



ГАЗЕТА
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

Помочь всегда можно!

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru

 Фото с этим знаком «оживают»

№ 02 (120), февраль 2023



РАЗНЫЕ ИСТОРИИ С ОДИНАКОВОЙ ПРОСЬБОЙ

Сможем ли помочь всем?

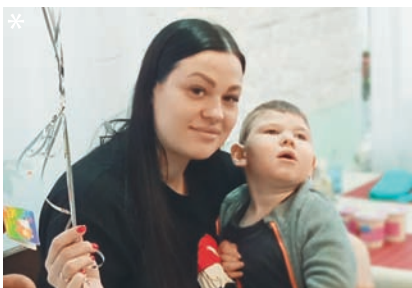
Стр. 4



ВАТСУ: ИСПЫТЫВАЕМ НА ВЗРОСЛЫХ, РЕАЛИЗУЕМ НА ДЕТЯХ

В «Доме радужного детства»
изучают мягкую методику
реабилитации!

Стр. 2



ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного
центра «Радуга» за январь
2023 года

Стр. 14



РОЖДЁННЫЕ ПОБЕДИТЬ СМА И ЕЁ ПОСЛЕДСТВИЯ

СЁСТРАМ-БЛИЗНЯШКАМ

СРОЧНО НУЖНЫ КОРСЕТЫ! СТР. 6



ПРОБУЕМ ВАТСУ!

В «Доме радужного детства» испытывают Ватсу. Это уникальная телесно-ориентированная практика, которую проводят только в тёплой воде. Ватсу относится к мягким, безболезненным и очень эффективным методам реабилитации. Именно поэтому в омском детском хосписе на Ватсу возлагают большие надежды. Ведь здесь реабилитируют детей с тяжёлыми неизлечимыми заболеваниями.

Релаксирующая музыка, свечи в тёмной комнате и вода, температура которой не должна быть ниже +32 градусов. Вот, пожалуй, основные требования к помещению, где проводят Ватсу. Для «Дома радужного детства» это совершенно новый вид реабилитации. **Инструктор водного зала**

Алёна Шевелёва много изучала метод, а недавно ей удалось опробовать его на себе во время командировки в Екатеринбург.

«Цель и задачи — максимально расслабить организм и в таком состоянии очень бережно и аккуратно растянуть всевозможные связки и сухожилия, — говорит Алёна. — Эта методика не только в физическом плане имеет эффективное воздействие, она и в психо-эмоциональной сфере делает ещё большую работу, то есть расслабляет и успокаивает».

Сейчас Алёна тестирует Вацу на сотрудниках хосписа и родственниках подопечных ребят. Одной из испытуемых стала Ирина, бабушка Ромы. **На процедуру она не идёт — бежит — в третий раз. Женщина уже**



«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»



запомнила правило: приходить на занятие нужно, оставив все плохие мысли за дверью. Иначе, не получится увидеть новый сон-фильм.

«Такое ощущение, что отрываешься от реальности. Вроде, спишь. В первый раз казалось, что я в невесомости нахожусь, — делится эмоциями Ирина. — Во второй раз я быстрее вернулась к реальности. Мне снился сад Эдем. Такой яркий, красочный! А сегодня почему-то — горы, снег, аэроплан. Мне кажется, что вода и так всех детей расслабляет, а с учётом этой новой методики будет ещё лучше. Думаю, что для ребят Ватсу будет очень полезной и эффективной процедурой».

Пока полученных знаний Алёне хватает вполне, чтобы планировать применение Ватсу в комплексе с сауной и фиточаем.

А ещё чтобы точно запретить этот метод тем родителям и детям, у которых есть проблемы с вестибулярным аппаратом. Организм попросту не вынесет всех колебаний, которые происходят в воде. К абсолютным противопоказаниям относятся также стомы и сердечно-сосудистые заболевания.

*** ПЕРЕД ПРОЦЕДУРОЙ ОБЯЗАТЕЛЬНА КОНСУЛЬТАЦИЯ ВРАЧА!**

ВСЯ РАБОТА ДЕТСКОГО ХОСПИСА ВЕДЁТСЯ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО НА ПОЖЕРТВОВАНИЯ. МЫ ГОВОРИМ «СПАСИБО» ВСЕМ БЛАГОТВОРИТЕЛЯМ «ДОМА РАДУЖНОГО ДЕТСТВА». ПОМОЩЬ РЕБЯТАМ МОЖЕТ КАЖДЫЙ. НУЖНО ВСЕГО ЛИШЬ ОТПРАВИТЬ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» И ПОСИЛЬНОЙ ДЛЯ ВАС СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ, НАПРИМЕР: РАДУГА 200



НОВОСТИ

ВДА: ПЛАНИРУЕМ И ДЕРЖИМ КУЛАЧКИ!

Сербия почти на неделю стала центром новых открытий для инструктора по АФК «Дома радужного детства» Валерии Пешниной. Дело в том, что девушка отправилась на обучение к основателям современной методики реабилитации — VDA-терапии — Владимиру Добриевичу и Слободану Вуяичу.

