

## Дарья Милославская,

ДИРЕКТОР ФИЛИАЛА  
МЕЖДУНАРОДНОГО ЦЕНТРА  
НЕКОММЕРЧЕСКОГО ПРАВА В РФ,  
ПРЕДСЕДАТЕЛЬ ПОЧЕТИТЕЛЬНОГО  
СОВЕТА НЕКОММЕРЧЕСКОГО  
ПАРТНЕРСТВА «ЮРИСТЫ  
ЗА ГРАЖДАНСКОЕ ОБЩЕСТВО»



## Теперь будем думать

В Общественной палате РФ прошли слушания по недавно принятому закону о поддержке социально ориентированных некоммерческих организаций (НКО). Отныне они вправе рассчитывать на всестороннюю помощь государства: финансовую, имущественную, информационную, консультационную, в том числе в форме льгот по налогам и сборам и даже в размещении государственных и муниципальных заказов. Однако при всем кажущемся позитиве ситуации не все так просто. Закон ввел новый статус для НКО, оставив массу неясностей.

● Федеральный закон № 40 «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации по вопросу поддержки социально ориентированных некоммерческих организаций» подписан президентом РФ 5 апреля 2010 года. Он признает социально ориентированными НКО (за исключением госкорпораций, госкомпаний и политических партий), чья деятельность направлена на решение социальных проблем и развитие гражданского общества.

Новый институт НКО задумывался как аналог давно существующих в Европе организаций общественной пользы. Однако после многократного переписывания получилось нечто не очень похожее на оригинал.

Во-первых, в Европе налоговый орган или орган юстиции присваивает НКО статус организации общественной пользы. У нас же организация сама решает, социально ориентированная она или нет. Недавно мы обратились к НКО с вопросом: считают ли они себя социально ориентированными? «Да» ответили 80% респондентов, но 10% из них признались, что не знают, что это такое. В Европе статус организации общественной пользы невозможен для НКО, структура и методы которых аналогичны предпринимательским (в Греции, например, ему не отвечают частные школы и курсы изучения иностранных языков). В нашем же законе нет упоминания о возможности/невозможности занятий предпринимательством, и не исключены злоупотребления. Правда, наш законодатель, сделав закрытым перечень видов деятельности, все же признает возможность дополнений, как и во многих странах ЕС. Это хороший способ избежать чрезмерно узкого толкования целей, чтобы концепция общественного блага не была застывшей и менялась в соответствии с изменениями условий жизни общества и государственных приоритетов.

Во-вторых, организациям общественной пользы в странах Европы даются льготы по налогам и при аренде помещений, а также приоритет при участии в конкурсах. Там существует и прямая государственная финансовая поддержка, но уже очевидна тенденция к отказу от нее, ибо организации, которым власти делегируют (и платят за это) часть своих функций, вскоре становятся весьма дорогостоящими агентами даже в сравнении с коммерческими структурами. Поэтому в Евросоюзе все больший вес набирает поддержка косвенная. Наш же новый закон не имеет ни одной коррелирующей статьи в Налоговом кодексе и лишь говорит о неких общих льготах в ряду с иными формами поддержки, что в этом контексте означает отсутствие налоговых льгот.

В-третьих, в Европе статус организации общественной пользы дается на срок до трех—пяти лет (в Дании вообще на год). Затем его можно пересмотреть, если организация не занималась общественно полезной деятельностью либо не была прозрачной. У нас, несмотря на многочисленные предложения экспертов, в новом законе так и не предусмотрено единая процедура формирования и ведения таких реестров на федеральном, региональном и местном уровнях. Частью процедуры должно было бы стать и указание на сороган, ответственный за реестр. Кроме того, целесообразно было бы перереформировать право органов власти создавать подобные реестры на обязанность их составлять. Это бы стало действенной поддержкой НКО в регионах. А так подход, оставшийся в законе, создает властям возможности для интерпретаций и делает крайне сложным статистический учет господдержки социально ориентированных НКО.

