

**ЛЕВ АМБИНДЕР,**  
РУКОВОДИТЕЛЬ РОССИЙСКОГО  
ФОНДА ПОМОЩИ

12 февраля американский онкологический эндопротез коленного сустава, изготовленный специально для 14-летнего Альберта Даниеляна, будет доставлен в онкоцентр Блохина. Мы опубликовали историю этого мальчика 26 декабря в выпуске Social Report Ъ и очень волновались, удастся ли помочь: все-таки лишь пять дней до Нового года. Но все у нас — у вас, дорогие друзья! — получилось, деньги на протез были быстро собраны, и вот через неделю Альберта начнут готовить к операции.

И вот еще новости.

**Оплачены:** кардиооперация Толе Ожикову (1 год, 191 196 руб., Томская обл.); лечение детского церебрального паралича Тиме Толстухину (1 год, 156 тыс. руб., Свердловская обл.).

**Отправлено:** 1,08 млн руб. на онкологический эндопротез коленного сустава Альберту Даниеляну (14 лет, Москва).

**Помогли:** благотворительный фонд «Русский дар жизни» (США), Виктория от руководителя, Виталий Анатольевич, Мурад, Юлия и Армен Размирович, Сергей, Алексей и Анна, Кирилл, Ольга, Александр, Дмитрий, Лариса, Алексей, фирма БЭСКИТ, ЗАО «Аспект Северо-Запад» (все — Санкт-Петербург), Елена (Владимир), Инесса (Алексин, Тульская обл.), ООО «МедкомПлюс», Айрат (оба — Казань), Владимир и Вера (Калуга), Равиль (Тольятти, Самарская обл.), ОСАО «Ингосстрах», инвестиционная группа «Капиталь», благотворительный фонд «Джойнт», ЗАО «АКБ „Русь-Банк“», фонд «Созидание», галерея Анастасии Чижовой, компания «Мейджор-Авто», ЗАО «ОЛМА Медиа Групп», компания «Гелена Химавто», компания «Диасофт», ООО «Джеральди», ООО «ЮнайтедЭкспоСити», Михаил М., Эдуард Михайлович, Эрика и Григорий, Герман, три Максима, Михаил и Оксана, Иракий, Юлия от руководителя, два Павла, Виталий и Оксана, Владимир Михайлович, два Вадима, Виктория, семь Елен, Михаил, Милана от руководителя, шесть Александров, Екатерина Александровна, четыре Марии, Андрей Евгеньевич, два Константина, три Ларисы, Валерий, Екатерина и Евгений, Валерий Геннадьевич, Евгений Николаевич, три Дениса, два Дмитрия, два Ивана, три Игоря, пять Алексеев, Ольга и друзья, семь Наталий, три Марины, две Александры, Людмила, Виктор, три Вячеслава, семья Липатовых, Глеб Михайлович, Игорь Юрьевич, два Евгения, Леонид Григорьевич, Светлана Викторовна, Ирина Ивановна, шесть Анн, Борис, четыре Ольги, Елена Ивановна, Михаил и Кирилл, три Татьяны, Максим Алимжанович, три Ирины, два Владимира, Таризл, Ангелина, Тигран Армаисович и дочь Елена, две Евгении, два Олега, две Полины, четыре Юлии, Ольга и Антон, Илона, два Антона, две Екатерины, Артем, три Сергея, Нина Валентиновна, три Андрея, Юрий Сергеевич, Елена и дочь Диана, Василий, Илья, Оксана, Леонид, Ева и Михаил, Арман, три Анастасии, Роман, Ринальд, Станислав Сергеевич, Геннадий, Валерия, Игорь Сергеевич, Вениамин, Галина Петровна, Елена и Александр, Алла, Владислав Анатольевич, Эдуард и Алла, Евгений Геннадьевич, Светлана, Андрей Владимирович, Петр, Роман Владимирович, Вера, Валентин Иванович, Анастасия и Альберт, Лейла (все — Москва).

Спасибо!

# ДЕВОЧКА ДЛЯ ГАРРИ ПОТТЕРА

Для будущей актрисы эта девочка на первый взгляд слишком сильно стесняется. Да, она из вопиюще бедной семьи, живущей в селе Кожевниково Томской области. У нее нет отца, мать — инвалид. Плюс еще старая бабушка с маленькой пенсией. Но зато у нее есть цель в жизни. И у нее есть здоровье, которое она получила благодаря врачам томского кардиоцентра и читателям Ъ, которые оплатили для Светы уникальную операцию. АНДРЕЙ КОЗЕНКО

История 15-летней Светы Петуховой — это кошмарный сон. Сложнейший порок сердца выявлен на второй день ее жизни. Когда она только родилась, врачи за лечение таких его форм даже браться не пытались. Первая операция в два года. Стало лишь чуть лучше.

