



ГАЗЕТА
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru

Выпуск № 09 (63), октябрь 2017

ОДНА НА МИЛЛИОН

Помогите спасти Дашу Кирпичеву



ХОСПИС В ОМСКЕ

Мы строим дом, где будут жить дети

Стр. 4-5



ВРАЧ ДЕТСКОГО ХОСПИСА

Мы не говорим о смерти

Стр. 6



ПОМОЩЬ У ПОСЛЕДНЕЙ ЧЕРТЫ

Или как работает выездная паллиативная служба «Радуги»

Стр. 7



ДАШУ СПАСЕТ ТОЛЬКО САМОЕ ДОРОГОЕ В МИРЕ ЛЕКАРСТВО

Дорогие друзья! У нас новая подопечная — Даша Кирпичева. У нашей Даши атипичный гемолитико-уремический синдром. Еще совсем недавно это заболевание не поддавалось лечению, но недавно американские врачи изобрели спасительное средство «Солирис».

Первые дозы лекарства наша Даша получила в больнице и сразу появилась долгожданная положительная динамика. Даша улыбается — это главный признак того, что всё хорошо. Но всё может измениться в любой момент. Все заболевания, связанные с так называемой комплементарной системой, включены в перечень жизнеугрожающих и хронических прогрессирующих редких заболеваний и должны финансироваться за счет бюджетных средств. Даше, в отличие от многих пациентов с такой же болезнью, можно сказать, повезло: очень дорогое лекарство, которое дарит ей жизнь, девушке оплатит бюджет Омской области. Беда в том, что случится это только в будущем году. А еще беда в том, что на сегодня все вместе мы собрали чуть больше четырехсот тысяч рублей — это примерная стоимость одной ампулы. А нужно собрать до конца года 3 миллиона 200 тысяч рублей!

Просить очень трудно, но бывают ситуации, что не остается ничего другого, когда от этого зависит жизнь ребёнка! Давайте будем рядом с этой светлой девочкой! А подробную историю о жизни нашей подопечной читайте на 13 странице «Радуги».

ЩЕДРЫЙ ВТОРНИК

«Щедрый вторник»: в «Радуге» идет подготовка к Международному дню благотворительности.

В нашей стране стартовала новая общественная инициатива по развитию благотворительности — Щедрый вторник. Первый такой «вторник» в 2016 году пришелся на 29 ноября.

«Щедрый вторник» уже получил распространение в 68 странах мира. В последний вторник ноября миллионы последователей инициативы совершают самые разные действия в пользу благотворительных организаций и размещают информацию об этом в интернете. Главный девиз этого дня: каждый может сделать доброе дело хотя бы раз в год, так как быть щедрым — приятно и легко! В Омске в этот день, покупая кофе и значки с символикой акции в кафе и ресторанах, которые участвуют в акции, каждый житель мегаполиса сможет внести свой вклад в социально значимый для нашего региона проект — строительство «Дома радужного детства». Делать добро просто и вкусно!

Мы приглашаем кафе и рестораны города принять участие в масштабном мероприятии. Все средства пойдут на строительство «Дома радужного детства». Справки по телефону: 908—902.



25 ноября
11:00 - 16:00



Благотворительный фестиваль МАМИНОЙ ВЫПЕЧКИ.

- фейерверк вкуснейшей выпечки и напитков
- мастер-класс от профессиональных кондитеров
- благотворительные розыгрыши с призами от спонсоров Фестиваля
- мастер-классы для детей
- заряд отличного настроения
- море радости, тепла и веселья!

Все собранные средства будут направлены на проект «Дом радужного детства», который призван помочь неизлечимо больным детям.

тел. 908-902
www.raduga-omsk.ru

ПРИГЛАШАЕМ ПОЛАКОМИТЬСЯ МАМИНОЙ ВЫПЕЧКОЙ

В Омске в очередной раз пройдет самый тёплый и семейный, самый ароматный и вкусный Благотворительный фестиваль «Маминой выпечки»! Наш фестиваль приурочен ко Дню матери в России и будет проходить 25 ноября в ТВИ «Каскад» с 11.00 до 16.00 часов. На семейный праздник мы приглашаем и тех, кто любит печь, и тех, кто любит выпечку есть. Главное, чтоб всех

объединяло желание помочь! А интересно будет и детям, и их родителям! Здесь все желающие смогут приобрести разнообразную выпечку от профессиональных и домашних кулинаров, принять участие в развлекательной программе и, конечно же, сделать вклад в благое дело — помочь детскому центру для неизлечимо больных ребятишек «Дом радужного детства»!

ПОЛЕЗНЫЕ ВКУСНОСТИ



На дворе уже кружится осенняя листва, а это значит, наступает пора осенних школьных балов.

Уже не первый раз омские школьники предлагают не просто провести мероприятие, а сделать это с пользой для тяжелобольных детей. Неважно, концерт это, выставка или ярмарка. В этот раз ученики БОУ г. Омска «Лицей № 143» подготовили праздничное мероприятие во дворе своей школы. Яркие стихотворения, песни и танцы согрели в прохладный день всех приглашенных. Мальчики и девочки бойко продавали выпечку и сладости. Все вырученные средства направлены на лечение Артура Грядовского, подопечного нашего Центра. Всего для Артура было собрано 23 тысячи 871 рубль.

Огромное спасибо вам за помощь! Это весомый вклад в борьбу за здоровье ребенка.

ДОБРО ДОЛЖНО БЫТЬ: МАКСИМ РЕЕНГАРД УЕХАЛ В ГЕРМАНИЮ

Все началось весной — как раз в то время, когда пахнет надеждой. Надеждой и верой в добро от простых людей. В мае впервые мы рассказали вам историю нашего маленького подопечного Максима Реенгарда.

