

суновые ложки. Этот изысканный наряд он предложил примерить нашим редакционным красавицам. А в руки им дал елочные ветви. Композицию, напомнившую «Кукурузу — царицу полей» с пионерского праздника, собравшиеся очень одобрили. Выстроилась живая очередь желающих хоть минуту побыть зеленой красавицей, и это даже внесло замешательство в ход праздника. Хорошо, что наряд оказался металлическим, то есть негнущимся и немнущимся, легким, удобным в носке, хотя и не очень теплым. Что для новогоднего наряда было бы не очень-то здорово, но в октябре сошло как нельзя лучше.

Причесанная елка

«Шикарно! — сказал нам с порога Джордж Ровале. — Шикарно!» Известный дизайнер по прическам был, как всегда, живописен и расцветен всеми цветами радуги. Мы боялись, конечно, что свою елку он выстрижет под ноль, или перекрасит, или химически завьет. Но Джордж показал, что главное для него — подчеркнуть индивидуальность модели. С грациозностью опытного иллюзиониста, взявши в руки ножницы, он мгновенно наverts пышных бумажных цветов и украсил зеленые ветви цветными бигуди. Получилось так хорошо, что на месте елки захотели бы оказаться каждая и каждый. Но собранная под Джорджевой елочкой композиция из фотографий клиентов намекала, что в очереди мы — сразу за Хакамадой.

Минималистская елка

Но тут распахнулась дверь, и во всем черно-красном в зал вошел Семен Левин, готовый от имени НТВ украсить нам какую-никакую елку. Загвоздка была только в одном: его друг, соавтор и сын двухлетний Максим отказывался подняться в редакцию, мотивируя это малой интересностью события. И только мастерство «савоийских» кондитеров, пожертвовавших одно из своих особенно вкусных розовых сердечек, заставило Максима сменить гнев на милость. После чего Семен Левин буквально одним взмахом руки украсил доставшуюся ему елку. А именно повесил на нее зеленый шарик. Не тот самый, который он навесил на НТВ, но очень похожий. Чтоб мы не забывали, с кем имеем дело. А мы и не забывали. Тем более что со стены на левинскую елку смотрел Игорь Малащенко: то ли с неммым укором, то ли с молчаливым восхищением — разве его разберешь.

Елка СМИ

Готовя свою елку, мы собрали все мыслимые орудия нелегкого журналистского труда, все предметы, характеризующие нашу «профессию репортер». Авиабилеты в экзотические страны (а что скрывать, парим-летаем много), блокноты с умными мыслями, диктофоны для документального подтверждения пикантных интервью, ручки и дискеты, табачные изделия (спор был о том, какие именно нам соответствуют: брутальный «Беломор» или развратное «Собрание»; сошлись и на том, и на другом). Но все это было то, да не совсем то. Так чем же занимаются журналисты, спрашивали мы друг друга. Что делаем мы для общества?

По зрелом размышлении на ветвях елки решено было развесить лашу.

Так мы самокритично и поступили.

А за елки отдельное спасибо фирме «Бизнес-букет». Потому что елки действительно были хороши.



Хорошего вам Нового года, друзья!

ПОМОГИТЕ, ПОЖАЛУЙСТА!

РОССИЙСКИЙ ФОНД ПОМОЩИ

Денис не получил никакого специального образования, но стал настоящим мастером. Времени у него было много. И вот что он придумал: собрал книги о русском национальном костюме и стал по книгам делать человечков. Он лепит их из муки с солью, но лепит очень хорошо. По собственноручно разработанной методике. И с филигранной точностью воспроизводит мельчайшие детали одежды. Потом фигурки помещаются в духовку и становятся твердыми (у специалистов такая техника называется «тестокаерамика»). После этого он аккуратно укрепляет их в рамочки на черном бархате.

Денис считает себя здоровым человеком. Он объяснил, что, когда ему было восемнадцать лет, он изо всех сил пытался найти смысл жизни, перестарался и попал в трудную ситуацию. Потом у него обнаружилась серьезная болезнь сердца, он угодил в реанимационное отделение одной из московских больниц, его подлечили, перевели в обычную палату и в конце концов отпустили домой. Но знаете, как это бывает: врачи запретили ему все — физические нагрузки, переживания, волнения.

