



ПОМОГИТЕ, ПОЖАЛУЙСТА!



Valera Merta и его мама Лариса — настоящие герои

Valera Merta — герой. Но он такой худенький и такой маленький, что профессор Михайловский назвал его «мальчик с пальчик» и сказал еще, что, если спину не укрепить, Valera вообще не вырастет. Про то, что без операции он, скорее всего, просто долго не проживет, профессор родителям Valerya прямо не говорил, но они и так знают, что дело плохо. Valera все не могли поставить диагноз. Ни каких травм, а ручки-ножки как плети. Мальчик повидал на своем коротком веку такое количество врачей, что и не сосчитать. И только в Новосибирске генетики разобрались с его странным недугом: синдром Эллера-Данлоса. Генетическое заболевание, настолько редкое, что в литературе лишь упомянуто. Оно связано с недостаточным развитием коллагенов (белков соединительной ткани) и проявляется снижением массы мышц, плохой переносимостью нагрузок. Плюс ранимость кожи и сосудов, разболтанность суставов. Откуда взялась у него эта редкая болезнь, никто не знает. Возможно, виновата во всем плохая экология. Когда Valera родился, они жили в Кемерово. Его мама Larisa (экономист, выпускница Кемеровского пищевого института) все девять месяцев беременности провела под медицинским надзором, и роды были без осложнений. Но Valerochka не двигался. Полное отсутствие мышечного тонуса. Доктора сошли на том, что он бесперспективен. Сидеть, ходить не будет никогда.

Larisa рассказывает:

— Нам сразу стали советовать отказаться от малыша поскорее, пока мы к нему не привязались. А если мы привязались, когда он еще не родился?

Larisa с мужем Виктором продали жилье в Кемерово, взяли ссуду и уехали в Новосибирск — лечить Valeru. Пятилетний мальчик тог-

да уже твердо сидел и понемногу ходил. Вопреки всем прогнозам. Но Larisa пришлось забыть про работу и всегда быть рядом с сыном, ведь он при одном неловком движении может вывихнуть суставы. Занимались они с ним ежедневно, тренировали выносливость, делали специальную гимнастику. Valera учился ходить. Это таких трудов стоило, что никакому мальчику с пальчик не приснится, а разве что летчику Маресьеву. Mama, занимаясь с ним, чувствовала себя мучительницей, но вида не подавала. Он пройдет метров пятьдесят, упадет и лежит. Потому что сидеть — это для него не отых, чтобы отдохнуть надо лечь и полностью расслабиться.

Теперь Valera два километра проходит. Этот восемилетний мальчуган — отличник. Он учится во втором классе, состоит, правда, на домашнем обучении, но иногда Larisa ведет его в школу. Valera много читает, играет в шахматы, учит английский и осваивает компьютер. Только устает быстро. И растет медленно — сейчас он сантиметров на десять ниже самого маленького ученика в его классе. И подкожный жировой слой у него вообще отсутствует. И мышечный корсет так слаб, что не держит позвоночник. Сколиоз, то есть искривление позвоночника, и, как следствие, горб, достигли самой высокой степени. Внутренние органы растут, а позвоночник смещает и сдавливает их. — Это тяжелейший случай прогрессирующего сколиоза, — прокомментировал ситуацию заведующий отделением Центра патологии позвоночника МЗ РФ профессор Михаил Михайловский. — Легкие у мальчика полноценно не работают. Если спину не укрепить имплантатом, перспективы крайне неблагоприятные. Операция даст шанс сделать его жизнь приемлемой и продолжительной...

Операция и имплантат стоят 243 073 рубля. Семья живет на отцовскую зарплату в 4570 рублей и жалкую пенсию Valerya. Конечно, Larisa понимает, что иногда удается сделать невозможное. Но где взять денег, она не знает. И она написала нам. Она по-прежнему старается «не подавать вида». Она спросила Valeru, чего он ждет от Деда Мороза, а он ответил: «Жить хочется». И тогда Larisa пошла в ванную, заперлась там и открыла кран, чтобы никто не слышал, как она плачет.

О ВАШИХ ДОБРЫХ ДЕЛАХ

Друзья, благодаря вам Алексей Юлдашев из Краснодарского края сможет начать новую жизнь. Вы собрали для него 198 тысяч рублей на эндопротезирование суставов. Операция уже позади, и Алексей чувствует себя хорошо.

