



МЕЧТЫ СБЫВАЮТСЯ

Омский пилот частного аэродрома Поповка исполнил мечту нашего подопечного Давида Аветисяна

Стр. 10-11



ДНЕВНИК ОДНОЙ МАМЫ

«Мне сообщили, что у меня опухоль. И с этими новостями я пошла домой отмечать Новый год»

Стр. 8-9



ВАЛЕНТИН ЧАДИН

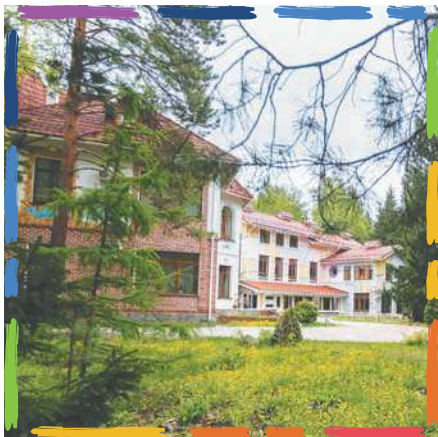
Миссия компании ИКЕА – изменить к лучшему повседневную жизнь многих людей

Стр. 15



«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»

МЕСТО, ГДЕ САМЫЕ СМЕЛЫЕ
МЕЧТЫ ВОПЛОЩАЮТСЯ В ЖИЗНЬ



МИНИСТР ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ОМСКОЙ ОБЛАСТИ ПОСЕТИЛ НАШ ДЕТСКИЙ ХОСПИС

Министр здравоохранения Омской области Дмитрий Вьюшков посетил детский хоспис европейского формата «Дом радужного детства». В ходе визита Дмитрий Вьюшков ознакомился с опытом работы первого в городе негосударственного учреждения для детей с тяжелыми и неизлечимыми патологиями. Министр общался с маленькими пациентами хосписа и их родителями. После экскурсии он предложил включить в обязательную программу студентов медицинского университета посещение этого учреждения. По мнению Дмитрия Вьюшкова, учебная практика в «Доме радужного детства» поможет будущим врачам понять, что такое паллиатив нового формата. Напомним, что направление паллиативной помощи постепенно развивается в Омске. Недавно сотрудники благотворительного центра «Радуга» открыли диспетчерскую консультативную службу для тяжелоболь-

ных детей и их родителей. По номеру 908-906 можно получить информационно-психологическую поддержку и узнать, куда обратиться за социальной и медицинской помощью.

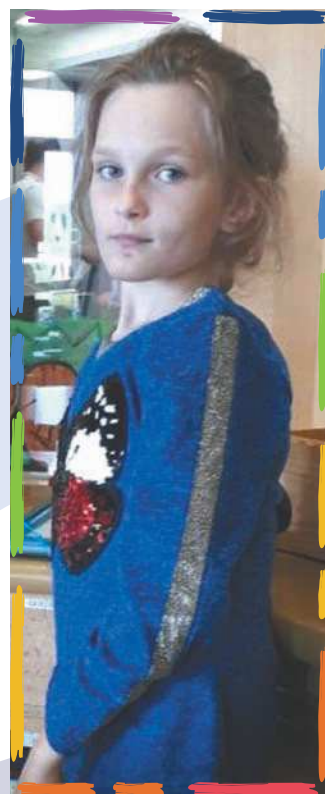
В МИНЗДРАВЕ РАССКАЗАЛИ О РАБОТЕ НАД ЛЕКАРСТВАМИ ДЛЯ ПАЛЛИАТИВНЫХ ДЕТЕЙ



В правительстве России ведут работу по производству новых форм лекарств, в которых нуждаются семьи с паллиативными детьми, рассказали RT в пресс-службе Министерства здравоохранения. В ведомстве отметили, что в настоящее время в России зарегистрировано более 200 противосудорожных лекарственных препаратов (с учетом различных лекарственных форм), в том числе для детей. «По результатам совместной работы Минздрава России и Минпромторга России в Российской Федерации зарегистрировано восемь (с учетом лекарственных форм и дозировок — 23) наркотических и сильнодействующих лекарственных препаратов, разрешенных к применению с целью обезболивания у детей», — сообщили в пресс-службе. Как отметили в Минздраве, Московский эндокринный завод уже начал разработку детских неинвазивных форм наркотических обезболивающих, в частности диазепам в микроклизмах и буккального раствора мидазолама. Почти год назад широкий резонанс вызвала история Екатерины Конновой, матери больного ребенка. Она стала фигурантом уголовного дела о сбыте наркотиков, когда попыталась продать излишки незарегистрированного в России психотропного препарата.

ОПЕРАЦИЯ ЛЕРЫ ТАРАНЕНКО НА ПОЗВОНОЧНИКЕ ПРОШЛА УСПЕШНО

Наши добрые, щедрые, отзывчивые и самые дорогие друзья! С огромной радостью спешим произнести самые долгожданные слова. Операция Леры Тараненко в Германии прошла успешно и совсем недавно девочка вместе с мамой вернулись домой. Напомним, страшный поворот в жизни Леры случился, когда ей было всего несколько месяцев. Во время купания мама заметила, что позвоночник малышки слегка изогнут. Сельские врачи заверили: повода для особого беспокойства нет. Предложили парафиновые накладки, корсет и чаще делать массаж. В итоге Леру скрутило на 130 градусов. Позвоночник принял форму английской буквы S. От этого органы сдавило, собственное тело стало тюрмой, где вместо решетки - рёбра. Грудная клетка практически касалась бедра. Так завершило по спирали, одна нога стала длиннее другой на 10 сантиметров. Случай сложный. Каждый день Лера терпела невероятную боль, но ни один российский доктор не брался помочь. Надежда оставалась на зарубежных специалистов, был отправлен запрос в семь европейских клиник. Откликнулась одна - университетская больница в немецком Тюбингине. Спасибо немецким специалистам и всем, кто принял участие в судьбе девочки!





С МИРУ НЕ ПО НИТКЕ

В Омске прошла ежегодная премия «Благотворитель года». Это мероприятие немассовое. Имело оно характер скорее полузакрытый. Собрались на нем сугубо непростые люди: чиновники, представители бизнеса. В общем, те, кто весьма внушительную долю своих капиталов вкладывает в весьма нерентабельное по экономическим критериям предприятие. Предприятие это называется – добрые дела. На вручении присутствовал и Валерий

Евстигнеев, руководитель Благотворительного центра помощи детям «Радуга». Главной же целью встречи было обсуждение насущных социальных проблем по функционированию детского хосписа «Дом радужного детства» и поиск путей их решения. Как бы оно ни звучало по канцелярски.

Главным тезисом Евстигнеева был следующий: «В паллиативную помощь в России нужно внедрять европейскую культуру». Возражений не было. Сейчас в планах у «Радуги» огромный проект. Третья, завершающая стадия создания «Дома радужного детства», детского хосписа европейского формата. Это спальный корпус, на строительство которого необходимо около 180 млн рублей. И, по словам руководителя Центра, обычными пожертвованиями такую сумму не собрать. «Нам срочно нужны крупные спонсоры. Наши постоянные жертвователи, обычные люди – это наша ценность и наше сокровище. Но даже они теперь не в силах помочь столь малыми силами».

