

## Алексей Головань,

ПРАВООЩАЩИЙ,  
ИСПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР  
БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОГО ЦЕНТРА  
«СОУЧАСТИЕ В СУДЬБЕ»Чужим не отдадим  
и сами не выучимСирот лишили льгот  
при поступлении в вузы

Исполняется год со дня принятия «закона Димы Яковлева», который установил запрет на усыновление российских сирот гражданами США. Продвигая этот закон, депутаты Госдумы, сенаторы, правительственные органы, что сделают все возможное для улучшения жизни сирот. И... в тот же день, 21 декабря, Госдума приняла федеральный закон «Об образовании в РФ», которым лишила сирот права на внеконкурсный прием в вузы, существовавшего еще с советских времен...

На встрече президента Владимира Путина с членами Совета по правам человека и развитию гражданского общества 4 сентября президент Русфонда Лев Амбиндер сообщил главе государства, что отмена этой льготы приведет к лишению шанса на реализацию своих возможностей большей части выпускников детских домов.

Президент поддержал необходимость возвращения льготы для сирот при приеме в вузы. Более того, президент поручил Совету по правам человека в срок до 1 декабря представить предложения по внесению в федеральный закон от 21 декабря 1996 года №159-ФЗ «О дополнительных гарантиях по социальной поддержке детей-сирот и детей, оставшихся без попечения родителей» соответствующих изменений. Был подготовлен и уже 19 сентября внесен в Госдуму сенатором Людмилой Боковой и депутатами Госдумы от «Единой России» проект федерального закона №344036-6 «О внесении изменений в статью 71 Федерального закона «Об образовании в РФ».

Этот законопроект предлагал включить детей-сирот и детей, оставшихся без попечения родителей, в число льготников, которые принимаются в вузы по квоте (как дети-инвалиды) при условии, что их ЕГЭ не меньше определенного минимума, совершенно разумного. Одновременно предлагалось увеличить размер квоты с 10% до 15%, так как к инвалидам добавляется еще одна льготная категория граждан. А 25 сентября депутаты Госдумы от «Единой России» внесли еще один законопроект №346786-6 «О внесении изменений в Федеральный закон «Об образовании в Российской Федерации» и в Федеральный закон «О дополнительных гарантиях по социальной поддержке детей-сирот и детей, оставшихся без попечения родителей» (в части предоставления особых прав детям-сиротам и детям, оставшимся без попечения родителей, при приеме на обучение по программам бакалавриата и программам специалитета). Этим законопроектом предлагается также внести поправки в федеральный закон «Об образовании в РФ»: отнестись сирот к льготникам при поступлении в вузы в рамках квоты при условии ее увеличения. Одновременно предлагается внести поправки в профильный сиротский закон «О дополнительных гарантиях по социальной поддержке детей-сирот и детей, оставшихся без попечения родителей», где указать, что у сирот есть право на льготный прием по квоте в вузы.

Несмотря на наличие двух законопроектов и большого числа их подписантов от правящей партии, Минобрнауки возражала против принятия любого из законопроектов, утверждая, что сироты поступают в вузы неподготовленными и их отчисляют после первого-второго-третьего курсов. Между тем неясно, что в действительности становится причиной ухода сирот из вузов — плохая успеваемость или тяжелое материальное положение, болезнь, рождение ребенка, призыв в армию и т.д.

Теперь все зависит от того, какую позицию займут правительство РФ и администрация президента. Существует опасность, что при отрицательном отзыве правительства депутаты могут изменить свою позицию, начнут искать компромиссы, не отвечающие интересам сирот, или просто придумают причины, по которым сиротские льготы на поступление в вузы возвращать не нужно... А ведь сейчас надо бы подумать и о следующих шагах — о возвращении сиротам права на бесплатное обучение на подготовительных курсах при вузах, о праве на полное государственное обеспечение сирот, которые приняты на очную форму обучения по программе бакалавриата, когда им уже исполнилось 23 года...

Стенограмму выступления Льва Амбиндера и его дискуссии с президентом Путиным 4 сентября читайте на [rusfond.ru](http://rusfond.ru).