«Мне удалось не просто познакомиться со всеми сотрудниками центра VDA и, в частности, с одной из ведущих терапевтов, но и изучить оснащение самого центра. Здесь работают фанаты своего дела! Я смогла познакомиться с механизмом воздействия при выполнении нескольких основных упражнений. Была возможность задавать вопросы и получать грамотные ответы. Но меня, конечно, ещё много что интересует. Часть информации я смогу получить сама во время работы с нашими подопечными», — рассказывает Валерия.

Сегодня VDA-специалисты из Сербии работают в 14 странах мира. В списке российских городов год назад оказался и Омск. Приём детей с ограниченными физическими возможностями в здоровье ведётся на базе благотворительного центра «Радуга». **Почти 20 ребят — это радужные подопечные. Сейчас между благотворительным центром и сербскими терапевтами идут активные переговоры об открытии филиала VDA-центра в Омске. Приезд коллег из Сербии ожидается уже на этой неделе.**



«...ОДНАЖДЫ ВСТАНЕТ И ПОЙДЁТ...»



Очередь на долгожданную операцию у Сашеньки подошла в октябре. Хорошее время для лечения: уже нет жары, ещё нет морозов. Вместе с мамой Марией они очень быстро прошли необходимые для госпитализации обследования и отправились в курганский центр Илизарова за своей мечтой.

Нужно было срочно исправлять вывих тазобедренных суставов. Сильная спастика буквально вывернула их, причиняя боль даже при небольшом движении. О возможности стоять в вертикализаторе и вовсе пришлось забыть.

Врачи приняли решение оперировать поэтапно. Послеоперационное гипсование на целых два месяца для маленькой девочки — это далеко не детское испытание. Именно поэтому операцию сделали только на одной ноге. «Находиться в гипсе два месяца с распоркой довольно мучительно взрослым, чего уж говорить о ребёнке. Это было тяжёлое время для всей нашей семьи. Силы в такие моменты даёт единственная надежда на то, что наша девочка однажды встанет и пойдёт», — не без накатившихся слёз рассказывает Мария.

Меньше месяца назад Саше сняли гипс с ноги, но вот до сих пор у мамы не получается разработать конечность. Девочка кричит от ужасных болей. «Не помогают ни кремы, ни мази, которыми я пытаюсь хоть немного размягнуть мышцы. Врачи предупреждали, что это будет сложно, но уверяли, что в течение двух недель всё получится. Увы!»

Сегодня Саша ограничена во многом: она пока ещё учится жевать; глотать, не поперхиваясь; говорить; сидеть... Сей-

час даже обычные прогулки для девочки стали чем-то заоблачным. Ребёнка нужно одевать — это больно. Необходимо посадить в коляску — это тоже больно! До слёз...

Мама Саши от безысходности обратилась в «Радугу» с просьбой помочь реабилитировать девочку. «Я очень переживаю... Не хочу, чтобы Сашин страх перед болью спровоцировал приступ эпилепсии, которую мы вот только как год начали забывать», — рассказывает Мария.

В апреле Саше предстоит пережить ещё одну ортопедическую операцию. На второй ноге. Но до этого времени необходимо успеть восстановить девочку. И физически, и морально.

Благотворительный центр «Радуга» в подобных случаях никогда не отказывает детям в реабилитации. Специалисты «Дома радужного детства» готовы начать работу с ребёнком и изготовить специальные ортезы — тьюторы для ног, чтобы Саша снова смогла двигать ножкой. Но справиться с этой задачей получится только сообща. Как всегда, когда речь идёт о бесплатной и срочной помощи ребёнку, мы призываем всех неравнодушных людей. **Необходимо собрать 300 000 рублей. Даже небольшой суммой вы можете помочь маленькой девочке жить лучше. Просим каждого оказать посильную помощь по реквизитам, которые вы найдёте на стр. 16. Назначение платежа: Александра Шидловская**



ЖИТЬ ПОЛНОЦЕННО!

Самая большая страсть Кости — книги. Лучше, конечно, детские, с яркими понятными картинками, но и книги для взрослых тоже подойдут. Мальчуган садится поудобнее, раскрывает книжку и читает вслух на своём, не совсем понятном посторонним, языке. Правой рукой, скованной в кулачок спастикой, вопреки тому, что правша, он может только придерживать книжку. Вся остальная работа приходится на руку левую. Например, водить по строчкам пальчиком удаётся, используя именно её.

Так получилось, что у Кости правосторонний гемипарез, ЗПР... Тяжёлые роды не прошли бесследно: повреждения головного мозга коснулись левого полушария, а пострадала правая половина тела. Спастика мешает развиваться по возрасту. Но Костик, пусть и с большим опозданием, приобретает необходимые навыки.

Когда родился, он не кричал, не дышал, и его сердце не билось. Первый месяц своей жизни малыш провёл в больнице без мамы.

После выписки были бесконечные медосмотры, консультации невролога. Поначалу врачи говорили: «все в порядке, это просто лишний вес и тяжёлые роды». А потом сделали МРТ и поставили такой серьёзный диагноз.

