



Андрей Тарасевич
ПРЕЗИДЕНТ БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОГО
ФОНДА «СМ. ЧЕРИТИ»

Стандарт доброты

Фонду «СМ. черити» выдан международный сертификат менеджмента качества ИСО 9001—2000. Этот красноярский партнер Российского фонда помощи (РФП) стал первой в стране некоммерческой организацией, чья деятельность признана соответствующей мировым стандартам. По оценке президента «СМ. черити» **АНДРЕЯ ТАРАСЕВИЧА**, разработка и внедрение системы менеджмента качества заняла год. За это время «СМ. черити» реализовал полтора десятка проектов. **Зачем региональной организации международных стандартов, разобрался руководитель РФП ЛЕВ АМБИНДЕР.**

«СМ. черити» зарегистрирован в январе 2006 года тремя красноярскими предпринимателями как международный благотворительный фонд. Свою миссию он видит в развитии здравоохранения в Сибирском федеральном округе (СФО). В настоящее время фонд реализует три программы: «Снижение детской смертности в СФО», «Развитие нейрореабилитационной службы», «Социальная реабилитация и адаптация людей с ограниченными возможностями». За два года на эти цели инвестировано свыше 100 млн руб.

Президент фонда — Андрей Тарасевич, в прошлом врач-реаниматолог, хирург, главврач одной из больниц Красноярска.

— Лет тридцать назад по газетам гулял вопрос «Зачем советскому человеку слон?». Скажи, теперь, по прошествии двух лет тяжелых хлопот в Международной организации по стандартизации (ИСО) и в создании системы управления качеством работы фонда, овчинка стоила выделки?

— Еще как стоила. Что касается слона, то все только начинается. И это не пугает, а наоборот, воодушевляет, открываются хорошие перспективы, и ты утверждаешься в правоте избранного пути. Отчет за 2007 год, например, мы верифицируем в международном стандарте AA:1000 и GRI. Итак, зачем нам этот слон — международные стандарты? Смотря, в России существует коренная проблема недоверия к благотворительным организациям в частности и благотворительной деятельности вообще. Как ее решать? Наверняка ведь и ты слышишь эти разговоры. Власти не верят общественным организациям, подозревая их в оранжевых настроениях, общество не верит в чистоту корпоративной и частной благотворительности, а бизнес считает, что власть и общество выдят в нем дойную корову для решения социальных проблем. И все вместе — власть, общество и бизнес не доверяют благотворительным организациям, числя за ними благодурие (есть такое замечательное слово у Владимира Далия), нечестливость и неэффективность.

— А в некоммерческом секторе полагают, будто все оттого, что а) пресса мало пишет о добрых делах бизнеса и что б) прессе не стоит сообщать обществу о неблаговидных действиях отдельных благотворительных организаций, потому что-де массовому сознанию свойственно отождествлять отдельные недостатки со всем некоммерческим движением.

— Есть такое, но и то верно, что кроме СМИ существуют другие пути продвижения идей благотворительности в государстве и обществе. В том числе это стандарты, на которых строится наша деятельность. Прозрачные, понятные власти, бизнесу, народу стандарты. Международные стандарты позволяют нам выйти и на иностранные благотворительные организации, а у них огромный опыт, знания, технологии, методики. Вот тебе первая причина, по которой стоит освоить ИСО 9001—2000. Он делает тебя понятным обществу и миру.

— Стандарты на доброту?

