

# ПОМОГИТЕ, ПОЖАЛУЙСТА!



СЕРЕЖА СЕВАСТ'ЯНОВ  
СЧИТАЕТ, ЧТО В ЕГО  
ЖИЗНИ ПРОИЗОШЛО  
НАСТОЯЩЕЕ ЧУДО

**В ФЕВРАЛЕ НАШЕМУ СЕРЕЖЕ ИСПОЛНИЛОСЬ ПЯТНАДЦАТЬ. ЭТО ТОТ САМЫЙ СЕРЕЖА СЕВАСТ'ЯНОВ ИЗ УЛЬЯНОВСКА, СТРАДАЮЩИЙ ГЕМОФИЛИЕЙ. У НЕГО «ЦАРСКАЯ БОЛЕЗНЬ», И НЕ ТОЛЬКО ТРАВМА, НО ДАЖЕ НЕВИННЫЙ ПОРЕЗ И СИНЯК МОГУТ ПРЕВРАТИТЬ ЧЕЛОВЕКА В ИНВАЛИДА. ВЫ НАВЕРНЯКА ПОМНИТЕ СЕРЕЖУ, ВЕДЬ ЧЕТЫРЕ ПОСЛЕДНИХ ГОДА ЖИЗНИ ПОДАРИЛИ ЕМУ ВЫ, ВЫКУПАЯ СПАСИТЕЛЬНЫЙ ПРЕПАРАТ «ФАКТОР IX». БЕЗ ВАШЕГО УЧАСТИЯ И СОСТРАДАНИЯ ЭТОТ МАЛЬЧИК, НА ДОЛЮ КОТОРОГО ВЫПАЛИ ЖУТКИЕ МУЧЕНИЯ, ПРОСТО НЕ ВЫЖИЛ БЫ. В ЛУЧШЕМ СЛУЧАЕ ОН ПРОВЕЛ БЫ ЭТИ ГОДЫ В ИНВАЛИДНОЙ КОЛЯСКЕ.**

Сам Сережа воспринимает все с ним происходящее как чудо. Он просил передать вам огромную благодарность. Ведь теперь в его жизни происходят фантастические и прекрасные события. Например, Сергей, забросив инвалидную коляску, самостоятельно ходит в школу (он, кстати, хорошо учится) и от каждого рутинного школьного

дня получает столько впечатлений, что готов о них рассказывать бесконечно. У мальчика появились приятели и даже один самый настоящий друг. Он увлек Сергея компьютером, и тот просто влюбился в электронику. Мальчик у нас с вами способный — сейчас он занимается математикой и физикой в Ульяновском политехе и мечтает получить высшее образование. А ведь четыре года назад и помыслить нельзя было не то что о вузе, но и об обычной школе. Минувшим летом Сережа две недели провел на Черном море. Было много солнца и впечатлений. Теперь часто перебирает фотографии и улыбается. Жить — это так здорово! Просто жить.

Но, чтобы жить дальше, нужен «фактор IX». Запас препарата на исходе. На год Сереже нужно 100 флаконов, каждый стоит \$180. В принципе, уже начал работать приказ Минздрава РФ, по которому антигемофильные препараты признаны жизненно необходимыми, а стало быть, больных гемофилией должны снабжать бесплатно. Но из регионального бюджета. Кое-где по России процесс, говорят, пошел, но до Ульяновска пока не докатился. Значит, надо продержаться еще какое-то время. Какое? Мы не знаем. Знаем, что на год надо \$18 000, которые инженеру Ивану Севаст'янову, отцу Сергея, вовек не заработать. И Севаст'янов-старший снова обратился в Российский фонд помощи. Мы спросили Ивана, какими он представляет наших читателей.

— Некоторых я даже видел, они деньги мне в руки передавали, — сказал он и надолго замолчал. — Это такие люди. На них мир держится, так и передайте... Реквизиты поставщика «фактора IX» есть в фонде. Счет работает как накопительный, и любая ваша помощь поможет Сереже выжить.

