



ГАЗЕТА
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

Помочь всегда можно!

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru

№ 04 (111), апрель 2022



**- ПОМОГИТЕ НАМ СПАСТИ
«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»!**

СТР. 5



ДЕПУТАТЫ ОМСКОГО ГОРОДСКОГО СОВЕТА В ХОСПИСЕ

Чем помогут парламентарии
«Дому радужного детства»?

Стр. 6



БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОСТЬ И НАЛОГИ

Можно ли жертвовать
с пользой?

Стр. 12



ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного центра
«Радуга» за март 2022 года

Стр. 14



«РАДУГЕ» 25 ЛЕТ!

В это непростое во всём мире время, казалось бы, какой уж там праздник?! Но где как ни в омском благотворительном центре помощи детям «Радуга» знают точно, что даже в самые сложные моменты, нужно помнить о жизни и радоваться каждому её мгновению. Именно поэтому свой 25-летний юбилей «Радуга» всё же отметила. Без излишеств, но со вкусом. А, главное, в кругу друзей и тех, ради кого живёт и работает вот уже четверть века!

В этот вечер все были вместе: дети, выздоровевшие или живущие в постоянной борьбе с недугом и их родители; благотворители и волонтеры; друзья и сотрудники «Радуги». **Те, кто не смог приехать на вечер в «Галёрку», погрузились в атмосферу праздника благодаря прямой трансляции, которую вёл Омский музыкальный канал (ОМКА).** Слова поздравления и благодарности, спектакль, сыгранный непрофессиональными актёрами, и музыкальная часть мероприятия — всё прошло на одной волне. И это

несмотря на то, что вечер длился три часа вместо заявленных полутора.

О том, какую постановку готовить для радужного зрителя, режиссер спектакля «Золотой ключик» Ольга Краскова не раздумывала ни минуты. Перед написанием пьесы специально посетила детский хоспис. «Дом радужного детства» настолько впечатлил театрального деятеля, что сюжет постановки родился за один вечер. **Впрочем, для своих гостей «Радуга» приготовила не только сюрприз театральный. Поздравили благотворительный центр и музыкальные исполнители, среди которых, например, Алексей Гализдра, Роман Семеряк, группа «Старое кафе». Специально на праздник центра приехал и участник «Фабрики звёзд-4», певец Антон Зацепин.**

Юбилей «Радуги» в зале драматического театра «Галёрка» стал не просто праздником, а праздником со смыслом. Все вырученные от продажи билетов на концерт, посвященный 25-летию, а также собранные во время него средства пойдут на финансирование выездной паллиативной службы (ВПС) «Радуги». **Примерные подсчеты на следующий же день после благотворительного вечера «За все тебя благодарю» показали чуть больше миллиона рублей.** «Центру для работы выездной паллиативной службы необходимы 3 млн руб. Мы очень рады, что часть этих средств нам



удалось собрать во время праздника. Очень счастливы от понимания, что наши благотворители, обычные люди или представители бизнеса, рядом с нами и в горе и в радости», — поделился руководитель «Радуги» Валерий Евстигнеев.

Это сегодня в благотворительном центре работает и ВПС, и главный проект детский хоспис-центр паллиативной помощи «Дом радужного детства», и центр социальной адаптации. А ведь еще лет 10 назад обо всём этом едва ли можно было мечтать. Гость благотворительного вечера депутат ГД РФ Олег Смолин откровенно делится: «Не понимаю, как в постсоветской России без государственных денег удалось реализовать такой проект?! Я думаю, что это на уровне чуда».

«Искренность и неравнодушие — только это сегодня имеет значение! Всё остальное тлен! — сказала в своём выступлении-поздравлении председатель социального комитета и депутат городской думы Томска Елена Ульянова. — Благотворительный центр и его проект «Дом радужного детства» — то, чем Омск может не просто гордиться и считать своим брендом. Это те площадки, где все социальные проблемы могут быть аккумулированы, где люди могут встречаться. В «Доме радужного детства» можно ведь не только реабилитацию вести, здесь можно собирать людей одной крови. Здесь всё пропитано добром и любовью. Тем, чего нам не хватает сегодня всем. Такие проекты не должны быть за бортом!»

Сегодня благотворительный центр помощи детям реалистично смотрит в будущее, и, тем не менее, ещё сильнее верит в чудо. Каким оно будет — остаётся только догадываться. Но очень хочется, чтобы история с жизнеутверждающим названием «Радуга» длилась не одну четверть века!

Вся деятельность БЦПД «Радуга» ведётся на средства жертвователей. Тяжелобольным детям можно помочь всегда на сайте RADUGA-OMSK.RU, а ещё можно отправить СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» и посылкой суммой, например: РАДУГА 200





МАЛЕНЬКИЙ МАЛЬЧИК С СИЛЬНЫМ ХАРАКТЕРОМ

Тревога за своего малыша поселилась в сердце мамы Алии сразу после тяжёлых родов.

