

Григорий Резанов,

главный редактор
СПЕЦПРОЕКТОВ
РОССИЙСКОГО ФОНДА
ПОМОЩИ (РУСФОНД)



Легкие деньги

Собранные в секунды миллионные SMS-пожертвования два месяца идут в Русфонд

Вчера в Русфонд поступили первые 9,5 млн руб. из SMS-пожертвований, сделанных зрителями «Первого канала» еще 10 октября, когда стартовала акция «Русфонд на „Первом“». Напомним, затеянная в интересах тяжелобольных детей, эта акция уже в первые три часа вывела почти 400 тыс. откликов на 18 млн руб., за октябрь собрала 64 млн руб., а общий итог SMS-сборов на 8 декабря составил 140 млн руб. Эти деньги предназначены на оплату лечения в России и за границей 77 тяжелобольных ребятшек (подробности на rusfond.ru). Однако собираемые в считанные секунды миллионные пожертвования только начинают поступать в Русфонд, и общественность волнуется.

● Вот два письма из свежей почты: «Очень возмущает объявление на rusfond.ru: „Дорогие друзья! Если не будет ваших возражений, то необходимые Косте Воротилову 10 919 144 руб. будут перечислены в Германию из средств, собранных в ходе акции „Русфонд на „Первом“ — но деньги-то не перечислены, а у Кости Воротилова, как и у других детей, на счету каждый день! Ольга Евтушенко. И второе письмо: „Змояло сообщить дату перевода денег в мед-центр Шлиба (Израиль) на лечение моего шестилетнего сына Рауфа Алиева. Хаджижа Алиева, Красноярский край.“

Мне очень хотелось бы всех немедленно успокоить, но и мы в Русфонд, как и коллеги с «Первого канала», тоже переживаем: действительно, у 77 ребятшек, которым повезло попасть в программу «Русфонд на „Первом“», на счету каждый день. Мы переживаем не за сами ваши пожертвования, дорогие друзья, тут-то как раз все под контролем и партнеры надежные, а за сроки проводки SMS-пожертвований. Я сейчас расскажу, как складывается эта процедура, но сначала о детях. Для 45 из 77 ребятшек мы нашли благотворительные средства из других источников, еще 24 детей уже пролечены под наши гарантии или ждут плановой госпитализации в клинику — партнерах Русфонда. Как только мы получим деньги от мобильных операторов и провайдеров, то немедленно оплатим счета на лечение оставшихся восьми ребятшек и закрепим долги перед всеми клиниками и поставщиками лекарств. Мы, в частности, надеемся, что 54,5 млн руб. октябрьских пожертвований «Русфонда на „Первом“» поступят на следующей неделе.

А теперь о складывающемся механизме SMS-фандрайзинга. Как системный и массовый он в России действительно еще только складывается, причем, как водится, в условиях несовершенного законодательства. Так вот, чтобы пожертвования, собранные миллионными SMS-голосованиями, дошли до клиники или поставщика лекарственных препаратов, требуются три группы участников: федеральные и региональные операторы мобильной связи, контент-провайдеры и благотворительный фонд. Сначала средства аккумулируются у десятков операторов по России, а те по окончании отчетного периода, который наступает в конце каждого календарного месяца (в нашем случае 31 октября), перечисляют деньги на счета четырех контент-провайдеров. Увы, оператор не в состоянии рассчитывать с провайдером за каждую эсэмэску. В противном случае ему пришлось бы нанять десятки тысяч сотрудников — за два месяца акция «Русфонд на „Первом“» вызвала свыше двух миллионов откликов. И только после окончания отчетного периода операторы сверяют количество поступивших денег с числом сообщений. Затем такие же сверки проводятся между операторами и провайдерами. К слову сказать, провайдеры отмечают «высокую надежность статистики»: не обнаружено ни одного пропущенного SMS-сообщения. Уточненная документация стекается в бухгалтерию операторов, с этого момента и начинается перевод средств на счета провайдеров. По условиям договоров между ними эта процедура требует еще до 15 банковских дней.

