



**ЛАРИСА ШАПКОВА**  
советник по ОТ и ООС  
Shell Exploration & Production Services (RF) B.V.

## ➤ БЕЗОПАСНОСТЬ ДВИЖЕНИЯ В БУДУЩЕЕ

Согласно данным Всемирной организации здравоохранения и Всемирного банка, Россия занимает первое место в мире по количеству ДТП на каждые 10 тыс. машин. Равно как и по количеству смертей на дорогах. В прошлом году, по официальным сведениям, ДТП сократили население России на 34 тыс. человек. Еще четверть миллиона человек остались покалеченными. При этом МВД констатирует: три четверти всех аварий происходит по вине водителей, которые нарушают правила движения, и лишь 0,7% всех столкновений вызвано технической неисправностью транспорта.

Эксперты сходятся во мнении, что требуется начать активную комплексную работу по повышению законопослушности водителей и пешеходов. Чтобы эта работа дала ощутимый результат, она должна быть адресной — необходим хорошо продуманный комплекс мер по взаимодействию с различными целевыми аудиториями. При этом важнее всего начать со своего непосредственного окружения — коллег, друзей и соседей. Мировой опыт концерна «Шелл» показывает, что подобная практика помогает уменьшить количество ДТП на 50–70%.

В сентябре 2005 года состоялся запуск специальной образовательной программы «Человек, автомобиль, дорога: Правила дорожного движения для школьников». Этот курс был разработан концерном «Шелл» для детей, которые живут и учатся по соседству с офисом компании — в Пресненском районе Москвы. Консультантами проекта выступили сотрудники ОГИБДД УВД ЦАО г. Москвы.

«Человек, автомобиль, дорога» — экспериментальный проект: уроки дорожной безопасности иллюстрируются характерными именно для Пресненского района примерами. Таким образом, вся близлежащая территория превращается в огромную учебную площадку, комплексное наглядное пособие. При этом детям предлагаются реальные ситуации, с которыми молодежь мегаполиса сталкивается каждый день. Были выбраны наиболее актуальные для школьников темы: катание на скейтбордах и роликовых коньках, технические особенности велосипедов и мопедов, права и обязанности пешеходов, а также юридические аспекты ответственности при ДТП.

Еще одна важная группа воздействия — это сами сотрудники концерна «Шелл», а также его подрядчики. Каждое из совместных предприятий «Шелл» в России реализует масштабную корпоративную программу по безопасности дорожного движения. В частности, на объектах компании «Салым Петролеум Девелопмент» действует специальная система контроля скорости машин. На дорогах организованы контрольные посты, а инспекторы отдела охраны здоровья, труда и окружающей среды круглосуточно патрулируют автотрассы предприятия. Ежедневно проводится обязательная проверка водителей на трезвость.

Группа мониторинга существует и в другой дочерней компании концерна — «Сахалин Энерджи»: скорость передвижения машин компании постоянно фиксируется, а к нарушителям применяются дисциплинарные взыскания. Также действует внутренняя «Программа повышения водит-

ельского мастерства» (Driving Excellence Programme). «Сахалин Энерджи» рассматривает ее как эффективный практический инструмент управления рисками, связанными с безопасностью дорожного движения. Весной 2005 года 33 сотрудника «Сахалин Энерджи» прошли специальную подготовку и стали инструкторами водительского мастерства, после чего они развернули обучение для всех водителей, задействованных в проекте «Сахалин-2».

Кроме того, на Сахалине созданы передвижные классы безопасности дорожного движения, которые регулярно объезжают все подразделения компании. Основная задача этих классов — повысить информированность сотрудников «Сахалин Энерджи» в вопросах безопасности дорожного движения. Решению этой задачи также способствуют ежемесячный электронный бюллетень и корпоративный сайт компании, на котором размещены информационные и учебные материалы.

Вторая немаловажная часть корпоративной программы «Сахалин Энерджи» — работа с местным сообществом. Компания размещает в городах острова рекламные щиты, посвященные безопасности движения. Был снят специальный тематический ролик, показанный более чем в 80 школах по всему Сахалину. В нескольких населенных пунктах острова — Корсакове, Ныше и Арги-Паги — с большим успехом прошли детские конкурсы на лучший плакат, посвященный правилам поведения на дороге.