Беспокойный Алмаз практически не спал, первые четыре месяца мог уснуть только на руках у мамы. Родители не понимали, в чём причина такого поведения.

В год поставили диагноз ДЦП, к которому никто из семьи не был готов.

«Не могу ответить, как я отреагировала на диагноз, — говорит Алиа. — Никак. Вообще был ступор... Я первые два года терзала себя. Почему так произошло? Не пьёшь, не куришь, всем сердцем желаешь и ждёшь ребёнка, а происходит вот так... Хорошо, что рядом были мама и муж, мы друг друга очень поддержали в те трудные минуты».

Алиа признаётся, что сначала боялась оставаться с ребёнком одна, ведь много чего не умела, не знала. Несколько раз в год лежали в больнице, под наблюдением врачей и медсестёр — так было спокойнее.

Больничные стены стали как родные. Там научилась справляться с Алмазом, подробнее изучила диагноз.

По словам мамы, на фоне лечения Алмаз стал хуже слышать, в три года ему установили слуховые аппараты.

У мальчика сильный характер. Если он чего-то не хочет, заставлять и ругаться — не выход, с ним нужно договариваться. Алиа видит, как он взрослеет, учится рассуждать и смотреть на какую-то проблему с разных сторон. **Алмаз ходит в школу, посещает Дом творчества. Стал активно и без страха общаться со взрослыми. Также у него появились друзья.**

«Алмаз всегда сам раскладывает игрушки по коробкам. Маленькие — к маленьким, большие — к большим. Однажды я его отругала, а он все свои игрушки раскидал по комнате и показывает мне: «Это всё из-за тебя!». Вот так он мне и объяснил, что ругаться на него бесполезно».

Сейчас ребёнку очень нужна наша с вами помощь. Мы открываем сбор на лечение в рамках реабилитационной программы. **Сумма сбора — 236 504 рубля. Если вы желаете перечислить средства для мальчика, то это нужно сделать по реквизитам, которые находятся на стр. 16. В назначении платежа важно указать: Алмаз Малкбаев**



САМОЕ ВРЕМЯ ПОЗНАКОМИТЬ ВАС С ДОБРЫМ ПРИЛОЖЕНИЕМ ТООБА!

Только за 2021 год в нём закрылось 1000 сборов, а это значит, что дети и взрослые, животные и природа получили такую нужную и своевременную помощь.

За всё время Тооба собрала более 383 859 785 рублей на помощь тем, кому она так нужна. И в основном это маленькие, но регулярные вклады множества людей. А будете ли среди них вы?

Подписывайся на Тооба в ВК и на нас в приложении Тооба!

Радужные дети, которым помогла Тооба



Дорогие друзья, сегодня мы вынуждены всех оповестить о том, что «Дом радужного детства» рискует с 1 мая закрыть свои двери для подопечных. Причина в отсутствии мощностей линий электропередач. Всё это время хоспис питался электроэнергией от линии базы отдыха, которая располагается по соседству. Сейчас она расширяется, и мощности на хоспис уже не хватит. Ситуацию может спасти лишь строительство «Домом радужного детства» своей линии либо подключение к ближайшей муниципальной трансформаторной станции. Но и в том, и в другом случаях для прокладки всех коммуникаций методом прокола нужны огромные деньги, которых в благотворительном центре сейчас едва хватает на больных детей. **Решение данной хозяйственной проблемы обойдётся в 1,5 млн рублей. Мы очень верим, что вместе со своими благотворителями одолеем и это препятствие!** Верим, что тяжелобольные дети не останутся без паллиативной помощи, потому что из каких только ситуаций мы, при поддержке неравнодушных и добрых людей, не выходили победителями?! Дорогие жертвователи, среди нас с вами не все медицинские работники, но у нас есть невероятная возможность СПАСАТЬ! Помочь «Дому радужного детства» в этой ситуации можно, отправив на номер 3434 смс с сообщением «Радуга» и суммой пожертвования, например, Радуга 200



«Дом радужного детства» посетили с рабочим визитом председатель Омского городского Совета Владимир Корбут и председатель комитета по вопросам экономического развития Алексей Провозин. Народные избранники из уст руководителя «Радуги» Валерия Евстигнеева узнали о том, как строился хоспис, как сегодня организован процесс реабилитации детей с инвалидностью. Гости остались впечатлены атмосферой и работой «Дома радужного детства». Поразило и то, что весь проект благотворительного центра был реализован без привлечения бюджетных средств. Во время беседы не обошли стороной и проблемы, которые сегодня испытывает сфера благотворительности и омский детский хоспис, в частности. «Таким учреждениям нужно оказывать посильную помощь, что мы и будем делать», — высказался Алексей Николаевич Провозин. Парламентарии пообещали подумать над тем, как хоспису наладить коммуникации с профильными ведомствами для плодотворного сотрудничества.



