

# российский фонд помощи / www.rusfond.ru

## Ризван Курбанов,

ПЕРВЫЙ ВИЦЕ-ПРЕМЬЕР  
ПРАВИТЕЛЬСТВА ДАГЕСТАНА



## Теперь в Дагестане

Сегодня в Махачкале приступило к работе Дагестанское бюро Российского фонда помощи (Русфонд): в еженедельнике «Новое дело» и на сайте «РИА Дагестан» опубликована первая подборка писем с историями тяжелобольных детей республики. Нас поддержала и телекомпания «Дагестан»: первый эфир сегодня вечером. Проект развивается в рамках программы «Русфонд — детям юга России» («Русфонд идет на Юг», «Б» от 8 июля) и при непосредственной поддержке первого заместителя председателя республиканского правительства, курирующего силовую блок. Зачем это ему, РИЗВАНУ КУРБАНОВУ расспрашивал руководитель Русфонда ЛЕВ АМБИНДЕР.

— Ризван Даниялович, примите нашу признательность: в практике Русфонда еще не бывало, чтобы один из первых руководителей региона лично возглавил раскрутку нашей программы. Когда в июне на выездном заседании президентского Совета по правам человека в Махачкале я обнаружил идею Южного проекта, мне казалось, что помощь больным детям республики могла бы стать элементом консолидации здешнего общества. А что для вас Русфонд в Дагестане?

— Да, согласен — благотворительность может стать фактором консолидации общества, той платформой, которая объединит людей разных взглядов. Может и, значит, должна. С нашей стороны неразумно было бы не воспользоваться этим фактором. Мы и воспользовались. У нас уже есть примеры подобного рода. Минувшим летом в Дагестане заработал благотворительный фонд «Чистое сердце» для поддержки малоимущих. Его учредили представители трех крупнейших газет республики: «Нового дела», «Черновика» и «Республики». Деньги пожертвовал наш земляк, крупный бизнесмен, владелец холдинга «Сумма» Зиявудин Магомедов. Вскоре подключились и другие спонсоры. Фонд уже раздал нуждающимся более 11 тысяч продуктовых наборов по 60 килограммам каждый, и работа продолжается. Спонсоры и волонтеры, которые помогают развозить мешки, — люди разных национальностей и разных взглядов, они могут работать в конкурирующих компаниях, могут молиться в разных мечетях, но доброе дело их объединяет, и это очень важно сегодня для Дагестана. Проект фонда «Чистое сердце» получил поддержку президента Дагестана Магомедсалама Магомедова, как, кстати, и программа Русфонда. Я держу его в курсе наших с вами договоренностей. Мы уверены, что благородное дело Русфонда сыграет свою консолидирующую роль. Ну, а самое главное, мы с вами вместе, жители республики и остальной России, поможем детям, которым требуется высокотехнологичная медицинская помощь. Кстати, «Чистое сердце», насколько мне известно, тоже подключилось к Русфонду в Дагестане и готово выделять каждый месяц по 250 тысяч рублей для героев ваших публикаций.

— В некоторых регионах Северного Кавказа мы столкнулись с непростой проблемой: много больных детей, которым требуется высокотехнологичная медпомощь, однако родители не считают возможным искать помощи у чужих людей, даже если ситуация критична. Чем это вызвано? Мне говорят: мусульманская традиция. Однако ни в Татарии, ни в Башкирии, ни у вас в Дагестане такой проблемы нет.

— Я не думаю, что это мусульманская традиция. Напротив, ислам предписывает помогать своим соседям и чужим людям, если они нуждаются в помощи. Скорее, дело в том, что люди на Кавказе привыкли в первую очередь полагаться на помощь родственников и близких. Если возникает какая-то беда или проблема, родные всегда оказывают поддержку. Но когда речь идет о дорогостоящем лечении, в том числе за границей, то тут уже финансовых возможностей одной семьи, одного рода может не хватить, и тогда люди обращаются за помощью в государственные и общественные структуры. По крайней мере, так у нас. Главное, чтобы власть и общество эффективно сотрудничали. Тогда и народ поверит.

