

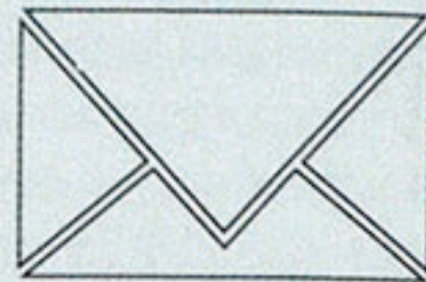
ПОМОГИТЕ, ПОЖАЛУЙСТА!



НИКИТА НАСТОЯЩИЙ ГЕРОЙ. НО ВСЕ-ТАКИ ОН РЕБЕНОК. И БОЛЬШЕ ВСЕГО В ЖИЗНИ ЕМУ НУЖНЫ РОДИТЕЛИ

РАНЬШЕ НИКИТА ИВАНОВ ВСЕ ВРЕМЯ ПРОСИЛ, ЧТОБЫ ЕМУ ДАЛИ БОТИНКИ. ОН ДУМАЛ, ЧТО ДРУГИЕ ДЕТИ ХОДЯТ ПОТОМУ, ЧТО У НИХ ЕСТЬ БОТИНКИ, А ОН ПОЛЗАЕТ ПОТОМУ, ЧТО У НЕГО БОТИНОК НЕТ.

Но ботинки тут были ни при чем: у малыша, который попал в ермолинский детский дом в двухлетнем возрасте, не гнулись суставы на руках и ногах, и он был косолапым. Ноги у Никиты так выворачивались вовнутрь, что там, где у обычного человека пятка, у Никиты был подъем стопы. К трем годам ему сделали операцию и вернули ноги на место. Через полгода он подполз к стене, оперся спиной и встал во весь рост. На лице его был восторг, как если бы он вдруг взмахнул руками и полетел. Никите купили ботинки и перевели из группы «тяжелых» в группу «ходячих». Никита ходил, загребая ногами, как луноход, и все же самая красивая в новой группе девочка Анжела соглашалась с ним танцевать, а другие дети помогали Никите брать игрушки. Сам не мог, потому что руки у него были негнущиеся и тонкие, а пальцы на ладонях были склеены вместе.



Никите все время снится, что нашлись его папа и мама. Сны эти такие же упорные, как характер этого маленького человечка, готового на подвиги.

Никите нужно еще разделить все пальцы на руках, сделать двуглавую мышцу на правую руку и разработать все суставы, включая каждую фалангу на каждом пальце. Главврач дома ребенка Людмила Хлебченко понимает, какая ребенку предстоит работа, и тоже мечтает о том, чтобы для Никиты нашлись родители. Он ведь ребенок, хотя и герой. И потом Никита уже перерос этот дом. Ему исполнилось шесть лет, и вскоре его переведут в другое учреждение, где живут школьники. И каково ему будет там?

И Людмила Хлебченко в очередной раз обратилась к нам, чтобы мы рассказали вам о Никите. Она надеется, что это поможет сбыться Никиткиным снам и мальчика усыновят.

СПАСИБО, ДРУЗЬЯ!

В московский детсад № 724 для детей с нарушениями зрения вы перечислили 569 778 рублей на закупку новой медицинской аппаратуры. Семилетняя Поля Высоцкая из Самарской области благодаря вам получила слуховые аппараты DigiFocus II SP за 54 460 рублей. 13-летнему Сереже Завалину (у мальчика гепатит В) в Ижевск отправлен роферон А на 62 724 рубля. Андриюшу Глинчака удалось прооперировать в НЦ ССХ им. Бакулева (12 лет, стеноз аорты, Тульская обл., стоимость лечения 236 665 рублей). И 150 тысяч рублей собрано на реабилитацию москвича Алексея Климовича — Алексею 35 лет, из-за черепно-мозговой травмы у него развился паралич.

И еще важные новости. Шестилетнему Рахману Бачаеву из Чечни вы оплатили новый курс лечения от ДЦП, а также покупку реабилитационного оборудования. А для Светланы Селюх (у нее сколиоз) собраны 203 770 рублей на операцию в Новосибирском НИИТО. В этой же клинике и тоже по поводу тяжелых сколиозов ждут операции Жанна Кочемасова (19 лет, Нижегородская обл., полная стоимость 203 453 руб.) и Юлия Лазаренко (12 лет, Новосибирская обл., 183 720 руб.). Пока для них удалось собрать, соответственно, 71 тысячу и 90 тысяч рублей. 18 тысяч рублей отправлено в Ставропольский край на лечение Бориса Бабича от ДЦП.

