

Виктор Костюковский,

СПЕЦИАЛЬНЫЙ
КОРРЕСПОНДЕНТ
РОССИЙСКОГО ФОНДА
ПОМОЩИ (РУСФОНДА)



Короткий номер мародера

Мошенники атакуют Русфонд и «Первый канал»

Едва мы опубликовали на rusfond.ru заметку о новых мошенниках, пытающихся согреть руки на сострадании к больным детям (10 января, «Вор на коротком номере», Светлана Машистова, Виктор Костюковский), как почти тут же откликнулись свидетелями того же рода. В соцсетях размножаются и копируются как мародеры-одиночки, так и стаи мародеров, они подделываются под фонды, копируют сетевые группы помощи. Вот уже и до сюжетов «Первого канала» дотянулось. В чем же дело, что происходит? Дело как раз в том, что ничего не происходит. Мошенники безнаказанны.

Для тех, кому несподручно зайти на наш rusfond.ru, напомним заметку. Мошенники образца 2013 года взяли уже за подделку сюжетов широко известных и подлинно массовых акций («Русфонд на Первом», в которых принимают участие миллионы зрителей «Первого канала»). Воры взяли телесюжет из эфира еще 2011 года и сфальсифицировали маленькую деталь, которая и стала отмычкой от сейфа с вашими пожертвованиями. Эта деталь — короткий номер, на который следует посылать SMS-пожертвования. Наш номер 5541. Номер мошенников — 7019.

Мы провели свое короткое расследование и установили, что подделанный ролик был размещен неким новосибирцем Егором Пулиевым (так он себя называет, хотя в интернете за подлинность ругаться нельзя) в группе «Совершенно секретно» сети «Одноклассники», а также на своей личной странице. Его заинтересованность в продвижении фальшивки видна невооруженным глазом: он пропагандирует ее на различных страничках («Друзья, посмотрите этот ролик, я чуть не плакал», «Не жалейте 75 рублей, никто не обеднеет»), он стирает комментарии, в которых фальшивка разоблачается.

В тот же день, когда на сайте была опубликована заметка, читатели сообщили, что тот же подделанный ролик размещен еще и в сети YouTube! Разместил некто Кирилл Андреев, пользователь сети Google+. На момент написания этой колонки у фальшивки 362 просмотра, удалось найти и несколько ее репостов — размещений на личных сетевых страницах и форумах.

Но это воры-новаторы, заманувшиеся на «Первый канал». А вот свежие примеры мародерства по старинке. 16 января читательница Русфонда Елена Калиберда прислала нам скриншот (снимки с экрана «контактской» странички «Фонд помощи»). К историям и фотографиям реальных русфондовских подопечных детей привычно прикручен мошеннический «Яндекс.Кошелек». Указан даже электронный адрес вора: f.pomrshi2013@yandex.ru. На просьбу Елены дать номер телефона бодро дают подлинный номер Русфонда. Вскоре, заподозрив неадекват, группу удаляют. Однако другая наша читательница, Валентина Яковлева, пишет, что ее знакомый успел-таки перевести мошенникам жертвования.

В тот же день, буквально часом раньше, самостоятельно нахожу в той же сети «В контакте» группу с названием «Русфонд/Благотворительный фонд/Пожертвования». Та же картина: полтора десятка историй и фото русфондовских подопечных и два мошеннических электронных кошелька: «Яндекс» и «Киви». Руководитель (вожак стаи?) называет себя Дмитрием Кинчевым, москвичом. В ответ на вопрос заносит меня в черный список.

Интернет — оазис свободы. Свободы для честного человека, свободы для мошенника.

Дорогие друзья, наши обращения в правоохранительные органы, предпринимаемые Русфондом еще с 2010 года, результатов не дают. Хотя, скажем, в статье «Мародеры в сети» в «Б» от 26 октября 2010 мы привели конкретные факты, фамилии и даже номер счета мошенника в пермском Сбербанке. Странное бездействие милиции-полиции заставило нас вернуться к этой теме еще раз («Мародеры и пинкертон», «Б» от 13 мая 2011 года). Вот тогда началось самое занятное в истории наших, а вернее, моих личных взаимоотношений с ведомствами МВД РФ. 9 декабря 2011 года получаю ответ заместителя начальника отдела полиции №7 Перми подполковника Максимова: «Вынесено постановление об отказе в возбуждении... может быть обжаловано...» 26 января 2012 года получаю точно такой же документ, вплоть до заглавия и расстановки пробелов. И 17 апреля получаю... 20 июня... 20 июля... 4 октября...

