

## Лев Амбиндер,

ПРЕЗИДЕНТ РУСФОНДА,  
ЧЛЕН СОВЕТА  
ПРИ ПРЕЗИДЕНТЕ РФ  
ПО РАЗВИТИЮ  
ГРАЖДАНСКОГО  
ОБЩЕСТВА  
И ПРАВАМ ЧЕЛОВЕКА



## Благословенный кризис

Концерт «Дмитрий Хворостовский и друзья — детям» в Уфе

18 ноября в Башкирском государственном театре оперы и балета с аншлагом — и сотнями недовольных уфимцев, которым не повезло с билетами, — прошел благотворительный концерт Дмитрия Хворостовского и Ильдара Абдразакова. Организаторы концерта — уполномоченный при президенте РФ по правам ребенка Павел Астахов и предприниматель Василий Пеганов — могут поздравить себя с настоящим успехом: уфимский концерт собрал свыше 37,5 млн руб., почти вдвое больше прошлогоднего концерта Хворостовского в Кремлевском дворце. Организаторы намерены 20% от сборов перечислить в башкирский фонд «Мархамат», а 80% — Русфонду на оплату лечения тяжелобольных детей.

Эта статистика кажется необъяснимой: зрительный зал башкирской оперы вдесятеро меньше зала Кремлевского дворца в Москве, где первый благотворительный концерт Хворостовского тоже собрал полный зал, а во втором отделении даже в проходах было не протолкнуться. И организаторы концерта в Московском Кремле были те же. И за дирижерским пультом стоял тот же народный артист России Константин Орбелян. И экономический кризис нынче, очевидно, покрепче прошлогоднего. Однако вот факт: прошлогодние сборы составили чуть более 20 млн руб., уфимский же концерт «Хворостовский и друзья — детям» принес 30 млн руб. Да еще 7,5 млн добавил благотворительный аукцион, проведенный телеведущим Дмитрием Дибровым сразу по окончании концерта.

Единственное значительное отличие в пользу уфимского концерта состояло в участии солиста Мариинского театра Ильдара Абдразакова, творческая карьера которого началась как раз в Башкирском государственном театре оперы и балета, и зал стоя овацией встретил появление на сцене знаменитого земляка.

Однако в уфимской опере всего 690 мест, и хотя билеты были недешевыми (Русфонду достались четыре места в девятом ряду партера по 10 тыс. руб. за кресло), сборы от продажи билетов составили всего 2 млн руб.

Основные пожертвования на московском и уфимском благотворительных концертах Дмитрия Хворостовского составили взносы предпринимателей, причем некоторые из них даже не были на выступлениях. На уфимский концерт, утверждает Василий Пеганов, большинство жертвователей вообще не приехали.

А сборы выросли.

Это реакция российского предпринимательства на благотворительную инициативу великого певца, его желание помочь тяжелобольным детям, на лечение которых не хватает бюджетных средств? Да, согласны организаторы концерта. Но почему все же концерт в Уфе нынче в кризис дал сборов почти вдвое больше, чем прошлогодний московский?

Семнадцать лет назад, в конце ноября 98-го, в Русфонд обратилась американская журналистка Юдит Инграм с вопросом: насколько сократились пожертвования читателей. «Ъ» после августовского дефолта? Я вручил Юдит помесичные сводки тогдашних сборов. Она удивилась, сопоставив весенне-летние сборы с осенними. Осенние были больше. Получалось, говорила Юдит, что тот самый средний класс России, которому дефолт приказал долго жить, стал щедрее. «Когда вам хуже, вы становитесь лучше?» — спросила Юдит. Мне тогда было не до ответа. ... Спустя десять лет, в конце 2008 года, когда разразился новый экономический кризис, предприниматель из давних друзей Русфонда сказал мне: «Благотворительность будет последним, от чего я откажусь. Мораль, нравственность — не самые главные в бизнесе. Но хочется уважать себя».

