



ГАЗЕТА
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

Помочь всегда можно!

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru

ЮБИЛЕЙНЫЙ выпуск № 03 (110), март 2022



ИСТОРИЯ В ЛИЦАХ «РАДУГЕ» 25 ЛЕТ!



УВАЖАТЬ И ПОДДЕРЖИВАТЬ
Чем делятся и что получают взамен
сотрудники благотворительного
центра?

Стр. 14



ЖИЗНЬ ПОСЛЕ «РАДУГИ»
Как чувствуют себя давние
подопечные центра?

Стр. 14



ВЫ ПОМОГЛИ
Отчёт благотворительного центра
«Радуга» за февраль 2022 года

Стр. 14



ПОМОГАЕМ 25 ЛЕТ!

Когда в далёком 1997-м году Валерий Евстигнеев создавал центр помощи малоимущим семьям с детьми, он и подумать не мог, что четверть века спустя его «благородная божественная идея» под названием «Радуга» превратится в надёжный причал для тысяч и тысяч юных тяжелобольных омичей по всей области. Причал доброты, любви и заботы!

Дети из малоимущих семей и несовершеннолетние, которым необходима адресная помощь в лечении, и сегодня находятся под пристальным вниманием центра-долгожителя. И всё же больший акцент последние 9 лет «Радуга» делает на неизлечимо больных ребятах. **Именно для них в 2019 году в селе Подгородка Омской области был построен детский хоспис.** Единственный за Уралом, он не про боль, запахи лекарства, стоны и смерть. В «Доме радужного детства» учат жить вместе с болезнью!

В коллективе работают не волшебники, но очень часто родители и дети говорят, что доктора, инструкторы, тренеры, массажисты и физиотерапевты творят чудеса. Сегодня в «Доме радужного детства» дети проходят комплексную реабилитацию и абилитацию. Сенсорная терапия, массаж, гидропроцедуры, адаптивная

и лечебная физическая культура, канистерапия, теплотечение, консультации узких специалистов, галотерапия, Монтессори-занятия — это лишь часть того, что может предложить для восстановления юных омичей «Дом радужного детства».

Мама тяжелобольных детей тоже проходят обследование, рекомендованное лечение и реабилитацию.

Хоспис активно сотрудничает с ведущими докторами омских

детских больниц и частных клиник, потому что только в прочной связке медицины и паллиатива можно добиться максимальных результатов. «Дом радужного детства», как говорят родители, им самим дарит надежду, спокойствие, знания и переосмысление не только своей жизни, но и в целом окружающей действительности.

С открытием «Дома радужного детства» свою работу начала и выездная паллиативная служба «Радуги». Ежедневно она выезжает в разные уголки Омска и области. В дождь и в грязь, в снег и в метель специалисты ВПС посещают своих подопечных детей, узнают о всё новых и новых юных тяжелобольных. **Все ребята, которых удается найти, иногда благодаря содействию районных педиатров и фельдшеров или местных жителей, автоматически попадают под патронаж «Радуги».** А это значит, что всем им, так или иначе, можно помочь!

Сегодня в команде радужной ВПС — педиатр или фельдшер, специалист по социальной работе и психолог. Их совместная задача — максимально оказать профессиональную помощь не только больному ребёнку, но и всей его семье. **Это и есть паллиатив. Провести медицинский осмотр, не редко**



и дополнительные обследования, проконсультировать по препаратам и дозировкам, дать советы по наблюдениям и уходу и другим различным волнующим вопросам, доставить необходимое оборудование, специализированное питание и средства по уходу за больными детьми. Всё это для того, чтобы хоть немного, но улучшить качество жизни больного ребёнка.

Деятельность ВПС «Радуги» можно по праву назвать работой на передовой. Сегодня под крылом службы — более 800 семей, в которых проживают дети с различными патологиями, их жизнь можно сделать лучше только общими усилиями неравнодушных! Если ребёнок ресурсный, транспортабельный, если у него нет противопоказаний к реабилитации и абилитации, и специалисты видят перспективы его развития, а также желание родителей заниматься сыном или дочерью, то ВПС обязательно приглашает семью в «Дом радужного детства».

