

ПОМОГИТЕ, ПОЖАЛУЙСТА!

РОССИЙСКИЙ ФОНД ПОМОЩИ

Вова Лесков сейчас находится в Республиканской детской клинической больнице, и его жизнь в смертельной опасности: у него апластическая анемия в тяжелой форме. Папа Вову бросил, а мама, у которой еще двое детей, до болезни сына работала пекарем, получала 500 рублей в месяц. Она не может приобрести для мальчика пять коробок препарата нейлоген (стоимостью \$610 каждая). Вся надежда на вас



МИХАИЛ ГРИГОТ

Друзья, вы знаете, мы обычно публикуем письма с просьбами о помощи. Но иногда этот порядок приходится нарушать, и сейчас как раз такой случай. У нас скопилось другая почта, и ее никак нельзя обойти вниманием. Читайте эти отрывки — в них все сказано.

...Я всегда мечтала, чтобы у моего ребенка было много мягких игрушек. А тут вдруг куча посылок — и вся комната в игрушках, и я самая счастливая мама на свете. Дочка так смеется, что у меня дух захватывает, и я смеюсь вместе с ней, как ребенок! А сколько красивой одежды! Моя девочка в этих платьицах как принцесса. Через вас нам стало светло смотреть на мир. Теперь я просыпаюсь с одной мыслью — сколько же добрых людей в нашем мире! А мы даже не знаем имена тех, кто выслал замечательные вещи. К зиме будет полегче. Вывелись цыплята и утята. Скоро еще выведутся. Свинку зарежем в октябре, коровка молоко дает. Разработали еще 25 соток земли и посадили картошку. Оксана Владимировна, Брянская обл.

...Хочу выразить благодарность всем, кто нам помог. Мы получили денежные переводы и посылки. Большое спасибо за обувь и одежду для детей, за книги, игрушки! Две наши старшие дочери на эти деньги отдохнули в лагере на Онеге, а я свозила младшего ребенка в областную больницу на обследование, и уже приступили к лечению. Большое спасибо! Но посылки и переводы продолжают поступать, а мне так неудобно перед другими семьями

в нужде. Не надо больше, дорогие наши, нам высылать. Помогите и другим. Раиса Блинова, Архангельская обл.

...Разве я когда-нибудь смогла бы купить Яночке такое красивое платье с русалочкой, гору замечательных игрушек, яркие интересные книги. И конфеты такие хорошие! Храни вас судьба в дорогах от мрака и ненастья, от умного врага, от мелочного друга, от злого языка и тяжкого недуга. Пусть у вас ничего не убавляется, а только прибавляется! Здоровья, долгих лет любви и счастья! Лидия Шишова, Пермская обл.

...Ваши 19 500 рублей мы, конечно, не пустили на самотек. Купили телку за 7000, бензопилу за 5000 и машину ГАЗ-52 (с рук, конечно, подержанную, но лошадь стоит еще дороже, а дрова возить да на покос ездить на чем-то надо). Остальные деньги ушли ребятишкам на одежду. Вот все ваши деньги и пустили в нужный ход. Огромное спасибо. Нина Малкова, Челябинская обл.

...Я уже ни на что не надеялась, но вот свершилось чудо: нам помогли! И это чудо свершили вы — добрые и чуткие люди. Огромное спасибо за вашу человечность и стремление прийти на помощь в трудную минуту. Знайте, ваше милосердие помогает выжить еще одному человеку, только начинающему жить! На ваши деньги мы приобрели необходимое количество тест-полосок на целый год!!! И за минувшие два месяца у Дениски не было ни одного приступа комы! И это все благодаря вам! Спасибо за то, что вы есть! Ольга Попенко, Москва

Это, конечно, лишь небольшая часть теплых слов в ваш адрес. Потому что жизнь продолжается. Летом вы отправили Кате Бобровской в Кировскую область 35 тысяч рублей, и она написала нам, что ей «повезло первый раз в жизни и сразу больше всех!». У Кати тяжело больна дочь, и на операцию в Питере требовалось 15 тысяч рублей. Вы собрали гораздо больше, и по рекомендации питерских докторов Катя с дочкой отправились сначала в Анапу — укрепить здоровье перед испытанием.

