

## Валерий Панюшкин,

СПЕЦИАЛЬНЫЙ  
КОРРЕСПОНДЕНТ  
РУСФОНДА



## Долгожданный закон

Наши дети получают европейские права

Чем больше мы в проекте «Правонападение» пытались отстаивать законное право детей-сирот на жилье, тем чаще выяснялось, что проблема именно в законе. Этот закон был куцым, да к тому же он искажался в каждом регионе местными подзаконными актами, губернаторскими указами и просто сложившейся практикой квартиры не давать. Но вот только что Государственная дума приняла поправки сразу к нескольким законодательным актам, защищающим жилищные права сирот. Поправки очень значительные. Об их сути специальный корреспондент Русфонда ВАЛЕРИЙ ПАНЮШКИН расспрашивает одного из разработчиков поправок — руководителя благотворительного центра «Соучастие в судьбе» АЛЕКСЕЯ ГОЛОВАНЯ.

● 15 февраля 2012 года оформленные Госдумой отдельным федеральным законом изменения внесены в закон о дополнительных гарантиях по социальной поддержке детей-сирот и детей, оставшихся без попечения родителей (159 ФЗ), и в Жилищный кодекс РФ. Подлежат изменению и соответствующие законы субъектов федерации. Поправки будут иметь обратную силу — дети-сироты, еще не получившие жилья, получат его по новым правилам. 22 февраля поправки рассмотрит Совет федерации, а в силу они вступят с 1 января 2013 года.

— Алексей Иванович, вы больше десяти лет занимаетесь проблемой жилья для детей-сирот. Я — полтора года. И меня не оставило ощущение, что, согласно духу закона, жилье сиротам предоставлять нужно, но, согласно букве закона, всегда у чиновников находятся какие-то зацепки, чтобы жилье не дать. — Надеюсь, теперь ситуация изменится. Жилье ребятам будут предоставлять не из социального фонда и не по договорам социального найма, а из специального фонда и по специальным договорам. Договор будет заключаться на пять лет. Молодые люди пять лет не смогут это жилье обменивать или продавать. Мы, таким образом, пять лет будем охранять ребят от жилищных мошенников. Эта схема взята из опыта Москвы, где она действует с 99-го года.

— В Москве жилье сиротам выдают исправно? — Да, за 12 лет ни одна квартира не была утеряна. Второй принципиальный момент — детей не будут больше подселать, например, к их родителям, которые были лишены родительских прав. Ребенок, у которого сохранилось жилье, где прописана семья, из которой его изъяли, будет приравнен к ребенку, у которого жилья нет. Кроме того, законом устанавливаются требования к жилью помещениям. Это должны быть отдельные квартиры или отдельные дома, благоустроенные. То есть заселять детей по несколько человек в коммуналки, как это делают сейчас, станет невозможно. Обязанность контролировать сохранность жилых помещений (если они сохранились), в которых прописан ребенок, временно живущий в детском доме, по новому закону возложена на органы исполнительной власти субъектов РФ. Раньше за пустующими квартирами сирот следили органы опеки. Тут было много нарушений, квартиры сдавались внаем, разрушались... Теперь уровень ответственности повышен. Наконец, в законе прямо закрепляется, что дети-сироты, которые достигли возраста 23 лет, но еще не получили квартиру, право получить ее не теряют, это право за ними сохраняется вплоть до получения квартиры. — Важный вопрос, где именно будет предоставляться детям жилье. Мы вот, например, в Красноярском крае через суд отменили указ губернатора, согласно которому жилье сиротам предоставлялось не по реальному месту жительства, а по месту потери родительского попечения. То есть если ребенок потерял родителей в отдаленной деревне...

— Так больше не будет. Жилые помещения по новому закону предоставляются не на уровне муниципального образования, а на уровне субъекта федерации. В Зарайском районе Московской области, например, жилье не строят, а в Мытищах строят. Раньше ребенок из Зарайского района ждал бы, пока здесь построят дом, теперь же могут дать жилье и в Мытищах, и в Химках — где угодно. — А кто ухаживает за детьми, нуждающимися в жилье? — Органы исполнительной власти должны теперь в обязательном порядке вести списки детей-сирот старше 14 лет. К моменту выхода ребенка из детского дома в департаменты жилья должны быть списки квартир, которые будут предоставлены выпускникам.