## ХОРОШИЕ НОВОСТИ

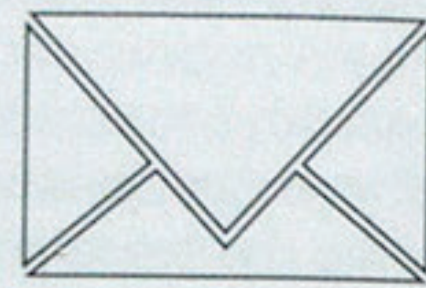
Наш отчет за прошедший месяц благодаря вам выглядит очень убедительным, друзья. Вы выручаете людей из тяжелейших и, казалось бы, безвыходных ситуаций. Вот недавно нам звонила Юлия Цветкова из Санкт-Петербурга и плакала в трубку счастливыми слезами: «Не могу по-

верить, у меня наконец начнется настоящая жизнь». У 32-летней Юлии остеомиелит правого тазобедренного сустава, и вы перевели ей 57 500 рублей на покупку швейцарского эндопротеза «Зульцер». Для московского детсада № 724 для детей с нарушением зрения вы собрали 811 245 рублей. Деньги пойдут на приобретение аппаратов «Амблиокор» и «Форбис», на компьютеры и компьютерные программы (а также на мебель и кухонное оборудование), а значит, специалисты этого очень нужного учреждения смогут и дальше возвращать зрение (и нормальную жизнь) многим детям.

И еще одна добрая весть. Нам написала Аида Милова из Мурманской области. Эта девушка инвалид, у нее мышечная дистрофия, парализованы ноги и частично руки. Живет она в рабочем поселке, но ей удалось заочно выучиться на юриста, и она решила открыть консультацию для жителей поселка. Прямо у себя дома. Ей недоставало только компьютера. Мы подготовили письмо Аиды к печати, но даже не успели его опубликовать: нам позвонил читатель, который хотел помочь как раз такому человеку, как Аида. Он приобрел компьютер Crown P4LN за 25 339 рублей, который уже доставлен прямо к Аиде домой.

Для шестилетней москвички Лизы Ивановой куплены слуховые аппараты DigiFocus SP за 52 000 рублей (у девочки двусторонняя тугоухость 4-й степени). Собраны деньги на операции в Новосибирском НИИТО для Жанны Кочемасовой из Нижегородской области (ей 19 лет, у нее сколиоз, для нее переведено 203 453 рубля) и Юлии Лазаренко из Новосибирской области (Юлии 12 лет, у нее лордосколиоз, переведено 183 720 рублей). На косметическую операцию в Новосибирском НИИТО вы перевели также 9675 рублей для Наташи Чуриловой (18 лет) из Кемеровской области. У Наташи это будет повторная операция. Ее сколиоз на ваши деньги удачно прооперировали еще в прошлом году. Теперь надо привести в порядок швы на спине.

И еще вы спасли жизнь 1-летнему Сереже Завалину из Ижевска. У мальчика гепатит В, ему требуется годовой курс лечения. Так вот, на полгода родители нашли день-



ги, а остальные 207 790 рублей собрали читатели.

Бедствующим семьям Гусейновых и Динейкиных (Ставропольский край) отправлено, соответственно, 93 300 рублей и 11 000 рублей, а также по три вещицы посылки. 17 000 рублей и три посылки в придачу ушли семье Таисьи Виборовой (Архангельская область). И 2000 рублей и четыре посылки вы послали многодетной семье Богдановых в Челябинскую область.