Как и москвичи в прошлом году, уфимская публика очень радушно принимала певцов. Хворостовскому и Абдразакову подолгу аплодировали, несколько раз — стоя. Дамы на концерте были с живыми белыми хризантемами, прикрепленными розовыми шелковыми лентами к записям. Это постарались волонтеры фонда «Мархамат» — раздавали хризантемы на входе. Концерт закончился дуэтом Хворостовского и Абдразакова в сувенирных майках, Ильдар — с портретом Хворостовского во всю грудь, а Дмитрий — с силуэтом женщины и ребенка.

## Лекарства Тимуру Козицыну оплачены



13 ноября в «Ъ», на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Вологда» мы рассказали историю пятилетнего Тимура Козицына («Тимур, возвращайся»), Роман Сенчин). У мальчика острый миелобластный лейкоз.

Ему провели трансплантацию костного мозга от неродственного донора. Для профилактики инфекционных осложнений, которые особенно опасны из-за сниженного иммунитета, мальчику нужны эффективные препараты. Эти лекарства государственной квотой не покрываются. Рады сообщать: вся необходимая сумма (2 850 259 руб.) собрана. Родители Тимура благодарят всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 13 ноября 96 377 читателей rusfond.ru, «Ъ», телезрителей «Первого канала», ГТРК «Вологда», «Курск», «Амур», «Хаксия», «Томск», а также 79 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 36 детям на 19 478 156 руб.

полный отчет  
http://www.rusfond.ru/sdelano

## Уроки греческого

Трехлетнюю Каллисту Кудрявцеву спасет умелый уход



Жили-были Чистая, Мудрая и Прекрасная. Мама — Екатерина, что по-гречески значит «чистая». Дочка — София, то есть мудрая. А когда три с половиной года назад родилась еще одна дочка, священник посоветовал Кате назвать ее Каллистой, по-гречески — «прекрасная». Вот такая семья живет в городе Йошкар-Оле. Был в этой семье еще один персонаж, да его и по имени называть не хочется. Ну был и сплыл.

Сплыл он, скорее всего, потому что Каллиста родилась буквально без кожи на ногах и на локтях. Испугался?

— Может быть, — неуверенно соглашается с моим предположением Катя. — А вообще-то думаю, он и раньше не собирался с нами жить. Мы ведь даже зарегистрированы не были, оставил он себе такую возможность — от нас уйти. Ладно, что о нем говорить, нет у нас папы, но такой папа и не нужен.

И мы говорим о Каллисте. О девочке-«бабочке». «Бабочками» называют детей, родившихся с опасной генетической болезнью, которая называется буллезный эпидермолиз. У настоящих бабочек такие нежные крылья, что к ним и прикасаться нельзя, погнубить могут от этого. А у детей-«бабочек» такая же нежная кожа.

— Что, правда, нельзя прикасаться? — спрашиваю я.

— Ну как же можно не прикасаться? — смеется Катя. — Как же можно не обниматься? Она у меня такая нежная, ласковая. Подойдет, голову на колени положит, в глаза посмотрит, а из глаз ее такая любовь! Меня вот кто-то жалует, а лучше бы завидовали, это же са-

мое настоящее счастье. И она в самом деле прекрасная!

— Как вы ее зовете, вот прямо Каллистой?

— По-разному: Каллиста, Калечка, лялечка, доченька.

Как можно не прикасаться, когда за этой нежной кожей ухаживать надо? Врачей и медсестер, которые умеют это делать, в Республике Марий Эл, можно сказать, нет. Потому что и больных таких почти нет — говорят, есть еще один, только форма болезни у него легче. А был еще один мальчик и с тяжелой формой, только его давно уже нет на свете.

Когда Калечка-лялечка родилась, ужаснувшиеся врачи поместили ее в кювет (это такой специальный инкубатор для новорожденных) и почем зря лечили ее раны синькой. Синьки, подсыхнув, лопались, и на этом месте опять открывались раны. Не знали врачи, что делать с таким ребенком, твердили только, что болезнь неизлечима.