Основная трудность состоит в том, что

в этом корпусе будет оказываться медицинская помощь тяжелобольным детям, в том числе и в терминальной стадии. Для осуществления такой деятельности нужно предусмотреть все, так как переделывать возможности уже не будет. «Сейчас мы не можем позволить себе совершать ошибки. Их уже было достаточно. В этот раз нужно все сделать с первого раза, – говорит Валерий Евстигнеев. – Я советовался с немецкими специалистами. Подобные проекты в Германии строятся под ключ за четыре месяца. Мы не хотим растягивать стройку на годы, как это было с физиотерапевтическим корпусом». «Дом радужного детства» функционирует уже сейчас. Но, увы, пока не в полную силу. Лишь после создания третьего корпуса с реанимационными палатами можно будет говорить о том, что единственный в России детский хоспис европейского формата начал свою работу.

Организатор мероприятия – агентство «ГЛАГЕР» и БЦ «Радуга», главный информационный партнер – 12-й канал.

«КРУТИЛИ ПЕДАЛИ СО СМЫСЛОМ»: ВЕЛОЗАЕЗДВ ОМСКЕ СОБРАЛ ДЕНЬГИ НА ПОДДЕРЖКУ ДЕТСКОГО ХОСПИСА

В мае спортивный праздник «ВелоОмск» украсил благотворительный велоезд омичей, пожелавших не просто прокатиться на велосипеде, но и помочь неизлечимо больным детям Омской области. Организатором благотворительного велоезда «Крути педали со смыслом» выступил центр помощи детям «Радуга». Спортивное мероприятие призвано не только привлечь к спорту новичков, но и собрать средства на поддержку первого в Сибири современного специализированного детского хосписа «Дом радужного детства». Здесь неизлечимо больной ребенок получает не только бесплатную качественную медицинскую помощь, но и поддержку психолога, духовника. По итогам велоезда было собрано 29 494 рубля. На сегодняшний день в паллиативной помощи нуждаются около тысячи детей региона. В «Доме радужного детства» у них есть возможность систематически проходить курс медико-социальной поддержки, а у их родителей — по-



лучать квалифицированную психологическую помощь и специальные консультации по уходу за тяжелобольными детьми. «Через спорт можно делать благотворительность, а через благотворительность — новых спортсменов», — считает председатель правления центра «Радуга» Валерий Евстигнеев. В колонне благотворительного велоезда рядом с руководителем и

флагом «Радуга», закрепленным на его велосипеде, стартовали и дошли до финиша разновозрастные любители велосипедного спорта, фанаты и профессионалы. На строительство омского хосписа жертвовали деньги жители разных регионов России и других стран. Его поддержали как обычные люди, так и политики и деятели культуры.

БОЛЬШОЙ ПРОЕКТ

«В ЭТОМ ХОСПИСЕ МНОГО СПОНТАННОСТИ И УЮТА»



Елена Кеслер проработала в Германии сестрой паллиативной помощи более десяти лет.

В марте этого года в России наконец взяли за голову и приняли законопроект о паллиативной помощи. Еще неизвестно, как власть имущие распорядятся выписанными миллиардами. Но в ближайшие годы ждать каких-то кардинальных изменений в сфере паллиативной медицины не стоит. Эта тяжеловесная кособокая машина будет разгоняться еще очень долго.

Узких специалистов в области паллиативной медицины нет, потому что в мединститутах этому еще не учат. Единственное, чем можно довольствоваться, — это курсы повышения квалификации, что в Европе расценили бы как шутку. Паллиативная помощь зародилась в России лишь благодаря кучке энтузиастов-благотворителей, которым приходилось постоянно находиться рядом с человеческим горем и смертью.

Одним из таких энтузиастов был Валерий Евстигнеев и Благотворительный центр помощи детям «Радуга». Продвигает идеи и философию паллиативной помощи Валерий Евстигнеев с 2013 года. Началось все с создания детской выездной паллиативной службы, а продолжилось строительством

единственного в России детского хосписа европейского формата, совмещающего в себе также и центр паллиативной помощи. Как только «Дом радужного детства» был открыт, новость об этом разлетелась по всему миру. В Омск начали съезжаться те, кто хотел увидеть это настоящее чудо своими глазами и убедиться, что в России подобное возможно.

Одной из них была Елена Кеслер, бывшая омичка, которая уже более десяти лет живет в Германии и работает сестрой паллиативной помощи. «Я узнала об этом месте от своей знакомой, — рассказывает Елена, прогуливаясь по живописной территории хосписа. — Когда я здесь жила, такого не было. Был только хоспис для взрослых. Я его тоже посещала. Правда, очень давно. Но для детей я ни о чем подобном не слышала. Еще живя здесь, я видела, что в Омске детям в принципе уделяют очень мало внимания. А больные дети и вовсе отодвинуты далеко-далеко в приоритетах. Переехав в Германию, я увидела, что отношение к неизлечимым болезням там совершенно иное».

В Европе паллиативная помощь — это отлаженный механизм. Однако государство не полностью обеспечивает

больного всем необходимым: от расходных материалов до дорогостоящего медицинского оборудования и лекарств. Доля участия власти составляет лишь 30 %. Остальное на себя берут благотворительные фонды. «Если человек заболевает, вне зависимости от возраста, состояния и диагноза, он получает помощь, — комментирует Елена Кеслер. — Эта помощь оказывается в медицинских учреждениях и на дому. Человек может получить путевку на курорт. Человек может остаться дома. И никто не будет против. Просто врачи станут посещать его на дому. У нас также много добровольцев. Они помогают психологически. Многим больным людям уже не нужна медицинская помощь, а в области паллиативной помощи это особенно актуально. Природа и врачи уже сделали все, что могли. Теперь этим людям нужна поддержка моральная, человеческая. Все основывается на том, что психологи и добровольцы просто поддерживают. Они не ограждают таких людей от чего-то, а просто помогают пройти этот жизненный путь».

Пройдя по этажам «Дома радужного детства», заглянув в игровую и каминный зал, Елена была восхищена размахом. «Дом радужного детства» очень похож на немецкие хосписы. Если бы я не знала, что сейчас нахожусь в Омской области, то подумала бы, что оказалась где-то за границей. Конечно, в Европе отличается природа, отличается персонал, который там работает. Но здание и концепт напоминают Германию. Очень много красок, много нестандартной мебели. В этом хосписе много спонтанности и уюта. Я бы даже не сказала, что это хоспис. Это действительно «Дом радуги», — говорит Елена. По ее словам, в Германии никто не боится хосписов. В сознании немцев и других европейцев хосписы не являются домами смерти, как принято думать у нас в России.

Елена Кеслер проработала в Германии сестрой паллиативной помощи

БОЛЬШОЙ ПРОЕКТ

более десяти лет. **И часто ее посещали мысли о том, чтобы в Омске, на своей родине, создать нечто подобное «Дому радужного детства».** Какова же была радость Елены, когда она узнала, что в Омске уже нашлись такие люди, которые опередили ее и добились успеха. Увидев лично «Дом радужного детства» и убедившись в его существовании, Елена хочет вернуться обратно в Германию и рассказать своим друзьям и знакомым о том, что сообщения в СМИ об открытии в Омске хосписа, созданного сугубо на пожертвования, – это не сказки журналистов. «Узнать, что твой ребенок болен, – это страшно, – говорит Елена. – Человек, который жизни-то еще не видел. Но в этот момент родители и, конечно, дети нуждаются в помощи, которую им российское государство как таковое не дает. И я была очень обрадована, узнав, что есть такие люди, которые нашли в себе силы и возможности помогать родителям и деткам. Прожить дни, месяцы и даже годы. **Я думаю, что деткам, которые побывали здесь и которые еще побывают, это облегчит их состояние. Может быть, не излечит совсем, но облегчит протекание болезни точно. А для родителей этот хоспис как уте-**



Пройдя по этажам «Дома радужного детства», заглянув в игровую и каминный зал, гостя была восхищена размахом.

