

**Ирина Прохорова**  
СОУЧРЕДИТЕЛЬ  
ФОНДА МИХАИЛА ПРОХОРОВА

## Чем Третьяков лучше Прохорова?

В октябре в трех тысячах километрах друг от друга стартуют два крупных театральных проекта. В Москве пройдут масштабные гастроли Малого драматического театра — Театра Европы, а в Красноярском крае — пятый фестиваль «Норильские сезоны». У обоих этих событий один спонсор, они стали возможны при финансовой поддержке Фонда Михаила Прохорова. О деятельности этого фонда и проблемах меценатства в России ИРИНУ ПРОХОРОВУ рассказывает корреспондент Русфонда ОЛЬГА КОРШАКОВА.

Созданный в 2004 году бизнесменом Михаилом Прохоровым этот фонд системно работает в Красноярском крае, ежегодно проводя 15 грантовых и стипендиальных конкурсов в области науки и образования, обустройства городского пространства, спорта, СМИ. Наиболее крупные акции: Красноярская ярмарка книжной культуры, театральный фестиваль «Норильские сезоны», фестиваль современного искусства «Таймырский кактус». Фонд является генеральным партнером Малого драматического театра Льва Додина и Государственного театра наций, поддерживает фестиваль NET и Красноярскую музейную биеннале. Бюджет на 2008 год — \$10 млн. Подробности на [www.prokhorovfund.ru](http://www.prokhorovfund.ru).

— Сегодняшние меценаты являются продолжателями традиций меценатов Серебряного века?

— И 100 лет назад, и сейчас главной проблемой в развитии отечественного меценатства является неопределенный статус благотворителя в обществе. С одной стороны, в конце 1980-х произошла скандальная реабилитация дореволюционной культуры, причем не только писателей, ученых, политиков той эпохи, но и меценатов. 150 лет спустя братья Третьяковы заслужили наконец памятник. Оказалось, что феноменом Серебряного века стал всеобщий отказ от культуры благодаря частной поддержке, что государство тогда почти не участвовало в создании новой культурной индустрии. Знаменитые литературные журналы, галереи, музеи и прочее — все создавалось на деньги купцов и промышленников. К сожалению, в последующих мемуарах литераторов и театральных деятелей редко встречаются слова признательности «благодетелям». Эта печальная традиция социальной неблагодарности легко перекочевала и в наше время. Мы воспроизводим систему полуфеодальных предрассудков, существовавшую 100 лет назад. И проблема та же: статус благотворителя еще не легитимен в общественном сознании. В отличие от 90-х годов XX века, когда общество сочувственно относилось к идее богатства у людей предпринимчивых и успешных, сейчас идет откат к советскому мышлению. Идея благотворительности сводится к тезису «наворовали — делимся».

— А корпоративная и частная филантропия тем не менее развивается и охватывает две тенденции. Одна — действовать в избранной сфере по всей стране, другая — в отдельных регионах, зато глубоко. Вы предпочитаете второе?

— Да, норильско-красноярское направление для Фонда Михаила Прохорова приоритетно. Но мы также поддерживаем образовательные и культурные проекты федерального и международного уровня с тем, чтобы потом показать их в Красноярском крае. Например, мы подружилась с замечательным Театром Льва Додина, стали его генеральным партнером. Фонд финансирует постановку его спектакля «Жизнь и судьба» по Василию Гроссману. Лев Додин не раз приезжал с актерами в Норильск. Российская премьера «Жизни и судьбы» прошла именно в Норильске, а уже потом в Петербурге и Москве. Мы также стали генеральными партнерами Театра наций, театральной компании NET (Новый европейский театр) и планируем в следующем году показать их спектакли в Норильске и Красноярске. Театральная столица обязательно должна находиться там же, где и административная.

— Как встречает ваши акции норильская публика?

