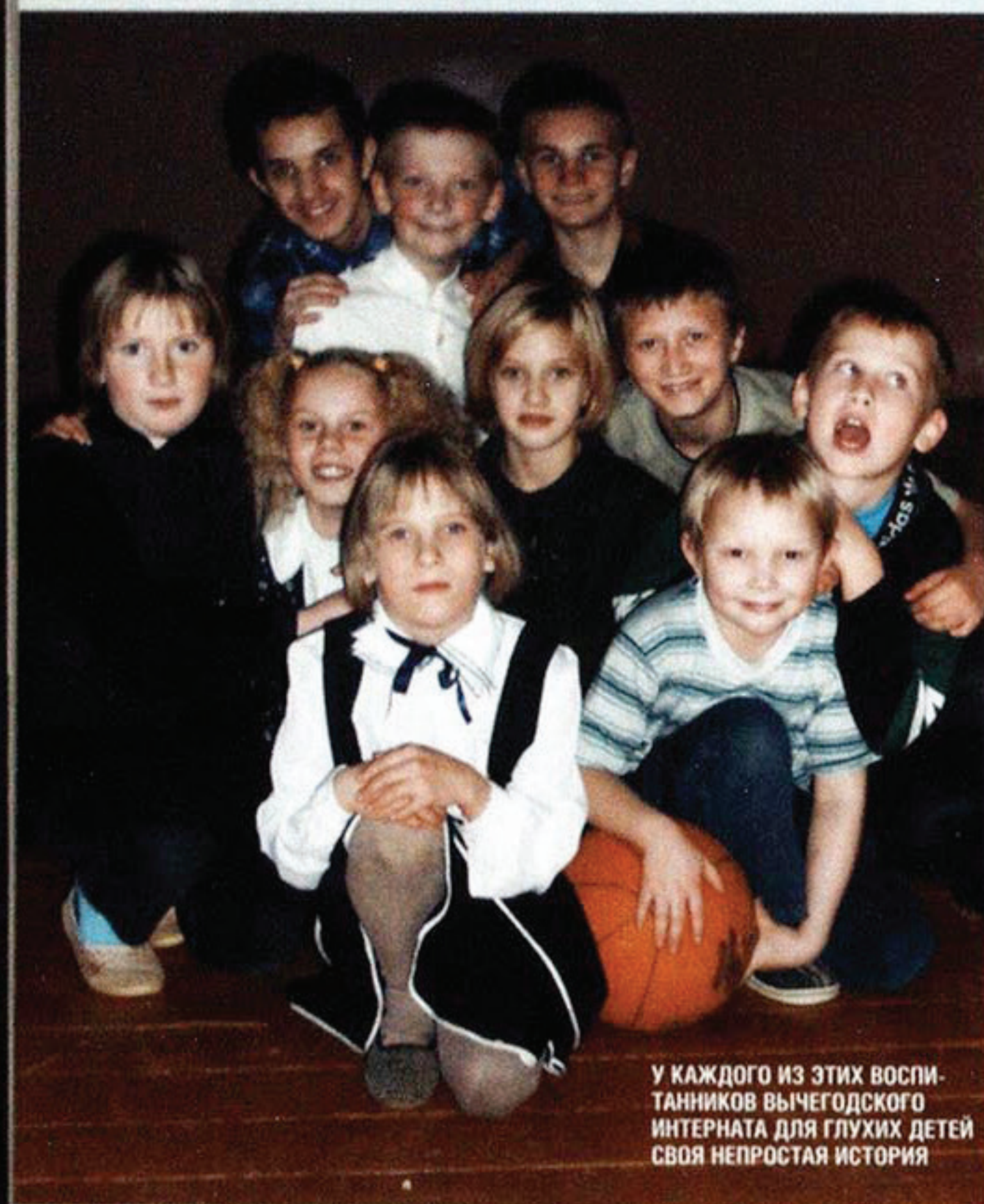


ПОМОГИТЕ,  
ПОЖАЛУЙСТА!

