



Новости фонда AdVita от 15 августа 2016 года.
advita.ru

Дорогие друзья!

С удовольствием рассказываем вам в очередной рассылке фонда AdVita;

- кому и как удалось помочь в июле 2016 года,
- как прошел традиционный июльский Boutique Sale и кому помог,
- какой замечательный проект удалось запустить вместе с «Новой газетой»,
- как фонды помогают друг другу, а идея помощи взрослым становится все популярнее,
- куда мы хотим пригласить вас в конце августа – начале сентября,
- как корпоративные сувениры спасают людей,
- а также удивительную историю о человеческой солидарности, напоминающую о том, что безвыходных ситуаций почти не бывает, если много людей готовы приложить усилия к поискам выхода.

Но начнем с анонса публикаций, которые рекомендуем нашим читателям.

Мы часто пишем о новых лекарствах, без которых невозможно представить современную онкологическую науку и практику, и часто открываем сбор на такие лекарства. «Аргументы и факты» опубликовали интервью с исполнительным директором Российского общества клинической онкологии (RUSSCO) Ильей Тимофеевым: что такое инновационные препараты, как они работают, какая революция случилась в онкологии после их внедрения и почему так важно, чтобы эти лекарства были у врачей – информация изложена просто и доступно:

http://www.aif.ru/health/life/proryv_s_paradokсами_kak_lechat_onkologiyu_v_rossii

А «Санкт-Петербургские Ведомости» напечатали интервью с волонтером фонда AdVita Натальей Очневой, которая сама перенесла онкологическое заболевание. Наташа – волонтер во взрослом отделении и рассказывает о том, почему взрослым иногда помощь нужнее, чем детям:

http://spbvedomosti.ru/news/obshchestv/vozvrashchenie_v_nbsp_palatu/.

Наш волонтерский проект во взрослых отделениях – в самом начале, очень нужны идеи и люди, поэтому ждем всех, кому это интересно! Просто заполните форму по ссылке:

<http://advita.ru/volform.php>, и наши координаторы с вами свяжутся.



А теперь – о том, как работали ваши пожертвования в июле.

Адресную помощь фонда AdVita в июле получили 193 человека из 11 больниц.

- Лекарства в рамках адресной помощи оплачены для 85 человек на сумму 13 401 366 рублей 60 копеек и 12 106 евро 50 центов.
- Лекарства для всех пациентов НИИ ДОГиТ им. Горбачевой (переданы в аптеку клиники) оплачены на сумму 42 895 рублей 50 копеек и 10 901 евро 15 центов.
- Лекарства для всех пациентов отделения детской онкологии ГКБ№31 оплачены на сумму 6 188 евро 58 центов.
- Счета за поиск донора костного мозга в международном регистре оплачены 11 человекам на сумму 66 483 евро 42 цента.
- Расходные медицинские материалы, медицинские изделия и медицинское оборудование для индивидуального пользования (устройство гемодиализации, тонометры, инфузионные фильтры, иглы для аспирации и др.) оплачены 4 человекам на сумму 101 104 рубля 17 копеек.
- Расходные медицинские материалы для НИИ ДОГиТ им. Горбачевой оплачены на сумму 191 768 рублей 40 копеек.
- Реагенты для лабораторий НИИ ДОГиТ им. Горбачевой оплачены на сумму 764 461 рубль 69 копеек.
- Материальная помощь на аренду жилья рядом с клиникой оказана 88 иногородним пациентам на сумму 890 100 рублей.
- Счета за платное лечение и обследования (ПЭТ-КТ, стереотаксическое облучение и другие неэксплуатируемые медицинские услуги) оплачены для 36 пациентов на сумму 1 426 520 рублей.
- Помощь в оплате билетов к месту лечения была оказана 6 пациентам на сумму 123 900 рублей.
- Оплачены сиделки для двух человек на сумму 96 970 рублей.
- Дорогостоящие анализы оплачены 12 человекам на сумму 70 690 рублей.
- На обучение и повышение квалификации докторов израсходовано 31 973 рубля.
- Доставка трансплантата оплачена одному пациенту на сумму 92 500 рублей.