У этого мальчика из Тюкалинского района очень недетская и по-настоящему серьезная мечта — он безумно хочет



жить без постоянных болей и слез. Бесконечные обследования выявили у мальчика искривление позвоночника тяжелой формы. А если точнее, S-образный грудной сколиоз IV степени.

Кто-то скажет, что сколиоз успешно оперируется и в России, но состояние позвоночника мальчика и его внутренних органов не позволяет сделать операцию в нашей стране — очень высока степень риска. Именно поэтому с криком о помощи мы обратились к вам. Ко всем, кто много лет знает и любит «Радугу». И вот наш ушастый любимец Максимка вместе с бабушкой и руководителем центра Валерием Евстигнеевым отправился на операцию в Германию. Спину выправили полностью и поставили титановые фиксаторы. Спасибо всем, кто откликнулся и помог Максиму! Закон бумеранга работает...

ЖЕРТВОВАТЬ СТАЛИ БОЛЬШЕ



Социологическое исследование подтвердило данные о росте участия жителей России в благотворительной деятельности, сообщает ВЦИОМ.

По данным социологов, если в 2007 г. о том, что так или иначе участвовали в благотворительности, сообщали 50% опрошенных, то в 2017 г. — уже 69%.

Если ранее филантропство сводилось в большинстве случаев к подаче милостыни (36% в 2007 г., 30% в 2017 г.) и передаче вещей в детские дома, дома инвалидов и т.д. (19% и 27%), то сегодня значительно чаще стали использоваться и другие каналы благотворительности.

По данным исследования, в последние несколько лет адресную помощь в виде перевода денег на счет осуществляли 32% опрошенных (2017 г.) — против 4% в 2007 г., в благотворительные фонды передавали средства 17% (в 2007 г. — 4%). Сегодня денежные пожертвования чаще всего делают в размере 101—500 руб. (об этом сказали 24% респондентов, участвовавших в благотворительности) и 501—1000 руб. (17%).

Несмотря на общую положительную динамику благотворительной активности граждан, сфера профессиональной благотворительности в нашей стране еще требует развития: около 70% опрошенных не знают или не смогли вспомнить ни одной благотворительной организации, а термин «фандрайзинг» незнаком подавляющему числу граждан, — отметили представители ВЦИОМ.

ХОСПИС. ОДИН ШАГ ДО ВЕЧНОСТИ



**Общая боль: как помочь ребенку,
которого уже не спасти.
От смерти к жизни, или честный разговор
на запрещенную тему**

Разговор о хосписе в нашем обществе — это всегда очень сложная тема. Кто же хочет говорить или думать о смерти? Но это зависит от того, как на эту проблему посмотреть. Если рассуждать, то хоспис — это и есть жизнь. А если быть точным — ее достойное завершение. Но завершение

без страшных мук, без страшной боли... Однако в Омске с этим пониманием сложно. Проект по созданию «Дома радужного детства» в своем воплощении все время натывается на какие-то трудности. Он развивается, но не так быстро, как хотелось бы.



Между тем каждый день мы видим глаза родителей больных детей, которым осталось надеяться только на чудо. С этой последней надеждой они идут к нам в «Радугу». Другой поддержки у них в жизни нет. Тех, кого поддерживают, и тех, кто остался один. Чья жизнь теперь в жизни одного-единственного ребёнка — самого важного человека на свете. И никто из родителей никогда не мог предположить, что это может случиться именно с ним и что с этой болью они придут в «Радугу»...

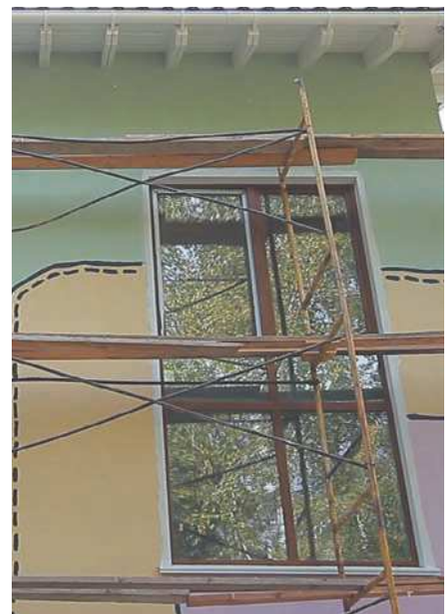
Такова реальность, что, к сожалению, количество паллиативных (неизлечимо больных) детей растет в нашем регионе с каждым годом. Только за август в «Радуге» этот печальный список дополнили девять малышей. Кто-то скажет: а зачем вы их разыскиваете, зачем жить слабым и больным детям? Им никогда не оправиться от болезни полностью, не родить здорового потомства. Кто-то, быть может, намекнет на естественный отбор... Но люди тем и отличаются от животного мира, что естественный отбор у них ведется по нескольким направлениям: самый сильный, самый умный и самый сильный духовно. По крайней мере, у некоторых людей.

А они, наши маленькие подопечные, борются с тяжелыми недугами каждый день. И побеждают! Большинство из них — это дети с редкими генетическими заболеваниями, к сожалению, пока не поддающимися лечению. Многие из ребятишек пришли в этот жестокий мир здоровыми, прожили несколько счастливых месяцев или лет своей жизни, пока внезапно не заболели. Сегодня их маленькая жизнь зависит от врачей и лекарств, дорогостоящего медицинского оборудования, специальных смесей и аппаратов. И им

очень нужна помощь, которую способен оказать каждый из нас.

Это не милостыня. Это — битва! И в этой битве не нужны громкие слова. Просто мы не хотим, чтобы каждый день умирали дети. Умирали не потому, что нет шансов, а потому, что нужная помощь не оказана или оказана не вовремя. Потому что нет денег у родителей. Для этого под Омском мы по кирпичику каждый день строим «Дом радужного детства».