И это правда, неизлечима. Только это не значит, что ее лечить не нужно. Теперь-то Катя знает, что единственное лечение — это уход, что с настоящим уходом дети-«бабочки» вырастают и живут долгие годы. Правда, дорогое это дело. Простыми бинтами и салфетками, простыми синьками, зелеными и мазиами тут не обойдешься, все нужно специальное и такое дорогое, что подумать страшно. Тем более что работать Катя никак не может, а на просьбу о помощи чиновники отвечают: пусть муж платит алименты и обеспечивает!

— А знаете, что он мне сказал, когда родилась Калечка? — не удержива-

Каллиста родилась без кожи на ногах, на локтях. Врачи не знали, что делать с таким ребенком, твердили только, что болезнь неизлечима

ется Катя, хотя сама предлагала о нем не говорить. — Что это брак, мусор, что таких детей надо сразу убивать... Мне, конечно, было очень трудно, казалось, помочь могут только мои мама и папа. А много ли они могут? И вдруг оказалось, что вокруг столько добрых людей! Я и о самой сути болезни, и о питейской чудо-больнице, и о Русфонде узнала от них. И мне помогли купить эти дорогие мази и бинты...

Чудо-больницей Катя называет Детскую городскую больницу №1 Санкт-Петербурга, где при участии Русфонда создан и действует первый в России Центр буллезного эпидермолиза. Раньше детям-«бабочкам» с мамами приходилось ездить в Германию и другие страны, где умеют не только ухаживать за такими детьми, но и на самом деле лечить — у них огромные проблемы с желудочно-кишечным трактом, с зубами и многим другим. Вот и у Калечки-лялечки такие беды: ей больно есть, жевать, сидеть, двигаться. Жить больно. Но теперь «бабочек» можно лечить и в Петербурге, потому что центр открыт в хорошо оснащенной многопрофильной больнице, где умеют делать практически все.

Так что скоро Мудрая останется с дедушкой и бабушкой, а Чистая и Прекрасная отправятся в путь. В замечательный город Петербург, где их встретят Умелые и Добрые.

Виктор Костюковский,  
Республика Марий Эл

## КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ КАЛЛИСТЫ КУДРЯВЦЕВОЙ НЕ ХВАТАЕТ 529 210 РУБ.

**Заведующая ожоговым отделением Детской городской больницы №1 Марина Бразоль (Санкт-Петербург):** «У Каллисты врожденный буллезный эпидермолиз, обширные поражения кожи на туловище, обеих ногах, слизистых. Мы ждем девочку на обследование и готовы начать лечение. Каллисту осматривает педиатр, гастроэнтеролог, травматолог-ортопед. Родители девочки получают рекомендации по правильному питанию, уходу за кожей, перевязочным средствам. При необходимости Каллисте будет проведено лечение зубов и пищевода. Надеюсь, что благодаря усилиям всех врачей мы сможем облегчить состояние Каллисты, улучшить качество ее жизни».

Клиника выставила счет на 560 210 руб. Телезрители ГТРК «Марий Эл» соберут 31 тыс. руб. Таким образом, не хватает 529 210 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Каллисту Кудрявцеву, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Каллисты — Екатерины Викторовны Кудрявцевой. Все необходимые реквизиты есть в Русфонде. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карты или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Русфонда

## Билет в будущее

Русфонд организовал обучение реабилитологов для детей с ДЦП

## РУСФОНД.ДЦП

14 ноября в Санкт-Петербургском медико-социальном институте (СПБМСИ) началась подготовка специалистов из 14 регионов нашей страны по программам «Эрготерапия» и «Физическая терапия». Курсы организованы Русфондом на пожертвования читателей rusfond.ru. К проекту подключились авиакомпании S7 Airlines и «Уральские авиалинии», сеть «Хостелы Рус» (Санкт-Петербург).

