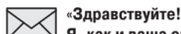


**Александр Кабаков,**ГЛАВНЫЙ РЕДАКТОР
РУСФОНДА**Опять отнять
и снова поделить**Чужие деньги
между чужими детьми

«Здравствуйте!
Я, как и ваша организация, являюсь благотворителем по мере возможности, только напрямую, без дополнительных затрат. Если вас не расстроит мой вопрос, прошу ответить: есть ли статистика, сколько жертвуют такие "люди", как Дерипаска, Прохоров, Михельсон и пр.? Зачем тратить силы, средства, время, а главное — нервы и так полуничий людей, давить на жалость по СМИ, если одним движением пальца тот же Прохоров мог бы вылечить 1000 детей? И не надо никаких фондов, которые благотворительные деньги тоже "едят" (зарплаты, офисы, транспорт и т. д.). А есть данные, сколько церковь жертвует на помощь детям и больным?
Best regards,
A... V..., Operations Integrity Manager..., LLC»

Нехорошо, конечно, начинать с цитаты. Но что делаешь: лучше сформулировать точку зрения нашего читателя А. В., чем сделал это он сам, невозможно.

Точка зрения эта проникнута непобедимым здравым смыслом. Это здравый смысл полена.

Вот, например, «такие люди», как Дерипаска, Прохоров, Михельсон и пр.». Причем «люди» пишутся в кавычках, заметили? Чтобы сразу определить их место. Итак, много у них денег? Ох, много... «Одним движением пальца тот же Прохоров мог бы вылечить 1000 детей?» Мог бы. И даже 10 000, наверное, мог бы. Смотря какое движение и какой палец. И не нужны были бы никакие фонды, в том числе и наш, и мы, бездельники, занялись бы каким-нибудь полезным делом. Предположим, вместе с нашим автором А. В. безо всякой зарплаты раздавали бы прохоровские деньги нуждающимся, на наш взгляд, детям. Питаясь исключительно справедливостью.

Тут такой здравый смысл пробивается, что дрожь берет. Как представишь себе уговоры, с которыми обрабатывает operations integrity manager к бедному миллиардеру... Маузер, упертый в голову, очень способствует проникновению в эту голову справедливости. Проверено. Так что Прохорову не отвертеться, придется лечить детишек.

И еще надо бы спросить Дерипаску: он, черт возьми, собирает лечение детей оплачивать? Или он на футбольную команду копит, будто Абрамович? Разве мы ему разрешили его деньги тратить?

Только не надо нам про милосердие и общую потребность помогать слабым. Мы не поделим — никто не поделится. Вообще манера богатых тратить их деньги, не спрашивая у нас, очень раздражает. Так мы до того дойдем, что в чужой карман вообще заглядывать нельзя будет — налоги заплатил, а все остальное по вкусу, как соль и перец. Что ж, значит, на их миллиардеру управы нет, кроме закона? А как же общественное мнение, то есть мое и еще одного товарища? Ведь оно же здравым смыслом подкрепляется: у богатых денег много — пусть и делятся под нашим руководством.

То же самое с церковью. Пользуясь низким образовательным уровнем прихожан, церковь внушает некоторым из них, что Бог есть, в результате чего они суют в кружку кто десять, а кто и сто рублей. И деньги эти идут на золочение куполов или другие узкоцерковные нужды, на которые их давали безответственные верующие. Совершенно без всякого утверждения с нашей стороны. А ведь мы можем и должны оценить ситуацию нашим верным атеистическим взглядом — купола подождут, а детишкам мы выделим...

Нельзя Прохорову доверять прохоровские деньги, Дерипаске разрешать трату дерипаскиных миллионов, не говоря уж о Михельсоне и Русской православной церкви. Нам со стороны виднее. Со стороны — это откуда, где народ. А народ — это там, где мы. А мы считаем, что те, кто богаче нас, всё всем должны. И размеры долга определили мы.