Кроме того, при поддержке Глобального партнерства по вопросам дорожной безопасности (штаб-квартира которого находится в Женеве), администрации и УГИБДД УВД Сахалинской области в июне 2005 года было создано Сахалинское партнерство по вопросам дорожной безопасности. Эта некоммерческая организация объединила представителей государственных, деловых и общественных организаций Сахалина. В рамках партнерства на данный момент реализуется три проекта по дорожной безопасности: кампания по пропаганде использования ремней безопасности, проект по благоустройству опасных участков г. Южно-Сахалинска, а также сбор и анализ данных о ДТП. Широкомасштабная акция «Выбери жизнь — пристегнись!» стартовала 1 ноября 2005 года при активной поддержке УГИБДД Сахалинской области.

В течение ближайших трех лет компания «Сахалин Энерджи» будет выделять по \$250 тыс. ежегодно на реализацию программ, направленных на улучшение дорожной безопасности. Компания твердо верит, что эти инвестиции позволят снизить количество дорожно-транспортных происшествий и, как следствие, убытки, которые несет и общество, и сама компания. Концерн «Шелл» рассматривает принцип корпоративной социальной ответственности как необходимое условие для успешной деятельности, которая неотделима от устойчивого развития общества. Поэтому для «Шелл» крайне важно вносить как можно больший вклад в решение глобальных общественных проблем, среди которых проблемы здравоохранения и, в частности, безопасность дорожного движения — они представляются компании одними из самых актуальных.

## ИЗ СВЕЖЕЙ ПОЧТЫ



**Олег Уралев, 6 лет, послеожоговые рубцы, деформация стопы, необходима пластическая операция. 64 665 руб.**

У моего племянника Олега сильные послеожоговые рубцы. Когда ему было два месяца от роду, мать положила его у батареи отопления, выпила и заснула. Батарея раскалена, аж вода кипела. Сколько он пролежал, неизвестно. Брат лишь на другой день отвез Олега в больницу. Лицо, бок и ножка были обожжены до кости, еле спасли. Надо было пересадить кожу, но мать запила и не везла малыша в больницу. Ее лишили родительских прав, а мы забрали мальчика и стали его лечить. В Пензе, где мы жили, таких операций не делают. Я привезла малыша в Петербург. У него были так распухшие губы, что зубки видны. Палец приросло к туловищу, а большой палец ноги сросся в состоянии полного вывиха. Олега еще трудно говорить и ходить, но руку поднимает. Мы с трудом накопили денег на первую операцию (в мае), через полгода назначен второй этап, а нам его не оплатить. Я вышла из декрета, за 3 тыс. руб. преподаю литературу в профучилище. Муж тракторист за 7 тыс. руб. Живем в общежитии. Олега мы любим и не бросим. Очень прошу, помогите оплатить операцию! *Оксана Никитина, Санкт-Петербург*

**Марина Бразоль, заведующий ожоговым отделением детской горбольницы №1 (САНКТ-ПЕТЕРБУРГ):** «У Олега были обширные ожоги лица и тела, рот перекошен, палец ноги под углом 90 градусов. Без операции он не сможет нормально ходить. Еще надо убрать спайки и сделать пластику лица, иначе он останется таким навсегда».



**Юра Острецов, 15 лет, правосторонний прогрессирующий сколиоз 4-й степени, нужна срочная операция. 173 060 руб.**

Мы с мужем сельские учителя. Оба наших сына на инвалидности. Младший, десятилетний Влад, болен астмой, а у Юры сильно прогрессирует сколиоз. Чтобы лечить детей, перебрались в город, но работы по специальности нет. Я стою на бирже, муж от безнадёги пошел в тюремные охранники за 5300 руб. На последней консультации сказали, что Юре нужна срочная операция. Мы не готовы к этому, растерялись. У Юры была родовая травма шейного отдела с поражением центральной нервной системы, он с рождения наблюдался у невропатолога. А в шесть лет обнаружился сколиоз. Упорным лечением и корсетами удавалось сдерживать деформацию, но в прошлом году произошел резкий скачок роста — и искривление выросло вдвое! У мальчика сильные боли в спине, нога укоротилась на 2 см, возникли проблемы с сердцем, зрением и слухом. Сын ходит в десятый класс обычной школы. Хорошо учится, пишет стихи, увлекся компьютером. Мечтает поступить в университет. У нас хорошая, дружная семья, но мы не можем помочь своему ребенку. Пожалуйста, помогите! *Марина Острецова, Новосибирская область*