— А что тебя пугает? Что международная закулиса попытается загнать в рамки стандартов душевные порывы руководителей российских компаний и наших предпринимателей? Но ведь это полная чушь. Душа души, однако мы-то с тобой выдаем реальную продукцию в виде благотворительных услуг. Это сервис, у которого есть потребители. Так вот, ИСО 9001—2000 строится в интересах потребителей, в его основе лежит процессный подход. У тебя есть задача и ресурс на входе, а на выходе ты должен выдать продукт, ту самую услугу, и ее производство — это процесс, которым надо управлять. Причем эта универсальная система управления качеством заставляет тебя на входе в процесс абсолютно четко представлять себе результат на выходе и путь его достижения. Система заставляет настраивать и постоянно совершенствовать работу каждого звена изнутри твоей организации. И для меня это была вторая причина, чтобы встать за внедрение ИСО 9001—2000. В фонде у нас восемь человек, все с высшим образованием и все сейчас учатся. Возьми сейчас любую нашу программу или проект, каждый отличает система взаимосвязей исполнительной власти, медицинских учреждений, некоммерческих и общественных организаций в интересах получателя наших услуг. Стандарт заставляет на старте продумывать проект до мелочей и предвидеть результат.

— То есть, когда ты предложили нам совместный проект для Сибири в интересах детей с детским церебральным параличом, ты уже знал, что мы не откажем?

— Почти. А куда бы вы делись?! У вас же на знаменах написано: финансирование лечения детей, которое интересно читателям. «Б». Им интересно, вы десять лет оплачиваете лечение детей с ДЦП. А мы создаем систему реабилитации и социальной адаптации таких детей и все в Сибири с перспективой рождения зонтичной структуры для всей России. И ваши читатели, и мы, и власть, и дети от такого объединения очевидно в выигрыше.

— А как на все это смотрят твои учредители?

— Нормально. Я им благодарен, не было ни одной команды сверху. Вот сейчас учредители приняли решение о создании целевого капитала «СМ. черити» в 350 млн руб. Это такое доверие и такая ответственность.

Полный текст интервью читайте на сайте www.rusfond.ru.

Протез для эльфа

Антону Пискареву нужно заменить уничтоженное саркомой колено

Мальчику 14 лет. У него Саркома Юинга, опухоль, заменившая собою берцовые кости голени, опухоль, которую чем больше удаляют, тем больше кости состоят из дыр. Сейчас, когда после химической и лучевой терапии рост опухоли прекратился, надо в течение трех недель заменить Антону изгрызенные саркомой кости эндопротезом, искусственной костью, переходящей в искусственный сустав. Только эндопротеза нет. И нет денег, чтобы купить его в Германии. Врачи онкологического центра рискуют упустить время, и тогда саркома вернется.

В волшебном мире компьютерной игры Lineage Антон — эльфийский лучник. Lineage — сетевая игра. Кроме запрограммированных разработчиками монстров в нее могут играть еще множество людей по интернету. Можно придумать себе персонажа и подвергать его захватывающим приключениям. Поначалу Антон бродил по городу, где в вечернее время небоопасно, и принимал короткие вылазки в окрестные деревни, разоренные недавно закончившейся гражданской войной. В деревнях, в лесах и на берегах рек Антон сражался с чудовищами, победа над каждым из которых приносила немного денег. Накопив значительную сумму, можно было, например, купить хороший лук, обладающий не просто убойной, но и магической силой. Обладание магическим луком позволяло приключиться к одному из могущественных кланов, завоевывать замки и земли, волшебное оружие и мудрость, магические знания и так называемое здоровье — способность выдерживать ранения, причиняемые магическим оружием.

В обычной жизни Антон был 12-летним мальчиком. И он однажды играл в футбол, а кто-то из товарищей попал ему мячом по ноге. Ушиб оказался неожиданно болезненным. Мама отвела Антона в травмпункт, ушиб обработали и велели мазать противовоспалительной мазью.

В волшебном мире Lineage Антон примкнул к группе таких же, как он авантюристов. Вместе они могли нападать на более сильных чудовищ, добывать больше денег, оружия и магических предметов, противостоять разгуливающим по волшебному миру убийцам. Впрочем, убийцами их называли лишь условно. На самом деле они грабители, нападают на персонажей с целью отнять у них имущество, мудрость и богатство. В привычном нам смысле слова болезнь и смерть волшебный мир Lineage не знает.

