

Виктор Костюковский,
СПЕЦИАЛЬНЫЙ КОРРЕСПОНДЕНТ
РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ



Обратные связи

«Нашему почтамту» на rusfond.ru исполнилось полгода

Оксана — Русфонду: «Прочла на rusfond.ru об успешной операции, проведенной Полине Казанбаевой 11 июля в Берлине. Но немецкая газета „Анонс“ открыла счет для Поли и утверждает, будто нужны еще деньги. Поймите правильно, не жалко денег на благое дело, но хочется честности. Действительно ли Поле Казанбаевой еще нужны деньги?» Полгода назад мы решили, что вот такие частные письма о доверии, о солидарности и наши ответы на них, письма благодарности и письма-пожелания интересны не только для их авторов, и открыли на сайте «Наш почтамт». И не прочитались: вопросов, предложений и ругани стало больше.

● Раздел «Наш почтамт» на rusfond.ru открыт в январе 2011 года. В нем, как и полагается настоящему почтамту, есть окна, у нас их три. Первое окно — выдача благодарностей, здесь публикуются письма родителей, детям которых уже помогли. Второе окно — выдача пожеланий, здесь комментариш читателей, которыми они сопровождают свои пожертвования. Третье окно называется «Спросите Русфонд. Ответим!». Как и ожидалось, оно и вышло наиболее обильную почту.

История сборов-фантомов на операцию четырехмесячной Полины Казанбаевой из Самарской области мало чем отличается от десятков других подобных, в которых Русфонду приходится разбираться, а некоторые еще и публиковать. Единственное отличие — эта история приключилась в Германии. 1 июня мы опубликовали на сайте rusfond.ru просьбу Марии Казанбаевой, мамы девочки, о помощи в оплате сложной операции в Берлинском кардиоцентре. Центр выставил счет на €23 630, известный немецкий фонд «Ein Herz fuer Kinder» внес €15 тыс., Казанбаева вложила €2630, недоставало еще €5 тыс., их-то наши читатели и собрали к 1 июля, а уже 11 июля Полю успешно прооперировали. В этих сборах участвовала и Оксана, натолкнувшись потом на странную акцию немецкого «Анонса».

Выяснилось вот что. Как сообщает на мой запрос главный редактор газеты «Анонс» господин Резник, издательский дом «BEM Media» действительно разместил на страницах своей газет «TVRUS» и «Анонс» просьбу о помощи Полине: это было сделано «по просьбе некоего фонда „Cordis e.V.“ в лице Евгения Шапиро». «BEM Media» отказался печатать банковские реквизиты фонда «Cordis e.V.» и открыл свой счет для пожертвований. Собрано €383, их перечисляет в кардиоцентр для Поли, заверил главный редактор.

Мы обратились за комментарием и к автору идеи немецкого фандрайзинга для Поли Казанбаевой Евгению Шапиро из фонда «Cordis e.V.». Это он уже после операции 11 июля, когда кардиоцентр закрыл Полин счет, настаивал в немецких газетах на необходимости дособрать еще €11 155. Евгений Шапиро ответил так уклончиво, что лучше сказать — вовсе не ответил. Словом, спасибо Оксане: до ее письма мы не подозревали о существовании господина Шапиро и фонда «Cordis e.V.». Теперь знаем.

Третье окно «Нашего почтамта» сейчас собирает много писем недоверия. Подчас это наивные или истеричные письма: «Ваши обращения выморозивают! Где же хваленое государство с его поборами и бесплатной медициной? Есть письма исповедальные: «Жаль больных детей, у меня, как у многих, есть средства, но я не верю людям. Для многих из нас нет ничего святого, а трату пожертвований не контролируем». Много писем-вопросов: «ДПП в принципе не лечится, а ваш Институт медтехнологий будто бы излечивает. Что же там такое революционное происходит?» Мы искренне благодарны авторам этих писем. Не каждый Фома неверующий станет благотворителем, но многие жертвователи начинают именно с таких вопросов.