Тут как раз еще одно письмо пришло: немедленно представить народу общее число больных детей в стране. Учет и контроль. Вот уж тридцать без малого лет, как сгинули учет и контроль, в особенности контроль, отвыкаем понемногу считать чужие деньги, любители решать чужие проблемы притихли...

Но все это затаилось в непронетриваемых комнатах, время от времени прорывается фонтаном густого развитого социализма.

**Дениса Панкратова
ждут в Москве
в сентябре**

29 июля в "Б", на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Волгоград-ТРВ» мы рассказали историю Денисы Панкратовой из Волгограда («Вылечиться, чтобы лечить», Мария Равгейша). У мальчика несовершенный остеогенез, чрезвычайно хрупкие кости. Он перенес более десяти переломов и несколько сложных операций. Сейчас Денис не может ходить. Обследование в клинике Глобал Медикал Систем (GMS Clinic, Москва) показало, что он нуждается в длительном комплексном лечении. Рады сообщить: вся необходимая для этого сумма (920 тыс. руб.) собрана. Светлана, мама Денисы, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 29 июля 128 006 читателей rusfond.ru, "Б", телезрителей «Первого канала», ГТРК «Волгоград-ТРВ», «Курск», «Чувашия», «Ярославия», «Иртыш», «Тверь», а также 148 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 42 детям на 24 103 174 руб.

полный отчет
rusfond.ru/sdelano

Выйти на солнце

Двухлетнюю Надю Орлову спасет операция



У девочки гиперплазия кровеносных сосудов — сосудистая опухоль на левой щеке, в опасной близости от глаза. Опухоль эта образовалась из едва заметного пятнышка, на которое мама новорожденной Нади сразу же обратила внимание. Но вот внимание врачей ей удалось привлечь не сразу. Много времени было упущено, и лечение поначалу было выбрано неверное. Надя растет, и опухоль увеличивается. Но если сейчас девочку прооперировать, от страшного пятна не останется следа.

Во дворе Надю любят все: и дети, и взрослые. Однако на детской площадке девочка появляется только вечером.

— А Надя выйдет? — спрашивают ребяташки у Надиной мамы Инны.

— Сейчас слышится очень сильно печет, — отвечает Инна.

— А она на солнце растает, как Снегурочка? — не унимается самый продвинутый карапуз.

— Или она вампир? — интересуется девочка постарше.

Инна смеется, хотя на самом деле ей не до смеха. После операции на лице у дочери сохранилось синевато-розовое опухолевидное образование, которое темнеет и разрастается на солнце. Его ни в коем случае нельзя повредить, потому что там сосредоточено множество кровеносных сосудов. И даже мелкая царапина может спровоцировать сильное кровотечение.

Инна не знает, стоит ли это объяснять маленьким друзьям Нади. Она находит более простой выход:

— Подождите, когда солнце спрячется за эту крышу, Надя выйдет погулять.

Надя родилась в мае 2014 года, семья тогда жила на Украине, в Донецкой области. Девочка была абсолютно здорова, но мама сразу заметила светлое пятно в виде галочки под левым глазом. Врачи успокаивали маму, говорили, что у новорожденных такое часто бывает. Повредила щечку во время родов. Рассосется.

Дома малозаметное пятнышко набухло, стало темнеть и увеличиваться. В детской поликлинике Наде сразу поставили диагноз «гиперплазия».

— Это очень опасно? — спросила Инна.

— Это сосудистая опухоль. К счастью, доброкачественная, — ответила врач. —

Девочка не умрет, но может лишиться зрения, если гиперплазия будет расти дальше и затронет глаз.

В маленьком поселке не было возможности лечить это редкое заболевание. На следующий день после того, как диагноз был поставлен, Орловы поехали в Киев, в Институт косметологии.

Врачи из отделения челюстно-лицевой хирургии подтвердили диагноз и предложили прижечь «шишку» лазером. Результата не было никакого, кроме того, что после второго сеанса под левым глазом у девочки образовалась небольшая ранка. Но врачи сказали, что так и должно быть, лечение нужно продолжать, после восьмого сеанса будет виден результат. Родители послушно выполняли все предписания докторов. Чтобы оплатить счета клиники, Надин папа Николай работал в две смены на гранитном карьере.