## ОКНА РУСФОНДА

Одной мы связаны  
планидой

Поэт ИГОРЬ ИРТЕНЬЕВ размышляет о генетическом сходстве человека и белой акулы, которое недавно обнаружили, исследуя ДНК, американские ученые. Читайте на [rusfond.ru](http://rusfond.ru).

У Насти Кострубиной  
есть лекарства

6 декабря мы рассказали историю Насти Кострубиной из Ростовской области («Девочка и регистр», Виктор Костюковский). У Насти острый лимфобластный лейкоз, проведена трансплантация костного мозга. Деньги на лекарства от инфекционных осложнений (765 942 руб.) собраны. Примите нашу признательность, дорогие друзья!

Всего с 6 декабря 43 614 телезрителей «Первого канала», читателей «Ъ» и [rusfond.ru](http://rusfond.ru) исчерпывающе помогли (8 321 797 руб.) 12 больным детям. Спасибо!

полный отчет  
[rusfond.ru/sdelano](http://rusfond.ru/sdelano)

## Возраст сострадания

Алеше Шопенко нужна операция

Мальчику год от роду. У него не двигается левая рука. Акушерский паралич. То есть во время родов акушерка разорвала все пять нервов, сплетающихся в плече. Год назад Шопенко не знали, что это лечат в Ярославле, насобирали денег на операцию в Германии, но после операции и года восстановительной терапии нервы, сшитые немецкими хирургами, так и не ожили. Так бывает. Лечение надо продолжать.

— Почему вы все время с ним возитесь? — спрашивает маму старший Алешин брат Дима трех лет.

— Ну как почему? Видишь, у Алеша рука не двигается.

— Почему вы все время возитесь с его рукой?

— Потому что она не двигается.

— А у меня двигается!

Так говорит мальчик, и в этих его словах есть наивная, детская жестокая логика. Зачем возитесь с ребенком, у которого не действует рука, вместо того, чтобы возитесь с ребенком, у которого обе руки действуют? Зачем возитесь со слабым сыном, если есть сильный? Зачем возитесь с больным, если есть здоровый? Как ему объяснить? Ему три года.

Сказать ли ему, что, едва родившись, Алеша потерял сознание даже раньше, чем сделал первый вздох? Сказать ли, что потерял сознание от боли? Бывает такая боль, от которой теряешь сознание.

Сказать ли, что бывает такая боль, от которой потерять сознание недостаточно? Алеша был без сознания и не дышал, но стремительно росло артериальное давление, как будто бы маленькое только что родившееся Алешино тело хотело разорвать само себя. И непременно разорвало бы, если бы не сильные обезболивающие. И уж во всяком случае не стало бы дышать, если бы не аппарат ИВЛ. Можно объяснить трехлетнему ребенку, что такое искусственная вентиляция легких?

Он даже еще не был Алешей. У него еще не было имени, а боли было столько, что хватало бы на имя, фамилию, отчество, офицерское звание и прозвище, пригодное для героического эпоса. Можно это объяснить трехлетнему мальчику про его младшего брата? Нет, нельзя, конечно.

Когда Алеше было два с половиной месяца, родители повезли его оперировать в Германию. И Диму взяли с собой, потому что с кем же его было оставить?

После операции Алеше загибали руку, плечо, грудь, шею и голову. Судя по тогдашним Диминим вопросам, мальчик пытался представить себе, как это. И не смог.

А когда Алеше гипс сняли, но все равно продолжали с Алешей возиться, Дима заревновал:

— Почему вы с ним возитесь?

Как ему объяснить? Ему три года. Сказать ли, что младший брат позже, чем положено, научился вставать, потому что дети, когда учатся вставать, держатся за спинку кровати, за стул, за



Едва родившись, Алеша потерял сознание, даже еще раньше, чем сделал первый вздох. Потерял сознание от боли. Бывает такая боль, от которой теряешь сознание

край дивана. Они держатся двумя руками, знаешь, малыши?

Можно все это объяснить ребенку?