23 и 24 июля в пространстве «Легко-Легко» прошел благотворительный Boutique Sale.

Дизайнеры передали для проекта одежду, обувь, аксессуары; волонтеры создали лендинг, координировали и продвигали проект, оформляли пространство. В результате создатели и покупатели Boutique Sale собрали 161 040 рублей для подопечных фонда AdVita **Антон Соловьева** и **Юлии Мураховой!** На эти средства удалось оплатить месячный курс противогрибковой терапии для Антона и Юли.



Юлия Мурахова (www.advita.ru/YMurakh1.php) из Твери, заболела семь лет назад, незадолго до двадцатилетия: лимфома Ходжкина. За годы лечения она перенесла бесчисленные курсы химиотерапии, аутотрансплантацию стволовых клеток костного мозга, лучевую терапию, потом аллогенную трансплантацию, лечение экспериментальными препаратами... В начале лета Юля попала в реанимацию: высокая температура, подозревали менингит, – но сейчас все позади. Полтора месяца назад Юлю отпустили из больницы на съемную квартиру рядом с клиникой, и девушка была очень рада тому, что видит что-то кроме больничных стен. Ваши пожертвования, возможность бесперебойно получать нужные лекарства стали еще одной радостью в ее жизни.



А вот у **Антон Соловьева** (www.advita.ru/ASolov1.php) радостное событие произошло буквально позавчера. После трех с лишним лет лечения в Перми и семи месяцев лечения в Петербурге врачи вынесли вердикт: лейкоз побежден. Антон, наконец, может поехать домой, в Пермь, и приезжать только на плановые проверки. Более того, домой Антон приезжает в свой день рождения: 13 августа ему исполняется 35 лет, и мы поздравляем нашего подопечного с этим чудесным событием!

До того как Антон заболел, он работал на оборонном предприятии, занимался аквариумистикой, мечтал о фермерстве и незадолго до болезни женился. Но в 2012 году у него был диагностирован миелодиспластический синдром – его еще называют «предлейкоз», и лечение заняло почти четыре года. Мы записали монолог мамы Антона, Ларисы Альбертовны, обращенный к тем, кто борется с болезнью сейчас и кто им помогает:

«Вы не представляете, как страшно это вспоминать. Тогда, четыре года назад, у Антона умер отец. Всем было так тяжело, мы как-то особенно остро почувствовали, как нужны друг другу. В октябре ребята поженились, а в ноябре Антону ставят этот диагноз! Таня, жена Антона, медик, она все понимала – и не ушла, наоборот, бросилась помогать. Болезнь давили, давили мощной химиотерапией... Сейчас мы знаем, что нужно было сразу же, как только добились ремиссии, отправляться на трансплантацию костного мозга. А тогда мы ничего не понимали, радовались, а врачи нас никуда дальше не направили. И пошли рецидивы – один, другой, снова химиотерапия, деньги на лекарства, вердикты один безнадежнее другого...»

Куда мы только не ходили! И один из врачей все же посоветовала обратиться в Горбачевский центр. Спасибо Таниному медицинскому образованию и упорству: она написала в Петербург, отправила выписки, организовала нашу поездку на консультацию. И здесь



На фото: слева мама Антона Соловьева Лариса Альбертовна и координатор программ фонда AdVita Елена Грачева

сразу сказали, что пересадка будет нужна обязательно, до этого нужно лечиться препаратом Вайдаза – а один курс стоил больше трехсот тысяч! На первый курс мы назанимали по друзьям, а дальше-то... Из Комздрава получили категорический отказ: денег в бюджете нет и не будет. Но случилось чудо: кто-то из знакомых пробился к Председателю правительства области, и для Антона закупили лекарство на пять курсов!

Вайдаза помогла, но ненадолго. В мае мы снова приехали в Петербург, и Борис Владимирович Афанасьев [директор НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии им. Р.М. Горбачевой ПСПбГМУ им. акад. И. П. Павлова, Председатель Правления фонда AdVita] посмотрел Антона и сказал: берем на трансплантацию костного мозга.