— Вы обо мне не пишите, — попросил Денис. — Это все равно никому невозможно объяснить. Напишите лучше о работах.

Теперь даже профессионалов-художников восхищает его народец — мужички в расшитых рубахах и красавицы в душегреях и кокошниках. Другую работу он найти не может и месяцами трудится над своими человечками и их костюмами. Краски подбирает, старается, чтобы золотая нить выглядела на самом деле золотой, а речной жемчуг был как настоящий — оказывается, наряды северных русских крестьянок были все расшиты этим жемчугом и сверкали по-королевски.

Бабушка Дениса, Галина Сергеевна, привезла нам его работы. Она знает, что эти маленькие нарядные фигурки в рамочках — спасение Дениса. Это ей врачи так сказали. Но теперь у него кончились краски и материалы, и это настоящая беда.



Галина Сергеевна живет с Денисом одна. Она не молодой человек и к тому же инвалид второй группы. Статья доходов этой семьи — только бабушкина пенсия. Чтобы Денис получил какое-то образование, нужны деньги. Кроме кардиологов его лечили врачи-психиатры. И те, и другие считают, что молодому человеку не очень-то просто вернуться к нормальной жизни. Нужны лекарства, нужна полноценная еда и обязательно работа и уверенность в себе. А бабушка, она хоть и мужественная женщина, может далеко не все. Она замечательная рукодельница и умеет печь отличные пироги, но вот сломалась в доме духовка, и нет возможности купить новую, и, значит, нет пирогов.

Мы решили сфотографировать и напечатать в журнале несколько работ — Денис и его бабушка мечтают их продать или пристроить в какую-нибудь галерею (просто попросить денег им было стыдно, хотя деньги, конечно же, нужны). И знаете, один покупатель у нас уже нашелся. И нам кажется, что Галина Сергеевна правильно поступила, обратившись к нам. Мы надеемся, что нарядные фигурки помогут Денису найти краски и обрести работу. И Галине Сергеевне они, может быть, тоже помогут — с пирогами или как-нибудь еще. А кому-то они, возможно, даже подскажут что-нибудь важное. Скоро ведь Рождество, и это такой праздник, когда хочется, чтобы подарки были у всех.

Спасибо, друзья!

Еще задолго до Рождества, в октябре, когда мы начали готовить этот номер, москвичка Ирина принесла для Сеперт Эдисултановой две куклы Барби и шерстяные вещи. А потом был еще один подарок: москвич, попросивший не называть его имя, перевел в Республиканскую детскую клиническую больницу, где лежит Сеперт, \$8000. Эти деньги нужны на лекарство от страшной болезни — апластической анемии, и врачи теперь надеются, что им удастся спасти девочке жизнь (Сеперт привез в Москву ее отец, безработный инженер из Грозного, после того как правительство Москвы решило принять на лечение тяжело больных детей из Чечни).

Когда мы готовили этот номер, случилась вот такая неувязка: связисты законфликтовали с железнодорожниками, и до начала ноября почтовые отделения Москвы принимали лишь почтовые переводы и бандероли. Поэтому многие посылки не удалось отправить (их набирается до тридцати в месяц, обычно это вещи и что-нибудь съестное). Мы очень надеемся, что в конце концов почта заработает как прежде, ведь посылки для фонда вещь очень важная. Например, москвичка Ольга Михайловна готова каждый месяц отправлять нуждающимся три больших короба с одеждой и обувью, взрослой и детской. Ольга Михайловна — директор торгового дома, она уверена, что ее поддержат коллеги. Надо только найти помещение для сбора вещей и людей, которые взяли бы на себя комплектование посылок, а также деньги на почтовые расходы — примерно 1,5–2 млн рублей в месяц.

Но вот еще хорошие новости.

Наша читательница Ирина через свою фирму оплатила очередную курс лечения маленькой Аси Диперштейн из Череповца (6,2 млн рублей). Письмо Асиной мамы мы опубликовали почти год назад, в январе, и за этот год читатели оплатили три лечебных курса для этой девочки.