Большая стройка стартовала год назад. К концу 2016 года были возведены



стены, затем были проведены коммуникации, осуществлены отделочные работы. Сегодня строительство продолжается. И когда оно закончится — зависит от каждого из нас.

Пока же дети, которые не имеют шансов на выздоровление, но очень хотят жить, находятся дома или в палатах реанимации. Они нуждаются не только в любви и заботе, но и в постоянном дорогостоящем лечении. При правильном уходе многие из них смогут жить без боли, радоваться детству и миру вокруг.

Мы очень хотим достроить «Дом радужного детства». А еще мы очень хотим, чтобы помогать другим людям стало естественно, обыденно и нормально. Чтобы у детей с тяжелыми и редкими заболеваниями были те же права, что и у обычных детей. Чтобы в их картах вместо прочерков было то, что облегчит жизнь ребёнку и его семье. Чтобы они не были «невидимками» для жителей нашей области и нашей страны. Чтобы люди нако-

нец перестали противопоставлять «мы» и «они». Мы очень этого хотим!

Отправь СМС на номер 3434 со словом «РАДУГА». Все перечисленные средства пойдут на строительство «Дома радужного детства».



ГЛАВНЫЙ ВРАЧ О ПАЛЛИАТИВНОМ ОТДЕЛЕНИИ: «Нужна вера. Особенно здесь»

Каждую вторую субботу октября на планете отмечают Всемирный день хосписной и паллиативной помощи. В этом году он пришелся на 14 октября. Одна из его целей — напомнить о проблемах неизлечимо больных людей и их нуждах.

Наш корреспондент поговорил с заведующей Кормиловским паллиативным отделением Марией Кехтер о том, каково это — работать с детьми с неизлечимой болезнью и как этот труд меняет отношение к смерти. Делать добрые дела — ее работа.



— Обычная больница и паллиативное отделение — в чем разница?

— Паллиативная помощь — подход, позволяющий улучшить качество жизни пациентов с неизлечимыми заболеваниями. Наша задача — облегчить боль, дать силы принять сложившуюся ситуацию и достойно прожить.

— Какие дети лежат в вашем отделении?

— Большая часть детей — с тяжелыми неврологическими поражениями. Большинство из них лежачие, находятся в хроническом вегетативном состоянии. У них сохранены так называемые витальные функции: они дышат, бьется сердце, но у них нет активного сознания. К нам так-

же обращаются родители, которые оказались в трудной жизненной ситуации.

— Сложно ли попасть в отделение? Дети поступают к вам по направлению из поликлиник?

— С этим проблем нет. Если ребенку нужна паллиативная помощь, то в поликлинике, к которой он прикреплен, собирается врачебная комиссия. Они принимают коллегиальное решение, нужно ли его госпитализировать.

— Мария, почему к сфере паллиативной медицины относятся с человеческим страхом?

— В нашем обществе существует устойчивый стереотип о неизбежности тяжелых испытаний в процессе лечения, и прежде всего от боли. Поэтому и становится страшно. И ограждать пациента от этого страха, пожалуй, самая важная и одновременно самая сложная наша задача.

— Какими качествами должен обладать человек, работающий в детском хосписе?

— Я думаю, что в хосписе должны работать счастливые люди — влюбленные, любимые, любящие. Хо-



спис — это не дом смерти, не больница, не приют, а учреждение, где самое главное, что дают пациентам, — это любовь.

— Как, на ваш взгляд, нужно относиться к смерти?

— Я теперь знаю, в чём смысл жизни, в чём счастье, что ценно, а что — нет. Довольно часто, видя смерть, понимаешь, что жизнь — это случайно выпавшее тебе счастье! Ведь ты мог и не родиться. И каждый новый день — подарок.

— Что бы вы пожелали нашим читателям?

— Не болейте! А если это случится, никогда не надо опускать руки, все можно решить и исправить в лучшую, победную сторону. Почти всё... Спасибо за беседу!



ДВА ДНЯ ИЗ ЖИЗНИ ПАЛЛИАТИВНОГО ОТДЕЛА: Большереченский район

Среда для сотрудников «Радуги» — день командировки. А для тех, к кому мы едем, — день надежды. Надежды на то, что кто-то обязательно протянет руку помощи. В первые осенние деньки мы отправились в Большереченский район в семьи тяжелобольных детей.



Улыбка и добрые слова, надежда очень нужны одиннадцатилетней Насте Даниловой. Эта девочка около двух лет ведет борьбу со страшным и коварным заболеванием. У Насти — рак головного мозга. Настя перенесла две сложнейшие операции и множество химиотерапий. Врачи делают всё, что могут, но с опухолью не справляются. Потому что они

не боги, к сожалению. Рак продолжает уничтожать клетки мозга ребенка. В ее глазах надежда и просьба. Она так хочет быть полезной этому миру. Насте так хочется обнимать маму с папой, улыбаться солнцу, держать за ручку младшего братика. Все эти простые и, может быть, будничные для нас, обычных людей, моменты, для этой девочки — несбыточное счастье! Мы очень верим, что Настя выйдет из этой неравной борьбы победителем. Мы очень верим, что совсем скоро коварный недуг уйдет навсегда...

Вероятно, никто из нас не сможет представить себе, что чувствует тринадцатилетний мальчик, который никогда больше не будет играть со сверстниками в футбол. Убегать, догонять, прыгать с мячом под баскетбольным кольцом. И этого в его жизни точно никогда не будет. Дима Малыхин, надо сказать, никому особенно о своих чувствах не рассказывает. У мальчика — прогрессирующая мышечная дистрофия. Это болезнь мальчиков. Даже не мужчин. Страшно писать такие строки, потому что вырасти мальчишки просто не успевают. Они рождаются и живут так,



словно полностью здоровы — мамы и папы ничего не замечают. А потом они начинают спотыкаться и слабеть. Через некоторое время садятся в инвалидную коляску. И постепенно умирают. Совсем юными...

