



Бюро Русфонда во Владикавказе получило свыше трехсот откликов читателей и телезрителей на первую публикацию Русфонда в «Северной Осетии» 5 октября. Это был шквал звонков и электронных запросов. И хотя реальных жертвователей оказалось меньше сотни, в московском офисе Русфонда расценивают результат как большую удачу. Еще там обратили внимание на полное отсутствие упреков в адрес клиник и Русфонда о том, что нашу бесплатную медицину коммерциализируют, а народ дураят, наживаясь на чужих бедах. Обычно на старте проекта критиков и желающих поделить чужие деньги больше реально помогающих.

## Ваши 100 рублей

### ПОДВЕДЕНЫ ИТОГИ ПЕРВОГО МЕСЯЦА РАБОТЫ РУСФОНДА В РЕСПУБЛИКЕ

Каждый раз, когда открывается сбор для больного ребенка, в душе у меня пополам уверенность и сомнения. Уверенности, что никто не пожалеет ста рублей для тех, кому плохо, и сомнения в том, что люди в ежечасной текучке все же так останутся и найдут время, чтобы отдать эти деньги человеку в беде. И всякий раз, закрывая сбор, убеждаешься в том, что отзывчивых и добрых среди нас много. И с каждым сбором таких людей все больше.

После публикации в «Северной Осетии» историй **Арины Кадзаевой, Андрея Тедеева, Алеси Артамоновой, Сармата Туаева и Алены Кобесовой**, буквально на день выхода газеты, мне звонили десятки людей, готовых прийти на помощь этой пятёрке ребятшек. Главный вопрос был: «а ничего, что 100 рублей?» Или: «а ничего, что 1000 рублей?» И даже: «а ничего, что 10000 рублей?» В этих вопросах слышалось опасение, поможет ли пожертвование, если не решает всей проблемы? Я, естественно, отвечала, что, конечно же, поможет, а как иначе? — но, признаться, сама всякий раз, как и вы, дорогие друзья, сомневалась. А вдруг эти взносы окажутся единственными?.. И когда наши с вами небольшие взносы складываются в исчерпывающую помощь конкретному ребенку, я каждый раз поражаюсь и считаю это необъяснимым чудом массового фандрайзинга.

Я говорю себе: вот из-за отсутствия больших денег у родителей, **Денис Джабиев**, герой одного из наших сегодняшних писем, может лишиться шанса встать на ноги после страшной аварии. Цена его спасения 105 тысяч рублей, что и впрямь большие деньги. А с другой стороны: если тысяча человек сбросит по 100 рублей или если 100 человек дадут по тысяче, то Денис будет спасен. Кажется, простая арифметика. Самое поразительное, что в жизни так и происходит!

Хотя, конечно, прекрасно, когда сбор на ребенка закрывает один человек, как в случае с **Аленой Кобесовой**, это сразу решает проблему. И это тоже чудо — достучаться до такого доброго человека. Я давно для себя решила: бесценно любое пожертвование, все вместе, крупные и малые, они вселяют в нас веру, что помощь придет, когда понадобится. Люди не отдадут лишнее, будь это 100 рублей или 100 тысяч. Они отдадут столько, сколько могут, зная, что кому-то эта помощь крайне необходима.

Другой частый вопрос: «Кто и как помогает?». Студенты, бизнесмены, учителя, священники, рабочие, депутаты. Помогают и те, кому когда-то кто-то вот так же помог. Одно пожертвование пришло даже из тюрьмы: человек, который в заключении пролежал уже больше десяти лет, через брата передал мне деньги для **Арины Кадзаевой**. Ее однофамилица сообщила мне, что вместе со своей родной перечислила в Русфонд Арине крупную сумму. И вот еще истории: к **Андрею Тедееву** в больницу пришел знакомый мужчина, назвался Роландом, просто так пришел — поддержать. А другой пришел в больницу к **Андрею** «просто потому, что они тезки, и своих не бросают». 90-летняя бабушка **Аны** перечислила для **Андрея** деньги при помощи банковской карты внуки. А бабушка **Мария** долго переживала по телефону, что все не идет почтальон, но «уж как придет и принесет пенсию, так обязательно помогу **Арине**». И помогла. Позвонили из Совета ветеранов **Беслана**, сказали, что тоже хотят помочь, и просили передать «начальству фонда, что это очень неправильно, когда все в Интернете»: «Придумайте, как деньги у нас забрать», — сказали.