А все вместе при еще только складывающемся механизме эти проводки и занимают два месяца. Можно ли ускорить эти процедуры? Наверное, потому что они действительно выглядят излишне громоздкими, потому что это всего лишь первый в России опыт столь массового по числу участников и географии сбора пожертвований при помощи SMS-сообщений, и, наконец, потому, что мобильные партнеры Русфонда и «Первого канала» не меньше наше-го осознают огромную человеческую значимость происходящего. Из последних новостей: компания «Билайн» и «МегаФон» вслед за МТС отказались от традиционных сборов за SMS-услуги и ограничатся минимальным процентом. Спасибо!

ПОДАРОК ДЛЯ АЛИНЫ

Вчера в московском клубе «LeninGrad» состоялся благотворительный музыкальный вечер «Благозвучие», все сборы от которого (120 тыс. руб.) переведены в Русфонд на оплату лечения шестилетней Алины Ильбаевой из Башкирии.

У Алины врожденная косолопость, хирурги ярославской клиники имени Соловьева гарантируют полное излечение девочки. Вечер организовали вокально-инструментальные группы Blue Shirts, «СЕРФ энд Папиросы Патрисии Касс», Street, состоящие из сотрудников десяти финансовых компаний столицы.

Чужая кровь

Трехлетнего сибиряка Геру Ефимова спасет пересадка костного мозга

Гера с мамой живут в Тюмени. Другой бы радовался путешествию из Сибири в большой красивый город Петербург. А Геру-то какая радость: из тюменской больницы в питерскую, а потом обратно, вот и все путешествие. У Геры апластическая анемия. Второе слово знакомым: это в переводе малокровие. Если просто анемия, значит, в крови мало эритроцитов — красных кровяных телец. Но апластическая анемия — это когда мало и эритроцитов, и лейкоцитов, и тромбоцитов. И никакой надежды на свою кровь нет, только на чужую.

Эти мальчики и девочки, с которыми я регулярно встречаюсь в Институте детской гематологии и трансплантологии имени Р. М. Горбачевой, — до чего же они ответственные и терпеливые люди! Перед тем как нажать на кнопку камеры, прошу: — Гера, вот я специально отошел подальше, ты на секундочку сними маску, чтобы было видно твоё лицо, пожалуйста!

И мальчик послушно опускает, но стоит мне на мгновение отвести взгляд на дисплей — а он уже опять в маске. И правильно, молочки мальчики и девочки, берегите себя! Это нам на вирусов-бактерии в полном смысле начинать, а вам они могут больших бед наделать.

Гера с мамой (ее зовут Лена) идут из процедурного кабинета, с подливания. То есть с переливания чужой крови. Некоторым здешним пациентам часто переливают и подливают, потому что своя кровь у них с жизнью не справляется.

Эритроциты в нашей крови отвечают за перенос по организму кислорода. Лейкоциты защищают от вирусов-бактерий и прочей нечисти. Тромбоциты помогают крови сворачиваться, без них любая ранка смертельна. А если и тех, и других, и третьих в крови мало, то как же жить-то?

А вот так, как Гера уже давно живет: переливаниями и подливаниями. Чужой кровью.

И вот они с мамой сейчас идут с подливания, и можно на секунду маску опустить: клетки чужой здоровой крови пока что Геру защищают. А я получаю возможность поздравить вас с Герой. И Гера так смотрит в объектив, будто в моем большом фотоаппарате кто-то прчется. Кто-то, кому можно задать вопрос: да что ж это такое, в самом деле, почему именно я? Почему именно ко мне относятся все эти трудные слова, какие и не выговорили: апластическая анемия, трансфузионная зависимость? Это как раз и есть зависимость от переливаний.

Лена рассказывает, что с трехмесячного возраста, когда обнаружилась недостаточность тромбоцитов, Геру от чего только не лечили. И так до двух лет: лечили-лечили, а анализы были все хуже и хуже. По маленькому Герину тату пошла то красные, то синие пятна, начались кровотечения, которые не сразу можно было остановить. Стали цепляться инфекционные болезни. Только в прошлом декабре поставили правильный диагноз. Только еще через два месяца направили Геру в Москву. Там диагноз подтвердили, прописали лекарство и... отравили домой. А лекарство не помогало. И чуть позже вовремя не перелиют — начинается: то «печень поедет», так Лена говорит, то еще «какой орган пошлет». Лена с Герой, конечно, плакала, прописались в гематологическом отделении тюменской больницы. И только этой осенью



Только в прошлом декабре Гере поставили правильный диагноз. Только еще через два месяца Геру направили в Москву. Там диагноз подтвердили, прописали лекарство и... отравили домой. А лекарство не помогало

тюменские врачи начали советоваться с питерскими, и только в ноябре направили Геру в Институт Горбачевой...