То есть шесть абсолютно одинаковых ответов от одного и того же пермского подполковника. И без объяснений. Могут сделать вывод: принтер в отделении полиции №7 Перми работает исправно.

Может быть, на этот раз работает само ведомство? Уже не надо Перми, пусть хоть где-нибудь работает! А то говорят, помимо заместителей начальников отделов в полиции есть еще оперативники, следователи и даже целые компьютерные отделы.

Даю подсказку: по моему непрофессиональному мнению, мародера в случае с подделанным роликом «Первого канала» можно найти, выяснив, кто именно арендовал у контент-провайдера короткий номер 7019 для приема SMS-пожертвований со словом «добро». Выражаю робкую надежду, что найдутся в полиции примы и против других любителей наживы на крови.

ВСЕ СЮЖЕТ
rusfond.ru/swindler

Снежану Валиеву ждут в Новосибирске

11 января в «Б», на сайтах rusfond.ru, «Эхо Москвы», livejournal.com и Здоровье@mail.ru мы рассказали историю девятилетней Снежаны Валиевой из Башкирии («Тезка снега», Виктор Костюковский). У девочки тяжелая форма сколиоза. В декабре 2009 года в Новосибирском НИИ-



ТО ей на позвоночник установили специальную раздвижную металлоконструкцию — эндокорректор, и уже дважды, по мере роста девочки, оперировали для ее раздвижки. Делать такие раздвижки надо каждые восемь-девять месяцев. Но в семье нет средств, чтобы оплатить очередную операцию. Рады сообщить: читатели собрали всю необходимую сумму (619 893 руб.). Снежану ждут в клинике 23 января. Родные

Всего с 11 января 74 557 читателей «Б» и телезрителей проекта «Русфонд на Первом» исчерпывающе помогли (14 339 054 руб.) 22 тяжелобольным детям.

Спасибо, дорогие друзья!

полный отчет
rusfond.ru/sdelano

Типичный случай

Костю Ласкина спасет операция на сердце

Мальчику три года. У него врожденный порок сердца. Диагноз поставлен в Улан-Удэ в три месяца. И с трех месяцев известно, что нужна операция. Но не оперировали, ждали, пока мальчик подрастет. И дождалось до того, что ребенку стало резко хуже, так что операция теперь нужна срочно. В России Костю предлагают установить протез легочного клапана, который придется менять несколько раз по мере роста. В Германии предлагают реконструировать клапан из собственных тканей, и операций больше не понадобится. ВАЛЕРИЙ ПАНЮШКИН рассказывает про Костю врачу НАТАЛЬЕ МЯКОВОЙ.



Это типичная история про то, как у ребенка нашли порок сердца и ждут, пока малыш вырастет, а он плохо растет. Потом становится поздно, и вместо современной нетравматичной операции предлагают устаревшую и травматичную

клиники-монстры типа Института Бакулева, Института Вишневского, Бурденко. Если провинциальный врач видит сложный порок сердца, то направляет пациента в Бакулевку просто потому, что не знает ни про Пензу, ни про Петербург, ни уж про Берлин твой тем более. Знает Бакулева, Вишневского, Бурденко. А это огромные сложившиеся структуры. Ими руководят вожди, это почти армейские структуры, и пока вождь не сменится, инноваций не будет. Особенно если методы себя оправдали, зачем осваивать но-

вые? Этот консерватизм свойственен не только нашей стране, консервативны все заслуженные врачи в мире. Но на Западе власть меняется иногда, как политическая, так и больничная. А в России власть не меняется. И в консервативных клиниках молодые врачи, которые читают журналы и книжки, часто советуют пациентам лечиться в других клиниках. Я так сама делала, когда работала в Морозовской больнице.

— Как же быть маме, если ее кардиолог в Улан-Удэ направляет в Бакулеву, тогда как на самом деле ей надо в Пензу или в Берлин? Как узнать?

— Маме нужно либо доверять доктору на сто процентов, либо становиться грамотной. Во-первых, разбираться, что это за порок и сколько в среднем с ним можно подождать. Во-вторых, узнать, что есть другие клиники. Доехать до Пензы, выснить, какая у них тактика лечения и какая статистика. Потом доехать до Петербурга и узнать

у них. Потом написать в Берлин, сравнить и выбрать. Если кардиолог в Улан-Удэ говорит, что срочно оперировать не нужно, а нужно подождать, то нельзя тратить это время просто на ожидание, надо рвать информацию.

— Где же ее рвать? В интернете? Но там же можно найти совершенно авторитетную статью про лечение порока сердца при помощи шаманского бубна!