«Как забрать деньги?» и оказалось главной технической сложностью. Несмотря на то, что Русфонд предлагает 12 способов сделать пожертвование, все они так или иначе действительно привязаны к Интернету. Для тех, кто активно пользуется компьютером, нет проблем, но многим людям электронное пожертвование неудобно. Они могут взять реквизиты фонда, которые указаны в правом нижнем углу этой страницы и в заметке «Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда», и сделать пожертвование в любом отделении любого банка, указав в графе «назначение платежа» имя ребенка, которому хотят помочь. Лучше через Сбербанк — он комиссия с пожертвований в наш фонд не берет. Можно сделать перевод при помощи терминала КИВИ, в этом случае необходимо сообщить в фонд номер кода операции, тогда платеж станет адресным.

В наших планах облегчить переводы пожертвований без привязки к Интернету, мы ищем единомышленников на почтамтах и в салонах связи. Как только найдем сотрудничество, достаточно будет в салоне связи сообщить о своем желании, и сотрудники салона помогут разобраться с кнопками терминалов. Такая схема уже работает в салоне МТС во Владикавказе на улице Горького, 11. Это оттуда в первый же день после публикации в Русфонд сдавали десятки пожертвований. А за два дня было перечислено 96 700 рублей.

Спасибо всем и — читайте, пожалуйста, новые истории.

Выпуск подготовлен руководителем Северо-Осетинского бюро Русфонда **Мадриной Сагеевой** и редакцией «Северной Осетии».

# УЛЫБКА ДЛЯ РОМКИ

## РОМАНА ДЕНИСОВА СПАСЕТ СРОЧНАЯ ОПЕРАЦИЯ В МОСКВЕ

Десятимесячный Рома живет в Доме малюток во Владикавказе. А где-то рядом живут с родителями его старшие брат и сестра. Им повезло, они родились красивыми, и мама не бросила их в роддоме, как Рому, у которого врожденная расщелина верхней губы и неба. Эта беда вполне поправимая, Роме можно вернуть нормальное лицо и найти семью, но срочная операция стоит больших денег, которых у Дома малютки нет. И откладывать операцию тоже нельзя.

История Ромы Денисова удивляет даже сотрудников детдома, а их трудно удивить. Мальчика оставили в роддоме только из-за дефекта лица: у него «заячья губа» и «волчья пасть», так зовут в народе эту врожденную патологию. По статистике один малыш на тысячу рождается с этим пороком развития, самым распространенным среди лицевых врожденных дефектов.

— Рома у нас красавчик, всему научился сам, — рассказывает медсестра **Люда Маликова**. — Он сам сел, встал, не дожидаясь нас, теперь говорить пытается и тоже сам, хотя из-за губы пока не очень выходит.

Рома и в самом деле красавчик — блондин с карими глазами, на щеках забавные ямочки, приветливый и добродушный. Медсестры с нетерпением ждут, когда малыша прооперируют: «Вот тогда все поймем, что наш Ромка самый красивый и умный».

Когда состоится Ромина операция, сказать не берется никто. Директор Дома малюток **Людмила Баева** говорит мне, как хорошо бы всю хирургию выполнить Роме до года, чтобы «полностью восстановили симметрию лица, ну, самое позднее до полугода лет». Однако в реальной жизни в эти сроки помочь удастся лишь половине ребятшек. Диагноз и впрямь распространенный, но квалифицированная помощь дефицитна, на нее способна далеко не всякая клиника. Детдомовских и вовсе лет неоправданно поздно. И это именно у них наиболее часты задержки развития. Задержки, вызванные даже не патологией, а неадекватным уходом. В детдоме малышу с расщелиной труднее обеспечить уход, чем здоровому, у нянечек просто не хватает времени.

