

## Муртаза Рахимов,

ПРЕДСЕДАТЕЛЬ СОВЕТА  
БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОГО  
ФОНДА «УРАЛ»



## Теперь в Башкирии

Русфонд и «Урал» вложат 120 млн рублей в лечение детей в 2012 году

Российский фонд помощи (Русфонд) и крупнейший в стране благотворительный фонд «Урал» (Республика Башкортостан, РБ) подписали договор о совместной деятельности в интересах тяжелобольных детей на 2012 год. По сути дела это два проекта: региональный, по которому дети Башкирии получат на оплату высокотехнологичной медпомощи 24 млн руб. — попорну от каждого фонда, и федеральный, с бюджетом в 96 млн руб. — 24 млн внесет «Урал» и 72 млн руб. соберет Русфонд. О реализации договора и о деятельности «Урала» с председателем его совета МУРТАЗОЙ РАХИМОВЫМ беседует руководитель Русфонда ЛЕВ АМБИНДЕР.

Основанный в 2006 году благотворительный фонд «Урал» владеет капиталом в 63,6 млрд руб., полученным от приватизации башкирского ТЭКа. Капитал размещен на депозитах в банках региона, и доход с него формирует ежегодный бюджет фонда. Являясь крупнейшим налогоплательщиком Башкирии, «Урал» за пять с половиной лет направил на решение социальных проблем региона свыше 12,7 млрд руб. Как планируется, благотворительная программа фонда на 2012 год составит свыше 3,8 млрд руб. Муртаза Рахимов был президентом Башкирии в 1993–2010 годы.

В региональной прессе еще муссируется тема законности происхождения капитала «Урала». Если отбросить эмоции, то в сухом остатке остаются судебные решения на этот счет. Для меня куда интересней вопрос о ежегодных бюджетах «Урала». Ваши недоброжелатели уверяют, будто благотворительному бюджету достаются крохи, а остальные доходы с капитала уводятся неизвестно куда. Как формируется бюджет «Урала»? — Все судебные решения подтвердили легитимность создания фонда. «Урал» платит огромные налоги, 800–900 млн руб. в год, и благотворительную помощь оказывает ежегодно на миллиарды. Все делается по закону, мы ни на йоту от него не отходим. Фонд действительно служит республике. Например, большая доля бюджета «Урала» уходит на поддержку хоккея. Хоккей у нас очень любят, для Башкортостана это спорт номер один. Поэтому поддерживаем хоккей. Но нам хотелось бы, чтобы побольше шло на развитие оздоровительных центров, медицины, больным детям. Что до бюджета фонда, то он формируется исключительно с дохода от основного капитала. 80 процентов дохода идет на благотворительную программу и 20 процентов составляют налоги.

— О вашем фонде, с таким-то огромным капиталом, в России на удивление мало известно. Какова идеология «Урала», что удалось за пять лет и что не получается?

— Да, о нас мало знают. Но мы и не стремимся к известности. Пусть за нас говорят дела. У нас семь основных направлений: поддержка образования, здравоохранения, гражданских инициатив, спорта и здорового образа жизни, религиозных организаций, развитие социальной инфраструктуры и культуры. Вся деятельность «Урала» строится в соответствии с федеральными законами о благотворительности и о некоммерческих объединениях. Мы готовы сотрудничать с руководством Башкирии. Совет фонда настроен финансировать определенный перечень работ по договору о взаимном сотрудничестве. Мы подписали такой документ с правительством РБ, нынче во втором и третьем кварталах выделили 540 млн руб., нам сказали, что направили их на 29 объектов, на ремонт больниц, школ, закупку медоборудования. Однако как реально деньги потрачены, нам неизвестно, нет отчетов, актов, а нужна прозрачность, чтобы было доверие. Оптимально было бы напрямую перечислять средства получателям. Пока руководством республики выступает против такой модели работы. Дошло до того, что власти запретили многим организациям принимать помощь от «Урала». В частности, была свернута помощь 64 детским домам и школам-интернатам.

— Русфонд признателен вам за предложение сотрудничества в интересах больных детей Башкирии и других регионов России. Мы открываем в Уфе свое бюро и наеемся с помощью вложений «Урала» собрать в 2012 году среди своих читателей в Башкирии и остальной России не менее 84 млн руб. А в чем интерес «Урала»?

