



НЕ ТЕРЯЯ НАДЕЖДЫ...

О жизни без точного
диагноза

Стр. 5



ЛЕЧЕНИЕ ВДОХНОВЕНИЕМ

На что способны подопечные
«Дома радужного детства»?

Стр. 14



ВЫ ПОМОГЛИ

Отчет благотворительного центра
«Радуга» за январь 2021 года

Стр. 15

«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. Чтобы оживить картинку, нужно просто:

- скачать специальное приложение и следовать инструкции. Ее вы теперь найдете в каждом номере газеты на странице 16.

- поднести телефон с запущенным приложением к фотографии, помеченной специальным значком.

Видео в телефон не загружается, не засоряет память, другими словами, никаких дополнительных издержек вам, нашим читателям, не принесет.

Наша информация не всегда вмещается на страницы газеты. С новым же форматом вы будете еще больше знать о «Радуге» и «Доме радужного детства». Спасибо за поддержку нашим друзьям!

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!

ДОРОГУ ОСИЛИМ ВМЕСТЕ



*

В «Доме радужного детства» снова преодоление, победы и подвиги. Да, снова не просто, но потому вкус жизни насыщеннее, ее краски ярче! Вместе с вами, друзья, мы помогли чуточку облегчить жизнь Роме. У парня до реабилитации в хосписе были проблемы с ЖКТ. После курса процедур электростимуляции работа кишечника наладилась. Снизилась и спастика, которая буквально сковала

Рому. Все время, которое ребенок находился в «Доме радужного детства», инструкторы АФК разрабатывали парную суставы, чтобы хоть немного уменьшить контрактуру. К концу реабилитационного курса Роман стал выпрямлять руки.

Двухлетняя Даяна до заезда ходила с поддержкой. Пришлось поработать над равновесием и способностью самостоятельно держаться на ногах. Спустя 4 недели ребенок ходит. Медленно, но САМА! Девочка может развернуться, выполнить наклон и вернуться в положение стоя, удерживая при этом равновесие.

Малыш Костя в свое время не освоил необходимые двигательные навыки. В «Доме радужного детства» его встретили как трехмесячного младенца. Все, что умел ребенок, которому скоро 2 года, держать голову. Инструкторы выстроили свою работу так, чтобы Костя учился сразу всему: сидеть, ползать, ходить. Сегодня ребенок смело отталкивается ногами при ползании на тренажере, долго держит равновесие в положении стоя и, конечно, делает с поддержкой первые шаги.

За это время изменились и родители наших подопечных. Мама омолодилась после процедур дарсонваля.



*

БАК-терапия привела всем в порядок нервную систему. А умелые руки массажиста разгрузили мышцы спины.

В целом же самый первый заезд в 2021-м году запомнился самоотверженностью родителей. Они, видя, как пробуждается и раскрывается ребенок на Монтессори-сессиях, готовы менять себя, свой подход, пересмотреть свою домашнюю среду. Они готовы увидеть ребенка с новой стороны. Им, конечно, сложно перестроиться, потому что привыкли делать так, а надо иначе. Но сила материнской любви способна горы свернуть для того, чтобы ребенок жил. Запомнился заезд и сложными ситуациями, в которых нужно было быстро действовать и принимать



правильные решения. Мы их прошли благодаря тому, что с коллегами были плечом к плечу на оперативной связи. Очень ювелирно разбирая прошлое, настоящее, актуальную ситуацию, консультируясь у привлеченных специалистов, которые приезжают к нам в хоспис. Именно скрупулезная работа помогла подобрать верное решение, чтобы помочь ребенку здесь и сейчас. Это было очень волнительно, но успешные разрешения показали, что не надо мириться с обстоятельствами, когда многие специалисты и просто люди говорят, что надо принимать жизненные обстоятельства такими, какие они есть. Нет! Борьба и искать, найти и не сдаваться! Надо до конца до-



жимать, чтобы помочь ребенку и семье в целом. Запомнились моменты, когда дети были вместе! Вместе сотрудничали на Монтессори-сессиях и на кулинарных мастер-классах. Было отрадно наблюдать за тем, как дети, которые могут ходить помогали детям, которые этого пока не могут. С замиранием сердца смотрели, как они спрашивали друг у друга: «Что ты будешь пить?», «Из чего ты будешь пить?». Они просто общаются и это ценно, потому что многие сидят в своих четырех стенах, кто-то живет в очень отдаленных районах и лишен общения. Если бы все наше общество вот так друг к другу относилось, то у нас бы понятие «инвалид» имело совсем другой контекст, нежели сейчас.



ДЕНЬ БОРЬБЫ ПРОТИВ РАКА



4 февраля в календарях всех стран мира отмечен как день борьбы против рака. Несмотря на все достижения в области медицины, рак до сих пор занимает второе место по летальности. Ежегодно от этой болезни умирает более 9,5 млн человек. Потому так важно призвать всех людей к ранней диагностике онкологических заболеваний, рассказать о профилактике этой болезни. **В Омской области за прошедший год онкология была выявлена у 7 тыс. человек.** Онкологические заболевания ежегодно подтверждаются примерно у 300 000 детей в мире в возрасте от 0 до 19 лет. Благотворительный центр «Радуга» помогает и детям, которые борются с онкологией. Благодаря нашим жертвователям мы поддерживаем маленьких пациентов и их семьи. **Ежегодно в центр обращаются за помощью в среднем 3–4 ребенка, у которых диагностировали страшное заболевание.** Сейчас идёт сбор средств для нашей подопечной Алины Карий. Смелая девушка ведет борьбу с редким, но одним из самых агрессивных видов рака — остеосаркомой. Из-за разрастающейся опухоли и нестерпимых адских болей Алине ампутировали ногу. На данный момент продолжают курсы химиотерапии. По словам Алины, если всё будет хорошо, оставшиеся раковые клетки смогут уничтожить через три-четыре месяца. 16-летняя красивая и полная надежд девушка надеется, что у нее появится бионический протез бедра.

ВЫ МОЖЕТЕ ПОМОЧЬ АЛИНЕ, ОТПРАВИВ СМС СО СЛОВОМ «ЧАС» НА КОРОТКИЙ НОМЕР 3434 И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ. ПРИМЕР: ЧАС 500





КОСТЯ ВОИНКОВ, 1 ГОД 10 МЕС.

ДОГНАТЬ И ОБОГНАТЬ!

Костя появился на свет за неделю до того, как его мама стала совершеннолетней. Ребенок сама, она особо и не знала, что и как делать с новорожденным. Заботу о малыше взяла на себя прабабушка Костика. Женщина, как может, ухаживает за ребенком, но в силу своего возраста, многое в сложном воспитательном процессе упускает.