Свердловчанке Кате Лукиных вы предоставили шанс избавиться от горба. Катя — сирота, ей 17 лет, у нее тяжелейший S-образный сколиоз грудного и поясничного отделов позвоночника. Теперь на ваши 203 тысячи рублей у профессора Михайловского в Новосибирском НИИТО девушке сделают операцию, и, надеемся, ее жизнь тоже повернется к лучшему.

Артему Павлову из Саратовской области оплачено четыре курса лечения в одном из московских медцентров. Тeme четыре года, у него детский церебральный паралич (ДЦП), и ваши 130 тысяч рублей должны ему существенно помочь.

И еще одна хорошая новость: 9-летнему Никите Зиновьеву из Липецкой области в Германии сделали пересадку сердца, на операцию и комплект лекарств для реабилитации мальчика собрали 966 345 рублей.

57 500 рублей вы послали на лечение Ninе Бурнаевой. Эта журналистка из Северной Осетии повредила колено, без операции ей ногу не восстановить.

57 тысяч рублей и три посылки с вещами и канцтоварами отправлены в Ярославскую область семье Тамары Артемьевой. У Тамары муж инвалид первой группы, а у дочери ДЦП. Артемьевым всегда трудно с деньгами, но теперь им станет полегче. И 30 тысяч рублей и восемь посылок вы послали инвалиду второй группы Антонине Куровой. Она в одиночку воспитывает 6-летнего сына. Теперь гардероб Куровых пополнен, и есть возможность прикупить бытовую технику.

Куплена и доставлена из Москвы прямо домой в Хакасию инвалидная коляска Ирине Колесниковой за 30 тысяч рублей. А в Псковскую область в семью Ивановых вы отправили новый слуховой аппарат за 25 тысяч рублей для 14-летней Лены. И еще 20 тысяч рублей удалось собрать ей на ортодонтическую операцию — у девочки синдром Франческетти. Правда, пока на операцию денег недостаточно, необходимо еще 29 тысяч рублей.

18 тысяч рублей вы послали 37-летнему москвичу Алексею Климовичу на покупку тренажера для реабилитации после черепно-мозговой травмы. Кроме того, отправлены посылки с вещами Шипицыным в Пермский край, Михашиным и Тучнолововым в Архангельскую область, Лапше в Ставропольский край, Назимовым в Санкт-Петербург, Кулаковым в Саратовскую и Кондратьевым в Ярославскую области.

Помогли:

Фирма «БЭСКИТ» (Санкт-Петербург), Алексей (Нижний Новгород), Андрей Петрович, ОАО «белон» (Новосибирск), Ирина (Челябинск), ОСАО «Ингосстрах», Елена Смирнова (фонд «Созидание»), Константин, пять Елен, Катерина, Марина, Андрей, Антон, Галина, Вячеслав Юрьевич, Ольга и Евгений, Людмила, Мулюков А. Р., Ольга, Ирина, Ольга и Маша, Станислав, Никита, Ростислав, Оксана (все — Москва).

Спасибо всем! Здоровья вам и счастья!

Для тех, кто не знаком с Российским фондом помощи

Российский фонд помощи создан осенью 1996 года (все это время им руководит Лев Амбандер). Фонд действует как посредник между людьми, которые оказались в беде, и людьми, готовыми им помочь. На адрес фонда приходят письма-просьбы, и после тщательной проверки они публикуются 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.

Я старший лейтенант авиации, теперь инвалид первой группы, мне 39 лет. На тренировке в бассейне сломал три шейных позвонка. Парализованного, жена отвезла меня к моей матери и ушла. Десять лет лежал бревном и задыхался. Два года назад счастье привалило: познакомился с Татьяной, и мы поженились. Ее дочка Ксюша страдает ДЦП, Таня не работает, ухаживая за нами обоими, а вообще-то она медсестра. Я долго безрезультатно лежал и не сдавался. Чтобы я хоть немного двигался, мне разжали спинной мозг, подготовив его к установке нейростимулятора. Однако 754 000 рублей на его покупку не найти, и от этой идеи пришлось отказаться. А потом Таня нашла медцентр, который при помощи электростимуляции, лекарств и массажа научил меня двигаться. Уже переворачиваюсь на живот, распрямился, а главное — могу глубоко дышать. Левую ногу уже поднимаю и сгибаю. Сам держу кружку. Я очень хочу встать, часами занимаясь гимнастикой, но этого мало. Требуются еще 2 курса, а за них надо заплатить ровно 58 000 рублей. Прошу, помогите!

Анатолий Хачко, Калининградская обл.

