

Виктор Костюковский,
 СПЕЦИАЛЬНЫЙ
 КОРРЕСПОНДЕНТ
 РУСФОНДА



Легковерная страна Мошенник сел на три года

Итак, задержанный в Грозном известный на всю Россию мошенник Алексей Степанов, о котором мы на rusfond.ru писали трижды, получил приговор: три года лишения свободы в колонии общего режима. Многолетняя кипучая деятельность мародера, который неустанно собирал деньги на лечение несуществующей дочери, прервана чеченской полицией.

За что ей честь и хвала — Степанова в эти годы неоднократно задерживали органы правопорядка страны, но он в считанные дни получал возможность продолжать преступные всероссийские гастроли. Впрочем, несколько лет назад он был даже осужден одним из судов Новосибирской области, получил ровно тот срок, который отсидел под следствием, и был тут же отпущен на просторы нашей легковерной страны.

Мы доверчивы, и это хорошо. Доверие скрепляет общество. Но легковерие — это другое. Это доверчивость без анализа, без проверки, вообще без раздумий. Именно легковерие питает деятельность сомна мошенников, выманивающих у нас деньги в метро и на улицах, в соцсетях и с помощью жалостных писем-фальшак. Сколько мы об этом пишем (рубрике «Мародеры» на rusfond.ru скоро исполнится семь лет), сколько пишут другие издания, сколько таких историй показывают разные телеканалы — а мошенников, кажется, становится только больше. Может быть, кого-то остановит пример Степанова, которому теперь какое-то время предстоит дурить разве что сокамерников?

Впрочем, что-то в настроениях общества постепенно меняется. Мы получаем все больше писем от читателей, которых настораживают некоторые детали в фальшивых письмах и скомпилированных документах. Нас просят проверить. А некоторые даже проверяют самостоятельно.

Вот история, в которой — заранее предупреждаю — мы пока обойдемся без упоминания имен и фамилий: проверка, которую взял на себя один из наших читателей, еще в процессе. Но некоторые детали уже предельно ясны. В одном из уголков нашей страны живут мать и взрослая дочь. В письмах, рассылаемых по другим уголкам, слезные просьбы помочь дочери в лечении. У нее якобы целая галерея тяжелых диагнозов, в их числе разрыв и патология сердца, и саркома с «метастазами в сердце», и «миебластный» лейкоз. Ей требуется срочное лечение то в лондонской Клинике королевского колледжа, то в несуществующем «исследовательском институте „Хаадасса“». Легковерные люди поспешили на помощь. Только бывшие одноклассники «большой» собрали ей больше миллиона рублей. Но одного из них что-то зацепило, и он попросил предоставить хоть какие-то документы. В ответ получил копии писем за подписью знаменитого кардиохирурга академика Лео Бокерия. В одном из них говорилось о необходимости имплантации оксигенатора крови в область правого желудочка сердца. Оксигенатор — это устройство для насыщения крови кислородом вне организма человека. Размером во много раз больше не только желудка, но и самого сердца. Понятно, что Лео Бокерия не писал ни этого письма, ни другого, где он уже как «лечащий врач» сообщает, что «произведена трансплантация чрез бедренную артерию с малым разрезом грудной клетки сердечной сумки» (здесь и далее орфография и пунктуация оригинала сохранены. — В. К.).

Среди «документов», изготовленных с помощью графического редактора, есть настоящий сюрприз и для нас, для Русфонда. Это якобы письмо нашего эксперта, начинающееся так: «Уважаемая Вероника Игоревна!» Напомню, так зовут министра здравоохранения РФ Скворцову. А далее говорится, что «мы рассмотрели ваш вопрос, и согласны помочь... в лечение и трансплантации эндотехноимпланта (о таком мы и не слышали. — В. К.) сердца... Средства в размере 458 982,4 евро поступят на расчетный счет пациента...» В конце эксперт велит «Веронике Игоревне» по поступлению средств «проинформировать нас в письменной форме».