шение. У меня нет детей, поэтому я даже не могу себе представить, какой это труд — находиться 24 часа с больным ребенком. И это может растянуться на годы. Я очень

надеюсь, что в России люди осознают и поймут, что смерть уже при рождении в нас заложена. Не обязательно быть верующим человеком, чтобы понять это и поверить. Независимо от того, сколько дней, лет ребенку, человеку, он не застрахован от болезней, от несчастных случаев. И поэтому, если ребенок с родителями уже попал в эту ситуацию, нужно дать им как можно больше поддержки. Потому что, я думаю, у многих очень часто это единственный ребенок. И чтобы это пережить, нужно много иметь сил. Нет ничего страшнее, чем пережить своего собственного ребенка.

Сейчас в «Доме радужного детства» реабилитационную и психологическую помощь получают десять семей с тяжелобольными детьми. Малыши и их мамы нуждаются в нашей с вами поддержке. Чтобы «Дом радужного детства» не переставал работать, деньги нужны постоянно. Вы можете оформить ежемесячное пожертвование, дабы у мальчишек, девчонок и их родителей надежда на помощь оставалась всегда.

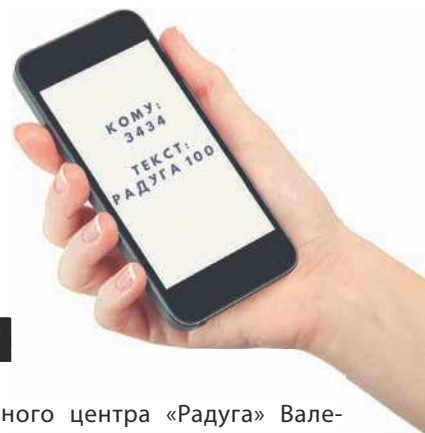
Автор текста: Вадим Ледяев



В «Доме радужного детства» реабилитационную и психологическую помощь получают десять семей с тяжелобольными детьми.

БОЛЬШОЙ ПРОЕКТ

ДАЖЕ ТАМ, ГДЕ НЕТ ГОСУДАРСТВЕННОГО УЧАСТИЯ, ЧУДО СЛУЧАЕТСЯ



Итоги первого заезда в омский «Дом радужного детства» показывают, что глубоко заблуждается тот, кто отказывает паллиативным детям в праве на реабилитацию

Очередной закон подлости готовится к принятию в нашем государстве: Минздрав РФ разработал новый порядок реабилитации детей-инвалидов. Он разделит юных пациентов реабилитационных центров на касты, выделив тех, кому медпомощь не имеет смысла оказывать, поскольку «шансов на излечение все равно у них нет». К «неперспективным» федеральные чиновники отнесли, в частности, детей с эпилепсией, с гастростомами, детей-спинальников, страдающих неврологическими, кардиологическими, генетическими заболеваниями, давность которых – более года, и многих других, кому по мировым медицинским понятиям должна назначаться экстренная реабилитация, а у нас, если такой «порядок» пройдет, она будет противопоказана.

ны по рукам и ногам госстандартами, в которые такие дети не вписываются. Государство зачислило их в неизлечимые и решило, что тратить средства на них смысла нет. Вообще, от этих стандартов реабилитации, на мой взгляд, толку мало: они десятилетиями не меняются. А новые, прорывные методики, которые помогают паллиативным детям реально, чиновники не видят в упор: из фондов медицинского страхования на них не выделяется ни рубля...



В разряд «нереабилитируемых» попадает и 18-летняя дочь Натальи с диагнозом «ДЦП четвертой степени тяжести» («порядок» Минздрава предусматривает реабилитацию только до третьей степени). Собственно, ради нее и создавалась «Сакура», где собрались специалисты редких профессий – врачи ЛФК, логопеды-дефектологи, реабилитологи, мануальные терапевты, которые ставят на ноги и учат правильной речи таких вот «безнадежных» детей. Сейчас они отработывают свои эксклюзивные методы в омском «Доме радужного детства», где обитают только такие дети – отвергнутые медучреждениями. На их судьбах государство поставило крест, а они, как ни странно, живут и радуются жизни.

— Первый заезд был у нас тестовым, – говорит директор благотво-

рительного центра «Радуга» Валерий Евстигнеев. – Нам надо было удостовериться, что мы все делаем правильно, что все усилия и затраты, вложенные в этот проект, оправданы. Теперь могу сказать смело: да, мы получили такой результат, который не измерить деньгами. Если подводить итоги первого заезда кратко, без лишнего пафоса, можно обозначить их так: чудо, которое замыслили создатели детского хосписа, состоялось.

Так оценивают три недели, проведенные здесь, все мамочки. Евгения Чикирева, мама Ярославы, тяжелобольной девочки, которой 2 года и 8 месяцев:

— Знаете, я будто заново родилась. Мне захотелось жить. Мы же, мамы, в своей беде круглые сутки находимся, беспросветно. Я спала дома в сутки часа полтора: дочка кричала, плакала, я просыпалась, и всю мы ночь мы с нею – на шаре, успокаивала. А теперь приступы у нее исчезли: мы спим!

По новому «порядку» Минздрава реабилитация Ярославе не полагается. Против этого «порядка» на сайте Change.org собрано уже около 130 тысяч подписей, и количество их с каждым днем растет, как и благотворителей у центра «Радуга». В том, что общество в нашей стране – вполне здоровое, можно не сомневаться, выздоравливать надо нашему государству.

— К сожалению, – говорит Евстигнеев, – ни с облправительством, ни с горадминистрацией нам наладить контакты пока что не удается. Понятно, не нравится властям «европейский формат», и взгляды на детскую реабилитацию у них с «Радугой» – слишком разные.

Автор текста:
Георгий Боромянский



— Да и сейчас фактически эти дети – изгои в официальном здравоохранении в нашей стране, – откровенно сказала нам директор и учредитель челябинского реабилитационного центра больных ДЦП «Сакура» Наталья Кобелькова. — Муниципальные больницы ими не занимаются, и в этом не медики виноваты: они связа-

«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА» В ЛИЦАХ: НА КОМ ДЕРЖИТСЯ ЕДИНСТВЕННЫЙ В РОССИИ ДЕТСКИЙ ХОСПИС ЕВРОПЕЙСКОГО ФОРМАТА



**Ксения Лазарева – специа-
лист по социальной работе.**

Уникальный для России детский хоспис «Дом радужного детства» работает уже почти два месяца. За это время удалось помочь 23 семьям с тяжелобольными детьми. Однако те, кто стоит за всем этим, остаются в тени. Тогда как наладить функционирование такой громады, как детский хоспис, совмещающий еще и центр паллиативной помощи, задача не из легких. Мы решили познакомить своих читателей с работниками «Дома радужного детства».

Ксения Лазарева в хосписе является специалистом по социальной работе. Ее задача – разработать расписание процедур, проследить за мамами и детьми – чтобы все были накормлены, довольны и распределены по кабинетам специалистов. А с чего все началось и как продолжилось, расскажет сама Ксения.

