

ПОМОГИТЕ, ПОЖАЛУЙСТА!

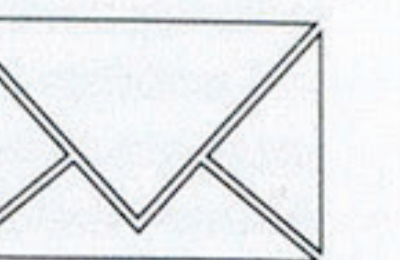


Светлана Шикова и ее дочь Полина уже не рассчитывают на помощь государства

Детей надо радовать. Доподлинно известно, что без солнечного света дети болеют рахитом, а без тепла и радости — всем остальным. Светлана Шикова любит свою дочь, очень любит. И Галина Павловна тоже любит свою дочь Светлану и внучку Полину. Но оттого, что нечему радоваться, всерьез болеют втроем.

Когда Света была маленькой, Галина Павловна продала дом в родной Ивановской области уехала с мужем и дочкой на Сахалин. Надеялась заработать на безбедную старость. Жили в поселке Ноглики на реке Тымь, в 70 километрах от Нефтеюганска. Была рабочей то на фабрике, то на стройке. А с мужем рассталась. Дочь Светлана выросла в семейной общаге, работала на нефтепромысле. Работа не женская, тяжелая, по колено в грязи. Зато заработки устраивали. Богатыми Света с Галиной Павловной не стали, но были сыты, обуты-одеты. Вот только личная жизнь не сложилась. И в 35 лет Светлана родила без мужа Полину. А через полгода, 28 апреля 1995 года, в Нефтеюганске произошло страшное землетрясение. Ноглики тоже трясло. Нефтеюгansk был полностью разрушен, из 3000 человек свыше 2000 погибли. Изо дня в день подземные толчки, земля под ногами идет трещинами, в домах падает мебель, бьется посуда. И Светлана испугалась каждый день мимо окон шли грузовики, заставленные гробами. После октябрьского 4-балльного толчка нервы совсем сдали, Светлана подхватила ребенка и маму и спешно покинула Сахалин. Отправились на родину, в Ивановскую область. Их городок совсем обеднел. Текстильная фабрика едва жива. Чтобы найти работу, Светлана встала на учет на биржу труда, соглашалась на любую работу за копейки. Продали все, что имели. Вся еда — хлеб да суп из картошки и «кубика». Так они прожили 8 лет. Только в сентябре прошлого года Светлана устроилась лаборантом в ЗАО «Южа-торф» на 1400 рублей. Столько же составляет пенсия Галины Павловны.

Но главная беда — жилье. Привезенных с Сахалина денег на нормальный домик не хватило. Купили половину старого дома-развалихи. В одной из двух комнат обрушился потолок, женщины подставили бревно, чтоб дом не упал, но входить в эту комнату перестали. Крыша течет, разваливается печь. В доме так сырое и холодно, что по утрам одеваются под одеялом. Обратились в горадминистрацию, но там



сказали, что дом не подлежит ремонту. В очередь на жилье поставили за номером 25. Это означает, что подойдет она минимум через четверть века.

— Я уже не плачу. Только глотаю антидепрессанты: все болит от нервного напряжения. У меня затяжная депрессия. Я не понимаю, что я сделала не так? Честно вкальвала на тяжелой работе, пережила землетрясение — и нищая, беспомощная! Не могу купить матери молока. А у нее удален желчный пузырь, рожистое воспаление кожи. Дочку не на что лечить, не во что одеть, нечем накормить. Поля о баночке йогурта и о мороженом мечтает как о чуде...

Поле сейчас девять, у нее хронический пиелонефрит. Больные почки нельзя студить, а девочка жалуется, что в чужих старых сапогах ножки мерзнут. Врачи рекомендуют усиленное питание. Пообещали поставить на очередь в облсанаторий. Светлана уже не плачет. Глотает таблетки.

— Шиковы за помощью к нам не обращались, — сказала начальник горсоцзащиты Елена Модина. — Да и зачем обращаться — денег для малоимущих все равно нет. В прошлом году выплачивали детские пособия за 1998–2000 годы. Светлана теперь получает 140 рублей как мать-одиночка. А дешевое жилье здесь почти не строят.

Светлана мечтает о самой дешевой двухкомнатной квартирке. Пусть маленькой, но теплой. Чтоб в одной комнате мама, а в другой они с Полей. Такая хрущевка нашлась! Она стоит 150 тысяч рублей. И еще 8 тысяч нужно на оформление.

