

## Валерий Панюшкин,

СПЕЦИАЛЬНЫЙ  
КОРРЕСПОНДЕНТ  
РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ  
(РУСФОНДА), РУКОВОДИТЕЛЬ  
ПРОЕКТА «ПРАВОНАПАДЕНИЕ»



## Бумагооборот

Женю Кудрявцеву так никто и не лечит

12 октября мы писали про 11-летнюю Женю Кудрявцеву, живущую с диагнозом «последствия спинномозговой грыжи» и нуждающуюся в лечении («Институт отказа», Валерий Панюшкин). Девочка имеет право на лечение, но лечения не получает. Наша статья заставила правительство Москвы работать. Минздрав РФ послал разъяснения в департамент соцзащиты. Департамент соцзащиты послал разъяснения пресс-секретарю мэра и маме девочки. Заместитель департамента соцзащиты послал разъяснения заместителю прокурора города. Чиновники работали с документами. При этом на девочку Женю никто из чиновников за это время не посмотрел и проблему ее не решил.

Если извлекать из всего этого чиновничьего бумагооборота суть дела, то обнаружатся три причины, по которым Женю Кудрявцевой до сих пор не предоставлено лечение.

Во-первых, в утвержденный Минздравом стандарт санаторно-курортной помощи детям-спинальникам забыли включить код Женинного заболевания. Глава департамента соцзащиты господин Петросян так и пишет главе пресс-службы мэра госпоже Пеньковой: «Стандарт... содержит исчерпывающий перечень кодов заболеваний, в котором указанный код отсутствует». Подождите, господин Петросян! Какой же это «исчерпывающий перечень», если в нем «указанный код отсутствует»? Как может отсутствовать какой-нибудь диагноз в исчерпывающем перечне диагнозов? Это все равно как министерство составило бы исчерпывающий перечень имен, в котором отсутствовало бы имя Евгения. Нелогично думать, будто Женинного заболевания не существует, раз оно не входит в «исчерпывающий перечень». Логично думать, что, если Женинного заболевания в перечне нет, значит, перечень не исчерпывающий. Значит, нужно дополнить, исправить. Не Женин диагноз исправить ради вашего перечня, а перечень — ради Женю.

Во-вторых, из бумагооборота следует, что Женю Кудрявцевой противопоказано показанное ей лечение. Заместитель директора департамента здравоохранения госпожа Гусева так и пишет: «Лечение не показано. Основным противопоказанием являются тяжелые двигательные расстройства, препятствующие самостоятельному передвижению и самообслуживанию ребенка».

Господа, да посмотрите же вы на ребенка! Не в бумажки ваши, а на живую девочку Женю. Женя нормально ходит, учится в обычной школе, посещает кружки и прекрасно себя обслуживает, если имеется в виду умение самостоятельно сходить в душ и туалет. Невооруженным глазом видно, что у девочки Женю Кудрявцевой нету «тяжелых двигательных расстройств, препятствующих самостоятельному передвижению и самообслуживанию ребенка». И нету именно потому, что все 11 Женинных лет мама ее добивалась для Женю лечения, про которое вы теперь пишете, что оно Женю противопоказано.

В-третьих, бумагооборот сообщает нам, что Женина мама от лечения дочери отказалась. Сама! И это правда. Она отказалась. Как безрукий отказался бы от протеза, если бы ему предложили протез ноги. Как астматик отказался бы ехать в санаторий, если это санаторий для язвенников. Женина мама отказалась, потому что департамент соцзащиты предлагал ей не то лечение, что девочке нужно. Она звонила главному врачу предлагавшегося санатория, спрашивала, есть ли там процедуры для спинальников. Главрач ответил, что нужных процедур нет. Да и другие мамы спинальников бывали в том санатории, писали потом жалобы: нет, дескать, ни процедур, ни специалистов. Без отвода.

Глава московской соцзащиты господин Петросян пишет Женюной маме: «В текущем году лечение заболеваний... спинного мозга у детей-инвалидов осуществляется по итогам конкурсного отбора в МРЦ МВД Украины «Буревестник». То есть в том самом медико-реабилитационном центре, куда Женина мама звонила и откуда получила ответ, что там не лечат спинальников. И если детям-спинальникам вроде Женю Кудрявцевой департамент соцзащиты Москвы предлагает лечение в санаториях, где не лечат спинальников, а пациенты от таких предложений отказываются, то это не значит, что пациенты капризничают. Это значит, что департамент соцзащиты неправильно провел конкурс. А это не значит, что Женю Кудрявцеву не должна получить лечение. Это значит, что надо провести конкурс правильно. И быстро! Потому что не Женю Кудрявцеву существует для конкурсов, а конкурсы — для Женю. Не Женю — для бумагооборота, а бумагооборот — для Женю. И в результате бумагооборота девочка должна получить лечение, а не ворох отказов.

