

# РУСФОНД

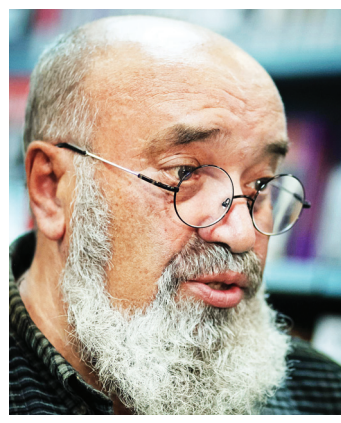
RUSFOND.RU

КАРТА ПАМЯТИ

ГЛАВНАЯ ТЕМА

СДЕЛАНО

ТРЕБУЕТСЯ ПОМОЩЬ



Евгений ПОПОВ, писатель

## «Для меня все начиналось с Шукшина»

РУСФОНД ОТКРЫВАЕТ НОВУЮ РУБРИКУ – «КАРТА ПАМЯТИ». КАЖДЫЙ СОСТОЯВШИЙСЯ ГРАЖДАНИН НАШЕЙ СТРАНЫ КОГДА-ТО ИСПЫТАЛ ТО «ЧУДНОЕ МГНОВЕНИЕ», КОГДА ЕМУ БЫЛА ОСТРО НЕОБХОДИМА ПОМОЩЬ – СЛОВОМ ЛИ, ДЕЛОМ, УЧАСТИЕМ, ДЕНЬГАМИ. ОБ ЭТОМ НАША НОВАЯ РУБРИКА

Если бы не эта помощь, их жизнь потекла бы совсем по иному руслу. Успешный политик прозябал бы в безвестности, романтический юноша полжизни провел бы в тюрьме, бизнесмен считал бы копейки до полочки. Известный писатель **ЕВГЕНИЙ ПОПОВ** будет беседовать с нашими знаменитыми современниками, которые самостоятельно «вышли в люди», но хорошо помнят тех, чья поддержка оказалась для них бесценной.

– ответили мне. – «Я с ним не знаком». – «А вот уж это не наше дело». Я и позвонил тогда из Сибири в Москву с просьбой показать мои рассказы Шукшину. А дальше началось чудеса. Уже через две недели я получил на почте в Красноярске (e-mail'ов тогда, естественно, не было) конверт с шукшинским предисловием к моим рассказам. То есть Шукшин сработал мгновенно. Так практически не бывает в литературной среде, где каждый – гений, каждый большей частью занят самим собой, где у всех свои проблемы и нет свободного времени на других.

Увы, это предисловие не устроило тогда «Байкал» и было напечатано лишь при публикации двух моих рассказов в «Новом мире» в 1976 году, после чего я – извините, читатели – поутру проснулся знаменитым, хотя ясно сознавал, что успехом этим я в первую очередь обязан Василию Макаровичу, чье имя тогда было у всех на устах после его столь раннего ухода из жизни в 1974 году.

И я горд, я счастлив, что успел с ним познакомиться в его квартире на улице Бочкова. И поговорить – хоть и коротко, но обо всем.