Для 12-летнего Кирилла Козлова пока удалось собрать 21 580 рублей. У этого мальчика из Оренбургской области тугоухость 4-й степени, и на слуховые аппараты нужны 54 500 рублей. В республику Марий Эл семье Сушенцовых на тест-полоски для 13-летней Марины отправлены 15 500 рублей (у девочки диабет в тяжелой форме, и требуются 25 500 рублей на годовой комплект тест-полосок). Впервые отправится на санаторное лечение в Эссентуки 12-летняя Марта Могильная из Самарской области. Ее маме высланы 36 000 рублей, а также теплые вещи. И огромная радость в доме инвалида Елены Гридневой из Иркутской области: читатели отправили ей 19 551 рубль на покупку стиральной машины и холодильника. Кроме того, 26 540 рублей отправлены семье Марии Распоповой в Пермскую область на ремонт дома и теплые вещи; 4500 рублей и вещевую посылку получила одинокая мать троих детей Лариса Сподобец (Архангельская обл.). 2000 рублей и одну посылку вы отправили в Архангельскую область семье Таисии Виборовой и 63 800 рублей и одну посылку — в Ставропольский край семье Гусейновых (в семье девять детей).

Помогли: Юлия Соломоновна (Узбекистан), Наталья (Санкт-Петербург), Управление образования Восточного административного округа, компания «Золотые крылья», ООО «Омония», ООО «Парасанг», ООО «Аksamит НМ», компания «Лемек», Дмитрий, Галина, две Ольги, Дина, Анна и Андрей, Александр, Екатерина Викторовна, два Андрея, Руслан, Татьяна, Елена, Илья и Тата, Наталья, Мара, два Юрия, Владимир Николаевич, две Оксаны, Евгений, Надежда и Денис, Татьяна Владимировна, три Екатерины, Кирилл, Надежда, Мисбах В., Игорь Юрьевич, Елена Смирнова и Людмила (фонд «Созидание»), Александр Георгиевич, Дмитрий Борисович, Зинаида, Людмила Михайловна, два Олега, Евгения, Иракий, Ирина, Юлия (от руководителя), Вера, Сергей, Рустам, Александр Павлович (все Москва). Огромная всем благодарность!

ДЛЯ ТЕХ, КТО НЕ ЗНАКОМ С РОССИЙСКИМ ФОНДОМ ПОМОЩИ. 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-ПРОСЬБЫ И ПОСЛЕ ТЩАТЕЛЬНОЙ ПРОВЕРКИ ПУБЛИКУЕТ ИХ В ЖУРНАЛЕ «ДОМОВОЙ», ГАЗЕТЕ «КОММЕРСАНТЪ» И НА САЙТЕ WWW.RUSFOND.RU. ЕСЛИ ВЫ РЕШИЛИ ПОДДЕРЖАТЬ ОКАЗАВШИХСЯ В БЕДЕ ЛЮДЕЙ, ЗВОНИТЕ В ФОНД. ВЫ ПОЛУЧИТЕ АДРЕСА, БАНКОВСКИЕ РЕКВИЗИТЫ И ДАЛЬШЕ СМОЖЕТЕ ДЕЙСТВОВАТЬ САМОСТОЯТЕЛЬНО.

✉ Дорогие наши друзья! Год назад, после публикации моего письма, вы спасли мою дочь. Спасибо! У Нади лейциноз — генетическое нарушение обмена веществ, организм не усваивает белок, отравляясь продуктами распада. В России это заболевание лишь у моей Нади и еще одного малыша. При лейцинозе ребенка кормят специальной смесью, гидролизатом, он даже грудное молоко не усваивает. Россия эту смесь не производит, только Англия. Одна банка обходится в \$49,8, на год надо 70 банок. Это \$3486! Наде поставили диагноз в два месяца, еще месяц ушел на поиск и покупку гидролизата. Эти первые дни без смеси, когда токсины атаковали Надин мозг и нервы, не прошли бесследно. Теперь, в два года, у дочки ДЦП. Мозг, к счастью, цел, а вот шагать и говорить пока не может. Но врачебный прогноз хороший. Занимаясь с ней с утра до ночи. Целый год Нада получала ВАШЕ спецпитание. И вот я опять пишу вам, поскольку государство пока не берется снабжать нас смесью бесплатно. Хотя горько уже предусмотрел 5000 руб. в месяц! Но и этих денег нет! Сначала государство должно сертифицировать продукт, везти в Россию и растаможить. Никто не скажет, сколько месяцев это займет. А ребенка надо кормить семь раз в день. Надина пенсия да пособия — всего 1350 рублей в месяц. Я просто не знаю, куда еще обращаться. Простите меня. **Анна Курзаева, Московская обл.**