— В других регионах Северо-Кавказского федерального округа мы столкнулись с не меньшей странностью: территориальные миназдравы, как и в Дагестане, декларируют полную поддержку проекту, однако, в отличие от Дагестана, не информируют родителей об открывшихся благотворительных возможностях лечения детей. Мой друг-журналист родом из здешних мест, так вот он убежден, что это проблемы учета, отсутствуют листы ожидания даже для больных детей.

— Не могу говорить за другие регионы, социалка — не мой профиль, в правительстве Дагестана я курирую силовую блок и в этой сфере мог бы сравнивать ситуацию в наших республиках. Мы в Дагестане считаем проект Русфонда нашим общим делом, поэтому я уверен, что уж наш-то Миназдрав окажет нам всю необходимую помощь. Насколько мне известно, уже оказывает, верно? Что до широкой информации для населения, то и тут никаких проблем. В проекте Русфонда согласилась участвовать крупнейшие СМИ республики. Знаете, я очень рад приходу Российского фонда помощи в Дагестан. Это можно считать ответом десятков тысяч нормальных людей, которых объединяет Русфонд, на националистские и сепаратистские лозунги, которые, к сожалению, звучат и в Москве, и в Дагестане. Я уверен, что ваш проект в Дагестане быстро работает в полную силу.

ВСЕ СЮЖЕТ  
rusfond.ru: колонка

## Две макушки

Альбине Бостановой нужен чужой здоровый костный мозг

Глаза у нее умные и взрослые, а на самом-то деле ребенок, всего девять лет. Но ее почему-то с рождения зовут полным именем: Альбина. У родителей иной раз вырвется «Аля» или «дочка», а старшая сестра и младший брат, а также все учителя и все подружки зовут только Альбиной. Уважают? Что же не уважать, умная, добрая, общительная — ну все в Альбине хорошо! Одно в Альбине плохо: лейкоз, острый лимфобластный. И очень злой, с привычкой возвращаться и притягивать своими раковыми клетками даже в головной и спинной мозг. Это уже нейролейкоз.

Я пришел в Институт детской гематологии и трансплантологии им. Р. М. Горбачевой в палату к Альбине. Мама Альбины в это время куда-то вышла. Я предложил, пока ждем маму, пофотографироваться. Альбина была грустная, но вежливо согласилась и тут же стала яростно приглаживать хохлак на затылке. Хохлак никак не давался, торчал вверх.

— Ну и ладно, — сказал я, — мне так даже больше нравится. Альбина неожиданно улыбнулась:

— Да и мне тоже. Потом пришла мама, ее зовут Татьяна, и рассказала, какой у дочки золотой характер:

— Даже вот с этой болезнью она сначала загрузила — и уж так загрузила! Недельку лежала, молчала и что-то думала. А потом у нее там как что-то щелкнуло — улыбнулась и настроилась на лечение. А что она там себе думает — не скажет ведь. Она не просто умная, она мудрая!

— Ну, Таня, вы сравнили: хохлак и болезнь.

— Когда перед «химией» я ее первый раз остригла, она увидела себя в зеркале и вдруг говорит: «Да и я без волос красивая!» А хохлак оттого, что у Али две макушки.

Таня смотрит мне в глаза и тихо добавляет:

— Говорят, примета хорошая, счастливая будет... Вы тоже про это слышали?

— Конечно, — отвечаю. А сам вспомнил другую примету: две макушки — два раза замуж выйдет. Но Тане не говорил, ей может не понравиться.

Они живут на хуторе в Волгоградской области. Он называется Лозной. И когда два года назад Альбина заболела, ну, как ее там, на хуторе, да хотя бы и в райцентре, могли лечить?

— Сказали, ОРЗ, осложнение. Таблеток надавали, а нам все хуже и хуже. Приехали в областную больницу, а уж оттуда на скорой в онкоцентр.

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ АЛЬБИНЫ БОСТАНОВОЙ НЕ ХВАТАЕТ 994 662 РУБ.