Директор медцентра Валерий Анисьевич (Калининград): «Анатолий — наш первый «неизлечимый» пациент, которого мы по своей методике заставили двигаться. По моим прогнозам, он сможет ходить — даже после двенадцати лет неподвижности. Большой абсолютно нестандартный, и мы заинтересованы в успехе. Поэтому в счет включен лишь стоимость медикаментов, а наши услуги для Хачко бесплатны».

Даже не представляю, как быть, если и вы откажете. Мой Веронике в июне исполнился год, а для ее лечения фактор времени играет первостепенную роль. Дочка родилась недоношенной, в тяжелых родах, три недели провели в реанимации. А в полгода основной диагноз: ДЦП, спастический тетрапарез. Я врач-педиатр, все назначения выполняла строго: медикаментозная, мануальная, физио- и иглорефлексотерапия. Но улучшения незначительные. Вероника не переворачивалась, плохо держала голову, руки совсем не действовали. Мне сказали, что восстановить ее двигательную сферу могут в Москве, в Научно-терапевтическом центре (НТЦ). Но деньги! Лечение там платное. Живу с мамой и братом в старом деревянном доме, доход ниже прожиточного минимума. Муж ушел, но помогает (я-то пока не работаю). На первый курс лечения занял денег под зарплату, теперь работает в счет долга. После этого курса дочка окрепла, произносит слоги, поднимается, берет игрушки, узнает родных. Прошу вас, помогите! Страшно упустить время успешного лечения, а на четыре рекомендованных курса надо 134 000 рублей!

Татьяна Морозова, Томская обл.

Зав. отделением НТЦ Ольга Тарасова (Москва): «Ребенок тяжелый, с параличом, недоразвитием клеток головного мозга. Но пока девочка маленькая, мозг пластичен, высоки компенсаторные возможности. Первый курс показал: перспективы хорошие. Регулярная стимуляция по нашей методике может восстановить двигательные и психоречевые функции».

Мы на этом хуторе живем пять лет. Раньше жили в Юрюпинске в частном доме, я работал в котельной за 700 рублей, жена сидела в декретных отпусках (у нас две дочки и четвере сына). Бедно жили. И вот перебрались в деревню: на земле дети здоровее будут. Продали городской дом, купили домик без газа и водопровода с огородом 0,3 га. Вскоре переехала и моя мать, у нее свой домик и огород. На хуторе работы нет. В городе иногда подрабатываю сварщиком, а так все время в поле, своем и мамином. Ей здоровье не позволяет. Работников у нас я да жена, да старший сын Ваня, ему 14. Тяжело, ведь все вручную. Пока огород до конца прополешь, начало уже травой заросло. Пахать начинаю трактор. Но он один на округу: пока дождешься, срот посева проходит. Сажаем картошку, морковь, капусту, огурцы, помидоры. Часть овощей продаю на рынке. Держим семь коз. Сено кошу сам, а возить не на чем, опять находимся транспортом. Вяжем платки из козьего пуха на продажу. Все деньги идут на детей, ведь в этом году пятерых в школу собирали! Мечтаю о мотоблоке с плугом, сенокосилкой и тележкой. Но он слишком дорог для нас: 33 702 рубля. А так урожайность бы выросла. Вот решил просить вас о помощи, если это возможно.

Александр Агин, Волгоградская обл.

Глава сельской администрации Александр Белоусов: «Работы здесь нет, каждый выживает как может. Агины — крепкая, работающая семья. Не пьют, детей хорошо воспитывают. Таким помогать и надо».

У моего сына Ромы порок сердца с рождения, диагноз еще в роддоме поставили. Направили в детскую поликлинику, да все без толку. Там одно посоветовали — встать на учет в кардиоцентре. Порок таблетками не вылечишь, оперировать надо. Роме пять лет, а он не бегает с ребятами, сидит один целыми днями, сам с собой играет. И то быстро устает и часто болеет. Если разбалуется, на-

чинает кашлять и ложится отдохнуть. Из-за недостатка движения он уже отстает в физическом развитии, и меня это очень тревожит. В кардиоцентре собираются закрыть дырку в перегородке левого желудочка, тогда сын будет таким, как все. Рекомендовали оперировать в этом году, а я так и не нашла денег. Социзащита может дать не больше тысячи рублей, но на операцию-то надо 151 196 рублей. Здесь у нас сплошное безденежье: живем как все, с огорода. Работы нет, предприятия закрыты. Как мать-одинокая получаю 182 рубля, вот и весь доход. Если б не корова, не выжить. Прошу вас, помогите моему сыну в излечении. Будьте здоровы.