За плечами Кости и его мамы уже проделана огромная работа: не так давно мальчик стал самостоятельно сидеть без поддержки, стоять до 30 секунд, ходить за ручку и у опоры, говорить несколько слов, по-своему читать, лепечка всё подряд и издавая звуки животных, изображённых на картинках. Но многое ещё предстоит. И чем больше реабилитационных мероприятий будет проведено сейчас, тем полноценнее окажется жизнь ребёнка в будущем!

Тяжесть заболевания мешает не только использовать возможности тела целиком, но и говорить. А Константин уже везде пытается использовать свою,

тающую, правую руку, непослушным языком проговаривать всё больше звуков, с большим усилием преобразуя их в короткие слова и фразы. Это положительный результат ежедневных занятий.

Реабилитация в детском хосписе «Дом радужного детства» — это то, что необходимо мальчишке прямо сейчас. Чтобы Костя смог получить процедуры в комплексе,



нужно собрать 236 504 рубля. И чем раньше помочь ребёнку, тем большего он сможет добиться! И читать когда-нибудь научится по-настоящему, потому что книги он уже искренне любит!

Если вы желаете помочь Косте в развитии, то можете перечислить любую сумму средств по реквизитам, которые мы публикуем в каждом номере газеты на стр. 16. В назначении платежа важно указать: Костя Меленчук



ЧУДО-СПАСЕНИЕ

«Мы надеемся, что у нас всё будет хорошо. По-другому просто и не может быть», — уверенно говорит Вера. Она слишком любит своих маленьких и очаровательных дочек. А ведь ещё совсем недавно планы, о которых она так смело говорит, были далёкими мечтами.

Варя и Лера — близнецы. Девочки не просто похожи внешне, у них один на двоих диагноз. Спинальная мышечная атрофия — генетическая болезнь, которая проявляется как нарастающая мышечная слабость. О том, что с их дочками что-то не так, родители поняли, когда малышам было всего 2,5 месяца. Варя и Лера не держали голову, как остальные дети. Но врачи успокаивали: «двойня, поэтому развитие может быть с опозданием». Родители же чувствовали что-то неладное. И после очередного обследования причину отставания в развитии удалось выяснить.

«Две недели мы находились в больнице, во время госпитализации пришёл результат генетического анализа. Мы узнали, что у наших детей СМА. Врачи сказали, что с таким заболеванием дети не живут долго и отправили домой. Но спасибо им, что посоветовали обратиться в благотворительный фонд «Круг добра», который помогает с самыми дорогими уколами в мире против СМА», — вспоминает Вера.

Вердикт, который вынесли врачи, подстегнул родителей



бороться дальше за здоровье своих малышей. Семья отправилась в Москву. Благодаря фонду «Круг Добра» Варя и Лера поставили дорогостоящий препарат. После такой терапии жизнь девочек начала налаживаться.

«Валерия начала переворачиваться самостоятельно на живот, Варя пока нет, но делает попытки. Девочки могут кушать, дышать без каких-либо аппаратов. Скоро сядут. Они могут шевелить ножками, а ведь не все дети со СМА могут это делать», — радуется мама близнецов.

Чтобы девочкам и дальше становилось лучше, чтобы они могли самостоятельно сидеть, как здоровые дети, снова нужна помощь. За ней родители и обратились в благотворительный центр «Радуга».

«У обеих дочерей диагностирован сколиоз. Слабость мышц, к сожалению, успела сказаться на девочках. Сейчас малышам очень нужны корсеты. Они помогут держать спину в сидячем положении», — поясняет Вера.

Специальные пластиковые корсеты для Вари и Леры обещают изготовить в Москве. Но для этого необходимо 364 455 рублей. Помочь девочкам можно, отправив смс на номер 3434 со словом ЧАС 200. Где вместо 200 может быть абсолютно любая сумма. Поучаствовать в судьбе малышей можно и по реквизитам «Радуги». В назначении платежа укажите: Варя и Лера Курочкины

ВЕЧЕР, ИЗМЕНИВШИЙ ЖИЗНЬ

День города в 2022 году для омской семьи Тарасовых стал днём страшной трагедии. В ДТП попала двенадцатилетняя дочь Арина. Рассказывая об аварии, Анна, мама девочки, не может сдержать слёз. Тот день мог забрать у них Арину навсегда...

«Всё произошло вечером... Арина сидела на заднем сидении, в момент столкновения вылетела в стойку машины. Меня тогда не было рядом с дочерью. Мне позвонили, я приехала на такси к месту происшествия. Арину к той минуте уже увезли на операцию в критическом состоянии», — делится воспоминаниями Анна.

Операция длилась около 4 часов. У Арины была тяжёлая открытая черепно-мозговая травма. Части лобной кости пришлось удалять. Хирурги провели ювелирную работу, но не могли ничего гарантировать...

«Потом они вышли и сказали, что мозг Арины заработал. Всё хорошо, — рассказывает Анна, не переставая вытирать слёзы. — Однако меня готовили и к плохому... что ребёнок может не встать или же лишится навыков».

Две недели Арина провела на больничной койке, а потом начала вставать и понемногу ходить. Врачи говорили, что девочка родилась в рубашке. А сама Арина не понимала, что случилось.

«Я не помню, что произошло... Помню щелчок и всё, больше ничего. Очнулась уже в реанимации...»