Как считает диетолог Светлана Денисова из горбольницы № 9, на год Наде необходимо 70 банок смеси MSUD Maxamaid (SHS International, Англия). Девочка уже становится с гидролизатом. Иначе судороги, кома, смерть. Банковские реквизиты Анны есть в фонде.

✉ Слышала, что вы в любой беде можете, что многих спасли. Поклон вам, дорогие, за ваши дела! Господь вас не оставит. Вот и я решила написать. Мне двадцати не было, когда познакомилась с парнем и размечталась. А он уехал на заработки и сгинул. Говорят, в Грозном погиб. Я незамужней дочку родила. Это ничего, но у Жанночки детский паралич. Родилась нормально, только одна ножка плохо работала. Врачи сказали, поражено легкое и все пройдет. И что от уколов вреда не будет. А у нее судороги начались. В Архангельске сделали энцефалограмму, нашли эпилепсию. С тех пор на лекарствах. Жанне уже 10 лет, а ее в школу не берут: необучаемая, мол. Вот стали ходить в церковь, и Жанночка разговорилась, читать научилась. Я не работаю, постоянно при ней. В детдом не сданы за что. Сама детдомовская, потому так залуж хотела. Живем мы с дочкой в общежитии, из которого всех выселяют (дом под снос). Се-

мейные выехали, остались одинокие. Пьют, дерутся. Мы с дочкой часто прячемся, пока не стихнут. Не можете ли прислать какую-нибудь одежду и обувь? Купить совсем не могу. Даже на лекарства не хватает. Лечу бесплатными, а их часто нет. **Наталья Патрушева, Архангельская обл.**

Начальник райсоцзащиты Татьяна Семашко: «Наталья посвятила себя дочке. Живут на пенсию Жанны 1250 руб. и 140 руб. по уходу. Не пьет, что у нас редкость. Ей бы квартиру или домик. У нас за 25 тыс. руб. вполне приличный домик купишь». Банковские реквизиты Патрушевых и размеры одежды есть в фонде.

✉ С радостью узнала о вашем фонде. Счастье, что есть люди, способные помочь тяжелобольным детям. Мой младший сын из тех, кому нужна такая помощь. Левушке полтора года. Хорошенький, как ангел, и очень ласковый. У него детский церебральный паралич (ДЦП). Винават грипп, которым я переболела во время беременности. В полгода у него возникли спазмы мышц рук и ног. Во время массажа у Левы был судорожный припадок, он потерял сознание. Невропатолог прописал противосудорожный депакин. После этого Лева перестал держать головку, реагировать на речь. Мы обошли всех врачей в городе. Не помогло. Тогда поехали в Центр профилактики и лечения психоневрологической инвалидности (Москва). После первого же курса Левушка стал следить глазами за предметами, отзываться на имя, держать голову. После второго уже сидит, переворачивается, берет игрушки правой рукой и пытается двигать левой. Даже стоит с опорой. Это такое счастье! Нужно еще пять курсов. Был вызов на декабрь, но не было денег, а стоимость одного курса 28 050 руб. Для нас поездки в Москву серьезное испытание: продали машину, одолжились у друзей. А дальше нам не потянуть. Муж обслуживает компьютеры за 4000 руб. Я программист, получаю около \$200. Наш старший, Глеб, учится в 3-м классе. Пожалуйста, помогите вылечить Леву! **Ольга Бутайтес, Красноярский край**

Лечащий врач Левы Ольга Степанян подтвердила: «Динамика налицо, но впереди длительное лечение. Откладывать нельзя: в этом возрасте активно растущий организм возмещает функции поврежденных клеток мозга за счет здоровых».