В обычной жизни незначительный, казался бы, ушиб, нанесенный футбольным мячом, не заживал. Нога распухла и болела. Мама повезла Антона в Филатовскую больницу, и там мальчику поставили диагноз остеомиелит. На некоторое время Антону даже пришлось делить с мамой компьютерное время. Не то, чтобы мама тоже принялась играть в Lineage, просто она искала в интернете сведения о том, что такое остеомиелит, чтобы найти и всерьез перепутаться.

В волшебном мире Lineage Антон примкнул к могущественному клану и участвовал в осаде замка. Это было захватывающее. Клан купил у гномов осадные орудия. Воины клана шли на приступ, потрясая волшебным оружием, похожим скорее на саблю, нежели на меч. Особенно прекрасны были эльфийские воеводы в своих развешивающихся одеждах. А лидер клана руководил штурмом, сидя верхом на драконе.

В обычной жизни Антону чистили кости. Буквально вскрыли покрывающие кости мышечные и кожные покровы, просверлили в кости дырки, провели сквозь дырки дренажные трубки и промывали кость из-



Шпика на ноге у Антона оказалась не костной мозолью, а саркомой. В обычной жизни тоже существуют магические предметы вроде эндопротеза, заменяющего живую кость и сустав. Но купить его труднее, чем в волшебном мире купить волшебный лук фото ГРИГОРИЯ СОБЕНКО

нутри. Антон проводил время в больнице или дома. Школьные товарищи не навещали его, кроме одного-единственного, который и предложил Антону не просто играть в Lineage, а самим устроить для игры в Lineage сервер, чтобы можно было диктовать гномам и эльфам, оркам и людям правила игры, казавшиеся мальчишкам более справедливыми. В свободное от учебы и Антона-ла лечения время мальчишка принимался работать. Они буквально научились управлять землями и водами, небесами и магическими силами, о присутствии которых догадаться можно лишь по цветному следу, который волшебство оставляет в воздухе. Тем временем на ноге у Антона принялась расти шпика, про которую равно Антон и его мама думали, будто это костная мозоль. Врачи общались им, что на месте высокостенной и вычищенной дырки в кости станет расти костная мозоль.

В волшебном мире Lineage Антон практически перестал действовать в качестве эльфийского лучника. Выяснилось, что значительно интереснее приключиться в свой мир, нежели самому в этом мире действовать и добиваться успеха. Собственный сервер предоставляет в волшебном мире фантастические возможности. На одном из серверов, например, в волшебный мир, где прежде существовали только битвы и торговля,

введены были любовь и свадьба. Впрочем, ни одному устройству серверов не пришлось в голову привнести в волшебный компьютерный мир необъяснимые болезни.

Шпика на ноге у Антона оказалась никакой не костной мозолью, а саркомой — раковой опухолью. В обычной жизни рост ее может быть остановлен рентгеновскими лучами, которые, возможно, даже волшебнее магических лучей из компьютерной игры. В обычной жизни тоже существуют магические предметы вроде эндопротеза, совершенно заменяющего живую кость и сустав. Купить магические предметы в обычной жизни, возможно, даже труднее, чем в волшебном мире купить волшебный лук.

Антону 14 лет. Он просто еще не понимает, что обычный мир волшебнее и опаснее компьютерного.

Валерий Панюшкин, специально для Российского фонда помощи

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ АНТОНА ПИСКАРЕВА НЕОБХОДИМО 746 ТЫС. РУБ.

Ведущий научный сотрудник отделения опухоли опорно-двигательного аппарата НИИ им. Н. Н. Блохина Надежда Иванова считает, что Антон готов к протезированию: «Мальчик попал к нам в сентябре прошлого года после трех операций в Филатовской больнице по поводу остеомиелита. У нас ему был поставлен диагноз саркома Юинга левой большеберцовой кости. Поздней ночью химиотерапия и лучевая терапия. Получен хороший результат: процесс локализован, метастазов

нет». Врачи этой клиники уверены, что Антон наиболее подходит эндопротез немецкой фирмы Implantsast. «Удалить придется всю большеберцовую кость, и немецкий протез заменит ее полностью», — говорит госпожа Иванова. — А во-вторых, у мальчика уже закончен процесс роста.

