

Виктор Костюковский

СПЕЦИАЛЬНЫЙ КОРРЕСПОНДЕНТ
РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ



«Мейл.ру»: сообщество добрых

Русфонд не может пожаловаться на невнимание читателей. В последние три года число посетителей сайта rusfond.ru колебалось в пределах 25 тыс. в месяц. Это немало, если принять во внимание результат — 277,2 млн руб. пожертвовали читателя «Б» и rusfond.ru только в 2010 году. Но в минувшем ноябре число посетителей сайта увеличилось скачком, более чем вдвое, и с тех пор только растет: ноябрь — 48 207, декабрь — 52 800, январь — 74 917, а в феврале, похоже, будет еще больше. Такая динамика стала приятной неожиданностью.

Хотя мы уже знали, в чем дело. Это к нам пришел Mail.ru. Mail.Ru Group — крупнейшая интернет-компания в русскоязычном сегменте сети. В ее составе самый популярный в РФ сервис бесплатной электронной почты и два крупнейших в рунете инстант-мессенджера — «Mail.Ru Агент» и ICQ. Компания владеет ведущими российскими социальными сетями — «Мой Мир@Mail.Ru» и «Одноклассники.ру», ей принадлежат значительный пакет акций сети «ВКонтакте», а свыше 40 медиапроектов для различных категорий пользователей лидируют в своих сегментах.

«Мейл.ру» пришел к нам с предложением о сотрудничестве: мы занимаемся своим делом, готовя к публикации истории детей, спасение которых в высоких медицинских технологиях, и не хватает только денег на оплату лечения, а «Мейл.ру» публикует эти истории на правах социальной рекламы, безвозмездно. Кто ж от такого откажется? Мы подписали договор. «Мейл.ру» размещает в почтовой программе и других сервисах баннеры с историями наших детей и ссылками на rusfond.ru, а в справочно-информационном проекте «Здоровье@Mail.ru» он завел постоянную страницу Русфонда. И все это, повторюсь, коммерческий портал делает бесплатно.

Так вот, неожиданным оказался не только рост числа посетителей. Мы ежедневно знакомимся с людьми, которые прежде не подумали о существовании Русфонда, а мы не знали, как до них достучаться. Эти люди, скорее всего, не поклонники «Б», во всяком случае не его читатели. И у большинства из них нет проблем, для решения которых им потребовался бы Русфонд. В результате ветераны фонда пребывают в натуральном дежавю. Множество вопросов, на которые мы отвечали 10–15 лет назад, мы излагаем заново. Что здорово. Говорю, не кривя душой, потому что эти люди искренне хотят помочь и вот — задают нам работы.

Традиционный круг читателей и друзей, участников программ помощи Русфонда, сформировался исключительно из читателей «Б». Потом этот клуб пополнялся новыми членами и менялся, обрета друзей сайта. Наш средний читатель до ноября прошлого года — это человек скорее солидный, небедный, бизнесмен, руководитель высшего или среднего звена, сотрудник компаний и банков. Он читает «Б» и сайт регулярно, откликается на просьбы о помощи выборочно, а иногда и на все разом. Он нечасто задает вопросы, сдержан в комментариях к платежам, а чаще жертвует и вовсе без комментариев. Его разовый взнос колеблется в пределах 3–37 тыс. руб.

Наш новый читатель из пользователей сервисов Mail.ru другой. Он моложе и, как принято выражаться, демократичнее. В этом слое студенты, медсестры, продавцы, домохозяйки, рабочие и даже безработные... Откуда мы это знаем? Из писем, которые с ноября пошли в фонд — тоже мощной волной. Наш новый читатель просматривает rusfond.ru не подолгу и не подробно, да и делает это нерегулярно — скорее, спонтанно. Он не привык к жизненным трагедиям, которые мы описываем из выпуска в выпуск вот уже 15 лет, они его ужасают, потрясают. Он пишет теплые пожелания нашим героям, он задает много вопросов, он жертвует, а его взнос... Мы пока не готовы говорить о его среднем уровне: еще не разработана статистика. Однако с этим читателем у нас появились платежи размером не только 10 или 50 руб., но и 3, и даже 1 руб. — такого никогда не было! Их много, таких взносов, и мы в фонде и в «Б» искренне рады новому читателю с «Мейла.ру»!