— Мы серьезно вкладываемся в здравоохранение Башкирии. Закупаем самое современное оборудование, строим и ремонтируем больницы, помогаем освоению новых технологий, оплачиваем лечение детей у себя и в зарубежных клиниках. В 2012 году «Урал» удвоит вложения в здравоохранение. Мы хотели бы более масштабно и адресно помогать детям, финансируя их лечение. А у вас самый большой в стране опыт адресной помощи. У вас клиники-партнеры в России и за границей, вы так отладили отчетность о тратах полученных пожертвований, что Русфонд теперь доверяет десятки тысяч ваших читателей. Вот этот опыт и интересен. Мы уверены, что многие клиники Уфы способны на высококвалифицированную помощь детям не только Башкирии, но и соседних регионов. А у вас прекрасные информационные ресурсы, вы собираете сотни миллионов рублей при помощи СМИ. Так что наши интересы совпадают.

ВСЕ СЮЖЕТ  
rusfond.ru: колонка

# Один день

## Еве Щербак нужно лечиться в Германии

Девочке полтора года. У нее буллезный эпидермолиз. Кожа такая нежная, что от малейшего прикосновения появляются гнойные волдыри. Они потом лопаются, и на месте волдырей остаются раны. Раны долго не заживают. Маленькими волдырями покрыты у Евы живот, спина, грудь, шея, пальцы рук и ног, рот изнутри. На обязательные ежедневные перевязки уходит от двух до четырех часов. Обычные бинты не подходят. Обычные заживляющие лекарства не подходят. Чтобы бинты и лекарства подобрать, нужно специальное обследование. Такие обследования не умеют делать в России. Умеют в Германии.

Ева живет с бабушкой и дедушкой в небольшом частном доме в городе Шахты, Дербенский, практически, дом. Когда ран на теле немного, Ева просыпается в восемь утра. Когда ран много, боль беспокоит девочку ночью, и ей нужно больше времени, чтобы выспаться. Тогда она встает в девять. Она просыпается и идет чистить зубы. Она чистит зубы ватными палочками. Если бы Ева попробовала почистить зубы зубной щеткой, вся слизистая рта превратилась бы в сплошную рану. Зубную пасту Ева тоже не знает. Зубная паста слишком едкая. Девочка чистит зубы специальной пенкой.

После умывания Ева идет завтракать. На завтрак у нее творожок и жидкие каши. Ничего твердого Ева есть не может. Завтрак длится около часа, потому что девочке больно есть. После завтрака бабушка переодевает Еву из пижамы в дневную одежду. Бабушка снимает с девочки пижаму и внимательно осматривает бинты, покрывающие почти все тело. Если сквозь бинты не проступил свежий кров, ургенно нужно перевязку можно не делать. Тогда они идут на прогулку.

Летом гулять легко. Зимой трудно. Из-за свитеров и шарфов зимой у Евы появляются волдыри и раны на шее. А бабушка не знает, как бинтовать шею. Бинты душат девочку. Девочка пытается сорвать или размотать повязку, и ран от этого становятся еще больше.

К тому же Ева довольно плохо ходит, и зимой, когда сколько-то приходится довольно крепко держать девочку за руку через варежку. И от этого на руках у Евы новые волдыри.



Из-за свитеров и шарфов зимой у Евы появляются волдыри и раны на шее. А бабушка не знает, как бинтовать шею. Бинты душат, и девочка пытается сорвать или размотать повязку, и ран от этого становятся еще больше

Между часом дня и двумя у Евы обед. На обед — суп. Чтобы Ева ела, любой суп следует налить в блендер и превратить в пюре.

С двух до четырех Ева спит. После дневного сна поднимается жидким творожком и снова идет на прогулку или играет дома. Из-за буллезного эпидермолиза Ева практически не общается с другими детьми. Детям ведь не объяснишь, что Еву нельзя хватать за руки и нельзя с ней возиться. Единственный ребенок, с которым Ева дружит, — это ее двоюродный старший брат. Он научил Еву играть в машинки. Поэтому Ева играет в машинки, а в куклы не играет.