Раздвижной протез типа американского, который врачи чистили уже покупали для наших пациентов с этим диагнозом, Антону не нужен. У немецкого эндопротеза подвижный коленный сустав, он будет

полностью выполнять функции живой ноги. Ставится он на всю жизнь. «С этим эндопротезом Антон будет социально адаптирован и сможет вести нормальный образ жизни, как его сверстники», — уверена Надежда Михайловна.

Эндопротез германской фирмы Implantsast обойдется в 746 тыс. руб. Пискареву не в состоянии его приобрести самостоятельно. Мама Антона Елена Пискарева работает менеджером в одной из небольших московских компа-

ний, сестра Олеся учится в седьмом классе, а госбюджет такие покупки пока не оплачивает.

Дорогие друзья! Ваши пожертвования можно перечислить московскому поставщику эндопротеза либо на счет Елены Геннадьевны Пискаревой, который наш фонд открыл ей в Сбербанке. Любая помощь будет с благодарностью принята. Необходимые реквизиты есть в фонде.

Экспертная группа Российского фонда помощи

Гуля, два Александра, Кирилл, Андрей Юрьевич, две Ольги, Светлана Александровна, две Натальи, Антон, Евгений, Иван, четыре Дмитрия, Ева и Михаил, Лариса, четыре Сергея, Тамара от руководителя, три Алексея, Руфья, четыре Елены, два Константина, Григорий, две Марии, Алена, две Анны, Наталия, три Николая, Анна Сергеевна, Владимир, две Ирины, Рустам, Инна, Татьяна, Д. М. Итгина и М. И. Родак, Валентин Иванович, Артем, Екатерина, Савелий, Кира, Игорь, Тарил, Вячеслав, Олег, Светлана, Фарида, Степан, Максим, Иван, Петр, Владислав, Вадим, Надежда, Рафаэл, Наталья Александровна, Леонид, Виталий, Феликс, Софья (все — Москва).

Спасибо! **Лев и Алексей Амбиндеров, Анна Железнова, Антонина Надсадина** Полный текст отчета опубликован на сайте www.rusfond.ru.

Из свежей почты

Слава Старыгин, 6 лет, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 156 тыс. руб. *Внимание! Один медицинский сайт внесет 62 500 руб. Не хватат 93 500 руб.*

При родах через кесарево сечение Славику повредили шейные позвонки, вывихнули правую руку и тазобедренные суставы. А нам врачи сказали, чтобы не привыкали к ребенку, все равно умрет. Мы не поняли: как это?! Потом показали Славу терапевту, он-то и рассказал о повреждениях. Где только не лечились: в Иркутске, Омске, Екатеринбург и Нижнем Новгороде, даже у тибетского монаха-костоправа. Славик стал кушать и расти, говорить и ползать. Интеллект сохранен, стихи запоминает с одного раза, говорит сложными фразами, с удовольствием занимается в спецгруппе детсада. Но ходить не может, и правая рука не действует. Осенью 2007 года мы познакомимся с Институтом медтехнологий (ИМТ) и поняли, что это наша последняя надежда. Я инвалид второй группы: сахарный диабет. Работает муж, недавно устроился токарем на 22 800 руб. Еще с нами живет сирота-племянник одиннадцати лет. Мы задолжали всем знакомым, брали ссуду. Помогите поставить Славу на ноги! Елена Старыгина, Тюменская область

Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Слава уже прошел один курс лечения и положительно отозвался на него. Есть все основания надеяться, что ходить он будет и сможет учиться».