— Замечательно. Норильск — особое место со всех точек зрения, я прилепела к нему душой. С одной стороны, он в концентрированном виде воплощает в себе все проблемы постсоветского существования. А с другой стороны, уровень образованности горожан здесь куда выше среднего по стране. В Норильске очень сильны культурные запросы. Там мощный костяк интеллигенции, норильчане — люди независимого нрава. Поначалу мы часто сталкивались с недоверием, становилось обидно, ты же с лучшими намерениями. А потом осознаешь: недостаточно быть полным благих идей. Надо понять, в какую культуру среду ты приходишь. Есть общая российская культура, но есть и культура локальная со своей историей, традициями, культурной мифологией. Ее нужно знать и уважать. Тогда и налаживается диалог.

— Нужны ли изменения в законе о благотворительности? — Конечно, этот закон надо совершенствовать, он принят в середине 90-х годов, с тех пор многое изменилось. Но для начала надо сформулировать статус благотворителей, которые государству не враги и не конкуренты, а помощники. Современное государство не может и не должно брать на себя тотальный контроль над общественной жизнью, тем более развитием культуры. Да, наши святые — Большой и Мариинский театры. Третьяковка — постоянно требуют серьезных вложений, это государственные масштабы. Но даже здесь не исключены частные спонсоры. Да, нужна государственная стратегия развития и поддержки культуры. Но современное общество устроено сложно, должны существовать самые разные фонды: государственные, частные, общественные, комбинированные. И чем их больше, тем лучше стране. В Германии в одном только Гамбурге действует тысяча благотворительных фондов. Скажите, в России сейчас наберется тысяча действующих благотворительных организаций?

# Мальчик, который никогда не бегал

Пятилетнего Тему спасет срочная операция на позвоночнике

Позвоночник Артема Юсупова согнут в дугу. Это сверхтяжелый случай сколиоза. Ребра малыша искривлены, легкие сжато, а сердце сдавлено. Артем худ и слаб, он быстро устает. Спасти этого новосибирского мальчика можно прямо в его городе, в здешнем НИИ травматологии и ортопедии. Эта операция пока уникальна для нашей страны, и она платная. На ребра и таз Артема предстоит установить импортные эндокорректоры марки VEPTR. Они будут расти вместе с мальчиком, не давая сколиозу развиваться. Если не оперировать прямо сейчас, то прогноз плохой.

Так уж устроено, одни дети рождаются здоровыми, а другие с букетом заболеваний, да таких, что одно страшнее другого. Профессор Новосибирского НИИТО Михаил Михайловский называет их врожденными множественными аномалиями.

Когда Тема рос в мамино животе, его позвонки по какой-то нелепой ошибке стали сращиваться не так, как следует. После рождения мальчика врачи заметили явный дефект — вывих тазобедренного сустава. К двум годам ножку удалось исправить, но все это время позвонки и ребра продолжали развиваться неверно, сдавливая легкие и сердце. У малыша вырос горб. И он не может бегать. Вы можете представить себе мальчика, который никогда не бегал?

К нашей встрече Тема наряжается в джинсы, новую полосатую футболку, обвязывает маме Лене, что ничего рассказывать мне не будет, и сажает на стул перед дверью любимую морскую свинку Соню. Пока я снимаю ботинки, мальчик, облокотившись на шкаф, изучает меня, прикидывая, стоить со мной водиться или не стоит.

— Джинсы у нас одежда парадная, — говорит Лена. — чаще всего мы покупаем игрушки и джинсы. А еще Тема ходит в джинсах на работу.

— На работу? — не понимаю я.

— Ну да, надевает джинсы, собирает в сумку какие-нибудь бумаги и идет на работу. Как папа.

В семье Юсуповых семь человек, и только двое мужчин — Тема и его папа Равиль. Бабушка разывается между внуком и внучкой, та пошла в первый класс, и надо ее провожать и забирать из школы. Тема из-за болезни не может ходить в детский сад, и Лена уволилась с работы, чтобы быть с сыном.