Когда они собирались ехать на очередную процедуру в Киев, в Донецкой области начались боевые действия. Семья спешно переехала в Россию — сначала в Таганрог, потом в Калугу, где Николай нашел работу по специальности. За это время опухоль заметно увеличилась и была уже размером с небольшую сливу. Как только обосновались в Калуге, Инна обратилась в онкологический центр. Надю сначала направили в областную детскую больницу, а потом в Центр челюстно-лицевой хирургии в Москве.

КАК ПОМОЧЬ**ДЛЯ СПАСЕНИЯ НАДИ ОРЛОВОЙ
НЕ ХВАТАЕТ 512 ТЫС. РУБ.**

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Новообразование в области левой половины лица — гиперплазия кровеносных сосудов — проявилось у Нади с рождения. По месту жительства были проведены сеансы лазеротерапии, но они оказались неэффективными. Более того, девочка получила ожог, в результате чего начался процесс рубцевания. Мы начали медикаментозное лечение Нади в три месяца. Несмотря на заметное улучшение, полностью избавиться от опухолевидного сосудистого образования не удалось. Возможно, это связано с последствиями предыдущего лечения. В декабре прошлого года мы начали хирургическое лечение. Сейчас необходимо удалить остатки сосудистой опухоли и провести коррекцию рубцовой деформации щеки области слева. Лечение будет проведено в два этапа. Надеюсь, нам удастся удалить гиперплазию полностью и на лице Нади не останется следа».

Стоимость лечения 545 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Калуга» соберут 33 тыс. руб. Не хватает 512 тыс. руб.

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

Экспертная группа Русфонда

После операции на лице у Нади сохранилась синевато-розовая опухоль, которая темнеет и разрастается на солнце

— Куда же вы смотрели? — пенял Инне московский врач. — Лечить гиперплазию лазером нельзя ни в коем случае! После этого остаются грубые рубцы, которые трудно убрать.

Девочке назначили терапию лекарственными препаратами. Уже через неделю опухоль заметно спала и начала бледнеть. Но из-за того, что лечение начали не сразу, и из-за рубца, образовавшегося после ожога лазером, удалить опухоль полностью не удалось. Потребовалось хирургическое вмешательство.

В конце прошлого года при помощи Русфонда в Центре челюстно-лицевой хирургии Наде провели первую операцию — убрали часть гиперплазии. И теперь ей предстоит еще одна платная операция — необходимо убрать остатки опухоли и провести пластику рубца на левой щеке.

Николай работает геологом, семья живет на его небольшую зарплату. Жилье приходится снимать.

Если мы не поможем, Надя, конечно, не растает. Но на лице девочки останутся грубые шрамы, она всегда будет прятаться от солнца.

Светлана Иванова,

Калужская область

С чистого листа

Возможна ли перезагрузка в семейных отношениях

ОТЦЫ И ДЕТИ

В рубрике «Отцы и дети» специальный корреспондент Русфонда Артем Костюковский рассказывает о том, как непростое складываются отношения родителей тяжелобольных детей. Герой сегодняшней истории Андрей ушел из семьи, оставив жену Анну с больным сыном. Но спустя время нашел в себе силы вернуться. А Анна нашла в себе силы простить его. Надо признать — история нетипичная. К сожалению.

Анна: В тот момент наша жизнь разделилась на до и после: до все было хорошо, а после все стало плохо. Когда сыну было полгода, его уронила няня. В результате ребенок стал инвалидом. Мы старались не отчаиваться. Объединились вокруг цели — вылечить сына. Но, когда ему исполнился год, муж сказал, что любит другую женщину.