Сегодня в Омской области сотни неизлечимо больных детей. Очень часто горе в такие семьи приходит внезапно, и родители не знают, что делать: кто поставит правильный диагноз, кто поможет приобрести оборудование и как ухаживать за таким ребенком. На все эти вопросы в поездках по бескрайним просторам Прииртышья отвечают наши сотрудники. А мы снова и снова обращаемся к семьям, в которых воспитываются тяжелобольные дети — не молчать, а звонить к нам в центр по телефону 908—902, рассказывать о своей проблеме, и мы обязательно откликнемся!



ОЛЕСЯ ВОРОПАЕВА: «Бизнес и благотворительность — две вещи совместные!»



Обычно говорят, что деньги — это корень всех зол. Во многих случаях это правда. Но их часто используют и для положительных изменений. Щедрость нам дает надежду и осознание того, что за успехом в деловом мире стоят не только корыстные мотивы. Сегодня мы представляем вам одного из лучших руководителей города,

регулярно перечисляющего средства тем, кто в них больше нуждается. Как считает генеральный директор УК «Левобережье» Олеся Воропаева, благотворительность в наше время выполняет одну из важных ролей, поэтому бизнес со своей стороны постоянно должен выделять какую-то часть своих доходов на пожертвования.

— Что для вас означает понятие «благотворительность»?

— Это помощь тем, кому она нужна в первую очередь. Благотворительность для нашей организации — дело не новое. Мы на протяжении многих лет протягиваем руку помощи тем, кто в этом нуждается. А как-то раз в машине по радио я услышала информацию о «Радуге» и тут же перезвонила в вашу организацию. Теперь мы каждый месяц перечисляем средства в «Радугу».

— Почему бизнес в наше сложное время не остается в стороне от благих дел?

— Я считаю, что бизнес может быть успешным только

тогда, когда в его основе лежат блага, которые ты несешь. Что касается жилищно-коммунального хозяйства — мы всегда рядом с омичами. Эта такая отрасль, которая касается всех нас без исключения. Мы хотим жить в комфортных, удобных домах, в которых всегда будут свет, вода и тепло, нам важно видеть чистые подъезды, благоустроенные дворы. Это естественное желание любого человека, от чего зависят и настроение, и здоровье.



— Я правильно вас понял, что о таких делах не стоит рассказывать публично?

— Да, и, как мне кажется, это правильно. А знаете почему? Потому что все, о чем я говорю, — это почти интимно. Это духовно и не должно выноситься напоказ. Я думаю, желание сотворить что-то доброе есть в каждом. Очень ценно, что центр «Радуга» не только самостоятельно помогает детям, но и позволяет всем нам, всем кто в суете дел забыл о том хорошем, что есть в нас стать чище, лучше через помощь больным детям и сопричастность к каждодневному труду сотрудников центра. Спасибо им огромное за это!

— Что бы вы пожелали тем ребятам, которые сейчас борются с болезнью?

— Только здоровья! И еще хочу пожелать им скорее одержать свою главную победу.



Справка:

ЗАО «УК Левобережье» осуществляет свою деятельность в Омске с 1 июня 2006 года. Предмет деятельности Компании — эксплуатация, содержание и текущий ремонт жилищного фонда. Пять жилищных управлений компании обсуживают 470 многоквартирных жилых домов. Прочная техническая база, опытный кадровый состав, а также доверие населения позволяют управляющей компании в полном объеме и на высоком уровне оказывать услуги по содержанию жилья.

Добро пожаловать в наш коллектив!

Дорогие друзья, работа в «Радуге» — это самая настоящая работа. Да-да, это работа, на которую тоже нужно ходить каждый день, быть в офисе с 9 до 18 часов с перерывом на обед (а иногда и без него), составлять планы и графики, писать отчеты, спорить с начальством, уходить в отпуск, иногда препираться с коллегами, пить кофе. Короче говоря, делать все то, что нормальные люди делают на всех нормальных работах. И вот, в связи с расширением, в наш дружный коллектив требуются сотрудники!

Если вы не боитесь личных контактов и звонков, не устали от коммерческой сферы и не видите смысла в работе, приходите к нам трудиться специалистом по привлечению средств — фандрайзером. В ваши обязанности будут входить поиск потенциальных источников финансирования благотворительных проектов нашего Центра, разработка и обоснование концепции привлечения средств в благотворитель-



ные проекты «Радуги», организация мероприятий по сбору средств, формирование позитивного общественного мнения в пользу поддержки деятельности организации и т.д.

Отдельная сфера работы нашего благотворительного центра — его пиар. В ваши обязанности будут входить: формирование и выполнение плана PR-активностей, разработка и заказ рекламно-информационных материалов, полиграфии и сувенирной продукции, мониторинг среды, написание текстов, релизов и др. Мы ищем инициативно-творческого человека, очень активного, который сам себе будет ставить тысячу задач и доводить свои проекты до конца.

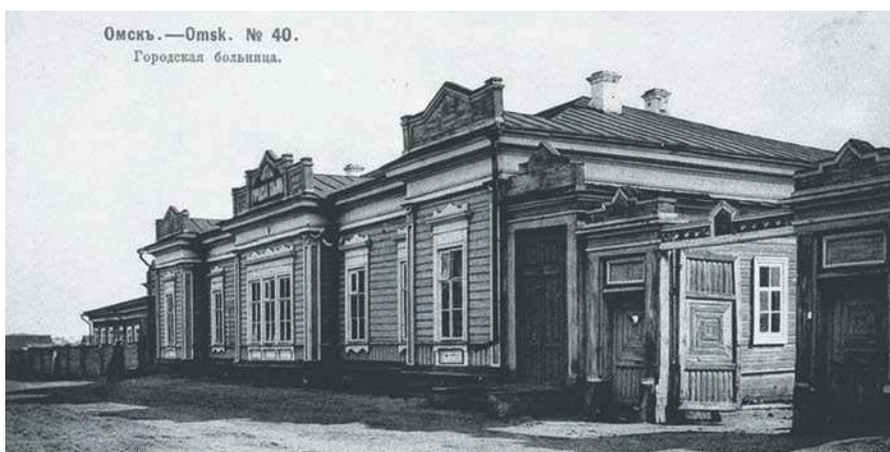
Мы ждем вас в наш дружный коллектив и с удовольствием ответим на все ваши вопросы по телефону 908-902!