Папа много работает, и Тема хочет ему помогать. Лена приглашает меня в детскую, и Тема не возражает. Возможно, это он из вежливости. Морскую свинку Соню Тема тоже приносит в детскую и сажает на синий диван. Тема ходит, раскачиваясь из стороны в сторону. Большая голова, тоненькие ручки, под полосатой футболкой влево-вправо ходит горбик величиной с грейпфрут.

— Соня не упадет? — спрашиваю я Тему.

— Она умная и высоты боится, — отвечает Тема и утыкается в мамино плечо.

Он научился ходить в три года. С вывихом тазобедренного сустава Тема три недели пролежал в больнице «на выпяжке» — ноги были привязаны к специальной установке. Потом малыша лечили гипсованием, и в общей сложности он провел в гипсе восемь месяцев. Когда вывих удалось, наконец, вправить и Тему начали учить ходить, обнаружился вот этот недуг: левая лопатка стала выпирать. Юсуповы обратились в Новосибирский НИИТО, а там диагностировали «злокачественно прогрессирующий сколиоз 4-й степени». Профес-



Врачи нашли у Артема тяжелый прогрессирующий сколиоз. Они настаивают на срочной операции. Из-за большой деформации ребер и позвоночника у малыша серьезные проблемы с легкими и сердцем

сор Михайловский поставил Юсуповых перед фактом: необходима операция. Темным родителям оперативное вмешательство показало тогда слишком большим риском, и следующие два года они пылались вылечить ребенка плаванием, массажем, мануальной терапией. Ничего не помогало. В момент отчаяния Лена увидела спасительный телевизионный репортаж, где рассказывали об удачных операциях с использованием инструментальной VEPTR, сделанных в Новосибирске хирургом Роджером Краусте из Германии при участии профессора Михайловского.

— Показывали, как ходит мальчик, который до операции и стоял-то на ногах не мог, — вспоминает Лена. — И я решила.

На повторной консультации профессор Михайловский сказал, что сколиоз прогрессирует очень быстро и операция нужна срочно.

— Может, поиграем? — спрашиваю я Тему. У него стоит пластмассовая ферма, а на полу курочки, курицы, поросята.

— Я иглаю только со слдителями и дуэзьями, — утыкается Тема в мамино плечо.

Когда Тема говорит, он опускает голову и его большие серо-голубые глаза смотрят снизу вверх. Я пытаюсь представить, как пятилетние мальчишки играют, если не умеют бегать, и у меня ничего не выходит.

Раз игры не получается, мы идем пить чай. Тема раскачивается из стороны в сторону. Наверное, так легче удержать равновесие. Чтобы перейти порожек, Тема хватается за дверь.

За столом вместо чая с конфетами он почему-то берет лист бумаги.

— Не любит сладкое, — говорит Лена. Сиреневым фломастером Тема рисует море.

— Мы же на море в прошлом году были, — вспоминает Лена. — Тем, какое было море?

— Соленое, — справедливо отвечает Тема, — пчел много было, одна меня укусила вот сюда, — он стучит крошечным кулачком по очень тонкому запястью.

— Плакал? — спрашиваю я.

— Очень олял, — опускает голову Тема, и его большие серо-голубые глаза смотрят на меня снизу вверх. — А еще ко мне на день ложения приходил именинник Лунтик из мультика. У него большая голова и мягкие лапы. Лена берет Тему на руки. Мы тихо разговариваем, и мальчик засыпает. У него был тяжелый день.

**Ольга Коршакова**

## КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ ПЯТИЛЕТНЕГО АРТЕМА ЮСУПОВА НЕ ХВАТАЕТ 1 083 000 РУБ.

Рассказывает заведующий отделением детской вертебрологии Новосибирского НИИТО профессор Михаил Михайловский:

— У Артема тяжелейший прогрессирующий сколиоз. Деформация позвоночника достигла 90°. Ребенок изуродован, из-за деформации ребер у него большие проблемы с легкими. Он дышит ненормально.