**Помогли:** Юлия Соломоновна (Узбекистан), Светлана, Кирилл (оба из Санкт-Петербурга), управление образования Восточного административного округа, Компания «Золотые крылья», ЗАО «Хайнс-Георгиевск», Максим, Александр Геннадьевич, Юлия (от руководителя), два Андрея, Иракий, Марина Геннадьевна, три Елены, Илья и Тата, две Евгении, два Олега, Александр, Мара, Светлана Викторовна, Александр Семенович, Владимир, Елена Смирнова и Людмила Гнесина (фонд «Созидание»), две Натальи, два Юрия, Марина С. (от руководителя), Эмиль Валентинович, Валерий Иванович, Д. И. Баирамашвили, три Екатерины, Елена и Дмитрий, Александр Георгиевич, Надежда и Денис, Татьяна Владимировна, Кирилл, Надежда, Елена Ивановна от Олега Константиновича, Константин, Николай, Денис, Владимир Николаевич, две Оксаны, Руслан, Татьяна, Мисбах В., Зинаида, Эрнест, Людмила Михайловна, Борис, Александр Павлович, Екатерина Викторовна, Маргарита (все Москва). Всем огромное спасибо!

**для тех, кто не знаком с РОССИЙСКИМ ФОНДОМ ПОМОЩИ.**

**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-ПРОСЬБЫ И ПОСЛЕ ТЩАТЕЛЬНОЙ ПРОВЕРКИ ПУБЛИКУЕТ ИХ В ЖУРНАЛЕ «ДОМОВОЙ», ГАЗЕТЕ «КОММЕРСАНТЪ» И НА САЙТЕ WWW.RUSFOND.RU. ЕСЛИ ВЫ РЕШИЛИ ПОДДЕРЖАТЬ ОКАЗАВШИСЯ В БЕДЕ ЛЮДЕЙ, ЗВОНИТЕ В ФОНД. ВЫ ПОЛУЧИТЕ АДРЕСА, БАНКОВСКИЕ РЕКВИЗИТЫ И ДАЛЬШЕ СМОЖЕТЕ ДЕЙСТВОВАТЬ САМОСТОЯТЕЛЬНО.**

Мы живем в Казахстане, но здесь дочку не вылечить. Ира родилась слабенкой и сильно болела. Полноценный диагноз ей так и не поставили. Учи-

лась в школе-интернате для детей с ослабленным здоровьем. Беда еще в том, что семь лет назад к прочим несчастьям добавилось искривление позвоночника. Ни массаж, ни корсеты не дали результата: у Иры пониженный мышечный тонус. И сколиоз прогрессировал и достиг IV степени. Девочке трудно дышать. Все внутренние органы сдавлены. Такие боли в спине, что ночами не спит. По совету казахских врачей мы обратились в Новосибирский НИИТО. Доктор Михайловский берет оперировать. Но из-за стоимости имплантата это очень дорого — 198 829 рублей. Я из-за дочери работаю дворником (чтобы быть рядом), а муж — инженером-электронщиком. Сын учится в университете. Если перевести на рубли наши доходы, получится около 3600 рублей в месяц на всех. Дачи нет, и продать нечего. Живем в двухкомнатной квартире общежития. Конечно, мы из другой страны. Но куда еще кинуться за помощью, как не к своим, к русским? Разве я в силах изменить географию? Пожалейте дочь! **С уважением, Людмила Грузинцева, Казахстан**

**Заведующий клиникой Республиканского центра патологии позвоночника Михаил Михайловский пишет: «Ира не россиянка, но случай крайне тяжелый. Без операции долго не протянет. Прошу помочь вне очереди: тут дорог каждый день».**