МЕДИЦИНСКОЕ БЕСКОРЫСТИЕ

Зарождением благотворительной деятельности в России принято считать 988 год — дату крещения Руси. В 996 г. Киевский князь Владимир издал устав, который официально вменял в обязанность духовенству заниматься общественным призрением. А сегодня на страницах нашей газеты мы расскажем о том, как это явление зарождалось в Сибири.

Первыми аптекарями и докторами в России, и в Сибири в частности, были немцы. Так, в начале XX века в Омске свою хирургическую школу основал доктор Артур Иванович Фогель. В 1915 году он открыл собственную хирургическую больницу на 12 коек, для чего купил два дома по ул. Тобольской. После перестройки помещений здесь разместилось 30 коек. В июне 1920 года Сибирское управление здравоохранения взяло больницу Фогеля под контроль, присвоив ей название «Образцовая хирургическая больница при Сибздраве», однако 10 коек остались собственностью немецкого доктора.

В это время бесплатная медицинская помощь и выдача лекарств стали еще одним направлением деятельности Омского благотворительного общества.



Известно, что в 1876 г. Омское благотворительное общество обратилось за помощью к докторам Западносибирского военного округа и городским врачам. 10 военных медиков вели прием больных детей в убежище. А городской врач Климович обратился с письмом к председателю Омского благотворительного общества Елизавете Сергеевне Казнаковой с предложением ежедневно с 8 до 11 часов вести прием на квартире и в больнице, а неимущих снабжать бесплатными лекарствами за счет больничных средств.

Первая же детская больница была открыта в Омске 5 января 1937 года.

Омские газеты писали: «Заболевшему ребенку здесь будут обеспечены прекрасная уютная обстановка, внимательный уход и главное — наблюдение за ходом болезни и лечебная помощь популярнейшего в Омске детского врача Осипа Львовича Лурье». В больнице были палаты для грудных детей, рядом — комнаты для матерей, рентгеновский кабинет, физиокабинет, палаты для тяжелобольных детей. Все палаты были снабжены специально изготовленной детской мебелью.

СПАСИБО ВСЕМ, КТО С НАМИ!



СПАСИБО ЗА ДОБРЫЕ СЕРДЦА

Дорогие друзья! Благодарим вас за помощь подопечным «Радуги»!

Так складывается, что процесс лечения состоит из множества мелочей: оплата обследований, анализов, дороги до больницы, специализированного питания, лекарств. Справиться с таким количеством нужд и проблем, с которыми сталкивается каждый больной ребенок и его семья, возможно, только если нас будет очень много.

В сентябре наши подопечные, благодаря вашей поддержке, смогли получить помощь на сумму

3015007, 77 рублей.

ПОМОЩЬ ПОДОПЕЧНЫМ ПАЛЛИАТИВНОГО ОТДЕЛА:

- 4 200,00 руб. — приобретены подгузники для Аскольда Акамова.
- 39 308,03 руб. — приобретены расходные материалы и оплачена их доставка для Вовы Климентова.
- 8 575,00 руб. — закуплено детское специализированное питание Nutrilon пепти гастро для Владислава Перевалушко.
- 6 300,00 руб. — оплачены полиграфические услуги для Влады Дик.

ПОМОЩЬ ПОДОПЕЧНЫМ СОЦИАЛЬНОГО ОТДЕЛА:

- 23 927,80 руб. — приобретены билеты и оказаны медицинские услуги Насте Абрамович.
- 12 500,00 руб. — оказаны медицинские услуги Славе Грицеву.
- 24 000,00 руб. — оплачен генетический анализ для Кристины Скоробогатовой.
- 35 000,00 руб. — оплачен генетический анализ для Насти Лаптевой.
- 99 000,00 руб. — приобретен окклюдер Артему Шестакову.
- 15 535,00 руб. — приобретен авиабилет для Полины Павловой.

«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»:

- 2 746 661, 94 руб. — расходы на строительство.

СПАСИБО ЗА ДОБРЫЕ И ОТЗЫВЧИВЫЕ СЕРДЦА!

Дорогие друзья! Очень часто наши читатели вполне обоснованно возмущаются: у нас медицина бесплатная, почему приходится помогать детям материально? Потому что бесплатное лекарство может закончиться очень быстро, потому что спасительную операцию можно провести только в другом городе, потому что реабилитационное оборудование не входит в перечень бесплатных... Причин очень много, и поэтому очень важно успеть помочь детям!

На этой странице вы, дорогие друзья, можете прочитать истории детей, которым мы с вами оказали помощь в сентябре. Спасибо всем, кто помогает маленьким подопечным «Радуги»!

Костя Ложников, 15 лет



В сентябре с вашей помощью мы закрыли сбор на приобретение масла Лоренцо для Кости Ложникова.

Напомним, у нашего подопечного страшный диагноз — аденолейкодистрофия. На протяжении многих

лет каждый день Кости, как кинолента, отматывается назад. Это наследственное заболевание, вызванное генетическим дефектом X-хромосомы. При отсутствии лечения исход может быть смертельным. Выход есть — масло Лоренцо, препарат, поддерживающий детей, которых поражает эта безумная болезнь. Спасибо вам, дорогие друзья «Радуги» за каждый ваш вклад, за любое участие в жизни Кости и просто за то, что вы рядом.