Конечно, никаких детских садов и общения со сверстниками. Чуть во дворе поиграла — и сразу одышка, кашель, вены на руках и ногах становились толщиной с палец взрослого человека. Операция в пять лет, да такая сложная, что, как Света выжила, непонятно. Два месяца борьбы за жизнь в реанимации, два месяца на аппарате искусственного дыхания.

Томские кардиохирурги на тот момент сделали все что смогли. Они так и сказали. И жить в ожидании выздоровления пришлось еще долго.

Всю эту историю мне рассказывает мама Люба. Света сидит за столом в игровой комнате томского кардиоцентра, опустила голову, наотрез отказывается поднять глаза и делает вид, что страшно стесняется. Только вот одновременно — под столом, чтобы я не видел — пинает своей маленькой ножкой маму. Мама терпит — а куда деваться? А потом девочке стало скучно, и она ушла играть.

Несколько лет назад в томский кардиоцентр пришла группа новых кардиологов и кардиохирургов. Стали смотреть данные по порокам сердца и вспомнили про Свету.

«Случай страшно сложный», — вспоминает детский кардиохирург Евгений Кривошеков, он оперировал девочку. — У Светы вся структура сердца была изменена. У нее была атрезия трехстворчатого клапана, дефекты межжелудочковой и межпредсердной перегородок, стеноз легочной артерии».

Девочке была нужна операция по методике Фонтена. Такие настолько сложны и дороги, что в России их почти не делают. А томики взялись. Проведенную 19 сентября прошлого года операцию Свете оплатили читатели Ъ. «Я с ней честно поговорил перед операцией», — вспоминает доктор Кривошеков. — Объяснял, что выздоровление будет

**У СВЕТЫ ОКАЗАЛАСЬ ИЗМЕНЕННОЙ ВСЯ СТРУКТУРА СЕРДЦА. ТРЕБОВАЛАСЬ ОПЕРАЦИЯ ФОНТЕНА, НО ОНА НАСТОЛЬКО СЛОЖНА И ДОРОГА, ЧТО В РОССИИ ЕЕ ПОЧТИ НЕ ДЕЛАЮТ. А ТОМИЧИ ВЗЯЛИСЬ И 19 СЕНТЯБРЯ БЛЕСТЯЩЕ ПРОВЕЛИ ЕЕ НА ДЕНЬГИ ЧИТАТЕЛЕЙ „Ъ“.**



В ПОСЛЕДНИЕ ПОЛГОДА СВЕТЕ РУКОПЛЕСКАЛО СЕЛО КОЖЕВНИКОВО: ОНА ИГРАЛА В МЕСТНОМ КЛУБЕ МАЛЬВИНУ, ПЕППИ ДЛИННЫЙЧУЛОК И ДРАМАТИЧЕСКУЮ РОЛЬ БАБЫ-ЯГИ. ПРАВДА, ДЕТСКИЙ КАРДИОХИРУРГ ЕВГЕНИЙ КРИВОШЕКОВ СЧИТАЕТ, ЧТО ДЛЯ ПОЛНОГО ВЫЗДОРОВЛЕНИЯ ЕЩЕ НУЖНО ВРЕМЯ

тяжелым. А она только и сказала: «Сможете сделать мне лучше — сделайте!».

Я совсем не доктор, но когда вижу скачущую на огромном мяче по детской комнате девочку, то мне почему-то кажется, что она совсем здорова. Кардиологи, правда, считают, что для полного выздоровления еще нужно время. А еще кардиологи говорят, что у Светы в будущем могут быть дети и у них отнюдь не обязательно будут сердца с пороком.

Ко мне Света не проявляла ни малейшего интереса. Я ее понимаю: хоть и столич-

ный, но не продюсер. В последние полгода Свете рукоплескало село Кожевниково — она играла в местном клубе Мальвину, Пеппи Длинныйчулок и драматическую роль Бабы-Яги.

— Ты еще вроде Кузю играла? — вспоминает мама Люба.

— Вы бы, мама, меня еще за Фунтика приняли, — отчеканивает эта звезда.

Вскоре Света собирается поступать в Томское училище культуры на актерское отделение. Это главная мечта всей ее здоровой жизни.

— Света, а ты кого хотела бы сыграть? — спрашиваю.