Марина Тимофеенко, Томская обл.

Ведущий специалист НИИ кардиологии НЦ РАМН Сергей Иванов (Томск): «Из-за дефекта межжелудочковой перегородки у Ромы уже отчетливо видны признаки перегрузки кровью легких, легочная гипертензия. Необходима срочная операция на открытом сердце в условиях искусственного кровообращения. Если дефект закрыть заплаткой, Рома будет здоров, а через год его даже можно будет снять с диспансерного учета».

Совсем недавно я был здоровым парнем, работал водителем, доставляя запчасти для ремонта автомобилей. А четыре года назад на работе упал из кузова грузовика: тормоза отказали, и он тронулся. Через три месяца сильно заболели ноги. Из Института ревматологии я вышел с диагнозом «двусторонний коксартроз и не-кросс головок бедренных костей». Врачи предупредили, что процесс необратимый и надо оперироваться. Я сперва ходил с палочкой, теперь еле передвигаюсь на костылях. Стал инвалидом 2-й нерабочей группы. Жена ушла. Живу с родителями (мама тоже инвалид на костылях, брат-студент и бабушка, лишь у отца стабильная работа, он механик, и зарплата 3000 рублей). Очередь на бесплатное эндопротезирование подходит в лучшем случае через пять лет. Боюсь, мне столько не выдержать, вы не представляете, какая это боль. А главное, сами врачи говорят, что нельзя ждать, иначе вскоре даже на костылях не смогу ходить. Новосибирские хирурги берутся помочь. Там эндопротезы стоят 263 050 рублей. Но операция двухэтапная, на первый этап надо 131 525 рублей. Прошу вас о помощи.

Григорий Лузганов, Москва

Профессор-хирург Валерий Прохоренко (Новосибирск): «У Григория деформируется позвоночник, сильный перекос таза. Без срочной операции изменения станут структурными: мышцы и кости адаптируются. Пока еще пациент перспективен. Ему 30 лет, а молодые хорошо переносят протезирование».

О таком тяжело рассказывать, да ведь выхода нет. Женя родился с аномалией развития мочевого пузыря — такого маленькоого, что моча не задерживалась и постоянно вытекала. Говорят, такой дефект встречается у одного из 200 тысяч человек. Лечить взялись только в Москве. Попытались увеличить пузырь, вставив часть кишки, но при разрезании он сжался, и его вовсе удалили. Сделали новый, но улучшения не было. Часть кишки загноилась, удалили ее. А потом отказали почки. Ребенка спасли, но операции-то оказались безрезультатными. Консилиум решил установить TTV-петлю для контроля выведения жидкости из организма. Жене уже 17 лет, всю жизнь он провел в мокрых штанах с проложенными пеленками. Учился дома. Женя начитан, оригинально мыслит, ему бы учиться дальше. Но он ни с кем не общается, очень комплексует. В больнице я видела ребят с таким недугом. Они потеряли интерес к жизни, итог — суицид. Женя, слава Богу, не сдается, сдал экзамены в университет, но даже при заочном обучении надо ездить на сессии. А он ведь постоянно мокрый. Петля американская, стоит 21 549 рублей, она избавит его от этих мучений. Я, с двумя дипломами (географ и геолог), дежурю в профилактории за 4000 рублей. Еще есть дочь-студентка. Муж ушел, не помогает.

Валентина Кузьменко, Красноярский край

Зав. отделением урологии НИИ педиатрии и детской хирургии профессор Евгений Вишневский (Москва): «Если поможет, сделает великолепное дело: для Жени, тяжелого инвалида, начнется новая жизнь. Операция и госпитализация бесплатная, но институт не может купить TTV-петлю. Ставится она на всю жизнь и для 95% пациентов решает проблему».

Уважаемый Росфонд! Обратиться к вам заставила неразрешимая ситуация. 24 октября 2003 года родился мой внук Алеша. Вскоре стало ясно, что мальчик не слышит. Внук глухой на оба уха, но остатки слуха позволяют его протезировать мощными аппаратами. Недуг это наследственный. В семье все глухие: я, жена, сын, дочь, невестка и вот внук. Я после трех инфарктов нетрудоспособен. Жена все время уделяла нашим детям, а теперь ее не берут на работу. И сын никак не устроится, перебивается случайными заработками. Молодая семья не может себя содержать, мы живем все вместе на пенсии. Кредит на аппараты для Алеши в банке не дали: нам с женой — как пенсионерам, а сыну — как не имеющему постоянной работы. Я не просил бы за своих детей, но внуку хочу успеть помочь. Чем раньше Алеша получит аппараты, тем больше у него шансов научиться разговаривать и адаптироваться к жизни. Ему подобрали мощные цифровые аппараты стоимостью 59 109 рублей за пару. К сожалению, дешевых отечественных аппаратов такой мощности не бывает.