Впрочем, раз уж московские чиновники из департаментов соцзащиты и здравоохранения так любят бумагооборот, мы им добавим бумагооборота. Спешу сообщить, что 29 октября мама Женю Кудрявцевой с помощью юриста проекта «Правонападение» подала в Басманский суд Москвы иск к департаменту соцзащиты о признании бездействия незаконным и о понуждении осуществлять реабилитационные мероприятия. Мы надеемся, что суд разберется, может ли в «исчерпывающем перечне» диагнозов отсутствовать какой-нибудь диагноз, можно ли считать лечащим ребенка, который ходит в школу, и можно ли предлагать больному ненужный санаторий на том только основании, что он выиграл конкурс.

ВСЕ СЮЖЕТ  
rusfond.ru/pravonapadenie

## Доброе дело под Рождество

Русфонд начал традиционную акцию «Благотворительность вместо сувениров»

Десятки компаний и тысячи наших читателей за пять лет этой акции перечислили на лечение тяжелобольных ребятишек свыше 38 млн руб. В этом году «Благотворительность вместо сувениров» стартовала пожертвованием от ЗАО «Бизнес Аналитика» — МК: 380 тыс. руб. направлены в Томский НИИ кардиологии СО РАМН для Вероники Панчаковой (3 года, Казахстан). Вчера девочку госпитализировали и теперь готовят к операции.

10 ноября Русфонд и центр интерперсонального дизайна Dream House (пос. Барвиха, Московская обл.) запускают акцию «Доброе дело под Рождество» открытием в Dream House рождественского базара «Royal сказка»: датский мастер елочных игрушек Хелле Бринк впервые в России представит свои работы. Бу-

дет организован сбор пожертвований, продажа «добрых пирожных» и сотни игрушек, расписанных Хелле Бринком. Все вырученные средства пойдут на оплату лечения 11-летней Ульяны Бронниковой (поясничный сколиоз 4-й степени, 318 750 руб., Забайкальский край). Мы непременно опубликуем отчет о «Добром деле» в следующем выпуске Русфонда в «Б» и на rusfond.ru.

Дорогие друзья, любая ваша инициатива приветствуется и будет рассмотрена. Мы готовы предоставить просьбы о помощи новым очередникам Русфонда, гарантируя достоверность и отчетность в любом удобном для вас формате. Присоединяйтесь!

Русфонд  
полная версия  
rusfond.ru/kolonka

## Воробушек

Сироту с половиной сердца спасет операция



Нельзя обыгрывать фамилии, да еще в заголовке. Но тут случай особый. Десятилетнего Никиту Воробьева уже знают тысячи воронежцев, которые участвовали в акции «Спасем Воробушка!» и вместе с Русфондом и фондом «Чужих детей не бывает» помогли собрать средства на первый этап лечения. Этот этап называется неврологической реабилитацией и проходит сейчас в немецком городе Бранденбурге. А во-вторых, Никита и правда похож на маленького трепыхающегося воробья, который никак не может взлететь. То ли подбитого, то ли подзамерзшего.

С самого рождения Никита был обречен. Сначала на сиротство: отец к моменту рождения уже куда-то пропал, мать вскоре лишила родительских прав — пропала и она. И была еще сестра — тоже пропала. Такая вот пропавшая семья.

Никита попал в детский дом, где на него впервые внимательно посмотрели и немедленно отправили на обследование. Тогда выяснилось, что он обречен на смерть. У Никиты, по-научному говоря, «типология левого желудочка сердца». Это значит, у него половина сердца. Оно у Никиты не четырехкамерное, как у нас и даже как у воробья, а двухкамерное. Как у рыб. Большинство детей с таким пороком погибают в родильных домах. А он выжил.

Если бы хватились до года, то сердце можно было бы переделать. Но вот беда: хватились до этого было некому! Так что в московскую кардиоклинику Никита попал только в трехлетнем возрасте. А там... умер. На десять минут. Видать, что-то ему на том свете не понравилось, и он вернулся. Второй раз поступил в ту же клинику уже шестилетним. Врачи удивились, потому что видеть его живым не чаяли. На этот раз кое-что сделали — чтобы хоть не сразу умер. А в промежутках он жил в Борисоглебской районной больнице, потому что в интернете умер бы точно и сразу.