Хотя пришли и новые хлопоты. Вот, скажем, вопросы. Почему я вам должен верить, если в сети так много мошенников? Где гарантии, что мой взнос дойдет точно до малыша? Могу ли я сам купить лекарства и послать маме ребенка? Чем помочь, если не могу деньгами?

Большинство ответов содержится в материалах нашего сайта. Но мы считаем своим долгом отвечать каждому, в том числе и на сайте, в новой рубрике «Наш почтамп», обратите, пожалуйста, внимание. А на портале Mail.ru уже складывается сообщество друзей Русфонда. Пока стихийно (а как еще начинаются настоящие сообщества?), есть попытки и организоваться, причем это не наши, а именно мейловские попытки, за что отдельное спасибо коллегам с Mail.ru! В эти же месяцы без нашего ведома владельцы некоторых сайтов начали информационно и даже финансово помогать нашим ребятишкам. Спасибо всем, друзья!

У нас нет эйфории. Мы даже не знаем, чем продолжится этот всплеск интереса новых читателей. Наверное, кто-то по привычке и найдет в сети новые игрушки и возможности. Другие станут добрее, милосерднее — и останутся с нами. Мы воспринимаем происходящее как большой эксперимент и будем держать вас в курсе. А пока важно вот что: благодаря инициативе портала Mail.ru о Русфонде, о проблемах незнанных больных детей и о прекрасных душевных свойствах тысяч других незнанных людей узнали миллионы во всем мире. И может, мир стал чуточку добрее?

Обсудить публикацию можно в блоге Русфонда
http://community.livejournal.com/rus_fond/

Хрупкая Веточка

Девочку из Луги спасет только пересадка костного мозга

В заголовке не метафора, а имя. Иветта — так девочку назвали родители. Ну, а зовут, конечно, Веточкой. Ей полтора года, но выглядит годовалой. Это потому, что Веточка больна: у нее анемия Даймонда-Блекфена. Редкая болезнь, в Европе регистрируется у шести новорожденных из миллиона. В костном мозге Веточки нет клеток, которые вырабатывают эритроциты. Веточку можно спасти, только пересадив ей чужой здоровый костный мозг. Когда он приживется и заработает, Веточка начнет расти и станет Иветтой.

Окраина Луги, район центра в Ленинградской области. Совершенно сельская усадьба, из труб в ясное морозное небо улетит дым. Сутробы в человеческий рост, надо оставить машину на обочине и идти по узкой тропинке. Дом деревянный, двухэтажный, с несколькими крыльчачками, родом из первой трети прошлого века. Дом — не дом, барак — не барак.

Вхожу в тесную, жарко натопленную квартиру и останавливаюсь как вкопанный: ко мне идет, радостно улыбаясь, самая настоящая живая кукла с огромными глазами, длиннющими ресницами, бабочкой-заклойкой в волосах. Оказывается, кукла годовашная, она говорит: «Здравствуйте!». А когда протягивает подарок, говорит: «Спасибо». Разве могут такие крошечные люди так четко и так осмысленно говорить? Трогоза за локоть: настоящая ли? А она в ответ коченичае, улыбается и стреляет черными глазами.

Долго не могу начать расспросы, привыкая к тому, что вижу. А вижу я самую настоящую нудку.

Вход с улицы прямо в маленькую кухню, печка раскалилась и трещит дровами. Две маленькие комнаты. Все блуднично и скудно, и только эта радостная девчачья кукла как праздничное пятно. Да еще за окном красиво: зима.

Дочка и родилась маленькой, меньше двух килограммов, но Вера, ее мама, вслед за врачами думала, что так и должно быть, ведь появилась она на свет раньше срока. Но на третьем месяце жизни Веточка вдруг стала желто-зеленой. Поликлиника, анализ крови, гемоглобин чуть не в десять раз ниже нормы, диагноз нет; гордская детская больница, переливания крови, диагноз нет; областная детская, переливания, диагноз нет, направление в Петербург, в Институт им. Горбачевой, и, наконец, диагноз.

И как раз в это время... Не знаю, как об этом писать, но вот все же решился, потому что и это тоже — жизнь. Как раз в те дни Антон, муж Веры и папа Веточки, поехал в Петербург, и больше они его пока что не видели. Там была какая-то драка, в кафе, что ли. Антон часто пьет. Он ввинтит, он переживает, он любит дочку, но помочь пока может только молитвами в храме при колонии.