И есть почта о доверии Русфонду. В июне на «Первом канале» был сюжет о полторагодовалом Максиме Абрамове из Благовещенска, который по халатности матери обгорел и остался без ног. Так вот, десятки людей из разных регионов России, из-за границы просят Русфонд взяться за организацию помощи этому малышу. Люди готовы перечислять деньги на его лечение, уже перечисляют, но боятся мошенников. Мы навели справки. Горе-мама лишена родительских прав, наверное, ее ждет суд, а пока официальный опекуна у Максимки нет. Ему предстоит сначала длительное лечение, а затем, не раньше чем через год, длительное протезирование. Пока финансовая помощь Максимку не нужна. Малыш сейчас в Петербурге, только что ему сделана первая из цикла операций. Оперировали два профессора: директор Института имени Турнера Алексей Байдурашвили и директор Центра протезирования имени Альбрехта Игорь Шведовиченко. Малыш с няней теперь в отдельной палате, он весел, смотрит мультики, обеспечен всем необходимым и, как мне сообщили, «даже сверх того». Все это совершенно бесплатно, то есть за счет государства. Потом, когда придет пора протезирования, не исключено, что им займется зарубежная клиника. Тогда и понадобятся благотворительные деньги, причем немалые. Русфонд следит за развитием событий. Мы не оставим Максимку, благо, на этом настаиваете вы, читатели.



Весь сюжет
rusfond.ru: наш почтамт

Дочь как чудо

Аню Семенову спасет чужой здоровый костный мозг



Ане шесть лет, она из Винницы. Родители привезли Аню в Петербург, потому что на Украине ей уже никто не может помочь. Зная это, я готов был увидеть худого анемичного ребенка, капризного и настороженного. Но Аня Семенова — красивая девочка, умная и доверчивая, даже открытая. Она на редкость активная, минуты на месте не усидит. Когда мы только познакомились, всем казалось, что болезнь отступила. Как говорили родители, опухоль «куда-то ушла». И все поверили в чудо — то, что ушла навсегда. На самом деле беда могла вернуться в любой момент — злокачественная лимфома Беркитта. И она вернулась.

Надо отдать должное украинским врачам. В Виннице от Семеновых не отмахнулись, не выговаривали, что зря де панику и беспокоят по мелочам. В самом деле, что особенного — температуры нет, девочке даже не больно, разве что распухли лимфатические узелки на шее.

А ведь нередко бывает и в России, и на Украине: заглянет домой участковый детский врач, подожмет губы: «Если нас будут вызывать по таким пустякам, то когда же работать!» Потому вовремя не распознают, запустят болезнь — и слишком часто до такой степени запустят, что лечение уже невозможно.

Так что украинские врачи обеспокоились как раз вовремя: биопсия, анализы показали, что опухоль злокачественная. Причем редкая для наших широт, более распространенная в Африке и Новой Гвинее. Четыре блока химиотерапии вывели Аню в ремиссию, но ненадолго.

Подлость этих заболеваний еще и в том, что лечение дарит надежду, а потом болезнь очень часто эту надежду забирает. Ребенок в ремиссии — кажется, что все, справились, беда позади. Но ремиссия сменяется рецидивом — и тем глубже отчаяние: да можно ли вообще с этим справиться?

Жизнь Семеновых изменилась. Теперь главным стала Анина болезнь и борьба с ней. Родители Ани, их зовут Елена и Олег, узнали об этой болезни все, что только могли узнать не врачи. И делают все что могут. Это по их настоянию винницкие анализы уже не раз были перепроверены и в Киеве, и в России.

Мы с Олегом познакомились в Петербурге в Институте детской гематологии и трансплантологии им. Р.М. Горбачевой. Он пытался разузнать, как и где лечить дочку. В институте ему подтвердили: да, у Ани рецидив. Надо еще раз пролечиться химией, на этот раз в 31-й городской больнице Петербурга, где лечат по новой эффективной методике, пока еще недоступной украинским докторам. А потом обязательно пересаживать Ане чужой здоровый костный мозг, чего тоже пока нельзя сделать на Украине, там делают только родственные пересадки.

Теперь Аня с мамой уже лежат в больнице, на той самой эффективной «химии». А тогда, в начале лета, мы сидели в парке на берегу Невы, на окраине города, где река еще не в граните. Аня ловила пушинки и рассматривала смешных собак: огромный дядька гулял с двумя маленькими, будто игрушечными, таксами. Потом Аня обнаружила цветущее дерево, оглянулась на нас и стала, шевеля губами, подсчитывать, сколько же цветочков хватит на всех.