✉ Уважаемый фонд! Мне 17 лет. Говорят, это классный возраст: романтика, поездки, встречи, всякие планы и мечты... Наверное. Только не для меня. Мой мир — окно квартиры. Путешествую в инвалидной коляске при помощи родителей. Хорошо бы занимать коляску с электроприводом, как в кино, но она стоит

сумасшедших денег — 46 тыс. рублей. Я и не мечтаю. Инвалид детства, я такой была всегда. (И почему душа выбрала столь неудачное тело?) Но хочется жить. Иметь друзей, работу, учить английский язык. Люблю читать. Пишу стихи (их печатает наша районная газета). Мой аттестат без троек. А в прошлом году я закончила курсы при филиале челябинского юридического колледжа и получила квалификацию оператора ЭВМ. Наш машиностроительный завод (там работают мои родители) даже заключил со мной трудовое соглашение, чтобы я дома работала на компьютере. Вот когда я поняла, что такое счастье. Но компьютера-то у меня нет. Родители его никогда не купят: зарплаты не позволяют. У отца 1500, у мамы 800 рублей. Если возможно, помогите! Я так хочу быть полезной, хочу иметь связь с внешним миром. Нельзя же тупо просидеть жизнь, глядя в окно и считая бессмысленные дни. Такого и врагу не пожелаешь.

Надежда Мягкова, Челябинская обл.

Руководитель курсов челябинского юридического колледжа Ирина Казанцева помнит Надю: «Она быстро научилась пользоваться компьютером, освоив и дополнительные программы. У девушки не только хороший интеллект, но и несомненные творческие способности. Я очень обрадовалась за Надю, когда она нашла работу. Может, ей хотя бы тут повезет?»

Трагедия случилась в ночь на 5 мая 2002 г. Загорелся наш дом. Я с женой, младшая дочь с мужем и внук спали внизу, а старшая дочь Аля и внучка Таня на втором этаже. Когда мы проснулись, лестница уже пылала. Пожарные прибыли через полтора часа. Огонь уничтожил все. Дети сгорели заживо, а мы стали бомжами. Ни документов, ни дома, ни одежды. Ни денег — все сбережения сгорели. Люди помогли похоронить Алю с Танечкой. «Жигули» продали, чтобы снять квартиру. Нам на время дали три комнаты в общежитии. Но жить там нельзя: надо ремонтировать. Или дом восстанавливать? Да и не с чем в общагу въехать, у нас нет мебели, холодильника, газовой плиты. Все нужно: постельное белье, одежда, посуда. Мы подыскивали по комиссиям самое необходимое, на покупку надо 30 000 руб. Но главное — дом отстроить, я в него душу вкладывал. Всю жизнь провел в Магадане, начал с горного мастера, а на пенсию вышел с поста директора «Союзвзрывпрома». В 97-м продали квартиру в Магадане и приехали к дочери в Питер. Она второго ребенка ждала. У меня ведь четыре дочери было, три внука и две внучки. Думал всю семью собрать, а вот как обернулось. Все заново, но на пенсию не развернешься. Хочу строиться из пеноблоков. Это самый дешевый вариант, но все равно нужны крупные деньги —

189 400 руб. Впервые в жизни я в тупике. **Валерий Черкасов, Санкт-Петербург**
Начальник отдела райсоцзащиты Антонина Пальмова: «Дом Черкасовых и имущество полностью сгорели. Эта семья трудяги получила помощь в 43 000 руб., расчистила пепелище и забетонировала фундамент. На большее денег нет». Банковские реквизиты семьи и размеры одежды можно узнать в фонде.

Обращаюсь к вам со своим горем. Моей дочери Наташе 24 года, она замужем, родила двоих детей (Женя уже первоклассник, а Насте только годик). У Наташи сколиоз IV степени, лечению он не поддается. Когда дочке было два года, она упала в погреб и получила черепную травму. Мы ее долго лечили. И Наташа поправилась. А в переходный возраст тот погреб дал о себе знать. Позвоночник стал искривляться. Дочка ходила в спецшколу для детей-сколиозников, закончила без троек. А когда родила второго ребенка, пошли нестерпимые боли по всему позвоночнику. Ноги немеют так, что ходить не может. Иголкой их до крови колет, а ничего не чувствует. На нее смотреть больно, а каково Наташе? Врачи из НИИТО настаивают на немедленной операции. Говорят, это последний шанс. Парализовать может в любой момент, нервы и сосуды защемлены. Она может умереть. Операция и имплантант стоят 204 535 руб. Наташа числится уборщицей в МЧС, но полы за нее мою я, ей-то нельзя. Зять водителем зарабатывает до 4000 руб. Никак нам не оплатить такую операцию. С мужем я давно в разводе, он о нас и думать забыл. Наташа сейчас в НИИТО, ребятки со мной. Помогите, не дайте детям осиротеть! **Татьяна Соболева, Новосибирская обл.**

Заведующий отделом хирургии позвоночника детей и подростков Новосибирского НИИТО Михаил Михайловский предупредил, что Наташу надо оперировать как можно быстрее: «В 24 года сколиоз уже катастрофа!»