— А если нет таких списков? — Следует обращаться в прокуратуру. Это нарушение закона. — А что будет с частично недееспособными детьми? Известно же, что чиновникам легче объявить ребенка недееспособным, отправить с психиатрическую клинику и не искать ему квартиру. — Следить за соблюдением прав ребенка, которого лишают дееспособности, может уполномоченный по правам ребенка, прокуратура и общественные наблюдательные комиссии. Эти комиссии будут формироваться из членов общественных некоммерческих организаций. 27 декабря 2011 года президент внес закон, по которому члены таких общественных комиссий будут иметь право ходит беспрепятственно по сиротским учреждениям и следить за соблюдением прав детей. Их нельзя будет не пустить. Они смогут в любой момент без предупреждения прийти в детское учреждение, разговаривать с детьми без персонала, привлекать специалистов, просматривать документы — следить за соблюдением прав ребенка, одним словом.

## Любимчик Федор

Семимесячного малыша спасет пересадка костного мозга

Федора Гладких ждали долго, целых четыре года. Ждали родители и родители родителей, ждали друзья. У всех кругом уже были дети и внуки, а Федор все не шел и не шел. На него надеялись, его заранее любили и строили планы на его будущую жизнь и на свою будущую жизнь — с Федором. Так что Федор, когда он все-таки появился, сразу стал всеобщим любимчиком, и, кажется, сам это понимал: приветливо тараторил голубые глаза, радовался и только что не подмигивал всем и каждому. Он еще не знал, что пришел с опасной врожденной болезнью. Да и никто еще не знал.

Федор и сейчас ничего не знает. Он ведь первый раз живет, вот и думает, наверное, что это и есть жизнь — больница, самолет, другая больница, капельница, приветливые тети в белых халатах, которые хорошо улыбаются, но иногда почему-то делают больно. Наверное, так на этом свете и живут.

В четыре месяца Наталья (это мама Федора) заметила на коже у малыша каку-то сыпь. С этого момента началось ее тесное знакомство с нашей конституционно-бесплатной детской медициной: в родном Красноярске к участковому педиатру было никак не попасть, пришлось идти в платную поликлинику. Их положили в больницу. Три недели обследовали, пока решились на пункцию, анализ костного мозга. Он почти весь, на 90 процентов, состоял из бластов, клеток, означающих — это рак. Химиотерапию, однако, не начинали, потому что у малыша был еще и бронхит, надо было его долечить. А там и квота поступила, направление в Петербург, в Институт детской гематологии и трансплантологии имени П. М. Горбачевой.

Вспоминая события этого совсем недавнего времени (Федору всего-то семь месяцев), Наталья, с высоты пусть небольшого, но все-таки уже опыта, оценивает не попали ли к педиатру — вроде плохо, а может быть, и хорошо, им в междузьях так преподают онкогематологию, что педиатр запросто мог бы, как оно часто и происходит, посоветовать — не трогать руками, само пройдет. Из-за бронхита химиию в Красноярске делать не решились — вроде плохо. А может быть, и хорошо: в Петербурге врачи уже объяснили ей, что зачастую уж лучше нелеченые дети, чем «предельные» — которых пытались лечить, да неправильно. Не лечили, зато в специальный институт вовремя отправили. Наталья уже знает от подруг по несчастью, что, поди-ка, еще добьется этой квоты!..

В институте диагнозы подтвердились: острый миелобластный лейкоз. К тому же обнаружили еще и генетические поломки: что-то природа намудрила, напугала с хромосомами, которые совсем не так, как им положено, соединились с другими... Ну, об этом не расскажем, об этом диссертации пишут.

А Федору тем более все это неведомо, и он привычно продолжает всех любить и обождать. Ему, понятно, отвечают взаимностью. Прихожу в отделение, даже фамилии не называю, говорю: «К Федору мне надо». Врачи, медсестры, санитарки — все подряд улыбаются и готовы дорогу показывать, но за исключением Натальи Станчева сама к нему ведет, что лишний раз на любимчика своего взглянуть. На всеобщего любимчика.