**Михаил Михайловский, заведующий новосибирского НИИТО:** «Деформация прогрессирует, достигла 50 градусов и идет дальше. Сейчас самое время оперировать — получим оптимальный результат».

# КОЛЯ САМОЙЛЕНКО ХОЧЕТ ХОДИТЬ

## Коле Самойленко 16 лет. Когда Коля сидит, он кажется вполне здоровым юношей. Но передвигается он с трудом, потому что его ноги из-за неправильного движения лимфы по сосудам отекают с катастрофической скоростью. У Коли врожденный порок этих сосудов, и если мальчика не вылечат, совсем скоро он не сможет ходить вовсе.

ЮЛИЯ ТАРАТУТА

Колина мама Тамара Авдеева не может сказать точно, виноваты ли они с отцом в болезни мальчика. Она только вспоминает, как сбежала с полугодовалым сыном от первого мужа — из Запорожья в поселок Вахтан под Нижним Новгородом, к сестре. Сбежала оттого, что муж был пьяницей и буянном. Еще Тамара говорит, что муж работал в Запорожье на вредном производстве — на химзаводе с ядохимикатами — и она теперь думает, что это как-то могло отразиться на здоровье Коли.

При выписке из роддома врачи, обратившие внимание на отекающую ножку мальчика, предупредили маму, что у Коли, судя по всему, проблемы с сосудами. «Врачи, правда, не говорили, что это так серьезно, — вспоминает Тамара. — Говорили, что раз в полгода мы должны осматриваться у специалиста. Мы так и поступили. Запорожский врач через полгода развернул Колины пеленки, посмотрел на него и отпустил». Мама решила, что отекающая ножка со временем поухудеет.

В 11 месяцев Коля пошел, и отек на ноге увеличился. «Не сильно, — как будто оправдывается Тамара. — Коля не жаловался, развивался нормально, прыгал, как остальные дети». А уже в Вахтане нога так раздулась, что коленка стала похожа на шляпку гриба. В Нижегородском диагностическом центре, куда испуганная мама привезла сына, диагноз наконец уточнили. У Коли оказался врожденный порок лимфатической системы: движение лимфы по сосудам было нарушено, она не оттекала из конечностей, таза и мошонки, из-за чего и возникала отечность.

«Денег на приличное лечение никогда не было, — разводит руками Тамара. — Я тогда уборщицей работала. Нам предлагали ехать в Москву, но на что?» Деньги появились после второго замужества — Тамарин муж зарабатывал на лесозаготовках, а сама она устроилась на деревообрабатывающую фабрику. Добрые люди рассказали о реабилитационном центре «Детство» в Подмоскowie. Оттуда мальчика направили на операцию в Бакулеву — попытались наладить отток лимфы и остановить отечность. Операция не помогла — когда мальчик поднялся на ноги, они снова начали опухать. Центр принял его обратно — врачи начали изнурительные процедуры.

«Я уже устал от этих бесконечных процедур, — рассказывает мне пациент реабилитационного центра «Детство» Коля Самойленко, сидя на больничной кровати. — То лазер мне к телу приставляют, то магнитом обрабатывают, то наденут на ногу сапог и надувают его специальным насосом так, чтобы нога сильно сжималась. Врачи говорят, что насос не помогает. У меня теперь не только нога болит, но и поясница».