В Новосибирске теперь есть оплаченный нашими читателями уникальный инструментальный системы VEPTR, уже ос-

военный профессором Михайловским. Михаил Витальевич стажировался в Германии, ныне в апреле в Новосибирске совместно с профессором Роджером Краусте он провел первые две операции с использованием нового инструментального и новых для России эндокорректоров. Пациентами были Арсений Тимов и Владик Загидуллин. А на прошлой неделе Михаил Михайловский оперировал Дашу Суравянтия. У всей тройцы та же врожденная аномалия развития позвоночника и ребер, что и у Артема. И за

всех троих заплатили наши читатели. По оценке профессора, это были удачные операции. Он считает, что Артему Юсупову предстоит несколько операций, но «начинать надо немедленно, потому что без лечения мальчик погибнет».

Операция вместе с эндокорректором для Артема Юсупова обойдется в 1,5 млн руб. Родителям мальчика самим не удалось найти такие деньги. Как всегда, наш постоянный партнер компания «Иннострах» внесет 417 тыс. руб. Таким образом, не хватает еще 1 083 000 руб.

Дорогие друзья! Пожертвования можно перевести на московскую Сберкнижку Артемной мамы Елены Сергеевны Юсуповой и в НИИТО, все необходимые реквизиты есть в фонде. Внимание! Возможны переводы электронных платежей с кредитных карт и электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на сайте [www.rusfond.ru](http://www.rusfond.ru)). Любые взносы будут с благодарностью приняты.

**Экспертная группа Российского фонда помощи**

## Из свежей почты

**Никита Симонов, 6 лет, детский церебральный паралич, надо продолжить курсовое лечение. 156 тыс. руб.**  
Внимание! СОБИНАБАНК внес 50 тыс. руб. (подробности на [www.rusfond.ru](http://www.rusfond.ru)). Не хватает 106 тыс. руб.

Не верьте врачевным приговорам и не опускайте руки. Я делаю себе слово, что мой сын будет ходить, все силы отдаю на то, чтобы поставить его на ноги. Никита уже ходит в ходунках или за руку со мной, самостоятельно сидит, ползает, сам пьет из кружки, ест и научился одеваться. Он теперь четко говорит предложениями и собирает мозаику. А ведь нам предрекали, будто он останется неподвижным, не говоря уж о самообслуживании. Мы побывали у разных докторов, но лечение в Институте медтехнологий (ИМТ) оказалось самым эффективным. Мы взяли ссуду, задолжали всем вокруг, но прошли три курса, последний в мае — и вот такие успехи! Курсы надо повторять каждые три месяца, а мы иссякли. Зарплата мужа уходит на текущее лечение (массажи, уколы, занятия с логопедом) и оплату комнаты в общежитии. А я даже подрабатывать не могу, все время с сыном. Пожалуйста, помогите нам! Елена Симонова, Республика Коми

**Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва):** «Никита не вступал в контакт, не говорил и не понимал речь. Но он перспективен — уже самостоятельно играет и частично освоил навыки самообслуживания, развивается речь и мышление. Он будет ходить и сможет учиться, необходимы еще хотя бы четыре курса».

**Паша Сумцов, 14 лет, S-образный грудной сколиоз III степени, нужна операция. 189 584 руб.**  
Внимание! Компания «М.Видео» внесла 87 500 руб. Не хватает 102 084 руб.