Вера работала оформителем в рекламной фирме. Специализация у нее не было, говорил, повезло, что в фирме научились работать на компьютере. Но только научилась, как ушла в декрет, получила по три тысячи в месяц, а теперь, когда Веточке исполнилось полтора года, декретные кончились. Остались «детские», то есть пособие на ребенка; наше государство, решающее демографические проблемы страны, выделяет в месяц целых 400 рублей. Верина мама, бабушка Веточки, конечно, помогает, они и живут вместе, бабушка работает курьером в поликлинике и получает 5000 рублей. Брат без постоянной работы.



В три месяца Веточка вдруг стала желто-зеленой. Поликлиника, гемоглобин никакой, диагноза нет, горбольница, переливания крови, диагноза нет, областная детская, переливания, диагноза нет, Петербург и, наконец, диагноз

Про деньги тоже обычно не пишу так конкретно. Говорят, неприлично чужие считать, так ведь тут и считать нечего.

Считать приходится другое: сколько стоят дрова, одежда, еда — а питание для такого ребенка нужно не какое попало. Сколько стоят поездки в Петербург каждые две недели на переливания крови, ведь иной раз просто на билет не хватает.

Поставили Веточке диагноз, объяснили Вере что к чему, и она как тогда похолодела, так и до сих пор не может отогреться. Чуть Веточка жила, ей нужно пересадить костный мозг. Эту процедуру государство оплачивает. Процедура. Но не совсем совместимого донора. А это дело стоит таких денег, какие Вера и ее мама во снах не виделись. И еще, что докторский костный мозг прижился и чтоб от смертельно опасных осложнений девочку уберечь, нужны

лекарства, которые тоже бюджетом не предусмотрены. На миллион рублей.

Миллион, думает Вера. Тысяча тысяч. Это только на лекарства.

Веточка без устали топает и топает по дому. Вера сама-то выглядит девочкой, решившей поиграть с младшей сестрой. Только в глазах ее отчаяние. Она не сдастся, она за дочку готова в огонь и в воду, но где тут огонь и где та вода? Продать нечего. Заработать негде.

Вера верит. Она верит, что совсем скоро вернется Антон, и жизнь будет налаживаться. Вот только Веточку надо спасти. А как? Добрые люди там, в институте, подсказали, дали адреса и телефоны, и вот Вера села за стол и пишет: «В Российский фонд помощи...»

Виктор Костюковский

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ ПОЛУТОРАГОВОДАВОЙ ИВЕТТЫ ЦАБРОВОЙ НЕ ХВАТАЕТ ЕЩЕ 978 585 РУБ.

Заведующая отделением Института детской гематологии и трансплантологии им. Р. М. Горбачевой Наталья Станчева (Петербург) рассказывает: «Болезнь у девочки прогрессирует, гемоглобин снижается до очень низких цифр, есть признаки тромбоцитопении». Постоянные переливания крови помогают Иветте лишь на короткое время, однако и они опасны — тем, что вызывают увеличение содержания железа в крови и приводят к осложнениям во внутренних органах. Применение гормонального лечения, по словам доктора Станчевой, не дало положительного результата. Так что трансплантация чужого здорового костного мозга — это единственное, что может спасти Иветту. «Предва-

рительный поиск в международном регистре, — отметил гослова Станчева, — дал хороший результат, найдено свыше ста потенциальных доноров».

Поиск полностью совместимого донора и доставка трансплантата в Петербург обойдется в 17,5 тыс. Еще 999 376 руб. надо на покупку противовоспалительных и антигрибковых лекарств, без которых чрезвычайно высок риск серьезных осложнений в послеоперационный период. Таким образом, для спасения Иветты Цабровой надо 1 699 376 руб. Как всегда, наши постоянные партнеры компания «Ингосстрах» и петербургский благотворительный фонд «Авдита» перечислят соответственно 417 000 руб. и 303 791 руб. То есть не хватает еще

978 585 руб. Дорогие друзья! Если вы решите спасти Иветту Цаброву, 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 Иветты Веры Владимировны Цабровой. Все 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.

Экспертная группа
Российского фонда помощи

Из свежей почты

Кирилл Крикунов, девять лет, поражение центральной нервной системы, надо продолжить лечение. 118 тыс. руб. Внимание! Стоимость лечения 168 тыс. руб. Группа компаний «Ренова» внесла 50 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 118 тыс. руб.