На деле наш реестр социально ориентированных НКО будет означать только то, что организация получила господдержку, и ничего больше. Получится (если получится) реестр, в основе которого будет вовсе не социальная ориентация НКО, а факт господдержки. Соответственно, те, кто не попал в реестр, вправе претендовать на помощь властей, но еще не факт, что получат. Как говорится, почувствуйте разницу.

Между тем поддержка-то, как диктует закон, предполагается солидная! Финансовая, налоговая, имущественная, информационная, консультационная, включая повышение квалификации работников НКО и добровольцев, и даже возможность аренды помещений государственной и муниципальной собственности без тендера.

Справедливости ради надо отметить, что в Госдуму внесен законопроект, уравнивающий бюджетные учреждения и НКО (льготы по НДС, налогу на прибыль и другие). Однако он не имеет никакой связи с законом о социально ориентированных организациях. Это явный признак несистемности нашего некоммерческого законодательства.

И все же введение статуса социально ориентированных НКО является отрядным фактом сближения нашего законодательства с мировой практикой. А что делать с этим новым понятием и как поставить его на службу гражданскому обществу — будем думать.

## Чужой ребенок

Игорю Кривчуку нужна трансплантация костного мозга



Мальчику четыре года. У него острый миелоидный лейкоз. Ранний рецидив. Ранний рецидив — это значит, что болезнь отступила после нескольких курсов химиотерапии, а потом вернулась. И ее нельзя вылечить без трансплантации костного мозга. Беда еще в том, что мальчик с Украины. На Украине не делают трансплантации костного мозга от неродственных доноров. В России делают, но для иностранных детей все лечение платное.

Всеселее всех, конечно, голуби. Игорю ни в коем случае нельзя гонять голубей, потому что каких только инфекций не летит с голубиных крыльев в его легкие, ослабленные химиотерапией, аспергиллезом и пневмонией. Из-за которой пришлось химиотерапию прервать. Когда мальчик болел пневмонией, ему было, конечно, не до голубей. Он лежал, как тряпичка, и даже не плакал. Но как только пневмония прошла, голуби снова стали интересней всего на свете. Ради голубей мальчик рвется на улицу, и мама не может его удержать, а может только надеть ему маску. Мальчик в маске голуби совсем не боится. Мальчик в маске боится прохожие, которым приходится объяснять, что мальчик не опасен для них и носит маску наоборот — потому что все окружающие для него опасны.

Все, кроме мультяшных персонажей. Мальчик, конечно, хотел бы гонять голубей, но мы сидим с ним на полу в киевской квартире, нарочно арендованной на благотворительные деньги, потому что в клинике не хватает места, мы сидим на полу и рассматриваем мультяшных персонажей. У мальчика есть что-то вроде игральные карты, где вместо королей, дам и валетов — мультяшные персонажи.

— Незнайка, Лунтик, Матроскин, — мальчик раскладывает передо мной карты. — Шарик, Колобок, Кит у чоботах... — Кто? — переспрашиваю я. — Кит у чоботах, — повторяет Игорь.

И я, только посмотрев на картинку, догадываюсь, что так по-украински зовется Кот в сапогах.

### КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ ИГОРЯ КРИВЧУКА НЕ ХВАТАЕТ 1 813 735 РУБ.

По словам заведующей Центром онкогематологии детской больницы «Охматдет» (Киев) Светланы Донской, у Игоря острый миелоидный лейкоз, после первого этапа лечения был неплохой результат, но через два месяца обнаружился рецидив болезни, «а теперь, после достижения ремиссии, шанс Игоря в неродственной трансплантации костного мозга. К великому сожалению, в Украине такая трансплантация пока невозможна». А вот что говорит заведующая отделением Института детской гематологии им. Р. М. Горбачевой Наталья Станчева (Санкт-Петербург): «У мальчика зафиксирована ремиссия, рекомендована неродственная трансплантация стволовых клеток. Благо, что предварительный поиск донора выявил несколько потенциальных доноров».