Я не знаю, как относиться к этой истории. Не кажется, что если у малыша обнаруживаются недуги с кровью, то всем подряд надо бить в колокола: топириться, спешить, звонить, писать, волноваться и заботиться. То есть каждую минуту что-то делать! А тут как-то оно все медленно: подумаем... посмотрим... направим... пропишем... А жизнь-то мчится! Это у нас, взрослых, она уже бо́льшая, а у Геры — только началась и так стремительно идет к возможному трагическому финалу.

А с другой стороны — ладно, что он хоть в областном центре живет. В некоторых городах и регионах ни онкологов, ни гематологов детских нет. Гера уже в три месяца анализ крови сделала и дефицит клеток обнаружили. А среди маленьких пациентов этого питерского института есть такие, что болели месяцами и даже годами безо всяких там премудростей: анализов, диагно-

зов, направлений и лекарств. И сюда попадают, когда уже почти поздно...

Для Геры еще не поздно. Конечно, на трансфузиях постоянно жить нельзя: это тоже чреваты разными опасностями-осложнениями. Надо скорее приводить в порядок орган, который делает для Геры такую плохую кровь. Костный мозг. Именно он болел и именно в нем причина Гериных бед. Без трансплантации здорового донорского костного мозга Гере не обойтись.

У Лены Ефимовой вид аккуратной школьной учительки — строгой, но справедливой. Она и есть учительница младших классов. Вернее, была, ей давно уж не до работы. И поиск донора в международном регистре (наше государство поиск не оплачивает) Лене не потянули. Да если бы и работала, все равно бы не потянула. По больничному листу она получает 8000 руб. Чтобы оплатить только поиск донора, Лене надо эти 8000 руб. восемь лет откладывать! А требуются еще и жизненно необходимые при пересадке лекарства (как минимум на 1 млн руб.), которые тоже бюджетом нашего нефтегазосного государства не предусмотрены.

А откладывать — нельзя. Ни денег, ни спасительной трансплантации. И Герину жизнь невозможно отложить на потом, когда государство проснется и решится. Гера живет сейчас.

Виктор Костоковский

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ ГЕРЫ ЕФИМОВА НЕ ХВАТАЕТ 999 706 РУБ.

Заведующая отделением Института им. Р. М. Горбачевой Наталья Станчева говорит, что болезнь крови у Геры выявили в три месяца, но правильный диагноз поставили значительно позже. Мальчик принимал гормоны, потом иммуносупрессивные препараты, но без положительного эффекта. «Гере помогает только трансплантация костного мозга, только она сегодня способна восстановить нормальное кроветворение», — утверждает госпожа Станчева. Судя по результатам предварительного

поиска, в международном регистре для Геры есть достаточное количество потенциально совместимых доноров. Для повышения сопротивляемости организма инфекциям трансплантация должна сопровождаться терапией специальными препаратами и иммуноглобулинами.

Поиск и активация донора и доставка трансплантата в Петербург обойдутся в €17,5 тыс. Еще 783 982 руб. надо на лекарства. Таким образом, для спасения Геры Ефимова необходи-

мы 1 511 706 руб. Как всегда, наш постоянный партнер петербургский фонд «Адвита» перечислит 312 тыс. руб. Еще 200 тыс. руб. внесет компания, желающая остаться неизвестной. То есть не хватает 999 706 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Геру Ефимова, то пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (учредители издательский

дом «Коммерсантъ» и Лев Амбиндер) или на банковский счет Елены Германовой Ефимовой — мамы Германа. Все необходимые 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

Немецкая клиника примет Еву Щербак уже в январе

25 ноября в „Ъ“, в «Газете.ру» и на сайтах rusfond.ru, «Эха Москвы», livejournal.com и «Здоровье@mail.ru» мы рассказали историю полугодовалой Евы Щербак из Ростовской области («Один день», Валерий Панюшкин). У Евы буллезный эпидермолиз — тяжелое заболевание, вызванное мутацией в генах. В России таких больных не лечат, но лечение возможно в Германии, оно обойдется в 1 260 768 руб. Таких денег у родных Евы не было. Теперь есть! Евина бабушка Татьяна Щербак благодарит читателей за помощь. Спасибо, дорогие друзья! В январе Еву ждут в германской клинике.