Впрочем, у нее есть одна кукла — пупс с кнопкой на животе. Если нажимают на эту кнопку, пупс выкрикивает забавные слова, и Ева смеется. Ей нравится, что у пупса есть кнопка на животе, потому что у самой Евы тоже есть на животе кнопка. У Евы пушечная грыва. Почему-то именно там, где грыва, больше всего ранок на животе. Так что пупс —

это единственная кукла, которая похожа на Еву. С той только разницей, что пупс, если надавить ему на пупок, веселится, а Ева, если прикоснуться к ее пупку, плачет от боли.

На ужин у Евы жидкая каша с мясным пюре или макароны с мясным пюре. Макароны тоже протерты. Каша из макарон.

А после ужина — перевязка. Это обязательно. Это каждый день. Очень аккуратно бабушка размазывает верхние бинты, но не выбрасывает. Было бы слишком дорого выбрасывать бинты, потому что знаете, сколько идет на Еву бинтов? Верхние бинты бабушка стирает. Выбрасывает только нижние бинты, непосредственно соприкасающиеся с ранами. Это специальные бинты. Они похожи на очень мягкий пластырь. Они очень дорогие, но их нельзя стирать. Их можно только выбросить, с сожалением.

Когда все бинты сняты, бабушка принимает внимательно осматривать Еву и стерильной иглой прокалывает каждый новый волдырь. Лучше, чтобы гной вытек через маленькую дырочку, тогда волдырь не превратится в рану, а просто соедется. Проколотый волдырь бабушка обрабатывает ватным шариком с антисептиком. Сверху накладывает специальную заживляющую наклейку. Поверх накладывает крем. Поверх крема — специальный мягкий пластырь.

Если ранки загнивают, то на них бабушка накладывает специальные антисептические бинты. И Ева стоит облепленная мягкими пластырями и полосками антисептического бинта.

Все это сверху надо закрепить еще одним бинтом, обычным. Потому что Ева же ворочается во сне: мягкие пластыри и антисептические бинты легко отлепляются. Они специально так устроены, чтобы легко отлеплялись. Поэтому бабушка берет вчерашний выстиранный, высушенный и выглаженный бинт и принимает Еву бинтовать. Слои за слоями, чтобы было достаточно туго, но в то же время не стягивало живот и не мешало дышать.

Поверх бинтов бабушка натягивает на Еву эластичную сетку. Это удобно, пока Ева маленькая. Бабушка не знает, существуют ли эластичные сетки для детей постарше. Поверх сетки бабушка надевает на Еву пижамную майку. Только не расчесывай шею, малыш, слышишь? Не расчесывай шею и пальчики.

Раз в три месяца приезжает папа. Он очень любит Еву. Он привозит подарки и деньги. Пятнадцать тысяч рублей. Раз в году на день рождения кто-то незнакомый передает Еве мягкую игрушку, подарок от мамы. Такое случилось с Евой пока только однажды. Ей ведь всего полтора.

Валерий Панюшкин

### КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ ЕВЫ ЩЕРБАК НЕ ХВАТАЕТ 960 768 РУБЛЕЙ

Врач-генетик областного научно-исследовательского клинического института им. М. Ф. Владимирского (Москва) Юлия Коталева: «У Евы Щербак буллезный эпидермолиз. Заболевание вызвано мутацией в определенных генах, но более точный диагноз можно поставить только после специального ДНК-анализа, с помощью которого и будет выбран правильный способ лечения, чтобы избежать сужения пищевода, нарушения всасывания пищи, а также сращения пальцев и образования контрактур. Чем раньше будет выбрана эта тактика лечения, тем менее вероятен риск ранней инвалидизации. К сожалению, в России пока невозможно такое обследование и подбор сбалансированного лечения. Но Еве спо-

собны помочь в Германии, в специализированном центре эпидермолиного буллез».

А вот мнение заведующей отделением этого центра в университетской клинике Фрайбурга Лены Брункер-Тудерман (Германия): «У нас в стране дети с буллезным эпидермолизом ведут обычный образ жизни. Учиывая возраст Евы, сейчас самое время подобрать правильное лечение, чтобы вернуть ее к полноценной жизни. Мы готовы помочь девочке».

Обследование и определение тактики дальнейшего лечения Евы Щербак обойдется в 1 260 768 руб. Компания, пожелавшая остаться неизвестной, внесет 300 тыс. руб. Таким образом, не хватает еще 960 768 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Еву Щербак, то пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (учредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) или на банковский счет Евиной бабушки Татьяны Ивановны Щербак. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа  
Российского фонда помощи

### Из свежей почты

Матвей Колдаев, 2 года, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 166 400 руб.