С вашей помощью за 8560 рублей в Барнауле приобретен слуховой аппарат для годовалой Ани Дорофеевой. Начато интенсивное лечение воронежской девочки Тани Авдеевой (гепатит С, цирроз печени). Ей уже отправлены первые 48 804 рубля — этого хватит на треть необходимых ампул с препаратом «Интрон А». У Нины Александровны Рукосуевой (Красноярский край) теперь появилась возможность свозить внука Славу (у него детский церебральный паралич) в Горки Ленинские на очередной курс лечения. Ей вы выслали 3000 рублей на дорогу. И продолжают поступать деньги на счет Ивана Севастьянова (Ульяновская область), чей сын Сережа тяжело болен гемофилией. Мы уже общались о закупке для мальчика препарата на 250 тысяч рублей. И вот последние новости: Севастьяновым посланы еще \$480. Благодарит вас и Света Макарова из Хакасии. Девушка мечтала о собственной швейной машинке «Веритас» за 4800 рублей, и она получила всю сумму.

Случилась у нас и неожиданная история. Мы начали проверять письмо 9-летнего Пети Дудникова из Ростовской области (его семья находится в очень сложной ситуации). Но в местном министерстве соцразвития нам сказали: не надо никаких публика-

ций, сами все уладим. И уладили. Петиного папу положили в больницу, выписали ему медицинский полис. Семье выдали губернаторское разовое пособие для особо нуждающихся в размере 360 рублей и 525 рублей материальной помощи от райсовета. Потом выплатили еще 2100 рублей — детские пособия за последние месяцы. А напоследок еще выдали теплые куртки и сапоги всем дудниковским ребятишкам.

И еще целый список добрых дел. Отправлены девять вещевых и продуктовых посылок бабушке и внучке Старчиковым (Вологодская область), Шишовым (Пермская область), многодетным Владимировым (Брянская область) и Раисе Ермаковой в ее таежную марийскую деревню. Бывшей учительнице, 76-летней пенсионерке Беспаловой Александре Гавриловне, в Саратовскую область выслано еще 2800 рублей на газификацию дома (до этого ей послали еще 6000 рублей, и теперь наконец у нее не будет проблем с отоплением). А наша читательница Ольга Ивановна, как выяснилось, третий год подряд после одной из публикаций высылает небольшую сумму в Свято-Ольговский женский монастырь (Республика Мордовия). Вот и на этот раз отправила 1000 рублей. Спасибо вам, будьте счастливы!

Для тех, кто не читал предыдущие выпуски журнала

Российский фонд помощи создан осенью 1996 года. Он действует как посредник между людьми, которые оказались в беде, и людьми, готовыми им помочь. Фонд получает письма, тщательно их проверяет, мы эти письма ежемесячно публикуем (публикации начались в октябре 1996 года), а вы звоните в фонд, получаете адреса тех, кого хотите поддержать, и дальше действуете самостоятельно.

✉

Здравствуйте, добрые люди! У меня двое детей — Сережа 16 лет и Ваня 14 лет. Оба инвалиды детства с врожденным иммунодефицитом. Мы приехали из Ташкента, сейчас живем своим хозяйством в Тульской области. Денег хватает только на самое малое. Уже год Сережа лежит в Республиканской детской клинической больнице (РДКБ). Он не встает — из-за запоздалого диагноза развились осложнения в суставах. У него тяжелая форма ревматоидного артрита, тазобедренные суставы разрушены. Мальчик нуждается в протезировании. Но сейчас крайне необходимы ежемесячные инъекции иммуноглобулинов для спасения Сережиной жизни. Стоимость годового лечения наводит на меня ужас — \$10 000. Где взять такие деньги? Душа почернела от горя и слез. Каждый день смотрю мальчику в глаза и втихомолку реву от бессилия. Во имя ваших детей: помогите Сереже встать на ноги! Анна Панченко, Тульская обл.