Олег почти профессионально говорил мне о том, что и как в организме дочки происходит на клеточном уровне. Такое впечатление, будто он знает все о хромосомах, генах и геномах. Он только до конца так и не может поверить, что все это произошло и происходит с ними, с их дочкой. Они с Леной каждый день ходили в церковь и, когда опухоль «куда-то ушла», полагали, что помогли вера и молитвы. Может, предположили они, все-таки произошло чудо и опухоль ушла навсегда?

Что тут сказать — чудес не бывает? Наверное, они все-таки бывают, только мы непра-

вильно понимаем само слово. У этой самой экзотической лимфомы Беркитта есть ведь и другое название — рак. Более привычное для нашего уха и страшное до ужасной определенности. Короткое слово — и вроде ничего больше не надо говорить, все ясно. Приговор. А ведь это уже не так. Теперь некоторые лечат даже химиотерапия. К другим, кого она «не берет», применяют более радикальные меры, пересаживают им здоровые кроветворные стволовые клетки, которые мы называем костным мозгом. И большинство заболевших все-таки излечиваются — вот что надо считать чудом.

К Ане лимфома вернулась, чуда пока не произошло, несмотря на родительские молитвы. Но если Бог есть, он-то лучше нас знает: одними молитвами не обойтись. Лена и Олег, люди глубоко верующие, тоже это знают.

Они только не знают, где деньги взять. Аня в России иностранка, для нее платный не только поиск донора, который госбюджет не оплачивает и российским детям. Для Ани в России платное и все другое, что для наших ребятшек входит в государственные квоты. На Украине тоже есть государственные программы лечения детей. Но вот в таких, как Ани, случаях госбюджеты наших стран еще не умеют компенсировать друг другу затраты на лечение. Может, научатся? А пока не научились, будем помогать все миром.

И верить в чудо. Аня сама — чудо. Вот в нее и надо верить.

Виктор Костюковский

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ ШЕСТИЛЕТНЕЙ АНИ СЕМЕНОВОЙ НЕ ХВАТАЕТ 952 020 РУБЛЕЙ

Заведующий детским онкологическим отделением городской больницы № 31 (Санкт-Петербург) Маргарита Белогорова: «У Ани лимфома высокой степени злокачественности, такая встречается у детей и взрослых, опухоль характеризуется интенсивным ростом. Нилучший прогноз при лечении у детей — 70–80% выживаемости. Украинские врачи добились ремиссии, но, к сожалению, ненадолго. На обследованиях в Петербурге в костном мозге Ани мы обнаружили 18% бластных клеток. Ранний рецидив — это

всегда плохо. Если не лечить интенсивно, то шанс выжить у ребенка невелик. Необходима трансплантация костного мозга. Мы срочно начали лечение по новому протоколу, который пока еще не используется на Украине. Достижим ремиссии, и станет возможной пересадка Ане чужого здорового костного мозга». Поиск донора для Ани, пересадка и лечение обойдутся в 3 596 390 руб. Наш постоянный партнер фонд Рината Ахметова «Развитие Украины» внесет 30% стоимости 1 078 917 руб. Наши

постоянные партнеры, компания «Ингосстрах» и петербургский фонд «Авдита», перечислят соответственно 417 тыс. руб. и 298 453 руб., а одна московская компания, пожелавшая остаться неназванной, вложит еще 850 тыс. руб. Таким образом, не хватает 952 020 руб. Дорогие друзья! Если вы решили спасти Аню Семенову, то пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд

«Помощь» (учредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) или на российский банковский счет Аниной мамы Елены Сергеевны Семеновой. Все реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно 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). Спасибо.

Экспертная группа
Российского фонда помощи

Ярославль в октябре начнет операции для Вики Арутюнян

22 июля в „Ъ“, Газете.Ru и на сайтах rusfond.ru, «Эха Москвы», livejournal.com и «Здоровье@mail.ru» мы рассказали историю двухлетней Вики Арутюнян из Владимирской области («Опасное-безопасное», Валерий Панюшкин). В апреле этого года Вика угодилась правой рукой в электропояс, пальцы пришлось ампутировать до первой фаланги. Восстановить кисть берется в Ярославской больнице имени Соловьева. Потребуются несколько операций, но оплатить лечение семья Вики не в силах. И вот необходимая сумма (971 тыс. руб.) собрана. Первая операция запланирована на октябрь, когда сформируются рубцы после ампутации. Викина мама Наталья благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность!

