



**Виктор Костюковский,**  
СПЕЦИАЛЬНЫЙ  
КОРРЕСПОНДЕНТ  
РУСФОНДА



## «Знал бы прикуп...»

Открытое письмо министру внутренних дел РФ В. А. Колокольцеву

**Уважаемый Владимир Александрович!** Хочу рассказать вам о преступлении, которое длится уже несколько лет. Знаю, для этого есть другой жанр: заявление. Но, поверьте, нам в Русфонде кажется, что возможности этого жанра исчерпаны. Мы и многие другие люди уже писали заявления в органы внутренних дел об этом самом преступлении. Толку никакого.

Мы регулярно публикуем в «Б» и на rusfond.ru материалы о мошенничестве на ниве благотворительности. Согласно статье 140 УПК РФ, каждое такое «сообщение о совершенном или готовящемся преступлении, полученное из иных источников» могло бы стать поводом для возбуждения уголовных дел. Не становится. Вот и подумалось: может быть, наши публикации и заявления просто не доходят до ваших глаз и ушей? Ведь не может же быть, чтобы вы — министр, генерал, доктор юридических наук — не видели опасности мадерства на болезнях детей, на людской доброты. Преступления разрушают доверие, остаются без наказаний, вал мошенничества уже накрыл страну.

Я хотел было обозначить преступника как Алексея Ивановича С. Сам он называл себя самыми разными именами, например — заслуженным артистом РФ Леонидом Белозеровым. Или испанским клоуном Маем. В социальных сетях он пишет от имени разных женщин, большинство из которых реальные и не причастные к его махинациям, их странички взломаны. Но, когда легковверные люди посылают деньги, Сбербанк сообщает, что получатель — Алексей Иванович С. В последнее же время он своей фамилии и не скрывает: Степанов.

Время действия — не менее семи последних лет. Во всяком случае уже в 2009 году он был осужден за мошенничество в Искитимском районе Новосибирской области. Отсидев 11 месяцев в СИЗО и получив такой же срок наказания, Алексей Иванович продолжил свои гастроли.

Место действия — наша с вами родная страна: от западных границ до Сахалина и от северных широт до южных. Во всех городах и всяк он для разогрева вешает на себя табличку с фотографией якобы больной девочки (называет ее дочерью Татьяной Степановой, впрочем, фотографии и фамилии с именами периодически меняются) и собирает деньги на ее лечение. Разогревшись, организует виртуальные благотворительные фонды. Два года назад мы обратили внимание на сайт «Фонд Ирины Алексеевой», собирающего деньги на лечение несуществующих детей. Я тогда списался с «Ириной» и задал ей ряд вопросов. Она вежливо ответила: «Ты что за ... с потроха, чтобы я была тебе чем-то обязана? Иди на ... С уважением, Благотворительный фонд Ирины Алексеевой». Я искренне поблагодарил: «Спасибо, Алексей Иванович!» Все это было в нашей публикации «Испанский клоун, он же русский вор» на rusfond.ru от 27 июня 2014 года.

Кроме того, Алексей Иванович во многих населенных пунктах организует выступления циркового артиста, коим считает себя. Чаще всего эта деятельность ограничивается продажей билетов. На том, собственно, он и погорел когда-то в Новосибирской области.

Вам, конечно, известна поговорка карточных игроков: «Знал бы прикуп, жил бы в Сочи». Похоже, Алексей Иванович знает, что в прикупе. В последнее время его все чаще видят в южных пределах: Ялта, Севастополь, Керчь, Пятигорск, Адлер, Сочи... Заявлений в полицию написано множество. В одном из городов его даже задержали и... отпустили. Единственным последствием оказались его письма в соцсетях — женщинам, которые были причастны к его разоблачению: «Адрес твой у меня есть, придут пару молодых и позабавятся с тобой и твоими детьми... как видишь, нам не страшно ни полиция, ни прокуратура... Детка, ты уже труп... И... мне на ментов ваших и прокуроров...»