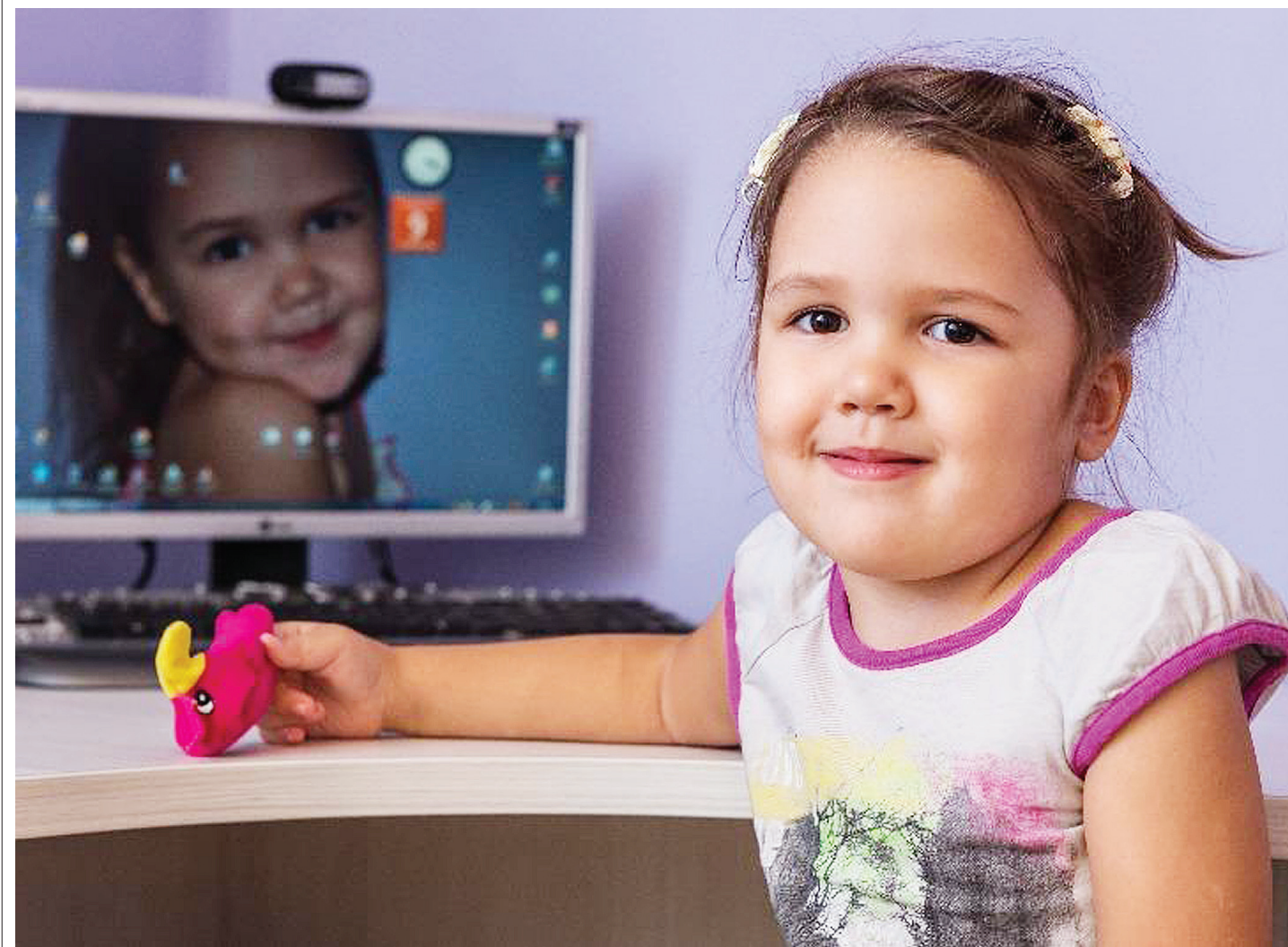
Стриженный почти налысо для «Калины красной», скуластый, болезненно худой он, кинозвезда и лауреат, наставлял меня, провинциала, не чураясь крепкого слова:

– Тебе в Москву ездить надо. В Красноярке или сопьешься, или посадят... Или еще хуже – станешь писать, как все эти...

– Ты говоришь, в Москве волки не нападут? Ты что? Волк – благородное животное. Не волки, а шакалы гребущие...

Он умер. Меня раз-другой по инерции опубликовали, но потом все снова застыло, казалось, навсегда, хотя у меня к тому времени скопилось уже около двухсот ненапечатанных рассказов. Итогом этой ситуации, когда в «официальном» меня не брали, а в «самиздате» и «тамиздате» я и сам не хотел, так как не желал сидеть в тюрьме или эмигрировать, стал альманах «Метрополь», послуживший причиной последнего крупного литературного скандала брежневской эпохи. Альманах, во время создания которого я познакомился и на всю жизнь подружился с Василием Аксеновым, Беллой Ахмадулиной, Фазилом Искандером и множеством других замечательных людей эпохи. Судьба альманаха известна, моя – тоже. Альманах разгромили, меня выгнали из Союза писателей. Зато сейчас мои тексты переведены на десятки языков, я объездил полмира, а началось все с Шукшина. Низкий поклон, Василий Макарович!

# Помогите Кире распрямить спину и дышать свободно



ВЕРА АНДРИЯНОВА

статочны мягкие, могут выпрямиться», – говорит Ольга.

Кире три года, она очень похожа на папу. С ним девочка готова играть дни напролет. Глядя на то, как она без усталости носится и прыгает, трудно поверить, что у Кире врожденный порок развития позвоночника. По прогнозам врачей, уже через год ее позвонки начнут давить на внутренние органы. Если не сделать операцию – девочке будет трудно не только двигаться, но и дышать.

