

## Валерий Панюшкин

СПЕЦИАЛЬНЫЙ КОРРЕСПОНДЕНТ  
РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ  
(РУСФОНД)



## Москва платит дважды

Лечение детей с ДЦП обходится городу вдвое дороже, чем оно стоит

Департамент соцзащиты города Москвы вот уже шесть лет ежегодно выделяет 100 млн руб. на реабилитацию детей с детским церебральным параличом (ДЦП) в Будапештском институте Петё (Венгрия). Эта реабилитация очень нужна детям с ДЦП, а в Москве нет медико-педагогических услуг такого уровня. Странно только, что оператором этого ДЦП-туризма на деньги налогоплательщиков является одна единственная частная компания и цена путевки при ее посредничестве вырастает для городского бюджета вдвое по сравнению с ценами, выставленными Будапештским институтом Петё.

Вопиющая разница в ценах обнаружилась случайно. До поры до времени родители детей с ДЦП не знали, во сколько обходится городскому бюджету реабилитация их детей в Венгрии. Договоры заключались между московским департаментом соцзащиты и венгерской компанией «Любус XXI век». Родители ДЦПят (так они сами называют своих детей) договоров не видели, ни за какие деньги не расписывались, никаких юридических гарантий не получали, а получали только страховую полис, памятку «Правила поведения во время поездки» и авиабилет на ребенка и одного сопровождающего взрослого.

Из официального отчета департамента соцзащиты Москвы следует, что за 2011 год на реабилитацию ДЦПят в Венгрии потрачено было из бюджета 100 млн руб., а путевки получили 165 детей с сопровождающими. Эти цифры неоднократно публично подтверждала глава департамента соцзащиты Владимир Петросян и Татьяна Потьева, глава межведомственной комиссии, направляющей детей в институт Петё.

Нетрудно посчитать, что на реабилитацию каждого ребенка в Венгрии (включая перелет, трансфер, проживание ребенка и родителей, питание и собственно медико-педагогические услуги) за год расходуется департаментом соцзащиты 606 тыс. руб. Годовой курс реабилитации разбивается обычно на две поездки (21 день каждая). Одна поездка ДЦПенка в Венгрию обходится, таким образом, налогоплательщику в 303 тыс. руб.

Но нетрудно и догадаться, что 165 детей в год — это очень мало. Детей с ДЦП, нуждающихся в реабилитации, в Москве значительно больше. Многие родители, которые побывали уже в институте Петё и которым не достало на этот раз бесплатных путевок от департамента соцзащиты, решили напрячься и повезти детей в институт Петё за свой счет. Обратились в компанию «Любус XXI век». Эта компания оказалась эксклюзивным представителем института Петё в России. Глава этой венгерской компании Юрий Лохвицкий объявил родителям ДЦПят цену поездки — €7500, то есть примерно те же деньги, за которые отчитывается департамент соцзащиты.

Цена оказалась родителям невероятной. Они решили эту цену перепроверить и напрямую обратились в Будапештский институт Петё. Вот какая получалась смета на 21 день: — первичная консультация — €90; — день реабилитации в Петё — €78 (в трех неделях 14 рабочих дней, стало быть, всего — €1092);

— проживание в гостинице «Тилиана» на двоих (ребенок плюс сопровождающий) — €42 в день (всего — €840); — авиабилеты на двоих — €770; — питание на двоих — €17 в день (всего €340); — непредвиденные расходы — €20 в день (всего €400); — итог: за 21 день — €3532, или 138 тыс. руб. Цена меньше вдвое!

Можно, конечно, предположить, что московский департамент соцзащиты не может самостоятельно организовать поездку 165 детей в Венгрию и нуждается в компании-операторе, которая собирала бы документы, оформляла бы визы и заказывала бы авиабилеты. Но туроператоры, организующие поездки российских пациентов в западные клиники, обычно получают комисионные в размере 10–20% от сметы. Но не вдвое же! К тому же многие европейские клиники (кроме швейцарских) и уж точно все европейские гостиницы закладывают в цену своих услуг процент, причитающийся туроператору.