Мы обязательно вернемся к этой смешной и грустной истории после тщательной проверки. Не будем обольщаться: за само по себе мошенничество Степанов получил всего год исправительных работ. Все остальное — за применение насилия в отношении представителя власти. Время быстротечно. Вот выйдет Степанов на свободу — и чем он займется? Тем же? Наверное. Его будет вдохновлять наше легковерие? Или мы все-таки изменимся за эти годы?

Лекарства Ангелине Рожиной оплачены



1 сентября в „Б“ и на rusfond.ru мы рассказали историю пятилетней Ангелины Рожиной из Пензы («Весь мир вокруг», Виктор Костюковский). У девочки острый лимфобластный лейкоз, в ближайшее время ей проведут трансплантацию костного мозга (ТКМ). После ТКМ Ангелине понадобятся дорогие лекарства. Рады сообщить: вся необходимая сумма (1 202 723 руб.) собрана. Спасибо, дорогие друзья.

Всего с 1 сентября 251 442 читателя rusfond.ru, „Б“, телезрителей «Первого канала», ГТРК «Калуга», «Ивтелерадио», «Кострома», «Иртыш», «Южный Урал», а также 169 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 36 детям на 28 595 390 руб.

полный отчет
 rusfond.ru/sdelano

Все по плечу

Девочку из Сибири спасет многоэтапная хирургия



Даше Максимовой из Красноярска скоро исполнится год. У нее акушерский паралич — во время родов абсолютно здорового ребенка выдавливали из мамы с такой силой, что повредили левое плечевое сплетение. Бесконечные процедуры, большие напоминающие пытки, результатов не дали. Помочь девочке могут только этапные операции в ярославской клинике «Константа». Но операции дорогие, у родителей Даши таких денег нет.

В очередной раз Наталья смотрела, как доктор обкалывает крошечное тельце дочери медицинскими иглами.

Пятьдесят болезненных уколов зараз выдержит не всякий взрослый. А тут — младенец. Наталья очень надеялась, что такие мучения не пройдут даром и иглорефлексотерапия поможет оживить Дашину парализованную руку.

За полгода беременности Наталья набрала 23 кг. В женской консультации врач большого значения этому не придавал: «Надо меньше есть. Сидите на диете».

Наталья во всем себя ограничивала, но продолжала набирать вес.

В роддом Наталья провозглажала муж и семилетний сын Даша.

— Когда закончатся уроки, у тебя уже будет сестренка, — пообещала Даше мама.

После школы мальчик звонил и звонил маме, но трубку она не брала.

Роды проходили тяжело. Крупный ребенок застрял в родовых путях. Когда показалась головка, акушерка локтями надавила на живот, а потом и вовсе села сверху. Когда Дашу наконец выдавили, она не дышала. Реанимировали с помощью кислородной маски.

— Она жива? — спросила Наталья.

— А как же! — бодро ответила акушерка. — Богатырь в юбке!

Вес у Даши и впрямь был богатырский — 4 кг 700 г. Ее сразу унесли в палату интенсивной терапии. А потом сказали Наталье, что с левой рукой ребенка есть проблемы. Неонатолог подняла обе Дашины ручки вверх и отпустила. Правую руку девочка прижала к себе, а левая безвольно повисла.

— Я надеялась, что это перелом ключицы, что косточки срастутся и все будет в порядке, — вспоминает Наталья.

В отделении выхаживания Красноярского краевого клинического центра охраны материнства и детства Дашу полностью обследовали. Переломов не обнаружили. Поставили диагноз «левопосторонний акушерский паралич». Левая рука у Даши была неподвижна, лишь слегка шевелились пальчики.

В детской больнице девочке делали массаж, проводили физиотерапию и иглорефлексотерапию. Во время процедур Даша кричала и отмахивалась здоровой ручкой. После уколов медсестра ваткой вытирала капельки крови, синяки не проходили неделями.