Работа с тяжело больными детьми в детском хосписе проходит абсолютно бесплатно для семей. Вся деятельность центра паллиативной помощи осуществляется исключительно на средства жертвователей. Команда детского хосписа говорит «СПАСИБО» всем благотворителям. Именно вы делаете этот мир добрее!

«Радуга» сегодня — это:

- собранные к моменту выпуска данного номера газеты — 416744672 рубля;
- почти 21 тысяча детей, которым благотворительный центр помогал в разное время;
- более 300 млн руб. в активах (4 объекта недвижимости, которые служат детям);
- 4 транспортные единицы на балансе организации (грантовые проекты);
- более чем на 60 млн руб. приобретённого медицинского, реабилитационного оборудования;
- 52 человека в штатном расписании организации;
- более 2000 волонтеров вложили свой безвозмездный труд и талант в проекты «Радуги»;
- более 174 печатных изданий (местных, федеральных, иногородних и международных) размещали информацию о проектах «Радуги» для наших маленьких омичей;
- 67 каналов ТВ (местных, федеральных и международных) транслировали репортажи о «Радуге»;
- 3 международных телеканала в 35 странах транслировали новостные сюжеты о международных проектах «Радуги»;
- 17 лет Детский благотворительный Центр «Радуга» является лучшей общественной организацией в Омске;
- более 10 лет ежемесячно выходит бесплатная к распространению «Газета Добрых дел», тиражом 15 000 экземпляров;
- более 400 000 жертвователей, которые доверяют «Радуге»;
- более 50 известных персон нашей страны публично одобрили и поддержали благотворительные проекты «Радуги». В их числе Владимир Путин, Владимир Спиваков, Лия Ахеджакова, Елизавета Глинка, Зоя Ерошок, Андрей Малахов, Додо Чаговадзе (красавица Будур из сказки «Волшебная лампа Алладина», известные блогеры, певец, композитор, актер Иосиф (Сосо) Павлишвили, российский актер театра и кино Давид Бродский, и Вадим Самойлов — основатель группы «Агата Кристи», солист дуэта «Непараллельные» Александр Шоуа, группа «Резонанс», мама сиамских близнецов Зиты и Гиты Зумрия Резоханова.



«РАДУГА» В ЖИЗНИ СОТРУДНИКОВ



Владимир Коробейников
*врач первой категории,
травматолог-ортопед, хирург,
специалист по тейпированию*

«Радуга» для меня школа добра, в которой я ученик. И это несмотря на то, что моя профессия врача, по своей сути, гуманитарная. Мне нравится, что в «Доме радужного детства», где я провожу тейпирование детям, нет атмосферы безнадежности и смерти. Здесь благоприятная обстановка и дружеский коллектив. Общаясь с ребятами и их родителями, я расширяю свой профессиональный кругозор: вижу и узнаю патологии, с которыми мало кто из моих коллег сталкивается. Здесь у меня есть возможность не только давать информацию о методах лечения сотрудникам «Радуги», но и самому проходить обучение по направлениям, которые мало представлены в России и в Омске, в частности. Желаю всем радужным коллегам сил и ресурсов делать и дальше то, что сейчас делается. Хочется, чтобы центр ещё больше расширял спектр медицинской помощи. Чтобы для всего этого у организаторов и исполнителей было здоровье, силы, мотивация, потому что реабилитация и паллиативная помощь — та сфера, где выгорание — частый спутник работы.



Ольга Горбунова
журналист

Самое ценное в моей работе — результат, благодарность и слёзы радости от мам... Мне приятно ощущать себя частью большой команды, которая становится мощной поддержкой для больного ребёнка. Вы бы видели, как мы, сотрудники офиса, радуемся каждому завершённом сбору! Ведь это значит, что ещё одному нашему маленькому подопечному станет легче бороться с болезнью. Это бесценно!