Вот и Рому во Владикавказе оперировать не берутся, а лист ожидания на операцию в федеральной клинике по госкоте так длинен, что Рома в оптимальные сроки никак не вписывается. А зубы уже режутся, и если не привести в порядок десны, то ждет Рому грубо искаженный прикус, исправление которого вообще практически недоступно для детдомовца — так дороги эти стоматологические процедуры.

Роме сейчас нужно много сил — он начинает ходить и вникать во все вокруг. А мы с вами знаем, что маленькие должны есть много каши, чтобы расти умными и сильными. Но из-за расщелины Рома нормально есть не может, потому и весит меньше ровесников. Если же не убрать расщелину, то не восстановится нормальное дыхание, и хронический недостаток кислорода за-



Рома — веселый и добродушный малыш. Из-за дефекта лица он лишился родной семьи, и она не позаботится о нем. Но это можем сделать мы — все вместе. И тогда у Ромы появится новая семья.

держит умственное развитие.

Я слушаю все это, смотрю на крепкого и веселого, с умными глазами Ромку и боюсь думать о том, какими без операции станут эти глаза через несколько лет, увидев однажды в зеркале собственное лицо с торчащими вперед зубами. Я держу крепкого и веселого, с умными глазами Ромку за руку и боюсь думать о том, что если не оперировать в ближайшие месяцы, то у него никогда не будет ни здоровья, ни семьи.

А директор Дома малюток **Людмила Баева**, между тем, рассказывает мне, какой Рома Денисов необычный отклик:

— От таких здоровых мамы крайне редко отказываются. И таких здоровых обычно быстро забирают на усыновление. Но Рому без операции не заберут.

Директор рассказывает мне, как проклятая эта расщелина портит жизнь ребенку даже в семье, «а уж в детдоме подавно». Как плохо такие дети адаптируются из-за нарушений речи. И как скоро веселый и активный Рома превратится в замкнутого человека, неуверенного в себе и озлобленного на весь мир.

Пока Рому не раздражает собственное «кххх» на все случаи жизни вместо традиционного «агу». Это «кххх» ему нравится, и он отлично дает понять, как ему не по душе, когда незнакомые тетенька и дяденька ползают рядом по полу, суют под нос игрушки и щелкают какой-то черной штуковиной. Но он — «кххх-кххх-кххх» — терпит и даже улыбается. Он как будто понимает,

что надо потерпеть.

— Видите, Рома прекрасно себя ведет, всем интересуется, везде лезет, он веселый, будет хохотать и говорить, совсем не обидчивый, — вздохнул перечисляет медсестра **Люда Маликова**, она как будто боится, что мы передумаем и не станем помогать Роме, если он нам не понравится. — И вообще, он у нас артистом станет, вот увидите!

Мы все видим, мы уже спустя полчаса знакомства, влюблены в Ромку и его «кххх». Но ему нельзя к нам привыкать, объясняют нянечки, иначе потом он будет скучать и капризничать.

Так что ты смейся, Ромка, смотри в объектив фотоаппарата, смейся и на всякий случай прикройся плочевым зайцем. Взрослые, Рома, от которых зависит твое счастье, любят красивых и сторонятся уродливых, такова жизнь, малыш. Но ты и будешь красивым, потому что взрослые обязательно помогут. Только ты на всякий случай прикройся, так ты им наверняка понравишься. И когда все будет позади, у тебя, Рома, обязательно появятся мама, папа и свой дом. Потому что красивых и здоровых, каким ты обязательно станешь, все любят.

В январе Роману Денисову исполнится год. Пусть эта первая его годовщина будет счастливой. Ничего, что времени совсем мало. Мы соберем эти деньги на операцию, а московский чудо-доктор **Виталий Рогинский** немедленно примет Рому. Мы соберем?