Мы были счастливы, но сумма!.. Когда я узнала, что нужно 18 000 евро на поиск донора... Понимаете, я учительница в школе, преподаю русский язык и литературу, – так вот это моя зарплата за четыре с половиной года. Я сидела и думала: пойду к бывшим ученикам, везде пойду, впервые в жизни, и мне не будет стыдно просить... И люди помогли! Примерно 8 000 евро мы набрали, и американская «АдВита» [наш партнерский фонд AdVita Fund USA] собрала еще 10 000 евро. Почти за две недели была вся сумма, это что-то невероятное, так не бывает, я поверить не могла!

В ноябре нам сказали, что нашелся донор. Потом, когда клетки привезли, мы узнали, что это женщина, из Германии, ей около сорока лет – а по росту/весу она в два раза меньше, чем Антон! Клетки пришлось забирать в два захода, и она согласилась два раза эту процедуру пройти. Невероятная женщина, мы ждем не дождемся, когда Антону будет разрешено с ней познакомиться – это можно только через два года после трансплантации... А тогда, перед пересадкой, Борис Владимирович сказал нам все честно, как есть: у Антона рецидив, который не отвечает на лечение, донор совместим только на 90%, вероятность благополучного исхода не более 30%. Но как же мы были благодарны за эти тридцать процентов! Все предыдущие годы лечения нам не давали ни одного. В конце марта Антону разрешили жить не в больнице, а на квартире (спасибо фонду, который за нее платил). Но лечение не прекращалось, только теперь на капельницы он ходил в дневной стационар. Четыре года химиотерапии, организм слабенький, инфекция за инфекцией, осложнение за осложнением... Но Антон – молодец, так все переносил мужественно, хотя и стал вполовину меньше. Но это ерунда, всё восстановится, главное, что он зацепился за эти тридцать процентов, боролся изо всех сил. И вот, наконец, у него ремиссия, осложнения позади, и нас отпускают домой, в Пермь! Я хочу сказать тем, кто сейчас болеет: пожалуйста, не отчаивайтесь, не падайте духом никогда. Статистика статистикой, а ваша жизнь – это всегда, всегда шанс. Даже если он один из ста – не отказывайтесь от него!

Я хочу сказать тем, кто помогал нам все эти месяцы – врачам, жертвователям, донорам крови, волонтерам... пытаюсь подобрать слова, но плачу... как же тут не плакать... Нет таких слов, чтобы выразить то, что я чувствую. Вы дали жизнь моему сыну, когда у него почти не оставалось надежды. Вы всегда будете в моем сердце, каждый человек, который что-то сделал. Я не знаю всех имен, но Господь знает, и я молюсь за вас каждый день. Антон – очень дисциплинированный пациент, мы будем очень стараться, мы помним, что его жизнь добыта огромными усилиями сотен людей буквально... Низкий всем поклон».

В конце июля стартовал совместный фотопроjekt «Новой газеты» и фонда AdVita «Неестественный отбор».

Все сотрудники российских благотворительных фондов знают: чем выразительнее лицо их подопечного на фотографии, чем увлекательнее его история, тем больше у человека шансов найти жертвователя. Нас всегда ругают (и справедливо), что фотографии наших подопечных на сайте неинтересны, невыразительны, как правило, это просто любительские кадры из телефона. Поэтому людей не разглядеть, эмпатия в наш визуальный век не возникает, и жертвуют на них мало.

Конечно, мы не можем отправить в разные города и веши фотографов, которые умеют делать портреты, и публикуем обращения с теми фотографиями, которые приходят вместе с просьбами о помощи. **Совместный фотопроjekt фонда AdVita и «Новой газеты» посвящен тем подопечным, у которых не нашлось хороших фотографий и на которых не собираются средства.** Перед вами обычные люди с обычными профессиями, обычной жизнью и, к несчастью, необычной болезнью. Им всем нужны деньги на лечение, но пока они не выдерживают конкуренции с более «интересными» больными и исчезают в потоках просьб. Мы хотим сделать этих людей видимыми. Мы хотим, чтобы они были живы. Фотопроjekt «Новой газеты» – новый шанс для тех, чьи странички на сайте фонда обойдены вниманием жертвователей. Посмотреть фотографии можно по ссылке: <http://novayagazeta.spb.ru/reports/269/> Это только начало. Продолжение следует.