«Меня никто не искал – я сама нашлась. Год назад я узнала, что «Дом радужного детства» построился, и обрадовалась, что детки с серьезными диагнозами смогут получить наконец в Омске помощь. Но принять на работу туда меня не смогли, потому что тогда еще не было лицензии. Мне предложили работу в самом офисе в городе. Мне

это не подходило, потому что живу я рядом с хосписом, за городом, и мотаться каждый день туда-сюда на автобусе было очень затратно и просто невозможно, потому что у моей маленькой дочки садик, а у сына школа – я бы не успевала ничего сделать по дому.

Так прошел еще год. Я внимательно следила за драмой с лицензией, читала все новости. И как только в паблике «Радуги» все праздновали ее получение, я тут же начала штурмовать телефон. Меня попросили прислать резюме, и на следующий день мне позвонил сам Валерий Алексеевич и пригласил на собеседование в «Дом радужного детства». Я когда пришла, то слов не могла подобрать – я оказалась в сказке. Даже домой возвращаться не хотелось. Красиво и шикарно – это ничего не сказать. До этого я работала в Пушкинском психоневрологическом интернате. Ни перспектив, ни денег, да и от дома далеко. И впечатлений никаких. Тогда как в хосписе постоянное общение, коллеги все сплоченные и чувствуют себя одной дружной командой. Я сначала терялась, но мне помогли взять себя в руки, подсказали, объяснили, и теперь все идет как по маслу. Собственно, какой руководитель – такой и коллектив. Валерий Алексеевич – волевой человек, ему веришь и доверяешь.

Первый день — одно сплошное волнение. Я впервые увидела тяжелобольных деток. Во мне тогда жила только жалость к ним. Но я увидела их сверкающие глаза, их улыбки от ярких игрушек и забыла об их диагнозах, насколько мне позволяла моя работа, и просто нянчилась с этими смешными малышами. Я смотрела на их мам и поражалась силе их любви, которую они дарят своим детям. Мы подружились с мамами. И продолжаем общаться и после выписки – поздравляем с праздниками, даже доброго утра и спокойной ночи желаем. Рабочий день пролетает махом. И мне это нравится, здесь нет рутины. Я очень рада, что попала сюда».

День социального работника отмечается 8 июня. Это праздник тех, кто в силу своей профессии берет на себя проблемы многих людей и по мере своих возможностей пытается разрешить их, тем самым помогая людям. Главная задача социальных работников — чтобы человек, даже самый маленький, оказавшийся в сложной жизненной ситуации, чувствовал себя полноценным членом общества. Желаем всем социальным работникам отличного здоровья, благополучия, душевных сил, терпения, и пусть тепло ваших сердец согревает тех, кто в нем так нуждается!

Автор текста: Вадим Ледяев



**В «Доме радужного детства» важна слаженная
работа команды сотрудников**

ДНЕВНИК ОДНОЙ МАМЫ

«МНЕ СООБЩИЛИ, ЧТО У МЕНЯ ОПУХОЛЬ. И С ЭТИМИ НОВОСТЯМИ Я ПОШЛА ДОМОЙ ОТМЕЧАТЬ НОВЫЙ ГОД»

Истории наших мамочек — это обычные рассказы о том, как люди преодолевают каждый день самое сложное, что может быть в жизни, — недуг собственных детей. Как бы сложно им ни было, они стараются жить позитивно и верить в лучшее. На этой странице перед вами история Евгении Чикиревой и ее дочери Ярославы.

Есть такая игра. Называется — ассоциации. Многие в нее любят играть. Вот, например: Жизнь. Что вы ответите? А я отвечу — мои дочки. Продолжим? Воздух. Какой ваш ответ? А мой ответ такой — мои дочки. Материнство. Ассоциация — осознанность.

Первую дочь я родила в 25 лет. Зову ее Дашута. Среднюю

— Сашеньку — в 37. А в 40 лет — младшенькую — Ярушку. Ей скоро будет три. А еще с материнством у меня ассоциируются слова — «с возрастом». Материнство, как хорошее вино, нужно распробовать. Своих девчонок я воспитываю одна. Но я замужем. Замужем за работой — так я люблю говорить. Воспитывать старшую дочь мне помогала мама. А с рождением Сашеньки у нас все изменилось. Я купила квартиру, и прямо из роддома после рождения Сашеньки мы переехали к себе в квартиру. У меня получалось работать вместе с Сашей, пока старшая была в школе. Летом мы вместе ездили на море. Как говорится, жили не тужили.

Но совсем наша жизнь изменилась в тот момент, когда я забеременела Ярославой. **31 декабря 2015 года я себя очень плохо почувствовала и решила сходить в больницу. Мне сообщили, что у меня опухоль в матке, и с этими новостями я пошла домой отмечать Новый год. А потом еще и на работе говорят: вы уволены.** Прошли праздники. Я пошла в больницу сделать УЗИ. И выяснилось, что моя опухоль — это беременность. Так в моей жизни появилась очередная ассоциация. Самая, наверное, странная. Потом я судилась с работодателем. Выиграла дело, и меня оставили еще на год. Однако все то время я не вылезала с больничных. А потом и вовсе ушла в декрет. Такие дела. 10 августа 2016 года родилась Ярушка. Ее положили со мной. Она насасывала свой пальчик и улыбалась мне. Но через три часа наши приключения продолжились. У Ярославы проявился судорожный синдром, ее перевели в реанимацию под искусственную вентиляцию легких. Две недели в коме. Врачи упорно внушали мне: «Даже не надейтесь, девочка не выживет». Это был самый страшный период в моей жизни.

СТРАХ. АССОЦИАЦИЯ — БЕСПОМОЩНОСТЬ. Я боюсь только одного — быть беспомощной. В то время меня буквально выедала изнутри одна мысль. Мысль о том, что ты ничем не можешь помочь своему ребенку. Даже находиться рядом не можешь. Я уговорила заведующего реанимацией, чтобы меня каждый день впускали к ней хоть на короткое время, чтобы она знала, что я с ней рядом. Чтобы она слышала мой голос. Я ходила к Ярушке каждый день то с дочерей, то с бабушкой, то с племянницей. Со мной всегда была поддержка.

РЕАНИМАЦИЯ. АССОЦИАЦИЯ — КРЕСТИНЫ. В реанимации мы Ярушку крестили. Сколько ж было радости, когда Яра открыла свои черные глазки (так мне медсестра сказала про глаза) и смогла самостоятельно дышать. Я молилась день и ночь, и Бог меня услышал.

БОГ. АССОЦИАЦИЯ — УСЛЫШАЛ. Затем еще два месяца в больнице. Медицинская карта с каждым днем росла в геометрической прогрессии. Так не пишут даже графоманы. Яре диагностировали водянку головного мозга, ДЦП, задержку психо-



Несмотря на все диагнозы, Евгения не может принять, что её ребенок — инвалид.

ДНЕВНИК ОДНОЙ МАМЫ

речевого и моторного развития, астигматизм. И еще кучу всего. Если перевести это на человеческий язык, то Ярушка не говорит и не видит, она даже не ползает и едва держит голову.

