

# Совместный проект Русфонда и газеты «Уральский рабочий»

Игорь Свиначенко, писатель и журналист

## РЕГИОН

### Слава великому математику

Русфонд начинает серию публикаций о людях, которые жертвуют деньгами на благотворительность. Мы постараемся ответить на два вопроса: почему сильный помогает слабым и почему так делают не все? Это будут реальные истории реальных бизнесменов, многие из которых являются людьми публичными. Из-за личного характера темы имена и фамилии большинства героев изменены или даны не полностью.

Жил-был один человек по имени Саша. Сначала он был маленький, потом подросток, пошел в школу, стал отличником, ну там дальше институт с аспирантурой — и наука. Которая, если кто помнит, в 90-е как-то съезжилась, вчерашние отличники растерялись и не знали, как жить. Но — не все! Кое-кто внезапно ушел в бизнес. Как вот, например, тот же Саша.

Саша заработал много денег. Ну а как же, он понимал, что надо кормить семью. И вот ее накормил. Даже более того: в принципе, по его запросам Саше уже хватало б на всю оставшуюся — хотя кто знает, сколько осталось? И он готов был уйти от дел обратно в свою любимую математику. В науку. Но товарищи умоляли не бросать их — ну, типа, как же мы без тебя, ты так замечательно придумываешь безупречные схемы!

Когда в черном ящике, внутри которого была и политика, и экономика, что-то в свой час повернулось и щелкнуло, игра пошла в другую сторону. Кто-то звонко смеялся и понимал, что не зря считал себя умным человеком.

Кто-то стонал, что не угадал. Одни успели в аэропорт, другие нет.

Саша много почему не улетел. Настроение было не то. Он чувствовал себя не только честным человеком, но и бойцом. Кроме всего прочего, он как раз был страшно занят: деньги были им собраны, то есть вынужены из разных ящиков стола, свои, заначенные, и теперь надо еще было найти хороших врачей. Лечить ребенка. Ребенок был чужой — дочка Сашиноо охранника. И диагноз у нее был просто нехороший. И не Сашино это было дело, вот есть же государство, которое настигло налогами. Пусть оно и занимается. Но охранник смотрел в глаза так растерянно, по-собачьи бито, да и у Саши было сердце, и деньги были. И потом была еще некоторая трусость — а если после спросят: ну что же ты? Ведь мог, а не помог. И там, где это спросят, не соврешь, и денег туда не занесешь, не зашьешь. Там все его деньги посчитаны, с точностью до цента, и все ходы записаны. Становилось страшно.

Становилось, и так стало: Саше пришли уголовку. Ну, в общем, на каждого можно чего-то нарыть, а еще, если и дружки свалили, и надо на кого-то повесить их делишки, и силовики злые... Следствие тянулось жутко и кошмарно. Чтоб стало легче, Саша мечтал. Фантазировал. Вот как будто нет никакой уголовки. Была и вся вышла. И можно будет ехать куда захочется.

Он долго и старательно придумывал — а вот куда?

Как-то мы с ним встретились, и я спрашиваю:

— Что ты такой довольный сегодня? Закружило дело, что ли?

— Нет пока — но зато я все придумал! Про свое будущее!

— Ну и что там — Лондон, Лазурка?

— Нет... Я решил, когда это кончится, бросить все и уехать в деревню, работать там в школе. Учителем математики. Я понял: мне больше ничего не надо, просто ничего. И деревню я уже выбрал, и даже школу построил...