Коля проводит в центре «Детство» как минимум месяц в году. Здесь под надзором воспитателей мальчику разрешают прогуливаться по территории. В Вахтане он почти всегда сидит дома. Гулять по улицам и на дискотеки, рас-

### ЭКСПЕРТНАЯ ГРУППА РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ: ДЛЯ СПАСЕНИЯ КОЛИ САМОЙЛЕНКО НУЖНО €3383

Мнения наших докторов по поводу спасения Коли Самойленко разошлись. Некоторые сосудистые хирурги полагают, что мальчика спасет только оперативное вмешательство, но такую операцию им делать запрещают ввиду непредсказуемости результатов. Другие

врачи уверены, что хирургического вмешательства не требуется. Заведующая отделением лимфологии реабилитационного центра «Детство» Вера Макарова (Москва) убеждена, что Колю нужно срочно отправить в клинику Фельди, для того чтобы подобрать правильное питание. Она давно наблюдает Колю Самойленко и считает, что его случай очень напоминает случай Але-



РОССИЙСКИЕ ВРАЧИ ОБЪЯСНЯЮТ, ЧТО ЕСЛИ МАЛЬЧИК НЕ ПРОЙДЕТ КУРС ЛЕЧЕНИЯ В ГЕРМАНИИ, ЛИМФОСТАЗ НЕ ПРЕКРАТИТСЯ

сказывает Коля, родители не отпускают — боятся, что он не сможет вернуться самостоятельно. Поэтому Коля слушает музыку дома. Он любит группу «Король и шут» и включает ее громко: «Я когда врубаю „Короля“, соседки под окнами крестятся».

В школу уже не ходит — часа на два в день учителя приходят к Коле сами. «До школы в Вахтане полтора километра, — оценивает мальчик дистанцию. — Быстрым шагом минут 15, но с моей ногой все полчаса получались, а то и больше. Тяжело было по лестницам ходить — когда тематика на четвертом, а русский на первом, приходилось весь день бегать. Мальчишки дразнились, калекой обзывали. Дети ведь злые. Я все больше сам был — ни в футбол не мог с ними играть, ни даже школьные указки и ручки для лопат строгать на уроках труда. Строгают ведь стоя, так что мне для школы освобождение выписали — от труда и физкультуры». Освобождение от физкультуры спасло юношу не только от боли, но и от лишнего насмешек. Стараясь не встречаться со мной взглядом, 16-летний Коля признается, что ему до сих пор приходится ходить в колготках: в них нога отекает меньше — даже узкие джинсы не спасают.

Лобанова с аналогичным заболеванием (см. „Ъ“ от 25 марта). Читатели „Ъ“ собрали для Алеши 980 тыс. руб., и успешное лечение этого мальчика в Германии наши доктора признают образцовым. Если ежедневный рацион Николая будет составлен на основе специального питания, то это приведет к значительному снижению отечности. К сожалению, в России такое питание не выпускают. Да и специализирован-

ных лимфологических клиник у нас нет. Чтобы подобрать ребенку спецпитание, ему нужно будет провести в германской клинике не менее четырех недель. Госпожа Макарова также считает, что «немцы подберут оригинальный вариант противоотечной терапии для Самойленко». Председатель Лимфологического общества ФРГ доктор медицины фрау Фельди вместе с мужем 25 лет назад создала клинику, где от

Врачи из центра реабилитации «Детство» уверены, что Коле, поскольку операции, сделанные в России, не помогли, необходимо пройти курс лечения в Германии. В специализированной клинике Фельди во Фрайбурге врачи обещают подобрать мальчику диету и снять отеки по специальной методике. Но российские врачи понимают, что нижегородской зарплаты Колиной мамы и отчима на это не хватит. А Коля рассказывает, что, сидя дома, стал зарабатывать: «Я увлекся электроникой. Сначала со своим магнитофоном экспериментировал, книжки научные читал, а потом соседи узнали, что я в этом понимаю, и стали приносить свои магнитофоны. Починю колонки — и 200 рублей в кармане. Не лишние».

Российские врачи объясняют, что если мальчик не пройдет немецкий курс, явление лимфостаза (иными словами, слоновости ног) не прекратится — отек раздует бедра и гениталии до безобразия. Коля не сможет не только иметь детей, но и ходить. Напоследок Коля рассказывает мне, что в Германии производят специальные лечебные шорты для мальчиков: «Ну чтобы не ходить, как девчонка, в колготках».