Юлия Шохина

Как фонды помогают друг другу, или совместные усилия по спасению взрослых пациентов.

Фонд AdVita всегда благодарен коллегам за поддержку, особенно когда суммы большие, а собрать нужно как можно быстрее. До сих пор сборы на взрослых онкологических больных время от времени делили с нами фонды «Предание», «Живой», «Помоги.орг», а когда речь шла о пациентах от 18 до 25 лет, – фонд «Подари жизнь», за что им огромная благодарность. В этом году к чудесной команде помощников, которые работают со сборами на взрослых, присоединилась команда проекта [Добро Mail.Ru](https://dobro.mail.ru/projects/pomozhem-yule-iz-dalekoj-respubliki-adyigeya/). Мы уже размещали на этом ресурсе просьбы о помощи взрослым, но сборы шли неважно. А в июле для Юлии Шохиной, 28-летней девушки из поселка Энем в Адыгее, было собрано полмиллиона рублей, пожертвования сделали более тысячи человек! <https://dobro.mail.ru/projects/pomozhem-yule-iz-dalekoj-respubliki-adyigeya/>

Спасибо каждому, кто сделал перевод, и всем сотрудникам проекта [Добро Mail.Ru](https://dobro.mail.ru/)! Юлина трансплантация прошла неделю назад, и мы желаем ей скорейшего выздоровления.

В конце августа – начале сентября ждем вас сразу на нескольких мероприятиях в пользу фонда AdVita и будем очень рады вашей помощи в распространении информации.

Фонд с большим трудом переживает традиционное летнее падение пожертвований, и деньги нужны нашим подопечным как никогда.



27 августа на берегу Невы пройдет благотворительный фестиваль «Культ плова» в пользу подопечных нашего фонда.

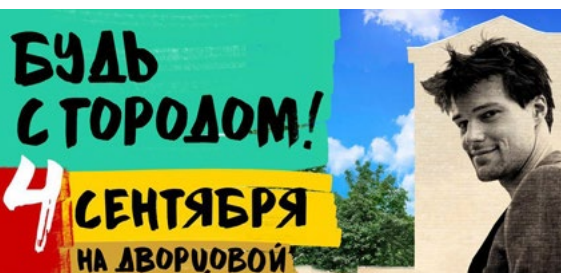
Повара будут готовить плов по всем правилам науки в настоящих казанах и делиться тонкостями приготовления этого фантастического блюда со всеми желающими. Участников много, у каждого свой секрет! Будут представлены узбекский, таджикский, хорезмский пловы, сабза-каурма, с зарчавой, с долмой, сафаки и другие варианты. Вы сможете отведать каждый, сравнить и выяснить у их авторов, как же это чудо готовится. Чтобы дети не заскучали и не начали отвлекать родителей от этого важного процесса, организаторы придумали много сюрпризов и фокусов – в самом прямом смысле этого слова. Природа, музыка, вкусная еда, кулинарные мастер-классы и возможность потанцевать на лужайке – что может быть лучше! Организаторы фестиваля ждут всех 27 августа в парке на берегу Невы около домов 27-37 на Рыбацком проспекте. Ближайшая станция метро – «Рыбацкое». Начало в 11:00, вход свободный. Группа события Вконтакте: http://vk.com/kult_plova_spb.



28 августа в пространстве «Легко-Легко» (ул. Большая Пушкарская, дом 10) с 12:00 до 20:00 в пятый раз пройдет Благотворительная Школьная Ярмарка.

На ярмарке можно будет купить все, что нужно школьнику, только с благотворительной составляющей: тетради с героями сериала «Летающие звери», ручки, закладки, наклейки, мешки для обуви, светоотражатели, пеналы и т.д. А также модные футболки с дизайнерским рисунком на всех членов семьи, веселые галстуки-бабочки для юных джентльменов, игрушки, дизайнерские украшения, самые разные чашки и тарелки по рисункам подопечных фондов «AdVita», «Ночлежки» и центра «Антон тут рядом» и многое, многое другое. Вас и ваших детей ждут мастер-классы по каллиграфии, песочной анимации, работе на гончарном круге, изготовлению флорариумов, открыток, закладок, знакомство с 3D-ручкой и рисование акварелью. А также квесты для всей семьи за пределами ярмарки, но заканчивающиеся в пространстве «Легко-Легко». Подробная афиша мероприятий будет опубликована в группе события Вконтакте: http://vk.com/pomogatlegko_fest.