ЧУДА НЕ ПРОИЗОЙДЕТ, НО ОПЕРАЦИЯ ПОМОЖЕТ

Тольяттинских ортопедов Ольга больше беспокоит не стала – у нее было свое мнение на счет здоровья дочери. «Девочка растет, сколиоз растет вместе с ней», – Ольга прочитала об этой болезни все, что смогла найти в медицинских книгах и Интернете. Как это часто бывает, именно «сестры по несчастью», мамы таких же тяжелобольных детей, дали ей проверенные, выстраданные не одним семейством ответы на важные вопросы. В итоге Ольга и Кира отправились в Санкт-Петербургский НИИ фтизиопульмонологии к профессору **Александр Мушкетину**.

После подробного обследования, проведенного специалистами института, выяснилось, что у девочки комбинированный порок развития позвоночника и грудной клетки: нарушение сегментации позвонков, а также расхождение ребер. Это крайне опасно для внутренних органов: растущее с каждым годом давление затрудняет дыхание и ведет к заболеваниям сердца. Причем надеяться на чудесное исцеление смысла нет.

«Профессор сразу нам сообщил, что с каждым годом градус искривления позвоночника будет расти, и это приведет не только к развитию горба, но и поставит под угрозу жизнь Кире», – рассказывает Ольга.

Девочке необходима операция, причем комбинированная – по выравниванию позвоночника и по удалению ребер. В НИИ случай Кире назвали одним из сложнейших. Оплатить операцию родителям девочки не по силам. А вмешательство хирургов

## Для проведения операции необходимы 280 тысяч рублей

**Профессор НИИ фтизиопульмонологии (Санкт-Петербург) Александр МУШКЕТИН:** – У девочки комбинированный врожденный порок развития позвоночника и грудной клетки. Это выражается в том, что в верхнегрудном отделе несколько позвонков сращены между собой, при этом ребра деформированы и образуют дефект в костном каркасе грудной клетки. Левая лопатка располагается значительно выше, чем следует. Данная деформация ставит под угрозу здоровье ребенка уже в ближайшем будущем. Дело в том, что со временем позвонки начнут давить на внутренние органы ребенка, что негативно отразится на работе органов жизнеобеспечения. В частности, подобные патологии приводят к значительному увеличению нагрузки на сердце,

а также к затрудненности свободного дыхания. Также из-за сколиоза третьей степени высока вероятность того, что у девочки со временем вырастет горб. Учитывая возраст Кире, ее костная система еще формируется. Поэтому необходимо как можно скорее провести комбинированную операцию. Она позволит исправить имеющиеся деформации, обеспечить правильные развитие ребенка».

**Дорогие друзья! Любая ваша помощь будет с благодарностью принята. Пожертвования можно перечислить в Русфонд, в том числе воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронного кошелька, в том числе и из-за рубежа. Спасибо!**

необходимо как можно скорее. Госпитализацию лучше всего провести в конце этой осени. В НИИ очередь, и единственная на ближайшее время вакансия – в конце ноября. В следующем году кости ребенка начнут крепнуть, и лечение может оказаться уже не столь эффективным.

**«Я МЕЧТАЮ, ЧТОБЫ У МОИХ ДЕВОЧЕК ВСЕ БЫЛО ХОРОШО»**

А пока Кира наравне с обычными детьми ходит в садик, изучает азбуку. «Она веселая, добрая девочка: об-

нимает всех ребят, как приходит. Они всегда ее очень ждут», – улыбается, говорит Ольга.

Недавно у девочки появилась маленькая сестренка – Кира теперь ее лучшая няня. «Не отходит от малышки. Помогает мне во всем, баюкает, кормит ее. Как же я мечтаю, чтобы у моих девочек все было хорошо», – рассказывает мама девочки, прижимая к себе Кире.

Если операция пройдет в срок, то мечта мамы обязательно исполнится, но без нас с вами Кире никак не обойтись.

## Из свежей почты

**Даня СКРЫННИКОВ, 6 лет, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 196 600 руб.**

Спасибо вам огромное за то, что помогли нам оплатить лечение сына в Институте Медицинских Технологий (ИМТ) в Москве. В мае мы прошли первый курс, после чего состояние Дани заметно улучшилось. Сразу снизился тонус мышц, сын пробует сам садиться и даже ходить с поддержкой, может удерживать в руках игрушки. Мальчик у нас подвижный, жизнерадостный и любопытный. Врачи говорят о хорошей динамике восстановления – если мы продолжим лечить сына, он сможет учиться вместе со сверстниками.