К тому же родители ДЦПят неоднократно обращались в департамент соцзащиты с предложением передать им самим и совершенно бесплатно организацию поездок своих детей в институт Петё и экономить таким образом деньги московских налогоплательщиков.

Родители посчитали, что если бы департамент соцзащиты объявил конкурс среди туристических компаний, работающих на рынке медицинского туризма, или если бы позволил родительскому комитету заниматься организацией поездок, то за те же деньги в институт Петё поехали бы вдвое больше детей с ДЦП, нуждающихся в реабилитации. Однако московский департамент соцзащиты отчетливо настаивает на сотрудничестве именно с компанией «Любус XXI век».

Возможно, мы чего-то не знаем и чего-то не понимаем. Мы будем рады выслушать и опубликовать в «Ъ» и на сайте rusfond.ru объяснения госпожи Петросян или господи Потьева о том, зачем нужно сотрудничать с компанией, которая берет 100% комисионных с бюджетных денег. Тем временем юристы проекта «Правонападение» обращаются в прокуратуру и антимонопольный комитет, чтобы проверить законность схемы, по которой на наши деньги едут в Венгрию наши дети с ДЦП.

## Мужская игра

Ваню Русакова спасет пересадка донорского костного мозга

Синдром Вискотта-Олдрича. Вот какое мудреное название у Ваниной болезни — редкой, еще не так давно болезни неизлечимой. Она пришла к Ване полтора года назад, когда он только родился. И даже не так: она не пришла, она подстерегала Ваню, она поджидала его. А когда Ваня родился, болезнь сначала хитрила и прикидывалась, будто ее нет. Ей удалось обмануть Ванину маму Анну, но ненадолго, потому что опыт у Анны уже был. Девять лет назад от этой же болезни умер Ванин брат Рома. Сестре Еве сейчас шесть лет, и она здорова. А вот Ваня... Это болезнь мальчиков.

— Хотели именно сына? — спрашиваю Анну.

— Да, очень хотели мальчика. Муж хотел. — Он что, рыбак? Охотник? Зачем ему именно сын?

Анна на секунду задумывается, а потом смеется:

— Зачем-зачем... В футбол играть!

Ее смех — это так, защитная реакция. Анне совсем не до смеха, она живет с постоянным чувством вины. Чувством особенным горьким, потому что никакой вины-то нет. Не виновата же Анна, что именно она является носителем злостного гена, получившего название WASP (Wiskott-Aldrich Syndrome Protein). С этим синдромом такая вот штука: носители дефектного гена только женщины, а болеют только мужчины.