Участковому педиатру не попасть, пошли в платную поликлинику, попали в больницу, Там Федю долго обследовали, пока решились на анализ костного мозга. Он на 90% состоял из бластов, клеток, означающих — это рак

Здесь вообще детей любят — всех, даже вредных и капризных. А бывает, вредных и капризных любят еще и больше, потому что они ведь такие не от хорошей жизни, а от болезни. Но Федор не капризный, он любит, потому... Да просто потому, что вот такой он есть!

Ивана, папу Федора, я еще не видел, он только что прилетел в Петербург из Красноярка, чтобы жене с сыном помочь. Но думаю, что Федор похож на папу. Потому что на маму он не похож, разве только тем, что оба красивые и глазастые. У Натальи совсем другие, карие глаза, но такая же обаятельная улыбка. И улыбку она, как говорится, держит, хотя уже много знает об этой болезни, успела здесь кое-что повидать.

— Все равно надо надеяться, нам без надежды никак нельзя, — говорит она, держа улыбку, но в глазах ее, чуть расслабится, даже не страх — ужас.

У Федора богатая мимика. На маму он смотрит с обожанием. На фотокамеру — с

любопытством. На меня — настороженно, кто знает, что там у дядьки под маской, чего от него ждать...

Миелобластный лейкоз. О бластах уже сказано. Миелобластный — значит, имеющий отношение к костному мозгу. Вот в нем-то, в этой сложнейшей субстанции, которая производит нашу кровь, и таится болезнь Федора. И значит, большой костный мозг надо заменить здоровым, донорским. Причем донора надо еще и найти, потому что ни мама, ни папа не подошли, а братьев и сестер у Федора нет. Да и были бы, тоже могли бы не подойти, дело такое. На словах все легко: найти, взять, пересадить... На деле это так сложно и так неизменно опасно! Но другого выхода нет, болезнь его не оставила.

Против Федора сама болезнь, все эти бласты, поломки, не так сцепленные хромосомы — в общем, природа, которая наошибалась, напортичила, надела бед. За Федора — мама и папа, целая армия медиков, пока еще неведомой и неизвещенно ждущий донор со здоровым костным мозгом, который Федору подойдет.

Ну, и еще мы с вами. Без нас Федору никак не обойтись. Конечно, мы поможем, потому что Федор — любимчик. Да и все дети любимчики, мы ведь их любим.

**Виктор Костюковский**

### КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ ФЕДОРА ГЛАДКИХ НЕ ХВАТАЕТ 1 072 559 РУБЛЕЙ

**Заведущая отделения Института детской гематологии и трансплантологии им. П. М. Горбачевой Наталья Станчева** (Петербург):

— Когда Федор с мамой поступили к нам, мы при помощи пункции и нашли изменения в костном мозге. Выяснилось также, что увеличены селезенка и печень, а это признак появления опухолевых клеток и в этих органах.

После первого блока химиотерапии мальчик вышел в ремиссию, но неустойчивую. И вот буквально на днях мы зафиксировали рецидив. Это еще раз

показывает, что трансплантация — единственно возможная мера. Сейчас Федор получает новый курс химики, потому что пересадку делают только при наступлении ремиссии, когда болезнь отступит. «Тем больше значение», — подчеркивает госпожа Станчева, — имеет лекарственное сопровождение до трансплантации и после нее.

Самая пересадка для пациента бесплатна. А поиск и активация неродственного донора с доставкой трансплантата в Петербург обойдутся в €20,5 тыс. Еще 1 043 725 руб. надо на лекарства, которые позволят

предотвратить инфекционные осложнения. Таким образом, для спасения Федора Гладких нужны 1 854 359 руб. Наши постоянные партнеры компания «Ингосстрах» и фонд «Адвита» перечислят соответственно 417 тыс. руб. и 296 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Купонный сервис city4drug.ru внес 68,8 тыс. руб. Не хватает еще 1 072 559 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Федора Гладких, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно пере-

числить в благотворительный фонд «Помощь» (учредители — издательский дом «Коммерсантъ» и руководитель Русфонда Лев Амбиндер) или на банковский счет мамы Федора — Натальи Александровны Гладких. 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 (подробности на rusfond.ru).