Елена Мартынюк
администратор

За время моей работы много прошло мам с тяжелобольными детками через наш центр «Радуга». Я вижу, с каким настроением мамы приезжают в «Дом радужного детства», решив для себя,

что чуда не может произойти. Но, когда они в конце заезда прощаются с нами, то это уже другие люди! У них другое настроение, в глазах появляется блеск. Мамы не устают благодарить, и я в такие моменты понимаю, что и мой труд ненапрасный. Получаешь колоссальное моральное удовлетворение. Нести добро, заботу, внимание и помощь — это очень почётная миссия. Это от души!



Ирина Волошина
*д. м. н., врач высшей категории,
доцент кафедры терапевтической
стоматологии ФГБОУ ВО ОмГМУ*

Добро и надежда, тепло души и терпение, любовь и забота — это то, что дарит и чему учит «Дом радужного детства»! И это то, чего нам всем так не хватает в современном мире.

«Дом радужного детства» — это именно дом, оазис, в котором помогают не только детям со сложными тяжёлыми диагнозами, но и родителям. Здесь лечат тело и душу.

Помощь паллиативным деткам — это призвание и персонал живёт этим. «Дом радужного детства» — это люди, высокая ценность которых не только в их профессиональных, но и человеческих качествах. Здесь знают всех своих воспитанников по именам, помнят историю каждого.

Благодарна коллективу за их добрые сердца, которые они дарят миру!

Желаю коллегам добра, терпения, любви! Поздравляю!



Анна Митяева
главный бухгалтер

Болею и переживаю за всех детей, родители которых приходят к нам в офис за помощью. Кому-то удаётся помочь быстро, с кем-то мы находимся рядом долгие годы. Так или иначе, даже малейшему успеху наших детей всегда радуюсь как своему. Я хочу, чтобы все дети, которым так необходима наша помощь, выходили из тяжёлой борьбы с болезнью только победителями! Сил и здоровья всем: подопечным, коллегам, благотворителям!



Сергей Михневич
главный редактор

Я много лет работал в СМИ и делал материалы про «Радугу», мечтая попасть сюда на работу. Оказывается,

мысли материализуются, если очень-очень верить в них. Много лет работаю здесь и не жалею об этом.

Благодаря работе в «Радуге» я вижу, как много в нашем городе и стране людей, которые трудятся самоотверженно, честно и с большой отдачей. Как много в нашей стране людей, с которыми я на «одной волне». Вижу, как мы вместе растём, как вокруг нас появляется все больше и больше сторонников. Благодаря «Радуге» я вижу, что неравнодушные люди всегда рядом, они могут облегчить боль, прийти в нужный момент на помощь тем, кому некуда обратиться, поддержать в сложной ситуации и даже серьёзно поменять жизнь. Это возвращает веру в людей, даёт силы и надежду на лучшее.

Сегодня я стараюсь чаще благодарить жизнь за то, что я в «Радуге». Спасибо всем, с кем имею возможность сотрудничать. В этих людях — большая часть моего личного счастья!



Екатерина Овчинникова
специалист по социальной работе с 2014 по 2020 г.г.

Моя работа в «Радуге» была связана с паллиативной помощью детям. Никогда не думала, что именно здесь смогу реализовать свою внутреннюю потребность «отдавать людям». Мне очень повезло работать с людьми, которые не просто

выполняют функцию для видимости, а живут проблемами других, делают всё, чтобы жизнь детей и их близких хоть немного была легче. Конечно, рано или поздно для каждого человека приходит время что-то менять: я ушла работать в другую сферу, но до сих пор благодарна «Радуге» за возможность увидеть мир с другой стороны.



Анна Борисова
Монтессори-педагог

Работа в «Радуге» и в частности в «Доме радужного детства» даёт мне возможность помогать и поддерживать паллиативных детей и их родителей Монтессори-терапией. Эти занятия - настоящая поддержка самой жизни, которую неизлечимый диагноз сильно ограничивает и нередко лишает детей веры в свои силы, а родителей в возможности своего ребёнка.