— Мама, пройдите в соседнюю комнату, — строго говорили Наталья врачи, когда у той ручьями текли слезы. — Не пугайте ребенка.

К двум месяцам Даша начала немного приподнимать руку — других улучшений не было. Но однажды в интернете Наталья прочла статью о ярославском хирурге Михаиле Новикове — и у нее появилась надежда.

На первую консультацию в Ярославль родители повезли девочку в три месяца. Доктор Новиков установил, что во время родов было повреждено левое плечевое сплетение, рекомендовал наблюдать за динамикой и разрабатывать суставы. Мама делала с Дашей упражнения по несколько раз в день.

Во время болезненных процедур Даша кричала и отмахивалась здоровой рукой. Синяки не проходили неделями фото надежды храмовой

Спустя полгода, в июне, Наталья и Даша снова отправились в Ярославль. На этот раз врачи сказали, что нужны операции — иначе мышцы руки начнут атрофироваться и Даша навсегда останется инвалидом. В Дашиной семье никто об этом даже думать не хотел.

— А можно сделать так, чтобы операцию делали Даше, а больно было мне? — спрашивает у родителей Даша.

Брата Даша любит больше всех. Когда видит его, громко визжит от радости и приветливо машет здоровой рукой. А Даша может играть с сестренкой часами. Он даже научил ее играть в футбол.

— Где футбол и где ребенок, у которого не работает рука?! — улыбается Наталья. — Но вы бы видели, как она управляется с мячиком! Любый вратарь позавидует.

Даша обхватывает мяч обеими руками и правой рукой, как паучок. Отбросить его не так-то просто. Наталья собирается даже взять мячик в больницу, когда они поедут на операцию. Чтобы Даша не унывала.

— Хотя она и так себя очень мужественно ведет, — говорит Наталья. — Даша у нас самый настоящий боец!

Светлана Иванова,
 Красноярский край

КАК ПОМОЧЬ **ДЛЯ СПАСЕНИЯ ДАШИ МАКСИМОВОЙ НЕ ХВАТАЕТ 588 ТЫС. РУБ.**

Руководитель ООО «Клиника Константа» Юрий Филимендинов (Ярославль): «У Даши родовое повреждение надключичного отдела левого плечевого сплетения. Девочка не может двигать левой рукой — поднимать ее, отводить в сторону, слабо выражена способность сгибать и разгибать кисть и пальцы. Из-за этого Даша отстаёт в физическом развитии, поздно начала переворачиваться и ползать. В дальнейшем проблема будет только усугубляться: девочка не сможет самостоятельно одеваться и раздеваться, завязывать шнурки, застегивать молнию. Мы планируем провести Даше многоэтапное хирургическое лечение, цель которого — реконструкция левого плечевого сплетения и максимальное восстановление движений левой руки».

Стоимость этапных операций — 651 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Красноярск» соберут 63 тыс. руб. Не хватает 588 тыс. руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Дашу Максимову, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет Дашиной мамы — Натальи Владимировны Максимовой. Все необходимые реквизиты есть в Русфонде. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карты, мобильного телефона или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Русфонда

Столичный первенец

Впервые донорский мозг из Москвы отправлен в другой город

РУСФОНД.РЕГИСТР

В Петербурге состоялась первая трансплантация костного мозга от донора из базы московского Национального медицинского исследовательского центра (НМИЦ) гематологии. В октябре оттуда должно быть еще две отправки — в НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии имени Р.М. Горбачевой (Санкт-Петербург) и Центр детской гематологии, онкологии и иммунологии имени Дмитрия Рогачева (Москва). До сих пор в НМИЦ забирали стволовые клетки у своих доноров только для своих же пациентов или использовали донорские материалы из других городов страны.

Создание Московского регистра доноров костного мозга сотрудниками НМИЦ гематологии начали по собственной инициативе еще в 2015 году. Эта донорская база сразу стала частью Национального регистра имени Васи Перевощикова — его с 2013 года строят Русфонд и НИИ имени Р.М. Горбачевой. Сейчас в Национальном регистре данные доноров 14 российских локальных регистров и регистра Казахстана.