У КАЖДОГО ИЗ ЭТИХ ВОСПИТАННИКОВ ВЫЧЕГОДСКОГО ИНТЕРНАТА ДЛЯ ГЛУХИХ ДЕТЕЙ СВОЯ НЕПРОСТАЯ ИСТОРИЯ

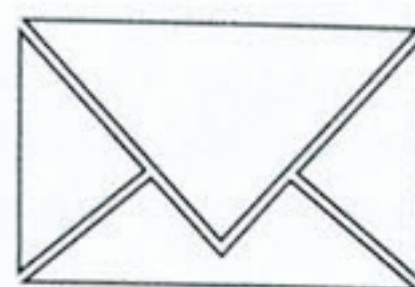
Олег еще год назад не умел говорить, не знал ни звуков, ни букв, ни цифр. Мальчик никогда не ходил в школу. Ему исполнилось шестнадцать, он был совершенно отрезан от мира и жил на забытом Богом и людьми хуторке в Архангельской области с глухонемыми родителями. Такая вот история про северного Маугли, свидетельствующая о том, что русский Север, дикий и суровый, несмотря на пришествие XXI века, остается русским Севером. В огромной Архангельской области (587,4 км²) имеется всего один интернат для глухих детей — вычегодский интернат. В интернате живут дети от 7 до 20 лет, и у каждого из 116 непростых детишек своя очень непростая история. В вычегодский интернат привезли и Олега, когда его родители умерли. Для него разработали индивидуальную программу. И произошли невероятные вещи: юноша научился общаться с детьми, научился читать и писать, он даже считает в пределах десяти! Он учится дальше и уже выговаривает непослушным голосом: «Шестьдесят, семьдесят...» — устная речь для глухих самая сложная. И еще их очень сложно научить абстрактным понятиям, потому что абстрактные понятия человек познает через слова. А они слов не слышат и не умеют запоминать. Они запоминают только то, что видят. А где им

увидеть нынешнюю жизнь? Вся доступная информация здесь — в библиотеке, в потрепанных книжках и пособиях. Еще советских, которые пора бы списать. Списывать можно было бы и сам интернат — трехэтажное здание, построенное 40 лет назад, ни разу не ремонтировалось. Директор интерната Ольга Балдакова устала просить денег на ремонт. Их не дают: Север, бедность. Но чудеса случаются. Вот недавно привезли 11 компьютеров. Это почти счастье. Счастье потому, что компьютеры дадут детям образы и научат абстрактным понятиям. А «почти» потому, что... — Такая нелепая ситуация, — вздыхает Ольга Валерьевна. — Компьютеры есть, а не включить. Надо прежде класс сдать санэпидстанции, пожарным и энергонадзору. А те требуют сюда 10 люминесцентных ламп, вентиляцию и 11 специальных компьютерных столов. Это стоит 27 919 рублей. И с родителей не соберешь: малообеспеченные семьи... Она вообще-то не мечтательница, она человек дела, эта Ольга Валерьевна. (У нее не только Олег заново родился, у нее все детишки получают 12-летнее образование и надежду на нормальную жизнь, их обучают профессиональные сурдопедагоги.) Но она мечтает. О том, чтобы нашлась возможность подключить компьютеры. И о том, чтобы издавать или хотя бы реанимировать учебные пособия, распечатывать дидактические материалы. А еще, обходя спальни своих глухих сирот, она мечтает о зимних каникулах. О счастливом Рождестве для них. Многие детей на Новый год разберут по домам их родители, но 28 останутся при Ольге Валерьевне: 10 из них совсем некуда деться, они круглые сироты, а родителям остальных 18 просто нет дела до детей. И вот бы отвезти ребяткишек в Петербург, показать им Зимний дворец, Невский проспект, Медного всадника и Петергоф... Если бы Ольга Валерьевна с этой своей мечтой обратилась в департамент образования, ее бы сочли сумасшедшей. Пятидневное путешествие для 28 детей и двоих взрослых обойдется в 252 000 рублей. Невозможно! И копировальный аппарат Canon PC 860, подходящий для реанимации и издания книжек, стоит 19 879 рублей. Эти суммы ни районный, ни областной бюджет не потянут. А еще подключение компьютеров... Ольга Балдакова не пойдет ни в какой департамент, потому что это бесполезно. Она ищет просто добрых людей, которые поймут и помогут. Ведь приближают

ся Новый год и Рождество, когда чудеса случаются. Уж для детей-то они должны случиться.