### КАК ПОМОЧЬ Для спасения Ромы Денисова не хватает 135 000 руб.

Рассказывает руководитель Центра детской челюстно-лицевой хирургии **Виталий Рогинский** (Москва): «Мальчик родился с расщелинами верхней губы, твердого и мягкого нёба. Необходима серия операций: сейчас на верхней губе, а на небе — когда Роме будет полтора-два года. После хирургического лечения Рома будет носить изготовленную специально для него ортодонтическую пластину, это закрепит результаты операции и обеспечит правильный рост верхней челюсти в дальнейшем. Малыш обретет нормальный вид и речь».

Центр выставил счет в 165 тыс. руб. Постоянный партнер Русфонда благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 30 тыс. руб. Таким образом, не хватает еще 135 тыс. руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Рому Денисова, пусть вас не смущает стоимость спасения. Любая ваша помощь будет принята с великой благодарностью. Пожертвования можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (учредители Издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер). «Помощь», в свою очередь, немедленно переведет ваши пожертвования в Центр детской челюстно-лицевой хирургии и отчитается по произведенным тратам. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки, или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на нашем сайте [rusfond.ru](http://rusfond.ru)). Спасибо.

Экспертная группа Российского фонда помощи.

# АРИНА И АНДРЕЙ УЖЕ ВЕРНУЛИСЬ. ЛЕЧЕНИЕ ПРОШЛО УСПЕШНО

5 октября в газете «Северная Осетия», на сайте Российского фонда помощи [rusfond.ru](http://rusfond.ru) и на информационном портале «15-й регион», в эфире телекомпании «Алания» и в журнале «Фэймос» мы рассказали историю 10-месячной **Арины Кадзаевой**, ей требовалась экстренная операция в НИИ им. Бурденко (Москва). У Арины патология спинного мозга, от исхода операции зависело, будет ли она ходить. Благодаря помощи читателей и телезрителей Северной Осетии и остальной России (126 тыс. руб.) девочка уже 12 октября оказалась в клинике, и ее успешно прооперировали.

Исчерпывающую помощь получили и все остальные герои октябрьских публикаций. Четырнадцатилетний **Андрей Тедеев** нуждался в дорогом лекарстве тропиндол (45 864 руб.). У **Андрея** саркома Юнга левой руки, без лекарства он не перенес бы заключительный курс химиотерапии. Благодаря вашей помощи, дорогие друзья, лекарство куплено и как раз вовремя доставлено во Владикавказ. **Андрей** выдержал «химию», и врачи Москвы, откуда он вернулся буквально вчера, подтвердили, что лечение продвигается успешно.



— Арина: 40 читателей Русфонда помогли Арине Кадзаевой попасть на экстренную операцию в НИИ им. Бурденко.  
— Андрей: 13 читателей Русфонда оплатили лекарства Андрею Тедееву.

К поездке в Новосибирский НИИ травматологии и ортопедии готовится **Алеса Артамонова** (16 лет, правосторонний груднопоясничный сколиоз, 183 405 руб.), где с помощью операции на позвоночнике врачи избавят ее от непрекращающихся болей.

Скоро отправится в Москву **Сармат Туаев** (4 года, детский церебральный паралич, 186 600 руб.). **Алена Кобесова** (11 лет, сахарный диабет, 90 795 руб.) получит расходные материалы к помпе для компенсации диабета и возвращения к активной жизни.

Дорогие друзья, родители этих ребятшек просят передать вам свою благодарность. Что мы с удовольствием и делаем. Примите и нашу признательность. Спасибо!

Всего с 5 октября 78 читателей оказали исчерпывающую помощь (823 319 руб.) 5 тяжелобольным детям.

Помогли: **Elia** (США), **Alan** (Швеция), **Тинатин** (Германия), Группа компаний «РЕНОВА», **Стелла**, **Руслан**, **Антон**, **Салима**, **Ольга Владимировна Кожемяченко**, **Эльза**, (все — Москва), **Илья** (Санкт-Петербург), **Алан Тамерланович**, **Артур Беликов**, женский монастырь, **Заур**, студент, **Табити**, **Тельман**, два **Руслана**, **Анна**, четыре **Алана**, два **Валерия**, **Алана**, **Константин**, **Людмила**, **Тазрет**, **Марина**, **Светлана**, **Дзера**, **Алина**, **Кристина Багаева**, **Марина Ревазова**, **Таймураз Кожиев**, **Артур Караев**, **Игорь Киряченко**, **ZORRO**, **Зарина**, **Карина**, **Нина**, **Эля**, **Тамерлан**, **Казик**, **Дзера**, **Алина**, **Нодар**, **Таймураз** (все — Северная Осетия). Спасибо!