НУЖНА ПОМОЩЬ

ДО ЦЕЛИ РУКОЙ ПОДАТЬ!



Вике Масленниковой сделали операцию на ногах, а именно надсечки на сухожилиях. Как говорит доктор, всё прошло успешно. Между тем, пойти Вике мешает страх и боль в пальцах ног. «Видимо, это после долгого гипсования. Нужно разрабатывать стопу», — говорит мама Вики, Настя.

Вика родилась раньше положенного срока весом в 990 граммов. Преждевременные роды в 27 недель у Насти врачам удалось отсрочить на 8 часов. Это время было необходимо для того, чтобы сработало лекарство, введенное для раскрытия легких ребенка.

Дальше долгие ожидания: неделя в реанимации, 3 месяца в ГНЦ. Врачи предупредили: из-за того, что малышка очень маленькая, нужно готовиться к любому исходу. **«Мы до сих пор с мужем помним этот перечень. Как на выбор предложили: или летальный исход, или проблема со зрением, или астма. Я готовилась к лучшему, потому что сама родилась раньше времени, правда, в 7 месяцев», — делится Настя.**

Вика начала держать голову в 8 месяцев. В год она еще не сидела и не стояла. Зато в интеллектуальном развитии никогда не уступала сверстникам. На очередном осмотре в областной детской больнице все, что смогли сделать — лишь поставить диагноз ДЦП и направить на оформление инвалидности. «Тогда у меня опустились руки. Ночами, когда все спят, рыдала... наревуся, начинаю себя успокаивать, что все будет хорошо...».

Приятные моменты не заставили себя долго ждать. Надежду Викиным родителям подарил врач-невролог из частной клиники. **Он сказал, что девочка пойдёт, но нужно много работы и терпения. Вика хорошо поддается лечению.** Уже после первых уколов диспорта, которые ей стали делать для укрепления мышц, девочка села. Сама! Через некоторое время Настю с Викой пригласили на реабилитацию в «Дом радужного детства». **Абсолютно бесплатно здесь Вике помогли улучшить координацию и разработать руку, которая у девочки была постоянно согнута в локте. С тех пор Вика одевается легко и без капризов, а летом даже на велосипеде катается.**

«Сейчас дочь встаёт на полную стопу, начинает ходить, придерживаясь за стену или мебель. Но вот от «поддержки» не может оторваться», — поделилась сегодняшним состоянием Вики её мама. У родителей очень большие надежды на то, что «Дом радужного детства» поможет их ребёнку и на этот раз. **Благотворительный центр «Радуга» вновь обращается за помощью ко всем неравнодушным. Для того, чтобы помочь девочке сделать свой первый самостоятельный шаг, нужно собрать 236 504 рубля.**

ПОМОЧЬ ЖИТЬ!



«Скоро на рыбалку вместе пойдём», — Татьяна тихонько приговаривает, бережно прочищая трахеостомическую трубку своей маленькой дочке. Василиса спокойно умиляется при упоминании «рыбалки» и взрослому понимает: сейчас лучше лежать тихонько и не дёргать ручонками.

Минуты две-три и можно снова играть в ладушки, переворачиваться сбоку на бок, ловить пальцами ног покрывало на кровати. Глядя, хоть и на небольшую активность ребёнка, понимаешь, что вся жизнь Василисы — настоящий подвиг. За свою такую крохотную жизнь — сейчас девочке 1 год и 10 месяцев — малышка ни разу самостоятельно не дышала. Почти до 3 месяцев за ребёнка это делал аппарат ИВЛ, а уже потом, при переводе из реанимации в паллиативное отделение, спасала трахеостома.

Помогает она жить девочке и сегодня. **У Василисы синдром хоан носа, проще говоря, отверстия, которые должны соединять полость носа и носоглотку, у малышки заросшие. Это врождённый порок развития. Его обнаружили сразу после появления девочки на свет. Патологию, к счастью, можно исправить, но операция показана только с трёх лет.**

«С операцией подождём. Дочку бы вот научить сидеть и ходить, — придерживая Василису рукой, рассказывает Татьяна. — Она недавно стала пытаться ползать». **После этих слов становится ясно, что на синдроме хоан носа проблемы со здоровьем у малышки не заканчиваются. В списке недугов и бронхолёгочная дисплазия.** «Врачи обещают, что до операции как раз пройдёт, — делится Татьяна. — Сейчас вот уже легче, в самом начале и вовсе по 20 ингаляций в день было». Чтобы Василиса не захлёбывалась скапливающейся мокротой, рядом работает отсасыватель. «Электрический, с таким далеко не уйдёшь и не уедешь. Нам,

к счастью, всегда звонят и предупреждают, когда отключат свет. Мы уже наготове».