Сейчас Арина находится на домашнем обучении, она очень сильно соскучилась по своему классу. Девочка не ходит гулять, ограничивает себя в любых резких движениях. Головной мозг совершенно не защищён, на месте удара только кожа. Случайное воздействие на голову может привести к страшным последствиям. Скорая помощь, по словам лечащего врача, даже не успеет приехать...

Все мысли и разговоры семьи сейчас о специальной 3D-пластине, которая заменит лобную кость. Только так девочка сможет вернуться к полноценной жизни.

«Эта пластина спасёт Арину. Но вот стоит она уж сильно дорого. Сумма неподъёмная для нашей семьи, — объясняет Анна. — Поэтому мы очень сильно надеемся на помощь людей. Помогите, пожалуйста, спасти нашу доченьку!» Благотворительный центр «Радуга» открывает сбор на создание и доставку 3D-пластины для Арины. Нам вместе нужно собрать 120 700 рублей. Если у вас есть желание помочь девочке, то любую денежную сумму можно перечислить по реквизитам, которые опубликованы на стр. 16. Назначение платежа: Арина Тарасова



ВСЁ ПОЛУЧИТСЯ!



— **Вера!** — зовёт Елена свою старшую дочь громким, уже выработанным, голосом. Вера появляется и внимательно смотрит на мамины губы. Та говорит, помогая жестами:

— **Принеси, пожалуйста, Василисе соску.** Вера кивает и убегает. Девочка знает жесты, но её мама говорит, что в семье стараются использовать их как можно реже. В приоритете все же разговорная речь.

- **В детском саду были специальные занятия, на которые я тоже ходила. Там меня учили с ней общаться через фонетическую ритмику — это упражнения, где сочетаются речь и движение. Вера прибегает, даёт маме соску для младшей сестры. Елена просит ещё принести бутылку с молоком. «Молоко», — повторяет Вера. Елена одобрительно кивает, а Вера выполняет просьбу.**

Девочке 9 лет, 6 из них она носит слуховые аппараты. Елена рассказывает, что когда стала беспокоиться по поводу слуха дочери, в ответ от врачей лишь услышала: «Дети до трёх лет могут игнорировать обращённую речь, это нормальное яв-

ление», а ещё: «У неё аденоиды. В 5 лет их удалят, всё будет нормально».

- **Я не успокаивалась, читала статьи в интернете. Вера тогда не реагировала даже на сигнал машины... Разве могут аденоиды вызвать такую потерю слуха? И я обратилась в сурдологический центр, врач проверил дочь и подтвердил все мои самые страшные опасения.** Сказал, что ребёнок не слышит. Можно оформляться на инвалидность... Конечно, для меня это была ужасная трагедия, — вспоминает Елена. — Я не понимала, почему!? Ни у кого из родни ведь не было таких проблем.

Знакомые обсуждали за спиной, говорили: «Зачем она ей такая, что она её в детский дом не отдаст?» Елена вспоминает об этом с содроганием, а потом слова вырываются словно из сердца:

- Это мой ребёнок! Я её не могла даже в детском саду с ночёвкой оставить, а сейчас не могу в школе-интернате, хотя там многие дети остаются. Но мы всегда забираем домой. У меня за неё какая-то очень сильная ответственность, понимаете? Она — моя.

Когда Вере установили первые в её жизни слуховые аппараты, выданные государством, мало что изменилось. Вера не умела говорить. Мама понимала: если ничего не изменится, её дочь пойдёт в школу для глухих. Это подтолкнуло к мысли о покупке слуховых аппаратов, но денег у матери-одиночки не было.

- **Я решила, что нужно приобрести слуховые аппараты и взяла кредит, который до сих пор выплачиваю.**

Только в 6 лет, в новых аппаратах, Вера начала разговаривать и развиваться. Первое, что попросила девочка искренне и осознанно, до сих пор у Елены в памяти.

- Она сказала, что хочет братика. Мы жили с ней вдвоём, и я не помню, что тогда ответила, но её желание было очень неожиданным для меня. А потом... Я познакомилась с молодым человеком, который принял Веру как свою.

Сейчас у Веры есть большая семья: мама и папа, младшие братик и сестрёнка. У Веры сильный и сложный характер. Ей тяжело найти друзей, потому что её не понимают...

Интересы у девочки разные: она любит делать алмазные мозаики и рисовать, а также участвует в турнирах по флорболу (хоккей с мячом) и мечтает о машине. — Она у меня спрашивает: «Когда я вырасту, ты купишь мне машину?», а я ей говорю: «Когда ты вырастишь, ты сама себе её купишь», — улыбается Елена.

Слуховые аппараты, которые Елена взяла в кредит, были в ремонте уже три раза. Сейчас снова выходят из строя. Семья обратилась в благотворительный центр «Радуга» за помощью в приобретении для Веры новых и мощных слуховых аппаратов. Чтобы девочка слышала, нужна огромная сумма в 424 700 рублей. Помочь Вере можно по реквизитам «Радуги». Они опубликованы на стр. 16 каждого выпуска «Газеты добрых дел». В назначении платежа важно указать: Вера Кох

«КТО ВЫКЛЮЧИЛ СВЕТ?»