**Антонина Казакова** (Москва), **Мадина Сагеева**

### Из свежей почты

**Давид Голоев**, 3 года, детский церебральный паралич, поможет курсовое лечение. 153 000 руб.

— Давид родился с отеком мозга, и судороги у него с рождения.

Мы живем вдвоем, чтобы ухаживать за сыном, мне пришлось бросить работу. Давид ничего сам не может: не ходит, не ест, не говорит. Если оставлю его иногда ненадолго с мамой, он отказывается есть, кричит, зато когда придёт, весь расцветает. Давиду часто бывает плохо, тогда он кричит и плачет. Врачи убеждают не обращать внимания, но как не обращать, когда твоему ребенку плохо?! Даже моя мама считает, что я с ним слишком нянчусь. И я вправду стараясь дать сыну больше любви. Я мечтаю найти врача, который облегчит его жизнь. Говорят, трудно выехать с таким ребенком на лечение в столицу, я, мол, не справлюсь. Но я согласна на все, лишь бы Давиду помогли, помогите нам с оплатой лечения.

**Нонна Голоева**, Владикавказ.

**Невролог Института медико-биологических проблем (Москва): «У ребенка резистентные приступы клонико-тонических судорог, задержка психомоторного развития.**

**Давиду необходимы срочное обследование и подбор противосудорожной терапии. Далее возможно проведение стимуляционной терапии для улучшения развития ребенка».**

**Артем Чинченко**, 8 месяцев, гидроцефалия, киста головного мозга, спасет операция по установке шунта. 175 315 руб.

— Роды были экстренными из-за открывшегося у жены кровотечения. Артем не сразу начал дышать, это спровоцировало кровоизлияние в мозг. А после рождения он перенес пневмонию и менингит. Сейчас у сына гидроцефалия и киста головного мозга. В голове скапливается жидкость, малыш все сильнее отстает в развитии. Его спасет шунт для оттока лишней жидкости. Врачи говорят, что операция сложная, но значительно облегчит состояние Артема и поможет избежать грозных осложнений. В Осетии не делают такие операции, но согласно листу ожидания на госкоте нам до федеральной клиники не добраться раньше середины 2012 года. Но каждый день промедления лишает моего сына шансов на полноценную жизнь! Мама Артема в декрете, ухаживает за ним и четырехлетней **Ангелиной**, я уволилась с работы, чтобы заниматься лечением сына. У нас тяжелые времена, нам очень нужна помощь!

**Алексей Чинченко**, Владикавказ.

**Доцент кафедры детской неврологии 1-й городской больницы Евгений Крюков (Санкт-Петербург): «У Артема прогрессирующая гидроцефалия, с этим заболеванием невозможно справиться без операции. Мальчику надо срочно имплантировать шунт, это даст шансы на нормальное развитие».**

\*\*\*\*\*

**Денис Джабиев**, 2 года, позвоночно-спинальная травма, спасет лечение в Москве. 103 843 руб.

— Счастье семьи закончилось, когда меня с младшим сыном сбила машина. Водитель так мчался, что не успел затормозить. Старший сын, семилетний **Дима**, победил на переходе, я с годовалым **Денисом** на руках кинулся за ним. Очнулся в клинике с двойным переломом черепа и спинальной травмой. Мой мальчик в это время лежал в коме. Я долго лечился, и в Москву, в клинику доктора **Рошалья**, с сыном ездил папа. Денис не держал голову и не мог даже пошевелить пальцами, а вернулись из Москвы со значительным улучшением: восстановились руки, Денис мог уже с поддержкой сидеть. Врачи предупредили, что ни на день нельзя прекращать реабилитацию. Мы переехали из родного Цхинвала во Владикавказ, где для нас больше возможностей. У Дениса заметный прогресс, но подходит время второго московского курса, а госкоте нет. Москвичи же обещают, что Денис будет ходить. Я прошу вас о помощи.