Татьяна вместе с Василисой, кажется, научились жить в тех условиях, какие есть. С перерывами, с перебоями. Но это совсем не означает, что бороться с физическими ограничениями невозможно совсем. В подтверждение слышишь мамины слова: «Нас однажды приглашали в районный центр реабилитации, Василисе массаж делали. Немного помогло...» Специалисты ВПС «Радуги» после тщательного осмотра ребёнка приглашают маму и Василису пройти реабилитацию в «Доме радужного детства». Татьяна немного волнуется — «никогда с таким не сталкивалась, хотя и много слышала» — всё же соглашается. Уже совсем скоро Василиса приедет в Подгородку, чтобы с помощью специалистов доказать, что её мир может быть не только комнатой со скучным и шумным оборудованием. Её мир может быть намного шире и ярче! И на летнюю рыбалку, которую так сильно любят всей семьёй и о которой Василиса пока только знает по рассказам, она совсем скоро сможет пойти тоже! **Чтобы помочь ребёнку освоить элементарные навыки, благотворительный центр помощи детям «Радуга» открывает сбор на реабилитацию и портативный отсасыватель мокроты для Василисы Донской. Необходимо собрать 431 310 рублей.**





пришлось убрать и часть мозга. Самое удивительное, что врачи уверены, что общее тяжёлое состояние ребёнка никак не связано с онкологией.

"В четыре года, — вспоминает мама Ирина, — после второй операции, Миша услышал разговор доктора о том, что он больше не сможет ходить. Говорит мне: «Я больше никогда не буду ходить», я ему твёрдо: «Будешь!» Знаете, это очень тяжело..., когда ребёнок в 4 года понимает, что больше никогда ходить не будет..."

Вопреки диагнозам и страхам, семья борется изо всех сил... Но неизвестность попросту сводит с ума.

Что делать? Как помочь прямо сейчас? Что происходит с детьми? Почему?

Да, именно с детьми! У Миши есть старшая сестра Настя. И у неё начались такие же проблемы со здоровьем. Причину никто назвать не может, врачи разводят руками.

Когда Мише поставили первый серьёзный диагноз, а потом ещё и нашли опухоль головного мозга, Настя сначала не понимала, что происходит. Психологически ей было очень тяжело, она стала замыкаться в себе... Появились проблемы с сердцем, головокружение, тошнота. Она часто теряла сознание... А потом стали сильно болеть руки. Дерматолог ска-

ПУГАЮЩАЯ НЕИЗВЕСТНОСТЬ

Причина тяжёлого состояния Миши до сих пор неизвестна никому. И это самое страшное... Мальчик с самого рождения постоянно болеет. По словам мамы, он будто привык терпеть усталость, головокружение и боль. В меди-

цинской выписке длинный список диагнозов. Но все они неуточнённые. Миша перенёс уже две тяжелейшие онкологические операции: в первый раз ему удалили опухоль на мозжечке, во второй — после рецидива — вместе с опухолью





зал: «Ерунда, не надо трогать. Но учитывая то, что она девочка, можете сходить в любой косметологический кабинет и удалить образование». Рука болела, было понятно — это не ерунда! Ирина добилась осмотра врачей-онкологов в Москве.

«На первом же осмотре мы забыли об астме и о проблемах с сердцем и слухом... Потому что врач меня вывела из кабинета и отругала: «Почему не удаляете? Нужно срочно оперировать, откладывать нельзя, иначе перейдёт в злокачественную», — рассказывает Ирина.

В январе в срочном порядке Насте провели операцию в Москве, опухоль оказалась доброкачественной (Лейомиома). Когда девочка вернулась в Омск, рука разболелась с новой силой. Настины заболевания спровоцировали отторжение швов. Они должны были рассосаться, но стали вылезать наружу. К счастью, повторное хирургическое вмешательство не потребовалось.

Сейчас таких сильных болей нет, однако рука всё ещё беспокоит. У Насти постоянная слабость и частые головные боли. По этим причинам приходится пропускать занятия в школе, чем девочка очень расстроена.

Выявить проблему могут генетический анализ и дорогостоящие обследования. Только после этого доктора определяются с тактикой дальнейшего лечения. Сегодня семья просит о помощи всех неравнодушных. Чтобы помощь пришла быстрее, родители Миши и Насти обратились в благотворительный центр «Радуга». **Дорогие благотворители, мы открываем сбор для детей на генетический анализ, консультацию генетика, МРТ, ЭЭГ, консультацию эпилептолога, рециркулятор и абилитацию на сумму 530 570 рублей. Все средства можно перечислить по реквизитам, которые указаны на стр. 16. В назначении платежа важно прописать: Миша и Настя Луценко**



Весь март радужная выездная паллиативная служба посвятила поездкам в самые отдалённые места Омской области — северным районам. Большеречье, Тара, Знаменское, Большие Уки, Усть-Ишим...