Новорожденного мне показали на секундочку и унесли. Впервые я взяла сына на руки через месяц. Врачи на распросы не отвечали. Дома Матвей сутками кричал. Мы выполняли все назначения невролога, но в шесть месяцев произошло кровоизлияние в мозг. Мы заматывали по городам и клиникам. Состояние Матвея было тяжелым, но не безнадежным. А его возраст — это наш козырь, маленькие легче восстанавливаются. Лечение дало небольшой эффект. А вот попали в Институт медтехнологий (ИМТ) — и результат превзошел все ожидания! Матвей ползает и даже стоит у опоры. Улыбчивый стал, радуется, когда с ним играют, и многое понимает. А жевать и глотать ему трудно, давится. Беда в том, что лечение везде платное, а заработок мужа всего 8 тыс. руб. Нам так нужна ваша помощь! Татьяна Колдаева, Оренбургская область

Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Нам удалось улучшить мышечный тонус рук и ног Матвея. Спина окрепла. Надо научить его ходить и говорить. Этого мальчика можно довести до уровня обучения в коррекционной школе».

Даша Арбузникова, 7 лет, сахарный диабет 1-го типа, нужна инсулиновая помпа и расходные материалы к ней. 79 900 руб. Внимание! Стоимость помпы с расходными материалами 149 900 руб. Холдинг «Металлоинвест» внесет 70 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 79 900 руб.

Даша пошла в первый класс, но побывала в школе всего четыре раза, а остальное время лечилась в стационаре. У дочки инсулинозависимый диабет. Она плохо переносит скачки уровня сахара, слабость тогда такая, что Даша на грани комы. Днем каждые два часа измеряем уровень сахара и еще несколько раз ночью. Делаем десять уколов в сутки, а диабет прогрессирует. Помпа поможет стабилизировать уровень сахара, вводя инсулин в нужное время в необходимых микродозах. Мы с женой врачи городской больницы. Жена на больничном с Дашей. Я работаю на полторы ставки, но средств катастрофически не хватает, нам не купить помпу. Кроме Дашы у нас еще дочери трех и пяти лет. Просим помочь. Иван Арбузников, Санкт-Петербург

Врач-эндокринолог Педиатрической академии Елизавета Довошицкая (Санкт-Петербург): «Лечение диабета у Дашки крайне нестабильное. Помпа поможет избежать тяжелых осложнений».

Аля Болдырева, 4 месяца, сосудистая мальформация половины лица, необходима операция. 100 тыс. руб. Внимание! Цена лечения 150 тыс. руб. Благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 50 тыс. руб. (бюджет для Русфонда на 2011 год 6,8 млн руб., подробности на rusfond.ru). Не хватает 100 тыс. руб.

Когда Аля благополучно родилась, я была так счастлива! И тут мне показали дочку с огромным красным пятном на пол-лица. Врачи сказали, что оно никогда не исчезнет и что у нас в городе такие патологии не лечат. С возрастом пятно потемнеет и будет поражать все больше здоровых тканей. Лечить надо сейчас! Отходя от шока, я перерыла интернет и нашла хорошую клинику в Москве. Удалить сосудистую мальформацию будут лазером. Лечение дорогостоящее, нам его не осилить. Муж продавцом зарабатывает 10 тыс. руб., а я еще получаю декретных (общаю 2,4 тыс. руб.). Молю вас о помощи. Марина Болдырева, Курская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Лечить порок развития сосудистой сети на лице крайне сложно. Лучший метод — лазерное воздействие. Мальформацию будем устранять по частям под наркозом. Работа кропотливая, требует большого терпения».

Денис Силантьев, 4 месяца, врожденная двусторонняя косолопость, требуется лечение. 120 тыс. руб.