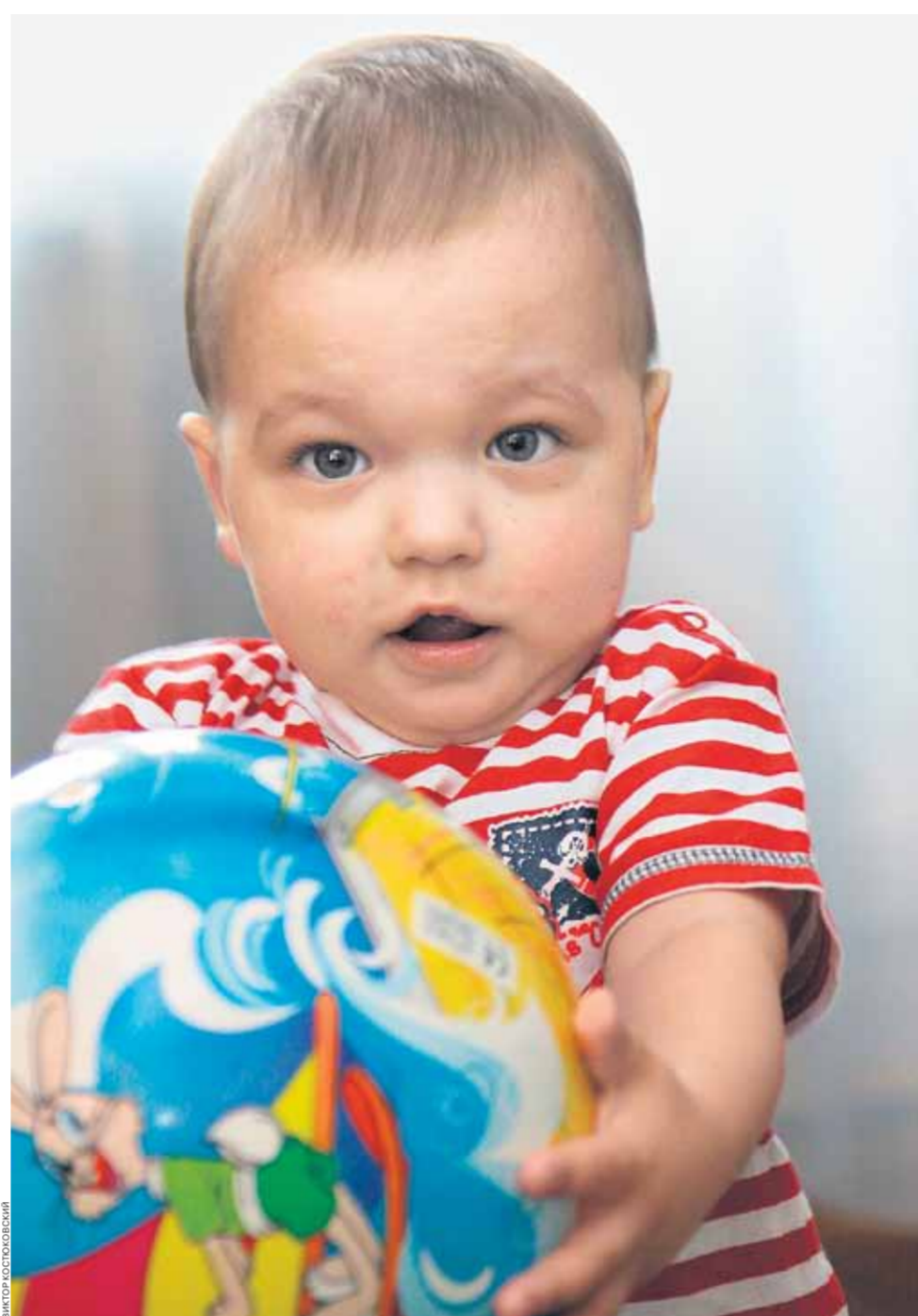
То есть не мужчины, а мальчики, потому что если уж они заболели, то гибнут в детстве. — Ну и как ваши футболисты, уже играют? — Вотсы! Как Антон приходит к работе, так и давай с сыном мячик катать.

Могу себе представить эту игру. И настроение мужа, который играть-то играет, а вот что он в это время думает, глядя на долгожданного своего футболиста?

Суть этой болезни — недостаток иммунитета. Не такой, как в СПИДе, — тот приобретенный. А этот — первичный, врожденный иммунодефицит. Костный мозг Вани трудится, но неправильно, не вырабатывает нужного количества клеток крови, отвечающих за ее свертывание и за противостояние организма инфекциям. Собственно умирают большие мальчишки или от всякой заразы, при которой здоровые дети могут «прочихать», или от внутренних кровотечений.

Но ведь был же опыт, неужели нельзя было еще на стадии беременности остановить эту трагедию? Но дело в том, что причиной смерти Ванютиног браташики записан вовсе не этот самый синдром, а «неклассифицированный» иммунодефицит. Не распознали тогда болезни. И Анна долго еще не знала о том своем дефектном гене. Название «синдром Вискотта-Олдрича» появилось только в Ваниных медицинских документах, а должно было — в документах Анны. Скольких трагедий много было бы избежать, если бы медико-генетическое исследование в нашей стране стало делом привычным и рутинным, без которого немисливо ни в брак вступать, ни детей заводить. Но даже когда у Вани явно проявился иммунодефицит, то кровь четырехмесячного сына для генетического анализа Ванин отец Антон возил в Москву, в Федеральный научно-клинический центр детской гематологии, онкологии и иммунологии. То есть даже в Петербурге такого анализа сделать нельзя!