Поиск и активация донора, доставка трансплантата, пересадка и лечение, а также необходимые лекарства — все это обходится в 3 597 122 руб. Как всегда, наши постоянные партнеры компания «Ингострах» и благотворительный фонд «Адвита» перечислили соответственно 417 тыс. руб. и 287 250 руб. Еще \$34 588 внесет украинский партнер «Русфонд» — благотворительный фонд Рината Аметова «Развитие Украины». Таким образом, не хватает еще 1 813 735 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Игоря Кривчука, то пусть вас не смущает цена спасения. Лю-

бое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (уредители Издательского дома «Коммерсантъ» и Лев Амбиндер) и в банковский счет мамы мальчика Лилии Павловны Кривчук. Все необходимые реквизиты есть в Российском фонде помощи. Можно также воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на сайте www.rusfond.ru).

Экспертная группа Российского фонда помощи

в дорогих машинах, она смотрит вокруг и представить себе не может, к кому из этих хорошо одетых людей можно было бы обратиться и попросить тромбоцитов.

Но ни к кому обращаться и не нужно. От общественных организаций, объединяющих доноров, люди сами как-то узнают, что мальчику Игорю из города Владимир-Вольнский нужна кровь. И они идут каждое утро и сдают для него кровь. Хорошо одетые люди, плохо одетые, молодые, не очень молодые — они идут и сдают кровь. И знаете, как они идут?

Мама мальчика сказала мне, что они идут, как в церковь.

Это чужой для них ребенок, но они идут каждое утро на донорский пункт и сдают для мальчика кровь. Они идут, как в церковь, как будто спасение этого мальчика нужно им больше, чем мальчику.

Теперь у них окончилась ресурса. Украина — большая страна, там есть леса и степи, реки и горы. Там есть металлургические заводы и сельскохозяйственные предприятия. Там есть университеты и театры...

Но там нет ни одной клиники, где делают бы неродственную трансплантацию костного мозга детям, больным раком крови. Такая клиника есть в России. В России есть даже несколько таких клиник. Но никто в России не должен этого мальчика лечить. Он чужой для нас ребенок.

Этот украинский мальчик из города Владимир-Вольнский, этот охотник за голубями, этот любитель «Кита в чоботах» — он чужой для нас ребенок, да?

Да. Ну и что? Валерий Панюшкин

Валерий Панюшкин

### Из свежей почты

Соня Огарова, 3 года, детский церебральный паралич, срочно требуется курсовое лечение. 103 тыс. руб. Внимание! Стоимость лечения 153 тыс. руб. Группа компаний «Ренова» внесла 50 тыс. руб. (подробности на www.rusfond.ru). Не хватает 103 тыс. руб.

Первые семь месяцев жизни Сони мы были счастливы: брак по любви, желанная здоровая дочь. А когда другие дети начинают говорить и ходить, Соня остановилась в развитии. На сторонний взгляд она не больна, но не ходит и совсем не говорит, только гулит, как младенец. И пальцы не работают. Мы объездили полстраны в поисках спасения. Деньги иссякли, мечты о выздоровлении растаяли. И тут появилась надежда! После курса лечения в Институте медтехнологий (ИМТ) Соня стала понимать речь, активнее двигаться и интересоваться игрушками. Увы, этот курс был единственным. С мужем мы развелись год назад. Помогите нам, пожалуйста! Ольга Огарова, Тюменская область.

Невролог ИМТ Елена Молодыхенко (Москва): «Положительная динамика есть. Надо лечить Соню непрерывно хотя бы год. Снижим мышечный тонус, избавимся от гиперкинезов, разовьем моторику и речь. Сейчас важно не упустить время».

Маша Фадеева, 5 лет, несовершенный остеогенез («стеклянный человек»), надо продолжить лечение. 140 тыс. руб. Внимание! Стоимость лечения 210 тыс. руб. Компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия) внесла 70 тыс. руб. (подробности на www.rusfond.ru). Не хватает 140 тыс. руб.