## СПАСИБО, ДОБРЫЕ ЛЮДИ!

Самая большая новость минувшей осени: трехлетний Кириуша Соколов, которому грозила полная глухота, 20 октября удачно прооперирован в Институте нейрохирургии им. Н. Н. Бурденко (австрийский имплантат и операция стоили \$23 500). Мальчик уже выпущен домой в Ивановскую область. Полную стоимость его операции оплатил частный фонд «Династия» Дмитрия Зимина, основателя и почетного президента компании «Вымпелком». Всего же собрали для Кириуши 2 426 739 рублей. «Сверхплановые» деньги, по рекомендации заведующего отоневрологической группой института Дмитрия Капитанова, решено потратить на лечение Вероники Маркарян (3 года, Санкт-Петербург) и Артема Колчеданцева (1 год, Москва). Их операции запланированы на 1–2 декабря. Федеральный научно-практический центр аудиологии и слухопротезирования в рамках реализации федеральной целевой программы «Дети-инвалиды» тоже взялся оказать помощь малышу, и 23 октября по нашей просьбе в центре был успешно прооперирован 3-летний Никита Клева из Приморского края. Помощь пришла и к 16-летнему москвичу Сереже Симонову. Ему требовалась срочная операция за 72 297 рублей. У Сережи острый гематогенный остеомиелит бедренной кости и гнойный артрит тазобедренного сустава, он давно не встает, но теперь деньги внесены в клинику, и у мальчика высокие шансы на излечение. А годовалой Милане Накостхоевой из Москвы вообще повезло необыкновенно. У Миланы серьезный дефект сердечной мышцы, требовалась операция в НИЦ ССХ им. А. Н. Бакулева за 166 209 рублей, письмо ее мамы с просьбой о помощи еще даже не было опубликовано, как эта самая помощь была оказана. Позвонил один из наших давних друзей-читателей и попросил «что-нибудь сердечное из неопубликованного». 12-летней Кате Раменской из Казахстана на операцию в Новосибирском НИИТО требовалось 221 064 рубля. Вы же собрали на 166 000 больше! «Излишек» пойдет 16-летней Наде Яхно из Кузбасса. У нее тоже грудной кифосколиоз 4-й степени. Обрела наконец возможность полноценно учиться и работать слепая девушка Люда Лысикова из Орловской области. Ей купили ком-



пьютер с брайлевской системой Jaws for Windows за 58 800 рублей. Даша, Алена и Гриша Захаровы из Нижегородской области смогут еще до Нового года поправить зрение. У них косоглазие и амблиопия, деньги на лечение (33 050 рублей) уже в клинике. 3-летнему Артему Яруллину из Башкирии и 2-летней Геле Захаровой из Томской области, страдающим детским церебральным параличом, вы отправили, соответственно, 148 224 и 39 600 рублей. Артемке назначены курсы лечения в Москве, а Гелю будут лечить дома препаратом ботокс. 10-летнему тамбовцу Жене Пешкову вручены слуховые аппараты Oticon 390 PL за 22 900 рублей. Вы оплатили также изготовление протеза руки для 22-летней москвички Эльзы Хакимовой, эта девушка пострадала в автоаварии.

Сразу несколько заветных желаний исполнилось в семьях Светланы Тузбековой (36 лет, трое детей, Башкирия), Валентины Борисовой (36 лет, инвалид 2-й группы, трое детей, Пермская область) и Валентины Егорушкиной (28 лет, мать-одиночка, Ярославская область). На ваши деньги они купили холодильники, стиральные машины, приобрели теплые вещи для детей и себя, а у Борисовых появились еще и телевизор с секретером. Вдове Марии Хмелевской в Читинскую область вы послали 19 600 рублей и три вещевые посылки. Мария воспитывает сироту-племянницу, и ваши посылки ей пришлись очень кстати. 3225 рублей отправлены на газификацию дома одинокой пенсионерке Нине Ивановне Сидорогиной в Брянскую область. Этого, к сожалению, недостаточно, на газификацию требуется 30 130 рублей. Наконец, еще 116 000 рублей поступило на покупку цефалостата для нового отделения челюстно-лицевой хирургии Российской детской клинической больницы. До полной стоимости недостает 272 599 рублей.