**Экспертная группа Российского фонда помощи**

### Из свежей почты

**Генеральный донор — Благотворительный фонд «Урал» (Башкирия): все цены ниже на 50 тыс. руб., подробности на rusfond.ru**

Чолпан Калыева, 4 года, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 88 тыс. руб. *Внимание!* Цена лечения 138 тыс. руб. Группа компаний «Ренова» внесла 50 тыс. руб. Не хватает 88 тыс. руб.

Уважаемые читатели Русфонда, помогите вылечить моих двойняшек! Ухаживать за дочкой и сыном помогает моя мама, а она сама инвалид. Дети родились семимесечными. Кесарево сечение сделали поздно, дети восемь часов провели в безводном периоде. В реанимации лежали месяц — крошечные, синие и почти бездыханные. Потом долго питались через зонд. Адома кричали день и ночь. Их невозможно было одеть — настолько спазмированы мышцы. Дочке инвалидность дали в год и два месяца, говоря, что она сильная, выкарабкается. Чолпан не ходит, но сидит, ползает, встает у опоры, держит ложку и чашку. Лепечет несколько слогов, остальное — крик. Помогите вылечить Чолпан в Институте медтехнологий (ИМТ), обычная терапия бессильна. Жанара Калыева, Челябинская область. Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Учтивая состояние девочки, надо срочно начинать терапию. Мы научим Чолпан ходить, понимать речь и разовьем ее собственную».

Вioletta Гуиван, 10 лет, сахарный диабет 1-го типа, нужна инсулиновая помпа и расходные материалы. 139 900 руб.

Диабету дочки развивался стремительно. Первые его признаки, жажда и слабость, не очень нас насторожили, мы не знали, что они говорят о серьезной болезни. Но однажды Violetta вдруг потеряла сознание. В больницу попала в коме. Семь лет мы усмиряем диабет. Но сахар скачет в течение суток, и даже восемь-девять уколов инсулина не помогают. Появились осложнения, ими диабет особенно опасен. Дочка любознательная, активная, занимается точными танцами, но из-за болезни часто пропускает школу и танцевальный кружок. Наш врач рекомендует помпу, подающую инсулин постоянно и персонально рассчитанными дозами. У нас две маленькие дочки, работает только муж. Помогите! Анжела Гуиван, Владимирская область. Эндокринолог Детской областной клинической больницы Инна Фролова (Владимир): «Стабилизировать уровень гликемии при помощи инъекций не удастся. Постановка помпы жизненно необходима этой девочке».

Саша Пушкаренко, 2 года, врожденная расщелина верхней губы, требуется операция. 50 тыс. руб.

*Внимание!* Цена лечения 95 тыс. руб. Фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 45 тыс. руб. (бюджет «М.Видео» для Русфонда на 2012 год — 5 млн руб.). Не хватает 50 тыс. руб.

В медкарте сына написано «здоров». А стали оформляться в детский сад — и появился диагноз «синдром Пьера Робена, врожденная расщелина губы». Мы по неведению потеряли много времени. Саша поздно заговорил, дергает и тербит верхнюю губу, с ее ростом и расщелина увеличилась. Скоро у Саши возникнут сложности в общении, что неминуемо приведет к психологическим травмам. Мы понимаем всю серьезность заболевания, но не можем найти денег на операцию и просим вашей помощи. Я один содержу семью, работаю водителем в магазине. У нас еще дочка шести лет, живем с мамой бабушкой, мамой и братом. Андрей Пушкаренко, Москва. Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Детей с такой патологией оперируют в пять-шесть месяцев. У Саши наступает пора социального общения, откладывать операцию больше нельзя. Прогноз благоприятный».

Ваня Димитриенко, 3 месяца, акушерский паралич Дюшенна-Эрба, требуется серия микрохирургических операций. 190 тыс. руб.

*Внимание!* Цена лечения 490 тыс. руб. Сотрудники компании МТС перечислили 150 тыс. руб., столько же внесет и компания. Не хватает 190 тыс. руб.