Мой малыш родился с искривленными ножками. Я инвалид 3-й группы, болны легкие. Дениску воспитывала одна. Доходов никаких, кроме пенсии в 3100 руб. и 2500 руб. декретных. Моя семья — это мама-пенсионерка, старший брат-инвалид и младший, который сейчас в больнице. Когда Денису было три недели, его ноги начали гипсовать в детской поликлинике, но через месяц врач ушел, и гипсовать стало никому. Я расстроилась, все к лучшему. Мне посоветовали лечить сына по новому методу, а он-то наверняка исправит положение ступней. Тогда Дениска пойдет в детский сад и в школу, а я смогу работать, ведь на пенсию очень тяжело жить. Я с радостью узнала, что есть фонд помощи, который собирает деньги на лечение детей. Какие вы молодцы! Спасибо вам, будьте здоровы! Олеся Силантьева, Башкирия

Заместитель главного врача больницы имени Соловьева Юрий Филиппенков (Ярославль): «Метод Пенсии, который мы практикуем, действительно эффективен. Через два месяца ступни Дениса выпрямятся, а ортопедическая обувь предотвратит рецидив косолопости».

Ксюша Горшунова, 5 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 119 100 руб. Внимание! Цена операции 189 000 руб. Компания ТТК внесла 70 тыс. руб. (подробности на rusfond.ru). Не хватает 119 100 руб.

Внучка Ксюша живет и прописана у нас в роднине. Тяжко рассказывать всем о такой беде, но наша дочь, Ксюшина мама, ребенком не занимается и не работает, живет отдельно. Она мать-одиночка. Мы с дедом растим внучку на свои деньги. Стали мы узнавать, как оформить опеку внучку (формально дочь от Ксюши не узнавала), и тут, при оформлении в детский, у внучки нашли порок сердца. В кардиоцентре нам сказали: надо оперировать. Ксюша часто болеет, врачи говорят, это от сердца. Мы ее все время отлегаем от беговых спокойных занятий, бережем сердечко. Порок обещали закрыть новым способом: резать не будут, а впустят «зонтик» через вену, он и закроет дырку в сердце. Но на это нужны деньги. Молюсь, чтобы добрые люди прочли мое письмо и спасли Ксюшу. Татьяна Горшунова, Томская область

Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривошеков: «Расположение дефекта межпредсердной перегородки позволяет закрыть его эндоваскулярно. Скоро Ксюша будет здоровой».

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

ВСЕ СЮЖЕТЫ  
rusfond.ru: помогите, пожалуйста

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ

Российский фонд помощи (Русфонд) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Ъ». Проверив письма, мы размещаем их в «Ъ», «Газете.ру», «Северной Осети», «Новом деле» и «Дагестанской правде», на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», «Здоровье@mail.ru», интернет-портале «АЗРОС Online» (Республика Татарстан), «15-й регион», «РИА Дагестан» и «Кавказский узел», в эфире «Первого канала», компании «Алания» и РГБК «Дагестан». Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты авторов и дальше действуете сами либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей. Возможны переводы с кредитных карт и электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям затея понравилась: всего собрано свыше \$59,1 млн. В 2011 году (на 24 ноября) собрано 423 890 892 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зрянновская» (Кузбасс), 57 семьям створевших самарских милиционеров, 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Вологодске, 118 семьям марковцев 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 г. Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rusfond@kommersant.ru. Телефоны: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный), благотворительная линия от МТС), факс (495) 926-35-63 до 10:00 до 20:00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь»

## Пятое покушение на корпоративную сувенирку

Русфонд начал акцию «Благотворительность вместо новогодних сувениров»

Акция «Благотворительность вместо сувениров» впервые проведена в 2007 году. В ней за четыре года по программам Русфонда приняли участие десятки компаний и сотни наших читателей, перечислено свыше 25 млн руб., спасены жизни сотен ребятишек. В этом году акция Русфонда стартовала с пожертвования консалтинговой компании Ward Howell — ее 190 тыс. руб. направлены в Томский НИИ кардиологии на операцию Наташе Леконцевой (1 год, Удмуртия). Дорогие друзья, мы готовы и вам предоставить письма нуждающихся и рассмотреть встречные предложения ваших компаний (подробности на rusfond.ru). Подключайтесь!