Если вы готовы принести hand made творения в дар на благотворительный стол или продать соответствующие тематике товары ручной работы, а прибылью поделиться с подопечными фонда AdVita, записывайтесь в обсуждениях: https://vk.com/topic-41609203_34572641



4 сентября в Санкт-Петербурге пройдет сразу несколько крупных событий, собранные средства от которых пойдут на лечение подопечных фонда AdVita.

В этот день на Дворцовой площади состоится фестиваль «Будь с городом» – большой городской праздник с интереснейшей программой, подробности которой будут опубликованы в группе фестиваля Вконтакте <http://vk.com/budsgorodom> и на facebook www.facebook.com/bewithspb/. Исторические квесты от организаторов, мастер-классы, лекции и самые разные занятия для всей семьи от фондов-благополучателей, вкусная еда от партнеров, благотворительный маркет – и в заключение концерт

Данилы Козловского. Вход на мероприятие свободный! Сбор пожертвований будет организован в кэш-боксы, а также за счет sms- пожертвований и выручки от благотворительных продаж еды и сувениров. Пожертвования будут направлены на счета трех петербургских благотворительных организаций: фонда AdVita («Ради жизни»), фонда «Б.Э.Л.А. Дети-бабочки» (помощь детям, страдающим буллезным эпидермолизом); Центра «Антон тут рядом» (комплексная помощь людям с расстройством аутистического спектра).



4 сентября в 12:00 в Петербурге стартует Первый Образовательный Актерский Фестиваль «Станиславский верит», часть собранных средств от которого будет передана в фонд AdVita. Впервые признанные актеры театра и кино, режиссеры, продюсеры соберутся вместе в лофт-пространстве MINISTERSTVO (Аптекарский пр., дом 4), чтобы поделиться опытом и знаниями с теми, кто хочет узнать больше о карьере артиста. Они расскажут о потенциале разных творческих профессий, помогут завести полезные знакомства и научат, как добиться, чтобы ваш актерский талант был востребован. Финальным аккордом этого насыщенного дня станет концерт от зажигательной группы Дунаевский Orchestra. Прямо сейчас билет можно приобрести по цене 1400 рублей:

<https://bloknot.timepad.ru/event/351641>.

Специально для жителей других городов и тех, кто не сможет прийти, будет организована онлайн-трансляция (стоимость - 800 рублей):

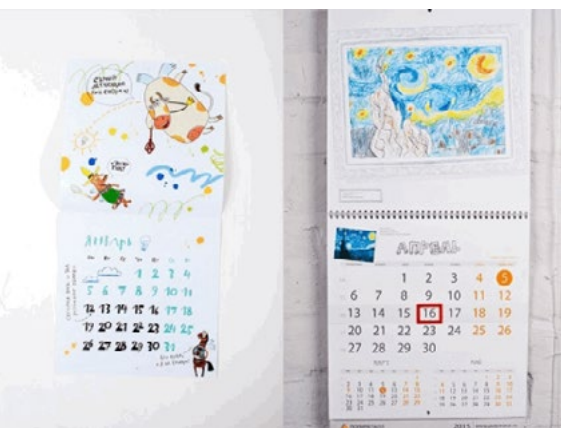
<https://bloknot.timepad.ru/event/351641>.

Группа события Вконтакте:

<http://vk.com/stanislavskyverit>.

Программа мероприятия: <http://vk.cc/5nH4T8>.

3 и 4 сентября фотошкола «ЦЕХ» приглашает на двухдневный мастер-класс Сергея Максимишина, выдающегося фотографа и давнего друга и жертвователя фонда AdVita. Мастер-класс будет посвящена теме «Фотограф как рассказчик», а именно: профессиональной специфике жанра фотоочерка (picture story), устройству рынка документальной фотографии, языку современной фотодокументалистики, этике и этикету профессии. Стоимость участия – 4000 рублей, часть средств будет передана подопечным фонда AdVita. Записаться можно, отправив письмо по адресу ZEKHphotoschool@yandex.ru, дополнительная информация по тел. +7 (911) 969-04-09. Мастер-класс пройдет в пространстве «Легко-легко» по адресу: Петербург, улица Большая Пушкарская, дом 10.



