

# российский фонд помощи / www.rusfond.ru

## Лев Амбиндер,

РУКОВОДИТЕЛЬ  
РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ,  
ЧЛЕН СОВЕТА ПРИ ПРЕЗИДЕНТЕ РФ  
ПО СОДЕЙСТВИЮ РАЗВИТИЮ  
ИНСТИТУТОВ ГРАЖДАНСКОГО  
ОБЩЕСТВА И ПРАВАМ ЧЕЛОВЕКА



## Мы скупы и несчастливы

Россия скупа и несчастлива, если верить Мировому рейтингу благотворительности по версии британского фонда Charities Aid Foundation (CAF). Мы в этой шкале доброты и счастья только 138-е среди 153 стран, на одной ступеньке с Вьетнамом и Черногорией. Не скажу насчет счастья, а вот по части доброты как то неприятно и обидно. Но обоим, как известно, дураки, тем более что модель расчетов, предложенная CAF и исполненная институтом Гэллала, ломает многие стереотипы. США, мировой лидер по объемам пожертвований, к примеру, в этом рейтинге только пятое.

«Социологи уверены, что пожертвования и волонтерский труд свидетельствуют о целостности общества, — пишет о рейтинге исполнительный директор CAF Джон Лоу (публикация на saftussia.ru). — уровень участия граждан в благотворительности многое говорит о развитии гражданского общества и о том, насколько люди готовы и способны внести вклад в решение общественных проблем».

Британцы исчислили состояние благотворительности по трем видам: пожертвования в организации, волонтерство в организации, прямая помощь незнакомым людям. Эти показатели они сопоставили с ВВП стран и удовлетворенностью качеством жизни («счастьем»). Выводы: чаще всего люди напрямую помогают нуждающимся; «счастливые» страны жертвуют больше, чем «богатые»; чем старше мы, тем больше жертвуем. И вот американцы, которые до кризиса ежегодно жертвовали сотни миллиардов долларов, в рейтинге лишь пятое. А возглавляют таблицу Австралия, Новая Зеландия и Ирландия.

Изюмкой Русфонда вид на российскую благотворительность совсем не плох: тысячи жертвователей (и число их постоянно множится), сотни миллионов рублей (и суммы пожертвований растут), тысячи детей, возвращенных к жизни (их год от года все больше). Вообще у нас уже немало фондов, не уступающих европейским и американским. Как-то все это в моей голове не вяжется со 138-м местом России.

Исполнительному секретарю Форума доноров Наталье Каминарской, она из лучших экспертов третьего сектора, наше место в рейтинге тоже представляется «не точным»: «Это удивительно удачный продукт. И все же некоторые результаты хотелось бы расшифровать. Так, 14-е место Туркменистана или 16-е Гаити вызывает уж очень много вопросов. И более высокие в сравнении с РФ оценки Азербайджана (67) и Белоруссии (106) выглядят тоже немного подозрительно». По российским исследованиям последних лет, число граждан, участвующих у нас в благотворительности, больше, чем в британском рейтинге. Но наши люди часто не осознают свою деятельность благотворительной. «Не в этом ли дело? — задается вопросом госпожа Каминарская. А может, еще и в том, что российские респонденты Гэллала в нашей небедной стране чувствуют себя некомфортно? Ведь если считать по пятибалльной шкале, то они удовлетворены жизнью на двойку с плюсом, не больше. Сказано же: «счастливые» страны жертвуют больше, чем «богатые». И, может, эта неудовлетворенность в небедной стране от лицемерия и лжи, которых так много вокруг?»

У почты Русфонда свой рейтинг. Обе наши читательские аудитории, дающая и принимающая, из десятка тем отдадут предпочтение детскому здравоохранению. Причем наиболее эффективным остается адресный фандрайзинг, а не безличные сборы, как повсюду в Европе и Америке. Спасение конкретных детей читатели считают главной бедой России — и готовы жертвовать. Но предлагают им жертвовать «в общий котел», и они проголосуют ногами. Не верят.