Среди тех, кто лежал тогда в больнице, была Людмила Тишкова. Лежала со своим ребенком, но много времени проводила с Никитой, всеобщим больничным любимцем. Никита был, вспоминает она, смешным и хулиганистым. Умел читать, а ругался так, что уши вяли, — ну детдомовцем, что ж. Вот только уставал быстро, и губы синели. Тогда лежал и витилвал глазами мир.

В 2011 году с помощью наших читателей Никиту госпитализировали в Томский НИИ кардиологии. Но даже обследование сделать не удалось, потому что Никита опять умер. Полуторамесячная кома. Еще через несколько месяцев отправлен домой, то есть в ту же больницу.

Привезли его из Томска — весу 15 кг, растение растением, лежал и смотрел в потолок, даже глотательный рефлекс, как го-

ворили врачи, утрачен навсегда. Однако этот самый рефлекс ему восстановила Елена Лапынина, няня без медицинского образования. Полтора месяца кормила, кормила — рефлекс и вернулся. И еще кое-что вернулось. Тогда Никиту перевели в детскую больницу в Воронеж.

Я пришел к нему с волонтером Ирой Соколан, и ей он разулыбался, а на меня посмотрел волком. Ира успокоила: это свой дядя. Никита улыбнулся. А на следующее утро, только увидев, засмеялся и поднял руку. «Дай пять!» — в шутку сказала я, но он шутки не понял, схватил мою ладонь и довольно крепко пожал. В больнице мы встретились и с той самой Людмилой Тишковой, которая чуть ли не каждый день ездила к нему за 230 км из Борисоглебска уже в новом качестве — приемной мамы.

Нужно же было когда-то пацану повезти! Его хоронили-хоронили, а он выживал и выживал! Он столько сам по себе сделал для своего спасения, он так жаждал выжить, что заразил этой жаждой всех не только вокруг, но многих даже на расстоянии — в Великом Новгороде, Петербурге, Москве, Германии... В тот день я видел, как Никита ест, как смотрит мультики и смеется в правильных местах, как гуляет в коляске в больничном дворе и приходит в возбуждение при виде машин...

И вот новая наша встреча — уже в Германии, в Бранденбурге. Никита меня узнал. А няня — та самая Елена Лапынина, которая научила его есть, — потихоньку сказала, что он любит... сказки.

— Только скажите ему «жили-были», — шепнула она, — и сами увидите.

КАК ПОМОЧЬ  
ДЛЯ СПАСЕНИЯ НИКИТЫ ВОРОБЬЕВА  
НЕ ХВАТАЕТ 1 036 940 РУБ.

Врач клиники «Хелиос Хоэнштюкен» Андреа Розбед (Бранденбург, Германия): «Обычно мы очень осторожны в прогнозах. Но сама личность Никиты, его доброжелательность, позитивный настрой, постоянная готовность к контакту, что сделало его всеобщим любимцем врачей и персонала, позволяют надеяться на хорошие результаты реабилитации. Даже за месяц интенсивного лечения у нас мальчик очень изменился. Но главной его проблемой является тяжелый порок сердца».

Кардиолог клиники «Асклепиос» Виктор Храшка (Санкт-Августин, Германия): «Мы готовы принять Никиту Воробьева в декабре, с тем чтобы тщательно обследовать и, если это будет возможно, провести операцию на сердце».

Клиника «Асклепиос» выставила счет за обследование и операцию на €39 500. Кроме того, есть счет от фирмы «Витал — медицинский сервис в Берлине и Бранденбурге» за изготовление для Никиты по спецзаказу инвалидной коляски с множеством приспособлений (€7624,36), а также счет за перевозку

Сердце у Никиты не четырехкамерное, а двухкамерное. Как у рыб. Большинство детей с таким пороком погибают в родильных домах. А Никита выжил

— Жили-были... — начал я, и Никита, повернувшись в кровати, вперил в меня свои глаза, как в старой песне, — «чайного цвета». Не был я готов к сказке, пришлось вспоминать, что уж вспомнилось. — Жили-были дедда баба, если кашу с молоком... — Никита еще подался вперед. — Рассердился дед на бабу, трах по пузу кулаком!