таких заболеваний избегают комплексной противоотечной терапией. Их метод во всем мире называют золотым стандартом лечения. Стоимость Колиного четырехнедельного лечения в клинике Фельди (мальчик будет там находиться вместе с мамой) — €3383. В стоимость входит оплата пребывания и ухода, а также терапии и «послеоперационного медицинского компрессионного обеспечения».

Администрация Фельди-клиник любезно согласилась принимать дробные пожертвования для Коли. Любую помощь в рублях можно перечислить на московскую сберкнижку его мамы Тамары Михайловны Авдеевой, и эта помощь будет с благодарностью принята. Банковские реквизиты есть в фонде.

Подготовил  
АЛЕКСЕЙ АМБИНДЕР



### ИЗ СВЕЖЕЙ ПОЧТЫ

**Андрей Завьялов, 11 лет, врожденный порок сердца, недостаточность клапана, необходимо протезирование.**  
199 196 руб.

С детства я мечтала о большой и крепкой семье. Да не все мечты сбываются. В 33 года я безработная вдова, на руках четверо детей. Андрей — инвалид, Алёнка ходит во второй класс, Егорке четыре и еще годовалый Никита. Муж пил, остался без работы и повесился. Андрюша тяжело все это перенес. Его состояние ухудшилось, ему сделали уже вторую операцию на сердце, ушивали дыру в межпредсердной перегородке. А теперь надо заменить клапан искусственным, но прежде протез надо оплатить. Это какие-то бешеные деньги! Мы живем на две пенсии, по инвалидности и потере кормильца, 817 руб. в месяц на человека. Дом в аварийном состоянии. Мой отец скончался, мама в другом городе, у нее и без меня четверо детей. Надежда только на людское милосердие. *Райхана Зимоголова, Томская область*

### Сергей Иванов, ведущий специалист НИИ кардиологии нц со РАМН (ТОМСК):

«В 2001 году Андрею поставили заплатку на сердце. Вокруг нее сохранился сброс крови, и заплатка отошла. Через два года нарушилась функция трехстворчатого клапана, его-то и надо заменить. Это очередной этап в лечении Андрея. Если поставим надежный протез с хорошими характеристиками и покрытием, он прослужит без замены всю жизнь».



**Костя Бабкин, 14 лет, задержка психоречевого развития, требуется курсовое лечение.**  
130 тыс. руб.

Мой старший сын здоров и учится в артучилище. А Костя родился дважды обвитый пуповиной и задохнувшийся. Но выписали его как здорового. В два года он не говорил и был сильно расторможен. Невропатолог сказала, что он «просто ленив», из яслей его выгнали и поставили на учет к психиатру, дали инвалидность, но не лечили. Мы объездили все больницы в округе и лечили мальчика как могли. Истратили все сбережения. К семи годам Костя заговорил, но примитивно и нечетко. Его в спецшколу не брали, заявив: необучаем! Но после нескольких курсов лечения в Институте медтехнологий Костю приняли в коррекционную школу, хвалят за старательность. Правда, считать он никак не научится. Если продолжать лечение, интеллект сына улучшится. А наши ресурсы истощились. Мы с мужем зарабатываем 6 тыс. руб.

*Ильсия Бабкина, Свердловская область*

### Ольга Рымарева, замдиректора института медтехнологий (МОСКВА):

«Когда Костю впервые привели к нам, он не понимал речи и говорил бессвязно. Теперь у него развитая речь, он учится с интересом. Но задержка в развитии глубокая, страдает логическое мышление. Наши лечебные курсы позволят социально адаптировать Костю и обучить профессии».

Если вы решите помочь авторам этих писем, за реквизитами обращайтесь в Российский фонд помощи:  
**(095) 943-91-35, 158-69-04;**  
**e-mail: rfp@kommersant.ru.**

Подготовила НАТАЛИЯ МОРЖИНА



# «ПРИЕЗЖАЙ, КОГДА Я ВЫРАСТУ»

Два года назад мы писали о четырехлетнем Дане Дружине из Курска и его диагнозе — лейкодистрофии. Дане нужна была срочная операция по пересадке костного мозга, иначе он умер бы, как умерла от лейкодистрофии его старшая сестра Ксения. Дане нужен был донор, чьи показатели крови полностью совпадают с показателями крови мальчика. Еще ему нужно было \$250 тыс. на операцию. Донора Дане подыскала американская клиника DuPont, деньги на операцию собрали вы, читатели „Ъ“.