БУДУЩЕЕ. АССОЦИАЦИЯ – ПОСТОЯННАЯ РЕАБИЛИТАЦИЯ И ЗАНЯТИЯ СО СПЕЦИАЛИСТАМИ. Иначе Ярушку не поставить на ноги. Жаль только, что в Омске получить квалифицированную помощь невозможно. Нет нужных врачей. Я поняла, чего мне не хватало все эти три года. Я привыкла всегда работать, общаться с людьми, кому-то помогать, все время куда-то бежать, что-то делать, искать. А эти три года изменили всю мою жизнь. Все, что было, – ушло. Осталось одиночество. И тревога. Наша медицина, как всегда, умыла руки. «Все, что у вас могло случиться, — случилось. Ваш ребенок – инвалид. Придется с этим жить».

Несмотря на все наши диагнозы, я не могу принять, что мой ребенок – инвалид. Я не могу поверить в происходящее. Я всегда ставлю цель и иду к ней. И пока у меня это получалось. Сегодня моя цель – дать моему ребенку полноценную жизнь.

ПОЛНОЦЕННАЯ ЖИЗНЬ. АССОЦИАЦИЯ – САМОМУ СЕБЯ ОБСЛУЖИВАТЬ, САМОСТОЯТЕЛЬНО ХОДИТЬ, САМОСТОЯТЕЛЬНО КУШАТЬ. Полноценная жизнь – это видеть эту жизнь своими глазами. Видеть мир во всей его красе. Полноценная жизнь – это когда не возвращаются приступы эпилепсии. Я думаю и даже уверена, что у меня получится. Я очень сильно верю в своих детей и очень сильно их люблю. Пока я живу и дышу, я буду бороться за их счастье и здоровье. То была моя история.

А теперь немного о Ярушке. Это маленькое, черноглазое, загорелое чудо появилось в моей жизни, чтобы посадить меня дома и чтобы я в полной мере ощутила себя мамой, а не гончей собачкой, которая все время куда-то бежит и помогает кому-то, а семья на втором плане. Теперь все иначе. Ярушка с рождения очень улыбчивая. Она любит, когда с ней разговаривают. Если мы все вместе сидим за столом и общаемся, а на нее не обращаем внимания, то Яра обязательно свои пять копеек вставит. Начинает громко и эмоционально кричать. Только начинаешь к ней обращаться, она замирает и сидит слушает. Яра — очень хороший собеседник. Может выслушать. Когда нас перевели из реанимации в палату, мне разрешили находиться вместе с ней. Поначалу казалось, что Яра — обычный здоровый ребенок. Ручками и ножками шевелит, на мой голос реагирует, кашку из бутылочки ест. **Со временем стала замечать, что Яра не смотрит на меня, не обращает свой взгляд на игрушки. У нее оказалась частичная атрофия зрительного нерва обоих глаз. Я много думала на тему, что хуже — не видеть, не слышать или не говорить? Мне кажется, страшнее всего – не видеть этот мир.** И на сегодняшний день для меня это самая страшная проблема и моя боль. Мне так хочется, чтобы она посмотрела на меня своими глазками в упор и сказала «мама». Три раза в неделю я вожу Ярушку в бассейн. Как только дома скажу Яре: «Доченька, пойдём сегодня купаться в бассейн к Дашеньке?» — счастью нашему нет предела. Яра очень любит, когда ее подкидывают в бассейне, катают ее по волнам, она прямо визжит от радости. Наши любимые игрушки – это музыкальные инструменты. В два годика на день рождения мы подарили ей ксилофон, кабасу, бубенцы, маракасы,



**Хоспис-живой организм:
здесь нет места фальши,
неискренности.**

колокольчики. Как же ей интересны новые звуки. Когда я мою посуду и кидая ложку или вилку в стакан с ложками, она начинает визжать от этого звука. Ей становится смешно, когда кто-то чихает. Она начинает смеяться прямо до икоты.

В течение двух лет Ярушка почти не спала по ночам. Чтобы ее вымотать, я скакала с ней на гимнастическом мяче по 8 часов, только чтобы она не кричала ночью и не мешала спать соседям. Нам помог остеопат. После занятий сон налачился. Вот уже два месяца Ярушка спит всю ночь и может вздремнуть днем пару часиков. Не это ли счастье? Вот так по крупичкам мы собираем наше здоровье. Много ли ребенку надо? Быть сытой, одетой, чтобы с тобой играли и общались. А как я люблю, когда она просыпается утром и делает потягушки. Улыбка во все лицо. Много уходит времени на Ярушку. И я себя часто ловлю на мысли, что старшенькие мои две доченьки недолюблены. Стараюсь с ними поговорить, объяснить. Мы можем вчетвером завалиться на кровать и побеситься, а Ярушка нас слышит и смеется с нами во весь голос. Летом мы ходим гулять в парк, девчонки на великах, а я с Ярой за ними на коляске. С моим солнышком, с моим радужным ангелочком...

Автор текста: Заборских Александр

ДОБРЫЕ СЕРДЦА

ПОЛЕТ ДАВИДА: ОМСКИЙ ПИЛОТ ИСПОЛНИЛ МЕЧТУ НАШЕГО ПОДОПЕЧНОГО, КОТОРЫЙ ОКАЗАЛСЯ В ИНВА- ЛИДНОЙ КОЛЯСКЕ ПОСЛЕ СТРАШНОГО ДТП

Давиду Аветисяну дали немного управлять самолетом над Омском

16-летний Давид Аветисян оказался в инвалидном кресле после страшного ДТП, в которое попал, будучи еще совсем маленьким. Его семья в 2005 году ехала из Тюкалы по трассе, когда на встречу вылетел другой водитель. Удар пришелся на сторону, где сидел Давид. После этой трагедии Давид уже 13 лет прикован к инвалидному креслу из-за повреждения позвоночника. При этом он, как и любой подросток, мечтает об активной жизни, и особенно его тянет в воздух: прыгнуть с парашютом, полетать на самолете. Омский пилот Александр Анисимов решил исполнить одно из желаний Давида и дал ему возможность пролететь над городом. Как это было — в фоторепортаже Елены Латыповой.



Ближе к обеду мы забрали Давида и его маму на левом берегу. Сюрприза, как ранее с 12-летним Богданом (фаната танков «Омсктрансмаш» покатали на новеньком Т-80), делать не стали. Давид прекрасно знал, что мы едем на аэродром в Поповку. В гости к Александру Анисимову. Вместе с нами поехал и руководитель «Радуги» Валерий Евстигнеев.



На место мы с Давидом приехали довольно рано, и у нас было достаточно времени, чтобы немного прогуляться и посмотреть самолеты. Полетов особо на сегодня не было запланировано, и поэтому можно было подойти вплотную к крылатым машинам. Через некоторое время приехал Александр Анисимов с супругой. Он не только пилот, но и сам владелец аэродрома. Бизнесмен сам построил его, правда, сейчас у него возникают проблемы с местными жителями, которые хотят пасти коров на этом месте. После небольшого знакомства предстояло выкатить нужный самолет. Александр выбрал американскую Cessna, чтобы в салон поместились все желающие.

Увы, он оказался в самом дальнем углу ангара, и пришлось сначала выкатить все аэропракты. Выкатываются самолеты вручную. Самолет довольно старенький, но один из самых надежных, с отличной маневренностью и, как следствие, один из самых массовых самолетов в мире.

Самолет почти готов к полету. В салоне относительно тесно. В полет можно взять четверых. Небольшой инструктаж перед тем, как вылететь и...

