца. Спасать надо дочку, имплантировать электрокардиостимулятор. Сердце нашей крохи очень слабое, 55 ударов в минуту, кровь движется медленно, и страдают все органы. По весу и росту Ксюша отстает от сверстников и часто простужается. Мы стали замечать, что говорит она хуже, чем полагается в ее возрасте, и устает быстро. Все чаще наступают предобморочные состояния. Так и до умственной отсталости недалеко. Томские кардиологи пообещали вернуть Ксюшу к полноценной жизни, но стоимость кардиостимулятора для нас непосильная. Четвером (сыну восемь) живем на жалование мужа, старшего лейтенанта. Нам очень нужна ваша помощь! К сожалению, время против нас. Евфалия Соломина, Удмуртия.

Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривошеков: «Полная предсердно-желудочковая блокада, паузы ритма до 7 секунд, угроза внезапной смерти. Терапия бесперспективна. Ксюше по жизненным показаниям необходима срочная имплантация двухкамерного частотно-адаптивного электрокардиостимулятора».

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

## У Гоши Зимоглядова появился реальный шанс на избавление от рака

9 октября в „Б“, на сайте rusfond.ru, в ЖЖ-сообществе Русфонда, в Газете.ru и на сайте радио «Эхо Москвы» мы рассказали о двухлетнем Гоше Зимоглядове («40 шансов из 100», Андрей Козенко). У малыша редкая и опасная форма лейкоза. Спасение в трансплантации стволовых клеток, ее делают бесплатно в России. А вот поиск донора костного мозга в международном регистре и его активацию, а также противораковые препараты, без которых мальчик может погибнуть, государство пока не оплачивает. Семье надо доплатить 1 173 700 руб. К счастью, наши читатели быстро собрали всю сумму. Фонд Морша (Германия) уже начал поиск донора. Мы будем следить за развитием событий.

И вот еще новости. Оплачены: операция по поводу врожденного порока сердца Давы Лыжиной (3 года, 186 600 руб., Алтайский край); операция по



В Германии начал поиск донора костного мозга для Гоши Зимоглядова

поводу сколиоза Насте Чекуновой (12 лет, 212 439 руб., Забайкальский край); лечение детского церебрального паралича Олегу Бац (5 лет, 136 тыс. руб., Москва); челюстно-лицевая операция Владыку Бурцеву (7 лет, 140 тыс. руб., Курская обл.); операция по поводу врожденной косоплоскости Дани Лебедеву (4 мес., 84 тыс. руб., Ярославская обл.). Отправлено: 446 900 руб. на лечение Саши Новокрешеневой (4 года, острый бифенотипиче-

ский лейкоз, Карелия), 78 360 руб. на лечение лазером Кристины Комаровой (1 год, термический ожог шеи и груди, Ленинградская обл.).

Помогли: благотворительный фонд «Русский дар жизни» и Общество помощи русским детям, Илья, Марина, Михаил, Мария, Ирина (оба — США), Владимир (Канада), Василий, Юлия, две Марии, Михаил, Наталья, Наталья, Елена (все — Великобритания), Марина (Ирландия), Галь (Израиль), Ольга, Татьяна, Евгений (все — Германия), Анна (Франция), Ирина (Нидерланды), Лев (Швеция), Михаил (Финляндия), Светлана (Норвегия), Александр (Чехия), Ричард (Литва), Данила (Латвия), Светлана, Андрей (оба — Украина), Сергей (Казахстан), Руслан (Башкирия), Ильдус, Айдар, Андрей, Константин (все — Татария), Карина (Калининградская обл.), Алла (Хабаровский край), Владимир, Ирина (оба — Приморский край), Константин (Ямало-Ненецкий АО), Виталий, Леонид (оба —