И вот еще новости. В рамках традиционной акции «Благотворительность вместо новогодних сувениров» компании ООО МРКС и ЗАО «Бизнес Аналитика — МК» перечислили пожертвования в Томский НИИ кардиологии на лечение ребятшек с пороком сердца: 285 тыс. руб. Жене Остров-

ских (6 мес., Алтайский край) и 119 189 руб. Даше Новиковой (4 года, Томская обл.) соответственно.

Оплачены: операции Ксюше Горшуновой (5 лет, Томская обл.) и Ане Болдыревой (4 мес., Курская обл.), лечение Матвею Колдаеву (2 года, Оренбургская обл.) и Диме Силантёву (4 мес., Башкирия), инсультная помпа Даше Арбузиновой (7 лет, Санкт-Петербург).

Всего с 25 ноября 516 745 читателей оказали исчерпывающую помощь (39 823 530 руб.) 25 тяжелобольным детям. Помогли: «Русский дар жизни» и Общество помощи русским детям, Наталья, Ева (все — США), Виктория и Жанна, Дмитрий (все — Канада), Елена, Мария Вильберг, Михаил и Ингрида & Саша, akober, Alexey Egorov, AV, jelena, vija, Vitalijs (все — Великобритания), Алексей, Артем, Инга, Ирина Беккер, Марина, Наталья, Олег, Рустам Кудиков, Филипп Блинов, familie Spengler, Yevgen Reznichenko (все — Германия), Inna Kosnitska



Три компании и 372 читателя Русфонда оплатили лечение Евы Щербак в Германии

(Фрэнция), Алла (Египет), Алиса, Андрей, Жанна, Игорь Мальков, Lena Jacobson (все — Израиль), Владислав, Ирина и Лоран, Светлана Вериге, Ivan Gorbatius (все — Франция), Костромская (Чехия), Оксана, Elena Negm (оба — Швеция), Ира и Сергей,

Dmitrijs (все — Латвия), Айдер, Алея Кали, Илья Олегович Петузов (все — Узбекистан), ООО ФИСК, Лариса, Наталья (все — Украина), Ольга, Светлана, Сергей, Эрика (все — Эстония), Анастасия, Виктор, Ольга Закубанцева, Самат Аниров (все — Алтайский край), Алина Исхакова, Андрей, Булат, Вадим, Влад, Гузель, Дина (все — Башкирия), газеты «Новое дело» и «Дагестанская правда», интернет-портал «РИА Дагестан», РГВК «Дагестан», У. Марина (все — Дагестан), Александр Алексеев, Виталий Б., Любар (все — Забайкальский край), Виталий Чебукин (Коми), Алена, Виктория, Екатерина, Жанна, Иван Пвоздев, Ирина, Никита, Татьяна, rola2 (все — Красноярский край), Ольга (Липецкая обл.), А. Г., Анна, Бобровников, Виктор Кравчук, Виталий, Владимир Головин, Денис Морозов (все — Ростовская обл.), газета «Северная Осетия», интернет-портал «15-й регион», государственная телерадиокомпания «Алания», Любовь Алексеевна, Милана и Заур, Тайму-

раз, Алена, Гаяне, АМ, Алихан, Сергей, Руслан, Фатима, Света, Аслан, Альбина, Залина, Оксана, ФК «Алания» (все — Северная Осетия), Анна Сметанина, Владимир Иванов, Дмитрий Семенов, Екатерина, Елена Никитина, Игорь Попов, Марина, Наталья (все — Свердловская обл.), интернет-портал «БИЗНЕС Online», Александр, Алексей, Виталий, Влад, Гузель и Дмитрий Барыновы, Евгения, Елизавета, Ильиз, Ислам, Кадрия (все — Республика Татарстан), Ирина, Татьяна (оба — Хабаровский край), Алека (Чувашия), Лариса (Якутия), фонд «Адвита», World Language Safe, Александра, два Алексея, Андрей, две Анны, Артур, Василий, Вячеслав, две Екатерины, Елена, два Константина, Марина, Николай, Сергей, Слава, Татьяна, Александр Шевкуненко, Алексей Ломовцев, Анна Зимовская, Андрей Назаров, Андрей Смирнов, Антон Петушов, В. В. П., В. Иванов, Владимир Лобанов, Евгений Дегтярев (все — Петербург), ОСАО «Ингосстрах», компания ТТК, ГК «Рено-