ДОБРЫЕ СЕРДЦА



Предполетная подготовка. Когда пилот стал шевелить руками закрылки, мама Давида очень удивлялась, рассматривала, смеялась: «Вот оно как работает». Но полететь побоялась. Вместо нее пришлось полететь Валерию Евстигнееву. Мамы всегда будут волноваться. Даже если нет для этого повода. Женщина осмотрела весь салон — все ли в порядке. Самолет зажужжал и, легонечко потряхивая, резво покотился по полю, окатив людей возле ангара на прощание потоком горячего воздуха.

Всего несколько секунд — и отрыв. Легкая Cessna взмыла в небо. Поля начали сливаться в разноцветные квадраты, машины на трассе превратились в маленькие точки, а люди исчезли из виду совсем. Такие виды нельзя было пропустить — это стоит записать на память.

Курс — на город. Вот Троицкое, вот Ясная поляна. Вдоль по Иртышу над всем городом. Пилот прекрасно ориентируется в городе и показывал, куда смотреть, чтобы увидеть с необычного ракурса уже ставшие привычными здания. Узнаете ж/д вокзал? Весь город как на ладони. За несколько минут самолет облетел почти весь город. Глазом моргнуть не успеешь, как уже виднеется Лукьяновка, ОНПЗ.

«Возьми штурвал», — говорит пилот Давиду. Парень буд-то не верит, но кладет руки на рычаги. Понеслась! Влево, вправо, вверх, вниз. Пилот контролирует полет, но доверяет парню выбирать направление. Давид сам долетел до гидроузла. Да, он все еще не достроен. В этот момент Давид резко взял вбок, поскольку пилот предложил вернуться в Поповку. До самого аэродрома Давид вел судно сам. В окне увидели еще один самолет. Он тоже с Поповки и везет операторов с телеканала. Они тоже не могли пропустить это событие. Поля с высоты больше похожи на абстрактные кар-

тины или чуть вытертую ткань. Это всходят посевы.

На посадке пилот перехватил полностью управление. Самолет легонько трянуло, когда он прикоснулся колесами к земле. На месте Давида уже встречала радостная мама. Она уже расслабилась. Молчаливый и немного замкнутый Давид тоже наконец улыбается. Его привело в восторг управление самолетом.



Перед отправкой домой Давиду подарили вертолет на радиуправлении — просто так, на память. Игрушка, для которой точно нет возраста. «Не бойтесь мечтать», — на прощание сказал руководитель центра Валерий Евстигнеев.

Олег Малиновский.

Главный редактор сайта NGS55.RU

Фото: Елена Латыпова



Мы точно знаем, что мечты должны сбываться! Благодарим за чуткость и теплоту, за маленькое чудо в судьбе Давида всех, кто принимал участие в организации полета. Особенно: Александра Анисимова, Олега Малиновского, Антона Малахевича. Вы мечтали стать волшебником, но не знали, с чего начать? Тогда вам обязательно надо присоединиться к нам и подарить детям радость. Стать волшебником хотя бы для одного ребенка совсем несложно! Звоните по тел. 908-902.

ИМ ПОМОГЛИ

Каждый из нас с самого детства знает, что делать добрые дела — это хорошо и правильно. Но наверняка не каждый задумывается над тем, что это еще очень полезно для нас самих! Каким образом? Все просто — есть закон бумеранга. К нам возвращается все, что мы отдали в этот мир — и добро, и зло. Поэтому отдавать в мир хорошее гораздо разумнее: обратно вы получите его приумноженным. В мае, благодаря вашей поддержке, мы смогли оказать помощь нашим подопечным на сумму

3 917 831, 63 рубля.

ПОМОЩЬ ДЕТАМ:

120 000, 00 руб. - оплачен курс реабилитации маленькой Ульяны Щеневской в центре реабилитации «Тоша и Ко» в Москве.

3 345, 36 руб. - оплата перевязочного материала и его доставка для Алены Пашковой.

2 207, 50 руб. - оплата перевода документов для Арины Аристовой.

185 000, 00 руб. - оплата курса кетодиеты и генетического анализа для Лены Минаевой.

258 800, 00 руб. - оплата вертикализатора для Жени Сиразова.

3 590, 00 руб. - оплата гастростомической трубки для Даш Кригер.

51 071, 00 руб. - оплата кресла-стула Манати для Кати Пахомовой.

92 000, 00 руб. - оплата инвалидного кресла-коляски для Юсупова Артема.

150 000, 00 руб. - оплата курса кетодиеты для Маши Душенко.

486 000, 00 руб. - оплата откашливателя для Максима Таскаева.

144 065, 02 руб. - оплачены расходные материалы, отсасыватель, матрас, инвалидная коляска и доставка для Егора Мачковского.

89 400, 00 руб. - оплачена инвалидная коляска для Умиши Мерзоевой.

79 000, 00 руб. - оплачен курс реабилитации в центре «Ангел» Тимофею Соложенко.

112 200, 00 руб. - оплачены занятия в центре «Шаги развития» для Андрея Бардина и Жени Бачеева.

140 000, 00 руб. - оплачен окклюдер для Снежаны Вишневской.

31 033, 81 руб. - закуплено специализированное детское питание «Инфатрини» для Елисея Петришева.

117 000, 00 руб. - оплачена инсулиновая помпа для Ксюши Усенко.

45 160, 00 руб. - оплачены слуховые аппараты для Даниила Максимова.

112 500, 00 руб. - оплачен многоступенчатый ЭЭГ-мониторинг для Полины Лебедевой.

45 306, 61 руб. оплачены авиабилеты и проживание в Германии для Леры Тараненко и её мамы.

11 725, 92 руб. - оплачены авиабилеты в Москву для Андрея Малых.

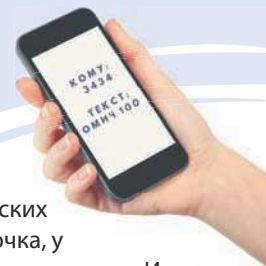
23 493, 00 руб. - оплачены авиабилеты в Санкт-Петербург для Арины Ермаковой.

109 968, 24 руб. - оплачено проживание в США для Евы Малой.

«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»:

1 504 965, 17 руб. - оплата пребывания семей в «Доме радужного детства», оплата шестиразового питания, коммунальных услуг, GSM, оплата услуг связи и хозяйственных расходов.

ИМ НУЖНА ПОМОЩЬ НАУЧИТЬСЯ ХОДИТЬ - МЕЧТА ЛЕРЫ



Лере только пять лет. Из них почти все время она провела в медицинских центрах и больницах, но при этом Лера — очень тонко чувствующая девочка, у нее так развито чувство сострадания. Она всегда расстраивается, если кто-то плачет. И не боится никаких врачей, реагирует на них тихо и спокойно, слушаясь во всем. Лера очень старательная, всего за два дня она выучила весь алфавит. И теперь постоянно читает. Просто обожает слушать классическую музыку — Шопена или Чайковского. Лера мечтает быть доктором. Она играет в больницу и лечит детей. Мама говорит, это потому, что они постоянно в больничных палатах. «Люди в белых халатах — наша семья», — смеется мама.