Влад Кудряшов, 4 года



С этим замечательным мальчиком мы знакомы уже давно. У Владика ДЦП, малыш не может самостоятельно сидеть, ходить и держать голову.

Мы встретились с мамой мальчика в стенах «Радуги», и она рассказала о том, как сейчас обстоят дела у маленького Влада, и показала последние фото.

Распорядок дня у нашего подопечного серьезный, даже, можно сказать, президентский. Процедуры утром, в обед, вечером, курсы реабилитации и массаж. Продолжать можно долго. В этот круговорот забот любому ребенку не мешало бы добавить прогулки, но у семьи нет специальной коляски. А из прогулочной ребенок уже давно вырос.

Для удобного передвижения на прогулках необходимо приобрести специализированную коляску, но из-за цены сделать это не так просто.

Проблему мы решили общими усилиями, собрав для этого мальчика 33 тысячи 362 рубля на удобную и современную коляску.



СПАСИБО ЗА ДОБРЫЕ И ОТЗЫВЧИВЫЕ СЕРДЦА!

Артур Грядовский, 6 лет



Что такое муковисцидоз, и из какой области этот термин? Для многих из нас это ничего не значащее слово, которое скорее ассоциируется с какой-то пищевой добавкой, чем со страшным наследственным заболеванием. Для семьи шестилетнего Артура Грядовского слово «муковисцидоз» звучит совершенно иначе. Для них — это неизлечимая болезнь их единственного сына, день изо дня подрывающая здоровье мальчика. Сразу после постановки диагноза родителям Артура казалось, что жизнь закончилась и больше ничего в ней не будет хорошего, только боль, больницы и страдания ребенка. Беда еще и в том, что жизнелюбивому Артуру необходим дорогостоящий импортный виброжилет, приобрести который его семья не в состоянии, и в этой ситуации на помощь нашему

подопечному пришли омские мальчишки и девчонки. В рамках акции «Дети вместо цветов» они собрали 256 тысяч 348 рублей. Спасибо за добрые сердца!

Дастан Сарсенбаев, 13 лет



Когда родился Дастан, его маме сказали сразу, еще в роддоме: возможно, он никогда не будет таким, как все другие дети. Тяжелые роды, длительное кислородное голодание мозга практически не дали ему шансов на нормальную жизнь, однако ребенок выжил. Очень скоро стало ясно, что Дастан вряд ли сможет ходить и даже сидеть. А затем ему поставили окончательный диагноз, ставший для него приговором: ДЦП, тяжелейшая форма.

Ходить, сидеть прямо, говорить и есть самостоятельно Дастан так и не научился. Однако, как говорится, беда одна не приходит. Как-то раз мама заметила на щеке мальчика уплотнение, а врачи поставили диагноз: сосудистая гемангиома левой щеки, и требуется срочная операция. За крайне сложный случай готовы взяться московские специалисты. А мы с вами помогли этому мальчику и его маме приобрести билеты до столицы.

Эвелина Фогель, 6 лет



На первый взгляд 6-летняя Эвелина кажется совершенно здоровой. Но только она и мама по-настоящему знают, чего стоит улыбка малышки — у крохи сложнейший порок сердца.

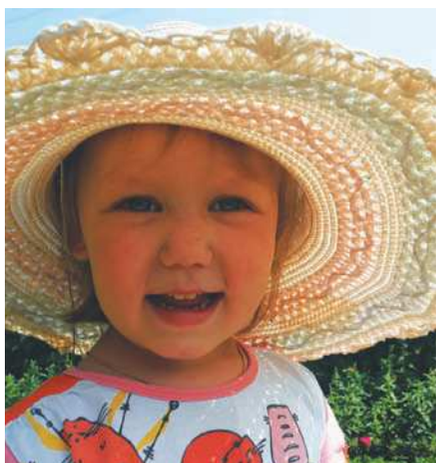
Девочка с редким и красивым именем — активный и жизнерадостный ребенок. Предположить, что у нее большое сердце, очень сложно, тем не менее диагноз подтвердили уже в нескольких клиниках. Девочке поможет щадящая, эндоваскулярная операция, при которой не требуется разрезать грудную клетку. С помощью специального устройства, окклюдера, кардиохирурги закроют дефект. Спасибо всем, кто помог Эвелине!

Добро, Милосердие и Любовь — это три слагаемых, благодаря которым становится совершеннее наш мир. Сегодня сделать доброе дело может каждый из нас — для этого достаточно отправить СМС на номер 3434 со словом «РАДУГА». Все перечисленные средства пойдут на строительство «Дома радужного детства». Если вы напишете слово «ОМИЧ» — деньги будут направлены на лечение и реабилитацию наших маленьких подопечных!

Дорогие друзья! На этих нескольких страницах не просто связка слов... За этими предложениями скрывается столько боли и слез, что трудно измерить словами. Очень больно осознавать, что только от доброты людей зависит какая будет жизнь у ребенка. Даже самый маленький вклад может творить чудеса. Попробуйте сделать жизнь этих ребят чуточку светлее и вам откроется удивительный мир доброты и чудес! Успейте помочь!



ДАША КИРПИЧЕВА, 4 ГОДА



Несколько месяцев в больнице, капельницы, анализы, переливание крови... Лица врачей и медсестер — уже почти как родные. Нельзя сказать, что сильно любимые — ведь им ежедневно приходится причинять боль маленькой Даше. Нашей новой подопечной всего четыре годика, и у нее страшный диагноз. У девочки болезнь, которую врачи для краткости называют АГУС. Полное название: атипичный гемолитико-уремический синдром. В нашей стране лишь около двадцати человек с таким диагнозом. В Омске Даша с таким заболеванием — единственная! Этот недуг вызван мутацией генов. И, по словам специалистов, проявляется неожиданно, после провоцирующих факторов — инфекции, травмы, стресса и даже банальной физической нагрузки. Мы не будем рассказывать вам о сути этой болезни. Потому что суть еще сложнее названия. Самые понятные слова в описании болезни такие: лечение крайне малоэффективно, прогноз неблагоприятен. Вы знаете, что

такое неблагоприятный прогноз? Совсем недавно, лет пять назад, во всем мире считалось, что АГУС неизбежно приводит к почечной недостаточности, а вслед за почками отказывают сердце, легкие, мозг... Сегодня такие больные могут жить, только получая лечение препаратом «Солирис».

