



Светлана Машистова,

СПЕЦИАЛЬНЫЙ
КОРРЕСПОНДЕНТ
РУСФОНДА



Хлестаковщина Реинкарнация гоголевского героя

25-летний петербуржец Максим Данилов ведет свой социальный проект в сети «ВКонтакте» с 2013 года. Намерения самые благие. «Наш проект, — объяснил он мне, — помогает не только сиротам, но всем, кто попал в трудную жизненную ситуацию. Каждая история в проекте — те, кому мы уже помогли, — это наше достижение». Помощь сиротам — понятно, Максим ведь и сам выпускник интерната. Истории на самом деле есть. И достижения тоже. И даже слава, пусть и в нешироких кругах. Правда, в последнее время она приобрела какие-то странные оттенки.

«Тридцать пять тысяч одних курьеров»

Максим активен. Вот он летит в Иркутск и добивается субсидии на дрова для инвалида, помогает ему найти родственников. Эта история попадает в ток-шоу на телевидении. Достижение. Правда, потом выясняется, что о дровах перепутанной телевидением администрации, где он представился корреспондентом «Первого канала», достаточно было просто напомнить. Что родственников нашли местные волонтеры. Что Максиму и самому нужна помощь: издержки...

«Дайте, дайте мне взаим!»

Вот он летит в город Чусовой Пермского края на помощь парализованному человеку. Заранее обещает пригласившим его местным волонтерам приезд столичных телевизионщиков и неких влиятельных юристов. На деле помощь ограничивается постами в соцсети — Максим уверяет, что съемочная группа ток-шоу уже на месте и вот-вот приступит к съемкам. Помощь понадобилась и самому благотворителю: он попросил у пригласивших его людей денег. Группа поддержки инвалида, на тот момент очарованная связями благодетеля, потратила на его «командировку» больше 30 тыс. руб. А после отъезда Максима волонтеры долго еще получали от него то просьбы о материальной помощи, то предложения «поделить гонорар». Последняя просьба о деньгах на странице Максима появилась на днях. Он пригласил в ресторан многодетную семью. Когда подошло время оплаты счета, выяснилось, что... денег нет. Мне же Максим сообщил, что вообще-то зарабатывает на жизнь массажами, а деньги ему волонтеры предлагают сами.

«Один раз я даже управлял департаментом»

В публикациях некоторых СМИ Максима называют главой фонда «Жизнь после детства». Однако в реестре НКО на сайте Минюста РФ такой организации нет. На мой вопрос Максим заявил, что у него есть только ООО «Янтарь». Но ни один из найденных в госреестре «Янтарей» отношения к Данилову не имеет. Не говоря уж о том, что никакая коммерческая организация по определению не может быть благотворительным фондом. Так что филантропия Максима существует только в виде группы в соцсети. Зимой этого года Максим сообщил участникам группы, что уже год борется с раком мозга. Они тут же открыли сбор денег, потому что «он сам для себя никогда не попросит». Позже запись о болезни была удалена, Максим объяснил: «Врачи ошиблись».

«С Пушкиным на дружеской ноге»

В прошлом году Максим было закрыл проект: «Я очень устал, у меня не было сил, на меня постоянно сыпались угрозы. Но после закрытия я начал понимать, что без проекта мне тяжело. Я понимаю, что моя помощь очень нужна людям. Я сам могу без него просто-напросто погибнуть». Он рассказал, что в сетях организовали флешмоб в поддержку проекта. Действительно, в группе Максима есть ролики со словами поддержки от известных телеведущего и певицы, а волонтеры говорят, что Максим звонил им и просил поддержать проект рассказами о его социальной значимости.

С гоголевским ревизором Иваном Александровичем Хлестаковым Максима роднит не только особое плана предпринимательство, но еще и сокровенное простодушие. На вопросы об одном опубликованном в группе скандале он без затей ответил: «Мы это ради пиара. История выдуманная. Сам придумал». Максима впрямую пожалеть: детство его не было безоблачным. Только врать-то зачем? О детстве, о том, как он попал в интернат, у него наготове несколько взаимоисключающих версий.

«И еще с секретным предписанием»

Планы у Максима обширные. Наверняка планирует новый «проект», поездку в очередную уездный город N, так что будьте готовы. Собирается открыть дом милосердия и завести там юристов и курочек. Как говаривал гоголевский Городничий, из этого черт знает что может произойти.

Кирюше оплачены обследования

28 июля в „Б“, на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Удмуртия» мы рассказали историю двухлетнего Кирюши Сибиримова. У него врожденный порок развития спинного мозга — Spina bifida. Кирюше нужна операция на спинном мозге, а еще — дорогие обследования в клинике Глобал Медикал Систем. Операцию проведут за счет, а обследования должны оплатить родители. Рады сообщить: вся необходимая сумма (658 317 руб.) собрана. Спасибо, дорогие друзья.