ва», фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео», Сбербанк, ЗАО «Райффайзенбанк» и сотрудник банка, компании LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия), «Первый канал», «Здоровье@mail.ru», livejournal.com, «Газета.ру», «Эхо Москвы», программа «Мили милосердия» компании «Аэрофлот», интернет-агентство «Кавказский узел», холдинг «Металлоинвест», ОАО МТС и сотрудники компании, центр образовательное учреждение «Школа „Бакалавр“» (филиал «Успенский лицей»), ОАО «Группа „Альянс“», ООО «Квинта», ООО «Коралайна Инжиниринг», от руководителя, Виктор Борисович, Сергей, четыре Натальи, Анастасия, Денис, Рамиль, Вера Александровна, Александр Львович, Марина, два Владислава, Татьяна, три Виталия (все — Москва), Спасибо!

Антонина Казакова

полный отчет
rusfond.ru: сделано

Из свежей почты

Егор Василенко, 4 года, детский церебральный паралич, надо продолжить курсовое лечение. 188 тыс. руб.

Мои тройняшки родились раньше срока. Одна девочка умерла через семь дней, а Егорку и Дашу за два месяца выжили в больнице. Их задержку в развитии врачи считали следствием недоношенности. В Норильске нам твердили, что Егор лентяй, двигаться не хочет. В поисках лечения мы вышли на Институт медицинских технологий (ИМТ). Каждые три месяца я летала в Москву, а муж сидел с Дашей на больничном. Хотя он наш единственный кормилец, работает на руднике. Все деньги идут на лечение детей (Даша слепа). Один курс лечения Егора в ИМТ частично оплатили сослуживцы мужа. И сын уже ходит, держась за руку взрослого, и говорит. Его, представьте, взяли в детсад, хотя сам одеться он пока не может. Надо обязательно продолжить лечение, но нам не на что. Прошу помощи и надеюсь на понимание. Наталья Василенко, Красноярский край
Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «У Егора большой словарный запас и хорошая память. Он сможет учиться в общеобразовательной школе! Осталось побороть спастичку, это реально».

Антон Белов, 16 лет, сахарный диабет 1-го типа, нужна инсулиновая помпа и расходные материалы. 99 900 руб.
Внимание! Стоимость помпы с расходными материалами — 189 900 руб. Холдинг «Металлоинвест» внесет 90 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 99 900 руб.

Сын болеет диабетом больше года, а у него уже появилось первое осложнение: высокая близорукость. Диабет опасен осложнениями не только на глаза, но и на сосуды. Если его не компенсировать, то возможна полная инвалидность. Я с трепетом думаю о будущем Антона. Он старается не отличаться от товарищей, занимается спортом. Но это станет невозможным, если уровень сахара будет скакать. Помпа — наша мечта. Она вводит инсулин в организм в рассчитанной для конкретного ребенка дозе, как при здоровой поджелудочной железе, и сахар стабилизируется. Но я одна в семье работаю. Помочь нам можете только вы. Елена Белова, Калининградская область
Главный областной детский эндокринолог Наталья Пашкевич (Калининград): «Течение болезни крайне нестабильное. Серьезное осложнение на глаза. Постановка помпы поможет компенсировать диабет и улучшить качество жизни».

Аня Лебедева, 12 лет, синдром Гольденхара, требуется ортодонтическое лечение. 150 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения — 350 тыс. руб. Благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 200 тыс. руб. (бюджет «М.Видео» для Русфонда на 2011 год — 6,8 млн. руб., подробности — на rusfond.ru). Не хватает 150 тыс. руб.