Каждый раз в августовской рассылке мы напоминаем, что есть еще один чудесный способ помочь людям – это корпоративные благотворительные сувениры. Почти у каждой организации есть бюджет на представительскую продукцию, и почти у каждого сотрудника, который за это отвечает, в августе-сентябре начинается головная боль, что бы такое придумать, чтобы бог весть какой по счету ежедневник или календарь не был похож на сто предыдущих. Мы можем вам помочь: наши дизайнеры соединят символику вашей компании с творчеством наших подопечных так, что каждый, кто возьмет в руки ваш сувенир, улыбнется и уж точно запомнит вашу компанию. А вся прибыль от изготовления этой продукции пойдет на лечение детей и взрослых с онкологиче-

ческими заболеваниями, и мы с удовольствием расскажем вам и вашим партнерам, кому удалось помочь. В 2015 году именно за счет прибыли от изготовления благотворительных сувениров подопечные фонда получили лекарств на 1 017 222 рублей. Если вы закажете календари для вашей компании с 15 августа по 30 сентября, вам будет предоставлена скидка.

Контакты: Диана Шин, +7 (905) 200-57-55,
dianashines@gmail.com;

Лариса Перминова +7 (921) 421-78-74,
sale_legko@mail.ru.

И, наконец, одна из тех историй о солидарности, которые случаются все чаще, но каждый раз впечатляют.

На прошлой неделе мы опубликовали в социальных сетях фонда призыв об экстренном сборе в пользу двухлетнего Ромы Алекперова <http://advita.ru/RAlekp1.php> и разослали экстренные просьбы жертвователям фонда. Вот этот текст, в котором объясняется, что случилось с ребенком и почему необходимо было участие самой широкой аудитории:

«На планшете есть такая игра: можно выбрать цвет, раскрасить что-нибудь, – шарик, домик, зверюшку, – и называют этот цвет по-английски. Ромочка раскрашивает и повторяет: пёргл, йелоу, браун – очень забавно! Ему нравится перебирать цвета. На капельницах самое трудное – удержать ребенка на месте, он непоседа, по коридорам не бегаёт – носится, а тут несколько часов нужно лежать. Вот и придумываем разные развлечения, чтобы не вскочил и не убежал».

Елена, мама Ромы Алекперова, говорит о своем сыне с восхищением, что бы она ни описывала: как он любит вытаскивать пластилин из новой коробочки, как он смеется, когда смотрит «Машу и медведя», как он «читает» книжку «Кто я?» и крякает за уточку или мычит за теленка. Ромочка – долгожданный сын, мамино и папино чудо, и то, как потрясающе держится эта семья перед лицом страшной беды, внушает невероятное уважение.

Рома заболел вскоре после Нового года. Елена помнит каждый день, с датами и мельчайшими подробностями: «В январе 2016 года мы стали замечать, что Рома все чаще капризничает, быстро устает, а кожа приобрела болезненный желтоватый оттенок. В ноябре 2015 года мы делали прививки, которые следовало повторить через сорок пять дней. 25 января 2016 года мы пошли сдавать анализы. 27 января получили результаты, все было в норме. А на следующий день после дневного сна Рома был сам не свой, громко кричал и плакал, поднялась температура. Мы вызвали скорую...»

Мальчика отвезли сначала в больницу №19, потом экстренно перевели в ДГБ№1, и на обследовании в отделении химиотерапии острых лейкозов был поставлен диагноз: острый лимфобластный лейкоз. Почти неделю у ребенка держалась температура под тридцать девять, врачи бились за спасение малыша круглосуточно. Когда состояние Ромы позволило начать химиотерапию и начали вводить лекарство, случилась еще одна беда.