Мне 33 года, шесть из них я парализован. Так глупо все случилось, вспоминать стыдно. Я же был крепким, была красивая жена, чудный малыш, квартира, машина. Но одна минута все изменила. В жару я оказался возле речки и нырнул. Ударился и вынырнуть не смог. Лежал на дне и видел сверху свет. Потом потерял сознание. Когда открыл глаза, вокруг шумели люди, а я не мог шевельнуться. Потерял счет времени и еще не догадывался, что все для меня изменилось. Что две операции не дадут результата, что уйдет жена, а сына буду видеть раз в месяц. Что мир уместится в окне. Чтобы не сгнить в интернате и не быть обузой родителям, я много занимаюсь. Изобрел тренажеры, друзья собрали. Уже поднимаюсь из коляски и при поддержке делаю несколько шагов. Сейчас работаю над лестничным подъемником. И на компьютере — большим пальцем руки. А мышью двигаю левым запястьем. Создаю дизайн сайта для ООО «Катаржина» (производство средств реабилитации для инвалидов). Получаю \$30. Это приработок к пенсии. Но на него не купит электроподъемник для ванны (21 00 рублей). А без него беда!

И еще очень нужна электроколяска (69 500 рублей). Их и прошу. Наш дом без лифта, в коляске «ИИ-2109» можно двигаться на лестнице по швеллерам. Однажды летом меня вынесли на улицу. Это было счастье. До слез. **Дмитрий Еремеев, Московская обл.**

**Зав. отделом местной соцзащиты Людмила Черникова: «Диме помогают лишь родители, живущие отдельно, да наш соцработник. Положение сложное. Обеспечить его требуемой техникой город не может». Счета от поставщика есть в фонде.**

Я выросла в детдоме, родни нет. Живем трудно, безденежно. С мужем развелась, уж очень пил. Получаю алименты — 190 рублей. Но ведь у меня дети. Петя ходит во второй класс. А Катя в детсаду, и она очень слаба после операции, ей селезенку удалили. Посobie на детей 210 рублей. На это и живем. Мой старший сын Валера рабочий, ему 21 год. Живет отдельно, иногда помогает, хотя у самого зарплата 2500. У нас одна комната на чердаке, отопление печное, а денег на дрова не хватает. Год жили без света: я задолжала, и его отрезали. Валера помог долг погасить. На баню соцзащита дает талончики два раза в месяц. Предприятие, где я работала, закрылось, и я полтора года не могла найти работу. Была дворником за 1000 рублей, торговала на рынке, но это у меня плохо получилось. В конце января устроилась на машиностроительный завод. Если денег и здесь не будет, опять буду искать. Детей одеть не во что. Совсем нет теплых вещей, постельное белье поизносилось. Пожалуйста, помогите нам. **Елена Мокшина, Псковская обл.**

**Начальник отдела областной соцзащиты Марина Кириллова: «На душу у Мокшиных приходится по 382 рубля. Эта семья действительно нуждается в помощи. Мы выдали им по 300 рублей, детей подкармливают в храме, они получили канцтовары к 1-му сентября и новогодние подарки, но этого, конечно, мало. Елена не пьет, все детям отдает. Но она из детдома и к жизни мало приспособлена». Размеры одежды и обуви Мокшиных есть в фонде.**

В 1995 г. мы приехали из Туркмении, чтобы ухаживать за моей матерью. В Туркмении пропали все сбережения. И вот в 65 лет я, нищая пенсионерка, тащу семью на своих плечах. Маму три года выхаживала и схоронила. У

мужа паралич и рак легких. А еще я удочерила двух внуков. Старший сын в армии стал наркоманом. Потом сбежал от нас и забыл. И невестка ушла, а девочек мне оставила. Я сгруппировала, оформив удочерение, а не опеку: государство бы по 2000 рублей платило, а не пособия по 80 рублей. Но я же люблю своих девочек! Они умницы, красавицы, мне помогают, за дедом ухаживают. Валерия закончила школу с медалью, учится в университете бесплатно, еще стипендию платят 220 руб. Лилия пока в 7-м классе. Еще учится в школе искусств. Наш среднедушевой доход 785 рублей. Девочки выросли, ходят в старье и стесняются. Не могли бы вы прислать одежду и обувь для них? И постельное белье для мужа, от частых стирок у нас изорвалось все. **Валентина Бибенина, Челябинская обл.**

**Зам. начальника местной соцзащиты Марина Вергилева: «Бибениным, как малообеспеченным, оказывали продуктовую и материальную помощь, но она явно недостаточна. Сейчас пытаются "выбить" для Валерии стипендию в 500 рублей. Если можете, помогите им!»** Размеры одежды и обуви есть в фонде.