Мама Софьи, Ольга, вспоминает, как дочка резко падала и задавала этот вопрос открытыми глазами. Девочке тогда было 3 года. Именно в это непоседливое время малышка столкнулась со своим злейшим врагом — эпилепсией.

«Это происходило резко, мы не успевали её ловить, — вспоминает Ольга. — Очень боялись, что она сильно ударится затылком, потому что падала назад, а потом с открытыми глазами спрашивала: «Кто выключил свет? Я ничего не вижу».

Девочку поглощала темнота... Первое обследование ЭЭГ показало эпилепсию. С этого момента началась борьба с эпилепсией. Приступы мучали Софью, она белела, выступал холодный пот... Никакие лекарства, к сожалению, не подходили.



С 5 лет девочка занимается с психологами и дефектологами. Благодаря этому сейчас по ребёнку не видно, что внутри организма — ежедневная борьба с болезнью.

«Последний приступ был в прошлом году. Тогда он проявился иначе: она не падала, но тело сильно дёргалось. Вообще весна 2022 года была очень тяжёлой, — рассказывает Ольга. — У Софьи выявили аллергию на пыльцу деревьев. Апрель, май и июнь она задыхалась и начинала синеть».

То, что это именно аллергия, врачи поняли не сразу. Выписали капли, но становилось всё хуже. Тогда Ольга повела дочь к другому ЛОР-врачу, которая в срочном порядке отправила сдавать мазок на аллергены.

«Когда мы сдали риноцитограмму, аллергены показали 100 процентов! ЛОР в шоке была, только и сказала: «Как вы не задохнулись? Как она выжила?» Представляете мои эмоции? Я ведь обратилась за помощью вовремя, по месту жительства».

Теперь Софье предстоит бороться с последствиями неправильного лечения. Пыльца спустилась в бронхи, появился новый диагноз: «бронхиальная астма».

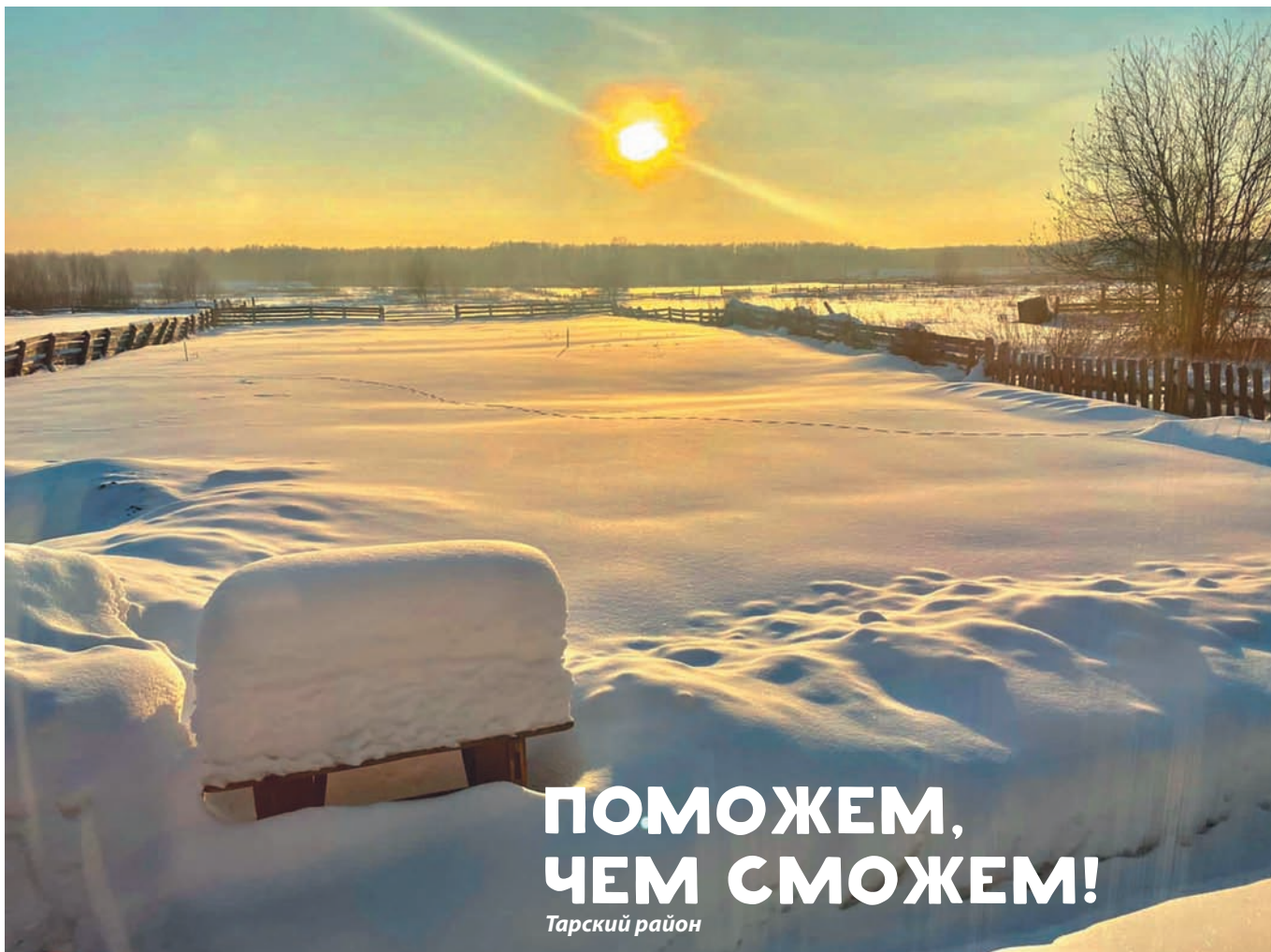
«Мам, а что такое астма?» — услышав разговор, спрашивает Софья.