**PS. Уголовное дело-таки закрыли через месяц или два после нашего разговора!**

**Но Сашу это не порадовало и не могло порадовать никак. События вообщем не было радостным ни для кого, а близким было только горько, еще горше.**

**Потому что Сашу к тому времени уже похоронили, — оттого и дело-то закрыли. Сердце не выдержало. Так часто случается — мечтает-мечтает человек о чем-то, мечта сбывается, и никакого толку, потому что уже поздно.**

**Однако же надо признать, что школа, построенная Сашей, осталась, и в ней учатся дети, математике в том числе. И еще есть девочка, которая молится за дядю Сашу. За упокой его души. Отец ее научил, что так надо, и она послушно выполняет. Со своей детской серьезностью ставит свечку и что-то шепчет.**

**Дальнейшая судьба Саши неизвестна. Как он там в новых мирах устроился, куда отправлен — один Бог знает.**

Юлия Дьячук

## ТЯЖЕЛО ДЫШАТЬ

### Настю Гришаеву спасет препарат «Тоби подхалер»

Насте одиннадцать лет. У нее редкое генетическое заболевание — муковисцидоз смешанной формы. Болезнь протекает тяжело: девочка буквально задыхается от кашля. Сейчас Насте жизненно необходим дорогостоящий препарат «Тоби подхалер» — антибиотик против синегнойной палочки. Но стоит он так дорого, что Настинной маме на зарплату библиотекаря его никогда не купить.

Диагноз «муковисцидоз» Насте поставили, когда ей едва исполнился год. Через несколько лет в семье случилось еще одно несчастье — погиб отец девочки. Мама осталась с больным ребенком одна.

Муковисцидоз — очень опасная болезнь, она поражает внутренние органы и хуже всего влияет на легкие. В них скапливается мокрота, которая мешает ребенку дышать. Еще муковисцидоз коварен осложнениями. Самое страшное связано с появлением в легких синегнойной инфекции. Победить ее непросто. Бактерия «синегнойная палочка» устойчива к большому количеству антибиотиков. Поэтому нужен эффективный препарат нового поколения — «Тоби подхалер». Лечение длится год и состоит из нескольких курсов ингаляций.

Но пока лекарства у Насти нет, ей трудно бороться с жестокими приступами кашля, который не проходит ни днем, ни ночью. Настя часто оказывается в больнице и лежит там по две-три недели. Ее пытаются лечить обычными лекарствами, но они дают лишь временное улучшение. Когда болезнь ненадолго отступает, Настя стремится наверстать все, что упустила. Ее здоровым сверстникам трудно понять: как можно всей душой стремиться в школу? Но Настя больше всего любит проводить время среди школьных друзей. Общение нужно ей как воздух! А еще Настя любит музыку, любит петь, рисовать, танцевать...

Муковисцидоз — врожденная болезнь, которая, как правило, проявляется в раннем возрасте. До недавнего времени мало у кого из детей с этим диагнозом был шанс стать взрослым. Сейчас при правильной терапии больные муковисцидозом доживают до старости, работают, заводят семьи, ведут обычную жизнь. Диагноз перестал быть смертельным приговором. Но препараты для лечения этой болезни и связанных с ней осложнений исключительно дороги. Жизненно необходимым Насте «Тоби подхалер», к сожалению, не входит в список бесплатных лекарств.



— Специальный ингалятор я купила сама, а вот антибиотик не могу оплатить, — вздыхает мама девочки Ирина, — зарплата у меня

девять тысяч рублей, а лекарство на курс ингаляций стоит больше шестисот тысяч. Помогите моей дочке дышать и жить как все здоровые дети!

Фото из семейного архива.

#### Для спасения Насти Гришаевой не хватает 619 000 руб.

Рассказывает главный внештатный пульмонолог Министерства здравоохранения Свердловской области, детский пульмонолог Областной детской клинической больницы № 1 Ирина Шуляк (Екатеринбург): «У Насти опасное осложнение, которое дает муковисцидоз — синегнойная инфекция. «Тоби подхалер» — единственный антибиотик, который лечит заболевание, вызванное синегнойной палочкой, ингаляционно. Это инновационный препарат, он выпускается в виде порошка. При его применении уменьшается риск занесения инфекции. После курса лечения препаратом «Тоби подхалер» синегнойная палочка перестанет воздействовать на легкие. У Насти пройдут постоянные приступы кашля с гнойной мокротой, состояние девочки существенно улучшится. Сейчас заболевание Насти в стадии обострения. Если не бороться с синегнойной палочкой, то хронический воспалительный процесс разру-

шит легкие девочки. Лечение нужно начинать без промедления».