Юля Чирва, 14 лет, прогрессирующий груднопоясничный сколиоз 4-й степени, требуется операция. 189 584 руб. *Внимание! Компания «М.Видео» внесет 60 тыс. руб. Не хватат 129 584 руб.*

Два года назад у меня обнаружили первую степень сколиоза и направили в санаторий. Но сколиоз так быстро развивался, что через полгода вырос горб. Мне уже поставили четвертую степень. Старую держать: хошу на массаж и электрофорез, делаю лечебную гимнастику. Это снимает боль, но от горба не избавляет. Прошлым летом я ездила к тете в Новосибирск, а она отвела меня к профессору Михайловскому. Он сказал, что мой позвоночник в двух местах сильно перекошен, операция однозначно необходима. Когда я узнала, что несчастью спину можно исправить, ночь не спала, это теперь заветная мечта. Только денег на операцию у нас нет. Живем вдвоем с мамой, без отца. Мама прорабатывает, получает около 4 тыс. руб., хватат их лишь на бытовые расходы. Я учусь в девятом классе, люблю петь и рисовать. Еще не знаю, кем стану, не решила. Сейчас все мысли о спине. Жуть берет. Я так хочу быть счастливой! И уже точно знаю, что здоровье — это главное счастье. Пожалуйста, помогите. Юлия Чирва, Хакасия **Заведующий клиникой Новосибирского НИИТО Михаил Михайловский:** «Деформация у Юли пока еще сравнительно небольшая (50 градусов), но прогрессирует быстро. Консервативной ей не помочь. Эффект оперативного лечения сейчас будет оптимальным».

Виталий Гармаш, 14 лет, опухоль, дефект верхней челюсти, спасет срочная операция. 70 тыс. руб. *Внимание! Общество помощи русским детям (США) внесло \$1250. Не хватат 39 425 руб.*

Сына я одна воспитываю. Виталик успешно учился в Кронштадтском кадетском корпусе, но из-за болезни вернулся в обычную школу. Осенью 2006 года он приехал на каникулы домой, зуб у него заболел, а стоматолог нашел на небе и щеке припухлость, но трогать не стала. Направила Виталия в Москву, в онкоцентр на Каширке. Там вскрыли опухоль, оказавшуюся доброкачественной, и выписали мальчишка, сказав, что это не их профиль. В московской клинике профессора Рогинского опухоль удалили и поставили протез. Почти вся верхняя челюсть удалена, в небе дыра, нос и рот не разделяются, пища через нос выходит. Но вот на март назначен второй этап операции — пластика неба. Только мне оплату никак не потянуть: оклад 5 тыс. руб. Операцию и два протезирования оплатили местные спонсоры, но сейчас заплатить за Виталия некому. Не могли бы вы помочь? Ирина Гармаш, Ростовская область **Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва):** «Сначала надо удалить остаток опухоли: она процируется в зоне лицевого нерва, высок риск его повреждения. Времени терять нельзя. Прогноз благоприятный».

Тима Корень, 8 месяцев от роду, врожденная косолопость, надо срочно начать лечение. 84 тыс. руб.

О том, что у ребенка проблемы с ногами, нам с женой сообщили врачи после УЗИ еще на 22 неделе беременности. Ножки у Тимоши действительно оказались вывернутыми внутрь и вниз, будто отпылены. И массаж был, и гимнастика, мягкое бинтование и гипс. Тимоша плохо сидит, не ползает, на ноги не опирается и все время их поджимает. Уместно малыш в порядке, недавно слогами заговорил, игрушки очень любит. Местные врачи торопят операцией, но говорят, что вероятность рецидива 90 процентов! Мы все на нервах. Но тут нашли в интернете информацию о консервативном лечении косолопости в Ярославле. Мы уже связались с доктором, он нас ждет. Боимся упустить этот шанс, но средств на лечение нет. Жена в декрете, я с дипломом инженера работаю менеджером за 15 тыс. руб., жилье снимаем. Хватат только на питание и детские вещи. Выручайте, пожалуйста! Николай Корень, Ростовская область **Заместитель главврача больницы имени Соловьева Юрий Филлимендинов (Ярославль):** «Тиме рекомендовано лечение методом Пансети: гипс исправит косолопость без хирургии. Для Тимы время не упущено, выздоровление стопроцентно».