Отчего у Пашки неразорваны правая рука и нога, отчего врожденный сколиоз, неизвестно. Врачи думают, что всему виной грипп, перенесенный на ранних сроках беременности. Сыну в несколько этапов прооперировали руку, а на ногу операцию делать не стали: шансов на успех, считали, мало. Он ходит на протезе. Сколиоз лечили корсетом, да бесполезно все. В Новосибирском НИИТО берется выправить Пашину спину, но это для нас дорого. В селе работу не выбираешь, зарплаты низкие. Я продавец сельмага, мама на элеваторе сезонная рабочая, отец инвалид. С мужем я в разводе, нам он не помогает. Паша в восьмом классе, увлекся компьютером и мечтает о военной службе. Не верит никому, что в армию таких не берут. Наташил бездомных котят, всех жалует. Пожалуйста, пожайте и его, помогите найти деньги на операцию. Марина Сумцова, Самарская область

**Заведующий клиникой Новосибирского НИИТО Михаил Михайловский:** «Тяжелый врожденный сколиоз 90°. Операция нужна не для красоты, а из-за риска осложнений со стороны спинного мозга. Позвоночник надо укрепить имплантатом».

**Эльвира Муськина, 2 года, лимфангиома правой щеки, необходима операция. 63 тыс. руб.**  
Внимание! Общество помощи русским детям (США) внесло \$1250 (подробности на [www.rusfond.ru](http://www.rusfond.ru)). Не хватает 31 412 руб.

Обычно хочу поскорее выйти на работу, ведь жить вчетвером (старший сын студент института сервиса) на 7 тыс. руб., что муж зарабатывает торговлей на рынке, очень тяжело. Но пока дочку не вылечим, это невозможно. Но на лечение денег нет. При рождении у Эльвиры нашли припухлость на правой щеке. Обследовали и в роддоме, и в больнице, делали уколы, назначали таблетки, только опухоль так и не исчезла. Наоборот, она растет, и щека уже висит. В остальном дочка здорова и развивается нормально. Местные врачи не знают, что делать, они направили в Москву к профессору Рогинскому. Он и поставил диагноз: лимфангиома. Сказал, что опухоль обязательно надо удалить, и желательнее как можно быстрее. Прошу помочь собрать средства на эту операцию. Мечтаю видеть свою дочку здоровой и красивой, без комплексов. Раиса Муськина, Самарская область.

**Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва):** «Без хирургического лечения опухоль увеличится и прорастет в соседние области. Возможно, это будет лечение в два-три этапа. Прогноз благоприятный».

**Даня Волков, 5 лет, повреждение нервов правого предельца, спасет хирургическое лечение. 260 тыс. руб.**  
Внимание! Один благотворительный фонд внес 86 666 руб. Не хватает 173 334 руб.

При родах у сына обнаружили гнойные рубцы на правой руке. Причины патологии наши специалисты объяснить не смогли. И операция не помогла: рука теперь на три сантиметра короче другой, тонкая и слабая, кисть безвольно висит. Грубый рубец после операции не дает согнуть руку и деформирует мышцу. Лечение в Чите результатов не дало. Время работает против нас, скоро руку необратимо деформирует. В Ярославле обещают спасти руку, но лечение платное, наш обздрав его не оплатит, а мне цена не по силам. Я 20 лет работаю медсестрой в военном госпитале, получаю 10 тыс. руб. Со мной и Даней живет моя мама-пенсионерка, она вахтер в общежитии университета, где мы и проживаем. Я сотни людей поставила на ноги, а своему ребенку помочь не могу. Нам очень нужна ваша помощь. Храни вас Господи! Евгения Волкова, Читинская область

**Заместитель главврача больницы имени Соловьева Юрий Филимендинов (Ярославль):** «Повреждены нервы правого предельца, кистевой и локтевой суставы тугоподвижны. Восстановить двигательную функцию и увеличить объем движений руки можно, это сложная и многоэтапная хирургия».

**Полина Хитрина, 1 год, врожденный порок сердца, спасет эндоскопическая операция. 186 600 руб.**  
Внимание! Компания ТТК внесла \$2500 (подробности на [www.rusfond.ru](http://www.rusfond.ru)). Не хватает 123 425 руб.