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Настю Гришаеву, пусть вас не смущает цена спасения. Любая ваша помощь будет принята с благодарностью. Пожертвования можно перечислить в наш благотворительный фонд помощи тяжело больным детям, сиротам и инвалидам Русфонд. В свою очередь, Русфонд немедленно переведет ваши пожертвования поставщику лекарств и отчитается по произведенным тратам. Можно воспользоваться и системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточкой или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа. Подробности на rusfond.ru. Спасибо.

Экспертная группа Российского фонда помощи.

## Большой Урал для маленьких детей

С июля по октябрь 2013 года Центр развития туризма Свердловской области организует бесплатные путешествия в малые исторические города Свердловской области для детей, получивших помощь в Русфонде.

Во время поездки дети смогут познакомиться с историей Среднего Урала, побывать на крупнейших региональных фестивалях и праздниках. Как рассказала директор Центра Эльмира Туканова, в Свердловской области этим летом пройдут 12 крупных событий, среди которых День Невьянской башни, Ирбитская ярмарка, мотошоу, фестиваль исто-

рической реконструкции, празднование 400-летия дома Романовых. Проект предназначен и для родителей, которым также требуется психологическая поддержка и отдых от ежедневных хлопот по уходу за больным ребенком.

По итогам поездок в декабре в Центре развития туризма Свердловской области планируется провести выставку «Большой Урал для маленьких детей», где будут выставлены рисунки детей, побывавших в благотворительных путешествиях.

Юлия Дьячук.

## НОВОСТЬ

### Кириша Дьяченко, 4 года, асептический некроз головки бедренной кости, спасет ортопедический аппарат. 38 130 руб.



ведь за сыном нужен постоянный присмотр! Для нормальной жизни Киришу необходим специальный ортопедический аппарат, который не только позволит жить полноценно, но и остановит развитие болезни. Стоит этот аппарат очень дорого. Я же пока не работаю — не могу оставить сына. Получаю пособие по уходу за ребенком-инвалидом — 5500 руб. Живем мы в 16-метровой комнате в общежитии. Прошу, не оставьте меня равнодушными к нашей беде!

Ольга Дьяченко, Свердловская область, Тавга.

Заведующая отделением ортопедии Научно-практического центра «Бонум» Ольга Хамидулина (Екатеринбург): «Кириша нуждается в сложном ортопедическом аппарате на всю ногу с полукорсетом и деротационным тугором. Он обеспечивает достаточную фиксацию свободной ноги и в то же время сохраняет свободу движений. Аппарат будет способствовать социальной адаптации мальчика: он не заметен под одеждой, позволяет Кирише избавиться от костылей, освободит руки, играть с другими детьми. Это важный момент в правильном развитии ребенка. А главное — с применением ортопедического аппарата разрушение тазобедренной кости мальчика остановится».

### Максим Ростилов, полтора года, детский церебральный паралич, спасут вертикализатор, ходунки и курс лечения в клинике. 306 240 руб.

Сразу после рождения сын начал задыхаться. Врачи говорили: легкое не раскрылось. Из-за нехватки кислорода произошел отек мозга. Первые две недели жизни Максима был подключен к аппарату искусственной вентиляции легких, потом началась долгая борьба за его жизнь. В свои год и девять месяцев мальчик не может самостоятельно ходить, стоять, сидеть. Недавно мы ездил в Москву, где Максим прошел курс лечения. Результаты увидели сразу: сын стал более активным, тянется за игрушками, пытается ползать! Врачи настаивают: нам нужно срочно закреплять положительные сдвиги. Вертикализатор и ходунки должны улучшить состояние малыша. Без них практически невозможно научить Максима стоять и ходить. Еще сыну необходимо пройти новый курс лечения. Деньги на это у меня нет. Я воспитываю одна двоих детей. Вся надежда — на вашу помощь!

Надежда Ростилова, Екатеринбург.