Физический терапевт и эрготерапевт — две главные медицинские профессии, на которых основывается современная реабилитация детей с церебральным параличом, но в России такие специалисты фактически отсутствуют. Физический терапевт — это врач, который оценивает и анализирует навыки крупной моторики, выстраивает комплекс упражнений, чтобы навыки эти восстановить. Эрготерапевт — это педагог, приспособляющий окружающую среду для нужд пациента (от вертикализаторов, колясок, ортезов — до навыков приема пищи, купания, одевания).

В рамках программы «Русфонд. ДЦП» на нашем сайте rusfond.ru был

организован сбор средств на обучение специалистов в СПБМСИ. В результате конкурсного отбора слушателями курсов стали 45 специалистов из 14 регионов России — реабилитологи, педиатры, неврологи, дефектологи, психологи, педагоги, логопеды, специалисты по лечебной физкультуре и социальной адаптации. Врачи и педагоги смогут освоить новые методики реабилитации. И вернуться работать в свои города.

Большой вклад в проект внесли «Хостелы Рус» (Санкт-Петербург), предоставившие слушателям 60-процентную скидку на проживание. Специалисты из Москвы, Красноярска, Енисейска, Нижнего Новгорода, Самары, Улан-Удэ смогли бесплатно добраться до места обучения благодаря участию авиакомпаний S7 Airlines и «Уральские авиалинии».

Директор по развитию программ лояльности S7 Airlines Наталья Николаева: «Наша авиакомпания давно помогает фондам, предоставляя возможность обучающимся бесплатно добираться из регионов в федеральные медицинские центры. Участвуя в проекте обучения специалистов в Санкт-Петербурге, мы поддерживаем тех, кто непосредственно по-

могает детям, занимается их лечением и реабилитацией. Кроме того, недавно мы запустили новую благотворительную программу: помочь тяжелобольным детям теперь могут и наши пассажиры. Для этого достаточно перевести в Русфонд мили, накопленные в рамках программы лояльности S7 Priority».

Коммерческий директор авиакомпании «Уральские авиалинии» Кирилл Скуратов: «Проект по организации курсов врачей в Санкт-Петербурге мы считаем очень важным: врач, как и любой другой специалист, должен постоянно совершенствоваться, развиваться. Только так можно распространять передовые технологии по всей стране, увеличивать количество специалистов в регионах».

Шесть учебных сессий продлятся до июня 2016 года, а в августе слушатели сдадут экзамен. По словам ректора СПБМСИ, президента РОО «Русская ассоциация эрготерапевтов» Сергея Борисовича Мальцева, обучение региональных специалистов должно способствовать становлению в России профессий, являющихся неотъемлемой частью современной службы реабилитации и реабилитации. Русфонд

## Из свежей почты

Гета Шумкова, 6 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 106 620 руб. Внимание! Цена лечения 199 620 руб. Группа строительных компаний ВИС внесет 50 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Алтай» соберут 43 тыс. руб.

Роды были тяжелыми, в девять месяцев — диагноз ДЦП. Интеллект у Геты сохранен, она веселая и милая, все понимает, любит играть с детьми, но раньше без поддержки не стояла, носила на руках. Без конца ездил на процедуры, но развитие шло медленно. В феврале при помощи Русфонда мы прошли один курс лечения в Институте медтехнологий (ИМТ). Это помогло: дочь активно заговорила, начала ходить с нашей поддержкой, а потом и самостоятельно. Лечение необходимо продолжать. Муж — военнослужащий, мама на пенсии, но продолжает работать учительницей, чтобы помочь нам. Прошу вашей помощи! Анастасия Шумкова, Алтайский край

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Гете необходимо госпитализировать: закрепить навыки ходьбы, улучшить опороспособность, координацию движений и мелкую моторику».

Олег Зубарев, 5 месяцев, деформация черепа, требуется лечение шлемами. 85 тыс. руб. Внимание! Цена лечения 180 тыс. руб. Фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 60 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Кубань» соберут 35 тыс. руб.