ЮЛИЯ ТАРАТУТА

Когда Данины родители Алена и Игорь Дружины обратились в Российский фонд помощи, Ксени не было уже два года. Болезнь дочери оказалась генетическим пороком, и родители Дани, решив завести второго ребенка, несколько раз консультировались у генетиков — первый раз перед тем, как зачать Даню, второй — когда Алена уже была беременна. Врачи пообещали, что ребенок будет здоров, а потом подтвердили, что плод развивается без отклонений. Когда Дане в четыре года поставили диагноз «лейкодистрофия», родители уже знали что делать. Болезнь дочери вынудила их стать настоящими экспертами. Они нашли американскую клинику DuPont, которая готова была сделать мальчику операцию по пересадке костного мозга. Клиника предложила уникального донора: кровь должна была совпадать с Даниной как минимум по пяти показателям, и американцы нашли такую кровь. «Мы знали только, что донор — девочка, а кровь пуповинная», — рассказывает Игорь Дружин. Оставалось найти \$250 тыс. на операцию. Их собрали читатели „Ъ“.

Даня встречает меня с бумажной стрекозой в руке. Он пытается запустить стрекозу к потолку, как бумажного змея в небо, от бега у него растрепались волосы. У Дани красивые светлые волосы и голубые глаза. На фотографии из американской клиники DuPont, которую мне показали Данины родители, волос у мальчика нет — последствия химиотерапии, проведенной перед операцией. Со времени операции прошло уже полтора года, у Дани отросли волосы и ресницы — только ресницы темные. Родители понимают, что темные густые ресницы Дани — напоминание о болезни, но улыбаются, называя теперешние Данины глаза «девочкиными».

Послеоперационные Данины фотографии, если не считать лысой головы, похожи на мультяшное путешествие. Даня разглядывает приоткрывшего пасть крокодила на Ферме аллигаторов во Флориде или престарелую черепаху в Музее естествознания в штате Иллинойс. Даня, играющим фотоаппаратом снимающий настоящую морскую звезду на океанском побережье и спрятавшийся под мышку отца на карусели в «Башне страха» Диснейленда. Лицо у Дани везде восторженно-испуганное, а родители объясняют, что путешествие в Диснейленд, подаренное мальчику Благотворительным фондом клиники DuPont, было подарком не только для Дани, но и для них — совершивших экскурсию в детство.

Алена Дружина рассказывает мне об американском докторе Тригге — на фотографии он похож на повзрослев-



ИЛЬЯ ПИТАЕВ

**В ДАНИНОЙ КРОВИ, СМЕШАВШЕЙСЯ С ДОНОРСКОЙ, ПОЯВИЛИСЬ НАКОНЕЦ ЗДОРОВЫЕ СТЕВЛОВЫЕ КЛЕТКИ. И БОЛЕЗНЬ ДАНИ НЕ ПРОГРЕССИРУЕТ**

шего Винни-Пуха. Доктор Тригг учредил в своей клинике специальную программу помощи российским детям. Рядом с фотографией доктора — групповой портрет американских медсестер, которые не только ухаживали за Даней, но и научили его английским словам. «У него, правда, лексикон получился какой-то медицинский», — рассказывают родители. — Он, например, хорошо помнит слово «stomach» — «желудок», потому что живот у него все время болел и он показывал его врачам. Еще он научился вежливому «please», потому что когда плохо себя чувствовал, вызывал этим словом сестер».

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

Российский фонд помощи создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Коммерсант». Проверив письма с помощью местной власти, мы публикуем их в „Ъ“, журнале «Домовой» и на сайте www.rusfond.ru. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты авторов и дальше действуете сами. Деньги через нас не ходят. Мы просто помогаем вам помогать. Читателям затея понравилась — всего собрано

свыше \$9 млн. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зырянская» (Кузбасс), 57 семьям сгоревших самарских миллионеров, 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:**  
125252, Москва, а/я 50;

**www.rusfond.ru.**

**Телефоны:**  
(095) 943-91-35, 158-69-04 (тел./факс).

**E-mail:** rfp@kommersant.ru.

Материалы подготовлены при содействии благотворительного фонда «Помощь».