Спрашивает ли Лера о заболевании? Спрашивает. «Мама, почему девочки прыгают, а я нет? Мама, почему девочки бегают, а я нет? Мама, почему девочки не падают, а я постоянно падаю?» — постоянно спрашивает Лера. Мама старается все объяснить, а по ночам плачет. Не знает Лера, что у нее ДЦП, но это ей в пять лет и непонятно. Знает просто, что ножки слабые. Все деньги семьи уходят на ежедневные реабилитации, приобретение препаратов и постоянные анализы. А помощь Лере нужна каждый день. Сейчас Лере очень нужны аппараты на голеностопные суставы, чтобы девочка могла ровно ходить. Вместе мы сможем помочь Лере! Цена вопроса — 179 571 рубль. О том, как помочь девочке, вы сможете узнать по телефону 908-902 или на сайте «Радуги».

Фото: Екатерина Пивоварова

БОРОТЬСЯ, ЧТОБЫ СПАСТИ...

Мы все очень разные и мечтаем каждый о разном. Но у всех у нас есть нечто общее: это касается наших детей. Все мы мечтаем о том, чтобы они были здоровы. И так больно, когда именно эта мечта остается неисполненной. В семье Татьяны Чуплинской сразу трое детей: Лиза, Арина и Андрей. И все ребяташки особенные. Так получилось, что все они плохо слышат и очень нуждаются в нашей поддержке.

Несколько лет назад в семье Татьяны Васильевны появилась приемная девочка Арина. Чуть позже — Андрей и Лиза. Несмотря на трудности, их приемная мама не сдаётся и вопреки советам людей — отдать проблемных детей обратно, — она ищет к ним подход. Уговаривает, воспитывает, учит. И на все у нее хватает сил и терпения. Давайте познакомимся с этими малышами поближе.



Даже с мощными слуховыми аппаратами Андрей совсем ничего не слышит.

Андрею Сидоренко восемь лет, а он всё еще не говорит. Он глухой от рождения. Даже с мощными слуховыми аппаратами ребенок совсем ничего не слышит. У Андрея сенсоневральная тугоухость, которая граничит с полной глухотой. В прошлом году малышу сделали кохлеарную имплантацию. Другими словами, в височную кость мальчика вставили специальный приемник, который принимает звуки — электрические импульсы от микрофона за ухом и передает их в слуховой

нерв. Но разговаривать мальчик не может. Несмотря на тяжелый недуг, Андрей — заботливый брат и помощник для мамы. У него много друзей, и, как и все мальчишки, он любит плавать, собирать конструктор, играть в машинки и спортивные игры. В общем, обычный мальчишка, говорит его приемная мама. А врачи добавляют, что ребенок очень перспективный и имеет хороший речевой потенциал: благодаря постоянным занятиям и лечению у мальчика обязательно разовьется речь.



Несмотря на все сложности, которые выпали в жизни ребенка, девочка старается все преодолеть.

Маленькая Арина попала в детский дом, когда ей не было еще четырех лет. Об условиях, в которых жила девочка, можно судить хотя бы по тому, что в семье не знали, что она глухая! Это заметили уже в детдоме. Несколько лет Арина живет дома, о ней заботятся, ее развивают. Несмотря на все сложности, которые выпали в жизни ребенка, она старается все преодолеть и держится с большим достоинством и терпением. А еще Арина, как солнышко, вся лучится светом и озаряет мир кругом. По прогнозам специалистов, у девочки положительная динамика развития, и если сейчас она будет регулярно заниматься, то есть большая вероятность, что проблемы с речью решатся полностью.

Маленькая Лиза появилась в этой дружной семье весной прошлого года. У девочки множество сложных диагнозов. К счастью, она слышит, но совсем не разговаривает. Лиза — очень хорошая девочка, но, как рассказывает мама Таня, со сломанной психикой и судьбой. Страшно писать такие строки, но родная мама Лизы была осуждена за жестокое обращение с ребенком: в четыре месяца жен-

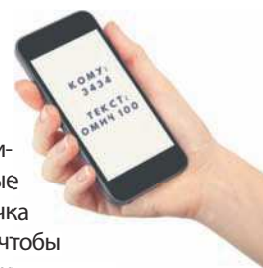
щина бросила ее на переключателю дивана. Отсюда и страшные последствия. Сейчас девочка разговаривает, но, для того чтобы закрепить маленькие победы, нужны специалисты. Ребят с нетерпением ждут в московском реабилитационном центре «Тоша и Ко». В этом центре работает целая команда высококлассных специалистов. Сурдопедагоги научат малышек правильно слышать, логопеды — правильно произносить звуки, нейропсихолог скорректирует поведение. Давайте все вместе поможем им попасть на очередной курс, закрепить полученные навыки и добиться новых успехов! Мы верим, что у наших ребят обязательно все получится, они смогут свободно общаться с родными и близкими, друзьями и окружающими их людьми, просто детям нужно немножко помочь!

Благотворительный центр помощи детям «Радуга» собирает 501 124 рубля, чтобы оплатить курсы слуховой реабилитации маленьких Лизы, Арины и Андрея в центре реабилитации «Тоша и Ко» в Москве. По прогнозам специалистов, у ребят положительная динамика развития, и если сейчас они будут регулярно заниматься, то есть большая вероятность, что проблемы с речью решатся полностью.



Этим девочкам нужно просто немного помочь!

ПОМОЩЬ ДЕТЯМ МОЖНО. ОТПРАВИВ СМС-ПОЖЕРТВОВАНИЕ НА НОМЕР 3434 С ТЕКСТОМ «ПОМОГИТЕ СУММА» (ПОМОГИТЕ 200). ИЛИ ЛЮБЫМ УДОБНЫМ СПОСОБОМ. УКАЗАННЫМ НИЖЕ.



ИМ НУЖНА ПОМОЩЬ

НЕ УМИРАТЬ: ИСТОРИЯ ОМСКОЙ ДЕВУШКИ, КОТОРАЯ ВЕДЕТ БОРЬБУ С РАКОМ И КОТОРОЙ НУЖНА ПОДДЕРЖКА



аренда жилья и коммунальные платежи. Остальное нужно растянуть на месяц на трех человек.

Марфа пытается победить рак. И пока у девочки получается выигрывать в этом соревновании. ДЦП ей победить не удастся, но с этим диагнозом можно пойти на дипломатическое соглашение. Чтобы улучшить состояние Марфы, в первую очередь необходима специализированная коляска, которая не даст позвоночнику девочки искривляться. Впоследствии при должном старании Марфа сможет самостоятельно сделать свои первые шаги. И мы в силах ей с этим помочь!

Благотворительный центр «Радуга» начинает сбор средств на специализированную коляску для детей с ДЦП. Поможет Марфе встать на ноги! Сумма сбора — 130 478 рублей. Даже скромная сумма, перечисленная на счет девочки, способна стать решающей в ее судьбе.

Автор текста: Вадим Ледаев

Пятнадцатилетняя подопечная «Радуги» Марфа Груя в один из дней порушила всю медицинскую статистику. Девочка не умерла от опухоли, как предсказывали врачи. Страшный диагноз девочке поставили в 4 года, когда саркома достигла уже 4-й стадии. Химиотерапией рост опухоли удалось остановить, но этот дамоклов меч нависал над семьей еще десятилетие, пока в этом году опухоль не удалили. Однако есть вероятность, что она вернется и дни страха и ожидания продолжатся.

Но беды этим не исчерпываются. Инвалидность Марфе поставили еще в младенчестве. Родилась малышка недоношенной и весила в три раза меньше нормы. За жизнь ребенка пришлось

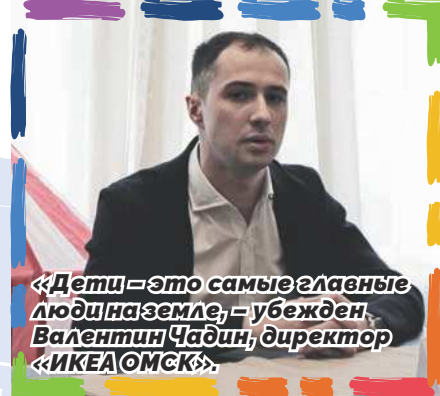
бороться всеми возможными способами в течение четырех месяцев. В это же время врачи диагностировали ДЦП. Девочка, несмотря на свой диагноз в купе с задержкой развития, уже доучилась до третьего класса и не собирается на этом останавливаться.

Брат Егор содержит семью продаж постельного белья. Закупается в Новосибирске у оптовиков и привозит в деревню Омской области. Так удается разжиться парой тысяч рублей, а то и пятью. Однако дела идут все хуже и хуже – деревня неумолимо нищает и вымирает. Еще есть пенсия Марфы по инвалидности и пособие по уходу. С этим всем кое-как набирается 15-20 тысяч рублей в месяц. Половину съедает



ТЕРРИТОРИЯ УЮТА, ЗАБОТЫ И ЛЮБВИ: МАГАЗИН «ИКЕА ОМСК» ПОДДЕРЖАЛ «ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»

Благотворительность и социальная ответственность становятся важными составляющими корпоративной политики компаний. Но далеко не всегда донести благую идею до коллектива бывает просто. Как добиться принятия сотрудниками социального курса компании? Как мотивировать людей на личное участие в благотворительных проектах? С этими и другими вопросами мы обратились к директору магазина «ИКЕА Омск» Валентину Чадину.



«Дети – это самые главные люди на земле», – убежден Валентин Чадин, директор «ИКЕА ОМСК».

— Валентин, для начала расскажите о том, зачем благотворительность нужна такой крупной компании, как ваша? Это дополнительный пиар?

— Миссия компании ИКЕА – изменить к лучшему повседневную жизнь многих людей. Под многими мы понимаем наших покупателей, сотрудников, сотрудников наших поставщиков, а также общество в целом. Мы убеждены, что каждый заслуживает лучшей жизни, и стремимся помочь тем, кто по каким-либо причинам оказался в трудной жизненной ситуации. Именно поэтому мы поддерживаем ряд благотворительных инициатив – как международных, так и локальных.

— В чем крупный ритейл — ИКЕА – видит свою социальную корпоративную ответственность?

— Стратегия устойчивого развития ИКЕА «Да! – людям и планете» предусматривает основные цели и направления развития компании до 2030 года. В ней определены три ключевых направления: сделать экологичный образ жизни доступным для многих, снизить влияние на окружающую среду своих бизнес-процессов и оказывать позитивное воздействие на жизнь людей и сообществ.

— В декабре магазин «ИКЕА Омск» выиграл грант на поддержку социального проекта «Дом радужного детства». Почему был выбран именно этот проект?

— «Дом радужного детства» – проект про семейные ценности и про главных людей на земле – детей. Он уникален для России и сможет помочь сотням семей с тяжелобольными детьми. Комфортная, уютная и яркая, красочная обстановка для детей с серьезным и неизлечимым заболеванием и членов их семей на территории хосписа – это значительная часть реабилитационной терапии. И мы рады стать частью такого важного проекта.

— На что направлены средства?

— В рамках проекта обустроено два

жилых пространства для неизлечимо больных детей и членов их семей, а также общее игровое пространство в административном здании. Мы используем наши знания в обустройстве дома для создания в паллиативном центре неповторимого уютного домашнего интерьера. Команда волонтеров помогала детям и их близким, чтобы хоспис для них превратился в территорию добра, заботы и любви. Мы очень рады быть частью такого важного социального проекта и стать партнером благотворительного центра «Радуга», который уже 22 года оказывает помощь семьям с больными детьми. Мы верим, что наш совместный проект сможет помочь сотням таких семей.

— Почему выбор пал именно на Благотворительный центр помощи детям «Радуга»?

— Изучив все возможные варианты необходимой социальной поддержки детей в городе, мы поняли, что компания просто не может остаться в стороне от проекта «Дом радужного детства». Это не первый наш опыт поддержки фонда, который уже 22 года оказывает помощь семьям с детьми, оказавшимися в трудной жизненной ситуации.



Благотворительность для «ИКЕА ОМСК» — это осознанная необходимость.

ПРОЕКТ «МОНЕТКА НА ЗДОРОВЬЕ» ПРИЗЫВАЕТ ОМСКИЙ БИЗНЕС ПОМОЧЬ УГАСАЮЩИМ ДЕТИШКАМ

В Омске начал работу первый в Сибири центр паллиативной помощи детям «Дом радужного детства». А это значит, что средства нужны постоянно!

Проект «Радуги» «Монетка на здоровье» уже много лет работает для того, чтобы центр паллиативной помощи неизлечимо больным детям получал непрерывную поддержку, без которой он не сможет существовать. Идея проекта такова: участник акции, производящий какие-либо товары или услуги, размещает на продукции наклейку с логотипом проекта «Монетка на здоровье» различного номиналом (от 10 копеек до 10 рублей с единицы товара или услуги на усмотрение руководителя). При реализации таких товаров или услуг сумма по итогам месяца, указанная на наклейке, перечисляется в благотворительный центр «Радуга» для обеспечения деятельности детского хосписа семейного формата, где сотни детей с неизлечимыми диагнозами и родители смогут получить качественную медицинскую, социальную и психологическую помощь. За все время существования проекта с нами работали около тридцати компаний города Омска и Омской области. Сейчас постоянными партнерами являются: кондитерская «Престиж», компания «ПарфюмЛидер», сеть аптек «Биомедсервис», производители кислородных коктейлей «Клисс», «Профклинпротект», танцевальная студия «Ренессанс» и многие другие. Сегодня мы обращаемся к социально ответственному бизнесу Омска и области, к товаропроизводителям и тем, кто работает в сфере услуг, с призывом присоединиться к проекту! В вашей поддержке нуждаются сотни ребятишек! Став партнером проекта «Монетка на здоровье», вы становитесь частью колоссальной социальной программы на постоянной основе.

Все уточняющие вопросы можно задать в круглосуточном режиме по телефону: 908-902 Подробности — на сайте нашего Благотворительного центра.



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 30101810900000000673
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 телефону:
+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!

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

Кладовка

социальный проект в Омске
Избавьтесь от ненужных вещей с пользой!

Над номером работали:
Валерий Евстигнеев, Сергей Михневич, Анна Митяева, Олеся Ульянова, Екатерина Овчинникова, Наталья Астанина, Дарья Гурнович, Ольга Петренко, Мария Мручак, Александр Заборских, Вадим Кудайбергенов.
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 № 06 (83) июнь 2019. Тираж 15 000 экз.
Рег. свидетельство ПИИ №ТУ55-00544
Газета зарегистрирована в Управлении Роскомнадзора по Омской области.
Дата выхода: 06.06.2019. Подписано в печать: 05.06.2019. По графику в 17:00 фактически в 17:00.
Распространяется бесплатно.
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