— Есть такая проблема. Надо фильтровать. Самыми информативными оказываются родительские форумы. Надо искать информацию там, а потом консультироваться со специалистами. Проблема в том, что редко в России найдешь врача, все-таки знающего, кто, где и чем занимается. На Западе, если ты попал к врачу, он, как правило, знает, куда тебя направлять. У нас врач не то чтобы не знает друг друга. Специалисты знают, а участковые врачи — не знают. К нам, например, в Федеральный научно-клинический центр детской онкологии и гематологии, который находится через дорогу от Российской детской клинической больницы (РДКБ), приходят пациенты, которых направляли в РДКБ. Им выписывали направление и спрашивали: «Вам в старый корпус или в новый?» Слопшо и рядом stalkivaeshsya с тем, что люди в регионах не успевают добраться, какие там в Москве клиники — в Москве и в Москве. А может быть, не надо в Москву. Может быть, надо в Пензу. У меня лежал ребенок, сестра которого мучилась редкой болезнью. Ей нужна была уникальная операция, а в самых знаменитых клиниках отказывались ее брать. Они пожаловались мне, даже не как врачу, а просто по-человечески. Мне их стало страшно жалко, и я полезла в интернет. Перерыла кучу специальных сайтов, пока не нашла на каком-то родительском форуме информацию про югославского доктора, который работает в безвестной клинике и просто волшебник. Написала ему. Оказалось, он давно умер, но в той же безвестной клинике работает его ученик, тоже волшебник, именно эти операции он делает лучше всех на свете. Просто искать надо.

— Костина мама нашла Берлин.

— Молодец. Но, возможно, в Пензе не хуже. И по-русски говорят.

— В Берлине тоже по-русски говорят.

КАК ПОМОЧЬ ДЛ Я СПАСЕНИЯ КОСТИ ЛАСКИНА НЕ ХВАТАЕТ 954 659 РУБ.

Рассказывает заведующий отделением врожденных пороков сердца немецкого кардиологического центра Станислав Овруцкий (Берлин, Германия): «У Кости выраженный клапанный стеноз аорты. Состояние мальчика ухудшается — нарастает нагрузка на сердце, увеличен левый желудочек. Костя плохо развивается. Все это является показанием к хирургическому вмешательству. Мы надеемся

реконструировать аортальный клапан из собственных тканей Костиного сердца, избежав таким образом замены клапана протезом и повторных операций. Это лечение позволит нормализовать сердечную деятельность, Костя сможет вести нормальный образ жизни».

Немецкий кардиоцентр выставил счет за лечение Кости на 954 659 руб. Таких денег у родных мальчика нет.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Костю Ласкина, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (учредители — Издательский дом «Коммерсантъ» и руководитель Русфонда Лев Амбиндер) или на банковский счет Костиной мамы, Ирины Владимировны Ласкиной. 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

Любовь к деньгам спасет мир

Причина и следствие

Из жизни незаменимых

Русфонд продолжает публикации о людях, которые жертвуют деньги на благотворительность. Мы стараемся ответить на два вопроса: почему сильный помогает слабым и почему так поступают не все? Это реальные истории реальных бизнесменов, многие из которых люди публичные, поэтому из-за личного характера темы имена и фамилии большинства героев изменены или публикуются не полностью. Сегодня писатель ИГОРЬ СВИНАРЕНКО рассказывает о том, что благотворительность может быть следствием любви к деньгам.

Один человек внезапно разбогател. Жил как все, а после практически случайно попал в бизнес, знакомые позвали, им надо было помочь, искали толкового надежного спеца.

Человек этот согласился, уболтали, ну и у него все стало получаться. И вот Вова — назовем его так — приобщился к красоте богатой жизни. В какой-то момент стало ему немного пусто. Все доступно, все получено, и Вова задумался: что в его жизни не так? Стал размышлять об обстоятельствах, в которых стал богатым человеком. Конечно, размышления эти приятны. И вот, разбирая те месяцы, когда все случи-

лось, Вова вдруг вспомнил, что болезнь его брата обнаружилась, открылась как раз тогда!.. На лечение, сразу понятно, нужны были деньги, какое-то время ушло на то, чтобы узнать приблизительно, плюс-минус, сумму, и он пошел по друзьям и родне собирать «котлеты». Получилось так, что первый же человек, к которому он обратился, предложил сразу всю сумму.

Вова твердо решил, что отдаст деньги в скором времени. Он придумал продать родительскую дачу, взять еще под залог квартиру и поступить на какую-то дополнительную работу.