Можно сказать, что Алеше год и месяц, что уже пора бы ходить, а он способен пройти только два-три шага, и потом падает, потому что дети, когда учатся ходить, балансируют руками. Двумя руками. А правая здоровая рука заваливает Алешу при попытках ходьбы на сторону.

То же самое с едой. Понимаешь, Дима, когда тебе был год, ты уже умел есть сам. Годовальные дети перепачкиваются, конечно, кашей или что там у них в тарелке, но умеют сами держать ложку и сами едят. Алеша тоже умеет держать ложку правой рукой. Но проблема в том, что он не умеет держать тарелку. Может быть, ты не замечаешь, но когда ты ешь, ты немощно придерживаешь тарелку левой рукой. А у Алеша тарелка уползает из-под ложки. Алеша чер-

пает, а тарелка уползает все дальше и дальше, пока не упрется в край детского столика и не перевернется.

Можно все это объяснить мальчику трех лет? Нет, нельзя. В месяц дети начинают держать голову, в полгода начинают сидеть, в год начинают ходить, завидовать и ревновать, в полтора года начинают разговаривать. Когда они начинают испытывать сострадание, я не знаю, но явно позже трех лет.

Алешина и Димина мама ничего Диме не объясняет. Старается вообще не говорить про Алешину парализованную руку. Если Дима что-то сам спрашивает, избегает ответов или отвечает короткими и простыми фразами.

— Почему вы с ним возитесь?

— Потому что у него рука не двигается.

Диме ведь всего три года. Ему еще рано знать цифры, буквы и сострадание. Мама надеется, что Дима подрастет немного и поймет все сам. Когда-нибудь в будущем.

А про нас она надеется, что мы пойдем уже сейчас.

Нам ведь не три года.

Валерий Панюшкин

## КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ АЛЕШИ ШОПЕНКО НЕ ХВАТАЕТ 590 ТЫС. РУБ.

Заместитель главного врача больницы им. Н. В. Соловьева Юрий Филимендинов (Ярославль): «У Алеша тотальный акушерский паралич — отрыв нервных корешков плечевого сплетения от спинного мозга. В январе этого года было проведено хирургическое лечение в Германии. Операция прошла успешно, и еще год по рекомендации врачей мальчик проходил реабилитацию в клиниках Санкт-Петербурга. Алеша начал приподнимать левую руку. Но, к сожалению, при этом заболевании часто

бывает так, что входе одного вмешательства решить проблему не удается — проводимость в пересеченных нервах не восстанавливается полностью. Так произошло и у Алеша. Мальчик не может отводить плечо, сгибать руку в локте, разгибать пальцы, внешне руки выглядят по-разному. Лечение необходимо продолжить. Мы планируем провести реконструкцию плечевого сплетения для восстановления движений левой руки».

Лечение Алеша обойдется в 590 тыс. руб. Таких денег у его родных нет.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Алешу Шопенко, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет Алешинной мамы — Марины Петровны Шопенко. Все необходимые реквизиты есть в Русфонде. 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](http://rusfond.ru)).

Экспертная группа Русфонда

## Государевы дети

Почему сироты должны ждать жилья?

За три года существования «Правонападение» не проиграло ни одного дела о выделении жилья для сирот. В восемнадцать лет, не получив обещанной государственной квартиры, сирота обращается в суд и годами двадцати он этот суд выигрывает. Годом к двадцати пяти стараниями судебных приставов будет поставлен на очередь. Годом к тридцати получит квартиру...

«Матушка была еще мною брюхата, как уже я был записан в Семеновский полк сержантом...» — так начинается повесть Александра Сергеевича Пушкина «Капитанская дочка».

Судя по этому отрывку, в XVII веке люди в России вполне отчетливо понимали, что дабы молодой человек к совершеннолетию стал офицером, надо записать его в полк сержантом еще во младенчестве, а лучше внутриутробно.