Андрей: В ваших историях ушедшие из семей мужчины придумывают себе оправдания, причины, но я убежден, что все это можно описать одним словом: испугался. Я это знаю по себе. У всех здоровые дети, а у тебя нет. Все ездят в отпуск на море, а ты нет. Одолевают хмурые мысли — и ты уже «поплыл», как после удара в боксе. И я ре-

шил, что влюбился в другую. Только было никакой любви, я просто сбежал в тот момент. Да, я совершил большую ошибку. И очень скоро это понял.

Анна: Сейчас я уже могу сказать, что никого в жизни так не ненавидела, как Андрея. Не помогло ни то, что он постоянно переводил мне на карту деньги — я думала, он прежде всего для себя это делает, хочет «чистеньким» выглядеть, — ни даже то, что он ушел от своей пассии. Но при всей моей ненависти тайне я все-таки хотела, чтобы он вернулся. Потому что, наверное, не разлюбила его до конца. Но главное — я чувствовала, что у него осталась связь с ребенком. И когда Андрей позвонил и сказал, что хочет встретиться, я сразу все поняла.

Андрей: Три месяца я вымаливал прощение у Ани. Если понадобилось бы, три года бы вымаливал. Когда я в первый раз сказал ей, что хочу вернуться, она ответила: «Все кончено, ты один раз предал, значит, можешь предать и второй». Я предлагал пойти к психологам, в церковь — куда угодно. Но Аня была против. Очень тяжело давались нам эти разговоры, я уже отчаялся. И однажды ей сказал: «Даже если ты никогда не простишь меня, даже если мы не будем вместе, все равно вы — моя семья, и куда от этого не деться». И вот тут что-то произошло. Аня задумалась.

Анна: Когда мы съехались, договорились: все, что было в прошлом, — не вспоминать. Полная перезагрузка отношений. Вычеркиваем все плохое. Фокусируемся на хорошем. Растим и лечим ребенка. Поначалу, признаюсь, было тяжело, обиды еще не отпустила. Открою рот, чтобы припомнить Андрею его уход, и тут же закрою. И это помогло.

Андрей: Я честно скажу: для меня то, что я смог вернуться в семью, — самое главное событие в жизни. Но я его воспринимаю как аванс. Теперь мне нужно доказать, что Аня не ошиблась, когда простила меня, когда позволила мне вернуться.

Анна: Моя мама, когда узнала, что мы решили снова жить вместе, спросила: «А где гарантия, что он снова от вас не уйдет?» Я сама, конечно, тоже постоянно думала об этом. Да как можно об этом не думать? Но я маме ответила: «А где гарантия, что я сама не брошу Андрея?» Нет никаких гарантий в этой жизни. Но что теперь — никому не верить, никого не прощать? Да, все может случиться. Да, было вот такое испытание в нашей жизни. Было и было, преодолели, живем дальше.

весь сюжет
rusfond.ru/dads

Из свежей почты

Амина Умбетова, 6 лет, резидуально-органическое поражение центральной нервной системы, требуется курсовое лечение. 135 200 руб. Внимание! Цена лечения 199 200 руб.

Телезрители ГТРК «Саратов» соберут 64 тыс. руб.

Дочка родилась слабойкой, со сниженными рефлексимами. И развивалась с отставанием. Ее периодически госпитализировали, обследовали и в результате поставили диагноз ДЦП. Проблем со здоровьем у дочки много. И физических, и психологических. Амина ходит, бегаёт, но руки работают плохо, сама одеться не может. И ложку до рта донести не может. Речи нет, одни звуки. Она не понимает, что ей говорят. Мы обратились в Институт медтехнологий (ИМТ), нас готовы принять на лечение. Но оплатить его у меня, матери-одиночки, нет возможности. Пожалуйста, помогите! Асиям Умбетова, Саратовская область

Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Надеюсь, что лечение позволит девочке сформировать бытовые навыки, развить память и речь».

Андрей Иванов, 2 года, синдром Пьера Робена, расщелина нёба, недоразвитие челюсти, требуется операция. 99 тыс. руб. Внимание! Цена операции 285 тыс. руб. Общество помощи русским детям (США) внесет 150 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Тверь» соберут 36 тыс. руб.