Новорожденную Аню мне даже в руки не дали. Сказали, должна отказаться от нее: «Все равно и десяти дней не проживет». Аню перевели в больницу за 350 км от нас и упорно добивались отказа. Я родила вторую дочку, но думала только об Ане. Нам не отдавали ее ни из Дома малюток, ни из интерната — мол, ей нельзя находиться в домашних условиях. И тут я узнаю, что Аню берет американская семья! Я отговорила Аню. Оказалось, ее вовсе не лечили (и со мной к врачам не отпустили). Муж записал, и я развелась. Живем на пенсию Ани и 3 тыс. руб. алиментов. В Центре Рогинского удалили опухоль на позвоночнике Ани и начали оперировать лицо. Перед установкой искусственных челюстных суставов надо провести ортодонтическое лечение. Татьяна Лебедева, Астраханская область
Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «У Ани синдром Гольденхара (множественные врожденные пороки развития) тяжелой формы. Анатомическая целостность нижней челюсти восстановлена. Мы стабилизируем ее положение и продолжим ортодонтическое лечение. Цель — добиться полной реабилитации Ани».

Эльмира Давлетбаева, 5 месяцев, врожденная левосторонняя косолопость, требуется лечение. 120 тыс. руб.

Очень боюсь, что дочку не вылечат только из-за того, что у нас денег нет. Муж работает скотником в сельхозкооперативе за 3800 руб. Я воспитываю трех дочерей. Камиле шесть лет, Дине три, а 8 июля родилась Эльмира. На каждую получаю пособие 130 руб. На душу в месяц у нас всего 569 руб. Трудились от зари до зари, работаем в огороде, держим корову и кур, поэтому не голодаем, а вот денег в семье нет. Эльмира родилась с вывернутой левой стопой. Мы побывали в районной и республиканской больницах и узнали, что традиционное лечение неэффективно, дочь надо лечить новым методом. За такое лечение надо платить, и цена для нас неподъемная. Присматриваем хорошие люди. Рамиля Давлетбаева, Башкирия
Заместитель главного врача больницы имени Соловьева Юрий Филимендинов (Ярославль): «Если безотлагательно приступим к лечению Эльмиры по методу Понсети и родители выполнят все наши рекомендации, успех гарантируем».

Лиза Бадулина, 1 год, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 119 100 руб.

Внимание! Цена операции — 189 100 руб. Компания ТТК внесла 70 тыс. руб. (подробности — на rusfond.ru). Не хватает 119 100 руб.

Дети постепенно учатся ходить, а Лизе сразу понадобилось бегать и танцевать. Мы думали, у нас здоровая дочка. А в год у нее начал дыру в межпредсердной перегородке диаметром 7 мм! Врачи сказали, дефект не нуждается в лечении, сам закроется. Но повторное УЗИ не утешило: дыра растет. Еще недавно Лиза прыгала, а теперь сидит, в игрушках копается. Сделает два шага и на руки. В Томске дефект закроют по новой технологии, неопасной для Лизы. А денег на эту операцию нет. Свою «однушку» я получила как сирота. Муж лишь недавно нашел работу экспедитора. Я прервала декретный отпуск, вышла операционником. Пока мы оба не работали, накопились долги, и мы очень стараемся из этой ямы выбраться. Я безумно боюсь за Лизу. Помогите, нам так нужна ваша доброта! Евгения Бадулина, Алтайский край
Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривошеев: «Учитывая топику порока сердца и наличие признаков легочной гипертензии, Лизе показано эндоваскулярное закрытие дефекта».

Реквизиты 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 размещаем их в „Ъ“, «Газете.ру», «Северной Осети», «Новом деле» и «Дагестанской правде», на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эха Москвы», «Здоровье@mail.ru», интернет-порталах «БИЗНЕС Online» (Республика Татарстан), «15-й регион», «РИА Дагестан» и «Кавказский узел», в эфире «Первого канала», компании «Алания» и РГВК «Дагестан». 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 затея понравилась: всего собрано свыше \$60,3 млн. В 2011 году (на 8 декабря) собрано 463 714 422 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зряновская» (Кузбасс), 57 семьям сгоревших самарских милиционеров, 153 семьям пострадавшим от взрывов в Москве и Вологодске, 118 семьям марковцев 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: 125252, Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rusfond@kommersant.ru. Телефоны: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатен), благотворительная линия от МТС), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».