✉ Умоляю, помогите сыну! Игорю 14 лет. Это добрейший, застенчивый и красивый мальчик, трудолюбивый и старательный. Учится на дому и сторонится сверстников, потому что у него эпилепсия. Впервые обратились к врачам, когда Игоря не взяли в школу. Мальчик не мог сосредоточиться, интеллектуальные реакции были заторможены. Его лечили разные врачи, но стало только хуже. Потом начались припадки. Тот, кто хоть раз видел такое, уже не забудет. А у моего Игоря ежедневно до восьми приступов днем и ночью. Пять лет живет на таблетках, только они не помогают. Когда припадки идут один за другим, вызываю «скорую», и Игорю колют магнезию. Случайно узнала о московском центре, где эпилепсию лечат новыми технологиями. Нас примут, но курс стоит 28 050 рублей. А денег нет. Муж от нас ушел, когда сыну было 3 года, и через год умер. Мне 51 год, досрочно вышла на пенсию (1615 рублей). Пенсия Игоря — 1044 рубля, и еще 70 рублей пособие. Я очень люблю сына. Сердце разрывается при виде его страданий. **Людмила Михайлова, Орловская обл.**

**Зав. отделением НТЦ профилактики и лечения психоневрологической инва-**

**лидности Ольга Тарасова: «У Игоря генетическое заболевание, вызванное ломкостью хромосомы. Улучшение должно наступить после первого курса. Если так и будет, понадобятся еще четыре курса лечения». Номер счета есть в фонде.**

✉ Мир вам и вашим близким! Приходской совет Свято-Троицкого храма и учащиеся воскресной школы обращаются к вам за помощью. Три года назад разрушенный храм передали прихожанам, восстанавливаем по мере сил. При храме организовали воскресную школу. Сначала ходило 18 детей, сейчас их уже 35. Это дети из малообеспеченных и многодетных семей. Занятия по субботам, воскресеньям и праздникам. Учат детей церковно-славянскому языку, Закону Божьему, а также правильно себя вести и жить по совести. Занятия ведет учительница русского языка и литературы. Духовного образования у нее нет, но она верующая. Здесь же дети рисуют, вяжут. Нынче хотим найти учительницу музыки. К сожалению, существует школа только на пожертвования. Даже учительнице платим всего 1000 рублей. Не хватает канцтоваров, не говоря об оборудовании. Хотелось бы приобрести компьютеры, хотя бы три (счет на 63 702 рубля высылаю). Мы живем в век техники, у него свои правила и требования. Было бы полезно обучить наших детей обращению с современной техникой. Тогда им легче будет найти место в жизни и жить достойно. А поскольку большинство детей из бедняков, наша школа для них единственный шанс на бесплатное обучение. Есть договоренность с учителем, он и денег с нас не возьмет. Помогите, ради Христа. **Настоятель Свято-Троицкого храма Красноярско-Енисейской епархии иерей Павел Чистяков, Красноярский край**

✉ Я в отчаянии. Но сдать сейчас, после восьми лет борьбы за ребенка?! Что будет с моей несчастной Настенькой, если даже я ее предаю? Не ее вина, что родилась больной. Болезни преследуют ее с первых часов жизни. В год Настю обследовали в Институте медицинских технологий. Нашли детский церебральный паралич. С тех пор мы ее и лечим. И она ожила! Лечение следовало продолжить, но не нашли денег. Настя ходит, если держать за руку, хорошо играет, с удовольствием слушает музыку и сказки. Врачи настаивают на возобновлении лечения в ин-