Сейчас Дане необходимо пройти новый курс в ИМТ, чтобы не упустить время, пока лечение действует. Но оплату его нам не потянуть, муж работает сдельно монтажником и получает хорошо если 30 тысяч в месяц, а я вынуждена сидеть дома



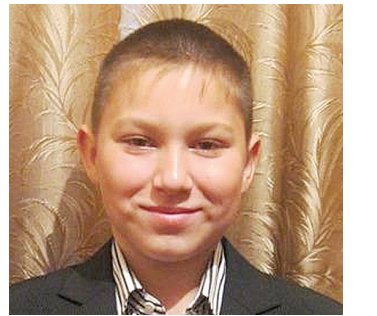
с Даней. Помогите нам, пожалуйста!  
**Елена Скрынникова, Самара.**

**Врач Елена Малахова (Москва):** «После проведения первого курса терапии у мальчика снизился тонус, ребенок стал ставить ноги на полную стопу, у него улучшилась мелкая моторика. Дане необходим очередной курс лечения. Он позволит улучшить опору на ноги, научить ребенка сидеть, стоять, а также развить речь и довести уровень развития до возможности обучения».

**Даня СИЛАГИН, 12 лет, сахарный диабет, требуются расходные материалы для инсулиновой помпы и глюкометра. 198 380 руб.**

Сама я страдаю сахарным диабетом, и когда восемь лет назад заметила у сына симптомы этого заболевания, сразу же отправилась с ним на обследование. Дане поставили диагноз – сахарный диабет 1-го типа. Болезнь протекала тяжело, увеличилась печень, были большие скачки уровня сахара, начались боли и судороги в ногах. В октябре сыну установили инсулиновую помпу. У него нормализовался сахар, отпала необходимость делать уколы, состояние лечения нормализовалось.

Сын теперь сам в состоянии поехать к бабушке, пойти погулять с друзьями, даже начал заниматься борьбой! Я своему счастью боюсь верить. Только вот «расходники» к помпе слишком дорогие для нас. В нашей семье работает один папа. Я занимаюсь тремя детьми – двое из них инвалиды (у моей трехмесячной дочери остеопороз). Живем мы в бедности, недавно взяли ипо-



теку. А Дане только помпа позволяет жить нормальной жизнью. Расходные материалы к помпе, которые мы приобретаем в год, заканчиваются, и нам очень нужна ваша помощь!

**Надежда Борисовская, Самарская область, Тольятти.**

**Врач Городской поликлиники №3 Татьяна Герасименко (Тольятти):** «У Даниила сахарный диабет первого типа. Единственный возможный способ компенсировать заболевание, учитывая тяжелое течение и переходный возраст пациента – помповая инсулинотерапия. А для эксплуатации помпы необходимы расходные материалы и тест-полоски к глюкометру».

**Валера ГОНЧАРОВ, 4 года, аутизм, необходимо курсовое лечение. 188 000 руб.**

Валера родился здоровым, вовремя начал сидеть и ходить. Но когда сыну было около года, он перестал реагировать на обращения, «идти на ручки», стал замкнутым. Постепенно Валера полностью перестал общаться с нами. Читая ему книгу – он сердится и закрывает мне рот, приходишь к нему поиграть – уходит. В два года педиатр поставил нам диагноз «ранний аутизм», еще через год дали инвалидность. Но я не теряла надежду, в конце прошлого года скопила на два курса лечения для Валеры в Институте Медицинских Технологий (Москва).

Уже через месяц сын начал давать руку, стал понимать некоторые просьбы. После второго курса в ИМТ он начал выражать эмоции, обнимать меня, улыбаться, мог рассказать по любимым мультикам. Врачи рекомендовали пройти еще несколько курсов. Но сама я оплатить их уже не в состоянии – муж нас оставил, живем мы с Валерой на его пособие по инвалидности. Но я верю, что



Валеру можно вырастить здоровым человеком, который сможет полноценно общаться с другими людьми, будет учиться. Пожалуйста, помогите нам в этом!

**Лиля Гончарова, Самарская область, Тольятти.**

**Врач Ольга Рымарева (Москва):** «При обращении в клинику ребенок на просьбы реагировал слабо, простые инструкции не выполнял. После проведения двух курсов лечения улучшилось внимание, повысилась речевая активность, Валера стал контактен. Необходимо продолжить терапию, чтобы сформировать активный словарный запас, довести уровень развития ребенка до возможности обучения».