Заведующая отделением Института детской гематологии и трансплантологии им. Р. М. Горбачевой Наталья Станчева: «Последний анализ пункции показал изменение костного мозга. Это нейрорлейкоз, довольно частое осложнение основного заболевания Альбины — острого лимфобластного лейкоза: поражение опухолевыми клетками центральной нервной системы. Мы успели обнаружить его, пока еще не проявились клинические признаки, и это хорошо. Но для успеха лечения необходима трансплантация здоровых стволовых клеток, иначе болезнь будет постоянно рецидивировать и погубит девочку». Предварительный поиск, отметила госпожа Станчева, обнадеживает: у Альбины два десятка потенциальных доноров.

Детальный поиск донора в международном регистре и доставка трансплантата в Петербург обойдутся в €17,5 тыс. Еще 992 268 руб. надо на лекарства, которые понадобятся после пересадки для предотвращения опасных инфекций и осложнений. Таким образом, для спасения Альбины Бостановой необходимы



Мест в институте не было. Профессор Людмила Забуровская посмотрела на Татьяну, на Альбину и сказала: «Куда вас таких отпущать, будем что-то придумывать...»

Когда Тане объявили диагноз и объяснили что к чему, она, как говорит, впала в ступор. Но не надолго. Вскоре позвонил брат мужа: он нашел в интернете Институт имени Горбачевой, дал денег и посоветовал ехать в Питер. Без квоты?

— Да что вы, какая квота, я дочку в охапку и на поезд. Зима, февраль... Сама потом удивлялась: на что надеялась? Знаете, от страха смелая стала — поехала и все.

А мест в институте не было. И надо бы возвращаться домой, но Таня понимала: это уже может оказаться не домой, а... И профессор Людмила Забуровская посмотрела на Татьяну, на Альбину и сказала: «Куда вас таких отпущать, будем что-то придумывать...» Сначала их пристроили в одну из интересных городских больниц, плат-

но, как иногородних. А через несколько дней в институте место освободилось.

На что Таня надеялась? На человеческое, милосердное отношение, которое в больницах российских, надо сказать, стало большой редкостью. Она говорит:

— У нас дома, врать не буду, врачи тоже хорошие. А условий нет, по двадцать человек в палате, один душ на весь этаж. Но уж медсестры — вот тем все по барабану! Лишний раз не шевельнуться, а попросишь, еще и нарочут. А здесь и медсестры как сестры, как родственники.

Тогда, в 2009 году, в Петербурге они пролежали десять месяцев. Перед новым, 2010 годом их отпустили домой, вот уж был праздник для семьи!

И была надежда. Ездил на проверки в Волгоград, в Петербург, и все шло хорошо.

Нынче в октябре Альбина Бостанова приехала в Петербург с папой на плановое обследование. Прошла обследование полностью, не было пока только анализа пункции костного мозга. Врачи Института имени Горбачевой порадовались хоро-

шему ее виду, самочувствию и уже отпустили домой.

Когда Бостановы отправились за билетами на поезд, раздался звонок из института: немедленно возвращайтесь, анализ плохой! Анализ был такой плохой, что хуже и не придумаешь: нейролейкоз.

Его заметили очень вовремя — раковые клетки еще не успели сделать непоправимых бед. Но теперь стало окончательно ясно: без трансплантации Альбине чужого здорового костного мозга не обойтись, и надо искать неродственного донора, потому что из родственников никто не подошел.

Вот тут-то и случилось то, о чем рассказывала мне Таня в начале нашей встречи: неделю дочка лежала и молчала, а потом у нее «что-то щелкнуло»...

Мы продолжили «фотосессию». Альбина переоделась, с Таниной помощью ей удалось справиться с хохлаком, она улыбнулась.

А маме улыбнуться не удалось.

Надо помочь девочке с двумя макушками стать счастливой. Виктор Костоковский

1 726 208 руб. Как всегда, наши постоянные партнеры компания «Ингострах» и петербургский фонд «Адвита» перечислят соответственно 417 тыс. руб. и 314 546 руб. То есть не хватает еще 994 662 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Альбину Бостанову, то пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (учредители — издательство «Коммерсантъ» и Лев Амбиндер) или на банковский счет мамы Альбины — Исаевой Татьяны Ивановны. 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 на rusfond.ru).

Экспертная группа  
Российского фонда помощи

## Из свежей почты

Ваня Турков, 4 года, детский церебральный паралич, надо продолжить курсовое лечение. 138 тыс. руб.