Алина Волчек, 8 месяцев, врожденный порок сердца, спасет срочная операция на открытом сердце. 191 196 руб. *Внимание! Компания «Транстелеком» внесла \$2500. Не хватат 130 046 руб.*

У Алины на первом месяце жизни обнаружили в межпредсердной перегородке отверстие в 8 мм. Оно должно было зарости, но не заросло и превратилось в порок сердца. По виду Алины не догадаться о такой страшной болезни. Однако скоро моя девочка перестанет развиваться наравне с другими детьми. И, повзрослев, не сможет родить малыша, ее сердце не выдержит нагрузки. Моя первая реакция — шок. Я не знала, что это за болезнь, как она лечится. Одно помню: моя школьная подруга умерла от порока сердца. Вовремя не прооперировали, а потом было поздно. Я не хочу потерять Алину и панически боюсь за нее. Кардиохирурги настоятельно советуют операцию. Понимаем, что иначе не вернуть дочке здоровье, но у нас нет возможности оплатить операцию. Я сижу с Алиной дома. Муж-инженер не может устроиться на постоянную работу, подрабатывает монтажом пластиковых окон, что дает до 10 тыс. руб. в месяц. Влетером, вместе с ее родителями, живем в двухкомнатной квартире без кухни, это бывшее общежитие. Анна Бурбаева, Алтайский край **Ведущий научный сотрудник Томского НИИ кардиологии РАМН Сергей Иванов:** «Есть все показания для радикальной коррекции. Учитывая возраст и степень нарушения кровообращения, надо оперировать немедленно».

Реквизиты авторов и поставщиков услуг есть в фонде.

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ

Российский фонд помощи создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Коммерсантъ». Проверив письма с помощью местной власти, мы публикуем их в «Б», в «Газете.ру» и на сайте www.rusfond.ru. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты авторов и дальше действуете сами. Деньги через нас не ходят. Мы просто помогаем вам помогать. Читателям всегда понравилась: всего собрано свыше \$21,4 млн. В 2008 году (на 28 февраля) собрано 23 453 893 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зырянская» (Кубасс), 57 семьям створших самарских миллионеров, 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Волгодонске, 118 семьям моряков АПЛ «Курск», 52 семьям погибших заложников «Норд Ост», 39 семьям погибших 6 февраля 2004 года в московском метро, 100 семьям пострадавших в Беслане. Фонд — лауреат национальной премии «Сервентный лучник». **Адрес фонда: 125252 г. Москва, а/я 50; www.rusfond.ru; e-mail: rfp@kommersant.ru. Телефоны: 8-499-943-91-35, 8-499-158-69-04 с 10.00 до 21.00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».**

Кате Михайловой есть на что жить в Италии до июля

Катя Михайлова, девочка с итальянским сердцем, должна провести возле кардиоклиники в городе Бергамо еще четыре месяца. Такую требование итальянских врачей. Мы дважды рассказывали об этой девочке из Томска. Сначала, год назад, когда Катя могла спасти только пересада сердца, и читатели, «Б» тогда собрали необходимые €46 тыс., и девочке поменяли сердце. А 15 февраля мы вернулись с этой историей, когда выяснилось, что девочке не на что жить в Бергамо. Рады сообщить, что буквально вчера все благополучно разрешилось. Читатели вновь поддержали Катю.



Читатели «Б» и сайта www.rusfond.ru оплатили пребывание Кати и ее мамы Маргариты Михайловой в Бергамо фото ВАДИМА ЛЕБЕДКО

Как сообщает нам из Италии кардиолог Виталий Пак, состояние 16-летней Кати Михайловой оценивается как стабильно хорошее. Итальянские доктора проводят систематические обследования нового Катинского сердца, оценивая риск возникно-

вения реакции отторжения. Пересада состоялась в июле прошлого года, и через месяц у Кати случилось, по словам господина Пака, «подряд два эпизода реакции отторжения». Были приняты

исчерпывающие меры, теперь все в порядке, «но системный контроль в течение первого года после операции абсолютно необходим», говорит доктор Пак.