Вот много говорят о праве человека выбрать себе врача. Одни чиновники, говорят об этом праве как о факте. Другие, «простые» люди, говорят о нем как о мечте. Это право у нас ничем не гарантировано, кроме личной воли «простого» человека к спасению своего ребенка, кроме его личных представлений о качестве лечения, кроме личного дохода человека, у которого болел ребенок. «Простой» человек лишен государственной информации о качестве медицинских услуг в соседних регионах, в столицах, а уже говорю о зарубежных. Лечись либо дома, либо как хочешь. Хотя рядом, у соседей, замечательные клиники, где детей спасают высокими технологиями не хуже, чем в столицах. Я не знаю, отчего это так. У Минздрава ответа не добиться, он, как всегда, на положении осажденной крепости. Говорят тут амбиции и перестраховка местных чиновников. Призаебався в недоработности своих клиник — лишьпиться кресла. Всех во властной вертикали это устраивает. Кроме «простого» человека. И он оценивает комфортность своей жизни на двойку с плюсом.

Вот много говорят о государственно-частном партнерстве. Но клиника не может дополнить взносом семьи госквоту, если ее недостаточно. Почему? Ведь существуют же государственно-частные бизнес-проекты. Кстати, в 90-е годы, когда в Серпухове прикрыли выпуск инвалидных колясок, власть продавала инвалидам «Оку» с ручным управлением, вычтя из цены стоимость бесплатной коляски.

А мы все удивляемся, отчего человеку все не по себе, когда страна богатеет.

Полный текст отчета CAF «Мировой рейтинг благотворительности» читайте на rusfond.ru.

## Золотая ручка

### Соне Николенко нужно пересадить пальцы

8-месячная Соня тянет правую руку и пытается отнять у меня блокнот, в который я записываю всякие подробности о ее жизни. Блокнот падает, девочка едва не плачет. У Софьи Николенко из украинского Каменца-Подольского от рождения нет пальцев на правой руке. Это называется аплазия. Такие патологии лечатся, но только в России — и за деньги, которых у семьи Николенко нет и не предвидится. Девочке повезло, у нее очень настоячивые родители, ради нее на все пойдут. Но без вашей помощи не справится.

Российско-украинская граница, пограничный контроль.

— Цель визита? — спрашивает меня российский пограничник.

— Командировка, — отвечаю. — Понимаете, на Украине есть девочка, которую могут вылечить только у нас, в России. Мы про нее напишем, с помощью читателей денег соберем, и девочка будет здорова.

— Как будто всех своих уже вылечили, — ворчит пограничник, протягивая мне паспорт. Особого интернационализма в его голосе не услышал.

У меня в ответ много всего на языке вертелось. От банального, что у добра нет национальности, до рационального, что девочке помогут и читатели украинского «Б». И еще вертелось разные обидные для пограничника слова. Но он был при исполнении, а меня ждали в Каменце-Подольском. Я промчался.

Это такой райцентр в Хмельницкой области. Красивые пейзажи и простаивающие заводы. На окраине живет семья Николенко, у которой в январе этого года родился двойняшек — Тимофей и Софья. Мой приезд им был обещан с утра. Ирина, мама, утверждает, что дети проснулись на час раньше и замутили родителей вопросом: «где дядя?» Они ползком и перебежками исследовали всю квартиру: вдруг этот дядя все же приехал и прачется.

Сказать, что двойняшки были желанными детьми, — тихо преуменьшить. Ирина и Алексей женаты уже больше десяти лет, и они очень хотели ребенка. Получили сразу двух. Ирина рассказывает, что врачи в роддоме Каменца-Подольского вместо обычных поздравлений как-то тихо подошли к ней и сказа-



У Софии врожденная патология правой руки. Четыре пальца у нее просто нет, а большой палец состоит лишь из одной фаланги. Это называется аплазия

ФОТО МАКСИМА КОЛЕНДИНА

ли: «С девочкой у вас не все в порядке. Руки у девочки нет». Ирина расплакалась. Когда девочку ей дали, выяснилось, что все действительно плохо, но хотя не так страшно. У Софьи врожденная патология правой ладони. Четырех пальцев у нее просто нет, а вместо них — кожаные комочки. А большой палец состоит лишь из одной фаланги. Сама ладонь на треть меньше, чем левая. Это называется аплазия.