Недавно я спросил знакомого ветерана милиции-полиции, знает ли он поговорку насчет прикупа и Сочи. «Я знаю и продолжение, — смеялся он. — Знал бы прикуп, жил бы в Сочи, отдыхал бы в лагере». А вы это продолжение тоже знаете?

Отдельно шлем вам множество свидетельств деятельности Степанова — скрины и фотографии, которыми изобилует интернет.

**Весь сюжет**  
rusfond.ru/swindler

## Женю Посвященную ждут в Москве в июне



17 июня в «Б», на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Амур» мы рассказали историю десятилетней Жени Посвященной из Амурской области («Хрустальная девочка», Светлана Иванова). У Жени тяжелое генетическое заболевание — несовершенный остеогенез, чрезвычайно хрупкие кости. После 13 переломов левая нога сильно деформировалась. Ходить девочка не может. Сейчас Жене необходима срочная операция, которую готовы провести в клинике Глобал Медикал Систем (GMS Clinic, Москва). Рядом сообщите: вся необходимая сумма (600 тыс. руб.) собрана. Ольга, мама Жени, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 17 июня 80 146 читателей rusfond.ru, «Б», телезрителей «Первого канала», ГТРК «Амур», «Волга», «Калининград», «Томск», а также 148 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 46 детям на 17 286 197 руб.

**полный отчет**  
rusfond.ru/sdelano

# Мечта о балльных туфельках

Асю Хертек спасет операция на позвоночнике



**У трехлетней Аси врожденный прогрессирующий сколиоз четвертой — самой тяжелой — степени. Все дело во множественных аномалиях развития позвонков и ребер. Изо дня в день маленькая девочка терпит постоянные ноющие боли в спине и груди, которые усиливаются, стоит ей поднять руку, наклониться или просто глубоко вздохнуть. Ей может помочь только сложная операция.**

Ася живет в городке Ак-Довураке с мамой, папой, двумя братьями, кошкой, собакой и миниатюрной коровой Машкой. Из окна — открыточный вид на леса, горы и реку Хемчик. Климат здесь непростой: ледяная зима с морозами под сорок, короткое жаркое лето. 300 км до Кызыла, больше 400 — до Абакана. В Кызыл, столицу Тывы, Асю возили на медицинское обследование.

— Дочка очень слабенькая, болеет не переставая, — делится мама Софья. — То грипп, то бронхит, то ангина. Десять раз лежали с ней в больнице. Врачи говорят, все из-за сколиоза. В садик мы уже не ходим. Поэтому у Аси нет ни одной подружки.

На улице Ася тоже ни с кем не играет. До детской площадки несколько километров, но дело не только в расстоянии. Софья избегает чужих людей. Боятся, что ее снова спросят: «А почему ваша дочка так ходит?»

У Аси изменился походка: сейчас девочка переваливается с ноги на ногу, как утка. Правое плечо намного ниже левого, а на спине образовался небольшой горб, который не скрывает даже зимняя одежда. Летом мама одевает Асю в свободные платья, однако люди все равно обращают внимание.

О том, что у Аси врожденное искривление позвоночника, знают только родные. Но прятать болезнь от любопытных взглядов становится все труднее.

Хуже всего то, что Ася не может долго находиться в вертикальном положении: боли в спине настолько усиливаются, что порой их невозможно терпеть, тогда спасают только сильные обезболивающие препараты.

— Читая дочке ее любимую сказку «Репка»: «Тянет-потянет, вытянуть не может!» Ася нагибается за «репкой» и чуть не плачет, — переживает Софья. — Она быстро устает, голова часто болит.

Если мы ее ругаем, она сразу в слезы: «Мама, не надо, не надо, у меня спинка болит!»

«Спинка болит» — это все, что Ася знает про свою болезнь.

Когда Ася родилась, педиатр в роддоме не заметил никаких отклонений. Софью с новорожденной быстро выписали домой. А когда Асе исполнилось два месяца, врачи услышали шум в ее сердце. Девочку направили в Республиканскую детскую больницу Кызыла, где сделали электрокардиограмму и рентгеновское обследование. Оказалось, у малышки врожденный порок сердца — незначительный дефект межпредсердной перегородки. К счастью, в Асином случае можно обойтись без операции, дефект закроется сам. Но на снимке проявилась еще одна патология — аномалия развития позвонков и ребер.