Татьяна Сергеевна вручила 7 млн рублей москвичке Ирине Васильевне Карповой на лечение дочери.

Директор Ханты-Мансийского краеведческого музея Людмила Васильевна Степанова и ее коллеги собрали вещи для многолетней мамы Березняковой из Алтайского края. Другой нашей знакомой многолетней маме, Татьяне Иосифовне Горобий из Ярославской области, сотрудницы музея отправили 200 тыс. рублей. Мы позвонили Татьяне Иосифовне, и она рассказала нам, что купленная на еще раньше собранные вами деньги корова Малышка уже успела благополучно отелиться. Телочку назвали Малюткой. А денег хватило еще и на отечественную стиральную машину с центрифугой.

Галя, Сергей и Алексей отправили 2,5 млн рублей Ларисе Любушкиной в Алтайский край. Тамара из Нового Уренгоя отправила 500 тыс. рублей в Пермскую область Байдерину Борису Трофимовичу (у него сгорел дом).

Пенсионерке-инвалиду Анне Васильевне Хроменковой из Москвы в ответ на ее просьбу привезли новый телевизор LG. Анна Васильевна так и не поняла, кого благодарить. Даритель оплатил покупку, доставку и даже настройку телевизора, так и не назвавшись.

Спасибо вам, друзья, будьте счастливы!

Для тех, кто не читал предыдущие выпуски журнала

Российский фонд помощи создан осенью 1996 года. Он действует как посредник между людьми, которые оказались в беде, и людьми, готовыми им помочь. Фонд получает письма, тщательно их проверяет, мы эти письма ежемесячно публикуем (публикации начались в октябре), а вы звоните в фонд, получаете адреса тех, кого хотите поддержать, и дальше действуете самостоятельно.



Посылая это письмо, мы, конечно, понимаем, как мало у нас шансов получить помощь фонда в борьбе за внучку. К вам наверняка обращаются очень многие. Но так хочется верить, что добрые люди помогут и нам. Мы с мужем воспитываем двух маленьких внучек, являясь их опекунами. Так вышло, что при живых папе и маме девочки остались сиротками. Все бы ничего, да младшая, Настенька, у нас инвалид. Ее диагноз — детский церебральный паралич. Не могу без слез видеть, как она смотрит на старшую сестричку, когда та прыгает и танцует. Уменьшо так, строго смотрит. Ей еще 2 годика 10 месяцев, и она не понимает своей трагедии. Она пока просто завидует. Но у нее в этом году появился шанс. В марте—апреле мы прошли первый курс лечения в Москве — и Стюша заговорила! Теперь бы ей еще встать на ноги в самом прямом смысле этого слова. За первые два курса мы отдали 2,1 млн рублей. Следующий обойдется уже в 2,5 млн. Вот только таких денег у нас с мужем больше нет. Помогите, пожалуйста. Искренне ваша Новикова Валентина Филипповна, Смоленская обл.

«Это хорошие и очень заботливые люди», — сообщил нам начальник отдела социальных проблем Смоленского областного комитета по защите населения Алексей Лебедев. Он узнал, что Валентина Филипповна уволилась с работы, чтобы сидеть с внучками, а муж ее, бывший военный, комиссован из армии по болезни. Их дочь, мать дево-

чек, лишена родительских прав и дома давно уже не показывается. А Стюша после первых двух курсов лечения в Москве делает поразительные успехи. Она действительно умная девочка, бегло разговаривает и самостоятельно передвигается по-пластунски. Врачи считают ее перспективной: она сможет ходить, если пройдет еще несколько курсов лечения.



Вообще-то я человек общительный и неунывающий. А тут что-то в этой жизни меня достало. И как прослышал о вашем фонде, то подумал: ну вот она, последняя надежда. По специальности я экономист, а еще радиотехник. Без работы никогда не сидел. Но сейчас совсем туго стало. Предприятие, где отработал 10 лет, закрыли. Найти дело возле дома невозможно, а ездить куда-то, особенно зимой, для меня невозможно вдвойне. Я инвалид второй группы, с трудом передвигаюсь на костылях. Единственным источником дохода осталась пенсия, но она мизерна, да и задерживают подолгу. Уже давно возникла идея заняться ремонтом радиоаппаратуры на дому. Да вот беда: нет у меня денег, хотя бы 1–1,5 млн рублей на приобретение контрольно-измерительных приборов, инструмента и наиболее ходовых деталей. Знаю, что способен обеспечить нормальную жизнь себе и маме, с которой живу (она у меня диабетик в тяжелой форме). Только поддержите меня на старте, пожалуйста. Николай Перцев, Ростовская обл.