Ирина и Алексей пошли по больницам и начали мониторить интернет. В областном центре врачи просто не знают о том, что такие патологии лечатся. В Киеве пытаются делать такие операции, но менее сложные. «Презжайте к нам, — сказали в Киеве. — Но лечение бу-

дет экспериментальным». Но вопрос, сколько это будет стоить, сказали: а договоримся. Но Николенко решили, что «на эксперименты ребенка не отдадут».

Мы сидим в комнате. Ирина мне эту историю рассказывает. Я весь в двойняшках — Софья копнотится где-то в ногах, Тимофей исследует серьгу в ухе. Девочка пытается забрать у меня блокнот. Она, судя по всему, правша, потому что сначала пытается ущипнуть его правой ручкой. Блокнот падает — цеплять нечем. Мне кажется, девочка недовольно сопит и даже готова заплакать. Хотя она еще совсем не осознает, что отличается от других детей. Поднимает блокнот левой рукой, а я совершаю стратегическую ошибку, протягивая еще и фломастер и продолжая разговаривать с Ириной «Софьяшка, шо ты там маешь?» — только и успела спросить приглядывающая за детьми бабушка, мама Ирины. Девочка уплобно изображает фломастером у себя на лице не то разудалый макияж, не то индейскую боевую раскраску.

Мама укладывает двойняшек спать. Тимофей почти сразу засыпает. Софья вертится, ей становится скучно, она тянет брата за руку. Тот проснется. Сначала плачет, а потом они с сестрой устраивают потасовку. Мама с невозмутимостью человека, ежедневно имеющего дело с двумя 8-месячными детьми, растаскивает их по разным кроваткам. Они засыпают, а перед уходом аккуратно глажу их по голове. Девочка чуть улыбается. Возможно, мне показалось.

Папа Алексей провожает меня до вокзала. «Живешь и хочешь, чтобы не хуже, чем у людей. Много-то и не надо, — рассуждает он. — А потом вот так бац, и ты получаешь проблему, с которой один из десяти тысяч сталкивается. И отчаяние у нас больно, и злость, и надежда. Не знаю, что еще будет».

Надежда у этих чудесных и не сдающихся людей только на вас.

## Из свежей почты

Саша Зинченко, 5 лет, детский церебральный паралич, срочно требуется лечение. 86 тыс. руб.

Внимание! Стоимость лечения 136 тыс. руб. Группа компаний РЕНОВА внесла 50 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 86 тыс. руб.

У моего сына двойная гемиплегия спастико-гиперкинетической формы. Саша появился в стремительных родах, с двойным обвитием пуповины. На вторые сутки появился желтушка, которая переросла в желтуху. Билирубин в крови превышал норму в несколько раз. До года мы наблюдались у невропатолога, дважды делали пересадку ствольных клеток. Кредит, взятый на оплату лечения, еще не выплатили. Желтуха оставила большие последствия: покрасились подкорковые ядра головного мозга в зонах, отвечающих за двигательный аппарат. Ночами мышцы тнялуу так, что Сашу выгибало дугой. А в больнице начался аллергический бронхит, и лечили бронхит, а не паралич. Умственно Саша развивается, а вот сидеть и ходить не может, руки не работают. Пожалуйста, помогите попасть в Институт медтехнологий! Муж сторожем получает 3 тыс. руб. Ольга Зинченко, Ростовская область

Невролог Института медтехнологий Елена Молодыхенко (Москва): «Есть надежда уменьшить гиперкинезы Саши и увеличить его двигательную активность, но начать терапию надо срочно: слишком много времени упущено».

Аня Носова, 14 лет, сахарный диабет 1-го типа, требуется постановка инсулинового дозатора. 151 450 руб.