## Помогли:

Лилия (Израиль), Елена (Латвия), Андрей Петрович (Новосибирск), Андрей (Орел), Минтруда РФ, частный фонд «Династия», Светлана (от руководителя), коллектив компании «М.Видео», Станислав, Александр Константинович, три Светланы, две Анны, Ольга Юрьевна, три Ирины, Анатолий, Лариса, Герман, Олег, Александр, два Юрия, Евгений, Светлана Алексеевна, Игорь, Дмитрий, Иван, Татьяна и Денис, Дмитрий и Татьяна, Марина Геннадьевна, Михаил и Нелли, Гуля, Александр, Павел, Марина, три Андрея, Елена Николаевна, две Натальи, Елена Смирнова (фонд «Социдание»), Оксана, Игорь, семья Липатовых, Елизавета, Константин, Алла и Олег, Максим, Арина, три Марии, Елена Геннадьевна, Михаил Вячеславович (все из Москвы). Огромная всем благодарность!

**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 ОКАЗАВШИХСЯ В БЕДЕ ЛЮДЕЙ, ЗВОНИТЕ В ФОНД. ВЫ ПОЛУЧИТЕ АДРЕСА, БАНКОВСКИЕ РЕКВИЗИТЫ И ДАЛЬШЕ СМОЖЕТЕ ДЕЙСТВОВАТЬ САМОСТОЯТЕЛЬНО.**

Многие девочки мечтают стать актрисами. Думают, раз попала на сцену, блестящее будущее обеспечено. Это не так. После драматического отделения Ярославского театрального института я нашла работу лишь в кукольном театре. Со временем увлеклась, освоила не только петрушечных, но и напольных кукол — тростевых, паркетных. Полюбила маленьких зрителей. В театре я счастлива. А за его пределами — жизнь, в которую я плохо вписываюсь. Неуютная, голодная жизнь. Когда умерли родители, стало совсем одиноко. Потом я родила Кристину. Теперь ей 11. Живем вдвоем в однокомнатной квартире на мое жалование в 1800 рублей. Раз в квартал соцзащита дает 250 рублей «на питание». Иллюзий уже не питаю, но так трудно свыкнуться с мыслью, что мне никогда не заменить ни черно-белый телевизор, который состарился еще в 80-е годы, ни ржавую раковину, ни развалившийся унитаз. Хожу по магазинам, ищу самое-самое дешевое, а все равно выходит, что надо 10 424 рубля, и их нет. Это так унижительно. Кристина из обносков выросла, стыдно в школу отправлять. Достала из шкафа свое пальто, а его моль проела. Не уберегла. Я обычно не жалуясь, а тут не выдержала, разрыдалась и вот пишу вам. Простите. **Наталья Миронова, Владимирская обл. Начальник райсоцзащиты Татьяна Гарева: «Миронова человек творческий, перед бытовыми трудностями совершенно беззащитна. Ей 53 года. На дочь получает пособие 140 рублей. При прожиточном минимуме 1724 рубля Мироновы живут за чертой бедности. Помогать им некому.»**

Умоляю, напечатайте мое письмо! Мой муж умер в 1997 г. от сердечной недостаточности, и я осталась с двумя детьми-инвалидами. Алеше уже 19, студент, у него гепатит С. А Юле 15, вследствие родовой травмы у нее перекошен позвоночник и постоянные боли. Еле передвигается на косты-

лях. После ряда операций Юлю в этом сентябре положили на полтора года в филиал ЦИТО, лечат аппаратом Илизарова. У Юли гидронефроз почек и недержание. Вот я и езжу из Зеленограда в больницу помыть и накормить дочку. Домой прихожу за полночь, а электричкой в 5.20 утра опять в Москву. Пять лет назад мы встали на очередь на автомобиль для Юли. А в этом году вдруг извещение: выделяют «Оку» с ручным управлением, и надо срочно внести 40% стоимости. Это 29 520 рублей. Алеша пошел на курсы вождения у себя в институте. И префектура дает место под гараж! Без него нельзя: украдут машину, а ее дают нам на семь лет, потом надо сдать. «Ракушка» стоит 28 100 рублей. Если сейчас откажемся, ведь больше не предложат, правда? **Людмила Полякова, Москва Директор центра соцпомощи Елена Егоркина: «Машина Поляковых остро необходима. Люду слушать страшно, такая у нее жизнь. Мы купим Юле хорошие костыли, а машину с «ракушкой» нам не потянуть. Люда 20 лет отработала на Останкинском молкомбинате, но там мало платят, так она пошла горничной за 9000 рублей. И почти все уходит на лечение детей.»**