По мнению зав. отделением иммунологии РДКБ Ирины Кондратенко, Сереже требуется регулярная заместительная терапия иммуноглобулином, и ее отсутствие для него смертельно опасно. Вопрос об эндопротезировании Сережи действительно следует поднимать после годовичного курса заместительной терапии. Если вы решили помочь мальчику, то пусть вас не смущает стоимость курса: сумма может сложиться из многих читательских взносов. У нас есть банковский счет Анны Панченко и реквизиты фирмы-продавца.

✉

Услышала о вашем фонде, о том, как люди помогают в чужом несчастье. Вот и решила обратиться. В декабре прошлого года у нас в квартире был пожар. Сгорели носильные вещи, вся ме-

бель, бытовые электроприборы, полы, да еще и оконная рама с коробкой. А я живу вдвоем с дочерью, и родственников у нас больше нет. Я не работаю — инвалид второй группы по зрению, а дочь безработная. Словом, своими силами нам даже простенький ремонт не по карману. Если будет возможность, опубликуйте, пожалуйста, мое письмо. Может, кто и откликнется. Спасибо за то, что вы делаете. Любовь Щеголева, г. Москва

По предложению РЭУ, которое обслуживает дом Щеголевы, мы связались со здешним подрядчиком и в итоге получили подробную смету ремонта квартиры Любви Тимофеевны на 35 415 рублей, а также «согласие на проведение работ после оплаты». Банковские реквизиты подрядчика есть в фонде.

✉

Дорогие наши помощники! Совершенно случайно узнала о вашем существовании. Пишу не о себе — надо бы помочь инвалиду второй группы по зрению Сергею Бояркину. Он живет в деревне со своей многодетной семьей. Жена безработная, старший служит в армии, двое младших — школьники. Живут только на пенсию Сергея. Но большая часть денег уходит на лекарства для него, потому что помимо слепоты у него еще и плохое сердце. Сейчас Сергею особенно плохо: предстоит операция на сердце, крайний срок проведения — осень. Стоимость этой операции по замене клапана — 24 тысячи рублей. Конечно, этих денег семье никогда не собрать. И поэтому даже страшно подумать, что станет с Бояркиными, если они потеряют единственного кормильца. Сергею всего 38 лет. Наше общество слепых тоже помочь ему не в состоянии. Вот и обращаюсь к вам: помогите, пожалуйста, сохранить отца детям. Председатель районного общества слепых Галина Криворожко, Новосибирская обл.

К этому ходатайству Галина Ефимовна приложила все необходимые документы: заключение врачей и счет № 23 из НИИ патологии кровообращения г. Новосибирска на 24 043 рубля. Примечательная деталь: для малоимущих здесь гарантируется неизменность стоимости операции вне зависимости от колебаний курса рубля.

✉

Вы меня не знаете, а я о вас много слышала. Помогите, пожалуйста, моей соседке. Просьба, правда, не совсем обычная. Люба Корчагина, так зовут соседку, совершенно слепая от рождения. У нее двое зрячих детей. И живут они только на Любину пенсию по инвалидности. Детские-то пособия в наших краях давно не платят. Они бы очень нуждались, если бы не Любино искусство и баян. Обычно Люба с дочкой ходили на рынок, и Света пела, а Люба ей аккомпанировала. Так они жили вполне сносно, уж во всяком случае не голодали. Но вот баян совершенно вышел из строя и ремонту уже не подлежит. Вот я и прошу: помогите приобрести ей новый баян и, если получится, одеть дочку и сына. Пишите на мой адрес. На всякий случай сообщая и Любин. Просто не хочу ее лишней раз обнадеживать. А то, если вдруг ничего из моей затеи не выйдет, она будет очень расстроена. Нина Плохоткина, Тульская обл.