Моя работа даёт мне шанс помогать семьям вместе с коллегами ВПС детям в тяжёлом состоянии, к которым мы с врачами сами должны приехать.

Я очень надеюсь, что «Дом радужного детства» в будущем сможет стать в полной мере детским хосписом и принимать детей в тяжелейшем состоянии, тех, чья жизнь зависит от оборудования, препаратов, регулярной паллиативной помощи. Их много и они беспомощно уходят с болью, не успевая получить необходимое.

Дети, с которыми я работаю, дарят много любви. Что может быть важнее?!

СПАСИБО ЗА ЖИЗНЬ!

Дорогие читатели, не секрет, что практически все радужные благотворители регулярно следят за судьбами наших подопечных. Люди, которые хотя бы раз внесли посильную сумму в лечение детей, интересуются развитием истории мальчика или девочки неспроста: придя на помощь ребёнку однажды, каждый благотворитель уже навсегда становится ему словно родным человеком. «Радуга» выражает огромную благодарность каждому жертвователю и, конечно, родителям, которые не побоялись рассказать о том, как сейчас живёт их любимое чадо.



«Судьба связала нас с «Радугой» в 2018 году. У моей Евы выявили многочисленные нарушения в строении костной системы одной из ножек. Голень была значительно короче, отсутствовала большая часть стопы», — так о состоянии своей новорождённой малышки рассказывает Юлия.

У семьи ушло полгода на то, чтобы врачи поставили точный диагноз. С большим трудом удалось найти и доктора, который специализировался по заболеванию Евы. Нашли за рубежом. Нужно ли говорить, что стоимость операции и проживания при клинике шокировали родителей?!

Но **Ева Малая** сейчас ходит сама, бегает и даже может подпрыгнуть. Случиться этому чуду помогли люди с добрым сердцем. Они со всего мира направляли средства для Евы сразу в два российских фонда. Одним из них была «Радуга».

«Все, кто сталкивался с такой бедой, как серьёзное заболевание ребёнка и инвалидность, хорошо знают, что больше всего пугает ситуация, когда ты не знаешь, чем помочь своему малышу, куда бежать, где искать?! Прошло уже более 2 лет, как мы завершили лечение, а «Радуга» до сих пор помогает нам связаться для консультаций с врачами, к которым мы не можем попасть сами. Мы бесконечно благодарны всем сотрудникам дружного коллектива и неравнодушным людям, которые помогли изменить судьбу нашего ребёнка».



СУДЬБЫ НАШИХ ПОДОПЕЧНЫХ



Когда **Стёпе Туренко** не было и 5 лет, его жизнь оказалась в буквальном смысле на волоске. К этому возрасту количество приступов эпилепсии уже доходило до 50–60 в сутки, они не прекращались по 3–4 дня. Никакие препараты не помогали, а операцию врачи не разрешали проводить до тех пор, пока ребёнку не исполнится 7 лет. Мальчик уже стал спотыкаться и плохо говорить. Времени ждать не было, и доктора рискнули...

Для операции в Германии «Радуга» незамедлительно начала сбор. Почти за 5 месяцев люди направили для ребёнка 6 500 000 рублей. Тем самым, спасли Стёпу!

Сегодня о недуге и двух операциях мальчику напоминает лишь небольшой парез левой руки. Активный и жизнерадостный, он ходит в 1 класс и вместе со своими родителями не устаёт благодарить всех, кто ещё пару лет назад болел за него всем сердцем!



Папилломатоз гортани чуть не задушил маленькую **Милену Покалюхину**, когда ей было 4 года. К южнокорейским докторам, которые специализировались на лечении папилломатоза, в 2016 году девочка попала в тяжёлом состоянии. После нескольких операций ребёнка удалось не просто спасти, но и вернуть голос. «Моя дочь живёт, она счастлива! Оченьмышлёный и активный ребёнок. Она танцует, учится в обычной и художественной школе. Да, голос у неё сейчас как у мультяшного героя, но он есть! Спасибо всем, кто отозвался на призыв «Радуги» помочь нашей Милене!»



