

ПОМОГИТЕ, ПОЖАЛУЙСТА!

ПОМОЧЬ ЛЕНЕ МОЖЕТ ТОЛЬКО ОПЕРАЦИЯ. ПОСЛЕ НЕЕ ЛЕНА НЕ БУДЕТ БОЯТЬСЯ ЛЮДЕЙ



Леночка Глухих боится людей. Так боится, что выйти погулять для нее – поступок сродни подвигу. Сейчас Леночке пятнадцать лет. Ее мама Наталья говорит, что треть жизни Леночка не улыбается. Вы можете себе представить ребенка, который не помнит, что такое смех? И каково матери такого ребенка?

В десять лет на школьном медосмотре у Лены нашли сколиоз. Может, это искривление позвоночника возникло раньше, но его почему-то не замечали. Да поначалу никто в набат и не бил. Ну, сколиоз, неприятно, так не смертельно же. Местный ортопед назначил, как водится, массаж и гимнастику. А спина у Лены болела все сильнее, слабый позвоночник повело так, что искривилось все тело. И Лена расти перестала, зато стал расти горб. Когда к ним на Оренбургье приехали ученики популярного мануала и местная пресса запестрела рекламой, мама Лены обрадовалась: «Вот кто нам поможет!» Заезжие волшебники Лену лечили целый год. Лечение закончилось признанием девочки инвалидом в 11 лет, потому что искривление позвоночника увеличилось еще на 10 градусов и консервативное лечение вообще потеряло смысл. Но и оперировать перекрученный позвоночник оренбургские доктора не рисковали. А время шло. Только в этом году после очередного переосвидетельствования девочку направили в Новосибирск на консультацию.

– У Лены правосторонний грудной лордозосколиоз 4-й степени, – говорит зав. отделением вертебрологии Новосибирского НИИТО профес-

сор Михаил Михайловский. – Тяжелая, запущенная деформация – свыше 100 градусов. Смещены все внутренние органы. У девочки сильнейший стресс. Оперировать абсолютно необходимо, причем срочно! Лишь операция продлит ей жизнь и сделает эту жизнь приемлемой.

Лена сначала до слез перепугалась, услышав про операцию. Но в клинике у доктора Михайловского она встретила девочку Ульяну и даже удивилась: что такой прямой девочке делать в больнице для горбатых? Оказалось, Ульяна приехала на контрольный осмотр, потому что прямая она совсем недавно, а была не лучше Лены. Теперь ни операция, ни тяжелая реабилитация Лене не страшны. Очень страшно выйти на улицу и услышать: «Уродина горбатая!» Лена столько раз слышала это, что любая улица теперь кажется ей заполненной не людьми, а злобными монстрами. Лена боится людей и не ждет от них ничего хорошего. А вот ее мама Наталья ждет. Но она знает, что слова бессильны и нужна операция стоимостью 173 060 рублей. А родителям Лены такую сумму не потянуть. Они работают на Южно-Уральской железной дороге, Наталья – техником, а Юрий – ремонтником. С их зарплатами операция в Новосибирске им не по карману. Профком обещал бесплатный проезд в клинику, но на саму операцию денег нет, и никто даже не обещает.

ВАШЕ ДОБРОЕ ДЕЛО

Мы рады доложить, дорогие друзья, что в последние месяцы благодаря вам у нас в Российском фонде помощи складывается совершенно новая тема просьб-обращений. Привычно, к примеру, когда люди малообеспеченные просят помочь в оплате дорогостоящего лечения или послеоперационной реабилитации ребенка. Но вот появились просьбы совсем иного рода: теперь уже наши читатели – состоятельные люди, руководители компаний или корпоративных фондов – просят подыскать многодетные семьи, детские дома, больницы для передачи им денег, одежды, оборудования, книг и канцтоваров. К примеру, мы уже сообщали, как издательство «Росмэн» предложило фонду книг и канцтоваров на полмиллиона рублей, а мы передали этот дар в интернаты Псковской области. И вот «Росмэн» вновь отличился: его новые пожертвования, состоящие из книг пятисот наименований и канцтоваров на общую сумму свыше 2 млн руб., отправлены в детдома Тульской, Ивановской и Владимирской областей. А благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М-Видео» отправил учебников и наглядных пособий общей стоимостью 110 тыс. руб. в Барановскую и Апалихинскую школы Саратовской области, которые давно опекают наши читатели. И вот еще о других ваших добрых делах.