ституте и дают хороший прогноз. А мне не на что. Денег катастрофически не хватает. Цена курса 14 400 рублей. Моя семейная жизнь рухнула. Свекровь видеть не могла Настеньку, требовала сдать в интернат. И мы съехали, но вскоре муж ушел. А я учительница начальных классов в центре «Детская личность» для ребятишек с ДЦП. Пошла сюда ради Насти. И вот пишу: помогите! Мне не к кому больше обратиться. **Лариса Гаевская, Москва**  
**Зам. директора института Ольга Рымарева: «У Насти очевидная положительная динамика, нужны еще четыре курса. Это 57 600 рублей. Случай тяжел, но результат даже нас поражает. А мама молодчина, бьется за ребенка». Счет из института есть в фонде.**

✉ Нашему Центру соцпомощи «Таня» уже три года. Это временный приют для бездомных детей. Этих детей снимают с поездов, приводят с вокзала, из подворотен, из милиции. Они живут у нас, пока решается, куда их направить — в интернат, в больницу или в детдом. Но случается, задерживаются здесь до трех лет. Сейчас в центре 45 детей. Дети очень запущены, некоторые в 16 лет не знают алфавита. Многие озлоблены, агрессивны. С ними у нас работают психологи, медики и педагоги. И ребята на глазах оттаивают. Воспитательниц зовут «мамочками». Эти детки такого видались! Отец одного мальчика зарубил топором маму на его глазах. Мальчик боялся войти в класс, не разговаривал. Сейчас это нормальный ребенок. Администрация города финансирует только зарплату и питание детей, а вот с одеждой и обувью у нас беда. Не в чем ходить в школу и на прогулки. В одежде, которую удается раздобыть, воспитанники потом уходят в интернаты, а к нам поступают новые беспризорники. Мы очень надеемся на вашу помощь. Высылаем счета на одежду и обувь, будем признательны за посылки с любой пригодной детской одеждой. Ведь это же дети, на них все «горит»! **Галина Трофимова, директор центра «Таня», Иркутская обл.**

*Друзья! Если вы можете помочь авторам этих писем, за адресами обращайтесь в Российский фонд помощи по тел.: (095) 943-91-35, 158-69-04. Адрес Российского фонда помощи: 125252 Москва, а/я 50; e-mail: rfp@kommersant.ru. Адрес в интернете: www.rusfond.ru*



## 97-104 СПЕЦИАЛЬНЫЙ РЕПОРТАЖ

МЫ ДЕЛАЕМ ПОДТЯЖКИ, ПРОПИТЫВАЕМСЯ ЛЕЧЕБНЫМИ ГРЯЗЯМИ И МАЗЯМИ, ИЗНУРЯЕМ СЕБЯ ТРЕНАЖЕРАМИ, ПРЫГАЕМ, БЕГАЕМ, СТОИМ НА ГОЛОВЕ. И ОЧЕНЬ НАПРАСНО, ЕСЛИ ВНУТРИ СИДИТ ДРЯХЛОЕ СОЗДАНИЕ, НЕ ПРИНИМАЮЩЕЕ ПЕРЕМЕН. КАКИМИ МАЗЯМИ ТАКОЕ НИ ЗАМАЗЫВАЙ, ОНО НАСТОЯЩЕЕ, ВСЕ РАВНО ПРОСТУПИТ. МОЛОДОСТЬ — ОНА ВЕДЬ НЕ ТОЛЬКО И НЕ ДОЛГО ВОЗРАСТ. МОЛОДОСТЬ — ЭТО ОСОБОЕ СОСТОЯНИЕ, ОСОБОЕ ИСКУССТВО ПЕРЕПИСЫВАТЬ С НУЛЯ. ЕСЛИ НЕ ВСЮ ЖИЗНЬ, ТО ХОТЯ БЫ ОТДЕЛЬНЫЕ ЕЕ, НЕУДАЧНЫЕ ГЛАВЫ.