Сначала мы засомневались, стоит ли печатать это письмо. Повторствуем попрошайничеству и все такое... Но оказалось, игра Корчагиных всякий раз превращалась в концерты, собирая много публики. И Люба с дочерью неплохо зарабатывали не только в своем городке, но и в Туле. Об этом нам сообщили после проверки письма в областном департаменте соцзащиты. Еще сказали, что это очень дружная, тихая семья. Прежде с ними был муж и отец, но тогда они жили в Таджикистане. Глава семьи сильно пил, бил жену и детей. Вот Люба с ребятишками и уехала от не-

РОССИЙСКИЙ ФОНД ПОМОЩИ

го в Россию. Баян для Любы действительно спасение. Вот только денег на такие необычные потребности инвалидов в департаменте нет. Но это же Тула! Где ж еще в России и покупать баян, как не здесь?! Корчагиным нужен трехрядный баян «Тула-210» за 3100 рублей. Размеры одежды для младших Корчагиных, лицевой счет Любы и банковские реквизиты тульского музыкального магазина есть в фонде.

✉

Безысходность и одиночество вынудили меня взяться за перо. Я являюсь опекуном своего единственного 12-летнего внука Сергея Москвина. Отец мальчика, мой единственный сын, убит в Таджикистане, а мальчик был ранен и теперь инвалид. Мы переехали с ним в Россию, купив половину домика. А мама его осталась за границей со вторым мужем, и все хлопоты о Сереже лежат на мне. И я благодарна судьбе: от сына остался мне внук, опора на старости лет. Два года мы лечили его в разных санаториях. Однако медики настаивают на хирургическом вмешательстве в клинике Илизарова в Кургане. Клиника откликнулась и выставила мне счет на 5000 рублей плюс 12 000 рублей за 120 дней пребывания в Кургане. Разумеется, у меня таких денег нет, мои походы к местным властям ничего не дали. Беда моего малыша в том, что в 91 году левую руку ему полностью оторвало при взрыве. Ее пришили, но в результате рука стала короче на семь сантиметров и не сгибается. Умоляю, помогите! Зулайха Москвина, Воронежская обл.

Как сообщили нам в курганской клинике, прогноз после лечения вполне положительный. «Если рука до ранения сгибалась, то и после лечения будет сгибаться. Все-таки 30 лет уже этим занимаемся, — заверил Иван Мартель, главный врач Российского научного центра «Восстановительная травматология и ортопедия». — Только пусть поскорее приезжают. В подростковом возрасте деформации быстро прогрессируют».

✉

Я безработная и уже отчаялась найти хоть что-то постоянное. Моя основная профессия — контролер ОТК, она сейчас повсюду не нужна. Чтобы переучиться, нужны деньги, а их нет. Мужу все же удалось освоить новое дело — он стал шофером, но заработки пока так низки, что концы с концами не сводим. У нас еще сын-школьник. Ради Бога, не подумайте, что мы попрошайки какие. Я все умею делать своими руками. Но главная моя любовь — шитье. По специальной литературе давно уже выучилась делать расчеты, строить выкройки, моделировать одежду. Я, например, смоделировала для сына школьный костюм. Удобный, красивый и недорогой! А главное — единственный в своем роде, эксклюзивный. И сына уже многие спрашивали, где он достал «стильный прикид»? Если бы у меня была настоящая швейная машинка с оверлоком, я уверена, смогла бы обшивать не только свою семью, но и часть горожан. И рынок сбыта есть! Но швейная машина среднего класса стоит 5600 рублей, оверлок — 7800 рублей, ткань и фурнитура на первую партию — еще 5 тысяч рублей. Все это суммы для меня неподъемные. Родственников нет, а урывками столько не заработаешь. Но я не теряю надежды. Пожалуйста, опубликуйте мое письмо. Марина Тонких, Омская обл.