Первые дозы лекарства наша Даша получила в больнице, и сразу появилась долгожданная положительная динамика. Сегодня возник вопрос дальнейшего обеспечения этим препаратом. Беда в том, что стоимость одного флакона запредельно высока, это лекарство считается одним из самых дорогих в мире — около трехсот тысяч рублей. Все заболевания, связанные с так называемой комплексной системой, включены в перечень жизнеугрожающих и хронических прогрессирующих редких заболеваний и должны финансироваться за счет бюджетных средств. Но только должны — на деле же как повезет. И Даше, в отличие от многих пациентов с такой же болезнью, можно сказать, повезло: очень дорогое

лекарство, которое дарит ей жизнь, девочке оплатит бюджет региона. Беда в том, что случится это только в будущем году, а жить наша Даша хочет сегодня! Благотворительный центр помощи детям «Радуга» проводит сбор средств для Даши Кирпичевой. За очень короткий промежуток времени нужно собрать 3 миллиона 200 тысяч рублей.

SOS — это тот самый сигнал, который звучит одинаково на всех языках мира и сейчас именно тот случай, когда катастрофически срочно нужна помощь. Когда время работает против нас, бороться с бедой очень трудно одному! Поэтому мы обращаемся ко всем неравнодушным: накануне Нового года мы призываем простых омичей, чиновников, а также крупные и малые предприятия отказаться от тусовок в обществе Деда Мороза и Снегурочки и перевести средства на лечение тяжелобольных детей. В то время, когда в стране гибнут дети от неизлечимых заболеваний, мы считаем совершенно неуместным проведение такого рода праздников.

«Благотворительный центр помощи детям «Радуга» призывает омичей протянуть руку помощи маленькой девочке. Только объединив усилия, мы сумеем помочь Даше Кирпичевой стать здоровой! Цена жизни ребенка — 3 миллиона 200 тысяч рублей! Просим максимальной помощи! Кто сколько может! С миру по нитке!!!»

Реквизиты для пожертвований: ОРОО «БЦПД «Радуга» Омское отделение
Сбербанк России № 8634 г. Омска
Р/с 40703810945400140695 БИК 045209673
ИНН 5503097573 КПП 550301001 к/с 30101810900000000673
Назначение платежа: Даша Кирпичева

Отправьте СМС со словом «Омич» и суммой пожертвования на номер 3434 – деньги будут направлены на лечение Даши Кирпичевой.



ВЛАДА ДИК, 1,5 ГОДА

Счастливая и окруженная заботой девочка, рядом любящие родители — но так было всего несколько недель. Диагноз врачей прозвучал как гром среди ясного неба: спинальная мышечная атрофия, один из самых сложных типов. Здоровый человек даже не замечает, как дышит, а Владе каждый вдох дается с трудом. В любой момент она может задохнуться. История эта не укладывается в голове: как же так — молодые родители, желанная беременность, рождение здорового ребенка и счастье, которое длилось практически несколько дней?

Сегодня малышка находится в больнице, питается через зонд, но в весе не теряет. Очень скоро встанет вопрос о выписке из реанимации, но без аппарата ИВЛ ребенок жить не сможет. Только с помощью специальных медицинских приборов в девочку можно в прямом смысле слова вдохнуть жизнь. Но самое главное: у маленькой Влады появится возможность жить не в реанимации, а дома среди родных и близких, чувствуя их тепло и заботу.

Семья Дик — обычная семья: мама по специальности агроном (пока она в декрете), папа — машинист холодильных установок. 766 тысяч 49 рублей — сумма, от которой зависит жизнь их дочери. С недугом девочки справиться сложно, но облегчить страдания ребенка вполне по силам, сейчас главное — не упустить время.

Дорогие друзья!

Если вы решите помочь маленькой Владе, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Не стесняйтесь делать добро!

Реквизиты для пожертвований:
 ОРОО «БЦПД «Радуга» Омское отделение
 Сбербанк России № 8634 г. Омска
 Р/с 40703810945400140695 БИК 045209673
 ИНН 5503097573 КПП 550301001
 к/с 30101810900000000673
 Назначение платежа: **Влада Дик**



ДАНИЯР И АЛДИЯР ИССАБЕКОВЫ, 15 и 7 лет

Семья Иссабековых — это большой и крепкий союз любящих взрослых и детей. У родителей двое замечательных сыновей — Данияр и Алдияр.

Первенец у мамы и папы появился на свет пятнадцать лет назад. А спустя два года радость рождения сменилась слезами, нескончаемым горем, болью от собственного бессилия и невозможности помочь самому родному человечку на земле! Первое, что услышали родители Данияра от врачей после обследования, была фраза о полной глухоте ребенка, неутешительных перспективах развития и общения с семьей. Мальчика ждала глухая среда. Но разве можно поверить в плохое, когда видишь, как быстро растёт сын, какой он крепкий и развитый?

Несмотря на недуг, Данияр хорошо учится и у него много увлечений. Особенно по душе мальчишке занятия в спортзале. Мальчик увлекался каратэ и мечтал стать тренером. Но проблемы с сердцем не дали осуществиться этим планам. Кроме того, наш новый подопечный хорошо рисует. «Какой у меня сын? Добрый, отзывчивый и помогает мне во всём», — гордится мама Данияра Жанара.