Андрюша — веселый и непоседливый ребенок, очень хочет общаться, но из-за врожденной расщелины нёба почти все звуки не выговаривает. Общается жестами. Есть и пить ему трудно. Андрюше нужна операция, но в нашем городе таким маленьким детям их не проводят. Мы обратились в московскую клинику, где сыну поставили точный диагноз и начали ортодонтическое лечение — у Андрюши недоразвита нижняя челюсть, ее расширяли. Теперь сыну готовы провести операцию — закрыть расщелину, но госквоты на такие операции закончились. Наши доходы очень скромные, самим операцию не оплатить, нам нужна ваша помощь. Евгения Коннова, Тверская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «После ортодонтического лечения мальчику необходима уранопластика — хирургическое закрытие дефекта мягкого и частично твердого нёба».

Павел Копотилов, 1 месяц, врожденная левосторонняя косолопость, требуется лечение. 86 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 120 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Югория» и «Регион-Тюмень» соберут 34 тыс. руб.

Сын родился с вывернутой левой стопой. Сразу после выписки из роддома я начала искать информацию о медицинских центрах, в которых лечат косолопость. Знакомые посоветовали обратиться в клинику «Бейби» в Санкт-Петербурге, где косолопость успешно лечат эффективным методом Понсети. Но лечение платное. А мы не в состоянии собрать такую сумму. У нас трое детей, зарплаты мужа едва хватает на самое необходимое. Прошу вас, помогите! Екатерина Копотилова, Тюменская область

Главный врач Детской клиники «Бейби» Иранда Колесникова (Санкт-Петербург): «Планируется провести мальчику курс этапных гипсований, ахиллотомии и перемещение сухожилия. Мы избавим ребенка от косолопости».

Саша Пузикова, 9 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 218 878 руб. Внимание! Цена операции 471 878 руб.

Внимание! «Металлоинвест» внесет 142 тыс. руб. ООО «СиЭлСи Групп» — еще 58 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Белгород» соберут 53 тыс. руб.

В первые дни жизни у Саши выявили врожденный порок сердца — открытый артериальный проток. Надежда, что проток закроется, не оправдалась. Дочь часто болеет, обычная простуда переходит в бронхит и пневмонию. Саша растет слабой, быстро устает и избегает шумных игр. За последнее время состояние дочки заметно ухудшилось: она стала задыхаться от любой нагрузки. Сашу госпитализировали для детального обследования, теперь врачи говорят, что откладывать операцию больше нельзя. Саше нужна щадящая операция, без тяжелого наркоза. Оплатить ее я не могу. Я мать-одиночка, работаю воспитателем в детском саду. Надеюсь на вашу доброту. Светлана Пузикова, Белгородская область

Заместитель главного врача по кардиохирургической помощи Белгородской областной клинической больницы Святителя Иоасафа Игоря Коваленко: «Саша вступает в период активного роста, ее состояние ухудшается: сердце не справляется с нагрузками, появилась одышка. Ей срочно требуется эндоваскулярное закрытие дефекта».

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

Почта за неделю 29.07.16—04.08.16

получено просьб — 43
принято в работу — 36
отправлено в Минздрав РФ — 7
получено ответов из Минздрава РФ — 6

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

О РУСФОНДЕ

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам очтачных писем в "Б". Проверив письма, мы размещаем их в "Б", на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, в эфире «Первого канала» и радио «Коммерсантъ FM», в социальных сетях Facebook, «ВКонтакте» и «Одноклассики», а также в 148 печатных, телевизионных и интернет-СМИ в регионах РФ. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и дальше действуете сами. 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 затея понравилась: всего собрано свыше 8,382 млрд руб. В 2016 году (на 4 августа) собрано 919 694 739 руб., помощь получили 1309 детей. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2003 год. Президент Русфонда — Лев Амбичер, лауреат премии «Медиаменеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиабизнеса».

Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110; rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru
Приложения для айфона и андроида rusfond.ru/app
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.