СУДЬБЫ НАШИХ ПОДОПЕЧНЫХ



Маша Кистанова сегодня учится в юридическом институте, работает и строит серьёзные планы на жизнь. Девушка точно знает, что может многого добиться, потому что испытания закалили её чуть ли не с рождения. В 2 года Маше поставили страшный онкологический диагноз — саркома Юинга. Сильная и храбрая девочка пережила 12 курсов химиотерапии, а ещё серьёзную и очень дорогостоящую операцию. Чтобы провести хирургическое вмешательство, родители Маши решили обратиться за помощью в «Радугу». Простые люди неустанно перечисляли средства. Помогали и крупные московские и омские компании. Операцию провели! Потом было ещё лечение и ещё операции. На какое-то время Маша оказалась в инвалидном кресле. «Спасибо, что центр помогал нам и с коляской, и с оплатой проезда в города, в которых Машу наблюдали! — говорит Елена. — Постепенно дочь встала с кресла, перешла на костыли, затем на трость. Потом и сама пошла!»

О том, что у Маши были тяжёлые испытания, прохожие могут догадаться по её хромоте: одна нога короче другой на 15 см. И этот факт нисколько не мешает Маше любить жизнь, потому что девушка знает — ценнее её ничего нет!



СУДЬБЫ НАШИХ ПОДОПЕЧНЫХ



Аня Ромчанова — улыбчивая девочка, она учится в 5 классе в обычной омской школе. Подросток любит кататься на велосипеде и вместе с мамой учить уроки. «Сейчас сложно и даже страшно себе представить, что этой простой как у всех жизни могло бы и не быть, — вспоминает Елена. — У Ани в 2 года стала проявляться эпилепсия. Тяжёлые приступы... Я решила обратиться за помощью в «Радугу»... До конца своих дней я буду бла-

годарна сотрудникам центра за то, что они не отказали в помощи и помогли с дорогостоящим обследованием».

Забывать о болезни полностью, к сожалению, нельзя. Сегодня Аня регулярно проходит обследования и принимает лекарства. Ей запрещено заниматься танцами и спортом. Но несмотря на все табу, ребёнок умеет радоваться жизни. Семья Ани благодарит всех неравнодушных людей, которые помогли спасти их девочку!



Три безуспешных операции в Омске и вердикт: пожизненная стома. Родители **Маши Рычковой** не желали верить, что борьба с врождённым заболеванием дочери (отсутствие нервных окончаний в толстом кишечнике) на этом окончена. В поисках волшебной таблетки семья обратилась в «Радугу». Связи благотворительного центра со многими зарубежными врачами, к счастью, оказались полезными. Машу трижды прооперировали в Германии, чтобы девочка забыла навсегда о своей болезни. «Дочь учится и любит путешествовать. Безмерно благодарны за ребёнка всем людям, которые помогли попасть к специализирующимся на заболевании докторам. Пусть добро вернется каждому!»

Если вы тоже хотите стать частью судьбы наших нынешних подопечных, то можете сделать это прямо сейчас. Для этого необходимо на номер 3434 отправить смс-сообщение со словом «Радуга» и любой посильной суммой, например, «Радуга 300».



ЛИШЬ С ВАШЕЙ ПОДДЕРЖКОЙ!

9 и 10 марта детская выездная паллиативная служба «Радуга» работала в Муромцевском районе. Это 213 километров от Омска, три с половиной часа в пути туда и столько же обратно. Ради тех, кому нужна поддержка. Ради тяжелобольных детей.



Два дня наши специалисты приезжали в гости к мальчикам и девочкам, которые столкнулись с тяжёлыми и неизлечимыми заболеваниями. Удалось посетить 10 семей. Некоторых мы уже знаем.



Лёша Якубовский даже приезжал к нам в «Дом радужного детства». Он передал всем привет

и сказал, что скучает по интересным занятиям со специалистами. Сейчас Лёша занимается дома сам. Наши специалисты по АФК Соня и Артём показали мальчику несколько упражнений, чтобы укрепить мышцы спины.