У нас в роду ну у кого не было этой болезни, я знать не знала, что это такое. Аня вдруг стала худеть, но аппетит был хороший, а потом ей стало так плохо, что пришлось на скорой срочно везти в больницу. Измерили сахар, а он почти 40! Аня попала в реанимацию. За месяц в стационаре нас научили рассчитывать хлебные единицы и дозы инсулина, рассказали о диете и режиме. Аня очень боится уколов, иной раз готова ничего не есть, лишь бы их не ставить. А в день нужно шесть. Начался подростковый период, и сахар стал неуправляемым, теперь поднимается под утро — это называется синдром утренней зари. Ночью приходится Аню будить и делать подколку. В школе она стесняется делать уколы, ждет возвращения домой, что тоже вредно. Doch раз два в год лежит в больнице. Врачи говорят, если поставить помпу, то сахара будут держаться в норме, уколов не будет. А главное, не будут дальше развиваться осложнения, а то сейчас у Ани падает зрение. Просим помощи и покупки помпы, живем в селе, и помпа нам не по карману. Наталья Носова, Вологодская область

Эндокринолог детской областной больницы Жанна Безрукова (Вологда): «Компенсировать диабет не удается, уже появились осложнения на глаза и почки. Помпа, имитирующая работу здоровой поджелудочной железы, поможет Ане справиться с болезнью».

Миша Омельченко, 7 месяцев, врожденная расщелина губы и альвеолярной тротиска, необходима операция. 70 тыс. руб.

Внимание! Цена операции 105 тыс. руб. Благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внес 35 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 70 тыс. руб.

Наши старшие дети здоровы (дочь первоклассница, сын ходит в детский сад), а вот Миша родился с большой патологией. Порок сердца, по словам врачей, операции не требует. Еще у него лишь одна почка и укороченная правая рука без большого пальца, она постоянно в шине. И такая расщелина губы и неба, что Миша долго учился есть. Жить без неба очень тяжело. Малыш захлебывается, не может закрыть рот и не говорит. Дядя уверяет, что однажды он все же сказал «мама». Боюсь, впереди у Миши много испытаний, но операция облегчит ему жизнь. Помогите собрать деньги на нее. Мы участвуем в жизни в «однушке» на зарплату мужа в 13 тыс. руб. Муж участник боевых действий, теперь электромонтажник. С июня Мише начисляют пенсию. Ни сбережений, ни участка, ни машины. И поможете кому-то Анна Омельченко, Воронежская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Помимо эстетических проблем у Миши грубое нарушение дыхания, приема пищи, речи. Мы устраним расщелину губы и деформацию носа. Это эффективная операция».

Илья Голубев, 6 месяцев, врожденная косопальность, требуется лечение. 84 тыс. руб.

Нынче в марте я стала мамой. Это был самый счастливый день моей жизни. Я буду хорошей матерью, сын не почувствует себя ущербным оттого, что растет без отца. Но беда в том, что Илюша родился с кривой правой ножкой. Когда мне его показали, я растерялась. Врачи заговорили об операции. У меня от ужаса ноги подкосились. Он такой беззащитный, малюсенький. Я едва справилась с желанием спрятать сына, чтобы ему не сделали больно. Может, такая ножка оттого, что я беременной потеряла равновесие и упала с лестницы? Я была рабочей на стройке. Там и с отцом Илья познакомились. Он приезжал на заработки и потом уехал. Живем у моих родителей вместе с семьей брате. Нас кормят, а лечиться не на что. Сынок уже вертится в кровати, вставать начинает. А опираться на правую ногу нельзя. Очень надеюсь на вашу помощь. Наталья Голубева, Санкт-Петербург

Заместитель главврача больницы имени Соловьева Юрий Филипендик (Ярославль): «Правая стопа Илья вывернута в сагиттальной и фронтальной плоскостях. Лечение поэтапное, сложное, но эффективное. Если не упустим время».

Женя Иванов, 1 год, врожденный порок сердца, спасет эндovasкулярная операция. 63 600 руб.

Внимание! Стоимость операции 133 600 руб. Компания ТТК внесла 70 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 63 600 руб.

Женя и Кирилл — дети обожаемые и выстрадавшие, это понятно тем, кто прошел через бесплодие. Мои двойняшки родились 15 октября 2008 года. Через месяц у обоих нашли сердечные шумы. У Кирилла дефект межпредсердной перегородки (операция пока не нужна). А у Женю открыт артериальный проток диаметром 3 мм и тот же дефект, что у Кирилла. За год дефект закрылся, а вот проток увеличился. Денег на операцию нет. Я рабочая на фабрике, декретных уже не получаю. Муж слесарь на заводе, зарплата в 16 тыс. руб. уходит на коммунальные услуги, питание и лекарства: дети часто болеют. Женя любит играть, как здоровые дети, от которых она на первый взгляд не отличается. Но доктора говорят, его состояние скоро ухудшится, пойдут необратимые процессы. Я в панике. Дети — это смысл моей жизни. Помогите! Лариса Иванькова, Томская область

Руководитель Центра детского сердца Томского НИИ кардиологии СО РАМН Игорь Ковалев: «У Женю функционирует открытый артериальный проток, соединяющий аорту и легочную артерию. Мы можем закрыть его через сосуды. И мальчик будет здоров».