После двух курсов, оплаченных читателями Русфонда, дочь начала расти! В четыре года она носила одежки годовалых, а теперь мы в стандарте. И за год ни одного перелома! Маше было больно стоять, а сейчас она уже пытается ходить. Но это будет возможно после операции на бедрах, а сейчас нужны курсы для укрепления костей. Наша жизнь без перемен — втроем на две пенсии. Я ухаживаю за дочкой и мужем, он инвалид первой группы. Хрупкость костей Маша унаследовала от папы. Пожалуйста, поддержите! Если бы мужа в детстве так лечили, он бы не стал калекой. Кристина Фадеева, Хабаровский край.

Заведующая отделением педиатрии Московского американского медицинского центра Наталья Белова: «Маша научилась опираться на ножки и очень хочет ходить. Помимо ломоты костей у нее сильная деформация бедер. Для успеха операции лечение надо продолжать. И Маша будет ходить».

Тамара Симонова, 1 год, гемангиома глазницы, глаз спасет срочная операция. 93 тыс. руб.

Внимание! Стоимость операции 140 тыс. руб. Благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внес 47 тыс. руб. Не хватает 93 тыс. руб.

11 июля 2008 года у нас родились Алексей и Тамара. Мы были счастливы и принимали поздравления. А через месяц на лбу и правом веке у дочки появились красные пятна. В НИИ онкологии диагностировали гемангиому, провели фототромблечение, но пятна сильно увеличились и глаз закрылся. Местные врачи предлагают ждать улучшения. А московские назначили операцию, ведь если глаз не будет открываться, он атрофируется, дочка ослепнет! Мы в шоке. А у сына в год появилась опухоль на правой лопатке. Наши врачи отказались его оперировать, ссылаясь на отсутствие опыта. После долгих мятрств Алеше помогли в Москве. Сейчас он чувствует себя хорошо. Теперь надо спасти дочку. Пожалуйста, помогите! Муж экономист, зарплата 13 тыс. руб. Светлана Симонова, Ростовская область.

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Рост опухоли замедлен, но глаз не открывается, а значит, не функционирует, это ведет к его атрофии. Мы удалим опухоль и восстановим функции глазницы».

Виталий Кравчук, 5 месяцев, врожденная двусторонняя косопластика, требуется лечение. 84 тыс. руб.

Я потерял работу, когда жена ушла на больничный по беременности. Перебивался мелкими заработками. Недавно пошел на завод станочником, это всего 8 тыс. руб. Живем в квартире тещи с братом и племянником жены. Нам очень нужна помощь в лечении сына. Виталий родился в семье инвалидов. Да в придану у него косопластика. Стопы развернуты подошвой вверх, а суставы больших пальцев выпуклые. Мы были в растерянности: один ортопед велит гипсовать, другой гипс отменяет и назначает ванночки и массаж, третий — операцию. Наконец, нам посоветовали лечить ребенка по методу Понсети. Но денег на это лечение нет. Если сейчас Виталия не выльчим, он не сможет нормально расти и развиваться. Очень надеюсь на ваше понимание. Максим Кравчук, Санкт-Петербург. Заместитель главврача больницы имени Соловьева Юрий Филиппенков (Ярославль): «Начать лечение Виталия по методу Понсети надо немедленно. Через два гипсования выведенных в максимально возможное правильное положение стоп с хирургией, мы навсегда избавим ребенка от косопластики».

Ульяна Худякова, 7 месяцев, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 63 600 руб.

Внимание! Стоимость операции 133 600 руб. Компания ТТК внесла 70 тыс. руб. (подробности на www.rusfond.ru). Не хватает 63 600 руб.

Прежде всего я хочу поблагодарить редакцию и тех журналистов, кто создал ваш фонд помощи, куда можно обратиться в безвыходной ситуации, и ваших читателей, кто не отворачивается от чужих бед, а посылно помогает людям. Низкий вам поклон! В беду попали и мы. Мойше дочке полгодика, и надежды на то, что дефект в ее сердце закроется, уже нет. Пока одышка небольшая. Без операции, сказали врачи. Ули скоро начнет задыхаться. Сначала я молилась, чтобы диагноз оказался ошибкой, потом — чтобы дефект закрылся. Теперь молюсь, чтобы нашлись деньги на щадящую операцию. Уля слабенькая, даже сосать ей тяжело, часто останавливается передохнуть. Ротик синий постоянно. Сильный наркоз она не переносит. Семья у нас простая. Муж сварщик в троллейбусном депо, а я была кондуктором, пока не родила. Своего жилья нет, снимаем дом без удобства. Мне за тридцать, и больше детей у меня, наверное, не будет. Прошу вас, спасите дочку! Нина Худякова, Удмуртия.