Сразу из роддома нас с Полей перевели в детскую больницу, ничего не сообщив. Я еще удивилась, девочка-то родилась хорошенькая и с виду здоровая. Но у нее оказался врожденный порок сердца. Я долго плакала, ведь Поля — наш первый и долгожданный ребенок. Сейчас она только пытается ходить, а ей уже дали инвалидность. Необходима операция на сердце, она платная, но у нас нет средств. Живем в однокомнатной квартире с печным отоплением. Прежде я работала помощником повара в кафе, сейчас получаю лишь детское пособие. Муж плотником на бетонном заводе зарабатывать 7 тыс. руб. Этого хватает только на еду. Может, нам повезет, и вы поможете Полю? Мария Хитрина, Удмуртия

**Ведущий сотрудник Томского НИИ кардиологии РАМН Сергей Иванов:** «У Полины серьезный дефект межпредсердной перегородки, через нее много крови возвращается в легкие, создавая гемодинамические перегрузки. Порок не позволяет Поле нормально развиваться. Мы готовы устранить дефект щадящим эндоскопическим методом и сделать девочку здоровой».

Реквизиты авторов и поставщиков услуг есть в фонде.

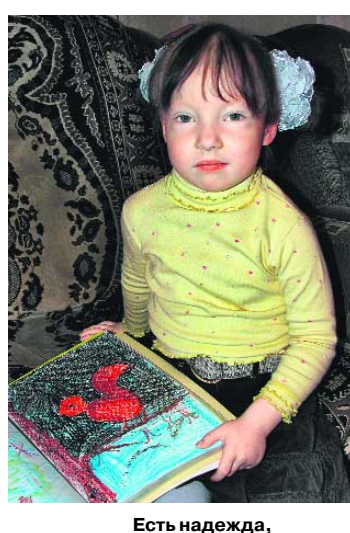
**ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ**

Российский фонд помощи (Русфонд) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Коммерсантъ». Проверив письма, мы публикуем их в «Ъ», в «Газете.ру» и на сайте [www.rusfond.ru](http://www.rusfond.ru). Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты авторов и дальше действуете сами, либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей (подробности на [www.rusfond.ru](http://www.rusfond.ru)). Возможны переводы с кредитных карт и электронной наличностью. Мы просто поможем вам помочь. Читателям затае понравилась: всего собрано свыше \$26,387 млн. В 2008 году (на 26 сентября) собрано 143 453 982 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зырянская» (Кузбасс), 57 семьям створших самарских милиционеров, 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Волгоградске, 118 семьям моряков АПЛ «Курск», 52 семьям погибших заложников «Норд-Оста», 39 семьям погибших 6 февраля 2004 года в московском метро, 100 семьям пострадавших в Беслане.

Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лунник». Адрес фонда: 125252 г. Москва, а/я 50; [www.rusfond.ru](http://www.rusfond.ru); e-mail: [rfp@kommersant.ru](mailto:rfp@kommersant.ru). Телефоны: (495) 926-35-63, (495) 926-35-64 с 10.00 до 21.00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».

## Фонд Морша ищет донора для Марины

Семилетняя Марина Девяткова в своей Тюмени пока ходит в школу и ждет вызова в Петербург, в Институт детской гематологии и трансплантологии им. Р. М. Горбачевой. У Марины хронический миелопейкоз (рак крови), ее спасет пересадка неродственного костного мозга, теперь это стало возможным. После публикации истории девочки («Ъ» за 12 сентября «Последний шанс увидеть море») наши читатели внесли деньги (1 742 700 руб.) за Девятковых, это хватит на поиск донора в Германии и покупку лекарств для послеоперационной терапии.