Всего с 28 июля 72 046 читателей rusfond.ru, «Б», телезрители «Первого канала», ГТРК «Удмуртия», «Волга», «Смоленск», «Югория», а также 170 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающие помощи 29 детям на 21 202 790 руб.

полный отчет
rusfond.ru/sdelano

Голова тяжелая

Ярослава Сержантова спасет срочная операция



Пятимесячный Рося живет в деревне Шерстине Нижегородской области. Малыш еще плохо держит голову, с трудом переворачивается и страдает от высокого внутричерепного давления. Кости черепа у Роси срослись преждевременно, еще немного — и они начнут сдавливать мозг, не давая развиваться. Необходима срочная операция — в противном случае мальчику грозит умственная отсталость, слепота и глухота.

Ярослав — младший ребенок в семье Сержантовых: его сестре Ангелине уже 14 лет, а брату Владиславу — девять. Ярослав — в семье его называют Росей — появился на свет на месяц раньше срока. Роды у Светланы, его мамы, были тяжелыми, затяжными, но экстренное кесарево сечение ей сделали, только когда возникла реальная угроза жизни. И матери, и ребенка.

Когда акушерка взяла Росю на руки, он громко заплакал. Врачи вздохнули с облегчением: «Живой!»

Малыш весил два с половиной килограмма. Светланы сказали, что ребенок здоров, но она встревожилась:

— А почему у него шишка на лбу?
— Не переживайте, шишка разгладится, — успокоила педиатр, — у младенцев косточки мягкие, такое бывает.

Через неделю Росю перевели в отделение патологии новорожденных детской больницы в Нижнем Новгороде. Здесь мальчика обследовали по полной программе. Сделали даже компьютерную томографию головы. Исследование показало, что у малыша намного раньше времени срослись лобные кости. На месте их соединения и образовался костный гребешок — та самая шишка, которая сразу встревожила Светлану. Росе поставили диагноз «частичный краниостеноз».

— Значит, шишка не разгладится? — испугалась Светлана. Всю жизнь она проработала медсестрой в районной больнице, но о таком диагнозе услышала впервые.

— Сама не разгладится, — ответил нейрохирург. — Есть только два возможных варианта лечения: коррекционный шлем или операция. Но сначала ребенку надо подрасти и окрепнуть.

Через месяц мальчика выписали домой.

Дома Светлана первым делом налила ванночку, чтобы искупать сына.

— Я думала, что Рося будет бояться воды: за первый месяц, который мы провели в больнице, он ни разу не купался, — вспоминает Светлана. — А он был в таком восторге! Владик нам говорит: «Смотрите, он похож на кораблик, у него даже голова в форме лодочки»

В два месяца Светлана повезла Росю в детскую больницу на повторное обследование.

— Не затягивайте с лечением, — сказал нейрохирург. — Это заболевание опасно тем, что сросшиеся раньше времени кости черепа мешают ребенку правильно развиваться. Когда он подрастет, черепная коробка будет сдавливать головной мозг, мальчик может ослепнуть и оглохнуть.

В августе Росе исполнится полгода. Он очень старается удержать голову, но через несколько секунд она клонится на бок, и мальчик отчаянно плачет. Он терпеть не может свои шапки и чепчики — пока не сорвет с головы, не успокоится.

— Врачи говорят, что это из-за высокого внутричерепного давления, — говорит Светлана. — Его успокаивает ванночка. В воде ему легче держать голову и боль проходит.

Светлана дала направление на консультацию в московскую клинику. Все

Лобные кости у Роси срослись намного раньше времени и мешают мозгу развиваться. Поможет только сложная операция
ФОТО ВАСИЛИЯ ПОПОВА

дорогу Рося беззаботно проспал в коляске. Светлана очень надеялась, что сыну наденут специальный шлем и можно будет обойтись без операции.

Но эта надежда не оправдалась. — Вашему ребенку шлем не поможет, — сказал доктор после осмотра. — Вы только потеряете драгоценное время. Нужно оперировать.

Сначала мальчику проведут компьютерную томографию. Ее результаты внесут в специальную компьютерную программу. А дальше хирурги с помощью саморассасывающихся пластин придадут черепу правильную форму.

— Каждый ребенок — это награда, — говорит мне Светлана, — и окно в будущее. Наша Лина хорошо рисует, после школы хочет стать архитектором. Владик мечтает работать окулистом в сельской больнице. А Рося... Его будущее сейчас зависит от операции.

Светлана пока в декретном отпуске, муж работает водителем неотложки, его зарплата на дорожную операцию не хватит. Без нашей помощи им не справиться.