Старший научный сотрудник Томского НИИ кардиологии СО РАМН Евгений Кривошеков: «Открыт артериальный проток. Увеличены левые отделы сердца, начался легочная гипертензия. Надо срочно закрыть проток эндоваскулярно, без травматичной полостной операции. И Ульяна будет здорова».

Реквизиты авторов и клиник есть в фонде. Возможны электронные пожертвования (подробности на www.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 «Коммерсантъ». Проверив письма, мы публикуем их в «Б», в «Газете.ру», в «Большом городе», на сайте радио «Эхо Москвы» и на www.rusfond.ru. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты авторов и дальше действуете сами либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей. Возможны переводы с кредитных карт и электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на www.rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям затея понравилась: всего собрано свыше \$40,297 млн. В 2010 году (на 17 июня) собрано 117 648 445 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф: 53 семьям погибших горняков шахты «Зырянская» (Кузбасс), 57 семьям сгоревших самарских милиционеров, 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Вологодске, 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@komersant.ru. Телефоны: (495) 926-35-63, (495) 926-35-65 с 10.00 по 21.00. Страница подготовлена при содействии благотворительного фонда «Помощь».

## Начат поиск донора для Серези Майстера

28 мая в «Б», на сайте www.rusfond.ru, в «Газете.ру» и на сайте радио «Эхо Москвы» мы опубликовали историю восьмилетнего Серези Майстера из Ленинградского областного («Живой подарок», Валерий Панюшкин). У мальчика острый лимфобластный лейкоз, спасет трансплантация костного мозга от неродственного донора. Поиск начат, и в международном регистре (Фонд Морша, ФРГ) уже найдены потенциальные доноры.

После пересадки Серезе потребуются лекарства для предупреждения инфекционных осложнений. Дорогие друзья, мы собрали все необходимое на поиск донора и на лекарства сумму: 1 679 748 руб. Родители Серези просят передать вам благодарность, что мы и делаем с превеликим удовольствием: спасибо! Мы следим за развитием событий.

И вот еще новости. Оплачены: операция по поводу врожденного порока сердца Нас-

те Кисловой (6 лет, 186 600 руб. Омская обл.); лечение детского церебрального паралича Максима Федорову (3 года, 153 тыс. руб., Ростовская обл.); челюстно-лицевая операция Наташе Митиной (7 лет, 160 тыс. руб., Московская обл.); операция Емельяну Мартынову (1 год, 84 тыс. руб., Петербург); лечение несовершенного остеогенеза Серезе Печерскому (2 года, 210 тыс. руб., Ростовская обл.). Отправлено: 777 413 руб. на лекарства лейкозику Мише Степанову (1 год) и 156 тыс. руб. Вове Умову (2 года) из Петербурга.

Помогли: Благотворительный фонд «Русский дар жизни» и Обществу помощи русским детям, Андрей, Владимир, Евгений, Игорь, Ирина, Марина, суверплуг@ (все — США), Дмитрий (Австралия), Полина (Австралия), Диана, Дмитрий, Екатерина, Роман, Татьяна (все — Великобритания), Андреас (Германия), Антонелла (Италия), Ирина (Канада), Татьяна (Новая Зеландия), Наталья (Норвегия), Екатерина (Швейцария), Константин (Швеция), Всеволод (Франция), Dzianis (Япония), Елена (Кыргызстан), Егор (Украина), Владимир, Ринат, Эльвира (все — Башкортостан), Нина (Карелия), Светлана (Марий Эл), Айдар, Андрей, Ильбус, Татьяна (все — Татарстан), Оксана (ХМАО), Григорий, Константин из Ноябрьска