Мы спросили госпожу Модину, гарантирует ли администрация надежность сделки по купле квартиры, если Шиковым повезет и наши читатели им помогут деньгами. «А вот в этом можете не сомневаться! Мы же эту квартиру для Шиковых и подыскали».

СПАСИБО, ДРУЗЬЯ!

За минувший месяц вы многим помогли. У 4-летнего Дани Дружина из Курской области появился хороший шанс на спасение. У него редкое генетическое заболевание — метахроматическая лейкодистрофия. От этой болезни уже умерла его старшая сестра. Сейчас высокие технологии в медицине справляются и с этой редкой пакостью. Одна из клиник США подыскала неродственного донора для нашего Дани и готова пересадить ему чужой костный мозг. В этом и есть спасение. Но операция стоит \$210 тысяч. Две трети стоимости взял на себя Минздрав РФ, \$30 тысяч внесли сами Дружины, а оставшиеся \$40 тысяч хотели собрать мы. Собрали больше! На эти деньги не только Дружины выехали на операцию в США, но еще закуплены лекарства для таких же тяжелобольных ребятишек Российской детской клинической больницы: 8-летней Саманты Птицыной (1 123 561 руб.) из Якутии и 2-летнего Вадика Никитина (89 809 руб.) из Кабардино-Балкарии. У Саманты апластическая анемия, но теперь с нашими лекарствами она пошла на поправку. А у Вадика первичный иммунодефицит, ему оплачен курс лечения препаратами кансилас и мабтера.

Вовремя поспела ваша помощь и 14-летнему москвичу Роману Перевезеву. Ему сделана операция по поводу саркомы руки, и срочно требовался онкологический эндопротез за 174 356 рублей. Его удалось купить! Оплачены операции (431 493 руб.) в Новосибирском НИИТО по поводу грудопоясничного сколиоза 4-й степени 12-летней свердловчанке Насте Глухих и 14-летней сибирячке Оле Егоровой. Двухлетним Маше и Виталику Абушаевым из Самарской области теперь гарантированы операции в Институте мозга человека РАМН (Санкт-Петербург), за которые наши читатели внесли 140 тыс. рублей. У этих близнецов детский церебральный паралич.

15-летний ростовчанин Дмитрий Аржанов, страдающий эпилепсией, получит два курса лечения (63 тыс. руб.) в одном из московских медцентров. И еще спасен Саша Чигрин из Хабаровского края. Саше 4 года, у него папилломатоз гортани, теперь он получит полноценный курс лечения препаратом «роферон» за 91 314 рублей.

курс лечения препаратом «роферон» за 11 000 рублей. 20-летняя Аня Григорьева со Ставрополья получила 73 050 рублей на инвалидную электроколяску ИКК КАР-4, компьютер, рабочий стол и кресло. Теперь Аня, у которой парализованы ноги, получит надомную работу и интернет в придачу. И она сама еще не знает, что тут радостней. А 7-летняя Наташа Воронина (Волгоградская область) стала слышать почти как все, потому что вы послали ей 26 786 рублей на цифровой слуховой аппарат, и ее тугоухость отступила. 37 319 рублей на пару слуховых аппаратов отправлены москвичам Захаровым для их восьмилетней Лены. И долгожданное тепло пришло в дом одинокой 74-летней воронежской пенсионерки Варвары Васильевой: дом газифицирован за ваши 50 000 рублей. А врачам первого в России московского детского онкохосписа передали видеокамеру Sony и 59 200 рублей на покупку аудиотехники.

Мы недавно рассказали о необычной семье бывшего военврача Владимира Белого из Новгородской области, у которого шестеро приемных детей-подростков и усадьба. Этой семье нужен минитрактор МТЗ-112 с комплектом навесного оборудования, чтобы возделывать землю, а также одежда. Пока удалось собрать 134 400 рублей на трактор, не хватает еще 43 200. Москвичке Нине Лосевой, одинокому инвалиду первой группы, отправлено 94 тыс. рублей на покупку инвалидной коляски и специальной противопролежневой кровати. Недостает еще 9000 рублей. И по одной вещевой посылке от вас получили многодетные семьи Борисовых (Пермская обл.), Кондратьевых и Нагорновых (Ярославская обл.), Кулаковых (Саратовская обл.).