Теперьшние государственные чиновники, похоже, не читали «Капитанскую дочку». Дети-сироты со всей страны, из Красноярска, из Нижнего, из Пскова рассказывают нам, что раньше четырнадцати лет никто в школе-интернате об их будущем жилье даже не заговаривает. Четырнадцати-пятнадцатилетнего сироту вызывает замести-

тель директора и спрашивает: «Ну, как у тебя с жильем-то? Сирота, как правило, не знает. Инна Горохова из Тулы, например, думала, что у нее есть оставшийся от умершей матери дом, тогда как дом, будучи бесхозным, давно сгорел.

К выпускному вечеру выясняется, что жилья у сироты нет: никогда не было, или сгорело, или обветшало, или находится за несколько сотен верст в заброшенной деревне, как у брата и сестры Гусевых из Красноярска.

Начинаются суды, комиссии, разбирательства, в результате которых всегда (надо отдать судам должное — всегда!) принимается решение жильем сироты обеспечить. После этого судебного решения местная администрация еще лет пять сопротивляется судебным приставам, настаивающим на выполнении судебного решения. То есть на постановке сироты в очередь на жилье, еще лет на пять или дольше.

И вот у нас вопрос: почему сирота становится в очередь на жилье к окончанию школы-интерната, а не в момент поступления в детский дом? Чего ждет администрация детского дома, органы опеки и местная власть? Что у бездомного сироты за время пребывания в детском доме сама собой вдруг образуется квартира?

Очевидно же, что если ставить на очередь малышей, а не выпускников, то в запасе есть много лет на разрешение проблем всякого рода. В городе, где живет сирота, мало жилья? Так будет десять лет, чтобы построить хоть один дом или подыскать подходящий дом в соседних городах. В местном бюджете нет денег? Будет десять лет, чтобы изыскать средства и платить за квартиру для сироты постепенно. Жилье у сироты есть, но там живет лишняя родительских прав мать с тремя сожителями? Да, но будет десять лет, чтобы либо освободить для ребенка квартиру, либо все же признать ребенка бездомным.

Если бы квартиры появлялись у сирот еще до выпуска из школы-интерната, дети могли бы приучиться к самостоятельной жизни у себя дома — приехали бы в сопровождении воспитателя, обустроили бы свой дом, причулись бы к нем думать.

Почему этого не делается — неизвестно. Кто это будет делать — Пушкин? Валерий Панюшкин, руководитель проекта Русфонда «Правонападение»

полная версия  
[rusfond.ru/pravonapadenie](http://rusfond.ru/pravonapadenie)

## Из свежей почты

Кирилл Носкович, 5 лет, поражение центральной нервной системы, требуется курсовое лечение. 188 тыс. руб.

Мы очень любим сыновей. Виталий, кандидат в мастера спорта по рукопашному бою, в армии. Саша первоклассник. Кирыша всегда со мной. Родился он весом 4 кг с двукратным обитием шеи пуповиной. В год тяжело перенес катаральную ангину, перестал слышать и лепетать. Диагностировали двустороннюю тугоухость и психогенную алалию (отсутствие речи). Слуховой аппарат Кирилл срывал, кружился на месте, махал руками и все тащил в рот — бумагу, пластилин... Из села мы переехали в Бийск, чтобы наблюдаться у врачей и посещать коррекционный детсад. Я стала работать в этом саду. Каждый месяц на больничном. Муж хватался за любую работу, но наши возможности быстро иссякли, а сдвиг в развитии сына нет. Согласие Института медико-технологий (ИМТ) на лечение получено. Денег нет. Мы вернулись в село: нечем платить за съемное жилье. Муж ищет работу. Помогите! Наталья Носкович, Алтайский край

Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Надо срочно начать терапию. Мы можем расширить кругозор, улучшить слух, развить речь и коммуникативные навыки Кирилла».

Вероника Зельман, 7 месяцев, деформация черепа, требуется лечение. 120 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 180 тыс. руб. Фонд «Наша инцидентива» компании «М.Видео» внесет 60 тыс. руб. Не хватает 120 тыс. руб.