Лечение было удачным, они выиграли у смерти года три как минимум. Три года — это удача, это хорошая премия! И вот в те месяцы, когда начиналось лечение на занятые деньги, он вошел в новую жизнь. Какой-то был откуда-то кем-то получен сигнал.

Не с первых, но со вторых или третьих денег — не скажу с получки, а маржа — другое же дело! — он отдал долг.

Так-так-так... Было ли богатство наградой за доброе дело, поди еще разберись. Но то, что лечение перестало угрожать благополучию всей семьи вместе с близкими и дальними родственниками, стало ясно. Богатство явилось как бы инструментом. Получается, что он купил жизнь, не всю, но три года точно. Он как бы взял деньги под

отчет. Как берут суточные, уезжая в командировку. Взял — вернул. А дальше что?

И эта мысль показалась ему такой интимной, что он про нее никому не рассказывал. Никому. Просто как-то выпивая со мной, вдруг сказал про брата и про деньги. С этого сюжета Вова перескочил на то, что каждый месяц посылает на лечение детей \$5 тыс. Я сопоставил даты. Болезнь — деньги — лечение — смерть брата в больнице. Дальше провал, пауза, остановка. Я подумал о том, что конструкция вপুরо было бы еще разваливаться, а он про это подумал небось раньше меня. И не с ленивным удивлением, но с ужасом. Когда его пробил и он в холодном поту осознал все, Вова ночью вызволил свою секретаршу и велел ей с утра заняться поиском верных адресов, а в офис не ходить.

Пока все идет хорошо. Схема работает. Но разве это справедливо, что любовь к деньгам и роскоши спасает жизни больных детей?

А вот это и не важно. Главное ведь — результат. Это тот самый случай, когда цель оправдывает средства.

Так мне кажется, хотя, конечно, я могу ошибаться.

полная версия
kommersant.ru/1899
rusfond.ru/svinarenko

Из свежей почты

Ваня Силкин, 4 года, детский церебральный паралич, надо срочно начать курсовое лечение. 196 600 руб.

Сразу после рождения нашего единственного малыша мы чуть не потеряли его. Ваня родился крупным, весом 4,3 кг. Кесарево сечение врачи делать не стали, роды были травматичными. Две недели на грани жизни и смерти, сын не дышал, все тельце было в трубках и капельницах. Выписали нас через два месяца. Еще через два заметили, что Ваня не держит голову и руки не действуют. Началась наша борьба за каждое движение, за каждый звук. Лишь после реабилитации в Новосибирском академгородке Ваня берет игрушки, пытается ползать. Внимательно слушает, но не говорит. Стоимость лечения в Институте медицинских технологий (ИМТ) делает для нас это спасительное лечение недоступным. Сбережения исчерпаны. Муж работает участковым уполномоченным полиции. Я не отхожу от сына. Я уверена, специалисты ИМТ поставят Ванюшку на ноги. Помогите нам, пожалуйста! Светлана Ждан, Омская область

Невролог ИМТ Елена Молодыхченко (Москва): «Да, Ваня не сидит и не стоит, нет моторики рук и речи. Необходимо срочно начинать терапию. Мы научим его ходить и говорить».

Настя Муругова, 12 лет, сахарный диабет 1-го типа, нужна инсулиновая помпа и расходные материалы. 199 676 руб.

Мы делаем Насте по семь уколов в день, увеличиваем дозы инсулина, ночью три раза измеряем уровень сахара в крови, а добиться стабильности не можем! Показатели бывают такими низкими, что приходится вызывать скорую помощь. Настя стесняется своей болезни, даже подруги не знают об этом. Когда идет с ними гулять, я места себе не нахожу, ведь в любой момент уровень сахара может вырасти! Гормональная перестройка в подростковом возрасте — это тяжелый период для диабетиков. Врач настоятельно советует поставить помпу. Прибор автоматически подает инсулин в организм, по индивидуальной программе. Прошу у вас помощи — самим помпу не купишь, работает только муж. Наталья Муругова, Калининградская область

Врач-эндокринолог городской детской поликлиники №1 Наталья Пашкевич (Калининград): «У Насти уже появились осложнения, есть уплотнения в местах инъекций, боли в ногах. Диабет в переходном периоде крайне нестабилен. Нужна помпа!»

Вероника Рожено, 8 лет, фиброзная дисплазия костей челюстей и основания черепа, спасет операция. 115 тыс. руб.

Внимание! Цена операции 170 тыс. руб. Фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 55 тыс. руб. Не хватает 115 тыс. руб.