И вот еще новости. **Оплачены:** операции по поводу врожденных пороков сердца алтайцам Кире Дурневой (1 год, 176 600 руб.), Диане Егоровой (3 года, 133 600 руб.) и Алисе Кулешовой (8 месяцев, 186 600 руб.), жителям Удмуртии Веронике Петуховой (15 лет, 191 770 руб.) и Дарине Пономаревой (1 год, 133 600 руб.), а также Арине Ковалчук (4 года, 186 600 руб., Иркутская обл.); операции по поводу сколиоза стоимостью 185 384 руб. Роме Панкратову (12 лет, Алтайский край) и Жене Миронову (11 лет, Челябинская обл.), стоимостью 189 584 руб. читинцам Диме Козлову (14 лет) и Ване Патрушеву (8 лет), Диме Есину (18 лет, 352 820 руб., Хакасия); лечение детского церебрального паралича Ване Сомову (1 год,

136 000 руб., Ставропольский край), Ане Рыбниковой (9 лет, 138 800 руб., Свердловская обл.), Илье Рыбцеву (1 год, 138 800 руб., Читинская обл.), Ахмаду Дембеле (2 года, 136 000 руб., Московская обл.); челюстно-лицевые операции Чолове Дорохову (4 года, 120 000 руб., Бурятия), Сашу Бугурову (14 лет, 110 000 руб., Красноярский край), Мухамеду Махмудову Али (2 года, 140 000 руб., Москва); операция на руке Юре Арисову (17 лет, миновзрывная травма, Вологодская обл.); пластическая операция Юле Гоменко (8 лет, 111 895 руб., Украина); операция на бедре Саше Зинченко (13 лет, опухоль правой бедренной кости, 96 950 руб., Ростовская обл.). **Отправлено:** 122 400 руб. на препарат вифенд Кириллу Богданову (7 лет, апластическая анемия, Ленинградская обл.); 96 500 руб. на катетер Артему Шарипову (4 года, гидроцефалия, Санкт-Петербург); 40 000 руб. на обследование и лечение Дане Пааянен (6

лет, гемипарез, Санкт-Петербург). **Помогли:** благотворительный фонд «Русский дар жизни», Общество помощи русским детям (оба — США), фирма БЭСКИТ. Наталья от руководителя, Александр Георгиевич, Игорь (все — Санкт-Петербург), Юлия (Новосибирск), Григорий (Когальск, Ханты-Мансийский АО), Алексей (Нижний Новгород), Александра (Томск), Инна Витальевна (Екатеринбург), Вера Марковна (Челябинск), Айрат (Казань), Александр Геннадьевич (Алексин, Тульская обл.), Юрий (Саратовская обл.), Владимир и Вера (Калуга), ОСАО «Ингосстрах», ЗАО «Компания «Транстелеком», компания «М.Видео», Русь-банк, Собинбанк, один медицинский сайт, компания «Активные компоненты», сотрудники компании «Диасофт», ЗАО ТП «Кунцево», ООО «Техноэлектроник», ООО «Форас», ООО «Юнайтедэкспозит», Герман, Марк, Маргарита, А. Ф. Бочков, Татьяна Викторовна, две Марины, три Юлии,

лет, два Александра, Кирилл, Андрей Юрьевич, две Ольги, Светлана Александровна, две Натальи, Антон, Евгений, Иван, четыре Дмитрия, Ева и Михаил, Лариса, четыре Сергея, Тамара от руководителя, три Алексея, Руфья, четыре Елены, два Константина, Григорий, две Марии, Алена, две Анны, Наталия, три Николая, Анна Сергеевна, Владимир, две Ирины, Рустам, Инна, Татьяна, Д. М. Итгина и М. И. Родак, Валентин Иванович, Артем, Екатерина, Савелий, Кира, Игорь, Тарил, Вячеслав, Олег, Светлана, Фарида, Степан, Максим, Иван, Петр, Владислав, Вадим, Надежда, Рафаэл, Наталья Александровна, Леонид, Виталий, Феликс, Софья (все — Москва).