— Интеграция помогает быстрее решать проблемы и двигаться вперед, —

подчеркивает генеральный директор НМИЦ гематологии академик Валерий Савченко. — После создания общей для России базы поиск и активация доноров стали быстрее и дешевле. Раньше мы рассчитывали только на зарубежных доноров, их подбор обходился в среднем в €20 тыс. Государство денег на это не выделяет. Многим такие суммы не по карману, были случаи отказа от трансплантации. Теперь 30–40% доноров мы находим в локальных базах данных Национального регистра — Кировской, Петербургской, Челябинской и Московской. А это куда дешевле.

И вот первая трансплантация от московского донора в Петербурге. Передача донорского материала — гемопоэтических клеток костного мозга (именно их пересаживают пациенту) — процесс будничнейший. Но Вера Васильева, врач-гематолог НМИЦ, не скрывает своего волнения:

— Это же наш первенец. Впервые делаем забор материала для трансплантации в другой клинике, переживаем, как все пройдет.

За донорским материалом из Петербурга приехала врач НИИ имени Р.М. Горбачевой Ольга Макаренко. Ровно через сутки трансплантат должен быть пересажен пациенту.

— Сегодня я работаю курьером, — Ольга достает из рюкзака специальную сумку для перевозки донорского материала. — Условия перевозки зависят от метода забора. Клетки, взятые из тазовой кости, можно хранить сутки при комнатной температуре, а взятые из крови — при температуре плюс 4°C.

Вера отдала Ольге костный мозг под расписку (два пакета с кровью по 300 и 400 мг) и желает доброго пути. Дальше метро, «Сапсан». Обыденная жизнь. Трудно представить, что в сумке врача хранится чей-то шанс на жизнь. Шанс, который подарил донор.

— Мы очень рады, что видим результаты своего труда, — говорит заведующая отделением трансплантации НМИЦ гематологии Лариса Кузьмина. В их регистре только чуть больше 3 тыс. потенциальных доноров. Шестеро из них уже стали донорами реально, но число запросов растет. Центр надеется нарастить мощности рекрутинга и типирования доноров в Москве и Московской области в сотрудничестве с Русфондом.

Вперед можно двигаться только вместе.

Марианна Беленькая,
 редактор проекта
 «Русфонд.Регистр»

Из свежей почты

Данила Родионов, 9 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 158 430 руб.

Внимание! Цена лечения 199 430 руб. Телезрители ГТРК «Пенза» соберут 41 тыс. руб.

Данила родился до срока в тяжелом состоянии, перенес кровоизлияние в мозг. С первых месяцев сын отставал в развитии, в год ему поставили диагноз ДЦП. Я сама искала клиники и реабилитационные центры, хваталась за любую возможность помочь сыну. До сих пор Данила ходит с поддержкой и, хотя повторяет за мной слова и легко запоминает стихи, не отвечает на вопросы, не читает. Я очень надеюсь, что специалисты Института медтехнологий (ИМТ, Москва) помогут Даниле. Но оплатить лечение у меня нет возможности. Я учитель в школе, одна воспитываю сына. Светлана Родионова, Пензенская область

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Данилу необходимо госпитализировать для проведения восстановительного лечения и реабилитации. Мы должны научить мальчика самостоятельно ходить, развить его речь».

Яша Лихих, 10 лет, рубцовая деформация губы и носа, недоразвитие челюсти, требуется лечение. 131 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 170 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Липецк» соберут 39 тыс. руб.