Есть надежда, что поиск донора для Марины Девятковой будет недолгим. По предварительному запросу уже отобраны 50 кандидатов фото ВИКТОРА КОСТОКОВСКОГО

Поиском занят немецкий фонд Стефана Морша, давно уже являющийся международным банком данных для онкобольных Европы. Есть надежда, что на этот раз поиск будет недолгим: по предварительным

данным, только в Германии более 50 человек могли бы выручить нашу Марину. И вот еще новости. Оплачены: операции по поводу врожденных пороков сердца стоимостью 191 196 руб. алтайцам Наде Троянской (7 месяцев от роду) и Никите Болдыреву (9 лет), жителям Казахстана Никите Самарскому (2 года), Андрею Бреусу (11 лет); операции по поводу сколиоза стоимостью 189 584 руб. Даше Катковой (11 лет, Новосибирская обл.), Кате Горбуновой (16 лет, Хакасия); лечение детского церебрального паралича стоимостью 136 тыс. руб. Ване Худовецкому (2 года, Московская обл.) и Жене Калганову (3 года, Свердловская обл.); челюстно-лицевые операции Алине Рубан (2 года, 70 тыс. руб., Украина), Воледе Гончарову (16 лет, 120 тыс. руб., Волгоградская обл.), Валерии Курчаниновой (8 лет, 72 тыс. руб., Ива-

новская обл.); операции по поводу врожденных патологий конечностей стоимостью 84 тыс. руб. Дамиру Фалалееву (3 года, Амурская обл.), Воледе Соломонову (10 месяцев от роду, Казахстан), Кате Родькиной (5 месяцев от роду, Нижегородская обл.), а также Насте Князевой (1 год, 196 тыс. руб., Московская обл.); кохлеарная имплантация Наташе Захаренковой (5 лет, 980 тыс. руб., Смоленская обл.); пластическая операция Саше Савкину (6 лет, ожог тела, 413 380 руб., Мурманская обл.).

Отправлено: 205 920 руб. на лекарства и памперсы Лизе Клязьминой (1 год, ребенок-инвалид, Санкт-Петербург); 190 тыс. руб. на курсы химиотерапии Вике Курбановой (7лет, опухоль мозга, Волгоградская обл.). Помогли: Благотворительный фонд «Русский дар жизни», Общество помощи русским детям (оба

— США), Кирилл Викторович, Бедрезин Михаил Юрьевич, Маргарита от руководителя, Зиевуддин, Александр (все — Санкт-Петербург), Александр и Ольга Алексеевна, Эдуард (все — Тульская обл.), Гульнара Рафхатовна (Казань), Инна Анастольевна (Смоленск), Анастасия (Пермь), Светлана и Евгений, Инна Витальевна (все — Екатеринбург), Снежана (Нижегородская обл.), инвестиционная группа «Капитал», ЗАО «Компания, Транслектор», компания «М.Видео», ОАО «Русь-Банк», Собинбанк, группа компаний ИТЕРА, компания «Мэйджор-Авто», ЗАО «ПП «Кунцево», ЗАО «Универсам 77», ООО «Юнай-тедЭкспозит», ООО «Данаро-Торг», Герман, Алексей Николаевич, Стивен, три Александра, три Дмитрия, Артем, шесть Татьян, два Николая, Полина, три Сергея, Татьяна Константиновна, Валерий, Вадим, три Марины, две

Светланы, Милена, шесть Ольги, четыре Натальи, три Елены, Кирилл, две Марины, два Андрея, Антон, три Анны, Елена Викторовна, Рустам, Владимир, Левон, Анна и Юрий, Иван, Дмитрий Евгеньевич, три Алексея, Савелий, две Юлии, три Ирины, Сергей Владимирович, Игорь Михайлович, Вера, Вениамин, Евгения, Диана, три Екатерины, Константин, Валентин Иванович, Александр и Светлана, Денис, Павел, Александр Владимирович, Максим, Ольга Михайловна, Инна, Алина, Мария Владимировна, Фанис Ханисович, Владислав (все — Москва).

Спасибо! Алексей и Лев Амбиндеры, Анна Железнова, Антонина Надсадина

Полный текст отчета публикуется на сайте [www.rusfond.ru](http://www.rusfond.ru).