С диагнозом «сколиоз» ребенка поставили на учет к ортопеду, назначили консервативное лечение: массаж, лечебную физкультуру, физиотерапию. Ничего не помогло. Раз в полгода девочку возили к специалистам в Кызыл. А искривление позвоночника все увеличивалось — вторая стадия, третья... Начались нарушения в работе внутренних органов — казалось бы, серьезный повод для тревоги и принятия экстренных мер. Однако врачи настаивали на продолжении консервативной терапии.

Когда Асе исполнилось три года, у нее диагностировали сколиоз четвертой степени. Это уже крайняя, самая тя-

**Ася не может долго находиться в вертикальном положении: боли в спине настолько усиливаются, что порой их невозможно терпеть, спасают только сильные обезболивающие**

желая форма болезни, когда без хирургического вмешательства не обойтись.

Пока еще Асе можно помочь, но время играет против нее. Если ничего не делать, позвоночник продолжит искривляться, ребра сдавят жизненно важные органы — легкие, печень, сердце...

Асю готовы принять в АНО «Клиника НИИТО» (Новосибирск). После консультации здешние врачи подтвердили, что консервативная методика в этом случае бессильна и помочь ребенку может только операция на позвоночнике — установка раздвижной металлоконструкции.

— Сердце разрывается, когда твой ребенок страдает, а ты не в силах помочь. Я бы все отдала для спасения дочки! — говорит Софья. — Но у нас на лечение денег нет. Живем на пособие и маленькую зарплату мужа, он водитель в пожарной охране.

Ася мечтает о белых лаковых туфельках на маленьком каблучке, которые она видела в витрине магазина. Настоящие балльные. Мама обещала, что, когда доктор вылечит ей спинку, они обязательно купят эти красивые туфли.

**Елена Светлова,**  
Республика Тыва

**КАК ПОМОЧЬ** **ДЛЯ СПАСЕНИЯ АСИ ХЕРТЕК**  
**НЕ ХВАТАЕТ 589 805 РУБ.**

**Заведующий детским отделением АНО «Клиника НИИТО» Михаил Михайловский (Новосибирск):** «У Аси в грудном отделе позвоночника множество неправильно сформированных позвонков. Деформация позвоночника быстро прогрессирует. Этот процесс нужно остановить. Для исправления деформации Асе на позвоночник мы установим раздвижную металлоконструкцию VEPTR, которую по мере роста девочки будем раздвигать — вплоть до полного формирования скелета в подростковом возрасте. Затем поставим постоянную конструкцию. Лечение долгое и трудное, но только так можно поддерживать позвоночник девочки в оптимальном состоянии. Без лечения Ася ждет глубокая инвалидность».

Счет клиники 1 770 700 руб. Телезрители ГТРК «Тыва» соберут 42 тыс. руб. Группа компаний «Детский мир» внесет 150 тыс. руб. Компания, пожелавшая остаться неизвестной, внесет 988 895 руб. Не хватает 589 805 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Асю Хертек, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет Асиной мамы — Софьи Анатольевны Хертек. Все необходимые реквизиты есть в Русфонде. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карты, мобильного телефона или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

**Экспертная группа Русфонда**

## «Это не по нашей линии»

Свекровь и своя кровь

### ОТЦЫ И ДЕТИ

**В рубрике «Отцы и дети» специальный корреспондент Русфонда АРТЕМ КОСТЮКОВСКИЙ рассказывает о том, как непросты складываются отношения родителей тяжелобольных детей, как часто отцы оставляют такие семьи. Эта тема задела за живое маму мужчины, ушедшего от жены и большого ребенка: «Все жалеют мам, но никто не пытается понять, что движет женщиной, не все же предатели и подлецы». Вот ее версия событий.**

Алеша — мой единственный сын. Я его воспитывала одна. Учился он хорошо, с одноклассниками до сих пор дружит, не разлей вода. В институте периодически с кем-то встречался, но отношения с Олей были первыми по настоящему серьезными для него. Он меня с ней сразу познакомил, а вскоре они поселились в ее квартире. Я была против, рано им начинать совместную жизнь, не окончив вуз, но они так решили. А потом Алеша сказал, что Оля беременна и они планируют расписаться.