У Яши тяжелый врожденный порок: расщелина губы, нёба, альвеолярного отростка. Первые четыре операции ему сделали в Липецкой детской областной больнице. Но дальнейшее лечение врачи рекомендовали пройти в московской клинике. Оплатить его мы не могли и обратились в Русфонд. Огромное спасибо, что помогли! Яше установили пластины и аппараты для расширения челюсти. Лечение нужно продолжать, а денег нет. Пожалуйста, не оставляйте нас, помогите! Людмила Лихих, Липецкая область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Нужно исправить положение зубных рядов с помощью несъемной техники и расширяющего аппарата, затем провести коррекцию положения языка».

Ксюша Сорокина, 12 лет, деформация грудной клетки 3-й степени, реберная дисплазия, спасет операция. 104 892 руб.

Внимание! Цена операции 256 892 руб. Фонд «СУЭК — РЕИОНИАМ» внесет 100 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Кузбасс» соберут 52 тыс. руб.

В пять лет у Ксюши обнаружили деформацию грудной клетки. Два года назад ее состояние резко ухудшилось, направили на операцию. Но в областной больнице на тот момент не оказалось металлических конструкций, которыми укрепляют грудную клетку. Два года мы их ждали, за это время деформация усилилась, у Ксюши начались изменения в работе легких, сердца. Я добилась направления в новосибирскую клинику. Там подтвердили, что нужна операция, но госков нет. Я работала водителем трамвая, одна воспитываю двоих детей. Пожалуйста, помогите! Анастасия Глушкова, Кемеровская область

Заведующий детским отделением АНО «Клиника НИИТО» Михаил Михайловский (Новосибирск): «Уже имеются одышка и боли даже при незначительных нагрузках, чувство неполного вдоха. С возрастом нарушения будут прогрессировать. Девочке необходима операция для коррекции формы грудной клетки и восстановления загрузочного пространства».

Ксюша Сливничина, 7 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 300 063 руб.

Внимание! Цена операции 339 063 руб. Телезрители ГТРК «Алтай» соберут 39 тыс. руб.

Когда Ксюше было девять месяцев, педиатр услышала у нее шум в сердце. Но тогда дочка даже на учет не поставили. А в пять лет у Ксюши начали сниться губы, когда она уставала или плакала. Как-то ночью дочка стала задыхаться. Я отвезла ее в краевой кардиологический центр, там поставили диагноз «порок сердца, дефект межпредсердной перегородки». Ксюша все чаще болеет, у нее появились сухой кашель и одышка. Мы повезли дочку в томский кардиологический центр, осмотр показал, что дефект увеличивается, нужна срочная операция. Ее готовы провести щадяще, без вскрытия грудной клетки. Мы живем в деревне, у нас трое детей. Я учительница в школе, муж работает водителем. Нам не оплатить операцию. Помогите!

Валентина Сливничина, Алтайский край

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «У Ксюши развивается легочная гипертензия, ей требуется эндоваскулярное закрытие дефекта. После щадящей операции девочка быстро восстановится и окрепнет».

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

Почта за неделю 01.09.17 — 07.09.17

получено ПРОСЬБ — **60**
 ПРИНЯТО В РАБОТУ — **54**
 ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **6**
 получено ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — **1**

все сюжеты
 rusfond.ru/pomogite; rusfond.ru/minzdrav

О РУСФОНДЕ

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в „Б“. Проверив письма, мы размещаем их в „Б“, на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, в эфире «Первого канала» и радио «Коммерсантъ FM», в социальных сетях Facebook, «ВКонтакте» и «Одноклассники», а также в 174 печатных, телевизионных и интернет-СМИ в регионах РФ. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и дальнейшие действуйте сами. Возможны переводы с кредитных карт, электронной наличностью и SMS-сообщением (короткие номера 5541 ДОБРО, 5542 ДЕТИ, 5542 ДОНОР), в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано свыше 10,246 млрд руб. В 2017 году (на 7 сентября) собрано 1 175 712 830 руб., помощь получили 1832 ребенка, протипировано 6550 потенциальных доноров костного мозга для Национального регистра. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год.

Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110; rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru
 Приложение для айфона и андроида rusfond.ru/app
 Телефон: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00