Кирилл появился на свет с поражением нервной системы. Вскоре стало видно, что сын отстаёт в развитии. В три года впервые у нас нашли миопатию Дюшенна — Беккера, но в Екатеринбурге ее не подтвердили. Мы продолжили бесполезное лечение в горбольнице. В семь лет сына положили в психиатрическую больницу и дали инвалидность. Тут и про миопатию вспомнили, отправили кровь в институт генетики. Диагноз подтвердился. Врачи предложили сдать Кириллу в интернет. Но мы стали искать медцентры, где лечат таких, как наш сын. В 2009 году мы поехали в коррекционную школу, но почти весь год пропустили: провели его в обლობольнице, медцентрах и частной клинике, занимались с психологом, логопедом и дефектологом, много работали дома. Кирилл уверенно ходит и даже бегает, повторяет слова по слогам. Мы взяли кредит на три курса лечения в Институте медтехнологий (ИМТ). И вот узнаем: сын безнадежен! Но дальше лечиться не на что. Я ремонтирую обувь, муж менеджер на заводе, вместе зарабатываем 27 тыс. руб. Квартиру снимаем. Одна надежда на вас. Помогите! Алла Крикунова, Свердловская область. Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва). «Успех налицо: Кирилл лучше понимает речь и начинает говорить, самостоятельно ест, рисует, улучшилось физическое состояние. Очень важно, чтобы терапия не прерывалась еще хотя бы год».

Никита Шевченко, шесть лет, несовершенный остеогенез («стеклянный человек»), требуется лечение. 140 тыс. руб. Внимание! Стоимость лечения 210 тыс. руб. Компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия) внесла 70 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 140 тыс. руб.

Первый перелом случился в восемь месяцев от роду, когда сын попытался встать. А с двух лет переломы пошел один за другим. Врачи советовали смириться. Диагноз поставили лишь два года назад в краевой больнице, а как лечить, не знали. Было уже 20 переломов, в основном бедр. Каждый перелом — трагедия, бессонные ночи и чувство беспомощности. Никита не ходит и не сидит. Чихнет — перелом! Ломается даже лежа, от невольного движения. Левая нога в гипсе постоянно. Пишу вам из больницы. Никита лежит в гипсе по пояс: перелом бедра. Я случайно узнала о клинике, где лечат таких «стеклянных» детей. Там Никите сказали, что он будет ходить, и теперь он требует мяч, чтобы играть в футбол. У сынишки впервые глаза загорелись. А денег на лечение нет. Мои родители в колхозе вместе зарабатывают 12 тыс. руб. Бывший муж приносит одежду, игрушки и деньги — по 2 тыс. руб. в месяц. Живем на хуторе, есть огород и куры, а денег нет. И все же мы с Никитой верим в помощь добрых людей и победу над болезнью. Елена Шевченко, Краснодарский край. Заведующая отделением педиатрии Европейского медицинского центра Наталья Белова (Москва). «Самое страшное, что болезнь Никиты запущена. Почти недеформированную ногу постоянно держат в гипсовой лангете. Надо скорее начать лечение, чтобы не сделалось еще хуже».

Женя Иванова, один год, мозговая грыжа, гипертонизм, необходима операция. 160 тыс. руб. Внимание! Цена лечения 240 тыс. руб. Благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внес 80 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 160 тыс. руб.

Мама двоих детей, Денису семь лет, Жене полтора года. Она родилась с опухолью лобной области и орбитальным гипертелоризмом (глаза широко расставлены). Наши врачи с такой патологией не сталкивались, пришлось ехать в Москву. Там Женю проконсультировал профессор Рогинский. Сначала решили оперировать года в три, когда кости окрепнут. Но опухоль быстро растет. Откладывать операцию нельзя. На любую уже большая шишка, а глаза так разошлись в стороны, что развивается косоглазие. Но самое страшное: опухоль растет вглубь! Женечка развивается пока что нормально, говорит первые слова, бегает и скачет. Пожалуйста, помогите оплатить операцию! Муж вахтовым методом строит палатки на буровой зарабатывает 23 тыс. руб. Лилия Сирина, Нижегородская область. Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва). «Прооперируем вместе с нейрохирургами. Устраним грыжевую мешок, перенесем орбиты в правильное анатомическое положение и устраним дефект черепа. Прогноз, несмотря на техническую сложность, благоприятный».

Варя Медведева, четыре месяца, врожденная двусторонняя косоглазие, требуется лечение. 84 тыс. руб.