Давид Рабинович, Москва

Директор сурдоцентра «Отофон» Ольга Смирнова: «Это интеллигентная семья. Все глухие, но речь на удивление хороша. Научить Алешу говорить можно, если он будет вычищены из шумов речь. Цифровые аппараты сами настраиваются под звуки вокруг. Это важно, малыш же не может регулировать громкость».

В 14 лет на ногу упала здоровенная железяка, пять лет я лежался, и все же ногу ампутировали до колена. За это время я вырос до 214 см и 52-го размера ноги. Импортный протез подарил администрация области, но при моем гигантском росте и весе 100 кг кулья намята, болит и кровоточит. С работой, понятно, трудности. Взяли дежурным на водонасосную станцию за 1400 рублей. Был бы один — уж как-нибудь. Но и жена без ноги. Таню сбили грузовик. Ногу сразу отняли до бедра. Так и живем: я без левой ноги, а жена без правой. Она медсестра в райбольнице. Врачи говорили, детей у нас не будет, но появилась двойня, Аня и Ваня. Я горжусь, что у меня способные дети. Их взяли в музыкальную школу, Анюта на пианино играет, Ваня на барабане. Одеяляем их с чужого плеча. А если купим детям обувь, то как медведи лапу сосем: на продукты не остается. В первый класс их еле собрали, не все купили. Учительница выговаривает, а нам стыдно. У меня большая просьба: помогите, пожалуйста, детям канцтоварами и теплой одеждой, обувью. Может, какой баскетболист и мне старые кроссовки пришлет? На меня же ничего не купишь, все надо заказывать. Детей в зиму одеть стоит 8000 рублей. Вот сейчас голову ломаю, как им Рождество праздничным сделать?

Александр Арзютов, Ульяновская обл.

Специалист горсоцзащиты Нина Ижевкина: «Александру и Татьяне по 38 лет, оба на протезах. Эта хорошая семья у нас на учете, нынче мы выдали им максимум возможной помощи — 500 рублей. Между тем их среднедушевой доход 1627 рублей при прожиточном минимуме 2038 рублей».

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

■ СЕЗОН с 16

Светящаяся ткань Luminex — компания Zodiac Group: 1-й Хвостов пер., 11а, тел. (095) 238-61-87

Бутик Avakian: Новинский бул., 31 (ТДЦ «Новинский посек»),

тел. (095) 514-04-04; ул. Неглинная, 4 (гостиница Ararat Park Hyatt), тел. (095) 783-12-21

Корнер вечерних платьев Constellation — ТД «Весна»: ул. Новый Арбат, 19, стр. 1, тел. (095) 543-99-33

Концерт португальской «принцессы фаду» Marques: магазин «Гардероб»: ул. Б. Никитская, 24/1, тел. (095) 203-60-88

Дом фарфора: Ленинский просп., 36, тел. (095) 137-60-23, 137-83-53

тел. (095) 929-31-51

Бутик Louis Vuitton: Столешников пер., 10/18, тел. (095) 933-35-30; Красная пл., 3 (ГУМ), тел. (095) 790-73-01

■ МОДНЫЕ НОВОСТИ с 50

Бутик Christian Dior — ГУМ: Красная пл., 3 (1-я линия), тел. (095) 929-31-61

Бутик Burberry — ГУМ: Красная пл., 3, тел. (095) 929-33-89

Марка Phi — магазин «Гардероб»: ул. Б. Никитская, 24/1, тел. (095) 203-60-88

Бутик Carrera: ул. Петровка, 10 (ТЦ «Петровский посек»), тел. (095) 518-10-18

Часы Piaget — салоны Louvre: ул. Петровка, 10 (ТЦ «Петровский посек»), тел. (095) 292-90-47; Монежская пл., 1 (ТК «Охотный ряд»), тел. (095) 737-85-03