«Это когда ты кашляешь и губы синие», — отвечает Ольга.

Девочка понимающе кивает, а потом рассказывает нам о том, что учится в 3 классе, ходит в школу искусств и играет на фортепиано. А ещё... Очень хочет собаку, белую и пушистую!

Мы можем помочь Софье справиться с болезнью и исполнить её детские мечты. Для этого девочке нужны ЭЭГ-мониторинг и лекарства, которые будут купировать приступы эпилепсии. Необходимо собрать 203 415 рублей. Оказать помощь ребёнку можно по реквизитам, которые вы найдёте на стр. 16. В назначении платежа важно указать: Софья Чернуха





ПОМОЖЕМ, ЧЕМ СМОЖЕМ!

Тарский район



● **«Ты на целый месяц украл у меня маму!»** Именно так, по-взрослому, Юля по телефону обиженно говорила с братом Ваней, который на три с половиной недели уехал вместе мамой на лечение в «Дом радужного детства».

Когда же она сама с папой приехала в Подгородку, чтобы навестить брата и маму, то все девичьи обиды исчезли сами собой. Юля влюбилась в сказочный «Дом радужного детства», и теперь, чтобы приехать сюда ещё раз, с нетерпением ждёт, когда же Ваня отправится на новую реабилитацию.

Об этой истории мы узнали во время очередного выезда в семью Вани. Мы поняли, почему Юля обижалась. Дело в том, что у мамы «золотые руки». Ирина постоянно занимается с детьми: вместе с ними готовит разные блюда, вместе рукодельничают, вместе проводят досуг. Теперь все вместе помогают Ване правильно заниматься АФК, вместе следят за необходимым ему позиционированием и вместе ожидают очередного заезда Ванюши в «Дом радужного детства».

● **Эльдару 17 лет. Тяжёлый ребёнок. Очень... В семье это понимают: уж слишком много времени**

упущено для его спасения. Но поддержать ребёнка — облегчить его муки — можно и нужно. Чтобы малейшее осложнение не стало летальным исходом, радужная ВПС привезла Эльдару специализированную многофункциональную кровать, противопролежневый матрас и кислородный концентратор.

● **Каролина живёт в глубинке. В семье есть ещё дети и... безработица. Отсутствие всякой возможности съездить в районную или областную больницу усугубляет проблемы со здоровьем Каролины.** Девочке остро нужны дефектолог, логопед, невролог, психолог. Ей в школу пора, но туда её не возьмут... И никакими подарками и средствами для гигиены здесь, увы, не помочь!

За первый день, проведённый в Тарском районе, ВПС «Радуги» успевают посетить 5 деревень. Это 7 детей, которые нуждаются в нашей с вами помощи. В планах следующего дня ещё 7 деревень. Нужно доехать до 8 детей.

А на спидометре суточный пробег уже 730 км...

Поддерживая детскую выездную службу паллиативной помощи благотворительного центра «Радуга» на www.raduga-omsk.ru, вы спасаете тысячи детей, которые проживают в Омске и Омской области. Спасибо вам!



ОСТАНАВЛИВАТЬСЯ ЗАПРЕЩЕНО!



Мирон Плеханов приехал на реабилитацию в «Дом радужного детства» впервые. Ему три года. У мальчишки ДЦП и очень много сопутствующих диагнозов. Сильнейшая спастика сковала руки так, что их невозможно было выпрямить вдоль тела. Но за три с половиной недели в хосписе общими усилиями инструкторов и медицинского персонала удалось расслабить руки. «Ставить на ноги пока

рано, нужно поработать со спиной: она у Мирона круглая. Это займёт не один месяц, но перспектива того стоит», — комментирует результаты реабилитации ребёнка инструктор АФК «Дома радужного детства» Софья Эпутатова. Сейчас очень важно родителям продолжать работать с Мироном. Большой упор нужно сделать на занятия АФК и правильное позиционирование.



У Артура Кадотенко наметился прогресс в развитии, причём не только в физическом, но и умственном. Ребёнок за время восстановления в «Доме радужного детства» активизировался настолько, что сбросил несколько килограммов лишнего веса. После нескольких повторов упражнений с инструктором Артур научился выполнять их самостоятельно. Ещё мальчишка порадовал всех ходьбой по лестнице: умеет без поддержки спускаться и подниматься по ступеням. Продемонстрировал навык пользования лифтом. Он также самостоятельно вызывал кабину подъёма, заходил в неё и добирался до нужного этажа.