— Девочку, которая с Гарри Поттером, — впервые за вечер по-настоящему застенчивая, отвечает она.

— Это Гермиону, да?

Света вспыхивает и смотрит на меня так, что сразу понял: имя Гермиона в семье Петуховых под страшным запретом.

— Девочку, которая с Гарри Поттером, — настойчиво повторяет она.

Кажется, у авторов этой саги будут проблемы со сценарием. ■

**Адрес фонда:**  
125252, Москва, а/я 50;

**www.rusfond.ru.**

**E-mail:** rfp@kommersant.ru.

**Телефоны:**  
(495) 943-91-35, 158-69-04  
с 11.00 до 21.00.

Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».



# СПАСИТЕ АНЮ!

Свидание рыжеволосой и зеленоглазой Ане Голубевой я назначил в Новосибирском научно-исследовательском институте травматологии и ортопедии (НИИТО). Подобное заведение — самое то, чтобы произвести впечатление на умную и образованную барышню. Только все серьезнее: Ане действительно надо в НИИТО. На операцию. У нее очень серьезный сколиоз. Без операции он согнет Аню совсем. У нее растет и скоро может вырасти горб. И кто тогда увидит ее красивые зеленые глаза? У Аниных родителей нет денег на операцию, и ей очень нужна ваша помощь.

АНДРЕЙ КОЗЕНКО

Аня — очень позитивная девочка. Ну да, с малых лет диагностировали легкое искривление позвоночника. Покажите ребенка, который воспринял бы это всерьез и не забыл через десять минут. В бассейне плавала, массаж делала. Хотела даже записаться в секцию фехтования. Но на медкомиссии сказали: освойте, девушка, что-нибудь менее подвижное, кройку и шитье например. Вот только не в Аничкином характере такие занятия.

Из обычной школы она перешла в Новосибирский аэрокосмический лицей, где и учится в десятом классе. Собирается поступать в профильный вуз, а при удачном раскладе попробует пробиться в столичный МГТУ имени Баумана.

— И что вы, Аня, в своем лицее изучаете? — спрашиваю я, рискуя выглядеть полным профаном. И ничуть не ошибаюсь! — Аэродинамику, — спокойно так отвечает Аня, — механику космического полета. И много еще интересного.

— Ты, небось, отличница? — спрашиваю я, чувствуя, как стремительно падают мои акции.

— Нет, обычная хорошистка. Я в прошлом году в город Королев ездила на всероссийский конкурс работ по космонавтике. Делала доклад о факторах, влияющих на здоровье людей во время космического полета. Два года его готовила.

Теперь это у нас так и называется — «хорошистка».

Самое большое, случившееся в прошлом году, Анино разочарование связано с тем, что ей по состоянию здоровья не дали прыгнуть с парашютом. Это было в середине года. А уже вскоре стало понятно, что у Ани серьезные проблемы с позвоночником. Бурный подростковый рост привел к тому, что позвоночник выгнулся спиралью. Между лопаток начал образовываться горб. А сами лопатки выгнулись и стали похожи



ВАЛЕРИЙ ПИЛЕНСКИЙ

**АНИН ПОЗВОНОЧНИК ВЫГНУЛСЯ СПИРАЛЬЮ. МЕЖДУ ЛОПАТОК РАСТЕТ ГОРБ, А САМИ ЛОПАТОКИ ВЫГНУЛИСЬ И СТАЛИ ПОХОЖИ НА ОСТРЫЕ КРЫЛЬЯ. ЕСЛИ ПРОЦЕСС НЕ ОСТАНОВИТЬ, СКОРО АНЮ СОГНЕТ ПОЧТИ ПОПОЛАМ, И ЭТО УЖЕ БУДЕТ НЕПОПРАВИМО.**

на острые крылья. Если этот процесс не остановить, уже скоро Аню согнет почти пополам, горб вырастет в несколько раз и это уже нельзя будет исправить.

А Аня улыбается. «Я же смотрю в зеркало и вижу, как меняюсь, — говорит она. — Вот я сейчас сижу перед вами и знаю, что у меня одно плечо выше другого».

## ЭКСПЕРТНАЯ ГРУППА РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ: АНЮ ГОЛУБЕВУ СПАСУТ 185 384 РУБ.

У 16-летней Ани Голубевой идиопатический правосторонний грудной сколиоз 4-й степени и правый реберный горб. Как говорит заведующий отделением вертебрологии НИИТО профессор Михаил Михайловский, «идиопатический» означает «неизвестного происхождения». У доктора Михайлов-

ского таких пациенток ровно три четверти из всех обратившихся. За восемь лет сотрудничества Новосибирского НИИТО с Российским фондом помощи Михаил Витальевич оперировал свыше 600 таких девушек. «Этой болезнью, — утверждает он, — страдает до 1,5% всего населения». До 10% из них нуждаются в хирургическом вмешательстве. У Ани деформация позвоночника сейчас составила уже 80 гра-

дусов и будет прогрессировать, если отказаться от операции. Прогноз в этом случае весьма суровый: тяжелая инвалидность, укороченная жизнь, полная медицинских, психологических и социальных проблем. «К счастью, — говорит профессор, — теперь это решаемые проблемы. Мы применим современный сегментарный инструментальный третьего поколения, он не только исправит деформацию, но и обеспечит

стабильное физическое развитие Ани на будущее». То есть горб не вернется, Аня будет жить полноценной жизнью: учиться, работать, любить, рожать. Ограничения крайне незначительны, к примеру, большие тяжести не поднимать вроде мешка картошки. И еще противопоказаны контактные виды спорта типа бокса или хоккея. Голубевы не в состоянии сами оплатить такую операцию. Аня живет с онкобольной матерью,

инвалидом второй группы, их выручает огород. Желаящие помочь Ане могут перечислить пожертвования на ее счет, выставленный клиникой Новосибирского НИИТО. Любая ваша помощь будет принята с благодарностью. Банковские реквизиты счета есть в фонде.

Подготовил  
АЛЕКСЕЙ АМБИДЕР



## ИЗ СВЕЖЕЙ ПОЧТЫ

**Катя Якобсон, 14 лет, прогрессирующий грудной сколиоз 4-й степени, нужна срочная операция. 185 384 руб.**

Катя всегда была слабым ребенком. Быстро утомлялась, но училась отлично, здорово рисовала и рукодельничала. И вот пошла в 5-й класс, и вдруг педиатр на нас обрушилась: ах, искривление, куда ж вы смотрите?! Уже через месяц Катю направили в школу-интернат для детей со сколиозом, изготвили корсет. Два года дочка там жила, лечилась и училась, но искривление увеличилось вдвое. Такая беда! Теперь надо срочно оперировать, а не на что. Металлоимплантат стоит больших денег, а наша семья оказалась за чертой бедности. Сюда мы приехали из Узбекистана, когда старшей дочери Крестине пора было идти в 1-й класс и хотелось обучения на русском языке, да и работы там не было. Жилье снимаем, оно все дорожает. Ни на операцию, ни на квартиру не накопить, как ни бейся. Я продавец в магазине, муж недавно потерял работу. Катя стала нервной, часто плачет, перестала видеться с ровесниками. Вся надежда на ваши добрые сердца. *Наталья Якобсон, Новосибирская обл.*

**Михаил Михайловский, заведующий отделением новосибирского НИИТО:** «Деформация позвоночника у Кати появилась три года назад и, несмотря на консервативное лечение, быстро прогрессирует. Еще год — и помочь девочке будет невозможно. Оперировать необходимо сейчас».



**Марина Ряшенцева, 3 года, врожденный порок сердца, спасет срочная операция на открытом сердце. 191 196 руб.**

Невероятный диагноз Марине поставили сразу после рождения: праворасположенное сердце с единственным желудочком, дефект межпредсердной перегородки, открытый артериальный проток и стеноз легочных артерий. В то время, в 2003 году, нас взяли лишь в НЦ ССХ имени Бакулева. Операция была трудной, с осложнениями, но Марина выжила. Через год еще одна, опять на открытом сердце. Здоровье у дочки хрупкое, запрещены прививки и опасны простуды. Сейчас срочно нужна завершающая операция. Промедление может стоить ребенку жизни. Оперировать будут в Томске. Нужны импортные расходные материалы на огромную сумму, а для нас это нереально. Муж — программист в НИИ, получает 2700 руб. Я с ребенком постоянно на больничных, с завода грозят уволить. Помогите нам! *Анна Ряшенцева, Томская обл.*

**Сергей Иванов, ведущий специалист НИИ кардиологии томского нц рамн:** «Очень сложный врожденный порок. Для завершения гемодинамической коррекции Марине нужна так называемая операция Фонтана. После нее единственный желудочек будет работать как системный, девочка перестанет синеть, начнет нормально развиваться. И вообще — будет жить!»

Если вы решите помочь авторам этих писем, за реквизитами обращайтесь в Российский фонд помощи. (495) 943-91-35, 158-69-04; e-mail: rfp@kommersant.ru

Подготовила НАТАЛИЯ МОРЖИНА