Начальник департамента социальной защиты Ростовской области Надежда Бакина быстро выяснила по нашей просьбе, что Николай — «славный парень», которого любит все семейное общежитие, где у него комната. Сейчас, на зиму Николай уехал к маме в деревню (при безденежье так проще), и соседи переживают: не к кому теперь нести в ремонт радио- и телеаппаратуру. Здесь считают: если бы Николаю хоть маленькую радиомастерскую, он со своими золотыми руками забот бы не знал.



Переписываю это письмо уже третий раз. Сначала написала длинно, а потом решила, что люди сейчас очень хорошо понимают друг друга и писать надо коротко. А вы уж решайте, публиковать или нет. Семь лет назад я родила девочек-двойняшек. И стала многолетней мамой: у меня уже было двое старших детей. Двойняшки Эля и Нелли родились раньше срока и оказались крошками-куколками. А через год им поставили диагноз ДЦП (детский церебральный паралич). Я думала, что умру прямо у врача в кабинете. Не буду писать, сколько горьких минут пережила за эти годы. Нелли так и не встала на ноги, а у Эли больная правая ножка. Я люблю, когда наступает ночь. Ночью мои девочки ничем не отличаются от других. Днем они всегда вместе. У них нет подруг, они мечтают стать манекенщицами. Или художницами. Сейчас у них очередное испытание — школа. Они обе умные, задолго до 1 сентября знали алфавит, умели считать. А еще они и самые красивые в мире девочки, но у меня нет возможности их прилично одеть. Я не работаю уже семь лет. А того, что получает муж, худо-бедно хватает лишь на еду и содержание старших детей в техникуме и школе. Я хочу сама зарабаты-

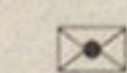
вать на одежду детей, умею хорошо шить. Но, чтобы начать, нужно хотя бы немного ткани, ниток и самый простой оверлок. Пыталась найти помощь у себя в селе, да куда там. Не судите меня строго, так хочется зарабатывать самой. Мазуренко Татьяна, Свердловская обл.



С десятилетней дочерью я бежала из Баку в августе 1989 года от армянского погрома. Мы бежали в Москву с обратным билетом: я рассчитывала, что через пару недель все успокоится и дочь поспеет к началу учебного года. Если бы нас привезли на самолете, как многих других беженцев, у нас была бы возможность получить общежитие. Но мы приехали сами и могли рассчитывать только на собственные силы. Все эти годы мы с огромным трудом находили место жительства. Поскольку снимать жилье не на что, я ухаживала за больными (рак, инсульт) и престарелыми, получая в виде платы право на проживание с этими людьми. Но заканчивалась работа, и мы оказывались на улице. Сейчас история повторилась: родственники человека, за которым я ухаживала до его смерти, продали квартиру. Дочери уже 19, она студентка педучилища, а я пенсионерка 1938 года рождения. Я не могу найти работу, потому что негде жить. Мы просто на улице. Мы скитаемся, находясь в страшной нужде. Мы в полном отчаянии. Такое ощущение, что мы в пропасти и ни до кого не докричаться.

У меня солидный опыт ухода за больными и престарелыми. И я в том возрасте, что еще могу помочь людям. Надо совсем немного: крышу над головой и доброе отношение. Поэтому я обращаюсь к людям, которые помогут выжить мне и дочери. Арутюнова Светлана Абибарцумовна, г. Москва

Мы попросили прокомментировать это письмо сопредседателя комитета «Гражданское содействие», члена Московского благотворительного совета, доцента Российского государственного гуманитарного университета Светлану Ганушкину: «В нашем комитете много лет знают г-жу Арутюнову. Все эти годы она борется за выживание, потому что назвать жизнью ее состояние невозможно. Сейчас армянских беженцев из Баку в Москве совсем немного. Кто-то уехал в Америку, молодые устроились самостоятельно. Остались лишь старики, инвалиды и такие, как Светлана Абибарцумовна. По нашей рекомендации она работала в нескольких московских семьях и везде получала самые теплые отзывы. Она удивительно честный и добросовестный человек. Помогите ей, если можете».