Светлана Иванова,
Нижегородская область

КАК ПОМОЧЬ

**ДЛЯ СПАСЕНИЯ ЯРОСЛАВА СЕРЖАНТОВА
НЕ ХВАТАЕТ 657 ТЫС. РУБ.**

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Деформация черепа у Ярослава выявили почти сразу после рождения. Этот вид деформации — тригоноцефалия — характеризуется преждевременным сращиванием шва, соединяющего две половинки лобной кости. В норме этот шов закрывается в возрасте от восьми месяцев до двух лет. На голове у Ярослава образовался костный гребешок, череп имеет клиновидную форму. Постепенное сдавливание головного мозга обычно ведет к умственной отсталости, слепоте и глухоте. Мальчику поможет только операция для исправления деформации с применением рассасывающихся пластин. Она проводится после тщательной компьютерной подготовки. Прогноз благоприятный, повторные операции не понадобятся».

Стоимость операции 690 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Нижний Новгород» соберут 33 тыс. руб. Не хватает 657 тыс. руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Ярослава Сержантова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Ярослава — Светланы Ивановны Сержантовой. 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

Инвестиции в будущее

Благотворительный бизнес-форум Русфонда откроется в декабре

РУСФОНД.РЕГИСТР

Русфонд и „Б“ проведут первый в стране благотворительный социально-инвестиционный форум — все сборы пойдут на ускоренное строительство Национального регистра доноров костного мозга имени Васи Перевощикова и развитие медицинских онкологических и орфанных болезней. Форум откроется во Всемирный день добровольцев, 5 декабря, в Центре международной торговли (Москва) и продлится два дня.

В стране проходят десятки форумов: экономические, промышленные, профессиональные. Нынче это модный формат. Власть и бизнес встречаются на одной площадке, подписывают соглашения, обсуждают проблемы, ищут пути их решения. А еще заключают многомиллионные контракты, инвестируя в совместные предприятия, в сооружение дорог, мостов, заводов.

Участники нашего форума тоже инвестируют в будущее — в Национальный регистр, всероссийский инфраструктурный проект, в котором уже участвуют миллионы россиян. С этого года мы намерены ускорить строительство регистра в интересах больных раком крови и орфанными заболеваниями.

Сейчас в регистре 71 тыс. доноров. До сих пор он ежегодно прирастал на 7–9 тыс. добровольцев. Новая программа Русфонда, НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии имени Р.М. Горбачевой и Казанского федерального университета позволит уже в 2018 году типировать втрое больше доноров, а в 2020 году — довести прирост регистра до 50 тыс. волонтеров, резко сократив при этом затраты и повысив качество результатов.

Типирование для доноров бесплатно, за реагенты и оборудование платит Русфонд из пожертвований читателей «Б», rusfond.ru и зрителей «Первого канала». Среди постоянных корпоративных партнеров проекта — компания «Трансойл» и фонд «СЭЖ — РЕГИОНАМ». Надеемся, что форум пополнит этот список.

Чтобы принять участие в форуме, зайдите на сайт chagitforum.ru и внесите пожертвование на регистр: билет на один день участия — 40 тыс. руб., на оба дня — 70 тыс. За взнос 100 тыс. руб. вы получите билет на два дня и доступ в VIP-зону с фуршетом, за 150 тыс. руб. — два дня и доступ в VIP-зону с фуршетом и обедом. В форуме участвуют 500 представителей ведущих отечественных и зарубежных компаний. Все мы ждем более тысячи гостей. В про-

грамме форума 8 панельных сессий и 7 лекций с участием 55 российских и международных спикеров. Вместе мы обсудим трудности перехода на цифровую экономику, блокчейн-технологии и будущее криптовалюты, новые вызовы в банковской сфере и роль государства на венчурном рынке. Руководители банков, корпораций, фармацевтических и IT-компаний поделятся секретами устойчивого развития. Эксперты оценят инвестиционный климат России и дадут прогноз на 2018–2020 годы.

Участники сессии «Бизнес и фонды: взаимодействие во благо» обсудят эффективные модели партнерства благотворительных фондов и бизнеса, состояние корпоративной социальной ответственности в стране. Главы инвестиционных фондов расскажут о социальных эффектах своих проектов.

Отдельную сессию мы посвятим проблемам формирования рынка благотворительности в России. Так называемый третий сектор экономики растет и развивается. По данным «Русфонд. Навигатора», сборы 450 наиболее просчитанных благотворительных фондов выросли с 8,4 млрд руб. в 2013 году до 12 млрд руб. в 2015-м.

Иван Никольский,
директор по коммуникациям
Русфонда

Из свежей почты

Влад Карпов, 6 лет, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 148 200 руб. Внимание! Цена лечения 199 200 руб. Телезрители ГТРК «Тверь» соберут 51 тыс. руб.