ОПЛАЧЕНЫ:

Операции по поводу сколиоза Коле Борохову (8 лет, 164 705 руб., Томская обл.), Ольге Суворовой (22 года, 159 685 руб., Пермский край), Тане Оттевой (16 лет, 164 705 руб., Свердловская обл.), новосибирцам Евгению Малине (21 год, 164 705 руб.) и Наталье Павловой (35 лет, 175 040 руб.); эндопротезирование тазобедренных суставов Александру Кузю (34 года, артрозоартрит суставов, 233 207 руб., Новосибирская обл.); лечение в связи с детским церебральным параличом жителям Подмосковья Леве Коробчуку (2 года, 151 000 руб.) и Наташе Квитко (5 лет, 96 100 руб.).

ОТПРАВЛЕНО:

328 406 руб. на препарат АТГ для Марины Бахтиной (4 года, хроническая почечная недостаточность, Магаданская обл.); 67 885 руб.

на цифровые слуховые аппараты для Николь Кондратович (3 года, тугоухость 4-й степени, Москва); 60 тыс. руб. на бытовую технику и кухонную мебель Светлане Ларкиной (инвалид 1-й группы, Ростовская обл.); 58 500 руб. на бытовую технику и одежду семье Людмилы Бедикян (инвалид, мать-одиночка, Ставропольский край); 57 860 руб. на спортивный инвентарь и 12 посылок с книгами и учебными пособиями в Апалихинскую сельскую школу (Саратовская обл.); 46 200 руб. на газификацию дома Галине Теляковой (60 лет, вдова, Краснодарский край); вещевые посылки Быковым, Михашиним и Шмаргиловым (Архангельская обл.), Мокшиным (Псковская обл.), Кулаковым (Калужская обл.), Аслан, Василевич и Абакумовым (Ставропольский край), Агиним и Батуриным (Волгоградская обл.), Образцовым (Оренбургская обл.), Белым (Новгородская обл.), Кадуковым (Белгородская обл.), Нагорновым, Кондратьевым, Пономаревым и Артемьевым (Ярославская обл.), Тузбековым (Башкирия), Богдановым (Челябинская обл.).

ПОМОГЛИ:

Благотворительный фонд «Русский дар жизни» (Нью-Йорк, США), Елена (Латвия), Виктория от руководителя, ООО «Трансойл», фирма «Бэскит», Дмитрий, Сергей, Александр, Ольга, Максим, Игорь Эдуардович, Любовь (все – Санкт-Петербург), DDV (Нижний Новгород), Елена (Екатеринбург), Илья (Новосибирск), Наталья и Анастасия (Тольятти), ОСАО «Ингосстрах», издательство «Росмэн», благотворительные фонды «Созидание» и «Наша инициатива», ООО «Группа Дедал», ЗАО «ТПГ «Кунцево», четыре Ольги, Полина, Александр, Вадим, Апель Алексеевич, Евгений, Светлана, три Андрея, Оксана Сергеевна, Леонид Владимирович, три Дмитрия, Елена Глебовна, два Павла, Елена Владимировна, Павел Тимофеевич, Марина Викторовна, две Марины, две Анны, Ольга и сотрудники ЛЕАН-ТВ, Любовь, Владимир, Евгения, Сергей, семья Липатовых, Валентин Иванович, три Александры, Елена Анатольевна и коллеги, Роман, Алексей, две Татьяны, три Натальи, Антон, две Елены (все – Москва).

Для тех, кто не знаком с Российским фондом помощи. Фонд создан осенью 1996 года. Общественная организация под руководством Льва Амбиндера 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.

✉ Олег Таджибаев, 11 лет, двусторонняя тугоухость 3-й степени, нужны цифровые слуховые аппараты. 18 090 руб.

Мы с мужем врачи, зарабатываем по 7 тыс. руб. Детей двое: Вике 8 лет, а Олегу уже 11. В 8 месяцев он перенес нейроинфекцию, развился отек головного мозга. Его вылечили, но речевое развитие замедлилось, и мы не сразу это заметили. К двум годам не появилось новых слов, он забыл и те, что знал. Тогда и диагностировали тугоухость. Эти изменения необратимы. Олег долго отказывался носить бесплатный отечественный слуховой аппарат, с трудом учили. Мы много занимались, и к пяти годам сын заговорил фразами. К школе, заняв деньги, мы купили импортные аппараты. И вот

они отслужили свой срок, вышли из строя. А новые купить уже не на что. Сын хорошо учится в массовой школе, но дальнейшее его развитие без новых аппаратов невозможно. Пожалуйста, помогите их приобрести. Ольга Таджибаева, Башкортостан
Директор сурдоцентра «Отофон» Ольга Смирнова (Москва): «У Олега сохранен слуховой нерв, надо спасти остаток слуха. Ему идеально подходят Ergo P («Отисон»). Речь у мальчика очень приличная, в новых аппаратах с учебной проблем не будет».

✉ Алексинский детдом, нужны мебель и медоборудование. 42 495 руб.

В нашем детдоме 76 воспитанников от 3 до 18 лет. У 23 ребят родители скончались, у остальных лишены родительских прав. Есть подростки, которые еще не ходили в школу. У многих детей недетские заболевания. А вот у 13-летнего мальчика артрит, потому что он ходил только в резиновых сапогах! У 78% хронические заболевания желудочно-кишечного тракта, сосудов, опорно-двигательного аппарата. Для лечения нужен многофункциональный аппарат УВЧ-30. Наши медработники прошли спецкурс и умеют им пользоваться. Пока же возим детей в медцентр за 100 км, а одного ребенка даже в Москву. Между тем дети ослабленные и цепляют в дороге любую инфекцию. Еще нужно 25 стульев для кабинетов логопеда и психолога, а также шесть шкафов для одежды. Беда в том, что детдом, будучи открыт в 1983 г. как дошкольный с соответствующей мебелью, теперь содержит бывших дошколят до совершеннолетия. Бюджетного финансирования не хватает. Убедительно просим помочь. Наталья Грязнова, директор детдома, Тульская область
Начальник отдела департамента образования Сергей Ненарочкин (Тула): «Алексинский детдом организовал работу по принципу семьи и лидирует в конкурсе проектов программы «Дети России». Гарантирую, что Наталья Грязнова рационально использует ваши пожертвования. Она умеет работать».

✉ Олеся Кононович, 17 лет, левосторонний коксартроз 3-й степени, требуются эндопротезы. 139 336 руб.

Я никогда не была здоровой, даже не знаю, что это за ощущение. Врожденный вывих тазобедренного сустава обнаружили только в два года, когда заметили хромоту. Прооперировали, вставили штывы и разрешили ходить, но этого-то и нельзя было делать: хромота усилилась, возник некроз головки. В 5 лет я уже была на костылях. Снимки показывали разрушение головки бедренной кости. Я четыре года провела в больнице. Левая нога стала короче на 5,5 см. Надо удлинять большую ногу и заменить большой сустав на искусственный. Но моя мама пенсионерка, подрабатывает уборщицей, и денег нам взять неоткуда. А мама еще растит двоих внуков, оставшихся без родителей. Врачи говорят: нужен импортный протез, он прослужит 30 лет. Я закончила 10 классов, сейчас на домашнем обучении. Очень хочу учиться дальше и приносить пользу. Но пока не на ногах, даже и не знаю, кем смогу стать. Помогите мне! Олеся Кононович, Новосибирская область
Зав. отделением эндопротезирования Центра травматологии и нейрохирургии Валерий Прохоренко (Новосибирск): «Из-за деформации головки бедра нога Олеси стала короче. Развилась перекос таза и осевое искривление позвоночника. Отсюда плохая походка и боли. Баланс туловища восстановит только эндопротезирование тазобедренного сустава».

✉ **Коля Горбач, 2 года, задержка психоречевого развития, спастика, необходимо курсовое лечение. 130 000 руб.**

Мой мальчик очень болен, и мне нужна ваша помощь. Коля родился задохнувшимся, месяц дышал через аппарат. Слабенький был, все время спал. Мне многие говорили: откажись, ему уже не помочь. А я хваталась за любую возможность, чтобы спасти. Но сынок ни на что не реагировал. В год голову не держал, не лепетал, даже садиться не пытался. В Институте медтехнологий сказали, что у него есть шанс. Мы насобирали деньги на два курса. И вот Коля уже узнает родных и очень любит телесказки. Такой стал улыбчивый! Стоит у опоры, ходит за ручку, берет игрушки. Уменьшилась спастика в мышцах. Врачи обещают, что двигательные функции обязательно восстановятся и что он заговорит. Нужны еще четыре курса, но мы на мели. Я учусь в аграрном техникуме, раньше подрабатывала санитаркой, а теперь сижу с сыном. Муж технологом на заводе получал 10 тыс. руб., но в связи с реорганизацией там постоянной зарплаты больше нет. А лечение нельзя прерывать: у нас мало времени, после трех лет восстановления идет труднее. **Мария Домкина, Московская область**
Зам. директора Института медтехнологий Ольга Рымарева: «Ребенок очень тяжелый. Спастический тетрапарез, задержка психоречевого развития, частичная атрофия зрительных нервов. Нам удалось улучшить двигательную сферу и понимание речи. Нужен еще как минимум год непрерывного лечения, и тогда Коля заговорит и сможет себя обслуживать».

✉ **Дима Грицунов, 17 лет, острый лимфобластный лейкоз, жизненно необходим противогрибковый препарат. 197 025 руб.**

Диму я воспитываю с 5 лет, с тех пор как развелись его родители. У сына другая семья, уехал на юг, живет бедно. А сноха пропала, и никто не знает, где она. Дима вырос красивым, здоровым парнем. Занимался троеборьем, поступил в техникум. Рак крови все перечеркнул, и вот уже год мы в больнице. Интенсивная химиотерапия, четыре спинномозговые пункции, температура, стоматит – мальчик все мужественно перенес, и в июле нас должны были выписать. Но в мае случилась грибковая инфекция, и неделю врачи боролись за его жизнь. Справились, зато подсели почки. Это реакция на противогрибковый препарат. Диме срочно нужен вориконазол против грибов, а он очень дорогой. Наши пенсии – это всего 4450 руб. Мы и раньше не шиковали, но оба подрабатывали и ничего, справлялись. А теперь я уже продала библиотеку и ковер, а больше из ценного у нас ничего нет. Родители друзей приносят еду и лекарства. Вориконазола в больнице нет, а без него Диме не выкарабкаться. Мы оба молимся о спасении. **Мария Ксенофонтовна Грицунова, бабушка, Санкт-Петербург**
Врач детской горбольницы № 1 Татьяна Жаринова: «Иммунитет у Димы ослаблен, отсюда и грибковая инфекция. Без вориконазола не закончить лечения, неизбежны рецидивы. А другие препараты он, к несчастью, не воспринимает».

✉ **Настя Лобастова, 2 года, врожденный порок сердца, нужна эндоваскулярная операция. 186 600 руб.**

Я очень люблю своих детей. Артемке сейчас пять лет, а Настеньке два года. Дочку я ждала с особой радостью. Но уже в роддоме услышали шумы в ее сердечке. Я не сильно волновалась: у сына тоже были шумы, но вскоре все прошло. А у Насти в кардиоцентре обнаружили порок сердца. У меня слезы градом, прижала ее к груди и бегала по больничным коридорам. Сейчас Настя живет на таблетках. Отменены прививки, массаж, нельзя бегать и прыгать. Настенька растет – и нагрузка на сердце растет тоже. Теперь она быстро уста-

ет и капризничает от этого. По ночам я не сплю, прислушиваюсь к ее дыханию. Насте назначили операцию, но нам негде взять денег на окклюдер. Это такая заплатка на сердце. Так как Насте нельзя в детсад, я не работаю, а раньше была поваром на теплоходе. У мужа сезонная работа, он штурман теплохода в порту. Полгода получает по 7–8 тыс. руб., а зимой сторожем зарабатывает 4 тыс. руб. Конечно, мы в долгах, и продать нечего. **Ирина Лобастова, Томская область**
Ведущий специалист НИИ кардиологии НЦ СО РАМН Сергей Иванов (Томск): «У Насти дефект межжелудочковой перегородки, его надо закрыть окклюдером. Есть признаки легочной гипертензии, и без операции ребенок будет постоянно болеть, отставая в развитии».

✉ **Евгения Чачина, 28 лет, инвалид 1-й группы, паралич, требуется инвалидная коляска. 20 728 руб.**

Еще шесть лет назад я была здоровой. Работала в школе, заочно училась в университете, вышла замуж. Однажды спала на сквозняке, продуло спину. После жаропонижающих и мазей полегчало, но через неделю отказали ноги. И вот диагноз: арахномиелит позвоночника (нарушение проводимости спинного мозга). Я парализована от груди до пят, но руки и плечи действуют. С работой пришлось расстаться. Взяла академический отпуск, а потом стала ездить на сессии. Как же мы намучились с бесплатной тяжелой коляской! Мне бы коляску «Крошка Ру», она устойчивая и маневренная. Ездит по любым дорогам в любое время года. Я сама делаю все по дому и пытаюсь найти работу. Мы с мужем живем вдвоем. Он строит дома за 1600 руб. в месяц, а другой работы нет. Я понимаю, что никто мне не обязан помогать, но если у вас появится такая возможность, выручайте! **Женя Чачина, Воронежская область**
Начальник отдела райадминистрации Алексей Зимовец: «Это человек большого мужества. Женя преодолела многие барьеры, защитила диплом в вузе, ищет работу. Живут с мужем очень скромно. Мы от Жени слышим лишь о чужих проблемах и никогда о ее собственных. Сожалею, но помочь ей мы не в состоянии».

✉ **Вера Серегина, 36 лет, безработная, двое детей, нужны одежда, ортопедическая обувь, дрова на зиму, сено корове. 38 500 руб.**

В деревне сейчас тяжело жить. Колхоз развалился, детсад, где я была воспитателем, сгорел, и работы вообще нет. Спасают корова и огород, а денег нет совсем. Муж был городской, не сумел приспособиться к деревенской жизни и уехал. Несколько лет не могу добиться алиментов. Вчетвером живем на пенсию мамы в 2700 руб. и пособия на дочек по 100 руб. Пора покупать дрова на зиму и сено для коровы, а не на что. С ужасом думаю, как зимовать. Одежды теплой нет. Дети растут, Веста пошла в 8-й класс, Любашке в школу через год. Так и не собрала Весту к сентябрю: ни школьных принадлежностей, ни одежды, ни обуви. У Любы врожденная косолапость, ей прописали ортопедическую обувь, но одна пара стоит 5 тыс. руб. Какие пять тысяч, если я даже колготки девочкам купить не могу. Я устала так, что заснуть бы и не проснуться. Потом спохватиться: а дети? Ношу на рынок творог и сметану, но это копейки. **Вера Серегина, Ярославская область**
Начальник райсоцзащиты Лариса Лешкина: «После ликвидации колхоза люди выживают кто как может. Райцентр далеко, да и в районе работы нет. У Серегинной трудная ситуация, которую ей в одиночку не изменить. Но она держится, не пьет, о детях заботится. Изможденная, ходит бог знает в чем. Буду благодарна за любую помощь этой семье».

ЕСЛИ ВЫ МОЖЕТЕ ПОМОЧЬ, ОБРАЩАЙТЕСЬ В РОССИЙСКИЙ ФОНД ПОМОЩИ ПО ТЕЛ.: (095) 943-91-35, 158-69-04. АДРЕС РФП: 125-252, МОСКВА, А/Я 50. E-MAIL: FP@KOMMERSANT.RU. АДРЕС В ИНТЕРНЕТЕ: WWW.RUSFOND.RU



189–206 У КАМИНА

ВЕЛИКИЙ РЕЖИССЕР ФРАНКО ДЗЕФФИРЕЛЛИ СЕГОДНЯ ТАК ЖЕ НЕУМЕЕН, КАК И В 30 ЛЕТ. ТОЛЬКО ЗА ПОСЛЕДНИЕ ГОДЫ ОН ПОСТАВИЛ «ФАЛЬСТАФА» В МЕТРОПОЛИТЕН-ОПЕРА, «ПАЯЦЕВ» В КОВЕНТАРДЕН, ОБЪЕХАЛ ВЕСЬ МИР С ВЫСТАВКОЙ СВОЕЙ ЖИВОПИСИ, СЦЕНОГРАФИИ И ТЕАТРАЛЬНЫХ КОСТЮМОВ, СНЯЛ ФИЛЬМ «КАЛЛАС НАВСЕГДА». МАЭСТРО ЛЮБИТ ЖИЗНЬ – И ОНА ДАЕТ ЕМУ ВСЕ НОВЫЕ И НОВЫЕ ВОЗМОЖНОСТИ.