И он — это самое «растение», этот воробушек — рассмеялся чуть ли не в голос.

В начале декабря Никиту готова принять другая немецкая клиника — «Асклепиос» в Санкт-Августине. Принимающая эстафету от коллег, детские кардиологи намерены тщательно обследовать Никитину половину сердца и, если будет возможно, сделать операцию.

Еще в Воронеже один врач меня предупредил: «Но полезным членом общества он не будет...»

Никита, скажу тебе по секрету: я повидал на этом свете много полезных членов общества, от которых вреда больше, чем пользы! А ты будешь жить и приносить радость — новым маме и папе, новым брату и сестре и всем нам, кто знает тебя и знает о тебе, кто помогал тебе и еще поможет. А какая же польза полезной радости?

Он говорит, ты не будешь орлом. И что с того? Воробей — тоже птица. Добро пожаловать. Виктор Костюковский

Никита санитарным транспортом из Бранденбурга в Санкт-Августин (€2400). Всего с учетом затрат на сопровождение пациента и перевод для спасения Никиты требуется 2 536 940 руб. Наш партнер ОАО ФСК ЭЭС перечислило 1,5 млн руб. То есть не хватает еще 1 036 940 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Никиту Воробьева, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет благодарностью принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (руководитель издательский дом «Коммерсантъ» и руководитель Русфонда Лев Амбиндер) или на банковский счет приемной мамы Никиты — Людмилы Николаевны Тишковой. Все необходимые реквизиты есть в Русфондском 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

нец, Bene vobis (все — Тюменская обл.), Филиал ОПЕРУ ОАО БАНК ВТБ. Style&Size, «Эровита», Елена, два Константина, Максим, Маргарита от руководителя, Ольга, Павел, Рустам, Александр, Юлия, Андрей Смирнов, Андрей Юрьевич, Анна Янтудина, Антон Л., Катя Богунова, Ирина Левиева, Den, polak2, Sefclana, tuliu (все — Петербург), ОАО «Ингострах», ГК «Ренова», фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео», Сбербанк, компании LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия), «Первый канал», программа «Мили Милосердия» компании «Аэрофлот», ОАО МТС и сотрудники компании, ЗАО «Райффайзенбанк» и сотрудники Банка, ОАО ФСК ЭЭС, компания ТТК, группы строительных компаний ВИС, ООО АВТОР, два Александра, Алексей, три Андрея, Анна, Алия, Валентина, Владислав, Ирина, Кирилл, Лариса, Максим, Наталья, Нурфалия (все — Москва).

Анастасия Сорокина

полный отчет  
rusfond.ru/sdelano

## Из свежей почты

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

Максим Тузов, 4 года, поражение центральной нервной системы, требуется курсовое лечение. 88 тыс. руб. Внимание! Цена лечения 138 тыс. руб. Группа компаний «Ренова» внесла 50 тыс. руб. Не хватает 88 тыс. руб.

До года мышцы Максима были очень слабыми. После массажа и гимнастики физическое развитие в норме, но сын беспомощен, даже не ест сам. У него задержка умственного развития, в четыре года едва тянет на год. Поражение центральной нервной системы вылилось в ранний детский аутизм. После курса в Институте медико-технологий (ИМТ) сын заинтересовался людьми, появились жесты и слова. Оплатить полное лечение я не в силах. Бывший муж приносит алименты 4 тыс. руб., а Максима видеть не хочет. Боюсь заглядывать в будущее. Родни нет. Кто станет ухаживать за Максимкой, когда меня не будет? Помогите, время уходит! Бог вам воздаст. Ольга Кочеткова, Владимирская область.

Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Максим двигательно расторможен, его внимание неустойчиво. Координация нарушена, навыки не сформированы, страдает мелкая моторика. Мы справимся с этими проблемами, научим его говорить, разовьем навыки. Прерывать терапию нельзя!»

Геля Цепелева, 4 года, сахарный диабет 1-го типа, спасут инсулиновая помпа и расходные материалы. 149 676 руб.

Геля очень боится инъекций и часто спрашивает, когда же ее перестанут колоть. Еще она мечтает о конфетах. А я не могу ей объяснить, что болезнь навсегда. Самое обидное, что ни увеличение доз лекарства, ни правильное питание не помогают. На уровень сахара в крови влияет все: и погода, и настроение. Подобрать необходимые дозы инсулина маленькому ребенку очень сложно. Я узнала, что есть возможность облегчить жизнь дочке: использовать инсулиновую помпу. И решила просить вас о помощи. Осенью этого года предприятие, где я работала, ликвидировано. Воспитываю дочку одна, сейчас живем на ее пенсию. Анна Цепелева, Мурманская область.