Костик — любимчик заезда. Самый маленький из всех ребят, он подкупает всех не только пухлыми щечками, но и огромной любознательностью. В свои — почти 2 года — мальчишка только начинает сидеть, вышагивать с поддержкой и держать ложку. В то, что ребенку минувшим летом поставили ДЦП, прабабушка до сих пор не верит. То ли от неприятия диагноза, то ли от непонимания серьезности педагогической запущенности — непонятно. «У него есть задержка, но это не ДЦП, это просто сложные роды, внучек еще нагонит. Я верю, что Господь поможет», — говорит Ольга Давыдовна. А Костя, и правда, огромными шагами наверстывает упущенное каждый день. Ему просто дали такую возможность! В «Доме радужного детства», после всего трех плодотворных Монтессори-занятий, он впервые в своей жизни САМ поднес ложечку с измельченным бананом к маленькому роту. А еще САМ сел, пусть пока и несмело. Он плавает в бассейне и с любопытством наблюдает за пузырьками воды. Следит за игрушкой и размахивает погремуш-

кой. Хватка, что надо. Может, и правда прабабушка Ольга «О каком ДЦП речь?!» Может, и не придется продлять маленькому Костику инвалидность, которую дали на 2 года?!

Сейчас малыш динамично развивается. Сейчас он в «Доме радужного детства». Педагоги, инструкторы и доктора дают хорошие прогнозы и пока боятся отпускать домой. Уж



слишком велика вероятность, что их усилия окажутся напрасными. Да и откладывать восстановление уже нельзя. Если Костя не освоит в ближайшее время все те навыки, которые каждый ребенок должен получить до трех лет, последствия педагогической запущенности могут быть необратимыми. И уже неправильный прикус ребенка — результат постоянно находящейся соски во рту — покажется всего лишь цветочками.

Чтобы малыш догнал своих сверстников, сотрудники хосписа решили оставить Костю и его прабабушку и на следующую реабилитацию. И, вполне возможно, что уже в следующем месяце все наши читатели, благотворители и просто друзья станут свидетелями первого и уверенного Костиного маленького шажочка. Шажочка, сделанного в большую жизнь.

ПОМОЧЬ КОСТЕ ПРОСТО. НУЖНО ОТПРАВИТЬ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ. ПОСИЛЬНОЙ ДЛЯ ВАС. НАПРИМЕР: РАДУГА 200

КОММЕНТАРИЙ СПЕЦИАЛИСТА:

Анна Борисова, Монтессори-терапевт

Есть внешне безнадежные ситуации, которые на первый взгляд классифицируют как возможные генетические проблемы или что-то другое. Все это при тщательном осмотре ребенка и знакомстве с ним, его родителями и средой, в которой он живет, оказывается, может обернуться педагогической запущенностью, то есть просто недостаточной работой специалистов с ребенком, недостаточностью подходов к нему именно

близких взрослых — родителей. Еще момент — немецкие Монтессори-терапевты считают, что 99% интеллектуальной отсталости порождает не столько сам недуг ребенка, сколько именно неправильное отношение к нему взрослых. Очень болезненно видеть детей, которых инвалидами делают самые близкие и родные люди, обращаясь с ними как с недееспособными, делая за них то, что они не просто сделали бы сами, а сделали бы это с огромной радостью.



ИСМАИЛ СЕЙТКУЖИН, 11 ЛЕТ

НЕ ТЕРЯЯ НАДЕЖДЫ...

Веселым и беззаботным Исмаил был всего до 7 лет. Он готовился, как и все дошколята, пойти в 1 класс, но судьба преподнесла мальчику другие, совсем недетские, испытания.

Жизнь Исмаила изменилась буквально в одночасье. Ни с того ни с сего у мальчика появилась шаткая походка, он стал спотыкаться. Через небольшое время и вовсе - ослабли руки и ноги. Неизвестная болезнь сделала ребенка сидячим и вот уже лет 5 как не дает никакой возможности встать. «Мы, конечно, побежали по врачам. Но вот после госпитализации в областной больнице на Куйбышева ребенку почему-то стало только хуже», - сдерживая слезы, рассказывает Сайран, папа Исмаила. «Потом уже по знахарям мотались. Тоже на ноги не поставили. Я начал сам различные упражнения с ним делать. Как мог, насколько хватало моих знаний. Немного успокоился, когда сын попросил купить лошадь, чтобы его катала. Думал, на этой волне он встанет. Никак... Потом Исмаил загорелся идеей машину сменить: продали с ним старую «шестерку», купили новую. Но опять никак... Восторг и радость сына не помогли ему. Все словно на одном месте».

Вся симптоматика Исмаила сводится к одному: ребенок набирает массу, мышцы же при этом не участвуют в росте. Диагноз «мышечная дистрофия» у мальчика до сих пор не подтвержден, а потому нет и основного лечения. Несмотря на слабость всего тела, подросток начал учиться. Сначала его носили в школу, когда ребенок стал активно расти, и родителям не стало хватать сил, перешел на домашнее обучение. Исмаил любит математику, ему нравится рисовать и лепить из пластилина.

Занятия стали, пожалуй, главной отдушиной для мальчишки. А хотелось бы еще и общения со сверстниками. «Пока ребенок ходил и бегал, у него было много друзей. Весь детский сад! Но дети, порой, очень жестокие. Случилась беда, и от моего сына ребята начали отворачиваться. Этот момент, скорее, нам с женой было тяжелее пережить, чем Исмаилу».

Впрочем, отворачивались от семьи и взрослые. Те, кто по долгу службы должен был делать обратное. «В соцзащите нас привели в помещение, где стояли грязные, разваленные и абсолютно не детские инвалидные коляски. Сказали «выбирайте». Там ужас! Лучше бы сказали, что колясок нет вообще. Знаете, мы с женой уже начали отчаиваться. Нигде никакой помощи. А недавно, перед Новым годом, к нам постучали и пригласили в хоспис, в Подгородку, на реабилитацию. Кто? Зачем? Такого не бывает! Вот наши первые слова. Согласились, конечно! Приехали. Думали, что нет на свете добрых людей, а они рядом, оказываются!» - делится Сайран.

Сегодня, пока готовится генетический анализ, реабилитация – единственное, что дает возможность бороться с прогрессирующей болезнью. За время,

которое Исмаил провел в «Доме радужного детства», ребенок стал физически сильнее. Подросток начал общаться со сверстниками, научился плавать и нырять. Но куда ценнее то, что у Исмаила появилось настроение и желание бороться за свое здоровье. **ПОМОЩЬ ЕМУ В ЭТОМ МОЖЕТ И КАЖДЫЙ ИЗ НАС. НУЖНО ПРОСТО ОТПРАВИТЬ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ. ПОСИЛЬНОЙ ДЛЯ ВАС. НАПРИМЕР: РАДУГА 200**



КОММЕНТАРИЙ СПЕЦИАЛИСТА:

Алёна Немченко, инструктор АФК

Исмаил приехал в хоспис в очень подавленном состоянии: слабый, грустный, еле-еле мог поднять руку. На первых занятиях на ноги совсем не опирался, верхний корпус был настолько ослаблен, что при небольшом подъёме Исмаил сразу же сползал вниз. Акцент наших занятий был сделан именно на силовую тренировку, прокачивали как верхний корпус, так и нижний. Сейчас мальчик может самостоятельно поднять руку уже с утяжелителем. Исмаил может сидя, делая упор на руки, переместиться из одного места в другое, научился плавать на спине, преодолев страх воды.

БУДЬ ДОБРЕЕ!

17 февраля отмечают день спонтанного проявления доброты. Это дата утверждена мировым сообществом и принята, в том числе, и в России.

Праздник, учреждённый в 1995 году, призван напомнить о роли добра в жизни, о том, что оно может заключаться в мелочах.

Главный постулат этого дня — «Практикуйте спонтанные акты доброты и красоты» — вдохновляет людей на бескорыстные деяния.

День спонтанного проявления доброты празднуют вне зависимости от национальности, политических и религиозных убеждений. Отметим его можно самыми разными способами, к примеру: накормить бездомного, помочь пожилым соседям, приютить животное, провести субботник, стать донором. Небольшое доброе дело по силам каждому, достаточно быть чуть внимательнее к окружающим. Оглянитесь! Возможно, рядом есть тот, кому нужна поддержка, протянутая рука или просто доброе слово. Благотворительный центр помощи детям «Радуга» призывает каждого стать участником добрых дел. А всех, кто ежедневно оказывает помощь и поддержку нашим подопечным, мы искренне благодарим и ценим. Спасибо, друзья!



НУЖНА ПОМОЩЬ

САДВАКАСОВА АЛЬФИЯ, 10 ЛЕТ.

Все детство ребенок борется за здоровье. У Альфии целый букет болезней: ДЦП, косоглазие, бронхиальная астма, проблемы с речью и деформация ног.

Девочка родилась недоношенной, весом около 900 гр, 32 см. Почти сразу после появления на свет перенесла операцию на сердце. Несмотря на самые страшные прогнозы врачей, Альфия цеплялась за жизнь и продолжала бороться. Диагноз ДЦП ей поставили в год и два месяца.

Сейчас Альфия может ходить только с поддержкой, держась за поручень, или когда мама удерживает за подмышки. Девочка не может без помощи одеться или умыться.

После многочисленных операций на ногах и тазобедренном суставе произошло укорочение одной ноги. Но этот дефект исправим: в центре Илизарова уже ждут Альфию. А пока она переживает тяжелый реабилитационный период. Он дается болезненно как физически, так и морально. Многим вещам, которые, казалось бы, стали естественной нормой, приходится учиться заново.

«К этому никогда нельзя быть готовым,» — рассказывает мама Альфии, Марьям. — «Это меняет тебя, людей, которые находятся рядом. Заставляет переосмыслить всю жизнь и по-другому относиться ко многим вещам».

Долгое время нескончаемые походы по больницам не принесли результата. Омские врачи не могли дать ни гарантий, ни даже процентной вероятности улучшения состояния. Только Курганские специалисты подтвердили, что потенциал есть, но для его развития потребуется постоянная, непрекращающаяся работа.

По состоянию здоровья девочке рекомендуется ежегодное посещение санатория, но получается это далеко



не всегда. В 2014 году удалось съездить в Анапу. После этой поездки Альфия стала лучше дышать, у нее прекратились приступы астмы. В 2016 девочка побывала в реабилитационном центре в Челябинске. Каждый раз для восстановительной терапии родителям приходится брать кредиты в банке на внушительные суммы, выплата которых ложится еще одним тяжелым бременем, так как в семье работает только папа.

Но проблемы идут одна за другой. Семья проживает в частном доме. Он стоит недалеко от набережной, близкие грунтовые воды делают его сырым. Это осложняет здоровье Альфии. И ипотека сегодня по очевидным причинам — совершенно недоступна для семьи.

Не смотря на все невзгоды, которые пришлось пережить Альфии, она остается жизнерадостным и любопытным ребенком.

Мечта Альфии проста: однажды встать и самостоятельно, без чужой помощи, пойти. Благотворительный центр «Радуга» открывает сбор на курс реабилитации для Альфии Садвакасовой. Сумма сбора — 330 893 рублей.

СДЕЛАЙТЕ ПОЖЕРТВОВАНИЕ НА НАШЕМ САЙТЕ: RADUGAOMSK.RU ИЛИ ОТПРАВЬТЕ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «ЛЕЧУ» И ПОСИЛЬНОЙ ДЛЯ ВАС СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ, НАПРИМЕР: ЛЕЧУ 200

МАКСИМ ЛИПЕЦКИЙ, 7 ЛЕТ

В своём возрасте Максим самостоятельно может лишь стоять на коленях. Ходит с поддержкой, да и то на цыпочках. Мальчик не говорит, но всё понимает. Он знает цифры и буквы, но может их только показать пальцем. Сделать же что-то большее пока ребенку мешает детский церебральный паралич.

«Знаете, когда в год нам полностью выдали все документы, подтверждающие, что сын — инвалид, слёз у меня уже не было. Конечно, переживала, как мы будем жить... Но слёзы я все выплакала за первые пять месяцев. **Тогда мне говорили, что шансов выжить у Максима есть 5%. Если и выживет, то только 1% гарантии, что он будет нормальным ребенком...** Цифры цифрами, а я твердо решила, что мы справимся» — делится мама Татьяна.

Отец Максима ушёл из семьи, когда малышу было 10 месяцев. Поддерживали Татьяну только её семья: мама, бабушки, дедушка.

«Я поняла, что таких детей много, значит, мы не одни. Верю, что реабилитации помогут, что он будет ходить и говорить», — говорит Татьяна.

Дома Татьяна занимается с Максимом, но это лишь поддерживает те навыки, которыми он уже обладает. Работа со специалистами поможет двигаться дальше. Сейчас, по словам мамы, Максим знает около 30 слов,



но с каждой реабилитацией новые слова прибавляются. Совсем недавно узнали о процедуре Биоакустической коррекции, и Максим произнёс её сокращённое название — БАК.

Мальчику нравится, когда с ним разговаривают и играют. Он очень любит музыкальные игрушки, особенно пианино и гитару. Когда кто-то читает сказки, Максим увлечённо слушает. Самая любимая называется «Это кто?», в ней мальчик повторяет звуки, которые издают разные животные. Татьяна рассказала, что на сына хорошо влияет общение со сверстниками, улучшается память и произношение слов.

Часто на занятиях АФК или массажа мальчик плачет. Преодолеть спастикку без боли, увы, не получается. В эти моменты сердце Татьяны просто разрывается... «Я не могу, когда он плачет и кричит», — говорит она. — «Конечно, тяжело, но приходится держаться, ведь результат есть — например, научился стоять на коленях. Раньше не мог».

Татьяна верит, что Максим будет самостоятельно ходить и говорить. Но для этого необходимы многочисленные реабилитации, которые требуют больших затрат. Благотворительный центр «Радуга» открывает сбор на курсы реабилитации для Максима Липецкого.

СДЕЛАЙТЕ ПОЖЕРТВОВАНИЕ НА НАШЕМ САЙТЕ: RADUGA-OMSK.RU ИЛИ ОТПРАВЬТЕ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» И ПОСИЛЬНОЙ ДЛЯ ВАС СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ. НАПРИМЕР: РАДУГА 200

В ОЖИДАНИИ НОВЫХ ВСТРЕЧ



Друзья, считанные дни остаются до открытия в Омске центра социальной адаптации для детей, которые страдают тяжелыми заболеваниями. Реконструкция и обустройство этого здания стало возможным благодаря вашей помощи. Мы искренне благодарим и те компании, которые помогли в создании уютного интерьера. В частности, нашего партнера — магазин «Икеа». Спасибо и заводу-производителю лифтового оборудования «Сиблифт». Компания предоставила нам отсрочку расчета на три месяца. Стоит сказать, что сам лифт и пуско-наладочные работы обойдутся в 3 млн 250 тыс. руб.

Сегодня в новом центре есть все: мебель, средства для реабилитации, терапевтические кабинеты, в которых будет проходить восстановление детей. Таким образом, мы с вами делаем еще один шаг в сторону облегчения жизни страдающих ребят. Ваше участие в судьбах детей очень значимо. Свой посильный финансовый вклад вы можете сделать, **ОТПРАВИВ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ, НАПРИМЕР: РАДУГА 200**





НАМ ПО ПУТИ

Так получается, что мы очень много думаем и пишем о нуждах, мечтах и пожеланиях наших подопечных, — и это естественно. Но ведь благотворители — это как раз те люди, из ежедневных пожертвований которых складывается каждая победа над болезнью. И сегодня мы рады познакомить вас с нашими партнерами из компании «ФАСТранс». О том, почему таких людей и компаний должно быть больше, мы говорим с учредителем ООО ГК «ФАСТранс» Сергеем Хроловичем.

— *Сергей Евгеньевич, чем занимается ваша компания?*

— С 2003 года наша компания осуществляет сборные грузоперевозки по всей территории России, даже в отдаленные уголки. Представительства компании находятся во многих городах: Москве, Санкт-Петербурге, Екатеринбурге, Омске, Томске, Тюмени, Ханты-Мансийске, Набережных Челнах... Это далеко не все города, где мы имеем собственные терминалы. Наша компания сотрудничает и с физическими лицами, и с крупными торговыми сетями.

— *Почему приняли решение стать одним из наших партнеров?*

— Это решение было принято не только мной, а вместе с сотрудниками нашей компании благодаря их инициативе. Я поддержал их инициативу, потому что верю в то, что любая компания в современном мире должна быть ориентирована не только на свое благосостояние,

но еще заботиться об обществе, о социуме и экологии. Заниматься благотворительностью нас побуждает желание изменить мир к лучшему.

— *А в чем это выражено?*

— Мы оказываем бесплатную перевозку медицинского оборудования и средств реабилитации из разных городов России для детей из благотворительного центра «Радуга». Благодаря тому, что мы, транспортная компания, дополнительно оказываем информационную поддержку, развозя печатную продукцию, которая выпускается вашим центром поддержки детей, по России. Не пропускаем мы и благотворительные акции и мероприятия. И самое важное, поддерживаем «Радугу» и детский хоспис финансово.

— *Что подтолкнуло вас к осуществлению совместного проекта с нашим центром?*

— Сложно однозначно сказать. В решении о нашей совместной деятельности сыграли свою важную роль все участники — и ваша организация, рассказав о проекте, о его значимости и необходимости, и наши сотрудники, загоревшись инициативой, и какая-то внутренняя потребность компании в целом.

— *Как вы думаете, почему в современном обществе предприниматели с недоверием относятся к благотворительности?*

— На мой взгляд, дело связано с наличием стереотипов в современном обществе и недостатка информационного поля благотворительности. Человеку на подсознательном уровне легче помочь знакомым людям, чем незнакомым. А если говорить о деятельности благотворительного центра, то многие предприниматели не понимают, как эта деятельность устроена изнутри. Я думаю, что многие предприниматели готовы заниматься благотворительностью на каком-то более осознанном, качественном уровне, если они будут владеть информацией о механизмах взаимодействия с благотворительными организациями. Для этого благотворительным организациям необходимо проводить более активную информационную работу.

— *Можете ли вы как руководитель оценить, какую пользу прино-*

сит благотворительность бизнесу, и наоборот?

— Среди людей существует другой стереотип, что некрасиво афишировать свою благотворительность, как бы «хвалясь» ей. На мой взгляд, корпоративная благотворительность первой поменяла эту парадигму, все больше привлекая своих сотрудников и открыто говоря о своей благотворительной деятельности. На внутрикорпоративном уровне, когда компания даёт сотрудникам возможности, чтобы проявить себя в благотворительных проектах, — это повышает чувство гордости за себя и свою компанию, повышает настроение и улучшает внутренний климат. На внешнем уровне я бы отметил, что благотворительная деятельность помогает развивать имидж компании и влияет на доверие клиентов.

— *Сейчас часто звучит мысль, что кризис — не время для благотворительности. Вы с этим согласны?*

— Нет, не согласен. В нашем обществе принято помогать друг другу в беде. Трудные времена пробуждают у людей взаимовыручку, желание прийти на помощь ближнему. А трудные ситуации, тяжелые или неизлечимые болезни могут возникнуть у взрослых или детей в любое время. Поэтому лично для себя и своей компании я считаю, что кризис не может быть помехой для благотворительной деятельности.

— *Что для вас означает в общем понятие «благотворительность»?*

— Платон сказал так: «добрые дела дают силы нам самим и побуждают к добрым поступкам других». Наверно в этом изречении для меня есть мой внутренний смысл и понятие благотворительности в общем.

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

— Я скажу, что внутренне это очень сильные ребята, которые дают всем нам урок стойкости, принятия, доброты и проявления внутренней силы. Я бы пожелал им быть внимательными к себе, не отказываться от любимых занятий, общения и творческого проявления. Находить поддержку в своих близких, друзьях и своих увлечениях. Больше радостных моментов и быстрее найти свой путь выздоровления!

СЛУЧАЙНЫХ ЗНАКОМСТВ НЕ БЫВАЕТ!



Жизнь и работа благотворительного центра «Радуга» и, в частности, «Дома радужного детства» продолжается благодаря жертвователям. Среди вас, наши благотворители, есть те, кто регулярно на протяжении 3-х, 5-ти, 10-ти и более лет вносит свой солидный финансовый вклад, а значит, помогает хоть немного облегчить жизнь детей с тяжелыми заболеваниями. Один из таких людей проживает в Германии (Нюрнберг). Иван — предприниматель. У него свой бизнес в транспортной сфере. Нам удалось связаться с Иваном по телефону и узнать, почему «Радуга» стала частью и его жизни...

— Иван, Вы родились и выросли в Казахстане и уже давно живете в Германии. Как Вы узнали о том, что в Омске есть благотворительный центр помощи детям?

— Примерно 10 лет назад мне позвонил мой знакомый и попросил забрать из Франкфурта человека, который прилетел из России по делам. У этого человека то ли сорвалась аренда заказанного автомобиля, то ли машина совсем сломалась. В общем, я забрал его из аэропорта. Так вот и познакомился с Валерием Алексеевичем Евстигнеевым и его благотворительным центром. Он много рассказывал о детях, которым нужна помощь. Я проникся.

— И сразу стали благотворителем?

— Нет! Я, если честно, всегда к благотворительным организациям относился с недоверием. Есть ощущение, что это бизнес, в котором одни зарабатывают на несчастье других. Спустя год после нашего знакомства в Германии, я оказался в Омске. Приехал к родственникам на несколько дней и вспомнил про Валерия Алексеевича. Захотелось увидеть, как же все на самом деле. Приехал в офис и впечатлился! Меня поразило все: как живёт руководитель центра и чем он жертвует ежедневно. Я увидел детей — подопечных «Радуги». До сих пор помню 17-летнего мальчика Андрея, который

был прикован к кровати из-за травмы спины. Обычные люди через «Радугу» собрали деньги на операцию. Валерий Алексеевич сопровождал его весь путь до клиники в Германии. Знаю, что все прошло отлично. Так вот я своими глазами увидел, как детям дарят жизнь. Остаться равнодушным после этого невозможно.

— Вы бы сами смогли так: каждый день жертвовать своим временем, своей семьей на благо другого?

— Очень часто себе задаю такой вопрос... Нет, я бы не смог точно. Это нужно все оставить и жить только заботами о чужом тебе человеке...

— Но, так или иначе, Вы стали причастны к благому делу тоже. Вы помогаете центру. Вы — партнёр «Радуги», вы жертвуете уже и на детский хоспис «Дом радужного детства». Расскажите о вашей помощи...

— Я не могу сказать, что это какая-то огромная помощь. Это лишь малая часть того, что я могу сделать. Но всегда думаю о том, что если бы каждый человек помогал хотя бы одним рублем, то в мире было бы меньше беды и горя. У меня у самого двое детей, и не дай Бог никому такие испытания. Мне печально видеть, как мучаются другие, поэтому хочется хоть чем-то помочь, чтобы детям было хоть чуть-чуть легче.

— Вы получаете какое-то моральное удовлетворение от благотворительности? Что значит для вас этот поступок?

— Для меня это, скорее, благодарность Богу, что мои дети здоровы. С другой стороны так я могу выразить свое человеческое переживание. Еще верю в библейскую истину: «Сейте, и будет вам жатва».

— Иван, как Вы думаете, кто в первую очередь должен постоянно жертвовать: простые люди, бизнес-компании или государственные структуры?

— Государство! Дети — это будущее, если государство не будет заботиться о детях, то оно, увы, обречено...

ВЕЗЕМ ПОМОЩЬ!

В конце января мы выезжали по деревням в — 30. Дорога-стекло, провода гудят от мороза... В начале февраля ездили в — 1. Туман, позёмка, солнце в дымке еле светит. Маршрут в 170 км в один конец.

Посещая наших подопечных, мы всегда испытываем радость и некоторое волнение. Ведь сейчас они не в хосписе. Дом, бытовуха, школа, деревенская жизнь, — все это настолько захлестывает своей обыденностью и хаотичностью, что и контроль к своему здоровью уходит на задний план...

Зима. Дороги в деревнях заметает так, что и следов современной цивилизации не сыскать. Родители наших подопечных не могут выйти на улицу, пробраться до общественного транспорта, чтобы поехать в поликлинику. На мольбы мамы в адрес руководителя прочистить трактором дороги ответ суров и короток: «... пусть сидят дома раз больные, не фиг шляться!».

Мы не ищем крайних. Бог им судьба.

Итак: семья с двумя подростками с генетическим неизлечимым заболеванием. Рома и Лёня встретили нас на пороге объятиями, крепкими рукопожатиями и радостными улыбками: «к нам Радуга приехала!» Привезенные ортезы сразу примерили и начали осваивать. Еще 2 семьи с нашими подопечными детьми посетили. Передали необходимые средства ортопедии, а также средства для ухода и дезинфекции. Посетили в двух районах комплексные социальные центры. Получили адреса новых, нуждающихся в помощи детей.

В итоге наш реестр подопечных в 640 фамилий детей пополнился еще 4 именами.

Радости в этих семьях не много. Наша задача изыскать возможность помощи им.





АЛЕНА ПАШКОВА, 8 ЛЕТ

Алёна — милая девчушка. Она запоминает наизусть большие стихотворения и немного знает английский язык. Вместе с ангельской внешностью девочке достался очень сильный характер. Родители называют дочь министром или командиром. Иной быть и не получается. Слишком уж тяжёлые испытания достались ребёнку...

Вот уже девятый год жизнь семьи Пашковых проходит в режиме дежурств за дыханием спящей дочери.

Всему виной редкое заболевание — врождённый центральный гиповентиляционный синдром, или Синдром проклятия Ундины.

Легенда гласит, что однажды русалка Ундина влюбилась в смертного рыцаря Лоуренса. Девушка родила ему ребёнка, сама же лишилась вечной молодости. Лоуренс изменил Ундине, а она от избытка любви и ненависти одновременно наложила на него проклятие: лишила его организм способности дышать во сне. Теперь, как толь-

ко Лоуренс закрывал глаза и засыпал, к нему приближалась смерть.

С легендой понятно. Вопрос лишь один: при чём здесь наша Алёна?

Беременность и роды у Марии, мамы Алёны, прошли хорошо. Долгожданная девочка родилась с хорошими показателями, и, несомненно, это было счастьем для всей семьи. Но все чувства превратились в сплошное волнение, когда во время дневного сна малышка начала синеть. Её спасли, подключив к аппарату искусственной вентиляции лёгких (ИВЛ). Уже в ГНЦ, по словам мамы, дочку «проверили как космонавта», и она была абсолютно здоровым ребёнком. Тогда молодой реаниматолог спросил Марию: «Вы знаете легенду про Ундину?», и объяснил, что, по его наблюдениям, девочка теряет умение дышать именно во сне... **Сдали генетический анализ, а через месяц пришёл результат — болезнь подтвердилась. На 2013 год Алёна была десятой в России с Синдромом проклятия Ундины.**

«Сначала это был ступор. Я как представила, что дома эти бандуры, аппараты... Я ничего не умею и не знаю. Мы с мужем не медики, очень далеки от этого. Не представляла, как всё будет... У меня была дикая истерика. Просто такая бабья истерика — навзрыд! Но взяли себя в руки. Узнали об операции, что не всё так безнадежно. Мы собрались и продолжили жить, — рассказывает Мария.

Мария вспоминает, как ненависть разгоралась внутри неё к тем, кто советовал просто оставить, бросить дочь... Неделями родители не видели свою девочку, посещения запрещали, ежедневные встречи с дочерью начались спустя время.

Тогда, в 2013 году, семья познакомилась с «Радугой». По словам мамы, благодаря благотворительному центру и, казалось бы, посторонним людям, она поняла «что мы не одни». В 2018 году шёл сбор на операцию по установке диафрагмального стимулятора. Вылечить Синдром проклятия Ундины невозможно, но благодаря операции ребёнок может дышать во сне без ап-

парата ИВЛ. В марте 2019 года сбор завершился, но тогда помочь Алёне не удалось.

В феврале 2019 года девочка попала в больницу. У Алёны была сильная мокрота, которую мама не могла полностью санировать. Поставили диагноз — бронхит.

«Дома мы присоединяем домашний аппарат ИВЛ через трахеостому, но для этого нужен специальный переходник. В больнице переходника не было, нам принесли рассеивающую маску и кислород. Мы надели маску Алёне на личико, она уснула. Каждые 20, 30 минут приходили врачи, слушали, проверяли. Ребёнок спал и дышал».

Однако утром Алёну разбудить не смогли. Оказалось, что помимо бронхита, у неё был гайморит, который не дал дышать достаточным количеством кислорода через маску. Алёна впала в кому. **Прогнозы врачей были неутешительными, говорили, что она «не выкарабкается».** Алёна же вышла из комы, больше месяца лежала в реанимации, уже летом вернулась домой. Все навыки утратились. Теперь, после пяти месяцев в больнице, она ела только из бутылочки, не сидела, не лежала, не могла ничего держать в руках, не говорила, и даже взгляд был не такой, как раньше. До сих пор мама не получила даже извинений ни от кого из больницы.

Через какое-то время вернулась речь. Алёна вспомнила, что раньше она ходила, бегала и играла, поэтому теперь спрашивала: «Мамочка, почему я не встаю?», а мама отвечала: «Нам нужно научиться делать это заново».

Все занятия ЛФК и массажа давались очень тяжело. По сантиметру Алёне разжимали кулачки. Она кричала и плакала. Алёна боялась больницы, ей было страшно от появления врачей. Психолог назовет это синдромом белого халата.

Сегодня Алёна говорит, контактирует, понимает обращённую речь. Часто путает английский и русский, когда называет числа или цвет. Она разжала руки и может держать ложку. Очень старается рисовать. Шевелит и вытягивает руки и ноги. Сейчас Алё-

на, как и два года назад (когда готовились к операции), старается дышать только ртом и носом, для этого заклеивают лейкопластырем отверстие в горле от трахеостомы.

«Врачи говорят, что мозг восстанавливается, восстанавливаются нервы. Мы всему учимся заново. Это такой долгий путь, но Алёна старается. Она понимает, что с ней происходит. Видит, что дети играют, спрашивает: «А я побегу?». Не так давно стала сопереживать. Если я расклеиваюсь, она пытается меня поддерживать. Стала много говорить в рифму, стихами, меня даже просят записывать за ней».

Сегодня в России 21 ребёнок с врождённым центральным гиповентиляционным синдромом, в Омске Алёна — единственная. Специально для семей с такими детьми создана Ассоциация, где родители общаются друг с другом, учатся проводить необходимые процедуры, обмениваются опытом. Именно так они становятся специалистами в этой сфере. И знают больше, чем врачи.

«Конечно, до сих пор это тяжело. Очень — очень тяжело. С рождения Алёны я всё время безумно хочу спать. Выспаться — девятый год мечта всей нашей семьи. Муж дежурит у её кровати до трёх ночи, а я — с трёх до шести, потом на работу...».

Деньги нужны постоянно. Алёна ничем не обеспечивается, кроме пенсии по инвалидности. Раньше думали о ремонте квартиры, об улучшении условий, но теперь все бытовые расходы отодвинулись на неопределённый срок.

«Очень сложно просить. Даже просить для своего ребёнка — это невероятно тяжело. Как будто стоишь на перепутье. Я честно говорю, что не знала, что у меня будет такой ребёнок... Мне говорили, что надо было сдать её, если так тяжело. Ну да, я спать хочу, я очень хочу спать! Ну и что? Это мой ребёнок! Все родители делают ВСЁ для своих детей, что только могут, но когда дело касается таких невероятных сумм... Откуда взять такие деньги? Я не понимаю...»

Рисовать любит — раньше это получалось лучше, строить любит — раньше это получалось лучше, считать любит — это раньше получалось лучше, КОМАНДОВАТЬ любит — это и сейчас получается хорошо! Я даже не знаю, кем она может быть в будущем... Лишь бы ценила дружбу, любовь, уважение... Вот что важно. Пусть она будет швейей или поваром, главное, чтобы она была при деле, чтобы была счастливым человеком. Добрым. Благодарным людям».

Где-то ярко светится вера и надежда, подкреплённая словами врачей, в то, что Алёна восстановится. Возможно, это будет не так быстро, как хотелось бы, но есть шанс, что с ужасающим «проклятием Ундины» Алёна будет жить совершенно нормальной жизнью. Она будет ходить, выберет дело по душе, выйдет замуж и родит замечательных детей, таких же светлых, сильных и весёлых, как сама, а ещё, самое главное, здоровых, ведь, к счастью, Синдром не имеет наследственного характера.

«Кто-то хочет шубу, кто-то машину — это считают счастьем. Для нас, оказывается, счастье — немножечко улучшить жизнь ребёнку».

Сейчас вы нужны Алёне, потому что можете улучшить её жизнь — спасти девочку от проклятия Ундины, помочь засыпать и просыпаться, помочь нормально жить.

Деньги, собранные в 2019 году, зарезервированы за Алёной, но в связи с повышением курса доллара и евро, цена операции по установке диафрагмального стимулятора увеличилась... Необходимо сделать последний шаг — собрать недостающую сумму.

БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ЦЕНТР «РАДУГА» ОТКРЫВАЕТ ДОСБОР ДЛЯ АЛЁНЫ ПАШКОВОЙ. СУММА – 2829189 РУБЛЕЙ. СДЕЛАЙТЕ ПОЖЕРТВОВАНИЕ НА НАШЕМ САЙТЕ: RADUGA-OMSK.RU ИЛИ ОТПРАВЬТЕ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «ВЕСНА» И ПОСИЛЬНОЙ ДЛЯ ВАС СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ. НАПРИМЕР: ВЕСНА 200



РОССИЯ В ЭТОМ ГОДУ В 10 РАЗ ОТМЕТИЛА ВСЕМИРНЫЙ ДЕНЬ РАДИО. ПРАЗДНИК БЫЛ ПРОВОЗГЛАШЕН В 2012 ГОДУ В ХОДЕ 36-Й СЕССИИ ГЕНЕРАЛЬНОЙ КОНФЕРЕНЦИИ ЮНЕСКО. ДАТА -13 ФЕВРАЛЯ - ВЫБРАНА НЕСПРОСТА. В ЭТОТ ДЕНЬ В 1946 ГОДУ НАЧАЛОСЬ ВЕЩАНИЕ «РАДИО ООН».

ВЕЛИКОЕ НАЧИНАЕТСЯ С МАЛОГО

Среди наших друзей и партнёров работников радио немало. Уже несколько лет большую поддержку центру «Радуга» оказывает крупная московская радиостанция ВЕРА. Каждый день коллектив радиостанции ведет со слушателями диалог о целостности восприятия окружающего мира, вере, нравственности, культуре, традициях. А сегодня мы поговорим с директором по региональному развитию радиостанции Денисом Маханько о благотворительности.

— Денис Александрович, расскажите немного о Радио ВЕРА и о том, как появилась идея сделать такое радио?

— Идея создать радио без политики и без рекламы, радио, которое будет рассказывать о наших традиционных ценностях, долго витала в воздухе. Потом собралась команда, два года мы вещали в интернете, а в 2014 году вышли в эфир страны.

— На каких слушателей ориентируетесь вы и ваша команда?

— Наши слушатели — это горожане, которые хотят узнать больше о вере своих предков. Этот некоммерческий проект создан для невоцерковлённых людей. Мы изучали зарубежный опыт: аналогов в мире нашему радио нет. Исследования показали, что наши слушатели — люди в возрасте 35+, преимущественно женщины.

— Денис Александрович, а с чего лично для вас начинается привычка делать добро?

— Привычка — это громко сказано.

Но потребность делать добро происходит от понимания нужд человека. Ведь нужды бывают совершенно разные. И если ты понимаешь другого человека, ты мысленно ставишь себя на его место, и это помогает тебе понять, чем ты можешь быть полезен.

— А что лично вам дает благотворительность?

— Я бы не сказал, что занимаюсь благотворительностью профессионально. Дело в том, что наш проект Радио ВЕРА изначально задумывался как некоммерческий и как канал для продвижения благотворительных инициатив со всей России. Поэтому здесь сложно разделить профессиональные интересы и какое-то личное участие, потому что в любом случае это происходит каждый день и это моя обязанность. Но если говорить о результатах, то, конечно же, самое удивительное и прекрасное — это когда ты видишь, что усилиями очень многих людей и тебя лично ситуация сдвинулась с места и кому-то удалось помочь.

— Принято считать, если публичный человек афиширует свою благотворительную деятельность, значит, он пиарится. Как вы считаете, должны ли публичные люди рассказывать о своих занятиях благотворительностью?

— С одной стороны, одна из черт благотворительности — это скромность. И, если честно, настоящее доброе дело становится более добрым, когда оно делается втайне, когда человек его не пиарит. Но есть у этого вопроса

и другая сторона. Дело в том, что человек, имеющий известность, влияние и популярность, может стать примером для тех, кто ему доверяет. И в этом случае одно доброе дело, которое он сделал и о котором рассказал, может многих людей вдохновить на нечто подобное. В этом смысле о добрых делах нужно рассказывать, тем самым приумножая добро вокруг себя.

— Есть мнение, что благотворительность — занятие для богатых. Что вы об этом думаете? Какими качествами должен обладать благотворитель-меценат?

— Я вспоминаю притчу из Евангелия, когда Христос с учениками сидел в храме и многие там оставляли пожертвования, и вот одна вдовица привнесла свою лепту. Суть в том, что она жертвовала не потому, что у нее было много денег, а от души. И ее лепта, эта копеечка, она была намного важнее, чем многочисленные жертвования более богатых людей. И Христос сказал: «Истинно говорю вам, что эта бедная вдова положила больше всех, клавших в сокровищницу, ибо все клали от избытка своего, а она от скудости своей положила все, что имела, все пропитание свое». Другими словами, благотворительность — это не удел богатых. Благотворительность — это удел добрых людей. И совершенно не важно, что у человека в кошельке, какие у него доходы, если он готов помогать и жертвовать. И еще важная вещь: совсем не обязательно делать материальные жертвования. Можно жертвовать свое время, можно

жертвовать свои умения, можно просто проявить сострадание и поплакать вместе с человеком, и это тоже будет благотворительность. Главная черта благотворителя — уметь сострадать.

— А если говорить глобально, что благотворительность дает обществу и бизнесу?

— Человечность. Благотворительность дает обществу и бизнесу человечность. Если каждый человек для себя будет ставить благотворительные цели, если он будет менять мир вокруг себя, то общество наше изменится. И чем больше в любом городе будет таких благотворительных инициатив и социальной ответственности, тем лучше. Если мы имеем возможность проявлять добро, которое у нас в сердце живет, — это прекрасно.

— Почему тогда, на ваш взгляд, СМИ не особо активно сотрудничают с благотворительными организациями?

— Вероятно, оттого, что просто привычки такой нет. И второе и более важное: они не ставят себе задачу изменить мир к лучшему. Но тем не менее, мне каждый день попадаются подобные истории в разных источниках, и они меня всегда радуют. Другое дело, что хотелось бы, чтобы таких историй было больше.

— К счастью, на вашем радио есть много подобных программ...

— Ничего не поделаешь, нужно делать мир лучше. И, кстати сказать, в прошлом году Радио ВЕРА, создатели программы «Дело дня», были удостоены правительственной премии в области СМИ. Это

важное признание цельности нашей работы со стороны государства. Я призываю всех, кто слушает наши программы, участвовать в этих благотворительных проектах и тем самым не только помогать нуждающимся, но и помогать самому себе стать добрее.

— Ваши пожелания нашим подопечным, которые ведут борьбу с тяжкими недугами.

— Раз мы говорим о борьбе — я желаю всем побед. Победы над недугами. И пусть эта победа приносит радость не только тем, кто получает исцеление от болезни, но и тем, кто этому способствует: и родителям, и врачам, и благотворительным организациям. Пусть такие вещи делают нас сильнее, помогают нам сплотиться, объединиться, так как вместе легче справиться с любой проблемой.



ДЕТИ – ДЕТЯМ



Занятия рисованием в «Доме радужного детства» стали еще ярче. И это благодаря детскому саду № 201. Руководство и родители воспитанников дошкольного учреждения подарили хоспису раскраски, альбомы, пластилин и другую красивую и качественную канцелярию. Творчество и фантазия детворы не заставили себя долго ждать. Наши подопечные с особым трепетом и радостью оценили кисти и краски, карандаши и мелки. Новые шедевры уже красуются на выставочном стенде. Мы благодарим детский сад № 201 за неравнодушие, помощь и отзывчивость! Друзья, спасибо, что помогаете детям!

ТВОРЧЕСКАЯ МАСТЕРСКАЯ

ЛЕЧЕНИЕ ВДОХНОВЕНИЕМ

Когда в очередное субботнее утро родители наших подопечных ребят уходят на психологический тренинг, детвора не сидит без дела. Первая половина выходного дня — время особенное. Это время мастер-классов по рисованию, музыке и кулинарии.

Короткими, рваными штрихами или длинными, впечатляющими мазками здесь, на Монтессори-площадке, создают свои яркие шедевры те, кому держать кисть, не просто непривычно, а очень тяжело. Юные таланты, руки которых зачастую скованны спастикой, — потому что у большинства художников ДЦП, — все же стараются создать свои неповторимые картины.

Сразу после рисования музыкальная гостиная. Под руководством Монтессори-терапевта Анны ребята пробуют извлечь звуки из блокфлейты, звенят бубенцами, стучат маракасами. Одна-две попытки и готов сплоченный оркестр. Но приятное субботнее утро на музыкальной ноте не заканчивается.

Анна достает потертый от времени лист с рецептом печенья. На столеш-

нице еще с утра приготовленные для теста ингредиенты. Дети моют руки и с великим интересом приступают месить. Пусть не сразу получается схватить венчик, а из рук вот-вот вылетит тарелка с мукой, — все же с помощью педагога ребятам удастся сделать мягкое песочное тесто. Формы для печенья на мастер-классе не используют специально: все внимание мелкой моторике! А потому формируют и расплющивают маленькие колобочки дети руками, самостоятельно украшают шоколадом, и, затаив дыхание, ждут приготовления.

Печь печенье по субботам — красивая и добрая традиция в детском хосписе. Когда-то для подопечных «Дома радужного детства» лакомство пекли и передавали воспитанники одного из омских Монтессори-садов. Печенье настолько понравилось и родителям, и детям, что в хосписе решили печь его тоже. Дорогие наши читатели, вкуснейшей выпечкой мы бы хотели угостить и вас, но не можем этого совершить. Зато в наших силах сделать ваше чаепитие приятнее и вкуснее! Мы делимся с вами рецептом детского печенья! Готовьте на здоровье!

НАША ВЫСТАВКА:



Матвей Казанцев, 7 лет



Исмаил Сейткужин, 11 лет



Валя Киллер, 15 лет



Альфия Садвакасова, 10 лет



Ева Пуминова, 8 лет



Дана Леонова, 12 лет

РЕЦЕПТ ПЕЧЕНЬЯ:

Ингредиенты:

- Масло – 100 гр
- Желток яиц – 2 шт.
- Сахар – 100 гр
- Мука – 180 гр

Приготовление: все смешать, сделать из теста шарики и приплюснуть их. Выложить на противень и выпекать 10 мин при температуре 200 градусов.

ГОТОВЬТЕ НА ЗДОРОВЬЕ!

СПАСИБО ЗА ЯНВАРЬ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за январь 2021 года

Мы оказали помощь подопечным на **3227023,88** руб.

Расскажем подробнее, что было сделано в январе:



Детский хоспис «Дом радужного детства», «Усадьба Грибаново» и Выездная паллиативная служба:

«Дом радужного детства» становится для наших подопечных не только местом реабилитации, но и вторым домом, где о них заботятся, радуют и любят. Именно здесь дети учатся быть самостоятельными, учатся новому и жизненно важному: держать ложку, ходить, говорить и преодолевать все трудности. Наш хоспис — это про жизнь!

Паллиативная служба «Радуги» Паллиатив на выезде точка омск знакомится с семьями неизлечимо больных детей, проживающих в Омской области.



Расходы на хоспис «Дом радужного детства», «Усадьбу Грибаново» и выездную паллиативную службу:

1943404,88 — оплата коммунальных услуг, ГСМ, услуг связи, расходы на мастер-классы, хозяйственные расходы, оплата труда персонала, аренда «Усадьбы Грибаново», покупка медицинского оборудования.



Центр социальной адаптации на Кондратюка, д. 75:

Совсем немного осталось времени до открытия в Омске центра социальной адаптации по адресу ул. Кондратюка, д. 75. Мы распахнём свои двери для детей, которым необходима помощь и поддержка. Реабилитация будет проходить по индивидуальной программе.

190205 — частичная оплата лифта, коммунальные услуги.

Важно помнить, что действия, которые для одних являются простыми и обыденными, для других — тяжёлый ежедневный труд. Серьёзные диагнозы ограничивают возможности ребёнка, но многие из этих детей намного сильнее, чем болезнь. Только вместе мы сможем помочь детям и сделать их жизнь лучше. Работа благотворительного центра «Радуга» осуществляется благодаря пожертвованиям неравнодушных граждан.

Адресная помощь детям:

- 418259** — оплата авиабилетов Омск-Москва-Франкфурт, перевода документов, услуг сопровождающего реаниматолога для Максима Таскаева
- 77000** — оплата реабилитации в центре «Шаги развития» для Вероники Полтораниной
- 138465** — доплата за опору для стояния Даши Цуренко
- 80000** — оплата инсулиновой помпы для Ярослава Володькова
- 80000** — оплата инсулиновой помпы для Маши Соколовой
- 117000** — оплата инсулиновой помпы для Вани Маскаленко
- 99000** — оплата генетического анализа для Артёма Журавлева
- 47000** — оплата генетического анализа для Никиты Погорелова
- 36690** — оплата установочного комплекта гастростомы для Артёма Джана

ПОМОГАЕМ ДЕТЯМ!



Мир не стоит на месте и важно идти в ногу со временем, ведь от этого зависит скольким детям мы сможем помочь. Поэтому мы немного видоизменили название и логотип нашего социально — ориентированного проекта.

Уважаемые друзья! Предлагаем вам участие в благотворительной программе «Помогаем детям». Механика такова: вы размещаете на продукции или торговой полке специальный воблер, обозначающий участие в программе «Помогаем детям». При реализации товаров часть средств перечисляется на поддержку детям с неизлечимыми заболеваниями в «Доме радужного детства». Данная программа будет выделять вашу продукцию среди предложений конкурентов. С вашего разрешения мы готовы освещать сотрудничество на наших информационных источниках.

Вместе мы сможем продумать интересные решения доброго сотрудничества. Отдел корпоративных программ (3812) 24-68-60, dobro@raduga-omsk.ru

По результатам исследования Добро Mail.Ru, ФОМ и Nielsen выяснилось, что 61% российских потребителей готовы переплачивать за товары компаний, следующих принципам социальной ответственности, 43% российских потребителей хотя бы 1 раз сделали выбор в пользу социально ответственного товара, 89% российских потребителей считают, что крупные компании должны решать социальные проблемы общества.

КАК К НАМ ОБРАТИТЬСЯ ЗА ПОМОЩЬЮ?



+7 (3812) 908-902



Омск, Красина, 4/1, цокольный этаж

Приёмные дни:
вторник 13:00-16:00,
четверг, 13:00-16:00.

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, Евгений Хилютич, Наталья Астанина, Виктория Садовик.
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 № 02 (97) февраль 2021. Тираж 15 000 экз.
Рег. свидетельство ПИ №ТУ55-00544
Газета зарегистрирована в Управлении Роскомнадзора по Омской области.
Дата выхода: 17.02.2021. Подписано в печать: 16.02.2021.
По графику в 17:00 фактически в 17:00.
Распространяется бесплатно. Адрес редакции, издателя: 644043, Омская область, г. Омск, ул. Красина, 4/1.
Отпечатано в АО «Советская Сибирь»: 644042, г. Омск, пр. К. Маркса, 39
* Фотографии подопечных публикуются с разрешения родителей