Но, может быть, дело в том, что этот самый синдром открыли совсем недавно? Немецкий педиатр Вискотт описал болезнь в 1937



Вани иммунодефицит — врожденный. Костный мозг Вани не вырабатывает нужного количества клеток крови, отвечающих за ее свертывание. Умирают такие дети от любой заразы или от внутренних кровотечений

году. А американский педиатр Олдрич уточнил ее генетические особенности в 1954-м. Просыпается Ваня, приветливо тараторит на меня глаза и за отсутствием папы приглашает поиграть в мяч. Молча приглашаю, самим мячом.

— Говорит он у нас много, — объясняет Анна, — но из понятных нам слов только одно — «мама».

Анна вспоминает что-то и уточняет: — Вообще-то есть еще одно понятное слово — «гол».

— То-о-о! — тихонько кричит Ваня, бросая в меня мяч.

Ванин папа Антон — взрослый, сильный и умный мужик. Он был офицером, потом ушел из армии, чтобы не только работать, но и зарабатывать. Но зарабатывать, чтобы даже попытаться вылечить сына, он не может. И страдает от этого. Могу сказать ему — не в утешение, конечно, а только в объясне-

ние: заработать столько, чтобы лечить и вылечить тяжелобольного ребенка, в нашей стране могут очень немногие! А если вы о гарантированном Конституцией стране праве на бесплатную медицинскую помощь, то с этим вопросом нужно идти... ну, уже не знаю, куда. Разве что на избирательные участки.

В общем, дело такое. Сейчас у Вани Русакова есть шанс. Ваня родился в такое время, когда справиться с болезнью можно. Для этого нужно заменить костный мозг: взять от донора кроветворные стволовые клетки и пересадить Ване. Но вот донора нужно еще найти, а процедура поиска и активации донора государством не оплачивается. Кроме того, Ване до пересадки и после нее понадобятся очень эффективные, они же — очень дорогие лекарства, а именно такие лекарства тоже не оплачиваются государством. Наверное, потому, что даже по части футбола у нашего государства заботы много масштаба, чем жизнь какого-то там мальчишки Вани, с которым папа хочет играть в футбол. Им же участие в ЧМ-2018 не светит...

Мы с вами можем помочь. Нам просто нужно понять, осознаю, что спасение Вани Русакова — это игра командная. И вступить в эту команду.

**Виктор Костюковский**

### КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ ПОЛУТОРАГОВОДАГО ВАНИ РУСАКОВА НЕ ХВАТАЕТ 936 215 РУБ.

Заведующая отделением Института детской гематологии и трансплантологии им. П. М. Горбачева Наталья Станчева (Петербург): «У Вани сейчас проявляются все признаки болезни, например, геморрагический синдром, то есть повышенная кровоточивость. Если вводить иммуноглобулины для повышения иммунитета, но со временем их эффективность снижается, Ваня постоянно болеет инфекционными заболеваниями. Обычно такие дети не доживают и до пяти лет. Единственным шансом спасения малыша является трансплантация здорового костного мозга».

Родственников доноров, подерживала госпожа Станчева, у Вани нет, да и в мировой базе данных, как показал предварительный поиск, их немного. Сейчас необходимо найти уже конкретного донора, полностью совместимого.

Поиск донора во всемирной базе данных и его активация, а также доставка трансплантата в Петербург обойдутся в €20,5 тыс. Еще 848 880 руб. надо на лекарства против инфекционных осложнений. Таким образом, для спасения Вани

Русакова необходимо 1 644 178 руб. Как всегда, наши постоянные партнеры компания «Ингосстрах» и благотворительный фонд «Адвита» перечислят соответственно 417 тыс. руб. и 290 963 руб. То есть не хватает 936 215 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Ваню Русакова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсантъ» и руководитель Русфонда Лев Амбиндер) или в банковский счет Ваниной мамы — Анны Александровны Русаковой. 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**

## В июне Берлин примет Лизу и Владика Селиверстовых

27 апреля в «Ъ», «Газете.ru», на сайтах rusfond.ru, «Эхо Москвы», livejournal.com и «Здоровье@mail.ru» мы рассказали историю Лизы и Владика Селиверстовых из Москвы («Обратный отсчет», Валерий Панюшкин). У детей тяжелые пороки сердца, помочь им берутся в немецком кардиоцентре (Берлин, Германия). Это лечение, как ожидается, предотвратит риск новых осложнений и нарушений в работе сердца, дети вернуться к нормальной жизни. Рады сообщить, что вся необходимая сумма собрана (2 099 586 руб.). Мама детей Анастасия Селиверстова передает читателям благодарность за щедрость. Примите и нашу признательность, дорогие друзья! Мы следим за судьбой Лизы и Владика.

И вот еще новости. Оплачены операции Соне Банниковой (9 мес., 189 100 руб., Томская обл.) и Никите Самохвалову (9 лет, 180 тыс. руб., Москва); лечение Реналу Гара-

фиеву (5 лет, 189 900 руб., Самарская обл.) и Насте Тимофеевой (1 год, 120 тыс. руб., Новгородская обл.); инсulinовая помпа Насте Шишовой (7 лет, 189 900 руб., Тверская обл.).

Всего с 27 апреля 21 068 читателей «Ъ», rusfond.ru и телезрителей проекта «Русфонд на «Первом» исчерпывающе помогли (15 989 705 руб.) 33 тяжелобольным детям. Помогли: «Русский дар жизни» (США), Владимир, Дарья (оба — Канада), Наталья Денисенко, Эдита (обе — Великобритания), Сергей, Юлия Тодорова (оба — Германия), Олег (Израиль), Денис (Италия), Jekaterina, MagiKa (обе — Ирландия), Николай (Испания), Ирина Тодорова (Кипр), Дмитрий Лейко (Польша), Алекавilov (Португалия), Елена (Турция), Alan (Швеция), Валентин Пучков (Азербайджан), Вилен Шагоров, Марина Ольшанская, Петр, Татьяна Новикова, Юлия (все — Белоруссия), Даниил Нурмагамбетов, Юлия Богданова (оба — Казахстан), Эрика (Литва), Александр, Александр



Одна компания, два благотворительных фонда и 155 читателей Русфонда оплатили германские операции на сердце для Лизы и Владика Селиверстовых

Самойленко, Александр Степанов, Виктор, Дмитрий Яшин, Елена Ожегова, Денис Игоревич Забарин, Людмила Нестерук, мастер Авраги, Павел, Полина, Сергей Дмитриевич Дуксенко, Юрий Степанович (все — Украина), фонд «Урал», газета Bonus и интернет-портал procity.ru, ООО «Агентство „Школяр“», Вадим

Мукминов, Елена, Зилия Ягафарова, Ксения Киселева, Марина Рауфа (все — Башкирия), Алексей Каширский, Анатолий Владов, Опеса Горощко (все — Белгородская обл.), сирсес (Владимирская обл.), Вячеслав Кувакин (Волгоградская обл.), Дмитрий Шолкин (Вологодская обл.), Маргарита, Надежда, автокурсы «Лидер» (все — Воронежская обл.), фонд «Чистое сердце», газеты «Новое дело» и «Дагестанская правда», интернет-портал «РИА Дагестан», РГВК «Дагестан», Екатерина Овчаренко (все — Дагестан), Евгений (Еврейская АО), Евгений Сергеевич (Ивановская обл.), Павел Иванович (Кабардино-Балкария), Максим Гунько, Марина (оба — Оренбургская обл.), Боев А., Оля Лебедева (оба — Орловская обл.), Анна В. (Пензенская обл.), Антон, ит, ученики 3-х классов школы №149 (все — Самарская обл.), Елена (Сахалин), газета «Северная Осетия», интернет-портал «15-й регион», государственная телеадиоккомпания «Алания» (все — Северная Осетия), Александр Каменских, Алексей,

Дмитрий, Екатерина З., Елена Семенова, Инна, Марина Шайгинурова, Мария, Ольга Редько, Светлана, AlexPO (все — Свердловская обл.), Елена (Смоленская обл.), Дима О., Минаев Е. А. (оба — Тамбовская обл.), интернет-портал «БИЗНЕС Online», Лилия Давлетшина, Павел Круотов, Петр Амарант, Тарасей, stoune (все — Татария), Дмитрий (Тверская обл.), ТЦ «Твой старт» — Михаил Гаврилов и Евгений Ходченков, два Алексея, Анастасия, Андрей, Анна, Виталий, Ирина, Ольга, Сергей, Панночка Мари, Руслан Юсупов, Саша и Полина, Анна Viinikka, white\_kitten, фонд «Адвита», Наталья от руководители, Дмитрий (все — Петербург), ОСАО «Ингосстрах», ГК «Ренова», фонд «Наша инициатива» компания «М.Видео», Собрбанк, компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия), «Первый канал», «Здоровье@mail.ru», livejournal.com, «Газета.ru», «Эхо Москвы», портал «Мили милосердия» компания «Аэрофлот», интернет-агентство «Кавказский узел», ОАО МТС и сотрудники компа-

нии, компания InstaForex, ЗАО «Райффайзенбанк» и сотрудники банка, ООО «ПФ ВИС», ООО «Автор», Optim Consult International Company Lim, ЗАО «ТПГ Кузнецов», ОАО ФСК ЕЭС, благотворительный фонд Русской медной компании, «Мили Group LV», интернет-магазин «БыстроСнаб», Наталья, Ирина и Геннадий, Наталья Владимировна, четыре Александры, Машутка, Ольга, три Алексра, две Наталья, Алекс, Алесь, два Андрей, две Анны, Валерий, Виктор, Светлана и Максим, Светлана Трубникова, семья Соховых, Сергей Гусев, Сергей К., Сергей Орлов, Станислав П., Стафеева М., Строчкин, Сфинкс, Татьяна Кислякова, Эльшан Сулейманов, Н. Куканова, Оксана Кузнецова, Оксана Сараева, Ольга Голованова, Леонид Анатольевич, Игорь, Виталий, Светлана (все — Москва), Спасибо!

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

### Из свежей почты

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

Денис Белоусов, 4 года, детский церебральный паралич, эпилепсия, требуется курсовое лечение. 89 900 руб. Внимание! Цена лечения 139 900 руб. Группа компаний «Ренова» внесла 50 тыс. руб. Не хватает 89 900 руб.

Дениска родился бездыханным. Из реанимации его перевели в отделение недоношенных, а выписали «в никуда», ничего не сказав о лечении. В пять месяцев у него стали закатываться глаза, и нас направили в НИИ педиатрии. Не помогло. Речь сын не понимает, не двигается. На лечение в Институте медтехнологий (ИМТ) собрали деньги по знакомым, да частично помог один ростовский благотворительный фонд. Денис стал приподниматься и брать игрушки, может сосредоточить взгляд. Но чтобы избавить его от ежесекундных судорог, одного курса мало. Просим вас о помощи. Муж помощником кладовщика зарабатывает 14 тыс. руб., я уволилась из-за Дениса. Старший сын школьник. Живем в пристройке к дому родителей. Они на пенсии, здоровье неважное. Оксана Белоусова, Ростовская область

Невролог ИМТ Елена Молодыхченко (Москва): «Проведен лишь первый подбор противосудорожной терапии. Мы нивелируем судороги и займемся терапией, чтобы научить Дениса сидеть, стоять, а потом и ходить».

**Максим Казарин, 12 лет, несовершеннолетний остеогенез, требуется год курсового лечения. 160 тыс. руб.**

Внимание! Цена лечения 230 тыс. руб. Компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия) внесла 70 тыс. руб. Не хватает 160 тыс. руб. Дорогие друзья, примите огромную благодарность за помощь в лечении нашего «хрустального» сына! Два с половиной года на собранные вами средства кости Максима укрепили памидроном, часть пожертвований пошла на операцию, когда сразу сломались обе ноги и рука и пришлось срочно оперировать. Результаты лечения превзошли все ожидания. Сын, который не ходил с 2006 года, понял, что может встать без опоры и пойти — и у него получилось!!! Глядя на людей с несовершеннолетним остеогенезом, которых не лечили, мы понимаем, что ждало бы Максима. Ваша помощь бесценна. Денег, что мы с мужем зарабатываем на заводе, не хватит и на один курс. Но лечение не завершено. И я опять пишу вам, дорогие наши. Александра Казарина, Владимирская область Заведующая отделением педиатрии Европейского медицинского центра Наталья Белова (Москва): «У Максима все идет отлично. Он очень хорошо перенес операцию, и сейчас мальчишка надо только поддерживать годовым курсом лечения».