Невестка мне, честно говоря, никогда не нравилась. В квартире у них всегда беспорядок, питались какими-то по-

луфабрикатами. Ольга гордая, заносчивая, общение с ней радости мне не доставляло. Я выросла в традиции уважения старших, а тут мое мнение никого не интересовало. Несколько раз ссорились из-за этого с сыном. Но он был тогда на ее стороне.

Родился Вова. О том, что у внука серьезное заболевание, мы узнали, когда ему был уже год. Анализ крови оказался плохим. Выяснилось, что у ребенка рак крови.

Оля сразу легла с Вовой в больницу в краевом центре. Алеша много работал, уставал, нервничал, часто к ним ездил, а это 200 километров. После химиотерапии мальчика выписали на дневной стационар, пришлось снять квартиру рядом с больницей. Финансово стало совсем тяжело, Алеша даже сдал их квартиру и поселился у меня.

Спустя некоторое время я заметила, что Алеша возвращается от жены и сына в плохом настроении. А потом перестал приходить ночевать. Ничего не объяснял, но мне сказали, что у него роман с сослуживцей.

Оля узнала и сразу подала на развод. Меня это возмутило: всякое бывает в браке, но если ты любишь, то борись за него. Но она чересчур гордая. Понимаете, со стороны легко рассу-

ждать, кто прав, кто виноват. А в жизни... В чем виноват Алеша? У нас в семье все здоровые были, а у Ольги и бабушка, и отец от рака умерли. Значит, это по ее линии, а не по нашей. И потом все можно вытерпеть, если любишь. А Алексей не чувствовал ее любви, она любила только ребенка. Так нельзя, так ни один мужчина не выдержит. А сын тяжело развод пережил, он не жаловался, но я видела, что он страдает.

Вову мы сейчас совсем не видим, но знаем, что наступило улучшение. Врачи говорят, что прогнозы хорошие. Я как узнала, даже заплакала, в церковь побежала, свечку поставила за его здоровье. Хоть и не общаемся сейчас, но все равно родная кровь. И за Ольгу свечку поставила. Ведь не враг я ей.

Все-таки дал мне Господь понанить внуков. Алеша снова женился, во втором браке у него двое сыновей, по годки. Оба, тьфу-тьфу-тьфу, совершенно здоровы. Я потому и говорю, что это не по нашей линии. С новой невесткой у меня отношения хорошие, хотя изредка все-таки ссоримся. Все говорят, что она на меня похожа.

**Весь сюжет**  
rusfond.ru/dads

## Из свежей почты

**Данила Крылов, 8 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 162 620 руб.**

**Внимание!** Цена лечения 199 620 руб. Телезрители ГТРК «Вятка» соберут 37 тыс. руб.

Я одна воспитываю двух сыновей. У старшего тяжелая форма ДЦП. Данила родился семимесячным, в плохом состоянии. Полтора месяца реанимации, еще месяц в больнице — и все без толку. До трех лет Данила мог сидеть и шагать, пытался ползать. А потом совсем перестал опираться на руки, сидеть и шагать разучился, в ногах перекрест. Стал агрессивным, не говорит, только кричит. Я долго искала клиники, где взяли бы лечить сына. И тут получаю согласие из Института медтехнологий (ИМТ). Это последняя надежда. Прошу вас, помогите! Анастасия Крылова, Кировская область

**Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва):** «Данила нуждается в госпитализации для восстановительного лечения. Надо снизить патологический тонус мышц, увеличить подвижность суставов, развить мелкую моторику, координацию движений и речь».

**Ваня Клоков, 3 месяца, деформация черепа, требуется лечение специальными шлемами. 86 тыс. руб.**

**Внимание!** Цена лечения 180 тыс. руб. Фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 60 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Липецк» соберут 34 тыс. руб.