Внимание! Стоимость лечения 188 тыс. руб. Группа компаний «Ренова» внесла 50 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 138 тыс. руб.

Больше года назад я обратилась в Русфонд с мольбой о помощи. Огромное спасибо всем, кто дал нам возможность лечиться в Институте медтехнологий (ИМТ). Ванны мышцы были так зажаты, что это угрожало его жизни. Так он уже ходит, держась за мою руку! Но язык еще в спастике. А интеллект сделал стремительный скачок: Ваня бегло читает, знает английский алфавит, цифры, сложение и вычитание. К книгам у него страсть. В ИМТ говорят, добьемся и большего, если продолжим лечиться. И я снова к вам. Я не работаю, ведь сын полностью от меня зависим. Мама и бабушка на пенсии, отец ремонтник на заводе. Алиментов нет, родня мужа от нас отвернулась. Ване очень нужно опять попасть в ИМТ Помогите нам! С благодарностью и уважением, Ирина Туркова, Ульяновская область

Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Нам удалось снизить спастичность рук и ног, улучшить память и логическое мышление Вани. Борьбу со спастикой прерывать нельзя. Ваня сможет самостоятельно ходить и заговорит чисто».

Вова Яковлев, 8 лет, несовершенный остеогенез, необходимо лечение. 140 тыс. руб.

Внимание! Стоимость лечения 210 тыс. руб. 70 тыс. руб. уже удалось собрать. Не хватает 140 тыс. руб.

До семи лет сына не лечили, велили обращаться с ним как с хрустальной вазой. И недавно я узнала, что есть медцентр, где лечат повышенную хрупкость костей. Благотворители оплатили три курса лечения. У Вовы около двадцати переломов было, а как стали лечиться — ни одного! Он вырос на четыре сантиметра и делает упражнения, прежде слишком сложные и недоступные для него. Мы учимся по программе первого класса на дому, но устно: руки не работают. Запоминает Вова легко, ему все интересно, готов целый день заниматься. Я прошу читателей Русфонда о помощи в сборе средств на Вовино лечение. Муж водит автобус, а я не отхожу от сына. Юлия Яковлева, Ленинградская область

Заведующая отделением педиатрии Европейского медицинского центра Наталья Белова (Москва): «Вова только-только начал лечиться. Болезнь проявляется в крайне тяжелой форме, и этому мальчику необходимо еще не меньше двух лет курсового лечения».

Шерзодбек Гуломов, 3 года, врожденная расщелина губы, требуется операция. 100 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 150 тыс. руб. Благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 50 тыс. руб. (бюджет для Русфонда на 2011 год 6,8 млн руб., подробности на rusfond.ru). Не хватает 100 тыс. руб.

Мы иностранцы из Таджикистана, любое лечение в России для нас платное. Лечить сына надо именно в Москве, больше нигде, а денег нет. Муж дворник, жилье предоставил ДЭЗ. Сына не берут в детсад, и я не могу работать. Мальчик родился с расщелиной верхней губы. После операции лицо уродуют шрамы, одна ноэдря больше другой. Все внимание обращают. Сделать лицо сына нормальным пообещали в клинике профессора Рогинского, и теперь нам нужна помощь добрых людей в оплате операции. Надеюсь, они прочтут это письмо. Гулнора Мирзоаюрова, Москва

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «В ходе реконструктивной операции мы ликвидировали рубцы верхней губы и носа и избавим мальчика от грядущего комплекса неполноценности».

Поля Ковалева, 2 года, врожденная деформация стоп (вертикальный таран), срочно требуется лечение. 51 842 руб.

Внимание! Цена лечения 198 тыс. руб. Сотрудники компании МТС перечислили 146 158 руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 51 842 руб.