И вот еще новости. 22 июля мы опубликовали заметку о нуждах проекта «Правонападение» («Семисемичный», Валерий Панюшкин). Годовой

бюджет проекта 3 775 200 руб. 1,4 млн руб. внес москвич, пожелавший остаться неназванным. Еще 1,4 млн внесет другой наш читатель. Радые сообщить, что недостающие 975 200 руб. собраны.

Холдинг «Металлоинвест» стал постоянным донором Русфонда, поддерживая программы помощи детям с сахарным диабетом. Его взнос на 2011 год 2 млн руб.

Спасибо, дорогие друзья! Оплачены: операции Арсению Бережному (1 год, Омская обл.) и Ангелине Бутинной (6 лет, Московская обл.); лечение Нике Асташевской (2 года, Ростовская обл.) и Даше Тимофеевой (2 месяца, Петербург); инсулиновая помпа Насте Барановой (6 лет, Тверская обл.).

Всего с 22 июля 489 читателей оказали исчерпывающую помощь (7 785 707 руб.) 22 тяжелобольным детям.



Ярославские операции для Вики Арутюнян оплатили две компании и 129 читателей „Ъ“ и сайта rusfond.ru

ния), Eugen Woronenko (Германия), Китаец (Китай), Жень (Чехия), alex021 (Швейцария), Евгений Меньшиков, Регина (оба — Швеция), Ольга Берикова, Фарух (оба — Казахстан), Вячеслав, моряки КЧФ (все — Украина), Вя-

чеслав (Алтайский край), Балкит Назаров (Забайкальский край), Батазар (Калининградская обл.), губернатор Аман Гумирович Тулеев, Анастасия, Андрей (все — Кемеровская обл.), Наталия (Краснодарский край), Кирилл Пронин (Красноярский край), Гульнара Юсупова (Челябинская обл.), Владимир, Ольга, Роман (все — Нижегородская обл.), Александр Якушкин, Вячеслав Беккер (оба — Омская обл.), Сомкин С.А. (Пензенская обл.), Ирина Шурыгина (Волгоградская обл.), Анна (Приморский край), Ольга, timstones (оба — Ростовская обл.), Константин из Ноябрьска (Ямало-Ненецкий край), Алексей и Галина (Рязанская обл.), Екатерина Александровна Пинчук — торговый дом «Галерея обуви» (Оренбургская обл.), Максим и Ирина (Саратовская обл.), Алексей Хотько (Ставропольский край), Ирина и Александр (Новосибирская обл.), интернет-портал «Бизнес Online», Айрат, Венера Ахсадуллина, Казух Тагирова (оба — Татария), Андрей, Татьяна

(оба — Тверская обл.), Александр, ТейлоСНАМИ (все — Тульская обл.), Павел (Чувашия), Ильшат (Хакасия), Рифат (Ханты-Мансийский АО), ЗАО ПМП, Маргарита, Владимир, Даша, два Дениса, Инна, Ирина, Максим и Юлия, Миррад, Павел, Юлия, Марина Губкина, Сергей Александров, Юрина Катя, gita0504 (все — Петербург), ОСАО «Ингосстрах», ГК «Ренова», фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео», Сбербанк, ЗАО «Райффайзенбанк», компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия), «Здоровье@mail.ru», livejournal.com, программа «Милосердие» компании Аэрофлот, интернет-СМИ «Кавказский узел», холдинг «Металлоинвест», ЗАО «ТПГ „Кунцево“», Дамир, Кока Олег, Елена Викторовна, Алекс, Сергей Владимирович, Середа, Гульнара, Анна Ивановна, Алексей Прищ, четыре Александра, семь Алексеев, пять Андреев, Пузель, Анна, Артем, два Владислава, две Галины, Людмила Федоровна, два Дениса, три Дмитрия, Евгения, три Екатерины, Альбина, пять Елен, Ксения