В результате тяжелых родов Ваня появился на свет с переломом правой руки и кровоизлиянием в мозг. Он выжил благодаря усилиям врачей областной больницы. На левую руку внимания не обратили, а через месяц поняли, что она неподвижна. Лечили лекарствами и физиотерапией, но безрезультатно. Ярославские хирурги готовы помочь, да лечение нам не по карману, мы малообеспеченная семья. Работает муж, я в декретном отпуске, есть старшая дочка. Живем в квартире с моей сестрой и ее ребенком. Анна Димитриенко, Воронежская область. Заместитель главврача больницы имени Соловьева Юрий Филимендинов (Ярославль): «У Вани родовое повреждение левого плечевого сплетения — поражены все группы мышц. Мы полностью восстановим функции левой руки путем многоэтапной хирургии».

Соня Карасева, 6 лет, врожденный порок сердца, спасет операция на открытом сердце. 70 тыс. руб.

*Внимание!* Цена операции 140 тыс. руб. Компания ТТК внесла 70 тыс. руб. Не хватает 70 тыс. руб.

Диагноз у Сони на целую страницу, там и дефекты межжелудочковой перегородки, и увеличенные предсердия и желудочки, и максимальное систолическое давление, и пароксизмальная тахикардия. Я с Соней глот не спускаю, ведь чуть побегает — и уже одышка, холодный пот, руки-ноги ледяные, а губы синие. Бывают приступы среди ночи. Это страшно. Соня задыхается и мечется по кровати, а от лекарств рвота. Мы живем в деревне, да Барнаула, где дочка наблюдается, 470 км. Врачи говорили, пусть Соня подрастет. А теперь тянуть больше нельзя: приступы все чаще. Томские кардиохирурги назначили операцию, и я прошу вас помочь с ее оплатой. Муж плотник, а я не работаю из-за детей (у сына высокое внутричерепное давление). Олеся Карасева, Алтайский край. Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривошеков: «Соню спасет коррекция порока в условиях искусственного кровообращения. Откладывать операцию больше нельзя».

Рекvizиты 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 «Ъ». Проверив письма, мы размещаем их в «Ъ», «Газете.ru», «Вопус», «Северной Осети», «Новом деле» и «Дагестанской правде», на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», Здоровье@mail.ru, интернет-порталах «БИЗНЕС Online» (Татария), profi.ru (Башкирия), «15 регион» (Северная Осетия), «РИА Дагестан» и «Кавказский узел», в эфире «Первого канала», телекомпания «Алания» и РТК «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 помочь. Читателям затея понравилась: всего собрано свыше \$66,8 млн. В 2012 году (на 16 февраля) собрано 100 093 626 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник».

**Адрес фонда: 125252, Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rusfond@kommersant.ru. Телефоны: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный, благотворительная линия от МТС), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».**

## Берлин госпитализирует Диму Камашева в марте

3 февраля в «Ъ», «Газете.ru», на сайтах rusfond.ru, «Эхо Москвы», livejournal.com и Здоровье@mail.ru мы рассказали историю двухлетнего Димы Камашева из Подмосковья («Желанный мальчик», Валерий Панюшкин). У Димы тяжелый порок сердца, спасет замена аортального клапана. Помочь Диме взялся Немецкий кардиоцентр (Берлин, Германия), где большой опыт таких операций. Камашевы просят поблагодарить вас, дорогие друзья. Примите и нашу признательность! Мы следим за развитием событий.

И вот еще новости. Оплачены операции Феде Курдюмову (1 год, Алтайский край) и Карине Шариковой (1 год, Калужская обл.), лечение Арины Сокуровой (3 года, Ставропольский край) и Владислау Морозову (1 год, Смоленская обл.), инсули-

новая помпа Саше Григорьеву (4 года, Калининградская обл.). Всего с 3 февраля 610 479 читателей оказали исчерпывающую помощь (61 097 692 руб.) 58 тяжелобольным детям. Помогли: Общество помощи русским детям, Elia, Oleg and Anna Shelest (все — США), Александр, Анастасия Дмитриук, Елена Салабуца, Alexander (все — Канада), Александра и Владимир (Австралия), Тая Баева, Чернова (обе — Австрия), Ленара Даукаева (Бельгия), Арсен (Болгария), Елена, Ирина, Ксения (все — Великобритания), Андрей Давыдов, Евгений, Надежда и Константин Герберт, Олег Бубнов, Олеся (все — Германия), Лидия, Ольга, Слава, Татьяна Боканова, Aleksandr Sustrov (все — Ирландия), Петр Григорьев (Испания), Алексей, Марина, GREENWOOD (все — Кипр), Елена Богданова (Люксембург), Евгений (Мальта), Элиита Гиматтинова (Япония), Алина Pribilskaya (Армения), Денис Прошенко, Марина (оба — Белоруссия), Алина, Альбина, Игорь Забродский, Ярослав Га-