Красноярский край), Ольга, Петр, Виктория, Наталия (все — Краснодарский край), Олег (Кемеровская обл.), Петр (Томская обл.), учредитель ООО «СибТрансСервис» Вадим Викторович Пешат, два Евгения (все — Новосибирская обл.), Виктор (Иркутская обл.), Денис (Удмуртия), Евгений, Наталья (оба — Челябинская обл.), Анна, Олег, Игорь (все — Ростовская обл.), Елена, Виктор, Георгий, Олег, Михаил (все — Нижегородская обл.), матушка Инна Бохумская (Коми), Александр, Станислав (оба — Курская обл.), Григорий, Александр (оба — Тульская обл.), Олег, Евгений (оба — Волгоградская обл.), Наталья (Самарская обл.), Михаил (Тверская обл.), Светлана и Евгений, коллектив филиала ОАО УРАЛСИБ, Павел, Инна, Светлана (все — Свердловская обл.), ЗАО ПМП, Наталья от руководителя, два Дмитрия, Марина, Екатерина, Артур, Елена, Виктория, Зоя, Вера, Алексей, Антон, Ирина, Илья, Игорь, Андрей (все — Петербург), ЗАО «Компа-

ния „Транстелеком“, благотворительный фонд «Ренова», благотворительный фонд «Феникс», ОАО «Русь-банк», ООО «Автор», ЗАО «Гринвуд», ЗАО «Транссеть», ЗАО «ФСК „Балтгипо“, генеральный директор компании KICA Russia Александр Зайонц, два Игоря, Эдуард Аркадьевич, Агтем, четыре Анастасии, Леся, семь Елен, четыре Дмитрия, шесть Алексеев, две Екатерины, два Виталия, восемь Татьян, десять Ирин, два Михаила, 3-й курс Международного института управления МГИМО, Равиль, четыре Юлии, три Константина, Вениамин, четыре Ольги, Леокадия Александровна, Эдуард, три Максима, два Николая, Филипп, Светлана и Павел, четыре Марии, Дамир, Елена Викторовна, три Марины, три Ильи, Валентин Иванович, Татьяна Сергеевна, два Владимира, Денис, шесть Сергеев, Александр, Ферид, три Вадима, одиннадцать Александров, три Юрия, две Алины, Роберт, Томас, три Натальи, семь Светлан, Валентин, Полина,

два Валерия, Борис, три Андрея, Нина, Тарас, Алена, четыре Павла, Ярослав, Руслан, два Кирилла, Эльмира, Алия, Роман, Дарья, Григорий, Зоя, Алла, два Виктора, Галия, Леонид, Катерина, Елизавета, Антонина, Шариф, Нелли, Анфиса, Тамара, Артур, два Евгения, два Олега, Петр, три Антона, Семен, Элла, Лилия, Наталия, Оксана, две Анны, Вера, Георгий, Маргарита, Лев, Элина, Катя Щербачева, Наталья Александровна, Яков, Петр Алексеевич, Галина, Карина, Евгения Вайнберг, Галина Валентиновна, Долорес, Ирина Николаевна, Александра Кирилловна, Ирина и Дарья, Den, Marie-Noelle, superjohnstick@, michanyuka@, 171ham@, olmalia@, kolcovag@, 333330@, a7209528@, wondereag@ (все — Москва).

Спасибо! Лев Амбиндер, Анна Железнова, Антонина Казакова

Полный текст отчета публикуется на сайте www.rusfond.ru.

### ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРЕВЬ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ

Российский фонд помощи (Русфонд) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Коммерсантъ». Проверив письма, мы публикуем их в „Б“, «Газете.ру», на сайте «Эхо Москвы» и на www.rusfond.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 www.rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читатели затея понравилась: всего собрано свыше \$34,280 млн. В 2009 году (на 22 октября) собрано 164 138 397 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зырянская» (Кузбасс), 57 семьям сгоревших самарских милиционеров, 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Волгограде, 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; www.rusfond.ru; e-mail: rfp@kommersant.ru. Телефоны: (495) 926-35-63, (495) 926-35-64 с 10.00 до 21.00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».