Врач-невролог реабилитационного центра «Здоровое детство», Екатерина Зюгина (Екатеринбург): «У Максима — ДЦП в наиболее тяжелой, атонически-астатической форме. Мальчику срочно нужна опора — ходунки с



поддержкой таза, груди и рук. Также для лечения должны использоваться вертикализатор с опорами для стоп. Без них Максиму приходится слишком долго лежать, это опасно: могут неправильно развиваться внутренние органы. С помощью ходунков мальчик начнет ходить, сможет гулять, активнее познавать окружающий мир, что положительно скажется на общем развитии. В дальнейшем в ходе двухмесячного курса лечения мы добьемся того, чтобы ребенок мог стоять без дополнительной поддержки. А в перспективе научился самостоятельно ходить».

### Катя Еремичева, 16 лет, болезнь Крона, спасет препарат «Хумира». 469 500 руб.

Моя Катя — жизнерадостная, веселая, озорная. Хорошо учится, занимается вокалом, мечтает стать детским психологом. Но Катя серьезно больна. У нее редкое аутоиммунное заболевание — болезнь Крона, которая поражает кишечник. Диагноз поставили не сразу — у нас в Челябинске нет необходимого оборудования. Катя месяцами провела в больнице, сильно похудела — весила всего 26 килограммов, у нее выпали волосы, были приступы сильной боли. И никто не мог сказать, что с ней. В конце концов мы попали в московскую клинику, где поставили диагноз и начали лечение препаратом «Хумира» — современным и эффективным лекарством. Как только дочери сделали первые инъекции, ей сразу стало легче. Но «Хумира» не входит в перечень бесплатных препаратов. Тогда, в декабре 2012 года, нам помог Русфонд — обеспечил дочь лекарствами на полгода. В апреле мы снова были на обследовании в Москве, врачи отметили существенное улучшение здоровья Кати, но опасность обострения болезни еще остается. Дочери нужно обязательно продолжить прием «Хумиры». В Челябинском Минздраве нам отказались помочь в закупке этого дорогостоящего препарата. Я воспитываю двоих детей одна — муж ушел, узнав о болезни Кати. Помогите, пожалуйста!

Алла Еремичева, Челябинск.



Старший научный сотрудник гастроэнтерологического отделения Научного центра здоровья детей РАМН Екатерина Цымбалова (Москва): «Препарат «Хумира» нужен Кате по жизненным показаниям. В противном случае девочка будет подвергаться неоднократным хирургическим вмешательствам с высоким риском для жизни».

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

## КАК ПОМОЧЬ

### Основные способы перевода пожертвований

#### 1. Через банк

Прийти с реквизитами фонда (они опубликованы на этой странице) в любой банк и сделать перевод. Внимание: Сбербанк не обладает переводами в Русфонд комиссией. В строке «назначение платежа» обязательно укажите, какому ребенку конкретно вы хотите помочь (например: пожертвование на лечение Арине и Тимофею Лебедевым. НДС не облагается).

#### 2. Через банковскую карту

Зайдите на страничку Свердловской области на сайте Русфонда rusfond.ru, выберите раздел «как помочь» и отправьте деньги с банковской карты Visa или MasterCard.

#### 3. SMS-пожертвование

Отправьте слово ДОБРО на номер 5541 (только для жителей России). Стоимость 1 SMS-сообщения — 75 рублей. Количество SMS с одного номера не ограничено. Услуга недоступна для корпоративных тарифов.

#### 4. Другие способы

На сайте rusfond.ru вы найдете и другие способы перечисления пожертвования и сможете выбрать для себя наиболее удобный. Например, получить и распечатать счет для оплаты в любом салоне связи «Евросеть», «Связной», МТС, «Мобил-Элемент», «Аль-Телеком», оплатить через кошелек Rbk Money, Webmoney, через систему Яндекс. Деньги, «Contact» и «Лидер», получить квитанцию для перечисления через Почту России.