Сын родился в тяжелом состоянии, развивался с отставанием, ему поставили диагноз ДЦП. А в два года начались судорожные приступы, после которых малыш терял все навыки. Все эти годы мы активно лечим сына, и есть результаты: Влад уже много умеет, сам ест и умывается, катается на велосипеде. Но не может одеться, прихрамывает, левая рука не работает. Влад гиперактивный и рассеянный, говорит невнятно, никто его не понимает. Недавно попал в больницу с тяжелым приступом эпилепсии. После курса лечения в Институте медтехнологий (ИМТ, Москва) Владик стал гораздо спокойнее и внимательнее. Лечение надо продолжать, но у нас нет денег, мужа сократили, живем на мою зарплату в 9 тыс. руб. Помогите! *Ирина Карпова, Тверская область*

Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Необходимо продолжить лечение, чтобы снизить спастичность, улучшить координацию движений и мелкую моторику, развить речь Влада».

Илья Ракута, 4 года, сахарный диабет 1-го типа, требуются расходные материалы к инсулиновой помпе. 100 675 руб.

Внимание! Цена расходных материалов 133 675 руб. Телезрители ГТРК «Калининград» соберут 33 тыс. руб.

Илья заболел в прошлом году: потерял аппетит, стал пить много воды, был вялым и сонным. Анализ крови показал, что уровень сахара в шесть раз превышает норму! Сына сразу поместили в реанимацию, подобрали дозу инсулина. Но ни бесконечные уколы, ни диета не помогли нормализовать уровень сахара. Сыну стало заметно лучше, когда ему установили инсулиновую помпу. Теперь сахар в норме, Илья ходит в детский сад для детей с диабетом. К сожалению, расходные материалы к помпе заканчиваются, а мы не можем их купить. Помогите, пожалуйста! *Юлия Петренко, Калининградская область*

Эндокринолог Горьковской детской поликлиники №2 Светлана Науменко (Калининград): «На фоне помповой инсулинотерапии стабилизировался уровень сахара. Чтобы избежать развития осложнений, необходимо продолжить этот вид лечения».

Матвей Черемных, 7 лет, врожденная деформация челюстей, ранняя потеря зубов, требуется протезирование. 149 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 180 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Пермь» соберут 31 тыс. руб.

У Матвея врожденные пороки развития левой половины лица: отсутствуют ушная раковина и слуховой проход, нижняя челюсть недоразвита. Сына наблюдали в клинике при Пермском университете, затем направили в Центр челюстно-лицевой хирургии (ЦЧЛХ, Москва). Там Матвею провели операцию установкой дистракционного аппарата для расширения нижней челюсти. В апреле 2016 года аппарат сняли, и сразу же начались проблемы с зубами: молочные зубы были сильно поражены кариесом — некоторые выпали сами, а часть пришлось удалить. А коренные зубы не растут, сыну трудно жевать и говорить. Сейчас ему нужно установить съемные зубные протезы. Я инвалид, одна воспитываю двоих детей. Нам нужна помощь. *Ольга Черемных, Пермский край*

Руководитель ЦЧЛХ Виталий Рогинский (Москва): «У мальчика заметно нарушены пропорции лица из-за недоразвития его левой половины. Необходимо комплексное аппаратно-хирургическое лечение — протезирование зубных рядов съемными протезами».

Данил Везиров, 3 года, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 290 063 руб.

Внимание! Цена операции 339 063 руб. Телезрители ГТРК «Иртыш» соберут 49 тыс. руб.

Три месяца у сына обнаружили множественный порок сердца: дефект межпредсердной перегородки и открытый артериальный проток. В год проток закрылся, но лечащий врач сказал, что правое предсердие сына увеличилось, деформируется сердечная мышца. Данил растет слабым, часто болеет ОРВИ, бронхитом. Нам удалось попасть на консультацию к томскому кардиохирургу. Они обследовали Данию и сказали, что операция нужна срочно и ее можно провести щадяще — без вскрытия грудной клетки. Пожалуйста, помогите оплатить операцию! У нас двое детей, живем на зарплату мужа, он работает дворником. *Анастасия Везирова, Омская область*

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «Данилу необходимо эндоваскулярное закрытие дефекта межпредсердной перегородки. После щадящей операции мальчик быстро восстановится, начнет активно развиваться».

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

Почта за неделю 28.07.17 — 3.08.17

ПОЛУЧЕНО ПРОСЬБ — **59**
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **51**
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **8**
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — **1**

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

О РУСФОНДЕ

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных 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, а также в 174 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. Всего собрано свыше 10,092 млрд руб. В 2017 году (на 3 августа) собрано 1 022 282 366 руб., помощь получили 1658 детей, протипировано 5698 потенциальных доноров костного мозга для Национального регистра. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, Президент Русфонда — Лев Амбродер, лауреат премии «Медианеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиабизнеса».

Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110; rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru
Приложение для айфона и андроида rusfond.ru/app
Телефон: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00