Совсем не хочется афишировать горе, но много выхода не осталось. У нас была счастливая семья. Мы с женой потомственные врачи (я хирург, она психиатр), сын и дочь студенты-медики. Но в прошлом году дочь Марианна вдруг захромала. Думали, проглядели травму, а на самом деле это начался рассеянный склероз. Через пару месяцев дочка уже не вставала, а потом ухудшилось зрение. Ситуация изменилась, когда ей прописали препарат копаксон. Сейчас девочка встала на ноги. Учебу, правда, пока пришлось прервать. Надо выдержать хотя бы годовой курс копаксона, чтобы развить и закрепить успех. Но одна упаковка (ее хватает на месяц) стоит 36 000 рублей. Это вдесятеро больше моей зарплаты. Мы уже продержались семь месяцев, но сейчас все резервы, поверьте мне, исчерпаны. У нас красивая, умная и добрая дочь. Я очень надеюсь, что ваши читатели спасут ее. **Владимир Гагарин, Ярославская обл. Алексей Бойко, профессор РГМУ (Москва): «Первые же месяцы приема Марианной копаксона дали просто хороший эффект. Вообще-то принимать его следует без перерывов не один, а два года. Но вы разбиваете проблему на части, и это разумно. Москва бесплатно обеспечивает горожан копаксоном. Ярославцы, к несчастью, должны платить сами. Марианна молода, и, если ее поддержать, девушка сможет вести активную жизнь.»**



И почему семейное счастье нас обходит? Обе мои сестры — матери-одиночки, и я одна воспитываю двоих детей. В 1997 г. умер муж. Так, знаете, трудно живется. После училища я работала в типографии, получила комнату в общежитии. Потом из-за детей не смогла выходить в ночные смены, уволилась. С тех пор посудомойка в столовой на полторы ставки, это 910 рублей. За комнату да свет заплатишь, на еду почти не остается. Ни одежды, ни обуви. Зимой у нас минус 25. Тане уже 19, учится в техникуме, а Сережа во втором классе. Таня умница, старается, мечтает выучиться на дизайнера, а я голову ломаю: как заработать ей на учебу? Моя соседка закончила трехмесячные швейные курсы и получила надомную работу. Шить и вязать я умею, старые вещи переделываю себе и ребятам. Была бы швейная машинка, и я могла бы дома подрабатывать. Подольская машинка с электроприводом стоит 4200 рублей. Может, добрые люди помогут? И еще: стыдно просить, но у меня никогда не было стиральной машины, а стирать вручную уже невмоготу. У меня же день-деньской в столовой руки по локоть в воде. Вы не думайте, я присмотрела самую дешевую, СМ-1, за 2380 рублей. **Рита Якимова, Республика Марий Эл**

**Начальник отдела райсоцзащиты Елена Сорокина: «Рита трудяга, не пьет, как другие, вся жизнь для детей. На учете не состоит: таких бедных у нас много».**

Здравствуйте! Услышала я по радио о фонде и решила написать. Родилась я в вятской деревне в 1947 г. шестым ребенком. Страшное было время, голодное. Мама всех похоронила, кроме нас с сестрой. Не знаю, голодное ли детство тому виной или наследственность, но я почти ослепла. Работать я начала, когда и 16 не было. Стала токарем-универсалом. Зрение в моей профессии — это главное, и видела я отлично. И вдруг зрение стало садиться. За 8 лет стала инвалидом 1-й группы. Сейчас у меня минус 10, и вижу только прямо перед собой в очень узком поле. Боюсь улицу переходить, ни номеров домов не вижу, ни вывесок. Себя обслуживаю, но так тяжело думать, что скоро ослепну вконец. У нас в больнице можно прооперировать оба глаза, но это стоит 8000 рублей. Для меня при пенсии в 1953 рубля это огромные деньги. Живу одна, с продуктами и уборкой помогает сын Игорь. Он сварщик, получает 5000, а у него жена часто болеет. Может, кто-то отзовется на мою беду? Дай вам Бог всего хорошего за ваши добрые дела. **Фаина Ивановна Шулятьева, Мурманская обл.**

**Окулист Татьяна Глебова: «У Шулятьевой пигментная дегенерация сетчатки и очень сильная близорукость. Началось помутне-**

**ние хрусталика. Ей показана операция ультразвуком — фактоэмульсификация. И лучше не откладывать: сырой северный климат плохо влияет на зрение, и слепота прогрессирует».**

Моя Эльвина родилась с нарушением мозгового кровообращения. Но потом развивалась нормально, рано начала держать голову. А в 5 месяцев — кишечная инфекция, клиническая смерть, паралич и немота. Начались эпилептические припадки. Врачи определили ДЦП и сказали, что Эльвина никогда не будет двигаться и говорить. А я не поверила. Лечились в Туле и Москве, но безрезультатно. Мы не включали телевизор, к нам не ходили гости, а то эмоции вызывали припадки. А потом нашли клинику в Трускавце. И после двух курсов реабилитации там дочка впервые произнесла слова «мама, папа». Сейчас Эльвине 8 лет. Она начала ходить, уже держит равновесие. Сжатые кулачки раскрылись. Появился интерес к миру. Эльвина общается и смотрит телевизор без судорог. Надо продолжать, успех налицо! Но курс стоит 87 616 рублей, а денег уже не достать. И занимали, и продали буквально все, квартира пустая. Обменяли двухкомнатную на однокомнатную, а теперь заложили и ее. Мужу на трех работах больше 10 000 рублей не заработать, и все идет на лекарства. Беда, что состояние ребенка зависит только от денег. Обращаюсь к вашим сердцам, помогите! **Эльвира Александровна Татарстан**

**Зам. директора Международной клиники восстановительного лечения Степан Гордиевич (Украина): «Да, после мануального воздействия и апитерапии у девочки улучшилось кровообращение мозга. Стала живее, сильнее, подвижнее. Наш курс дает рывок в развитии, который надо удерживать. Мама старательно выполняет наши рекомендации, но нужно еще минимум один-два курса».**

У вас какой-то особый дар помогать людям. Я видела тех, кого вы спасли. Так хочется оказаться в их числе. Я обращалась повсюду, но помощи нет. А дочь надо срочно оперировать. Юля родилась с пороком сердца, недоразвитием и вывихом обоих тазобедренных суставов, деформацией стоп, двусторонней пневмонией и перинатальной энцефалопатией. В роддоме уверяли, что ее не вылечить, и предлагали оставить. Но разве так можно?! В 5 лет Юля стала ходить. Она выросла умной, общительной девочкой, закончила 9 классов круглой отличницей. Участница многих олимпиад, освоила компьютер. Районная газета печатает ее стихи. Были три успешные операции по коррекции ног, но тут появил-

ся сколиоз, и он прогрессирует. Заболело сердце, появилась одышка. Врачи говорят, искривленный позвоночник пережимает центральный кровеносный сосуд. 10 лет девочка прожила в корсете, но теперь, в 16 лет, помочь ей могут только в Новосибирском НИИТО: выпрямят позвоночник и укрепят его металлоимплантатом. Стоит операция 197 592 рубля, а мне, вдове и деревенской медсестре, такую сумму не собрать. Юле больно ходить, сидеть. Не раз теряла сознание. Помогите! **Валентина Горожанова, Нижегородская обл.**

**Зав. клиникой вертебрологии НИИТО Михаил Михайловский (Новосибирск): «Очень тяжелая деформация. С операцией тянуть уже нельзя: слишком велики дефекты сердечно-сосудистой системы. А после операции Юля сможет лечить сердце».**

Ваш адрес дали мне депутаты Госдумы из СПС. Как я понял, кроме фонда обращаться уже некуда. А беда в том, что ровно год назад сгорел наш дом со всем содержимым. Топили баню, от искр вспыхнула крыша, и ветром огонь перекинуло на дом. Мы с женой и внучкой еле успели выскочить, совсем ничего не спасли. Залили пожарные три обугленные стены, с тем мы и остались. Соцзащита дала 500 рублей, простыню, пододеяльник и пару фетровых сапог типа «прощай, молодость». Местная администрация выделила делянку с лесом на 75 кубов. Батюшка-священник, а за ним и прихожане пришли пилить и таскать лес, помогли в строительстве. Спасибо им! Один бы я не справился. И вот есть дом со стенами и крышей, но холодный и без электричества: средств нет, ведь без копейки остались. Зима пришла, мы по родным-знакомым кочуем. Потому и прошу: помогите восстановить жизнь. На печь, теплосистему, газовое и электрооборудование надо 68 730 рублей. И одежда очень нужна, особенно теплая. За все премного благодарны. **Геннадий Масленников, Ярославская обл.**