и Кайрат, три Максима, три Марина, Маруся, три Натальи, Мовсей Л., Алексей Рязанов, Рустем, А. К., Андрей Сулов, Анна Д., ООО «Промресурс», Анастасия, Вадим Абдулнасыров, Инна, Денис и Темка (5 и 6 лет), Георгий, Галина Ивановна, Владимир Сергеевич Киричко, Дима Локшин, Марина, Дмитрий Кириллов, Евгений Давыдович, Евгений Сорокин, Вячеслав, Екатерина Новичихина, Людмила, Загарин, Олег Олеси, З.Д.Б., Николай, Яна Лукина, Мария Архангельская, Михаил А., Михаил Мезенцев, Сергей Галустьян, Олег Сафонов, Сергей Гусев, Вениамин, Виталий, Сомкин С.А., Татьяна Ерамова, Михаил, Эльшан М., Юлия Дрейлинг, Ю. С., киндзаза, babucha, сунт1984, drushar, egen77, faridb, gomer_60, 5296474@, Gridin, Jenny, mikel16, Severilov, zakazokn.ru, zara (все — Москва).

Антонина Казакова
полный отчет
rusfond.ru: сделано

Из свежей почты

Кирилл Катунин, 1 год, детский церебральный паралич, эписиндром, срочно требуется лечение. 116 400 руб. Внимание! Стоимость лечения 166 400 руб. Группа компаний «Ренова» внесла 50 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 116 400 руб. Врачи говорят: никаких гарантий. Считают, что органическое поражение мозга — результат родовой травмы. Кируша не держит голову, а когда беру его на руки, сильно выгибается назад. Но я точно знаю: он пойдет ножками, как все. После курса в Институте медтехнологий (ИМТ) спастика снизилась: разжались кулачки, стали подвижнее ноги, сын стал произносить первые слоги и на минуту поднимать голову. Терапия ИМТ восстанавливает непогибшие клетки и использует резервы развивающегося мозга. Только в этой терапии спасение Кируши. А на ионийский курс мы не поехали. Муж оформил развод и отказался нам помогать. Мы живем у мамы, она наша опора. Мама фармацевт в аптеке. Я очень надеюсь, что вы поймете мое горе и поможете. Ангелика Катунина, Ростовская область. Невролог ИМТ Елена Молодыхенко (Москва): «Первый же курс улучшил мышечный тонус, Кирилл стал спокойнее. Прерывать противосудорожную терапию нельзя! Пока малыш маленький, лечение наиболее эффективно. Да он бегать будет!»

Аня Дресвянина, 13 лет, сахарный диабет 1-го типа, требуется постановка инсулиновой помпы. 109 900 руб. Внимание! Стоимость лечения 159 900 руб. Холдинг «Металлоинвест» внесет 50 тыс. руб. Не хватает 109 900 руб.

Вам пишет мама девочки, больной диабетом. Мы с дочкой живем в селе, живем на мою маленькую зарплату и ее пенсию, а муж умер. Аня хорошо учится, но быстро устает. Теперь стали болеть сердце и почки, падает зрение. Это осложнения диабета. Анечка страдает им пять лет. Несколько раз в год лежит в стационаре. Мы исполняем все рекомендации врачей, но это не помогает, сахар стабилизировать не удается. Он то поднимается до 20 ммоль/л, а то резко падает, вот сосуды и не держат. От уколов на руках и ногах уплотнения. Врачи советуют поставить инсулиновую помпу. Говорят, дети с ней живут как все, сахар у них не скачет. Помпа подает инсулин в организм в дозах, которые нужны именно этому ребенку. Пожалуйста, помогите купить этот прибор! Татьяна Дресвянина, Вологодская область.

Эндокринолог детской областной больницы Жанна Безрукова (Вологда): «Болезнь у Ани протекает крайне нестабильно. Помпа значительно улучшит Анино состояние, компенсирует диабет и остановит развитие осложнений».

Лиза Панкратова, 6 лет, синдром жаберных дуг, нужно хирургическое и ортодонтическое лечение. 110 тыс. руб. Внимание! Цена лечения 180 тыс. руб. Благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 70 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 110 тыс. руб.