Главный областной детский эндокринолог Татьяна Махова (Мурманск): «Болезнь протекает нестабильно. Учитывая маленький возраст ребенка и склонность к гипогликемии (низкий сахар в крови), рекомендую поставить инсулиновую помпу. Течение диабета стабилизируется, состояние Гели улучшится».

Дима Мальшев, 6 лет, синдром Гольденхара (недоразвитие уха и челюсти), спасет операция. 145 тыс. руб. Внимание! Цена лечения 240 тыс. руб. Фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 95 тыс. руб. (бюджет «М.Видео» для Русфонда на 2012 год — 95 млн руб.). Не хватает 145 тыс. руб.

На УЗИ все было в норме, а сын родился с асимметрией лица, парезом лицевого нерва и неоткрывшейся ушной раковиной. В Центре челюстно-лицевой хирургии раскрыли ушную раковину. Деньги на операцию мы с мамой собирали по знакомым. Больше не собрать. Я бросила работу, ведь Дима себя не обслуживает: вся левая сторона его тела имеет стойкие двигательные нарушения. С ростом костей лица деформируется, левая его половина неподвижна, глаз не закрывается, не развивается челюсть. Дима общительный, но даже я не разбираю его речь. Помогите нам продолжить лечение! Живем в однушке на пенсию моей мамы, алиментов нет. Елена Кузнецова, Ростовская область.

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Лечение врожденного заболевания комплексное, поэтапное и длительное. Сейчас предстоит пластика ушной раковины и ортодонтическое лечение как подготовка для хирургии. Нужна замена съемных аппаратов на обеих челюстях».

Рома Ершов, 3 месяца, врожденная двусторонняя косопластика, требуется лечение. 70 тыс. руб.

Причины косопласти у моего малыша врачи не назвали. Я веду здоровый образ жизни, в роду косопластов не было. После родов мы лежали в больнице, лечили анемию, но гемоглобин еще долго будет низким, пока Ромка не перейдет на полноценную пищу. Теперь надо срочно лечить ножки сына. Выглядят они ужасно: стопы выгнуты, пятки вывернуты, а пальцы друг на друга смотрят. Я битовала стопы по методу Финка, как научили еще в роддоме, но это не для нашего случая. Ортопед советует метод Понсети. Писованная этим методом надо начать как можно раньше, но у нас нет средств на оплату такого лечения. Мы с мужем живем в деревне у его родителей. Муж — мастер газовой службы, а я студентка, оформилась академический отпуск. Мы готовы к любым сложностям ухода за малышом и надеемся на вашу помощь. Вероника Ершова, Ленинградская область.

Заместитель главного врача больницы им. Н. В. Соловьева Юрий Филимендинов (Ярославль): «Если лечение методом Понсети начнем немедленно и молодые родители будут следовать нашим рекомендациям, мы избавим Рому от косопласти».

Лера Гаврилко, 1 год, врожденный порок сердца, спасет эндоскопическая операция. 139 тыс. руб.

Родилась Лера в срок, но очень маленькой, и сейчас почти не растет. Полгода назад у нее нашли шум в сердце. Диагноз стал полной неожиданностью: врожденный порок! В это трудно поверить, глядя, как малышка топаёт и весело играет с псом Жориком. Но игры недолги: Лера быстро лишается сил, и мы носим ее на руках, по два-три раза в день укладываем спать. На днях кардиологи сказали, что у Леры развивается легочная недостаточность, нарушается кровообращение, скоро наступит необратимые изменения в сердце. Обязательно надо оперировать! Самим операцию не оплатить. Муж грузчиком мало зарабатывает. С помощью родителей мы выплачиваем ипотечный кредит за квартиру, еще шесть лет платит. Помогите нам, пожалуйста! Татьяна Гаврилко, Томская область.

Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривошеев: «Дефект межпредсердной перегородки мы закроем щадяще, эндоскопически. Лера начнет расти и нормально развиваться».

Реквизиты для помощи есть в фонде. Возможны электронные пожертвования (подробности на rusfond.ru).