Роды у жены проходили тяжело, врачи провели экстренное кесарево сечение. Только дома мы заметили, что у сына вытянут затылок, и обратились к врачам. Получили вызов на госпитализацию из НИИ нейрохирургии им. Н. Н. Бурденко. Операция по реконструкции костей черепа прошла успешно, ее провели по квоте Минздрава. Но теперь в течение года сыну необходимо носить ортопедические шлемы для исправления формы головы. За их изготовление и послеоперационное лечение надо платить. Я инженер, живем на одну мою зарплату, квартиру снимаем, стараемся поддерживать родителей-пенсионеров. Лечение сына надо начать немедленно. Помогите! Святослав Зубарев, Краснодарский край

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «После операции по реконструкции костей свода черепа необходимо лечение при помощи краниальных ортезов (шлемов)».

Дима Ляпсин, 6 лет, варусная деформация обеих голеней и стоп, требуется операция. 210 216 руб. Внимание! Цена лечения 315 216 руб. Группа строительных компаний ВИС внесет 50 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Ярославия» соберут 55 тыс. руб.

Дима родился здоровым, но когда начал ходить, ноги стали деформироваться, приобретая О-образную форму. Ортопед в нашем городке не было, впервые обратились к специалисту в полтора года. Ничего не помогало: ни ортопедическая обувь, ни лечение, ни массаж. Организм Димы плохо усваивает фосфаты или кальций, необходимые для построения костей. Диагноз — гипофосфатемический рахит осложнением — варусной деформацией ног. Ноги у Димы колено, на ушле пальцем показываю! Нужна операция, но оплатить ее мы не в силах. Муж — военный пенсионер, я медсестра. Ирина Ляпсина, Ярославская область

Руководитель ЗАО «Современные медицинские технологии. Клиника "Константа"» Юрий Филимендинов (Ярославль): «У Димы нарушены походка и осанка, деформация прогрессирует. Необходима операция, которая уменьшит градус деформации».

Эвелина Богомолова, 15 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 195 612 руб. Внимание! Цена лечения 344 612 руб. Компания Metro Cash & Carry внесет 100 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Регион-Тюмень» соберут 49 тыс. руб.

Эвелина — старшая из моих четырех дочерей, с семи лет занимается спортом: заняла первое место по дуатлону на чемпионате России. А летом тренер заметил, что ей не хватает сил и дыхания. Врачи обнаружили у нее врожденный порок сердца, о котором мы не подозревали. Сейчас дефект межпредсердной перегородки достиг пяти миллиметров, врачи рекомендуют закрыть его щадяще, без вскрытия груди и тяжелой реабилитации. Госковы на этот год исчерпаны, бывший муж нам не помогает, а моя зарплата всего 10 тыс. Помогите, пожалуйста! Фатима Богомолова, Тюменская область

Кардиохирург областной клинической больницы №1 Дмитрий Мочихин (Тюмень): «Учитывая наличие порока сердца и избыточный легочный кровоток, Эвелине показана эндоваскулярная коррекция дефекта межпредсердной перегородки. После операции девочка быстро восстановится».

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

## Почта за неделю 13.11.15–19.11.15

получено ПРОСЬБУ — 64  
принято в РАБОТУ — 58  
отправлено в МИНЗДРАВ РФ — 6  
получено ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — 13

все сюжеты  
rusfond.ru/pomogite; rusfond.ru/minzdrav

## ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Ъ». Проверив письма, мы размещаем их в «Ъ», на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, livejournal.com, в эфире «Первого канала», в социальных сетях Facebook, «ВКонтакте» и «Одноклассники», а также в 79 печатных, телевизионных и интернет-СМИ в регионах РФ. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и дальше действуете сами либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей. Возможны переводы с кредитных карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям и телезрителям затае понаравилась: всего собрано свыше 7,188 млрд руб. В 2015 году (на 19 ноября) собрано 1 304 513 838 руб., помощь получили 2089 детей. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, Президент Русфонда — Лев Амбиндер, лауреат премии «Медиаменеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиабизнеса».

Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50;  
rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.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.