Я долго боялась рожать. У меня расщелина губы и неба, и я опасалась, что дефект унаследуют дети. Старшая дочь здорова, а малышка родилась с вывернутыми ножками! В гипсе Поля провела семь месяцев и еще год в тугорах. Девчушка она на редкость упорная: хочу ходить — и все! А ноги не исправлены, правая опирается на голеностоп. Сустав деформируется, воспаляется и болит. Умственное развитие Поля в норме, но от постоянной боли у нее нервное истощение, пуливого стала, ото всех прячется. Мы уже лечимся у невропатолога. Помогите выпрямить Полинкины ножки! Нам не оплатить лечение, муж торгует в киоске на рынке за 12 тыс. руб. в месяц. Вероника Булатникова, Брянская область

Заместитель главного врача больницы имени Соловьева Юрий Филиппенков (Ярославль): «При врожденном вертикальном положении таранной кости стопы вывернуты наружу, а не внутрь, как при козалопадии. До трех лет возможна полная коррекция с использованием минимально агрессивных методов хирургии».

Артем Устинкин, 2 года, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 71 200 руб.

Внимание! Цена операции 141 200 руб. Компания ТТК внесла 70 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 71 200 руб.

Поставив диагноз «открытый артериальный проток», врачи лекарств не прописали, сказав: только операция поможет. В это было трудно поверить, ведь, какой Артема улыбочивый и подвижный, как он прыгает у папы на коленях. А вскоре стал задыхаться и тяжело кашлять. Любая простуда на месяц. Врачи говорят, все это связано с сердечной болезнью, дальше будет только хуже и откладывать операцию никак нельзя. Проток, пока не увеличился, еще можно закрыть через сосуды, не вскрывая грудь. А у нас нет денег на эту операцию! Муж геолог, единственный кормилец в семье. Три года назад мы взяли в ипотеку однокомнатную квартиру, выплачивать кредит еще 22 года. Молим вас о помощи. Екатерина Устинкина, Томская область

Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривошеков: «Открытый артериальный проток в сердце Артема закроет эндоваскулярно. И сделать это надо именно сейчас, пока отверстие невелико».

Реквизиты для помощи 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 «Б». Проверив письма, мы размещаем их в «Б», «Газете.ру», «Северной Осетии», «Новом деле» и «Дагестанской правде», на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», Zdorovie@mail.ru, интернет-портале «Бизнес Online» (Республика Татарстан), «15 регион», «РИА Дагестан» и «Кавказский узел», в эфире «Первого канала», телекомпаний «Алания» и «Дагестан». 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 \$57,1 млн. В 2011 году (на 10 ноября) собрано 359 570 912 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зырянская» (Кузбасс), 57 семьям горевших самарских милиционеров, 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Волгодонске, 118 семьям марков 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: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный), линия предоставления МТС), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь»

## Алеша Матукин в декабре летит в Берлин

28 октября в «Б», в «Газете.ру», на сайтах rusfond.ru, «Эхо Москвы», livejournal.com и «Здоровье@mail.ru» мы рассказали историю Алешу Матукина из Московской области («Признание угасания», Валерий Панюшкин). У Алешу тяжелый порок сердца. В России помочь мальчику не удалось, вылететь берется врачи Берлинского кардиоцентра (ФРГ). Читатели Русфонда и компания «Ингострах» перечислили всю необходимую сумму в оплату операции (1 360 065 руб.). Матукины просят поблагодарить наших читателей. Примите и нашу признательность, дорогие друзья! Клиника ждет Алешу уже в декабре, сразу после оформления виз.

И вот еще новости. Оплачены: операции Алие Гумеровой (2 года, Удмуртия) и Вадиму Илларионову (16 лет, Ярославская обл.), лечение Даше Журавлевой (2 года, Владимирская обл.) и Ильину Сафарову (4 мес.,

Башкирия), инсulinовая помпа Василию Быкову (3 года, Ленинградская обл.).

Всего с 28 октября 36 832 читателя оказали исчерпывающую помощь (12 322 506 руб.) 56 тяжелобольным детям. Помогли: «Русский дар жизни» и Общество помощи русским детям, Елена, Elia, sokolov (все — США), Антон Мажурин (Канада), Татьяна Баева (Австрия), Евгения, Елена, Mitoprom (все — Великобритания), Александр Юрьевич, Олег, Светлана, Kirill, Ramina, Roman K.235 (все — Германия), Борис, Ekaterina Yagmoor, Jennu Lashmanov (все — Израиль), Валерия, Виктория Трифонова, RADIO RUS-SL (все — Испания), Денис (Италия), Елена Прохорова, Natalia Micleusanu (обе — Кипр), Евгений Сирник (Китай), Aleksandra Solovyanova, Валентина (обе — Норвегия), Елеопога Kirbalanova (ОАЭ), Мирас Дауленов (Польша), D.Rozkova, Egghead (оба — Франция), Alan, Alisher Darhanov, Irina Plahn (все — Швеция), Лей-