«Семья трезвая и вообще положительная, — заверили нас после проверки письма в областном управлении соцзащиты. — Марина действительно прекрасная портниха. Просто классные мужские рубашки, женские блузки, а какая детская одежда!»

✉

Вот какое у нас горе. У моего единственного сына Никитки детский церебральный паралич. Ему только четыре годика. К огромному счастью, нам много удалось за эти четыре года добиться. Мальчик славный и вполне развитый. Вот только не может самостоятельно ходить. Врачи нас успокаивают, но я-то знаю, если бы не наши повседневные тренировки, то он бы и сейчас не умел даже ползать. Вот теперь ему очень нужен домашний спортивный комплекс. Врачи утверждают, что это лучший помощник детям с недостатками опорно-двигательной системы. Да я и сама это отлично знаю. Три раза в неделю вожу Никитку в специальный тренажерный зал заниматься на таком вот комплексе и вижу отличные результаты. Мальчик стал более подвижным и более разговорчивым! Врачи подтверждают: тренажер развивает и умственные способности. И вот моя мечта: нам бы такой домой! Чтобы заниматься на нем ежедневно, а не от случая к случаю, да еще и в очередь. Ведь время идет, и чем больше мы успеем сделать до школы, тем более развитым будет наш Никитка. Но наши доходы позволяют разве что мечтать: я не работаю, а у мужа жалованье 600 рублей. Комплекс же стоит 1957 рублей. Он продается в Архангельске, я его теперь во сне каждую ночь вижу. Мария Елагина, Архангельская обл.

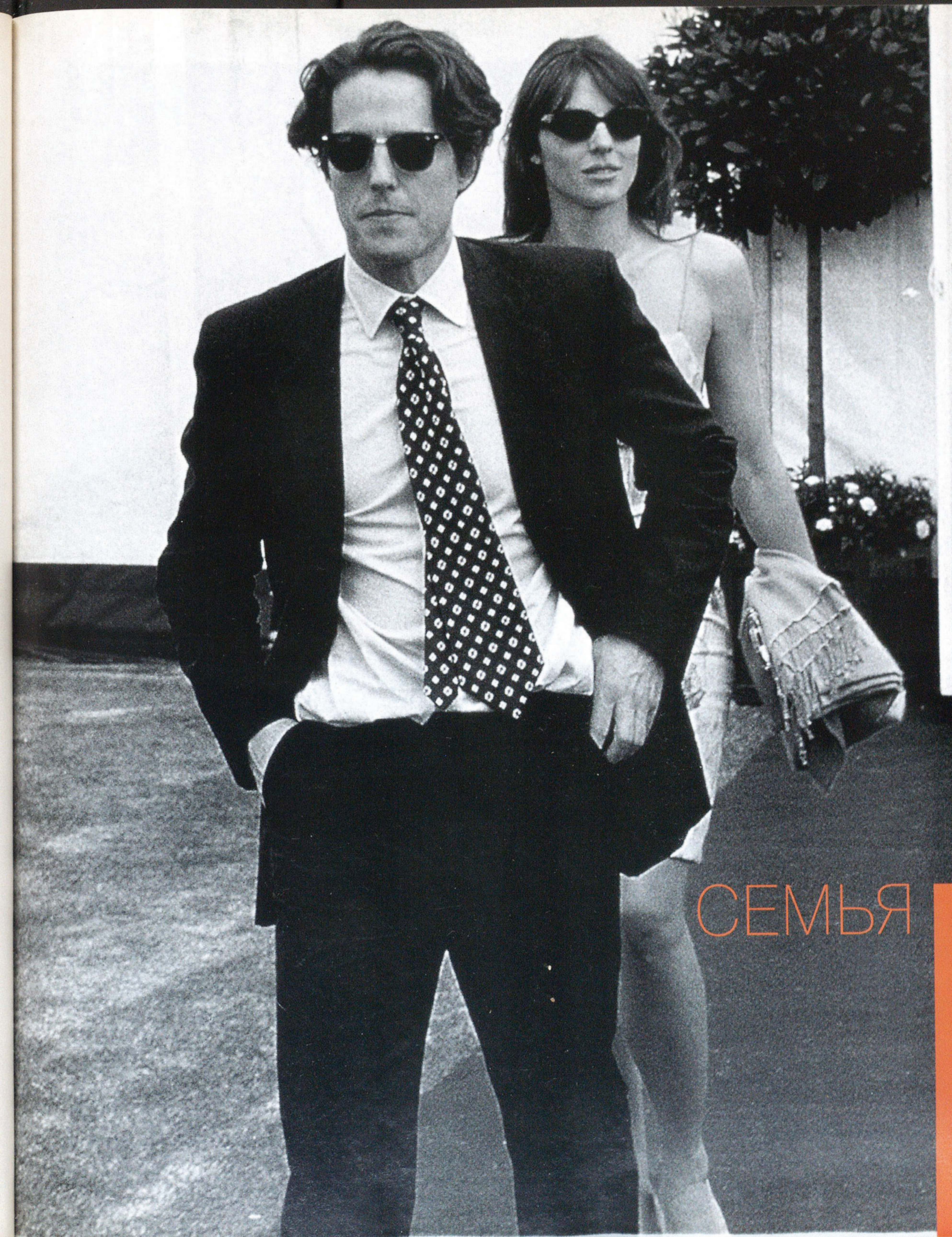
В областном департаменте соцзащиты нам все подтвердили. Спортивный комплекс «Здоровая семья» действительно можно приобрести в Архангельске, и он был бы Елагиним более чем кстати. Восстановление здоровья мальчика явно ускорилося бы.