ВСЕ СЮЖЕТЫ  
rusfond.ru/pomogite

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», «Комсомольской правде» (Башкирия), «Северной Осетии», «Волжской коммуне» (Самара), на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», Здоровье@mail.ru, интернет-порталах «БИЗНЕС Online» (Татария), ufa.kp.ru и fond-marhamat.ru (Башкирия), «15 регион» (Северная Осетия), «Волга-Ньюс» и «Самарские родители» (Самара), в эфире «Первого канала», телекомпаний «Алания», ТЕРРА (Самара), «Вся Уфа», а также Башкирского спутникового телевидения. 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 затае понравилась: всего собрано свыше \$85,24 млн. В 2012 году (на 8 ноября) собрано 667 967 627 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 (905) 426-53-63 с 10:00 до 20:00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».

## Лекарства для Лизы Пушниковой оплачены

2 ноября в «Б», в «Газете.ру» и на сайтах rusfond.ru, «Эхо Москвы», livejournal.com и Здоровье@mail.ru мы опубликовали историю двухлетней Лизы Пушниковой из Тюменской области («ЧП», Валерий Панюшкин). У Лизы острый миелобластный лейкоз с поражением носоглотки и окружающей области. В Институте детской гематологии и трансплантологии имени Р. М. Горбачевой (Петербург) девочку провели пересадку костного мозга от мамы. Трансплантат прижился, но для предотвращения инфекционных осложнений срочно нужны лекарства.

Рады сообщить, что вся необходимая на покупку препаратов сумма собрана (728 930 руб.). Родные Лизы благодарят за помощь. Примите и нашу признательность!

Оплачены: операции Роме Казуку (5 мес., Тамбовская обл.), Арсену Мнацаканову (2 мес., Дагестан), Оле Майданкиной (5



лет, Ростовская обл.); лечение Кате (14 лет) и Максиму (13 лет) Чулковым из Омской обл., Риге Маркиной (1 год, Волгоградская обл.), Диане Янбаевой (8 лет, Нижегородская обл.), Диме Лукьянову (7 лет, Ульяновская обл.); лекарства Соне Пинниной (6 лет, Краснодарский край). Всего с 2 ноября 33 880 читателей «Б», rusfond.ru и телезрителей проекта «Русфонд на Первом» исчерпывающе помогли (7 143 994 руб.) 16 тысяче желобольным детям.

Помогли: «Русский дар жизни», Общество помощи русским детям, russkiy (США), Александр Иванович Кифер (Германия), Ekaterina Yagmoor (Израиль), Александрия (Ирландия), Сафия Чердакова (Италия), Татьяна и Станислав (Кипр), Татьяна (ОАЭ), Анна, Наталья, Egghead (все — Франция), Сергей (Алтайский край), Лидия (Амурская обл., Андрей (Астраханская обл.), фонд «Урал», Константин Хамидуллин, Надежда, Ольга Колесникова (все — Башкирия), Иван Гаевой (Белгородская обл.), Рьсь (Владимирская обл.), ИП Воробьев Валерий Николаевич, Наталия Богданова-Шинкаренко, Gliese (все — Волгоградская обл.), Александр (Забайкальский край), Наталья Калинина (Краснодарский край), Вика (Липецкая обл.), Роман (Мурманская обл.), Александр Соловьев, Антон П., Виталий Камуцкий, Juliw (все — Новосибирская обл.), Сергей (Оренбургская обл.), ученики школы №149, Евгений (все — Самарская обл.), компания «Арнерра», Александр, Александр Ильин, Олег, тюме-

нец, Bene vobis (все — Тюменская обл.), Филиал ОПЕРУ ОАО БАНК ВТБ. Style&Size, «Эровита», Елена, два Константина, Максим, Маргарита от руководителя, Ольга, Павел, Рустам, Александр, Юлия, Андрей Смирнов, Андрей Юрьевич, Анна Янтудина, Антон Л., Катя Богунова, Ирина Левиева, Den, polak2, Sefclana, tuliu (все — Петербург), ОАО «Ингострах», ГК «Ренова», фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео», Сбербанк, компании LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия), «Первый канал», программа «Мили Милосердия» компании «Аэрофлот», ОАО МТС и сотрудники компании, ЗАО «Райффайзенбанк» и сотрудники Банка, ОАО ФСК ЭЭС, компания ТТК, группы строительных компаний ВИС, ООО АВТОР, два Александра, Алексей, три Андрея, Анна, Алия, Валентина, Владислав, Ирина, Кирилл, Лариса, Максим, Наталья, Нурфалия (все — Москва).

Анастасия Сорокина