Помогли:

ООО ТД «Агропромснаб» (Волгоград), фирма «Бэскит» (Санкт-Петербург), Эльмир Ахатович (Ульяновская обл.), Андрей Петрович (Новосибирск), Алексей (Нижний Новгород), компания «Группа „Энергетический стандарт“», Марина от руководителя, Русский страховой центр, Елена Смирнова (фонд «Созидание»), Ольга, Игорь Сергеевич, Вячеслав Юрьевич, Кира, Максим, два Павла, Ростислав, Михаил и Нелли, Марина Викторовна, Георгий, Мария, Елена Николаевна, Алла Ильинична и Алексей, два Владимира, два Андрея, четыре Сергея, Адгур, Дмитрий, Кирилл Юрьевич, Наиль и Елена, Василий, Оксана, ЗАО ТК «Агромаркет», Екатерина от Марины Вадимовны, три Олега, два Юрия, Вячеслав, Ксения и Константин, Елена, Ирина Борисовна и Кирилл Александрович, Эдуард и Алла, семья Липатовых, Лариса Игоревна, Татьяна, Ирина Викторовна, Ираклий, Наталья, Константин, Светлана Гавrilovna, Юлия, Вероника, Алана, Злата Владимировна, Анна, Пина, Татьяна и Денис (все Москва).

Огромная всем благодарность!

ДЛЯ ТЕХ, КТО НЕ ЗНАКОМ С РОССИЙСКИМ ФОНДОМ ПОМОЩИ
Российский фонд помощи создан осенью 1996 года (все это время им руководит Лев Амбиндер). Фонд действует как посредник между людьми, которые оказались в беде, и людьми, готовыми им помочь. На адрес фонда приходят письма-просьбы, и после тщательной проверки они публикуются 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.

 Честно говоря, я растерялась. Живу в каком-то оцепенении. Наверное, я еще не научилась бороться с трудностями. Мне 21 год. В 2001 г. закончила колледж, получила профессию менеджера, но не работала: через полгода родила Настю. Муж — грузчик на птицефабрике, получает 3500 рублей. В ожидании комнаты в общежитии.

житии сняли квартиру. У Насти в роддоме отклонений не заметили. Но к двум месяцам она не держала голову, и взгляд не фокусировался. Ей кололи витамины, делали массаж, физиопроцедуры, но ничто не помогало. Дочке два года, а она не ходит, не сидит, не стоит. Ножки по полу расползаются, а носки вывернуты наружу. Лицо без выражения. Ни улыбки, ничего... Врачи советуют ехать в Москву, в НТЦ. Курс лечения стоит 31 500 рублей, но кроме зарплаты мужа и пенсии с пособием в 1386 рублей у нас нет денег. Прошу вас, помогите! Просто не к кому больше обратиться, иначе я бы не осмелилась просить.

Оксана Морозова, Рязанская обл.

Заведующая отделением НТЦ Ольга Тарасова: «У Насти очень вялые мышцы тела и лица. Без лечения девочка не сможет ходить. А психические отклонения приведут к умственной отсталости. Чем раньше начнем лечение, тем выше будет эффект».

 Нашему клубу «Радость» уже больше года. Такое место одно в городе, где мы, инвалиды, встречаемся друг с другом, отмечаем праздники. Ведь некоторые даже в школу ходить не могут, и им одиноко. Клуб организовала мама нашего Виталика Келеменева Татьяна Андреевна. Сначала была просто комната со столами в центре детского творчества. Наши мамы приносили пластилин и цветную бумагу, угощение. С нами стали заниматься психолог, педагоги по музыке и декоративно-прикладному творчеству. Мы разучиваем песни и стихи, вместе играем. А когда мы выступали на городском фестивале, нам сильно хлопали! И хвалили наши поделки. Мы поняли, что многое можем. Мы можем дружить и быть полезными другим. Было бы здорово, если бы у нас появился еще и музикальный центр, так как мы, кто может, любим петь и танцевать. И еще сухой бассейн. Это весело и полезно. Нам очень не хватает игр, а лего и другие конструкторы мамы купить не могут. А был бы компьютер, мы связались бы с такими же клубами по всему миру. Это ведь не фантастика, правда?