Два года назад на нижней челюсти дочки появился бугорок. Из поликлиники нас направили к профессору Рогинскому. В июле 2011 года по государственной квоте удалили патологические ткани на обеих челюстях и зачатки нескольких зубов, исправили искривившиеся челюсти. После операции глаз Вероники слезится и гноится. Консервативное лечение в течение года не помогло. Нигде больше не берутся лечить дочку, опасаясь основной патологии. Надо восстановить слезный канал и вновь прооперировать челюсти, ведь с ростом костей деформация возвращается. На повторную операцию получить квоту не удалось. Мы с мужем в небольшой фирме по продаже автозащиты вместе зарабатываем 30 тыс. руб., я работаю на подкасты. Старший сын студент. Просим вашей помощи. Елена Рожено, Москва

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Многоочаговая фиброзная дисплазия с поражением костей челюстей и основания черепа. Это опухолеподобное заболевание. Рубцовым процессом нарушена проходимость слезного канала. Необходима повторная коррекция патологической ткани с восстановлением слезного канала».

Гоша Вдрашко, 3 месяца, врожденная двусторонняя косоплоскость, спасет лечение по методу Понсети. 120 тыс. руб.

В роддоме сказали, что с такой косоплоскостью операции не минуют, а до месяца жизни ничего делать нельзя. А в месяц от ортопеды услышали: «Скорее ищите хороших специалистов!» Мы нашли клинику, где лечат косоплоскость. Что поразило — так это решительный и позитивный настрой докторов, такого я еще не встречала. Тревога улетучилась. Теперь я уверена, что Гоша в положенное время встанет на ноги и научится ходить. Нам рассказали о методе Понсети, рассказали о нашей семье и посоветовали обратиться в Русфонд. Я изучила ваш сайт. Со слезами читала просьбы о помощи и благодарности родителей. Пожалуйста, помогите и нам! Мой старший сын Матвей в третьем классе, увлечен теннисом и ждет не дожидаясь, когда братишка начнет заниматься спортом вместе с ним. Муж водителю, платит алименты дочке от первого брака. Надежда Шумейко, Ленинградская область

Заместитель главного врача больницы им. Н. В. Соловьева Юрий Филипендик (Ярославль): «Сочетая по методу Понсети гипсования со щадящей хирургией, мы наведем излавим Гошу от косоплоскости. Он у нас еще спортсменом станет!»

Варя Пешкова, 1 год, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 119 100 руб.

Внимание! Цена операции 189 100 руб. Компания ТТК внесет 70 тыс. руб. Не хватает 119 100 руб.

Я очень люблю детей. У себа в селе я многих ребятшек вынуждала. Девчонкой школу пропускала, лишь бы сходить к кому-то малыша потешить, пока мать занята. Они уже выросли, у многих свои детки. А моя семейная жизнь не сложилась. И я решила родить «для себя», ведь годы идут. Появился Варенька — счастье мое без границ! Не забуду день, когда впервые услышала: «Порок сердца». Как спасти мою девочку, как сделать так, чтобы ничто не омрачало ее жизнь? Одной мне не справиться. Молю о помощи! Томские кардиологи обещали закрыть порок щадяще, не разрезая грудь. Варя слабенькая, плохо растет, нетвердо держится на ногах, тяжело наркоста она не выдержит. Но мое финансовое положение теперь настолько критическое, что денег нет даже на дорогу, не говоря об оплате операции. Декретные 2,6 тыс. руб. и те через месяц перестану получать. Родители — пенсионеры. Ольга Пешкова, Омская область

Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривошеков: «Множественные дефекты межпредсердной перегородки мы закрыем эндоваскулярно. Такую операцию Варя перенесет легко и скоро окрепнет».

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 очтачных писем в «Б». Проверив письма, мы размещаем их в «Б», «Комсомольской правде» (Башкирия), «Северной Осетии», «Волжской коммуне» (Самара), «Тверских ведомостях», «Уральском рабочем» (Екатеринбург), на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», Здоровье@mail.ru, интернет-порталах «БИЗНЕС Online» (Татарстан), ufa.kp.ru и fondmarhamat.ru (Башкирия), «15 регион» (Северная Осетия), «Волга-Ньюс» и «Самарские родители» (Самара), в эфире «Первого канала», телекомпаний «Алания», ТЕРРА (Самара), «Апрель» (Тверь), «Вся Уфа», а также Башкирского спутникового телевидения. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда 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 затаея понравилась: всего собрано свыше \$95,16 млн. В 2013 году (на 17 января) собрано 59 592 042 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 до 20:00 до 20:00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».