И вот еще новости. 11 ноября в «Коммерсанте», в «Газете.ру», на сайтах rusfond.ru, «Эхо Москвы», livejournal.com и Здоровье@mail.ru мы рассказали историю девятилетней Альбины Бостановой из Волгоградской области («Две макушки»,

Виктор Костюковский). От острого лимфобластного лейкоза девочку может спасти только трансплантация костного мозга от донора и полностью совместимого донора. На его поиск и на сопровождающие пересадку лекарства требовалось 1 726 208 руб. Компания «Ингострах», фонд «Адвита» и наши читатели собрали сумму необходимой суммы. Поиск донора для Альбины в международном регистре уже начат. Бостанова благодарит читателей, кто помог девочке. Примите и нашу признательность, дорогие друзья! Мы следим за судьбой Альбины. Оплачены: операция Артему Устинкину (2 года, Томская обл.) и Шерзодбеку Гуломову (3 года, Москва), лечение Ване Туркову (4 года, Ульяновская обл.), Поле Ковалевой (2 года, Брянская обл.) и Вове Яковлеву (8 лет, Ленинградская обл.).

Всего с 11 ноября 893 410 читателей оказали исчерпывающую помощь (62 379 183 руб.) 50 тяжелобольным детям.



Лечение Альбины Бостановой в Петербурге оплатили три компании, один благотворительный фонд и 288 читателей Русфонда

Помогли: «Русский дар жизни» и Общество помощи русским детям, Маша, Наталья, Сидоров Денис Сергеевич, Еліа, J.L.A. (все — США), Галина Владимировна, Фатима (обе — Канада), Ирина Шайцева (Австрия), Damir, Gabe, Tatiana (все — Бельгия), Владислав Мякота, Светла-

на и Макс, Lilia Pavlova (все — Великобритания), Алексей К., Лага (оба — Испания), Ирина и Александр, Alex (все — Ирландия), Кукукс, Ольга, Gorbunina (все — Финляндия), Nastia, Natalia Kulikova, Saïda Stralulal (все — Франция), Аэлита Гиматтинова (Япония), Наргиз (Азербайджан), Сергей Васильевич, Тимур Закиев, Adek, Maria Sukhareva (все — Белоруссия), Альбина, Вероника Александрова, Марина Менкер, Фаррух Абдулжалилов, Vadgarage (все — Казахстан), Артур, Владимир Егзаев, Коряк (все — Украина), Светлана Линкевич, vanolana (оба — Эстония), Виктория Нецаева, Генрих, Кристина, Юлия Поморова (все — Алтайский край), talipin (Амурская обл.), Александр Владимирович, Алсу, две Елены, Руслан, Стас Михайлов (все — Башкирия), Дмитрий Смирнов (Вологодская обл.), газеты «Новое дело» и «Дагестанская правда», интернет-портал «РИА Дагестан», РГБК «Дагестан», фонд «Чистое сердце», ООО «Махачкалинс-

кий пивоваренный завод «Порт Петровск», Марина (все — Дагестан), Анастасия М., Дмитрий, Наталья Прыткова, Ольга, Сергей Никифоров, tankan (все — Нижегородская обл.), семья Косовых (Орловская обл.), ЗАО «Урал Депозит», Валерий, Ольга, Светлана (все — Свердловская обл.), газета «Северная Осетия», интернет-портал «15-й регион», телекомпания «Алания», Казбек, Григорий, Фруктоежка, магазин «Стейтон», Карина, Агунда (все — Северная Осетия), интернет-портал «Бизнес Online», Айрат, Андрей Ермаков, Гульнара Биккинина, Дамир Исмагилов, Динара Хисматуллина, Евгения (все — Республика Татарстан), Лариса (Якутия), фонд «Адвита», Любовь, две Марии, Александр, Алена Думбровская, Игорь, Альбина, 8565@ (все — Москва), Спасибо!

Антонина Казакова

компания ТТК, ГК «Ренова», фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео», Сбербанк, ЗАО «Райффайзенбанк» и сотрудники банка, компания LVMN Perfumes & Cosmetics (Россия), сотрудники компании «Диасофт», «Первый канал», Здоровье@mail.ru, livejournal.com, «Газета.ру», «Эхо Москвы», программа «Мили милосердия» компании «Аэро-Флот», интернет-агентство «Кавказский узел», холдинг «Металлоинвест», ОАО МТС и сотрудники компании, компания East-West.ru, ООО «МартиКом», ООО «Аватор», ГК «Мехуборка», «Мейджор-Авто», ООО «Гест-НН», Elena Karpanova, Валентин, две Екатерины, Кока Олег, Ирина и Геннадий, Григорий, Василий, Марина, Валентин Иванович, Игорь, Альбина, 8565@ (все — Москва), Спасибо!

полный отчет  
rusfond.ru: сделано