ВПС «Радуги» успела посетить всех больных детей, о которых было известно, о которых говорили местные педиатры. Но во время поездок специалисты паллиативной помощи нашли и новые семьи с детьми. Они, что не удивительно, тоже нуждаются в нашей с вами помощи. В марте на север области ВПС везла коляски, вертикализатор, детское питание, тёплую одежду, памперсы и пеленки, оборудование — отсасыватель мокроты. А главное: внимание и заботу! В результате кропотливой работы 10 детей из этих северных районов уже сейчас проходят обследование, лечение, реабилитацию и абилитацию, получают консультации 11 узких специалистов в «Доме радужного детства».

Дорогие наши помощники и жертвователи, это стало возможным благодаря вам! Делать добро, правда, очень приятно, потому что оно всегда возвращается!





15 апреля «Дому радужного детства» исполняется 3 года. В честь этого события центр паллиативной помощи проведёт день открытых дверей для всех желающих познакомиться с хосписом и его сотрудниками. Гостей ждёт экскурсия по территории «Дома радужного детства» и его корпусам. Прибывшие в Подгородку (здесь располагается детский хоспис) смогут увидеть питомцев, которые также участвуют в реабилитации тяжелобольных детей и лично оценить условия пребывания и лечения юных омичей. Кстати, экскурсию будет вести руководитель «Радуги» Валерий Евстигнеев. Во время пресс-подхода представители СМИ и другие гости смогут задать ему интересующие вопросы. Также для всех приехавших будет организована фотосессия и чаепитие. **Важно: начало экскурсии запланировано на 11 часов. Транспорт «Радуги» отъезжает в 10-30 с остановки «Драмтеатр». Регистрация на день открытых дверей через группы «Радуги» в социальных сетях обязательна!**



ЧТОБЫ БЫЛО ПОЛЕГЧЕ...

Максима в семье называют «приколистом»: он любит шутить над домочадцами и разыгрывать всех, но особенно свою сестру – двойняшку Надю. Макс — весёлый и добрый, а ещё он очень любит жизнь. Несмотря на все испытания, которые она ему преподносит.

«У нас был случай, — рассказывает мама Лилия. — Я за что-то Надю отчитывала, строго так разговаривала с ней, пыталась объяснить и научить... А Максим молчал- молчал, а потом как выдас: «Даа, Надюха, не получится из тебя человека!» После этого все так долго смеялись, что и забыли, о чём был спор».

Родился Максим намного меньше Нади. Практически сразу появились опасения, что мальчик болен. Но чем именно? Один диагноз, другой... **Было заметно, как постепенно, в процессе прогрессирования болезни, мышцы Максима истощаются и атрофируются.** У него появился сколиоз, он перестал полностью сгибать и разгибать руки и ноги.

До 6 лет основное заболевание было неизвестно. А в 2021 году пришёл результат генетического анализа... Врождённая мышечная дистрофия.

Болезнь неизлечима... Требуется постоянная терапевтическая поддержка. Если не заниматься с ребёнком, то он будет прикован к кровати.

Но это не про Максима!

Сейчас он учится в первом классе. Правда школьная парта стоит дома, и учитель приходит сам. Максиму нравятся все предметы, и он хорошо справляется с заданиями. А недавно увлёкся шахматами!

Папа Максима очень часто работает допоздна. Поэтому на вопрос о будущей профессии ребёнок отвечает: «Я буду выбирать такую работу, чтобы после обеда я был дома».

Не забывает семилетний парень и о реабилитационных упражнениях. Максим понимает важность ежедневной физкультуры. С маминной помощью он выполняет свою индивидуальную программу.

Но помимо упражнений ребёнку нужен аппарат неинвазивной искусственной вентиляции лёгких (НИВЛ). У Максима поражены дыхательные мышцы. Из-за этого организм не может в полном объеме вдохнуть и выдохнуть достаточное количество воздуха. Оборудование будет помогать Максиму дышать.

«Мы не думали, что нам когда-то потребуется жизнеподдерживающее оборудование, — рассказывает Лилия. — Но болезнь диктует свои правила. Врач объяснила, что нам обязательно нужно иметь дома откашливатель, пульсоксиметр, мешок Амбу и аппарат НИВЛ. Всё это может пригодиться в любой момент».

Оборудование необходимо возить с собой и на реабилитации, без него ребёнка с тяжёлым диагнозом просто не принимают. Государственная паллиативная служба выдала НИВЛ, но он очень тяжёлый, около 16 кг.