## СИРОТА СМОЛЕНСКАЯ

ЛЕВ АМБИНДЕР,  
РУКОВОДИТЕЛЬ  
РОССИЙСКОГО  
ФОНДА ПОМОЩИ



По данным фонда, на сберкнижку героя октябрьского выпуска «Ъ» — Social Report Евгения Архипенкова (см. «Ъ» за 19 октября) удалось собрать пока только 29 120 руб. Но на покупку квартиры для этого отца-одиночки в смоленском поселке надо еще 146 080 руб. Напомним: Женья — воспитанник интерната, женился на сироте, у них родилась дочь Аня, но когда ей было три месяца, мама умерла. Архипенковы пока живут в общежитии при училище, но весной у Жени выпуск и деваться ему с годовалой дочкой некуда. Мы в фонде очень рассчитывали, что читатели „Ъ“ выручат Женю. Не получилось — так бывает. Но, может, сейчас, со второго захода получится? А вот что удалось читателям „Ъ“:

**Оплачены:** операции по поводу врожденных пороков сердца в Томском кардиоцентре томичам Насте Лобастовой (2 года, 186 600 руб.), Юле Косолаповой (1 год, 151 196 руб.), Насте Грибовой (9 лет, 186 600 руб.); операции по поводу сколиоза Зареме Базгутдиновой (24 года, 199 703 руб., Башкирия), новосибирцам Эдуарду Хоменко (19 лет, 164 705 руб.) и Тане Солонко (14 лет, 175 040 руб.); эндопротезирование тазобедренных суставов новосибирцам Сергею Пальчикову (18 лет, 141 682 руб.) и Олесе Кононович (17 лет, 139 336 руб.); лечение детского церебрального паралича Коле Горбачу (2 года, 130 тыс. руб., Московская область); операция по поводу несросшегося перелома руки Юле Лудыповой (26 лет, 49 889 руб., Читинская область);

**Отправлено:** 317 тыс. руб. на челюстную операцию Олегу Безотосному (9 лет, Воронежская область). Этим денег хватит на операции еще трем пациентам московского Центра челюстно-лицевой хирургии: Вале Беловой (15 лет, Московская область), Славе Карпенко (15 лет, Приморский край), Володе Авдееву (14 лет, Самарская область).

**Помогли:** благотворительный фонд «Русский дар жизни» (Нью-Йорк, США), Виктория от руководителя, фирма «Бэскит», Любовь от руководителя, Юрий, Лариса от руководителя, Андрей, Дмитрий, Алексей, Дмитрий Анатольевич, Виктор (все — Санкт-Петербург), Константин Аристархов, Илья Валерьевич (оба — Новосибирск), Александр Александрович (Екатеринбург), Сергей Павлович, Светлана Григорьевна (оба — Пермская область), ОСАО «Ингосстрах», ЗАО «ТЭК „Шереметьево“», фонд «Созидание», Светлана от компании, Михаил и Оксана, Руслан, Андрей Вадимович, Андрей Сергеевич, Марк Анатольевич, Владислав, Аркадий Олегович, Юлия от руководителя, Борис, Ольга, Максим, Инга, два Игоря, две Анны, Александр, Григорий, семья Липатовых, две Татьяны, Константин, два Андрея, Надежда, Эдуард, Эмиль, Марина, Нина, Елизавета, два Александра, два Дмитрия, Петр, две Оксаны, Ирина, две Екатерины, Виктор Витальевич, три Елены, Марина Викторовна, Евгений, Валентин Иванович, Валерий Геннадьевич, Павел, Ираклий, Алексей, Светлана и Александр, Анна и Николай, Елена Валерьевна, Елена Анатольевна и коллеги, Евгения, Виктор, Олег, Виктория, Мария, Вера, Рита и Константин, Виталий (все — Москва). Спасибо!