Рекавизиты авторов и клиник есть в фонде. Возможны электронные пожертвования (подробности на rusfond.ru).

## ДЕЛА ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ

Российский фонд помощи (Русфонд) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Б». Проверяя письма, мы публикуем их в «Б», в «Газете.ру», в «Большом городе», на сайте радио «Эхо Москвы» и на rusfond.ru. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты авторов и дальнейшее действие сами, либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей. Возможны переводы с кредитных карт и электронной наличностью, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям затае поправилась: всего собрано свыше \$42,196 млн. В 2010 году (на 23 сентября) собрано 176 096 838 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: помощь оказана 53 семьям погибших горняков шахты «Зырянская» (Кузбасс), 57 семьям створивших самарских миллионеров, 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Волгодоне, 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 лучник».

Адрес фонда: 125257 г. Москва, а/я 50; www.rusfond.ru; e-mail: rfp@kommersant.ru. Телефоны: (495) 926-35-63, (495) 926-35-65 с 10.00 по 20.00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».

## Ждем трансплантат для Дани Малыгина

10 сентября в «Коммерсанте», на rusfond.ru, в «Газете.ру» и на сайте радио «Эхо Москвы» мы рассказали о годовалом Дани Малыгине из Архангельска («Без подарка не уйдешь», Валерий Панюшкин). У малыша опасная болезнь, победить которую можно только с помощью трансплантата костного мозга. Поиск родственного донора в международном регистре (Германия) и лекарства, которые помогут после пересадки избежать осложнений, Малыгину не по карману. Рядом сообщать, что все необходимое сумма (1 639 687 руб.) собрана. Ольга, мама Данилки, просит передать благодарность всем читателям, кто откликнулся и помог. Что мы с удовольствием и делаем. Спасибо, дорогие друзья!

Сейчас Данилки ремиссия, и Малыгину вернулись домой. Получив донорский костный мозг, Институт детской гематологии им. Р. М. Гурбачевой вернет малыша в Петербург.

И вот еще новости. Оплачены: операции по поводу врожденного порока сердца стоимостью 133 600 руб. двухлетним Камиле Богатулиновой и Леве Чурину, трехлетним Вике Курбановой и Веронике

Ильных, стоимостью 186 600 руб. пятнадцатилетним Виталию Ипатову и Регине Хурматовой из Удмуртии, Анне Курбиновой (17 лет, 191 196 руб., Омская обл.), Богдану Доротову (4 года, 387 196 руб., Алтайский край); лечение детского церебрального паралича стоимостью 156 тыс. руб. Лите Панченко (4 года, Москва), Вике Чуканову (3 года, Волгоградская обл.), Ринате Бадретдиновой (8 лет, Иркутская обл.), Вове Калмыкову (6 лет, Ростовская обл.), Артему Кириченко (2 года, Самарская обл.), пятилетним Вике Батчевой (155 700 руб., Кемеровская обл.) и Софе Мысиновой (136 тыс. руб., Смоленская обл.); челюстно-лицевые операции Денису Йонелу (4 мес., 220 тыс. руб., Тверская обл.), стоимостью 120 тыс. руб. тринадцатилетним Вике Задорожной (Московская обл.) и Грише Шибанову (Москва), Алексее Трифионовой (4 года, 150 тыс. руб., Челябинская обл.), Оле Тарасенко (6 лет, 100 тыс. руб., Московская обл.); лечение косопальности стоимостью 84 тыс. руб. Маши Ершовой (2 года, Липецкая обл.), Паше Поддубному (4 мес.) и Анише Айткочка (1 год) из Казахстана, лечение послеожоговых рубцов ярославцам Насе Пивоваровой (8 лет, 142 200 руб.) и Ване Кукушкину (1 год, 197 тыс.