Ваня Борисов, Ира Орлова и др. (всего 10 подписей), Хакасия
Начальник горсоцзащиты Галина Воеводина: «В клубе 44 ре-
бенка от 6 до 15 лет с ДЦП, болезнью Дауна, заболеваниями
крови и другой патологией. Многие эти детишки были лишены
общения, и клуб делает их жизнь гораздо интересней. Но мес-
тный бюджет позволяет оплачивать только труд педагогов. Игр
и пособий нет. Если можно, помогите им, пожалуйста!»

✉ Трагедия произошла в 2001 году, когда моя 20-летняя дочь села в попутку рядом с водителем. В них врезалась иномарка. Удар пришелся на Кристину. Водитель и два пассажира не пострадали, а моя девочка 22 дня провела в коме. Диагноз на пол-листа: от открытой черепно-мозговой травмы с тяжелым ушибом мозга и переломом костей основания черепа до переломов костей таза и ног. Чудо все же свершилось, Кристина выжила. Перенесла 12 операций. Тяжкий путь, и он не завершен. Сейчас дочь в РНИИТО им. Вредена: правая нога укоротилась на 5 см, и произошла ротация стопы, которую надо развернуть на место. Нужны еще две операции по установке аппарата Илизарова. Но эти операции не входят в разряд жизненно необходимых, надо заплатить 36 551 руб. Мы до аварии жили скромно, а после и подавно: я оставила работу тренера по гимнастике, чтобы ухаживать за дочерью (она еще не ходит). Муж — инженер в военно-промышленном комплексе. Сын в 9-м классе. Доход в семье около 2000 руб. Кристина училась на курсах при институте иностранных языков, танцевала в шоу-балете, готовилась в институт культуры. Авария перевернула ее жизнь. Но я верю в судьбу характера моей левочки. Пожалуйста, помогите ей!

Вера Сидоренко, Санкт-Петербург

Зав. отделением РНИИТО Владимир Долгополов: «Если удлинение бедра пройдет удачно, Кристина будет двигаться. А потом с ней надо еще поработать невропатологам, все-таки черепно-мозговая травма, нарушения дыхания и речи».

✉ Очень прошу помочь приобрести слуховые аппараты для моей 11-летней дочери Кати. Юля, старшая, здоровая, учится в 8-м классе. А у Катюши была родовая травма. Ее последствия замечали лишь в детском саду: сидит девочка в сторонке, с детьми не играет. Тут врач и выявил тугоухость. Я бросила работу (была воспитателем в садике), чтобы учить Катю говорить. Мы прошли семь курсов стимуляции слухового нерва в питерском Институте мозга. Аудиограмма показала улучшение на 20 децибел. Катя уже в 4-м классе. Правда, на домашнем обучении. Она 7 лет назад получила аппараты Starki, но слышит в них плохо. Дочка учится с интересом и мечтает ходить в школу, как другие. Поет, танцует, играет в шашки (на школьных соревнованиях заняла третье место). Но для занятий в классе нужны аппараты с мощной разборчивостью речи. Такие DigiFocus стоят 1500 евро. Катина пенсия вместе с пособиями 1367 руб. Муж ремонтом квартир зарабатывает 2500 руб. Нам аппараты никогда не купить. Если можно, помогите!

Виктория Василихина, Ставропольский край

Директор сурдоцентра «Отофон» (Москва) Ольга Смирнова: «То, чем пользуется Катя, продукт для стран „третьего мира“. Жаль, девочка хорошая, но уже наметилось отставание в психомоторном развитии. Без нормальных аппаратов у Кати нет будущего».

✉ Сегодня услышала о фонде по радио — и сразу за письмо. Не себе прошу, а бывшей невестке Татьяне Дементьевой. Это золотой человек! Люблю ее как родную дочь. Добрая, трудолюбивая, умница. Была часовым мастером. Семь лет прожила с моим сыном, родила двоих детей. Сын не работал, совсем спился. Не гнушался пропивать даже детские вещи. Намучилась с ним Таня, развелась, ушла в общежитие. И тут несчастье. Ее случайно столкнули с балкона 3-го этажа. Сломаны два позвонка, поврежден спинной мозг. Таня с детьми отвезли к ее родителям-пенсионерам в маленькую деревушку. Такая мука, семь лет неподвижности, пролежни, больные почки. Но она не тот человек, чтобы сдаваться: разрабатывает ноги, научилась сидеть. Надеется встать, хотя первую группу дали пожизненно. Я выхлопотала инвалидную коляску. Таня уже многое может делать по дому, хорошо вяжет, шьет. В прошлом июне умер отец, теперь живут вчетвером на две пенсии. Катя уже в 8-м классе, Ромка в 6-м. Я подкоплю немного с пенсии, им отправляю. Таня мечтает о швейной машинке с оверлоком, о ткани, чтобы шить постельное белье на продажу. Она скромная, сама не просит, даже об этом письме не знает. Но сердце же разрывается, ну как ей помочь! И приехать не могу: у самой парализованная мать на руках. Вот вас прошу, помогите, пожалуйста, Тане.

Анна Старостина, Читинская область

Председатель райсоцзащиты Валентина Пешкова: «Татьяна полупарализована, но о детях очень заботится. Я поражаюсь, в доме у них чистота! Мы взяли счет на швейную машинку „Чайка“, оверлок, ткань и пряжу, всего на 30 тыс. руб. Если оплатите, вы ее очень выручите!»

✉ Понимаю, что всем вы не поможете, и это так обидно. Два года назад я обнаружила на лопатке у моей Леночки небольшую шишку. Врач сказал: искривление позвоночника 2-й степени — и направил в санаторий. Там кололи витамины, делали массаж. Лена сильно поправилась, рывком выросла. Позвоночник не выдержал, и сколиоз сразу 4-й степени! Из санатория вернулась горбатой, и горб растет на глазах. Все тело деформируется. Меняется форма грудной клетки, болит живот. Дети обзывают, а Лена переживает, плачет. Кружок танцевальный под запретом. Записалась в музыкальную школу, да спина болит. Даже петь перестала. Она и разговаривать толком не умела, а уже хорошо пела. В саду ахали: талант! Была солисткой на всех праздниках, Снегурочкой на „елках“. Бедняжка еще мечтает о „Фабрике звезд“. Я молчу и оформляю ей инвалидность. За операцию платить нечем. Я учительница с зарплатой 1800 руб. Муж тракторист. Начисляют до 2500, но дают не деньги, а карточки — отовариваю их в поселковом магазине. Старшей дочери 17, учится в медколледже бесплатно, но и без стипендии. Помогите!

Ирина Жураковская, Кемеровская область
Зав. отделом вертебрологии Центра патологии позвоночника МЗ РФ (Новосибирский НИИТО) Михаил Михайловский: «Лене только 11 лет, период активного роста впереди. Деформация будет увеличиваться. Если сейчас укрепим ее позвоночник имплантатом, все будет в порядке».

✉ Я узнала о фонде и поняла, что это мой шанс. Несколько раз принималась за письмо и бросала. Никогда ни о чем не прошила, не знаю, как правильно все представить. Если не так излагаю, прошу прощения. Я одна воспитываю двух мальчишек. Ваня 14 лет, Павлик 13. Родители давно умерли, с мужем 12 лет как в разводе. Алименты приходят раз в три месяца по 300 руб., а так живем на 140 руб. детского пособия и на помощь соседей. Я уже три года без работы. Сейчас оформляю соцработником, буду обслуживать пенсионеров за 1000 руб. И все равно на это втроем не прожить. Наш домик возле трассы. Соседи выставляют на дорогу овощи и молоко, любой товар улетает в момент. Я и подумала: если разведь кур-несушек (а лучше и перепелок), смогу наладить нашу жизнь. На домашнее яйцо всегда спрос, а можно и мясом торговать. Сыновья мне помогают. Теплый курятник есть. Нет только денег. Несушек частники продают по 130 руб. Я бы купила пару сотен, да 70 перепелов по 100 руб. и 30 перепелов по 50. На все надо 34 500 руб. Может, я не права, нельзя столько просить? Тогда, может, одеждой выручите? Я ни себе, ни ребятам ничего купить не могу.

Людмила Кучерявых, Курская область

Зам. главы сельсовета Нина Плаксина: «Людмиле 37 лет. Это энергичная и отзывчивая женщина. Закончила финансовый техникум. Живет трудно: питаются картошкой да молоком — у них 5 козочек, сыновья за ними ухаживают. Помогите им!»

✉ Многоуважаемый фонд! Вот беспокою вас. Живем с супругой на пенсии, половина уходит на лекарства. Оба страдаем ишемией, гипертонией и другими болезнями. О старости думали, напомнили в Сбербанке 14 тыс. руб., но в 1991 году они пропали, как у всех. Вряд ли дождемся возврата. Я устал от тягостных и униzierительных хлопот по поиску денег на жизнь. Если бы вы знали, каково моей совести, что прошу у вас милостыни. Я написал президенту РФ о выдаче вкладов, письмо передали правительству края. Получил оскорбительный отказ. Мол, прошу в ущерб другим. Обидно: у нас с женой на двоих 90 лет трудового стажа, а нищие. В войну мальчишкой от зари до зари пахал да сеял, тяжеленные мешки таскал. Награжден медалью «За доблестный труд», ветеран труда. Сын мне не родной (я женился на вдове с ребенком), инженер в КБ, живет отдельно. С нами внучка Люба и правнук Женя 3 лет. Люба мать-одиночка, школьная учительница. И о них надо заботиться. Одежды нет совсем, износилась. Если кто пришлет нам вещи, буду очень признателен. Но основная забота — ремонт. Давно надо его сделать, да ни денег, ни сил. Но так хочется по-человечески в старости пожить. Фирма посчитала, что материалы и работы обойдутся в 29 500 руб. Может быть, кто-нибудь сможет помочь? Здоровья вам!

Аркадий Иванович Павлов, Хабаровский край
Начальник окружной соцзащиты Иван Петренченко: «Пенсия Павлова 2216 руб., его супруги — 2188 руб. (прожиточный минимум 2244 руб.). Квартира 3-комнатная, давно требует ремонта. Мы выделяли 500 руб. ко Дню Победы, но с ремонтом не помогем».

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

УВАЖАЕМЫЕ ЧИТАТЕЛИ!
ТЕПЕРЬ ВЫ МОЖЕТЕ ВОСПОЛЬЗОВАТЬСЯ УСЛУГАМИ ПРЯМОЙ РЕДАКЦИОННОЙ ПОДПИСКИ. РЕДАКЦИОННАЯ ПОДПИСКА МОЖЕТ БЫТЬ ОФОРМЛЕНА С ЛЮБОГО НОМЕРА НА ЛЮБЫЙ СРОК.

ОПЛАТУ ПОДПИСКИ НЕОБХОДИМО ПРОИЗВЕСТИ ДО 15 ЧИСЛА МЕСЯЦА, ПРЕДШЕСТВУЮЩЕГО МЕСЯЦУ, С КОТОРОГО ВЫ ХОТИТЕ ПОДПИСАТЬСЯ.
ПОДПИСКА ПРОИЗВОДИТСЯ ТОЛЬКО НА ТЕРРИТОРИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ. СТОИМОСТЬ ПОДПИСКИ ВКЛЮЧАЕТ ДОСТАВКУ ЗАКАЗНЫМИ БАНДЕРОЛЯМИ.