Спустя восемь лет с волнением и надеждой родители тогда еще маленького Данияра ждали результатов тестов на слух его брата Алдияра — семья понимала: риск повторения диагноза очень велик. Мост надежды, который близкие мальчика старательно строили в ожидании вердикта врачей, обрушился снова: сын не слышал. Говорят, даже в самой тяжелой ситуации можно найти силы, чтобы двигаться дальше. Так произошло и в семье Иссабековых. Имея за плечами опыт лечения старшего сына, они знали, что нужно делать. «Дети понимают нас, а мы понимаем их. Данияр и Алдияр учатся в специализированной школе. Там с ними регулярно занимаются развитием слухоречевых навыков, — делится мама мальчишек. — Надеюсь, что со временем, благодаря врачам и педагогам, болезнь все меньше будет влиять на их жизнь». Но пока, без современных слуховых аппаратов, мальчишки живут в полной тишине. Они не слышат голоса мамы и папы, пение птиц и голос приближающейся машины.

Алдияру всего семь лет, и он еще не слишком задумывается над тем, как меняет болезнь его настоящее и будущее. А Данияру уже пятнадцать, и он не может не думать о том, что будет уже через год или два, когда он станет совершеннолетним молодым человеком. Для успешной, устойчивой реабилитации мальчишки нуждаются в слухопротезировании цифровыми многоканальными высокотехнологичными слуховыми аппаратами. Мальчишки



будут лучше слышать с такими аппаратами, следовательно, у них будет развиваться речь — так считают медики. Но купить новые устройства стоимостью 500 тысяч 511 рублей родные не могут и просят о помощи вас.

Благотворительный центр «Радуга» начинает срочный сбор средств на слуховые аппараты для Данияра и Алдияра Иссабековых. Только участие добрых, внимательных к чужой беде людей сможет подарить им возможность полноценной жизни!

Добро, Милосердие и Любовь — это три слагаемых, благодаря которым становится совершеннее наш мир. Сегодня сделать доброе дело может каждый из нас — для этого достаточно отправить СМС на номер 3434 со словом «РАДУГА». Все перечисленные средства пойдут на строительство «Дома радужного детства». Если вы напишете слово «ОМИЧ» — деньги будут направлены на лечение и реабилитацию наших маленьких подопечных!

Реквизиты для пожертвований:

ОРОО «БЦПД «Радуга» Омское отделение Сбербанка России № 8634 г. Омска

Р/с 40703810945400140695 БИК 045209673

ИНН 5503097573 КПП 550301001

к/с 30101810900000000673

Назначение платежа: Данияр и Алдияр Иссабековы.

Влада Дик

2 месяца



raduga-omsk.ru
8 (3812) 908-902

Чтобы дышать, ребенку необходимы специальные аппараты вентиляции легких стоимостью

766 049 рублей

ИНН 5503097573, расчетный счет № 40703810945400140695. Благотворительное пожертвование для Влады Дик



#ЩЕДРЫЙВТОРНИК

ЧАШКА КОФЕ В КОПИЛКУ
РАДУЖНОГО ДЕТСТВА



28 НОЯБРЯ ЧАСТЬ СРЕДСТВ ОТ ПРОДАЖИ КОФЕ БУДЕТ
НАПРАВЛЕНА НА ПОМОЩЬ ТЯЖЕЛОБОЛЬНЫМ ДЕТЯМ



ОТПРАВЬ СМС НА НОМЕР 3434
СО СЛОВОМ РАДУГА ПРОБЕЛ СУММА
(ПРИМЕР: РАДУГА 100)

8 (3812) 908-902 raduga-omsk.ru

Дорогие читатели! Подопечные Центра ждут вашей поддержки!

Помочь ребятам можно удобным
для вас способом:

По реквизитам в любом банке:
Омская региональная общественная
организация «Благотворительный центр
помощи детям «Радуга»

ИНН 5503097573, КПП 550301001
Р/счет 40703810945400140695
в Омском отделении Сбербанка России
№ 8634 г. Омска

К/счет 3010181090000000673
БИК 045209673

Назначение платежа: Благотворительное
пожертвование для (фамилия, имя ребенка)
Внимание! Сбербанк не берет комиссию
с платежей.

С помощью пластиковых карточек VISA
и MasterCard на сайте: www.vseplatezhi.ru

Опустив пожертвования в специальные
ящики или «БАНКИ ЖИЗНИ»

С помощью смс на номер 3434
слово Радуга (пробел) и сумма –
на проект «Дом радужного детства»
Слово Омич (пробел) и сумма –
на помощь детям.

Вам придет смс о подтверждении,
ответьте на него!

А также мы всегда рады видеть вас
по адресу: г. Омск, ул. Красина, 4/1

Звоните нам по телефонам:

+7 (3812) 24-68-60, 908-902

Присылайте сообщения по факсу

+7 (3812) 24-65-01

Пишите на электронную почту
radeva@yandex.ru, raduga-omsk.ru

С удовольствием ответим
на каждое ваше обращение!

Над номером работали:

Валерий Евстигнеев, Сергей Михневич,
Анна Чижаковская, Елена Парамонова,
Екатерина Овчинникова, Ольга Запара,
Наталья Астанина.

Использованы фото из архива БЦ «Радуга»,
личного архива семей, сети Интернет.

«Радуга. Газета добрых дел»

Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич

Главный редактор – С.А. Михневич

Выпуск № 09 (63) октябрь 2017

Тираж 15 000 экз. 12+

Рег. свидетельство ПИ №ТУ55-00544

Газета зарегистрирована в Управлении

Роскомнадзора по Омской области

Дата выхода: 06.10.2017.

Подписано в печать: 05.10.2017.

По графику в 17:00 фактически в 17:00

Распространяется бесплатно.

Адрес редакции, издателя: 644043,
Омская область, г. Омск, ул. Красина, 4/1
Отпечатано в ОАО «Советская Сибирь»:
644042, г. Омск, пр. К. Маркса, 39