Три компании и 240 читателей Русфонда оплатили операцию Диме Камашеву в Германии

щенко (все — Казахстан), Aleksio (Киргизия), Анастасия Ефимова, Павел (оба — Латвия), Алёля Калитина (Узбекистан), Павел Клоев, Татьяна Ковалевская (оба — Украина), Сергей (Эстония), Александр (Амурская обл.), Андрей, Анна Портнова, Евгений (все —

Астраханская обл.), фонд «Урал», газета «Вопус» и интернет-портал profi.ru, Вадим Мукумов, Денис Якубаев, Лилия Закирова, Милана, Регина, Gilman 1981, kelebofg, Эльза, Фарит Мазитович (все — Башкирия), Александр Попапов, Алексей К., Виктор Дегтярев, Маргарита Полунина, Наталья, Юлия (все — Волгоградская обл.), Александр, Дина Самогородская, Ольга, Павел (все — Воронежская обл.), Инна, Ирина 1980, Наталья, Тамара, BEERsk (все — Калининградская обл.), Сергей Принчук (Калужская обл.), Евгений Махмудов, Инга, Михаил (все — Камчатский край), Михаил, Юлия Воронова (оба — Кемеровская обл.), семья Мальцевых (Кировская обл.), Виталий Чепушин, Владимир Яценко, Егор (все — Коми), Александр (Костромская обл.), Империял Тобакко Продажа и Маркетинг, Андрей Никишин, Влад, Дале Лабунакит, Екатерина Колобова, Елена Томирлина, Ирина Власенко, Михаил, Руслан, Татьяна Акулова, Татьяна Леонтьевна Рудовская, ladya

(все — Краснодарский край), Ваня, Юлия, Марина, Светлана, Дина (все — Красноярский край), Алексей Душкин, Марина Морозова (оба — Липецкая обл.), Алексей, Анастасия (оба — Магданская обл.), Лилия, Любовь, Резеда Ильшовая, Руслан Алимов, Татьяна Трофимова, gea (все — Татария), Анжела, Елена (обе — Тверская обл.), Людмила Алманова (Пономская обл.), Дмитрий Ефремов, Егор Владимирович, Сергей, Фант (все — Удмуртия), Алена Сулова, Елена Учаева (оба — Якутия), Алексей, Желудина Дина, Екатерина, Игорь, Юлия и Максим, Юсенька, ученики 8 «б» класса ГБОУ № 634 и классный руководитель Новоселова Т.С., Наталья от руководителя, ООО «Автор» (все — Петербург), ОСАО «Ингосстрах», компания ТТК, ГК «Ренова», фонд «Наша инициатива» компании

«М.Видео», Сбербанк, компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия), «Первый канал», Здоровье@mail.ru, livejournal.com, «Газета.ru», «Эхо Москвы», программа «Мили милосердия» компания «Аэрофлот», интернет-агентство «Кавказский узел», ОАО МТС и сотрудники компании, «Трансаэро», сотрудники компании «Диасофт», коллектив НТК по системам обеспечения безопасности движения и АСП ОАО НИИАС, сотрудники ЗАО БУКА, ООО «МартиКом», две Натальи, Олег Сафонов, пять Юлий, Карина, три Алексея, Валерий, Елена и Дмитрий, Ольга Волкова, Светлана, три Елены, Елизавета, четыре Виталия, компания «Фабрика тишины», пять Александров, четыре Натальи, Оксана, два Олега, Ганаева Г.М., models-photo.ru, zakaz-okon.ru (все — Москва), Спасибо!

**Антонина Казакова**  
**полный отчет**  
rusfond.ru: сделано