А теперь по традиции повторная публикация. Мы надеемся, что на этот раз кто-нибудь обратит внимание на беду Лены Афанасьевой.

Уважаемые друзья, не смогли бы вы оказать помощь в лечении нашей дочери Елены? Ей 27 лет, она тяжело больна с рождения — детский церебральный паралич. Лена с детства не могла ходить. Только ползала. И всю жизнь лечилась. Не буду рассказывать о всех наших мытарствах, вы и так поймете. Скажу только, что она на «отлично» окончила школу (на дому), в совершенстве владеет английским языком и всю сознательную жизнь ежедневно по пять часов занимается специальной гимнастикой «по Дикулю», чтобы в буквальном смысле самостоятельно встать на ноги. Настоящие сдвиги в ее судьбе принесло лечение в Московском научно-терапевтическом центре профилактики и лечения психоневрологической инвалидности проф. Скворцова. Мы, ее родители, пенсионеры. У нас хватило денег только на три курса лечения. Но Лена уже передвигается на костылях, а то и с одной тросточкой (правда, пока только по квартире). Это дает нам веру и надежду на успех дальнейшего лечения. Мы очень хотим как можно скорее и крепче поставить ее на ноги, так как сами преклонного возраста, да и здоровье неважное. Кроме нас Лене помочь некому. И мы взываем к вам: если есть хоть какая-то возможность, помогите! Афанасьева Маргарита Ивановна, Пермская обл.

В центре Игоря Арнольдовича Скворцова нам подтвердили «перспективность» Елены Афанасьевой и сообщили, что 4-й курс лечения обойдется в 11 500 рублей. Счет и банковские реквизиты центра есть в фонде.

Друзья! Если вы можете помочь авторам этих писем, за адресами обращайтесь в Российский фонд помощи по тел.: (095) 943-91-35, 158-69-04. Адрес Российского фонда помощи: 125252, Москва, а/я 50, e-mail: rfp@kommersant.ru



СЕМЬЯ