В Германии приступили к поиску полностью совместимого донора для Серези Майстера, и есть надежда, что спасительная пересадка состоится этим летом

диз), Наталья (Норвегия), Екатерина (Швейцария), Константин (Швеция), Всеволод (Франция), Dzianis (Япония), Елена (Кыргызстан), Егор (Украина), Владимир, Ринат, Эльвира (все — Башкортостан), Нина (Карелия), Светлана (Марий Эл), Айдар, Андрей, Ильбус, Татьяна (все — Татарстан), Оксана (ХМАО), Григорий, Константин из Ноябрьска

(ЯНАО), Дмитрий (Алтайский край), Дмитрий (Амурская обл.), Алексей, Владимир, Светлана (все — Воронежская обл.), Денис (Калининградская обл.), Владимир и Вера (Калужская обл.), ЗАО «Поменьгеопроект» (Поменная обл.), Юлия (Кемеровская обл.), Наталья (Краснодарский край), Михаил (Липецкая обл.), Екатерина, Ольга (обе — Нижегородская обл.), Александр, Анастасия, Евгений, Екатерина, Елена, Ольга, Рустем (все — Новосибирская обл.), Александр, Дмитрий (оба — Омская обл.), Ирина, Роман, Юрий (все — Пермский край), Анна (Приморский край), Владимир, Светлана (оба — Ростовская обл.), Дмитрий, Екатерина, Эдуард (все — Самарская обл.), Максим и Ирина (оба — Саратовская обл.), Олеся, Павел, Светлана, Татьяна (все — Свердловская обл.), Андрей (Смоленская обл.), Александр (Пулская обл.), Мария (Хабаровский край), Екатерина, Мария, Наталья (все — Челябинская обл.), Маргарита от руководи-

теля, четыре Александра, Алексей, три Андрея, Анна, Арсен, Галина, Евгения, Екатерина, Игорь, Константин, Мария, Павел, Руслан, Сергей, две Татьяны, две Юлии (все — Петербург), ЗАО «Компания „Транстелеком“», Группа компаний «РЕНОВА», компания LVMH Perfumes & Cosmetics (Россия), Благотворительный фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео», ООО «Урса Капитал», ЗАО «Принувид», ЗАО «ПП Кунцево», Наталья от руководителя, Сафонов Олег Александрович, Марк, два Влада, два Виталия, Геннадий, два Ильи, Екатерина, Митчуридзе, Максим, Марина, Лариса, Елена Викторовна, Артем, Валентин Иванович, работники «Металлоинвеста», Айгуль, девять Александров, Александр, три Алексея, Алексей Ремизов, Алла, Анастасия, Ангелина, семь Андреев, Андрей и Ольга, Анна, Армен и Наталья, Борис, два Вадима, Валентин, два Валерия, Марьяна, Валерия, два Василия, Виктор и Татьяна, три Вла-

димира, Владислав, два Вячеслава, Галина, Дарья, четыре Дениса, шесть Дмитриев, три Евгения, Гульнара, три Евгения, три Екатерины, семь Еван, Иван, четыре Игоря, Марина и Александр, шесть Ирин, два Кирилла, Кристина, Лидия, Людмила, Майк, Марат, четыре Марин, три Михаила, Наталья, три Натальи, два Николая, Оксана, три Олега, семь Ольги, два Павла, Петр, Равиль, Рашель, Рафаэль, Роза, два Романа, Руслан, Светлана, пять Сергеев, пять Татьяна, Тарас, Тоомас, Эльмира, Эмиль, Юлиана, четыре Юлии, два Юрия, Ян, Елена и Алексей, Линара, Рустам, Снежана, Анатолий, Фарид, Матвей, Долорес, Леонид, KrivenkoSA@, a7209528@, surejohnstick@ (все — Москва). Спасибо! Лев Амбиндер, Анна Железнова, Евгения Забелина, Антонина Казакова

Полный текст отчета публикуется на сайте www.rusfond.ru.