РЕЗУЛЬТАТЫ НАШИХ ПОДОПЕЧНЫХ



Рома Камионко проходит реабилитацию в омском детском хосписе уже в четвёртый раз. Если на момент знакомства с мальчиком два года назад, специалисты «Дома радужного детства» видели сильно спазмированное тело, то сегодня об этом можно уже забыть. Мышцы Ромы расслаблены, ребёнку легко даются

занятия. Работа ЖКТ мальчишки пришла в норму, а ведь изначально проблема с пищеварением была самой острой. Рома продолжает заниматься BDA-занятиями. Благодаря им у мальчишки всё лучше открывается веко. Сейчас ребёнок улыбается, начинает издавать звуки, сам поворачивает голову и идёт на контакт с окружающими его людьми.



У Соны Мнацаканян очень хорошие результаты в поведении. Девочка активно по-своему общается с персоналом «Дома радужного детства», она стала лучше понимать обращённую речь. Вместе с братом Кристином приезжает на реабилитацию в хоспис во второй раз. Говорить о видимых результатах в физиче-

ском развитии детей пока рано. Сейчас Соне и Крису важно продолжать активные занятия дома. Мышцы детей находятся в сильном тонусе. Важно, чтобы то расслабление, которого удалось добиться инструкторам, не исчезло. В целом, у ребят не только уменьшилась спастика, но и увеличилась амплитуда в движениях.

Мы выражаем огромную благодарность всем докторам и жертвователям, которые каждый день протягивают руку помощи нашим подопечным! Помочь «Дому радужного детства» можно, отправив на номер 3434 смс с сообщением «Радуга» и суммой пожертвования, например, Радуга 200.

МАША ВДОВИНА, 1 ГОД



Совсем скоро Маша сможет научиться новым жизненно важным навыкам в «Доме радужного детства». Потому что именно вы так решили. Каждым своим денежным переводом вы смогли поддержать девочку в борьбе с синдромом Эдвардса. Вся семья благодарит жертвователей: СПАСИБО за добрые сердца!

АМЕЛИЯ ПРИХОДЧЕНКО, 3 ГОДА



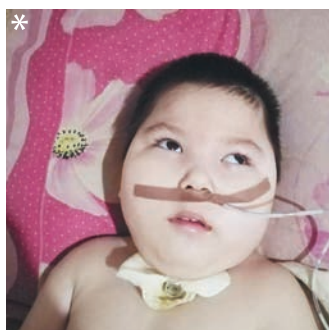
Амелия вместе с мамой готовятся отправиться на операцию к американскому доктору. Уже готовы все документы, оплачена сама операция. Её проведут девочке на спинном мозге во второй половине марта. Срочный и большой сбор средств для спасения ребёнка не получилось бы осуществить без помощи неравнодушных людей. Спасибо каждому человеку, который сделал свой вклад в здоровье девочки!

МАКАР ПАСТУШЕНКО, 6 ЛЕТ



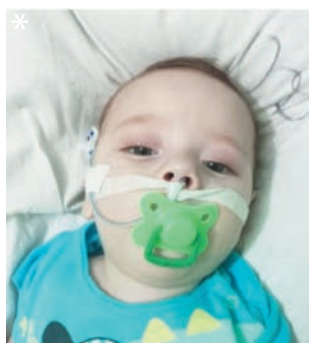
Благодаря вашей поддержке совсем скоро Макару проведут трансплантацию печени. Уже есть донор и средства на авиабилеты. Мы очень хотим, чтобы мальчик хорошо перенёс перелёт и операцию, а болевые приступы навсегда перестали его мучать.

ДАМИР АБДИРОВ, 5 ЛЕТ



Дамир уже не может питаться через зонд. Но приемлемую альтернативу в вопросе способа приёма пищи подарили ребёнку верные помощники «Радуги». Совсем скоро Дамиру установят гастростому. Благодарим всех наших жертвователей за проявленное милосердие!

СТАС ТИТОВ, 9 МЕСЯЦЕВ



А вот девятимесячному Стасу проходить реабилитацию слишком рано. Он мал и пока ещё принимает противосудорожные препараты. Но добрые люди помогли крохе с питательными зондами, аспирационными катетерами и средствами ежедневной гигиены. Благодаря неравнодушным людям сбор завершился буквально за несколько часов.

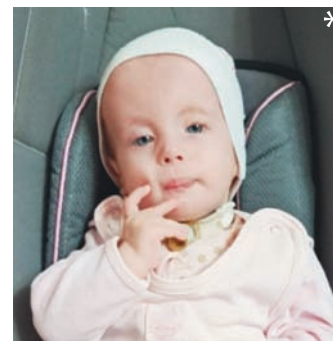
СПАСИБО ВСЕМ ЗА ПОМОЩЬ!