Мы очень сильно голодаем. Нет денег, и в школу ходить не в чем. А мне очень хочется учиться. Мой младший брат на следующий год тоже пойдет в школу, а в чем пойдет, я не знаю. У мамы зарплата 200 тыс. руб., причем ее все время задерживают, а потом выдают продуктами. Конечно, продукты тоже нужны. Мы все съедим с радостью. Но как без денег в школу ходить? Я даже не знаю, что одеть. Пожалуйста, добрые люди, откликнитесь на нашу беду, пошлите нам деньги! С уважением, Кожевникова Елена Н., 11 лет, Вологодская обл.

РОССИЙСКИЙ ФОНД ПОМОЩИ

Мама Лены, сообщила нам начальник отдела Вологодского департамента соцзащиты Зинаида Кругликова, работает помощником воспитателя в детсаду. То есть, по-старому, нянечкой. Зарплату ей не платят с июля, а пособие на детей с апреля. В этой деревне треть семей живет примерно так же.

✉

Моя единственная дочь родилась в апреле 1994 года, и ей сразу же поставили два диагноза: болезнь Дауна, порок сердца. Слава Богу, сердечко ее поправилось, а вот другая болезнь дала задержку в речевом развитии. Мне сорок лет, папа от нас отказался, и денег на лечение дочери мне теперь просто негде взять, понимаете? На первый курс я смогла найти в нашем городке \$850 плюс 2 млн рублей за проезд. И лечение сразу же дало прекрасный результат! Айгуль научилась говорить два десятка слов. Стоимость второго курса уже \$1250. Что же мне делать? А внешние моя доченька совсем не даун, ну просто нормальная девочка. Счет из Московского международного института биологической медицины прилагаю. Помогите! Гузель Кутлубаева, Баширия

✉

Горько сознавать, что в 27 лет приходится просить о помощи, но я не вижу иного выхода. Я жена военнослужащего, у нас двое детей — семи и трех лет. Пора выходить на работу после отпуска по уходу за ребенком, но меня уже предупредили, чтобы увольнялась по собственному желанию, предприятие, мол, и так простаивает. А я портниха и никак в толк взять не могу, как это мое ателье сидит без дела. Мне-то заказы на дом готовы нести! Но нет у меня оверлока, и качество одежды, сами понимаете, получается не то. Мужниной же зарплаты, к сожалению, хватает только на еду и текущие платежи. Я очень хочу помочь мужу. Знаете, каково постоянно видеть, как он молча мучается из-за нехватки денег? Может, мое письмо и неубедительно. Может, вы скажете, что есть другие, которым во сто крат тяжелее. Но я почему-то очень надеюсь на вашу помощь. Мария Гославская, Челябинская обл.

✉

Два года назад со мной случилось несчастье из несчастий — рак. Так как многие годы проработала в системе Минатома, то имела возможность лечиться в клинической больнице № 6, прошла все стадии лечения. Сейчас врачи выписали новое лекарство. В таких случаях, как мой, оно оказывает реальное действие, облегчает общее состояние и устраняет боли. Но весь ужас положения в том, что лекарство это следует употреблять длительное время (не меньше полугода), а оно умопомрачительно дорого. Один флакон капсул (на 25 дней) в онкологических аптеках Москвы обходится в 1,7 млн рублей. Я живу за городом, у нас о таком лекарстве и не слышали, а потому на бесплатные рецепты его не достать. У дилеров же лекарство можно приобрести и за 1,2 млн рублей флакон. Мы с мужем не попрошайки. Всю жизнь работали, умели зарабатывать, были материально независимы еще недавно. Но

моя болезнь вытрясла из нас все, что имели. Прошу вас, помогите. С уважением, Майя Никаноровна Кирпаль, Московская обл.