Моя четырехлетняя Машенька — инвалид. У нее дефект правой ножки: была короче левой на 8 см, а еще вывих тазобедренных суставов и остеохондродисплазия. Но обнаружили все это лишь в пять месяцев. Когда муж узнал о несчастье, он ушел. В Москве, в ЦИТО, нам вправили вывих. А потом мы попали в курганский институт Илизарова. Маше на ножку ставят аппарат, который тянет мышцы и удлиняет кость. В больнице мы лежим по 2–3 месяца. Потом девочке на три месяца ставят гипс. Через каждые полтора года курс надо повторять — и так на годы, пока скелет не сформируется. Сейчас ножка короче только на 3 см. Потом возьмутся за таз и колени. Я

счастлива, нас врачи не бросят. И это бесплатно. Но дочь не передвигается пока и по дому. Я всегда с ней. А жить на что? Прежде была вязальщицей в доме быта, работала на японской машине. Увы, надомницы там не нужны. Если бы у меня была хорошая вязальная машина, я бы справилась. Закупала бы шерстяную пряжу и вязала красивую одежду. Есть и продавцы! Дешевую машину брать нет смысла: она не вяжет ажур и жаккардовый орнамент, а простенькие вещи не раскупят. С машиной я смогу зарабатывать по 2,5 тыс. руб. в месяц. У нас продается японская Silver с программным управлением за 38 тысяч рублей. Если можно, помогите мне. **Лариса Кочетаева, Хакасия**
Начальник отдела хакасской соцзащиты Валентина Панфилова сообщила, что Кочетаевы живут на пенсию девочки 1380 руб. и детское пособие в 91 руб. «А прожиточный минимум у нас 1800 руб. на человека. Представляете, какая жизнь?»

Когда Ксюше был год, грипп дал ей осложнение на почки. Со временем они превратились в гнойники, и их удалили. Когда ей пересадили донорскую почку, у дочурки остановилось сердце. Пять суток в коме. Самое страшное, в это время почка не получала кровь, и началось сосудистое отторжение. Два года мы жили в Москве, где врачи пытались спасти почку. И все же ее убрали, а Ксюша попала на диализ. Пять лет назад ей посадили вторую почку. Чтобы та не отторгалась, нужно принимать сандиммун-неорал, который стоит 111 700 руб. за 12 флаконов на год. Сандиммун работает только в паре с селлсептом. А его на год надо 32 упаковки на 266 925 руб. Лекарства принимают ежедневно строго по часам, опасно любое промедление. Принимать надо пожизненно, но есть надежда, что за год наладится гособеспечение таких больных. А я не могу оплатить лекарства! Отец Ксении недавно умер. Я преподавала в музыкальной школе, теперь на пенсии (1010 руб.), служу в православном храме регентом, пою в хоре, что дает еще 1700 руб. Пенсия Ксении 1044 руб. Детей лекарствами снабжают бесплатно, но в январе прошлого года Ксюше исполнилось 18. И препараты на исходе. **Татьяна Чурилина, Краснодарский край**
Заведующий отделением РНЦХ РАМН Михаил Каабак: «Если Ксюша не будет поддерживаться индивидуальной иммуносупрессивной терапией, почка отторгнется».

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. Адрес в интернете: www.rusfond.ru



107-114 СПЕЦИАЛЬНЫЙ РЕПОРТАЖ

СОСТАВИТЬ РАЗНООБРАЗНЫЙ И ВО ВСЕХ ОТНОШЕНИЯХ ПРАВИЛЬНЫЙ ГАРДЕРОБ — ЧУДОВИЩНЫЙ ТРУД, ЧТОБЫ В ШКАФУ НИЧЕГО ЛИШНЕГО И ВСЕГДА БЫЛО ЧТО НАДЕТЬ. ВЫВЕСТИ ИДЕАЛЬНУЮ ФОРМУЛУ СВОЕГО ЛИЧНОГО СТИЛЯ ЕЩЕ ТРУДНЕЕ: НУЖНО ВИДЕТЬ СЕБЯ СО СТОРОНЫ.