Лиза родилась со скошенным лицом, а вместо уха одна мочка. Из роддома нас выписали без диагноза. А у Лизы еда изо рта вытекала. В области тоже руками развели: такие пороки не оперируем. Мы попали в Москву к профессору Рогинскому, и уже в полтора года дочке поставили справа искусственный сустав, зашили поперечную расщелину от ула губ. Всемем другая жизнь пошла! Теперь это очень развитая и любознательная девочка. К школе мы готовы. Но Лиза растет, а сустав нет, и лицо опять перекосило, правая щека исчезает. Шипящие звуки Лиза не выговаривает. Сустав надо срочно менять, но нечем платить. Муж механик с зарплатой 15 тыс. руб. Светлана Панкратова, Костромская область.

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Врожденный синдром жаберных дуг проявился недоразвитием нижней челюсти и правого уха. Мы заменим искусственный сустав на больший и сделаем пластику ушной раковины».

Никита Снетков, 5 месяцев, врожденная косолопость, необходимо лечение. 120 тыс. руб.

На третьи сутки жизни Никите наложили первую лангетку, через неделю впервые заговорили. Потом еще гипсовали, но Никиткина стопа по-прежнему опирается на внешнее ребро и не выпрямляется. Врач рассказала о лечении по методу Понсети, но у нас его не практикуют. Мы обратились в ярославскую клинику, там успешно лечат «косолопиков» по Понсети. Помогите нам с оплатой лечения. Я занимаюсь торговлей промтоварами, но доход крайне нестабилен (только однажды наторговал на 25 тыс. руб. в месяц), аренду квартиру и еще выплачиваю Сбербанку кредит. Кто же мог предположить, что сыну потребуется дорогое лечение... Если только не выпрямит, она отстанет в развитии, и Никита вырастет хромым. Евгений Снетков, Омская область. Заместитель главврача больницы имени Соловьева Юрий Филименков (Ярославль): «Мы готовы принять Никиту. Если начать немедленно, то выльчим без рецидива».

Владик Чорновил, 4 года, врожденный порок сердца, единственный желудочек, состояние после операции Фонтана, спасет эндоскопическая операция. 116 600 руб. Внимание! Цена операции 186 600 руб. Компания ТТК внесла 70 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 116 600 руб.

Вы делаете святое дело, столько детей спасли! Со многими мамами ваших крестников я общалась в Томском кардиоцентре. Наш Владик смелый и веселый, несмотря на большое сердце. Абсолютный слух, удивительно поет. На второй день жизни Владика оперировали на открытом сердце и спасли ему жизнь. В пять месяцев — вторая операция. Ныне в мае — операция Фонтана. Сын порозовел, исчезла одышка. Теперь он бегает! Команда талантливых врачей делает все для спасения Владика. Но нужна еще операция, платная. Для нормализации давления была оставлена разгрузочная фистула, сейчас ее нужно закрыть. Нам не собрать нужную сумму. Муж водителю за 10 тыс. руб. Старший сын учится в вечерней школе и работает грузчиком. 5 августа у Владика день рождения, нам уже четыре! Елена Черепанова, Тамбовская область. Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривошеков: «Лечение надо завершить, эндоскопически закрыть разгрузочную фистулу. После этой операции все проявления порока сердца уйдут окончательно».

Рекvizиты для помощи есть в фонде. Возможны электронные пожертвования (подробности на rusfond.ru).



Все сюжеты
rusfond.ru: помогите, пожалуйста

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ

Российский фонд помощи (Русфонд) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в „Ъ“. Проверив письма, мы публикуем их в „Ъ“, в «Газете.ру», на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эха Москвы», Здоровье@mail.ru, интернет-портале «БИЗНЕС Online» (Татарстан) и «Кавказском узле». Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты авторов и дальше действуете сами либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей. Возможны переводы с кредитных карт и электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям затае понравилась: всего собрано свыше \$51,4 млн. В 2011 году (на 4 августа) собрано 176 405 348 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зырянская» (Кузбасс), 57 семьям сгоревших самарских милиционеров, 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Волгодонске, 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: (495) 926-35-63, г. Москва, а/я 50; Rusfond.ru; e-mail: rusfond@kommersant.ru. Телефоны: (495) 926-35-63, (495) 926-35-65 с 10:00 до 20:00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».