✉

Мне пятьдесят, и вот уже шесть лет я прикована к постели. После тяжелой травмы позвоночника меня полностью парализовало. Последовали три операции, мои ноги стали немного слушаться, и теперь я могу хотя бы передвигаться по квартире. При последней выписке из Новокузнецкого спинального центра доктор подал мне надежду. Оказывается, возможен положительный результат операции на руках. Однако она и последующие 30 дней в клинике для реабилитации рук обойдутся в 11 млн рублей. Живу я с чужими людьми, оплачиваю уход, а родные два сына от меня отказались. Других же родных у меня нет. Взять такие миллионы мне неоткуда, а жить хочется. Я налегала в больницах и встречала много действительно добрых людей. Может, Бог даст, и на этот раз мне повезет и откликнется добрый человек. Высылаю документы, подтверждающие, что здесь нет обмана. Надежда Петровна Зырянова, Красноярский край

✉

Обращаюсь ко всем добрым людям с просьбой о помощи. У моего сына очень редкое заболевание — гипофизарный низм (дефицит гормона роста). Артему через месяц исполнится 15 лет, а его рост — 128 см. Он сильно отстает в росте от своих сверстников, и это причиняет нашей семье большие страдания. Больше всех страдает сам мальчик. Но, несмотря на болезнь, он не ожесточился и не замкнулся в себе. Артем очень общительный, у него много друзей. Сейчас он в девятом классе, увлекается физикой, математикой, электроникой. Учится еще и в заочной физико-математической школе при МФТИ, выучился играть на гитаре. Он очень хочет вырасти и упорно занимается физическими упражнениями. Ему все кажется, что так можно увеличить рост. Но, к несчастью, помочь ему могут только препараты гормона роста. В нашем отечестве такой препарат не изготавливают, а от стоимости импортных я прихожу в отчаяние. Ампула стоит \$210, и это только четыре дня лечения! А мальчику гормон роста нужен каждый день, лечение должно быть непрерывным и длительным. И оно эффективно, пока не закрыты зоны роста и не окостенел скелет. У Артема в распоряжении три года. Но где же взять деньги, хотя бы на год, хотя бы на несколько месяцев?! Наша горбольница смогла закупить нам лекарство только на 4 недели. Сочувствуют, но больше помочь не в состоянии. Остается только рассчитывать на чудо, которое и есть вы, добрые люди. Я умоляю вас, помогите. Ираида Крикунова, Московская обл.

Друзья! Если вы можете помочь авторам этих писем, за адресами обращайтесь в Российский фонд помощи по тел.: (095) 956-71-87. Пожалуйста, обратите внимание: наш телефон изменился. Прежний номер (095) 158-69-06 принадлежит другой организации.

DOLBY SURROUND - КУБОМЕТРЫ ЗВУКА

Лучше один раз услышать

Став членом клуба «DOLBY SURROUND», Вы:

- станете обладателем полного каталога VIDEO-кассет и CD-дисков, записанных в системе «DOLBY», PRO-LOGIC
- ежемесячно будете получать сведения о новых поступлениях
- будете обслуживаться по льготным ценам
- сможете получать на дом Ваш заказ

Полный каталог включает 200 VIDEO-кассет и 100 CD-дисков

Пластиковую карту члена клуба «DOLBY SURROUND»

Вы можете получить в супермаркетах:

- GLOBAL Customer service Ленинградское шоссе, д.112/1
- ДЖАМБО ул. Дм. Ульянова, д.4 к.1
- ЗОДИАК (круглосуточно) Кутузовский пр-т, д.29
- МЕГАПОЛИС (круглосуточно) ул. Беговая, д.4
- ПЕРЕКРЕСТОК (Солнцево) ул. Скульптура Мухиной, д. 12
- ПЕРЕКРЕСТОК (Тушино) ул. Дубравная, д. 38
- САМ (круглосуточно) ул. Ленинский пр-т, д. 74
- ЮНИКОР (Крылатское) Осенний бульвар, д. 12/1

Или просто позвонить по телефону: 969 59 91 и Вам доставят карту домой