Я одна воспитываю дочерей. Насте три года, Вероника грудничок. Их отец с нами не живет, изредка дает тысячу-другую. Мама уехала искать работу. Тетя в деревне, помогает продуктами. А больше у меня никого, и я не могу найти деньги на лечение. К месяцу от роду у Вероники появилась асимметрия лица и уплощение затылка слева. Невропатолог, глядя на перекошенную голову, заявил: малышка ее отлежала. Асимметрия лица и черепа усилилась, и я добилась обследования дочки нейрохирургом и генетиком. Нас направили в Москву. Врачи сказали, что деформацию черепа можно исправить специальным шлемом и даже есть шанс обойтись без операции. Пожалуйста, помогите оплатить это лечение! Ольга Пуртова, Республика Марий Эл

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «При ношении индивидуального шлема-ортеза череп Вероники примет нормальную форму. Шлемы заменяются два-три раза. Если и потребуются реконструктивная операция, объем вмешательства значительно уменьшится».

Варя Бабкина, полгода, врожденная левосторонняя косоплоскость, требуется лечение по методу Понсети. 120 тыс. руб.

Врожденная косоплоскость дочки была для нас полной неожиданностью. Областной ортопед назначила лечение гипсами на длительное время, но мы выдержали лишь три гипсования: Варя плакала, не умолкала. Лечение не дало ни малейшего эффекта! Гипс снимали сами, а у нас дом с печкой и без воды. Толстый слой гипса долго отмачивали под крик малышки. Все нервничали, ведь мы с двумя дочками живем вместе с семьей моей сестры. Педиатр посоветовала прервать гипсования и лечить Варю щадяще. Нам нечем платить за такое лечение. Муж военнослужащий, зарплата 15 тыс. руб. Оксана Бабкина, Новгородская область

Заместитель главного врача больницы им. Н. В. Соловьева Юрий Филимендинов (Ярославль): «Методом Понсети, безболезненным и эффективным, мы избавим Варю от косоплоскости без рецидива».

Варя Васильева, 1 год, врожденный порок сердца, спаст эндоскопическая операция. 186 700 руб.

Шумы в сердце Вари насторожили врачей роддома, но обследование врожденного порока не показало. В два месяца с подозрением на кишечную инфекцию дочь попала в горбольницу. Сердечко опять шумело, и опять не нашли причины. Открытый артериальный проток диагностировали в восемь месяцев в республиканском кардиодиспансере. На фоне поддерживающего лечения Варя не отстает в развитии, но уже появилась одышка. Наши врачи отправили документы Вари в Томский кардиоцентр. Операция нужна срочно, а госквиты закончились. Помогите! Нам по 24 года, я библиотечка (декретные 2,5 тыс. руб.), муж официант в кафе. Екатерина Мосолова, Удмуртия

Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривошеков: «Развивается легочная гипертензия. Если отложим операцию, состояние Вари ухудшится. Открытый артериальный проток закроем эндоскопически».

Реквизиты для помощи есть в фонде. Возможны электронные пожертвования (подробности на [rusfond.ru](http://rusfond.ru)).

Почта за неделю 6.12.13—12.12.13

ПОЛУЧЕНО ПРОСЬБ — 60  
ПРИНЯТО В РАБОТУ — 60  
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — 0  
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — 0

все сюжеты  
[rusfond.ru/pomogite](http://rusfond.ru/pomogite); [rusfond.ru/minzdrav](http://rusfond.ru/minzdrav)

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в "Ъ". Проверив письма, мы размещаем их в "Ъ", на сайтах [rusfond.ru](http://rusfond.ru), [livejournal.com](http://livejournal.com), «Эхо Москвы», [Zdorovye@mail.ru](mailto:Zdorovye@mail.ru), в эфире «Первого канала», а также в 18 печатных, телевизионных и интернет-СМИ в различных регионах РФ. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и далее действуете сами либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей. Возможны переводы с кредитных карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности на [rusfond.ru](http://rusfond.ru)). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям и телезрителям затея понравилась: всего собрано свыше \$131,4 млн. В 2013 году (на 12 декабря) собрано 1 215 029 677 руб., помощь получили 1410 детей. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год. Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; [rusfond.ru](http://rusfond.ru); e-mail: [rusfond@kommersant.ru](mailto:rusfond@kommersant.ru). Телефоны: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный, благотворительная линия от МТС), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00.