СПАСИБО ЗА ЯНВАРЬ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за январь 2023 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **4 124 033.93 руб.**

Расскажем подробнее, что было сделано в январе:



«Дом радужного детства», «Усадьба Грибаново»:

«Дом радужного детства» — не что иное, как центр паллиативной помощи самым маленьким жителям омского Прииртышья! Родители вместе с детьми приезжают сюда (когда в первый раз) с любопытством и ожиданием подвоха одновременно. Попадая в пространство заботы и любви, семьи получают ещё и индивидуальное медицинское наблюдение лучших докторов. О том, что подвоха не произошло, семьи, впервые посетившие хоспис, понимают уже по дороге домой. Благодаря милосердию неравнодушных людей в январе детский хоспис смог помочь ещё 7 ребятам.

1335219.71 руб. — пребывание подопечных семей в детском хосписе (оплата питания и проживания, приобретение оборудования, ГСМ, коммунальные расходы, услуги связи, оплата труда персонала, хозяйственные расходы, расходы на проведение мастер-классов).



Выездная паллиативная служба:

Признайтесь, что в своей обычной жизни вы редко видите тяжелобольных детей. Но это не значит, что таких ребят нет. Их много: страдающих от боли и мучающихся в приступах. Тех, кто по ряду причин не может попасть в «Дом радужного детства» (совсем или в данный момент), навещает выездная паллиативная служба благотворительного центра помощи детям «Радуга». Специалисты ВПС ведут осмотр детей, консультируют родителей, доставляют в семьи необходимое оборудование.

В январе служба посетила 20 детей с различными недугами.

59118.6 руб. — расходы на ГСМ, услуги связи, специализированное питание для подопечных, средства гигиены.



Центр социальной адаптации на Кондратюка, д. 75:

Детский Центр социальной адаптации готовится к работе с подопечными «Радуги». Создание нового места для помощи тяжелобольным детям стало возможным благодаря многочисленным жертвователям. Благотворительный центр ценит ваше внимание и поддержку, друзья!

134168.92 руб. — хозяйственные расходы, коммунальные услуги.

Адресная помощь детям:

9923 руб. — оплата шприцев для кормления для Станислава Титова

2191890 руб. — оплата операции CDR для Амелии Приходченко

43076.7 руб. — оплата погребения для Вити Орлова

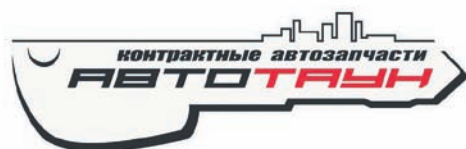
36100 руб. — оплата гастростомического установочного набора для Арины Булучевской

19397 руб. — оплата авиабилетов Омск-Москва для Карины Ведьмаковой


254940 руб. — оплата слухо-речевой реабилитации, авиабилетов Омск-Москва для Евы Обушенко

40200 руб. — оплата гастростомического установочного набора для Дамира Абдирова

НАШИ ПАРТНЁРЫ:



Установите приложение ATLANTIS AR на ваше мобильное устройство. Откройте приложение и через него отсканируйте данный QR-код.

Ищите на страницах газеты символ , наводите камеру приложения на фотографии с этими знаками. Смотрите видео!

ЕЖЕМЕСЯЧНЫЕ ПОЖЕРТВОВАНИЯ

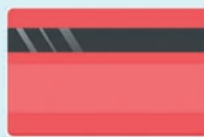
Шаг 1
Перейти на сайт БЦ "Радуга" в раздел "Хочу помочь"



Шаг 3
Ввести свои данные, данные карты и выбрать сумму пожертвования



Шаг 2
Выбрать, кому вы хотите помочь и кликнуть "Ежемесячный платёж"



Оформить один раз, чтобы помогать постоянно

Помочь детям пройти путь к выздоровлению 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 30101810900000000673
БИК 045209673

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

✓ С помощью банковских карт на сайте: www.raduga-omsk.ru

✓ Опустив пожертвования в специальные **фондбоксы**

✓ Отправив 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

Пишите на электронную почту:
radeva@yandex.ru, raduga-omsk.ru
С удовольствием ответим на каждое ваше обращение!

Над номером работали: Валерий Евстигнеев, Марина Бургова, Анна Митяева, Ольга Горбунова, Ксения Ермакова, Наиля Скабелкина. Исползованы фото из архива БЦ «Радуга», личного архива семей, сети Интернет. «Радуга. Газета добрых дел».

Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич.
Главный редактор — М. А. Бургова.

Дата выхода: 14.02.2023. Подписано в печать: 13.02.2023
По графику в 17:00 фактически в 17:00 Тираж 15 000 экз

Reg. свидетельство ПИ №ТУ55-00544. Газета зарегистрирована в Управлении Роскомнадзора по Омской области. Распространяется бесплатно. Адрес редакции, издателя: 644043, Омская область, г. Омск, ул. Красина, 4/1. Отпечатано в АО «Советская Сибирь»: 644042, г. Омск, пр. К. Маркса, 39

*Фотографии подопечных публикуются с разрешения родителей. Вниманию! Все процедуры в детском хосписе «Дом радужного детства» проводятся только после консультаций медицинских специалистов

Все права защищены. Копирование, воспроизведение и иное использование материалов газеты без согласия редакции (авторов материалов) является незаконным и влечёт уголовную, административную и гражданскую ответственность.



12+