Елена вспоминает: «На основной препарат – L-Аспарагиназу – развилась тяжелейшая анафилактическая реакция. Препарат заменили на Онкаспар. И снова – аллергическая реакция: отек Квинке, рецидивирующая гигантская крапивница, давление 50 на 30, тахикардия, рвота, учащенное поверхностное дыхание». Ребенок снова



в критическом состоянии оказался в реанимации...

Это нечасто, но случается: тяжелейшая аллергия на лекарство, которое должно спасти от лейкоза. Выход в таких случаях только один: препарат Эрвиназа, который помогает вылечить детей с аллергией на Аспарагиназу. В России он не зарегистрирован, и врачам пришлось получить специальное разрешение в Минздраве на применение лекарства по жизненным показаниям. Разрешение получено, но есть еще одно препятствие: цена. 20 флаконов, которые нужны, чтобы провести Роме полный курс лечения, стоят 1 900 492 рубля. У молодой петербургской семьи, в которой сейчас работает только папа, таких денег нет и близко...

Когда Рома слышит слово «домой», он немедленно вытаскивает рюкзачок и начинает складывать свои игрушки. Мама Лена даже договорилась с докторами, чтобы они не говорили этого слова при мальчике: он не понимает, что такое «домой завтра» или «домой послезавтра», он просто вытаскивает рюкзачок и начинает складывать свои игрушки. Когда Роме приходится возвращаться в больницу на очередной курс лечения, папа Сергей знает, как отвлечь ребенка от того, что ему предстоит: он напоминает Ромочке, что, когда они пойдут сдавать кровь, в процедурной будет стоять «Сундучок храбрости», коробка, наполненная разными мелочами, и можно что-то выбрать и взять с собой. Рома всегда выбирает паззлы. Он очень любит складывать паззлы. Подбирать, прикладывать один к другому разноцветные кусочки, каждый из которых ничего не значит по отдельности, но, сложенные вместе, они превращаются в чудесный замок, или загадочный корабль, или хитрую кошку. Точно так же как небольшие пожертвования от многих и многих людей могут сложиться в те самые почти два миллиона рублей, которые нужны, чтобы Рома вылечился и вернулся домой насовсем».

У фонда было не более двух недель, чтобы собрать около двух миллионов рублей. На посты о помощи Роме (Вконтакте <http://vk.cc/5siQog>, на фэйсбуке <https://goo.gl/UZ5oxP>) откликнулись сотни человек, по совокупности было более пятисот перепостов. За неделю мы получили 443 пожертвования на сумму 1 598 229 рублей, 820 долларов и 1 340 евро. Переводы были от 100 рублей до 900 тысяч (такую сумму перевела одна из наших постоянных жертвователниц на третьи сутки сбора). До искомым 1 900 492 рублей осталось совсем немного, и мы не устаем поражаться тому, как много могут люди, если они объединяются, чтобы спасти человека. Рома пока не понимает, какому числу людей он обязан своим лечением, но его родители, Елена и Сергей, горячо благодарят всех, кто переводил пожертвования и делал перепосты. Мы с радостью присоединяемся к их благодарностям.

Сделать пожертвование, а также подписаться на ежемесячные списания с карты можно по ссылке.

http://advita.ru/donation_cloudpayments.php

Спасибо каждому, кто единожды или многожды помогал и продолжает помогать нашим подопечным!

Искренне ваш,
благотворительный фонд AdVita. Ради жизни.

Контактные лица (БФ «AdVita»):

Елена Грачева, Административный директор фонда AdVita («Ради жизни») elena@advita.ru
+7 (921) 963 62 43

Лариса Юрьева, PR-менеджер фонда AdVita («Ради жизни») pr@advita.ru
+7 (950) 010 89 78

AdVita
www.advita.ru
Вконтакте
<http://vk.com/advitafound>
Facebook
<https://www.facebook.com/AdVitaFund>

Помогать легко
<http://legko-legko.ru>
Вконтакте
http://vk.com/publicpomogat_legko
Facebook
<https://www.facebook.com/legkolegko>

Благотворительный университет:
Вконтакте
<http://vk.com/club86662767>
Facebook
<https://www.facebook.com/groups/808382279232970>

Летающие звери
<http://flyani.ru>
Вконтакте
https://vk.com/flying_animals
Facebook
<https://www.facebook.com/flyinganimals>