У Вани с рождения выгнута форма головы. После планового осмотра нейрохирург направил Ваню на обследование, у сына обнаружили деформацию черепа. Малыш растет, лоб и затылок все больше выгнываются, голова сужается с боков, а кожа на ней так натянулась, что проступили вены. Без операции растущий мозг будет сдавлен, пострадают зрение и слух. Срочную операцию проведут московские нейрохирурги. Затем Ване нужно будет носить шлемы-ортезы. Изготовление шлемов стоит дорого и госковой не покрывается, а самим не оплатить. Живем на небольшую зарплату мужа. Вера Треймалец, Липецкая область

**Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва):** «Ване необходимо комбинированное лечение: хирургическая реконструкция костей свода черепа и ношение краниальных ортезов для коррекции формы головы».

**Лера Слесаренко, 6 лет, врожденная левосторонняя косоплоская, рецидив, требуется лечение. 106 тыс. руб.**

**Внимание!** Цена лечения 155 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Пенза» соберут 49 тыс. руб.

Лера родилась с искривленной левой стопой. На седьмой день жизни ее начали лечить гипсованиями. Стопу удалось выпрямить. В полтора месяца Лере провели ахиллотомию и вновь наложили гипс. Потом надо было носить брейсы, они натерли кожу, но дочь терпела. Однако рецидива не избежали, левая стопа вновь подвинулась, дочка почти не может ходить. Нас готовы лечить в Ярославле, но оплатить лечение мы не можем. С двумя детьми (сыну четыре года) живем на зарплату мужа. Денег едва хватает на жизнь. Юлия Устинова, Пензенская область

**Руководитель ЗАО «Современные медицинские технологии. Клиника Константа» Юрий Филимендинов (Ярославль):** «У Леры произошел рецидив косоплоская. Мы проведем курс этапных гипсований, ахиллотомию и перемещение сухожилия. Девочка будет нормально ходить».

**Алина Лобынцева, 7 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 202 750 руб.**

**Внимание!** Цена операции 463 750 руб. В рамках благотворительного проекта «Мой экватор» Андрея Сухина собрано 200 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Белгород» соберут 61 тыс. руб.

Год назад у Алины обнаружили врожденный порок сердца. Чтобы исключить ошибку, обследование повторили. Диагноз подтвердился: открытый артериальный проток, есть риск развития легочной гипертензии и сердечной недостаточности. В областной больнице Алину взяли на учет, назначили терапию. Нам удалось проконсультироваться у столичных кардиологов. Результат привел нас в ужас: размер протока не уменьшается, необходима дорогостоящая операция, но нет возможности ее оплатить. Муж подрабатывает сварщиком. Для меня в селе работы нет, занимаюсь хозяйством: огород, куры, кролики... Помогите спасти дочку! Наталья Лобынцева, Белгородская область

**Заместитель главного врача по кардиохирургической помощи Белгородской областной клинической больницы Святителя Иоасафа Игорь Коваленко:** «Алине требуется эндоваскулярное закрытие протока. Иначе состояние девочки начнет ухудшаться. После щадящей операции Алина быстро восстановится».

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

**Почта за неделю 17.06.16–23.06.16**

ПОЛУЧЕНО ПРОСЬБЫ — **62**  
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **56**  
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **6**  
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — **3**

**Весь сюжет**  
rusfond.ru/pomogite; rusfond.ru/minzdrav

## О РУСФОНДЕ

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Б». Проверив письма, мы размещаем их в «Б», на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, в эфире «Первого канала», в социальных сетях Facebook, «ВКонтакте» и «Одноклассники», а также в 148 печатных, телевизионных и интернет-СМИ в регионах РФ. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и дальше действуете сами. Возможны переводы с кредитных карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям и телезрителям затея понравилась: всего собрано свыше 8,190 млрд руб. В 2016 году (на 23 июня) собрано 726 932 123 руб., помощь получила 1046 детей. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год. Президент Русфонда — Лев Амбиндер, лауреат премии «Медиаменеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиабизнеса».

**Адрес фонда:** 125315, г. Москва, а/я 110;  
**rusfond.ru; e-mail:** rusfond@rusfond.ru  
**Приложение для айфона rusfond.ru/app**  
**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.