Шесть компаний и 538 читателей Русфонда оплатили берлинскую операцию Алешу Матукина

ла (ЮАР), Наргиз, Эльхан Ахмедов, Allahverdiyev (все — Азербайджан), А. Хичкок, Zaruhi Babikhanian (оба — Армения), Дмитрий, Инесса, Сергей (все — Белоруссия), Алексей, Алленка, Аллина К., Рус, Тамара Кузовкина, Alexandra Miskiv, DM (все —

Казахстан), Андрей, Владимир, Н. Архипова, Наталья, Олеся, Сергей Проконец, Steysha (все — Украина), Ольга (Эстония), Зина, Оксана, Светлана (все — Алтайский край), Андрей, Тимур Рахматуллаев (оба — Астраханская обл.), Адель, Анна, Гузель, Игорь, Светлана, Шарипова, ega-83, Kudruay, Sergey Tyulenev (все — Башкирия), Июзжы, Михаил, Светлана Трусанкина, ВДИМ (все — Коми), Алла и Али Эрроглу (оба — Костромская обл.), Анастасия Стрельцова, Екатерина, Марина (обе — Оренбургская обл.), компания ООО «ОК „Тереза“», Иван, Ольга, Юлия (все — Пермский край), Анна, Антон Евгеньевич Беляков, opelove80 (все — Сахалинская обл.), компания «Сатурн», студент, Bella Plieva (все — Северная Осетия), интернет-портал «БИЗНЕС Online», ОАО «Парадигма», Маргарита, Ляйсан, два Антона, Рустем, Карим, Татьяна, Дмитрий, Ирек, Ландуш, Никифоров, Ольга, Резеда, Руслан, Руслан Алминов, Светлана и Алексей Сивитовы, София, Шарипов Л. Р.

Яков (все — Республика Татарстан), Башкир, Виталька, Руслан, Юлия Киселева (все — Томская обл.), Татьяна (Хакасия), Алекс (Чувашия), Наталья (Якутия), мама 4-х детей, Сергей Мамаев (все — Ямало-Ненецкий АО), Александр, Александра, Алексей, Алла, два Андрея, Анна, два Вячеслава, две Ирины, Катерина, Константин, Эдуард, Алексей Урицкий, Бернатас, Дмитрий Серко, Екатерина Большакова, Инна и Дмитрий, Любовь Верюткина, Людмила Д., М. Л., Марина Николаева Смирнова, Мария Дмитриева, Мария Невар, Михаил Брискер, Михаил Платонов, Екатерина Юдина, Олег Копосов, Ольга Пучкова — «Комстар-Регион», Ольга Романова, Орик, Светлана Юрьевна, Скиф, Чапаев, Эльвира Полякова, Юлия Белева, Юлия и Максим, Юлия Зорева, Яна Горбач, Ivansmith, Маргарита (все — Петербург), ОСАО «Ингострах», компания ТТК, ГК «Ренессанс», фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео», Сбербанк, ЗАО «Райффайзенбанк» и сотруд-

ники банка, компании LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия), «Здоровье@mail.ru», livejournal.com, программа «Мили милосердия» компании «Аэрофлот», интернет-агентство «Кавказский узел», холдинг «Металлоинвест», ОАО МТС и сотрудники компании, ООО ТЕХНОЛИФТ, компания MIAGROUP, ООО «База резерва», фонд «Сердечко», фонд социальной помощи детям «Правь крылья!», две Юлии, Гульзада, Дамир, Ольга, Светлана, Елена и Дмитрий, Алла, Олег Сафонов, Алексей, Варвара, два Натальи, Анна, Эрик, Эльмира, Эльвира Манчарова (все — Москва), Спасибо!

Антонина Казакова

Полный отчет rusfond.ru: сделано