**Ирина Лухаева**, Владикавказ.

**Врач-невролог отделения нейрохирургии НИИ неотложной детской хирургии и травматологии Андрей Маршинцев (Москва): «Единственная возможность добиться прогресса в таких случаях — интенсивная реабилитация. Первый курс дал хорошую динамику, лечение надо продолжать строго по графику».**

\*\*\*\*\*

**Сослан Карсанов**, 8 лет, сахарный диабет 1 типа, требуется инсулиновая помпа. 79 900 руб.

**Внимание!** Стоимость помпы с расходными материалами 159 900 руб. Холдинг «Металлоинвест» внесет 80 000 руб. Не хватает 79 900 руб.

— Сослан болен уже шесть лет. С тех пор, как сыну поставили диагноз, жизнь нашей семьи протекает по его режиму, даже старший брат **Сослана**, десятилетний **Марат**, научился оказывать ему помощь. Болезнь течет тяжело, стабилизировать скачки сахара в крови не удается. Очень помогла инсулиновая помпа, установленная четыре года назад. Но она испортилась, а без нее никакой жизни. Сослан теперь первоклассник, без инсулинотерапии он просто не сможет вести активный образ жизни. Он и будущее связывает только с активными профессиями: «Буду строителем или учителем». Мы решились попросить помощи через фонд, потому что накопить самим не удается — живем на зарплату мужа и пенсию **Сослана**.

**Фатима Карсанова**, Владикавказ.

**Врач-эндокринолог Республиканского эндокринологического диспансера Мадина Тобоева (Владикавказ): «Сослану помпа действительно крайне необходима — болезнь протекает сложно и тяжело. С помпой состояние мальчика стабилизируется, и он вернется к активной жизни».**

Реквизиты для помощи есть в фонде. Возможны электронные пожертвования (подробности на [rusfond.ru](http://rusfond.ru)).

### ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ

Российский фонд помощи (Русфонд) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в газету «Коммерсант» («Ъ»). Проверив письма, мы публикуем их в «Ъ», газетах «Северная Осетия», «Новое дело» и «Дагестанская правда» (Дагестан); в «Газете.ру», на сайтах [rusfond.ru](http://rusfond.ru), [livejournal.com](http://livejournal.com), «Эхо Москвы», [Zdorovye@mail.ru](mailto:Zdorovye@mail.ru); интернет-порталах «БИЗНЕС Online» (Татарстан), «Кавказский узел», «15-й регион», «РИА Дагестан» и в эфире Первого канала, телекомпаний «Алания» и «Дагестан». Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда «Помощь» (учредители Издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и далее действуете сами, либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей (подробности на [rusfond.ru](http://rusfond.ru), раздел «Русфонд в Северной Осетии»). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям затае понравилась: всего собрано свыше \$58,6 млн. В 2011 году (на 15 ноября) — 405 619 185 руб. Из них детям Северной Осетии — 1 118 519 руб.

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

**Реквизиты:** Благотворительный фонд «ПОМОЩЬ», ИНН 7743016733, КПП 774301001, Р/с 40703810300001400860 в ЗАО «Райффайзенбанк», г. Москва, К/с 3010181020000000700, БИК 044525700.

Назначение платежа: Пожертвование на лечение **фамилia и имя ребенка**. НДС не облагается.

**Адрес фонда:** 125252 г. Москва, а/я 50; [rusfond.ru](http://rusfond.ru);  
**e-mail:** [rlp-rso@yandex.ru](mailto:rlp-rso@yandex.ru); [rusfond@kommersant.ru](mailto:rusfond@kommersant.ru).  
**Телефоны:** в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный, линия предоставлена МТС), факс (495) 926-35-63; во Владикавказе 8 918-826-20-10, руководитель североосетинского бюро Русфонда **Мадина Сагеева**.