Марка Stenzhorn: Germany, Boppard, Michael Stenzhorn-Haus, tel. (49) 674-80080

Марка Vhernier: Italy, Milano, via Cesare Battisti, 4, tel. (39) 02-5412-2297

■ АНКЕТА с 150

Мебель Sawaya&Moroni — салон Room: 1-я Тверская-Ямская ул., 7, тел. (095) 783-05-05

Коллекция Rencontre 2004 — бутик Bassacat: Третьяковский пр-д, 8, тел. (095) 933-33-81

■ СУПЕР с 151

«Вальдорф» и другие поселки на Ярославском ш. — компания Polyform, тел. (095) 509-85-09, 509-88-55; www.polyform.ru

■ ТЕНДЕНЦИИ с 152

Фотогалерея им. братьев Люмьер: ул. Кузнецкий Мост, 17, стр. 1, тел. (095) 234-57-11

■ МОДНАЯ ЛАВКА

«Хамелеон» с 80

Бутик Eto: ул. Петровка, 10 (ТЦ «Петровский посек»), тел. (095) 737-85-03

■ СУПЕР «Вспомнить все» с 56

Бутики Louis Vuitton: Столешников пер., 10/18, тел. (095) 929-35-30; Красная пл., 3 (ГУМ), тел. (095) 790-73-01

■ ФОТОСПЫШКА с 58

Марка Bruno Pieters: с февраля будет продаваться в магазине Podium: Кутузовский просп., 26, тел. (095) 249-85-33

■ МОДНАЯ ТЕМА с 64

Бутики Avakian: Новинский бул., 31 (ТДЦ «Новинский посек»), тел. (095) 514-04-04; ул. Неглинная, 4 (гостиница Ararat Park Hyatt), тел. (095) 783-12-21

Бутик Carter: Столешников пер., 7, тел. (095) 510-50-60; ул. Кузнецкий Мост, 19, тел. (095) 937-90-40

Бутик Damiani: ул. Кузнецкий Мост, 21/5, тел. (095) 916-68-75

Бутик Frey Wille — ТЦ «Петровский посек»: ул. Петровка, 10, тел. (095) 923-36-83

Бутик Pomellato — ТЦ «Петровский посек»: ул. Петровка, 10, тел. (095) 924-29-55

Бутик Stephen Webster: ул. Неглинная, 4 (гостиница Ararat Park Hyatt, 2-й эт.), тел. (095) 783-12-86

Бутик Van Cleef&Arpels: ул. Кузнецкий Мост, 19, тел. (095) 929-90-42

Марка Di Modolo: Italy, Milano, via Durini, 10

Марка Carlo Luca Della Quercia — бутик «Болоньи»: ул. Кузнецкий Мост, 3, тел. (095) 921-33-05

■ НУЖНЫЕ ВЕЩИ с 138

Свечи Parks of London — салон «АртБазар»: Б. Палашевский пер., 1/14,

тел. (095) 200-68-01

Lothaniante — галерея «АртБазар»:

Красная пл., 3 (ГУМ, 1-й эт., 1-я линия), тел. (095) 929-31-39; сеть бутиков Linvosges, тел. (095) 105-88-48;

Аптечный бутик Bosco di Ciliegi: ул. Неглинная, 13 (ТЦ «Петровский посек»), 1-й эт., тел. (095) 737-83-29

Bernardaud — салоны Gallery Royal: пл. Европы, 2 (гостиница «Рэдиссон-Славянская»), тел. (095) 941-87-45; Тверская ул., 16 (галерея «АртБазар»), тел. (095) 937-53-73

Бутик Bassacat: Третьяковский пр-д, 8, тел. (095) 933-33-81

Салон «Геометрия»: Кутузовский просп., 45, стр. 1, тел. (095) 771-70-41

бутик Armani Casa: Третьяковский пр-д, 2, тел. (095) 933-33-78

Dior Maison — бутик Louvre: пересечение МКАД (внешняя сторона 66-го км) и Волоколамского ш. («Крокус Сити Молл»), тел. (095) 727-19-64

■ НОВОСТИ ФИТНЕСА с 189

Wellness-клуб «Олимпик Стар»: ул. Томанская, 71, тел. (095) 942-00-00, 942-02-02

Спа-студия «Планета Фитнес»:

Б. Кисловский пер., 9, тел. (095) 933-71-00

Спа-центр First Spa: пл. Победы, 2, стр. 3, тел. (095) 148-99-22, 148-78-91

Лечебно-оздоровительный центр в гостинице «Космос»: просп. Мира, 150, оф. 701, тел. (095) 234-11-50

Beauty Studio &