А теперь представьте, что Максиму нужно поехать на реабилитацию. Мама собирает всё самое необходимое: НИВЛ (16 кг.) откашливатель (4 кг.), электроотсос (3 кг.), спец. питание (8 баночек по 300 гр.), ортопедические изделия, тьюторы, корсеты (7 кг.), учебные книги, альбомы, карандаши (5 кг.), коляска (20 кг.), чемодан (15 кг.) и сам Максим (15 кг.). И, кажется, это ещё не всё!!!

«Я уже внимания не обращаю, сколько я на себе таскаю! — удивилась Лилия, когда мы всё это перечислили, и вес перевалил за 60 килограмм. — Вот как мы втягиваемся... Мы часто ездим по медицинским центрам на реабилитации, конечно, НИВЛ нужен, как воздух».



Мы обращаемся за помощью ко всем неравнодушным! Вес нового, мощного аппарата со встроенным откашливателем всего лишь 2,4 кг. Его удобнее и намного проще переносить, у него даже есть специальная ручка... Это очень облегчит нагрузку маме и даст возможность Максиму ездить на необходимые реабилитации.

Друзья, мы вынуждены обратиться к каждому из вас с просьбой о помощи. «Радуга» открывает сбор на аппарат НИВЛ со встроенным откашливателем для Максима Ионина. Сумма сбора составляет 1 022 500 рублей. Только сообщая мы сможем облегчить жизнь мальчишки! Желаемую сумму можно направлять по реквизитам, которые публикуются на стр. 16 в каждом номере нашей газеты. Назначение платежа: Максим Ионин



НАЛОГОВЫЙ ВЫЧЕТ ДЛЯ ВСЕХ!

В последнее время в офис благотворительного центра помощи детям «Радуга» стало обращаться всё больше предпринимателей, которые ранее никогда не занимались благотворительностью. Представителей бизнеса интересует возможность жертвовать с целью экономии на налогах. Об условиях получения налогового вычета мы и решили рассказать в этом номере.

Благодаря изменениям в налоговом законодательстве (ст. 265 Налогового кодекса России, пп. 19.6 Федерального закона от 08. 06. 2020 № 172-ФЗ)

любое пожертвование в благотворительные организации учитывается как внереализационные расходы. Другими словами — это НЕ налоговый вычет, как в случае с физическими лицами, а уменьшение налоговой базы при расчете налога на прибыль на величину переданных пожертвований. Однако стоит знать, что размер не должен превышать один процент от выручки.

Налоговый вычет за пожертвования за счет снижения налога на прибыль можно получить, соблюдая два условия:

1) Организация, которая совершает пожертвование, должна находиться

на общей системе налогообложения (не на упрощенной);

2) Некоммерческая организация, принимающая пожертвование, должна входить в реестр Минэкономразвития. Благотворительный центр помощи детям «Радуга» входит в этот реестр!

Чтобы получить «налоговый вычет», не нужно подавать никаких заявлений в налоговую службу. В этом случае важен сам факт перевода средств, подтвержденный договором пожертвования или платежным поручением. По вашему запросу благотворительный центр помощи детям «Радуга» заключит договор пожертвования и подтвердит получение поступивших средств.

Мы приглашаем вас стать нашими жертвователями и поддержать тяжелобольных детей и детей, чей диагноз резко сокращает продолжительность жизни. Помочь юным омичам можно на hospice-raduga.ru

Между тем, право на налоговый вычет есть и у обычных граждан, которые не занимаются предпринимательской деятельностью. Мало кто знает, что государство может компенсировать гражданину часть средств, направленных на помощь другим. Если гражданин пожертвовал средства, то все деньги уйдут в благотворительный



центр, но 13% от этой суммы налогоплательщику вернёт государство в качестве своеобразной благодарности «за добрые дела».

Чтобы получить социальный налоговый вычет по расходам на благотворительность, налогоплательщику необходимо выполнить следующие действия:

1

Заполнить налоговую декларацию (по форме 3-НДФЛ) по окончании года, в котором производилось перечисление денежных средств на благотворительность.

2

Получить справку из бухгалтерии по месту работы о суммах начисленных и удержанных налогов за соответствующий год (по форме 2-НДФЛ).

3

Подготовить копии документов, подтверждающих перечисление налогоплательщиком денежных средств на благотворительность, в частности:

- платежные документы (квитанции к приходным кассовым ордерам, платежные поручения, банковские выписки и т. п.);

- договоры (соглашения) на пожертвование, оказание благотворительной помощи и т. п.

4

Предоставить в налоговый орган по месту жительства или через личный кабинет заполненную налоговую декларацию с копиями документов, подтверждающих перечисление денежных средств на благотворительные цели.

При подаче в налоговый орган копий документов, подтверждающих право на вычет, необходимо иметь при себе их оригиналы для проверки налоговым инспектором.