**Начальник горсоцпомощи Марина Носкова: «Масленниковы у нас пенсионеры. Геннадий Николаевич, бывший моряк, еще подрабатывает — 500 рублей в месяц, столяром в колледже. Есть огород, им и живы. Их дочь Светлана, мать-одиночка, работает продавцом за 1700 рублей. Внучка ходит в третий класс. Мы и рады бы помочь, да казна такие траты не предусматривает».**

**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**



ВНИМАНИЕ! ПОДПИСКА НА 2004 ГОД

# ДОМОВОЙ

ПОДПИСКА ЧЕРЕЗ КАТАЛОГИ	КАТАЛОГ «РОСПЕЧАТЬ» (ДЛЯ ПОДПИСЧИКОВ МОСКВЫ) ИНДЕКС 13110 — ПОДПИСКА НА ГОД, ИНДЕКС 73110 — НА ПОЛГОДА						
	1 месяц	2 месяца	3 месяца	4 месяца	5 месяцев	6 месяцев	12 месяцев
НА ДОМ	76.60	136.20	195.80	255.40	315.00	374.60	732.20
ДО КВАРТИРЫ	78.09	139.18	200.27	261.36	322.45	383.54	750.08
ДО ВОСТРЕБОВАНИЯ	75.22	133.44	191.66	249.88	308.10	366.32	715.64
ДЛЯ ОРГАНИЗАЦИЙ	87.40	149.30	211.20	273.10	335.00	396.90	768.30

ПОДПИСКА ЧЕРЕЗ КАТАЛОГИ	ОБЪЕДИНЕННЫЙ КАТАЛОГ «ПРЕССА РОССИИ» (АГЕНТСТВО «КНИГА-СЕРВИС») ИНДЕКС 38933 — ПОДПИСКА НА ПОЛГОДА					
	1 месяц	2 месяца	3 месяца	4 месяца	5 месяцев	6 месяцев
НА ДОМ или ДО ВОСТРЕБОВАНИЯ	157.15	289.55	421.95	554.35	686.75	819.15
ДЛЯ ОРГАНИЗАЦИЙ	169.53	301.93	434.33	566.73	699.13	831.53

ПОДПИСКА ЧЕРЕЗ КАТАЛОГИ	КАТАЛОГ «ПОДПИСЧИКАМ ПОДМОСКОВЬЯ» ИНДЕКС 73110 — ПОДПИСКА НА ПОЛГОДА		
	1 месяц	3 месяца	6 месяцев
НА ДОМ	86.81	244.59	481.26
ДО КВАРТИРЫ	93.98	266.10	524.28

ПОДПИСАТЬСЯ НА ЖУРНАЛ «ДОМОВОЙ» МОЖНО ТАКЖЕ ЧЕРЕЗ КАТАЛОГИ: «ПРЕССИНФОРМ» (Г. САНКТ-ПЕТЕРБУРГ), «ИНТЕР-ПОЧТА» (Г. МОСКВА). ОФОРМЛЕНИЕ ПОДПИСКИ С КУРЬЕРСКОЙ ДОСТАВКОЙ — ТЕЛ.: (095) 500-00-60.

ПОДПИСКА ЧЕРЕЗ КАТАЛОГИ	КАТАЛОГ «ПЕТЕРБУРГ-ЭКСПРЕСС» (ДЛЯ ПОДПИСЧИКОВ САНКТ-ПЕТЕРБУРГА) ИНДЕКС 73110 — ПОДПИСКА НА ПОЛГОДА					
	1 месяц	2 месяца	3 месяца	4 месяца	5 месяцев	6 месяцев
НА ДОМ	76.30	152.60	228.90	305.20	381.50	457.80

\*ЦЕНЫ УКАЗАНЫ В РУБЛЯХ



## УВАЖАЕМЫЕ ЧИТАТЕЛИ!

ТЕПЕРЬ ВЫ МОЖЕТЕ ВОСПОЛЬЗОВАТЬСЯ УСЛУГАМИ ПРЯМОЙ РЕДАКЦИОННОЙ ПОДПИСКИ. РЕДАКЦИОННАЯ ПОДПИСКА МОЖЕТ БЫТЬ ОФОРМЛЕНА С ЛЮБОГО НОМЕРА НА ЛЮБОЙ СРОК.