Реквизиты для помощи есть в фонде. Возможны электронные пожертвования (подробности на [rusfond.ru](http://rusfond.ru))

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

Российский фонд помощи (Русфонд) – журналистский проект, созданный в Москве осенью 1996 года для помощи остро нуждающимся людям. В настоящее время, тщательно проверив письма-просьбы, мы размещаем их в газетах «Волжская коммуна» (Самара), «Коммерсант» (Москва), «Комсомольская правда» (Башкирия), «Северная Осетия», на сайтах [rusfond.ru](http://rusfond.ru), [livejournal.com](http://livejournal.com), «Эхо Москвы», [Zdorove@mail.ru](mailto:Zdorove@mail.ru), интернет-порталах «Волга-Ньюс» и «Самарские родители» (Самара), «БИЗНЕС Online» (Татария), [ufa.kp.ru](http://ufa.kp.ru) и [fond-mathmat.ru](http://fond-mathmat.ru) (Башкирия), «15 регион» (Северная Осетия), в эфире «Первого канала», ГТРК «Татарстан», телекомпаний «ТЭРА» (Самара), «Алания», «Вся Уфа», а также Башкирского спутникового телевидения. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и отправляете пожертвование, используя нашу систему электронных платежей (подробности на [rusfond.ru](http://rusfond.ru)). Помогая, вы не подменяете диагноз, а дополняете его. Мы просто помогаем вам помочь. Всего собрано \$120,02 млн. В 2013 году (на 22 августа) собрано 843 914 561 руб.

Из них детям Самарской области – 7 639 563 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд – лауреат национальной премии «Серебряный лучник». **Реквизиты: Благотворительный фонд «РУСФОНД», ИНН 7743089883, КПП 774301001, р/с 40703810700001449489 в ЗАО «Райффайзенбанк» г. Москва, к/с 3010181020000000700, БИК 044525700. Назначение платежа: Пожертвование на лечение фамилия и имя ребенка. НДС не облагается. Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; [rusfond.ru](http://rusfond.ru); e-mail: [rusfond\\_sam@mail.ru](mailto:rusfond_sam@mail.ru); [rusfond@kommersant.ru](mailto:rusfond@kommersant.ru). Телефон в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный), благотворительная линия МТС, факс (495) 926-35-63. Русфонд в Самаре: 8-927-746-59-30, руководитель Самарского бюро Русфонда Александра Черникова.**

## КАК ПОМОЧЬ

**Через банк**  
Приняты с реквизитами фонда в любой банк и сделать перевод. Внимание: Сбербанк не обладает переводами в Русфонд комиссии. В строчке «назначение платежа» обязательно укажите, какому ребенку конкретно вы хотите помочь. (Например: Пожертвование на лечение Марселя Володкина. НДС не облагается.)  
**При помощи банковской карты**  
Зайдите на самарскую страничку Русфонда (<http://rusfond.ru/samara>), выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги с банковской карты Visa или MasterCard.  
**Через терминалы Волго-Камского банка**  
Сделать перевод через терминал Волго-Камского банка. Внимание: Волго-Камский банк не обладает переводами в Русфонд комиссии.  
**Другие способы**  
На сайте [rusfond.ru](http://rusfond.ru) вы найдете и другие способы перечисления пожертвования и сможете выбрать для себя наиболее удобный. Например, сделать SMS-перевод, оплатить через кошелек Rik Money, WebMoney, через систему Яндекс.Деньги, «Contact» и «Лидер», получить квитанцию для перечисления через Почту России.

## Деньги на прибор коагулек для Марселя Володкина собраны

АЛЕКСАНДРА ЧЕРНИКОВА, ИРИНА БРУГГЕР

28 августа мы рассказали историю пятилетнего Марселя Володкина из Тольятти. У мальчика врожденный порок сердца. Кроме того, в прошлом году он перенес инсульт. Для предотвращения образования тромбов ребенку необходим прибор коагулек.



Рады сообщить, что вся сумма, необходимая для покупки коагулека (92 600 руб.), собрана. Прибор позволит в домашних условиях контролировать уровень свертываемости крови и не допустить нового инсульта. Примите и нашу благодарность, дорогие друзья! Мы обязательно будем следить за судьбой мальчика.

Оплачены: лечение детского церебрального паралича **Алене Плотниковой** (4 года, 196 600 руб., Самарская область), лечение эпилепсии **Вике Капустной** (2 года, 196 600 руб., Самара), покупка инвальной коляски для **Миши Булавина** (4 года, 62 000 руб., Самара). Помогли: **Оксана П.** (Великобритания), **Анна Урусова** (Бурятия), **Татьяна** (Саратовская область), **Елена** (Петербург), **Алексей**, **Елена Дудко** (оба – Москва), **Евгения**, **Игнат** (оба – Самарская область), ООО «Орбита 1».