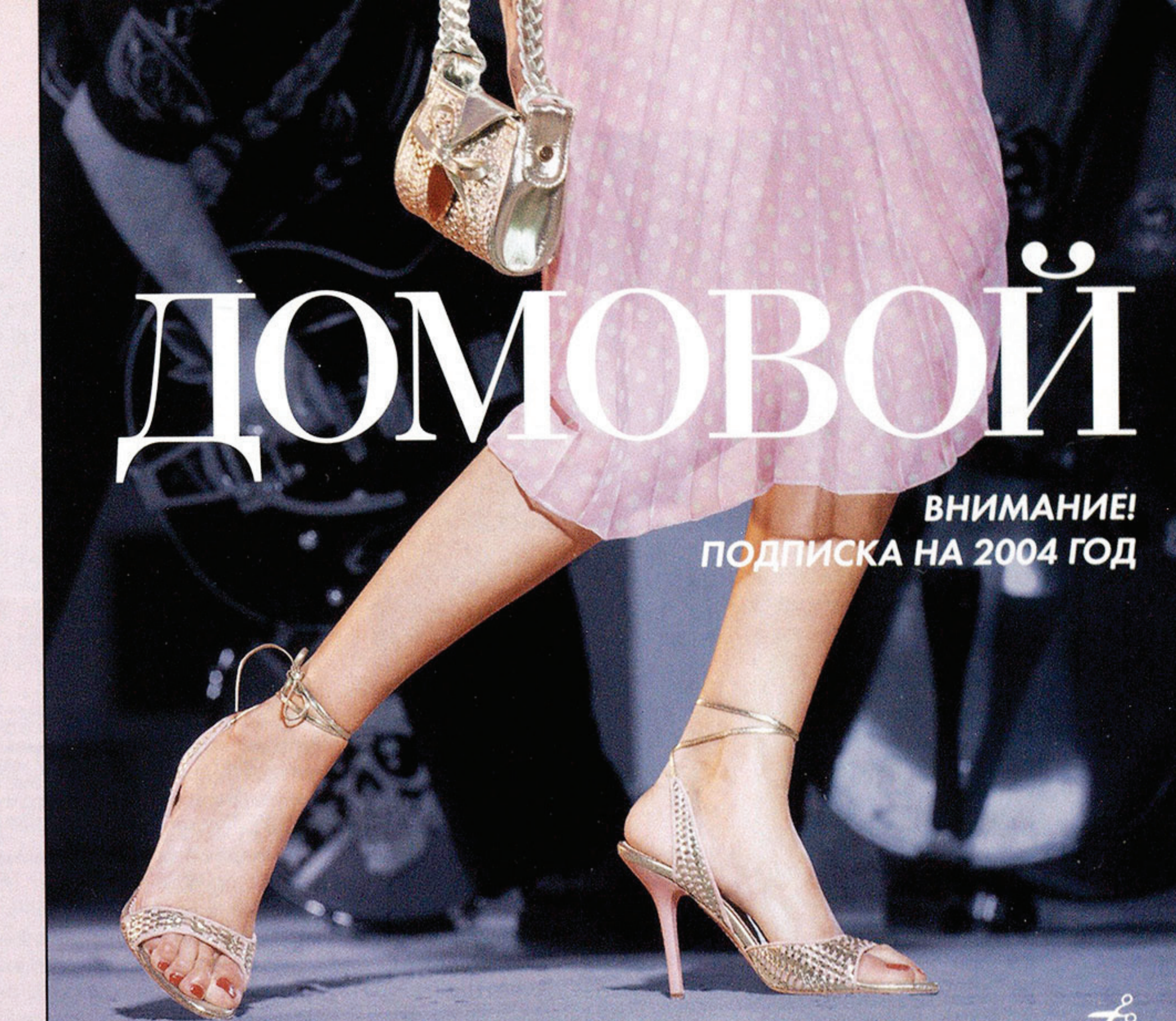
ДЛЯ ОПЛАТЫ ПОДПИСКИ ВЫРЕЖЬТЕ И ЗАПОЛНИТЕ ПРИЛАГАЕМУЮ КВИТАНЦИЮ ИЛИ ВОСПОЛЬЗУЙТЕСЬ КСЕРОКОПИЕЙ. ПРИ ЗАПОЛНЕНИИ РАЗБОРЧИВО УКАЖИТЕ ФАМИЛИЮ, ИМЯ, ОТЧЕСТВО, ПОЧТОВЫЙ ИНДЕКС, АДРЕС ДЛЯ ДОСТАВКИ, КОЛИЧЕСТВО НОМЕРОВ, А ТАКЖЕ СУММУ ВАШЕГО ЗАКАЗА.

СТОИМОСТЬ ОДНОГО НОМЕРА
— 60 РУБ. 00 КОП.

НАПОМИНАЕМ, ЧТО ЖУРНАЛ ВЫХОДИТ 11 РАЗ В ГОД.

В СЛУЧАЕ, ЕСЛИ ВЫ ОПЛАЧИВАЕТЕ ПОДПИСКУ ПЛАТЕЖНЫМ ПОРЧЕНИЕМ, 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 Е-MAIL: INNOVATION@APR.RU

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



ДОМОВОЙ

ВНИМАНИЕ!
ПОДПИСКА НА 2004 ГОД

ИЗВЕЩЕНИЕ

ИНН 7734006150 ОАО Агентство "Роспечать"
р/с №40702810100020001342 Сбербанк России г.Москва
БИК 044525225
к/с 3010181040000000225

Фамилия, имя, отчество, адрес и почтовый индекс плательщика

Назначение платежа	Сумма, руб.
Оплата за журнал "ДОМОВОЙ" за _____ месяцев	
ИТОГО:	

Кассир

ИНН 7734006150 ОАО Агентство "Роспечать"
р/с №40702810100020001342 Сбербанк России г.Москва
БИК 044525225
к/с 3010181040000000225

Фамилия, имя, отчество, адрес и почтовый индекс плательщика

Назначение платежа	Сумма, руб.
Оплата за журнал "ДОМОВОЙ" за _____ месяцев	
ИТОГО:	

КВИТАНЦИЯ

Кассир

Платильщик