Право на возврат НДФЛ в связи с получением вычета сохраняется за налогоплательщиком в течение 3 лет с момента уплаты НДФЛ по итогам года, в котором были произведены расходы на благотворительность.

Благотворительность даёт возможность предпринимателям сэкономить на налогах, а обычным гражданам вернуть часть пожертвований. Участвуйте в благих делах «Радуги», помогайте детям!



«РАДУГА» С 13 ПО 20 АПРЕЛЯ ПРИСОЕДИНЯЕТСЯ К ВСЕРОССИЙСКОЙ АКЦИИ «НЕДЕЛЯ ДОБРА»!



В «Неделю добра» мы хотим привлечь особое внимание к нашему большому проекту «Выездная служба паллиативной помощи детям». Благодаря этому проекту у нас есть возможность помочь не только тяжело больному ребёнку, но и всей его семье.

Все мы можем сделать доброе дело и помочь тем способом, который удобен.

Вы можете перевести любую сумму по реквизитам, указанным на сайте www.raduga-omsk.ru, или привезти наличные в офис «Радуги». Он находится по адресу ул. Красина д. 4/1.

Есть ещё способ: самостоятельно приобрести ежедневно необходимые средства ухода за больным ребёнком и привезти в офис нашего благотворительного центра. Это могут быть одноразовые пелёнки и подгузники (марка не важна), мыло, детские лосьоны и кремы, влажные салфетки, специализированные сухие молочные и белковые смеси «Педиашур», «Малоежка», «Симилак», «Нутризон». Очень важны сухие смеси на основе аминокислот: «Неокейт», смеси с пребиотиками «Фрисо».

Ну и конечно, вы можете помочь в распространении информации, чтобы как можно больше людей могли присоединиться к «Неделе добра».

Не оставайтесь в стороне. Ваше посильное участие может помочь очень многим!

РАНИНА НАУРУЗОВА, 11 ЛЕТ



Общими усилиями удалось приобрести гастростому для Ранины. Мы очень надеемся, что девочка начнёт хоть немного набирать вес. Состояние Ранины критическое, она лежит неподвижно в перерывах между судорожными приступами. Ножка сильно деформирована после перелома, что причиняет боль. И, тем не менее, родители и «Радуга» благодарят за помощь всех, кто участвовал в сборе средств.

ДИМА ЛУКИН, 13 ЛЕТ



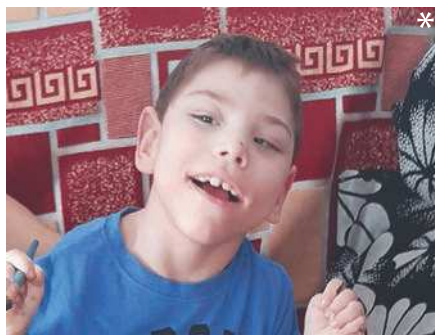
Семья Димы живёт в районе, у мальчика очень серьёзное заболевание. Диме нужно постоянно контролировать показатель свёртываемости крови. Делать это нужно два раза в месяц. Чтобы процедуры не отнимали много сил, времени и средств, парню нужен был коагулометр и тест-полоски. Их стоимость — 129 тысяч 600 рублей. Теперь, благодаря вам, всё необходимое для анализа крови у Димы есть!

АНЖЕЛИКА МУХИНА, 4 ГОДА



Сейчас девочке четыре года. Она понимает, о чём ей говорят, но ответить не может. Дышит сама, взгляд не фокусирует. Благодаря реабилитациям Анжелика научилась держать голову, ходить и сидеть с поддержкой, стала намного спокойнее, спина окрепла. Но этого мало, останавливаться нельзя. Семья обратилась за помощью в сборе средств на генетический анализ и курс реабилитации для Анжелики, ведь надежда, что девочка когда-нибудь сама будет делать шаги, есть. Нам удалось с вашей поддержкой собрать все необходимые средства для Анжелики. Спасибо, друзья!

МАТВЕЙ ЛЯХОВ, 7 ЛЕТ

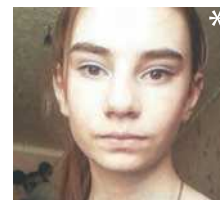


Именно вы, благотворители «Радуги», помогли и Матвею. Теперь у мальчика есть новое ортопедическое кресло-коляска. История парнишки печальна: родился раньше срока, пережил кровоизлияние в лёгкие и головной мозг, три с половиной месяца лежал в ре-

анимации, ещё месяц в отделении недоношенных. Кресло-коляска станет настоящим помощником в семье. Теперь маме будет легче накормить Матвея, он не будет опускать голову во время приёма пищи. В кресле ребёнок безопасно закрепляется, что оберегает его от падения. С таким ортопедическим средством будет легче и проще жить каждый день! Благодарим за помощь!