Данилка Малыгин теперь дома, но, возможно, еще осенью вернется в Петербург на трансплантацию

руб.), лечение синдрома Мебиуса Крестине Сигаевой (15 лет, 960 тыс. руб., Волгоградская обл.); лечение несовершеннолетнего остеогеаза Диме Терентьеву (9 лет, 210 тыс. руб., Москва). Отправлено: 490 680 руб. на мешки для фотофераза Насе Доминиковой (2 года, Омская обл.), 453 732 руб. на лекарства Алексею Бардузову (2 года, Новгородская обл.) и 329 797 руб. Натасе Плахиной (10 лет, Республика Марий Эл) с острым лимфобластным лейкозом, 218 554 руб. на лекарства Паше Чижикову (9 лет, саркома Юинга, Краснодарский край), 51 715 руб. Сергею Массеву (20 лет, Карелия) и 51 185 руб. Алексее Цуканову (7 лет, Липецкая обл.) с врожденными пороками сердца на оплату авиалетов в США на операции.

Помогли: Благотворительный фонд «Русский дар жизни» и Общество помощи русским детям, Владимир, Наталья, Эмиль (все — США), Светлана (Великобритания), Ирина (Болгария), Илья, Георгий, Сергей (все — Германия), Иван (Франция), Екатерина (Швеция), Андрей, Евгений, Лера (все — Украина), Дмитрий (Молдавия), Айдар, Наталья (оба — Башкирия), Ирина (Карелия), Светлана (Марий Эл), Айрат, Андрей, Виталий, Линар, Надежда, Роберт, Эльвира, Альбина, Рагиза, Ольга, Саша, Нурия, Мария (все — Татария), Ольга (Удмуртия), Анатолий (Белгородская обл.), Оксана (Волгоградская обл.), Виталий (Вологодская обл.), Марианна (Иркутская обл.), Светлана (Кемеровская обл.), Светлана (Кемеровская обл.), Евгений, Елена, Наталия (все — Краснодарский край), Леонид, Павел (оба — Красноярский край), Алексей, Михаил (оба — Липецкая обл.), Ольга (Новгородская обл.), Николай (Новгородская обл.), Екатерина (Новосибирская обл.), Алексей, Александр (оба — Омская обл.), ООО «Оценочная компания «Тереза», Сергей, Юрий (оба — Пермский край), Мария (Иркутская обл.), Евгений (Приморский край), Антонина, Антон (оба — Ростовская обл.), Дмитрий (Томская обл.), Максим и Ирина (Саратовская обл.), ком-

пания ООО «Инсаюр-Автотрейд-ТЛ», Анна, Татьяна, Эдуард (все — Самарская обл.), Виктор Александрович (Оренбургская обл.), Борис, Кирилл, Павел (все — Свердловская обл.), Александр (Пулковская обл.), Дмитрий (Ульяновская обл.), Алексей, Валерий, Екатерина (все — Челябинская обл.), Ольга (Хабаровский край), Леонид (Якутия), Константин из Ноябрьска (Тюменская обл.), Рифат (Ямало-Ненецкий АО), ЗАО «Первомайский завод ЖБИ» (Московская обл.), компания ЗАО ПМП, Маргарита от руководителя, три Александр, Алексей, Анна, Антон, два Дмитрия, три Екатерина, Елизавета, Василий, Игорь, две Ирины, Карина, Мария, Николай, Оксана, три Ольги, Руслан, Таясия, Татьяна, Филипп, две Юлии (все — Петербург), ОСАО «Ингострах», ЗАО «Компания «Транстелеком», группа компаний «Ренова», благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео», компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия), «Мейджор-Авто», ООО «Алкорус», генеральный директор ООО «Смарт-Лоджистик» Александр Николаевич Шелков, Наталья от руководителя, Лиана от руководителя, Влад, Вениамин, два Игоря, Василий, Анатолий, Владислав, два Константина, Елизавета, Слава, пять Алек-

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и на банковский счет Софии мамы Ирины Станиславовны Николенко. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи</