

Лев Амбиндер,

РУКОВОДИТЕЛЬ
РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ



Спасибо за доверие

В августе у Российского фонда помощи (Русфонда) два крупных события: нам исполнится 12 лет и мы введем электронные платформы для пожертвований. Так старейшая в новой России фандрайзинговая организация потеряет девственность, став «как все». До сих пор мы держались правила «деньги через нас не ходят»: вы берете у нас реквизиты и дальше действуете самостоятельно. Теперь появится и новое: для тех, кому недосуг обращаться к нам, мы опубликуем реквизиты фонда «Помощь», ваши взносы поступят сначала сюда и уж потом — в клиники. На новой схеме настояли читатели нашего сайта www.rusfond.ru.

● Сайт www.rusfond.ru открыт в мае 2001 года, число его посетителей неуклонно растет, сейчас от 500 до 1500 человек в день. За шесть месяцев 2008 года Русфонд получил 4,4 тыс. откликов, две трети из них — от посетителей сайта. Всего за первое полугодие собрано 92 млн рублей, из них 66% — от читателей сайта. Сейчас www.rusfond.ru ежемесячно публикует до 60 писем, почти вдесятеро больше, чем в "Ъ". Все авторы опубликованных писем получили исчерпывающую помощь. Благотворительный фонд «Помощь» создан в 2000 году для приема пожертвований, поддержки экспертной группы Русфонда и www.rusfond.ru. Учредители — издательский дом «Коммерсантъ» и Лев Амбиндер.

Если бы кто-то еще три года назад сказал мне, что мы введем электронные платежи, я не поверил бы. Хотя, надо признать, уже тогда раздавались призывы к нам публиковать свои банковские реквизиты и освободить доноров от предрасительных запросов в Русфонд. Но три года назад наши сборы составили всего 63 млн рублей, и на 83% это были пожертвования читателей "Ъ". Мы придерживались правила, сформулированного еще в 1996 году: деньги через нас не ходят, потому что оно вполне устраивало нашу газетную аудиторию. Решив помочь приглашаемому ребенку из нашей почты, вы звоните или пишете в фонд, мы выдаем реквизиты авторов писем либо поставщиков их услуг и товаров, а дальше вы действуете самостоятельно.

Это было хлопотно для читателей и тогда, в 1996 году, и сейчас, но такая схема единственная гарантировала доверие доноров к нам, то есть то главное, чем только и стоит дорожить фандрайзерам. Однако для читателей из интернета проблемы доверия к Русфонду и авторам писем как бы и не существует. Еще в прошлом году, когда наши публикации стали системно появляться в «Газете.ру», резко возросло число требований упростить выдачу реквизитов «до электронных платежей». Причем это были требования разных людей из многих регионов России и из-за границы с диапазоном пожертвований от сотни до сотен тысяч рублей. В этом году интернет-читатель у нас стало настолько больше, что впервые с запуска сайта www.rusfond.ru его сборы превысили газетные. И я не исключаю, что за год нам придется обслужить до 200 млн рублей, а то и больше. Разумеется, мы готовимся к таким сборам.

Когда на всероссийских конференциях фандрайзеров наши критики заявляют: «Конечно, у Русфонда есть "Ъ", отчего бы ему не делать такие сборы?», я отмалчиваюсь — о чем тут спорить? Мы и впрямь в выигрышном положении. Сильная газета, прекрасные читатели — самостоятельные и сообразительные люди, а то, что с редакцией и читателями надо еще поработать, так это дело внутреннее, не папока. Теперь критикам придется нелегко: интернет доступен всем, а не только читателям "Ъ", и я рад, что наши схемы помощи, стандарты и технологии сборов, созданные для читателей "Ъ", пришли ко двору и в интернете.

Вообще-то кто бы спорил: электронные платежи значительно упрощают нашу работу, разве что бухгалтеру «Помощи» работы прибавится. И то, что нам вот так безусловно верят, просто отлично. Те же читатели, кто привык к традиционной схеме, могут не беспокоиться. Для вас, дорогие друзья, ничего не изменится. Мы всегда рады вашим звонкам в фонд и письменным запросам. Эта обратная связь всегда дорогого стоит, а сейчас она особенно ценна, так как часть газетных друзей Русфонда отключен в интернет на наш сайт www.rusfond.ru.

А теперь о другом вопросе, он тоже из интернета. У читателей "Ъ" он не возник ни разу за 12 лет. Вопрос появился буквально в последние два месяца, на адрес Русфонда и мой личный пришло уже три десятка писем из России, а также из Израиля и США, поэтому отмалчиваться не стоит. Цитирую одно из писем: «Остада! А не поганю ли вам кланчить деньги для граждан РФ, которым по идее должно помогать государство? Султанов III...». Так вот, отвечаю: не поганю. Поганю, когда болеют и умирают дети, а ты можешь вмешаться и не знаешь как. Поганю, когда ты перечислил деньги страдающему человеку, а они не попали к адресату. Поганю, когда клиника не умеет грамотно распорядиться пожертвованиями, а такое пока сплошь и рядом. Поганю, когда государство облагает подоходным налогом пожертвования больного человеку.

У меня тоже есть вопрос к этим изюерам. За что же вы, господа, так не любите себя, а заодно и Россию? В том же Израиле, не говоря уж о США, прекрасно существуют клиники на деньги благотворителей, и об этом там мне рассказывали с гордостью. В США только в 2006 году было собрано \$260 млрд частных пожертвований. 89% американских семей являются жертвователями, их обслуживает миллион благотворительных фондов. И тамошние фонды вместе с тамошними гражданами, так же, между прочим, как и мы с вами, не подменяют пожертвованиями всю государственную, а дополняют его. От этого страны становятся только крепче, а люди — добрее.

Поцелуй как признак здоровья

Годовалому Гаврюше Григорьеву надо срочно удалить опухоль в мозгу

Представьте, мама, папа, сын, отпуск, Италия. Мелкое автопроектирование. Машину трянуло, один синяк на троих. Синяк у сына на шее, от ремня безопасности. Врачи сначала ничего не находят, но тут — приступ, судороги, скорая, больница. Кома. Кровоизлияние в мозг, гидроцефалия. Анализы, диагноз: эпендимома. Проще говоря, рак мозга, очень агрессивный. Спасет операция в Израиле. Цена — \$67,5 тыс. Денег нет. Жуткий сон. Но это не сон. Малыша зовут Гаврила Григорьев, он из Петербурга, ему один год. Маму зовут Кира, а папу Романом.

В Италии в первый день рождения Гаврюше разрешили десять минут побыть с мамой и папой. Это было не так давно, 28 мая. Гаврила лежал в отделении интенсивной терапии педиатрического института Газлини в Генуе. Позади была первая операция. Малышу поставили дренаж, выводили кровь и лишнюю спинномозговую жидкость. Врачи говорили, надо ждать, пока рассосется гематома, и вот тогда томография покажет, что именно стало причиной кровоизлияния. Версия автопроектирования казалась наиболее вероятной, но врачи нашли немного странную клиническую картину и предположили, что у Гаврилы еще до встряски на дороге была какая-то аномалия.

Между тем за одиннадцать месяцев жизни Гаврюша болел всего один раз — у него был насморк.

В Генуе в палату интенсивной терапии обычно пускают только одного родителя и то, если повезет. Для Гаврилы итальянские врачи сделали исключение. Почему? Кира, Гаврюшина мама, и сейчас не может объяснить. Кира говорит, врачи полюбились ей.

Малыш восстанавливался после операции медленно. Родителям даже показалось, что Гаврюша ослеп, он не узнавал их. Но обошлось.

Мы сидим в Израиле, в Тель-Авиве, в кафе. Сын улыбается Кире. В полосатых шортах и майке он сидит в прогулочной коляске, и пятки у него голые, потому что очень жарко. Гаврюша улыбается, на голову у него, чуть выше лба, шрам, похожий на четвертушку орбиты какой-то планеты. А через всю шею еще один. Первый шрам остался от дренажа и борьбы с гидроцефалией, а второй — от операции, когда итальянцы удалили ему часть опухоли.

— Гаврюша, — говорю я тихо и осторожно дотрагиваюсь до его пятки.

Малыш улыбается и, кажется, даже подмигивает мне. Или показалось? Ему явно нравится в кафе, где мы сидим, нравится, что волны шумно разбиваются о берег и пускают салюты брызг, что вокруг много огоньков, что над ним возвышается папа, а мама протягивает ему ложку с яблочным джемом.

И Кира рассказывает, как был в Генуе:



Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

ФОТО МАШИ РУБИНОЙ

— Струтки крови рассосались только через пять недель. И тут томография показала опухоль мозга, да еще в чрезвычайном неудачном месте. Она прорисовывается из четвертого желудочка в ствол мозга. Удалить полностью, признали итальянские врачи, невозможно. Прямая угроза жизни, сказали они. 18 июня нас оперировали и опухоль удалили только частично.

Тогда-то и выяснилось, что у Гаврилы анапластическая эпендимома третьей степени. Стандартное лечение этого вида рака у детей до трех лет состоит в нескольких курсах жесткой химии и лучевой терапии после нее. Но Гаврюше лучевая терапия противопоказана — последствия для развития ребенка могут оказаться невосполнимыми. И когда нет другого выхода, применяют «сверхточное» облучение строго самой опухоли.

О возвращении в Россию речи нет, петербургские онкологи подтвердили Кире, что подобное облучение надо делать за границей и что оно может

Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

ФОТО МАШИ РУБИНОЙ

Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

Кира рассказывает: «Врачи Тель-Авива предложили радикальный шанс: новую операцию. Они рассчитывают удалить большую часть опухоли, а может, и всю. Это рискованно, но без операции шансы выжить у Гаврюши ничтожны»

Из свежей почты

Вика Дубиева, 3 года, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 136 тыс. руб.

Внимание! СОБИНАБАНК внес 50 тыс. руб. (подробности на www.rusfond.ru). Не хватает 86 тыс. руб.

Я осталась одна с двумя детьми. Первый муж умер девять лет назад, когда нашему сыну Андрейке было три года, а теперь он в среднем классе. Отец Вики ушел два года назад. Живем втроем на две пенсии — по утере кормильца и инвалидности. Родилась Вика на 35-й неделе, делали кесарево. Сама дышать она стала на десятый день. Потом Вика нормально развивалась, но во время простуды она получала курс антибиотиков. Идетрадировала: перестала двигаться, пошли судороги, останавливали их гормональными препаратами. Чтобы провести курсы лечения по методу Войта, мы отправились в Брянскую область. Точный массаж оказался эффективным (меня научили его делать), но этого мало. Чтобы Вика научилась ходить и говорить, надо пройти курсы Института медико-биологических наук (ИМТ), но у меня совсем нет денег. Помогите! Жанна Дубиева, Москва

Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «У Вики спастический тетрапарез, частичная атрофия зрительного нерва. До пяти лет нарушения центральной нервной системы мы восстанавливаем весьма эффективно. Внику еще можно научить сидеть, ходить и говорить. Но приступить к лечению надо срочно».

Настя Путина, 13 лет, правосторонний грудной сколиоз IV степени, нужна операция. 189 584 руб.

Внимание! Компания «М.Видео» внесла 100 тыс. руб. Не хватает 102 084 руб.

Нам нужна помощь: младшую дочь Настеньку надо оперировать, а мы не в силах оплатить лечение. Моему оператору на автозаправке, я хирургическая медсестра, вдвоем получаем 18 тыс. руб. У нас три дочери. Старшие, 20 и 19 лет, студентки госуниверситета, учатся «на бюджете», одна будет экономистом, другая биологом. Настя занималась в танцевальном и театральном кружке, училась музыке по классу фортепиано, но все это теперь вызывает постоянные боли в спине, и любимые занятия пришлось забросить. С девяти лет Настю наблюдает ортопед, но сколиоз прогрессирует. Кривизну спины уже не скрыть одеждой, а намешки подростков вгоняют девочку в тяжелую депрессию. Профессор Михайловский советует оперировать именно сейчас, пока не наступило половое созревание. Потом сложнее лечить. Людмила Путина, Хакасия

Заведующий клиникой Новосибирского НИИТО Михаил Михайловский: «Грудной сколиоз быстро прогрессирует, надо укрепить позвоночник Насти имплантатом. Пока деформация невелика (50 градусов), операция даст оптимальный эффект».

Женя Симонов, 10 лет, дефект челюсти и мягких тканей половины лица, необходима операция. 130 тыс. руб.

Внимание! Общество помощи русским детям (США) внесло \$1250 (подробности на www.rusfond.ru). Не хватает 100 850 руб.

В 2005 году Жене поставили жуткий диагноз: злокачественная опухоль головы. В московском онкоцентре Женья перенес одиннадцать курсов химиотерапии, курс лучевой и операцию по удалению опухоли. Восемилетний мальчик весил 14 кг! На месте опухоли возникло воспаление с некрозом, часть нижней челюсти и сустав пришлось удалить. Лицо перекосило. Женья стал невнятно говорить, есть не мог, ложка в рот не проходила. В декабре 2007 года на собрание вами деньги профессор Рогинский сделал Жене операцию. Рот уже открывается, хотя жевать твердую пищу еще нельзя. Надо вставить недостающий фрагмент в челюсть, а денег на лечение нет. У нас дегижеское. Муж оператор автозаправки. Мы очень благодарны вам за участие. Не знаю, вправе ли просить о помощи еще раз, но как же быть, если лечение долгое, а средств нет? Ирина Симонова, Калининградская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «У Жени была злокачественная опухоль сложной локализации. После ее удаления возник остеомиелит, ветвь нижней челюсти с суставом удалена. Сейчас надо восстановить нижнюю челюсть и сустав с помощью эндопротеза».

Никита Трандлофр, 13 лет, ампутация пальцев из-за ожога, утрата функций кистей рук, спасет операция. 146 тыс. руб.

Внимание! Один благотворительный фонд внес 50 тыс. руб. Не хватает 96 тыс. руб.

Каюс, недоглядели за внуком: Никита в два года вставил в розетку вязальные спицы и получил сильнейший ожог обеих рук. Перенес пять операций. Остаток правого мизинца ампутировали. На ладони пересаживали кожу с ног. Мальчик растет, и сейчас кисти так стянуты грубыми рубцами, что пальцы не разгибаются, а средний палец после ампутации потерял опору и растет неправильно. Пишет Никита коряво и медленно. По дому ничего делать не может, будто и не мужнина растет. Мы случайно узнали о ярославской клинике, где готовы помочь нашему мальчику. Мы выслали документы и обрадовались, получив положительный ответ: нас берут! Но стоимость лечения для нас слишком высока. Моя дочь, мама Никиты, еще родила Ариночку и после полутора лет уже не получает декретных. Зять монтажник (6300 руб.), по ночам сторожит школу за 3 тыс. руб. Я пенсию неkerja, а дед инвалид второй группы. Пожалуйста, помогите оплатить операцию. Мы так надеемся на них. Любовь Абашева, Татарстан

Заместитель главврача больницы имени Соловьева Юрий Филлименко (Ярославль): «На левой ладони необходима только кожная пластика. А вот на правой ладони, кроме пластики, предстоит еще и реконструкция неверно сросшейся фаланги после перелома и отрыва мизинца. Функции кистей мы восстановим».

Вероника Корвина, 1 год, врожденный порок сердца, необходима эндоскопическая операция. 133 600 руб.

Внимание! Компания ТТК внесла \$2500 (подробности на www.rusfond.ru). Не хватает 75 300 руб.

Обращается к вам за помощью обычная благополучная семья. У нас больная единственная дочь. Мы не можем собрать денег на операцию, которая ее спасет, для нас это очень большая сумма. Вероника — долгожданный ребенок и нелегко нам достался. Из-за отрицательного резус-фактора я мучилась токсикозом, да еще в это время заканчивала институт. После рождения Вики мы были счастливы ровно год. Пока нас не ошеломили диагнозом. У мужа слезы стояли на глазах, когда он узнал эту новость. Он добрый и глубоко порядочный человек, работает водителем в школе, зарплата 13 тыс. руб. Я временно не работаю, ухаживаю за дочкой. Вика стала болеть все чаще — то бронхитом, то пневмонией. Кардиологи говорят, это из-за хрупкого сердца, без операции не обойтись, иначе дальше будет хуже. Ольга Корвина, Томская область

Ведущий сотрудник Томского НИИ кардиологии РАМН Игорь Ковалев: «Причиной частых пневмоний является открытый артериальный проток. Из-за него часть крови поступает в легкие, это может привести к необратимым изменениям сосудов легких, несовместимым с жизнью. Абсолютное показание к операции!»

Реквизиты авторов и поставщиков услуг есть в фонде.

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Российского фонда помощи

Российский фонд помощи (РФП) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Коммерсантъ». Проверив письма с помощью местной власти, мы публикуем их в "Ъ", в «Газете.ру» и на сайте www.rusfond.ru. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты авторов и дальше действуете сами. Деньги через нас не ходят. Мы просто помогаем вам помогать. Читателям затаенно понравилась: всего собрано свыше \$25,01 млн. В 2008 году (на 31 июля) собрано 109 207 279 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зырянская» (Кузбасс), 57 семьям горевших самарских милиционеров, 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Волгограде, 118 семьям моряков 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; www.rusfond.ru; e-mail: rfp@kommersant.ru. Телефоны: (495) 926-35-63, (495) 926-35-64 с 10.00 до 21.00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».

Аню Потылицыну готовят к трансплантации

Годовалая Аня Потылицына только что получила первый курс химиотерапии в петербургском Институте детской гематологии и трансплантологии им. Р. М. Горбачевой. У этой девочки из Красноярска врожденный лейкоз, ее спасет костный мозг матери. Теперь у врачей есть все для подготовки и проведения этой операции. После публикации «Ъ» 18 июля читатели оплатили необходимые лекарства и одноразовое оборудование (1 619 246 руб.).

На следующей неделе Ане предстоит магнитно-резонансная томография, тогда и будет принято решение о дате проведения пересадки костного мозга. Хорошие новости о других вариантах «крестника». У Лизы Титковой («Ъ», 4 июля, «Вам конфеты от Лизы») началось приживление донорского костного мозга. Он уже вырабатывает новые клетки крови, а организм Лизы успешно борется с оставшимися раковыми клетками. А



После вмешательства читателей «Ъ» шансы Ани Потылицыной на излечение от лейкоза резко выросли

Фотоматериал предоставлен редакцией «Коммерсантъ»

Фотоматериал предоставлен редакцией «Коммерсантъ»

стает себя хорошо, он на амбулаторном наблюдении и даже съездили в берлинский зоопарк.

И вот еще новости. Оплачены: операции по поводу врожденных пороков сердца жителям Удмуртии Лере Ризвановой (4 года, 186 600 руб.), Вале Желтухиной (2 года, 133 600 руб.), Соне Гавшиной (6 месяцев от роду, 191 196 руб.), а также Насте Поповой (17 лет, 186 600 руб., Омская обл.) и жителям Казахстана Анжелике Перковой (6 лет, 191 196 руб.) и Ване Васильеву (1 год, 191 196 руб.); операции по поводу сколиоза стоимостью 189 584 руб. Саше Акатьевой (13 лет), Юле Самариной (16 лет) и Ксении Прилуцкой (16 лет, 352 820 руб.) из Челябинской обл.; лечение детского церебрального паралича стоимостью 156 тыс. руб. трехлетнему Максиму Зардинову (Ульяновская обл.) и Володе Калмыкову (Ростовская обл.), стоимостью 136 тыс. руб. Тале Шевцову (5 лет) и Артему Верейтену (8 лет) из Курской обл. и Ясминне Боташевой (6 лет, Карачаево-Чер-

кесия); челюстно-лицевые операции Коле Боровикову (15 лет, 170 тыс. руб., Смоленская обл.), Оле Бахарева (8 лет, 70 тыс. руб., Курская обл.), Маше Мавляновой (13 лет, 110 тыс. руб., Москва), Илье Моисееву (9 лет, 115 тыс. руб., Ростовская обл.), операция по поводу врожденного косялапости Ване Михайлову (2 года, 84 тыс. руб., Новгородская обл.); операция по поводу внутриутробной травмы руки Егору Неустереву (8 месяцев от роду, 196 тыс. руб., Ярославская обл.). Отправлено: 217 200 руб. на лекарствана Грише Зюзе (5 лет, острые миелобластный лейкоз, Красноярский край); 136 100 руб. на инвалидную электроколяску Владиславу Халецкому (28 лет, Саратовская обл.); 107 030 руб. на инсулиновый дозатор Алене Бабиной (12 лет, Ленинградская обл.); 67 тыс. руб. на инвалидную коляску Роме Белову (5 лет, Санкт-Петербург). Помогли: Благотворительный фонд «Русский дар жизни», Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям

Общество помощи русским детям