МАША РАУ, 13 ЛЕТ

Сбор на билеты в Томск и проживание в этом городе закрылся вовремя благодаря нашим жертвователям. Теперь



Маша сможет попасть на операцию, которая пройдёт уже на этой неделе — 14 апреля. Доктора обещают избавить девочку от сильных приступов и судорог после них. Семья выражает огромную признательность каждому, кто стал причастным к спасению ребёнка!

КРИСТИНА АБАКУМОВА, 14 ЛЕТ



У Кристины ДЦП тяжёлой формы. Девочка родилась с маленькой головой, как говорит её мама. Несмотря на сложные сопутствующие диагнозы, подростка всё же можно укрепить. Неравнодушные люди собрали для Кристины средства на реабилитацию и ортезы. Дорогие жертвователи, вы подарили маме надежду на то, что её дочь может научиться ходить самостоятельно! Спасибо всем, кто не остался равнодушным и помог!

СПАСИБО ЗА МАРТ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за март 2022 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **3943350.70 руб.**

Расскажем подробнее, что было сделано в марте:



«Дом радужного детства», «Усадьба Грибаново»:

«Дом радужного детства» — место, где семьи получают надежду на жизнь. Здесь дети совершают свой первый, порой незаметный для окружающих подвиг. И только родители и специалисты знают какой он и к чему приведёт. Команда детского хосписа говорит «СПАСИБО» всем жертвователям за помощь. Вы делаете этот мир добрее! Благодаря вашей поддержке у семей, в которых растут и воспитываются дети с неизлечимыми заболеваниями, есть возможность проходить восстановительное лечение!



Выездная паллиативная служба:

Выездная паллиативная служба благотворительного центра помощи детям «Радуга» каждую неделю посещает тяжелобольных детей, как в Омске, так и в районах области. Всё своё время в марте ВПС посвятила северным районам Омской области. Удалось посетить 61 ребенка. Все дети получили специализированную паллиативную помощь.

198700 руб. — расходы на GSM, услуги связи, специализированное питание для подопечных, средства гигиены.



Центр социальной адаптации на Кондратюка, д. 75:

Завершилась процедура перевода детского Центра социальной адаптации из жилого помещения в нежилое. Осталось дождаться заключения Роспотребнадзора, и у подопечных «Радуги» будет ещё одна площадка для реабилитации и абилитации. Создание нового места для помощи тяжелобольным детям стало возможным благодаря многочисленным жертвователям. Мы ценим ваше внимание и поддержку, друзья!

357000 руб. — хозяйственные расходы, коммунальные услуги.

Адресная помощь детям:

35550 руб. — оплата проживания для Шагена Карамана
45998.43 руб. — оплата питания «Педиашур» для Наташи Кабаковой

1244902.6 руб. — оплата медицинских услуг в клинике Испании для Кати Ращупкиной

48154.4 руб. — оплата трахеостомических трубок, термомониторов, доставки оборудования для Арины Булуцевской

3714 руб. — оплата трахеостомических трубок и их доставки для Миши Холина

«ГАЗЕТА ДОБРЫХ ДЕЛ» ГОВОРИТ И ПОКАЗЫВАЕТ

Газету «Радуга» теперь можно не только почитать, но и посмотреть и послушать. Чтобы аудитория издания становилась больше, сотрудники организации стараются следить за новинками технического прогресса. А потому отныне наши выпуски выходят с видеосопровождением. Теперь, к примеру, прогуляться по нашему хоспису не выходя из дома не проблема.

Этот выпуск нашей газеты с дополненной реальностью – AR!

Читайте страницы этого выпуска и смотрите видео на своем смартфоне.

**Фантастика!
Как это сделать? – Легко!**



1 шаг

Для этого установите приложение ATLANTIS AR на ваше мобильное устройство.



PlayMarket



AppStore

2 шаг

Откройте приложение ATLANTIS AR и через него отсканируйте данный QR-код.



3 шаг

Ищите на страницах газеты символ, наводите камеру приложения на фотографии с этими знаками. Смотрите, как оживают картинки и смотрите видео!



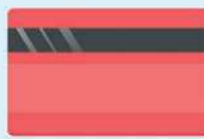
ЕЖЕМЕСЯЧНЫЕ ПОЖЕРТВОВАНИЯ

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 телефону:
+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, Сергей Михневич,
Марина Бугрова, Анна Митяева, Ольга Горбунова,
Наталья Астанина, Анна Борисова.
Использованы фото из архива БЦ «Радуга», личного архива семей, сети Интернет.

12+

«Радуга. Газета добрых дел».
Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич.
Главный редактор — С.А. Михневич.
Дата выхода: 14.04.2022. Подписано в печать: 12.04.2022
По графику в 17:00 фактически в 17:00 Тираж 10 000 экз.
Рег. 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