Стопы Вари покусаны вогнуты внутрь, а пятки не ушли вверх, как обычно бывает при косоглазии. Ортопеды говорят, это осложняет вправление стопы. Варя еще плохо держит голову, будто все силы на большие ножки уходит. Спит свернувшись. На боку ей неудобно, на спине тоже, не знает, как и уложить. Наши врачи разводят руками, ничего у них не получается. Сейчас малышка без гипса. Повязки натерли ее кожу до гнойников. А время, когда сухожилия эластичны и кости мягки, быстро проходит. Варю спасет метод Понсети. Помогите, пожалуйста, оплатить это лечение. Муж водителем зарабатывает 11 тыс. руб. Я до декрета работала на швейной фабрике. Юлия Медведева, Петербург. Заместитель главврача больницы имени Соловьева Юрий Филиппенков (Ярославль). «Метод Понсети избавит Варю от косоглазия. Начать надо как можно раньше, успех гарантирован».

Ксения Шкляева, три года, врожденный порок сердца, спасет эндovasкулярная операция. 186 600 руб.

Я работаю водителем, с зарплатой перебовет нет, но хватает ее только на еду — 6,8 тыс. руб. Жена не работает, ей 21 год. Живем в деревне. У нашей дочки Ксюша сразу после рождения нашли шум в сердце. Поначалу успокаивали: так бывает, а со временем шум исчезнет. Время шло, но дефект в сердце даже увеличился. Ездим в Ижевск на осмотр каждые три месяца, все платно. А теперь врачи считают, что медлить нельзя, надо оперировать. Ксюша не играет с детьми, сидит в сторонке, бледная, слабенькая. Так жалко ее. Но собрать деньги для меня непосильная задача. Кардиолог сказал, что нельзя упустить момент, потом и операция не поможет. Выручайте! Станислав Шкляев, Удмуртия. Руководитель Центра детского сердца Томского НИИ кардиологии Игорь Ковалев. «Дефект межпредсердной перегородки можно закрыть эндоваскулярно, через сосуды. Ксюша легко перенесет операцию и вскоре будет здорова».

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

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ

Российский фонд помощи (Русфонд) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Б». Проверив письма, мы публикуем их в «Б», в «Газете.ру», в «Большом городе», на сайтах rusfond.ru, «Эхо 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 помочь. Читателям затея понравилась: всего собрано свыше \$46,470 млн. В 2011 году (на 17 февраля) собрано 31 491 326 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зырянская» (Кубасс), 57 семьям пострадавших 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 в феврале 2004 года в московском метро, 100 семьям пострадавших в Беслане. Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лунник».

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».

Москва ждет Яну Попову в апреле

4 февраля в «Б», а также в газете «Коммерсантъ-Украина», «Газете.ру» и на сайтах rusfond.ru и ufond.ua, «Эха Москвы» и «Здоровье@mail.ru» мы рассказали историю семилетней Яны Поповой с Украины («Запас нежности», Валерий Панюшкин). У Яны несовершенный остеогенез (повышенная ломкость костей). Помочь Яне готовы в Московском Европейском медицинском центре, лечение обойдется в 1 600 236 руб., которых у Поповых нет. Читатели за неделю собрали всю сумму. Поповы просят передать вам, дорогие друзья, свою благодарность. Спасибо всем! Янус мамой ждут в клинике в начале апреля. Мы будем следить за развитием событий.

И вот еще новости. Оплачены: операция по поводу порока сердца Прине Губанову (1 год, 186 600 руб., Алтайский край); лечение церебральной параличи Арсению Шеховцеву (2 года, 156 тыс. руб., Ставропольский край); челюстно-

лицевая операция Лизе Спириной (2 мес., 150 тыс. руб., Московская область); лечение косоглазия Илье Плазунову (5 мес., 84 тыс. руб., Санкт-Петербург); лечение несовершенного остеогенеза Софии-Марии Которобай (9 мес., 210 тыс. руб., Молдавия). Всего помощь получили 23 тяжелобольных ребенка.