**Тамара Симонова, 3 года, гемангиома глазницы, требуется пластическая операция. 60 тыс. руб.**

Внимание! Цена лечения 115 тыс. руб. Фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 55 тыс. руб. (бюджет «М.Видео» для Русфонда на 2012 год 5 млн руб.). Не хватает 60 тыс. руб. Два года назад на собранные читателями Русфонда деньги дочке удалили опухоль возле глазного яблока и века. Даз открылся и видит стопроцентно! А ведь Тома слепла. Мы так благодарны врачам и всем вам, кто помог! Тома ходит в детский и удовольствием играет с детьми, от них никак не отличаясь. Но ее глаз асимметричен и навывает. Речь зашла о еще одной операции, а и она нам не по карману. Я педагог-психолог с зарплатой 7 тыс. руб. Муж инженер, у него оклад 13 тыс. руб. Несмотря на то что и сына избавляли от опухоли в московской клинике, в пенсиях нам отказано. Мы снова надеемся на вашу доброту. Светлана Симонова, Ростовская область Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Лечение замедлило рост опухоли, но глаз не функционировал. Это могло закончиться его атрофией. Опухоль удалена. Теперь устраним деформацию верхнего века».

**Алеша Тищенко, 1 год, врожденная левосторонняя косолопость, срочно требуется лечение. 70 тыс. руб.**

У нас двое детей, Катя и Алеша. Я в декрете уже четыре года, очень хочу на работу, да надо сына вылечить. Муж водит маршрутку, с зарплатой в 15 тыс. руб. платит алименты. Ортопед поликлиники сказал, что болезнь неслезная. С двадцати дней от роду Алеша был в гипсе, по две недели попеременно — то в длинном гипсе, то в коротком. В полтора сделали ахиллотомию. По совету врача мы купили брейсы, но уже через месяц — рецидив. Тут врач посерьезней: «Нужна сложная операция на суставе». Я боюсь, на операцию не согласна. Мы позвонили в Ярославль, где лечат косолопость новым методом. Хирург вырвал нашего ортопеда и велел быстрее везти малыша к ним в клинику. Помогите нам! Наталья Тищенко, Оренбургская область Заместитель главного врача больницы имени Соловьева Юрий Филемончиков (Ярославль): «Методом Понсети мы вылечим Алешу за полтора месяца. А ортопедическая обувь предотвратит рецидив косолопости».

**Поля Ситникова, 2 года, врожденный порок сердца, спасет эндовазкулярная операция. 139 100 руб.**

Я швец и вот вышла из декретного отпуска, хотя дочку не берут в детский сад. Жить на зарплату мужа, а он грузчик, очень трудно. Мы с ним посменно работаем, чтобы по очереди за Полинкой ухаживать. Она все время болеет, плохо ест, долго ходить не может — устает. А недавно у Поли появились губы и педиатр нашла у нее шум в сердце. Нас направили в областную поликлинику, а там как раз консультировали томские кардиологи. Они сказали, что у Поли порок сердца и ей нужна операция. Они берут нашу дочь на лечение и закончат порок без остановки сердца. Я распросила наших местных врачей и узнала про отличные результаты такого лечения, малышку можно без боязни везти на операцию. Одна беда: платить нечем. Живем в старом доме с печкой, продать нечего. Просим вашей помощи! Екатерина Золотилина, Омская область Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривошеков: «Началась легочная гипертензия, откладывать операцию нельзя. Этот дефект межпредсердной перегородки мы закроем эндовазкулярно. Поля легко перенесет операцию и сможет посещать детсад».

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 «Ъ». Проверив письма, мы размещаем их в «Ъ», «Газете.ru», Bonus, «Северной Осетии», «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», телекомпаниях «Алания» и РГВК «Дагестан». Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты авторов и дальше действуете сами либо отправляете пожертвование 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 \$72,4 млн. В 2012 году (на 10 мая) собрано 264 251 236 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. 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), благотворительная линия от МТС), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».**