ОПЛАТУ ПОДПИСКИ НЕОБХОДИМО ПРОИЗВЕСТИ ДО 15 ЧИСЛА МЕСЯЦА, ПРЕДШЕСТВУЮЩЕГО ПЕРВОМУ ПОДПИСНОМУ МЕСЯЦУ. НАПРИМЕР, ЧТОБЫ ПОЛУЧАТЬ НОМЕРА С ДЕКАБРЯ, ОПЛАТА ДОЛЖНА ПРОЙТИ ДО 15 НОЯБРЯ. ПОДПИСКА ПРОИЗВОДИТСЯ ТОЛЬКО НА ТЕРРИТОРИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ. СТОИМОСТЬ ПОДПИСКИ ВКЛЮЧАЕТ ДОСТАВКУ ЗАКАЗНЫМИ БАНДЕРОЛЯМИ.

ОПЛАТА ПО ЭТОЙ КВИТАНЦИИ ДЕЙСТВИТЕЛЬНА ДО 1 МАРТА 2004 ГОДА. ДЛЯ ОПЛАТЫ ПОДПИСКИ ВЫРЕЖЬТЕ И ЗАПОЛНИТЕ ПРИЛАГАЕМУЮ КВИТАНЦИЮ ИЛИ ВОСПОЛЬЗУЙТЕСЬ КСЕРОКОПИЕЙ. ПРИ ЗАПОЛНЕНИИ РАЗБОРЧИВО УКАЖИТЕ ФАМИЛИЮ, ИМЯ, ОТЧЕСТВО, ПОЧТОВЫЙ ИНДЕКС, АДРЕС ДЛЯ ДОСТАВКИ, КОЛИЧЕСТВО НОМЕРОВ, А ТАКЖЕ СУММУ ВАШЕГО ЗАКАЗА.

СТОИМОСТЬ ОДНОГО НОМЕРА — 60 РУБ. 00 КОП. НАПОМИНАЕМ, ЧТО ЖУРНАЛ ВЫХОДИТ 11 РАЗ В ГОД.

В СЛУЧАЕ, ЕСЛИ ВЫ ОПЛАЧИВАЕТЕ ПОДПИСКУ ПЛАТЕЖНЫМ ПОРУЧЕНИЕМ, ВАМ НЕОБХОДИМО ОТПРАВИТЬ ЗАЯВКУ НА ПОДПИСКУ И ЗАТРЕБОВАТЬ СЧЕТ К ОПЛАТЕ ЛЮБЫМ УДОБНЫМ СПОСОБОМ: ПО ТЕЛЕФОНУ: (095) 785-14-78 ПО ФАКСУ: (095) 785-14-70 ПО E-MAIL: INNOVATION@APR.RU

ПОЧТОВЫЙ АДРЕС ДЛЯ ПИСЕМ ПО ВОПРОСАМ ПОДПИСКИ: 123995, МОСКВА, ПРОСП. МАРШАЛА ЖУКОВА, 4, АГЕНТСТВО «РОСПЕЧАТЬ», ОТДЕЛ ПРЯМОЙ ПОДПИСКИ.

## ИЗВЕЩЕНИЕ

ИНН 77340061 50 ОАО Агенство «Роспечать»  
р/с №40702810100020001342 Сбербанк России г. Москва  
БИК 044525225  
к/с 30101810400000000225  
Платательщик:  
Фамилия:  
Адрес:

Назначение платежа  Сумма, руб.

Оплата за журнал «ДОМОВОЙ» за \_\_\_\_\_ месяцев

ИТОГО: \_\_\_\_\_ руб.

Кассир

Платательщик

ИНН 77340061 50 ОАО Агенство «Роспечать»  
р/с №40702810100020001342 Сбербанк России г. Москва  
БИК 044525225  
к/с 30101810400000000225  
Платательщик:  
Фамилия:  
Адрес:

Назначение платежа  Сумма, руб.

Оплата за журнал «ДОМОВОЙ» за \_\_\_\_\_ месяцев

ИТОГО: \_\_\_\_\_ руб.

КВИТАНЦИЯ  
Кассир

Платательщик