Помогли: Общество помощи русским детям, Андрей, Валентина, Владимир, Елена, Илья, Ирина, Ольга, Татьяна (все — США), Иван, Максим (оба — Канада), Татьяна (Австралия), Наташа (Венгрия), Алла, Вера, Диана, Лилия, Мария, Роман (все — Великобритания), Александр, Георгий, Евгений, Ирина, Мария, Марина, Татьяна (все — Германия), Юлия (Италия), Вадим (Норвегия), Таиссия (Польша), Александр (Пурция), Евгений, Сергей, Юлия (все — Финляндия), Алексей, две Анны, Всеволод, Елена, Игорь (все — Франция), Юрий (Хорватия), Александр (Чехия), Александр (Швейцария), Людмила, Наталья (оба — Швеция), Дмитрий (Япония), Андрей (Литва), Владимир



Врачи Европейского медцентра прислали Поповым вызов на госпитализацию в апреле, но Яна каждый день собирает вещи. В Москве она впервые встанет на ноги

(Белоруссия), Аида, Анна, Дмитрий, Иван, Игорь, Наталья (все — Казахстан), Алексей, Дмитрий (оба — Молдавия), фонд Рината Ахметова «Развитие Украины», Александр, Евгений, Игорь, Лариса, Максим, Сергей (все — Украина), Андрей, Динара, Елена, Наталья, Сергей, Эрик (все

— Башкирия), Вадим (Дагестан), Андрей, Анна, Виталий, Екатерина, Елена, Мария, Ольга, Стелла, Эдуард (все — Татария), Константин (Камчатский край), губернатор Аман Умирович Тулеев, Ольга (все — Кемеровская область), Константин (Комм), Анна, Валерия, Елена, Лилия, Маргарита, Оксана, Тимур (все — Краснодарский край), Евгения, Евгений, Максим, Полина, Светлана, Юлия (все — Красноярский край), Дарья, Наталья, Ольга (все — Пермский край), Екатерина, Марина, Михаил, Оксана, две Ольги, Павел, Роман, Ксения (все — Ростовская область), Мария (Сахалин), Андрей, Данил, Евгений, Максим, Павел, Рустам, Татьяна, Юрий (все — Свердловская область), Анна, Вероника, Виктория, Евгений, Мария, Наталья, Марина и Максим, Михаил, Сергей (все — Челябинская область), Александр, Амир, Анастасия, три Андрея, Анна, Антон, Антонина, Арзум, Артур, Василий, Виктор, два Владимира, Владислав, Денис, Дмитрий, Евгений, три Елены, четы-

ре Игоря, Илья, три Инны, Ирина, Кирилл, Ксения, Леонид, Мария, Максим, Маргарита, Марианна, Наталья, Оксана, Олег, четыре Ольги, Руслан, два Сергея, четыре Юлии, Яна, Павел, Армен, Маргарита от руководителя, Алексей (все — Санкт-Петербург), ОСаО «Ингосстрах», ГК «Ренова», фонд «Наша инициатива», компания «М.Видео», Сбербанк, ЗАО «Райффайзенбанк», компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия), Русь-банк, «Здоровье@mail.ru», компания «Аэрофлот» и программа «Мили милосердия», ООО «Оценочная компания „Тезиса“», ООО «Совершенные окна», ООО ИКС-ПРО, Владимир Ефремов, Борис Николаевич, Елена Викторовна, ReDeal Group, Алеситина, 11 Александров, Александр, три Алексея, две Алены, Аллина, шесть Анна, шесть Андреев, два Антона, Араксия, два Артема, Вадим, Валерия, Валерий, Влада, два Вячеслава, две Галины, Давран, семь Дмитриев, три Евгении, пять Евгениев, два Егора, восемь Ектерин, Елизавета, 11 Елен, Жюльнар, Иван, четы-

ре Игоря, Ильшат, Инна, шесть Ирин, четыре Кириллы, две Ксении, Маргарита, семь Марин, семь Марии, четыре Михаила, 11 Ольги, четыре Павла, две Полины, Раиса, Равиль, два Романа, Рон, три Руслана, Рустем, Савелий, пять Светлан, десять Сергеев, два Станислава, Тарас, шесть Татьяна, Тоомас, Ульяна, Фарид, Эмиль, десять Юлий, Юлиан, три Юрия, Ксения и Кайрат, Ульяна и Андрей, Egghead, Алексей Ремизов, Любовь и Михаил, Илья, Гульнара, Ольга Владимировна, Рустам, Валентин, Ирина, Лиза и Андрей, Марина, Дарья Александровна, Лариса, Лариса Николаевна, две Аллы, Элина, Юлия и Алексей, Рахим, Ольга Игоревна, Альбина, Аксинья, два Виталия, Левон, Кристина, а72095528@ (все — Москва), Спасибо! Лев Амбиндер, Марина Аларичева, Ирина Бруттер, Анна Железнова, Антонина Казакова

Полный текст ответа на rusfond.ru.