## Кому мы уже помогли

Препарат «Натурал калм» для Тимофея и Арины Лебедевых оплачен и будет доставлен в июне 6 мая в газете «Уральский рабочий» (Екатеринбург), на сайте uralsky-rabochiy.ru, 13 мая на сайте rusfond.ru и на сайте «Ура.ру» мы рассказали историю брата и сестры Лебедевых («Один диагноз на двоих», Юлия Дьячук). Тимофею четыре года, а Арине — два. У детей — тяжелое генетическое заболевание, которое вызывает дефицит магния в крови. А если магния не хватает, то это грозит многими бедами: судорогами, эпилепсией, потерей слуха. Спасли брата и сестру Лебедевых может препарат «Натурал калм», содержащий магний. Мы рады сообщить, что вся необходимая сумма на покупку годового курса собрана (125 280 руб.). Тимоша и Арина получают препарат в июне. Лебедевы благодарят всех за помощь. Примите и нашу благодарность, дорогие друзья! Мы обязательно будем следить за судьбой малышей.

## И вот еще новости

С 6 мая 13 653 читателя газеты «Уральский рабочий», сайта rusfond.ru и сайта «Ура.ру» оказали исчерпывающую помощь (1 144 154 руб.) пятерым тяжелобольным детям Свердловской области, чьи истории были опубликованы на свердловской странице Русфонда.

Оплачены курсовое лечение для Федя Ведерникова (6 лет, 176 тыс. руб., Октябрьский район) с детским церебральным параличом; лекарства для Фаруха Ашурова (16 лет, 542 994 руб., Екатеринбург) с муковисцидозом; специальный аппарат «Артромат» для Ани Федюхиной (10 лет, 299 880 руб., Краснотурьинск), у которой системное заболевание опорно-двигательного аппарата.

Помогли: Анна Урусова (Бурятия), Алина (Курская обл.), Ольга (Челябинская обл.), Лейла (Москва), Галина, Евгений, Ирина Юрьевна, Катя, Маша, Михаил, одноклассники, Татьяна Владимировна, Юлия Юрьевна (все — Свердловская обл.) и еще 13 640 человек. Спасибо, дорогие друзья!

Юлия Дьячук, Ирина БРУТТЕР (Москва).

## Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Российского фонда помощи

Русфонд — журналистский проект, созданный в Москве осенью 1996 года для помощи остро нуждающимся людям. В настоящее время, тщательно проверив письма-просьбы, мы размещаем их в газетах «Коммерсантъ», «Комсомольская правда» (Башкирия), «Северная Осетия», «Волжская коммуна» (Самара), «Тверские ведомости», на сайтах livejournal.com, «Эхо Москвы», Здоровье@mail.ru, интернет-порталах «БИЗНЕС Online» (Татарстан), «151 регион» (Северная Осетия), в эфире «Первого канала», ГТРК Татарстан, телекомпания «Алания», а также в ряде других региональных газет и телеканалов.

Письма родителей тяжелобольных детей из Свердловской области размещают наши информационные партнеры в регионе: газета «Уральский рабочий», интернет-портал ura.ru, они звучат в эфире телекомпании «4 Канал».

Письма тщательно проверены и подготовлены в печать экспертами Свердловского бюро Русфонда.

Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда «Русфонд» (учредители — издательский дом «Коммерсантъ» и Лев Амбиндер) и дальше действуете сами либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей (подробности на rusfond.ru).

Помогая, вы не подменяете госказну, а дополняете ее. Мы просто помогаем вам помогать. Читателям затея понравилась: всего собрано свыше \$113,6 млн. В 2013 году (на 25 июня) — 633 020 225 руб. Из них для детей Свердловской области — 6 465 050 руб.

Мы организуем также акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник».

Реквизиты: БФ «РУСФОНД», ИНН 7743016733, КПП 774301001, Р/с 40703810300001400860 в ЗАО «Райффайзенбанк», г. Москва, К/с 30101810200000000700, БИК 044525700. Назначение платежа: Пожертвование на лечение (фамилия и имя ребенка). НДС не облагается. Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rfp.ural@ya.ru; rusfond@kommersant.ru. Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный), благотворительная линия МТС, факс (495) 926-35-63; в Екатеринбург +7-932-112-55-04, руководитель Свердловского бюро Русфонда Юлия Дьячук.

rusfond.ru