Были и те, кто узнал о «Радуге» только сейчас.



В свой первый день рождения Аркаша познакомился со специалистами ВПС. Мы подарили ребёнку яркую мягкую игрушку и немного новых вещей, которые нам передавали. Родителям вручили нашу «Газету добрых дел».

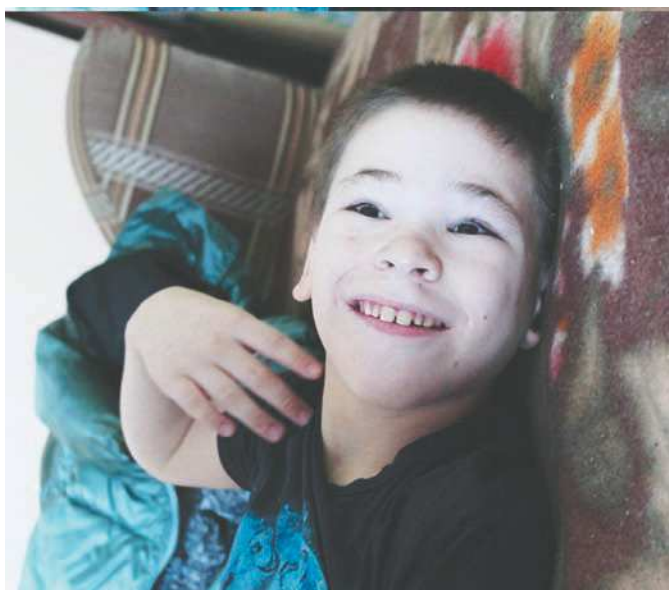
Симпатичный мальчишка с любопытством смотрит на мир, улыбается незнакомым и радуется новой игрушке. Достаточно подвижный, ещё пока не ходит, только ползает попластунски. Неужели он болен?

Редкая болезнь «пропионовая ацидурия (ацидемия)» неизлечима.

В организме ребёнка скапливаются кислоты. Со слов мамы, в России с таким диагнозом всего 7 человек, старшему ребёнку лишь 6 лет...



Еженедельно врачи обследуют Аркашу, ежедневно мама даёт по девять препаратов, приходится соблюдать строгую низкобелковую диету. Как помочь ребёнку пока неизвестно. Сейчас только воздушные шары и подарки на День рождения. А ещё родительская забота и любовь.



Артур встречает нас с улыбкой. У него тяжёлая форма ДЦП. Ему нравится, когда приходят гости. Медленно, небольшими фразами, рассказывает о том, что он любит математику и хочет стать полицейским. Только он не может самостоятельно стоять и ходить, ест с маминой помощью. Коляска, которая раньше помогала Артуру передвигаться по улице, теперь в ужасном состоянии. Поэтому очень нужна новая... Мама Артура хочет, чтобы в ногах у сына появилось больше сил, чтобы он научился стоять и делать шаги. Но достаточных средств на новое оборудование и постоянные реабилитации у семьи попросту нет.



Кристине 11 лет. У девочки нет одного лёгкого. Такая родилась, и, как рассказывает мама, долгих семь лет врачи просто не замечали этого, хотя снимки делали каждый год.

«Сначала ставили пневмонию, думали, что на снимке видна жидкость, пытались откачать... А в ходе обследований выяснили, что одного лёгкого нет».

Затем, с каждым годом, грудная клетка и спина стали искривляться...

Девочка не стоит, не говорит, ест перетёртую пищу, ползает неправильно. Специалисты «Радуги» объяснили, что важно научить Кристину ползать и показали с чего начать. Девочка любит купаться и играть с теннисным мячиком (кидать маме и ловить). Ей нужно специальное оборудование, чтобы учиться новым навыкам.

И мы готовы помочь.

Но лишь с вашей поддержкой!



На нашем официальном сайте www.raduga-omsk.ru в разделе «Нужна помощь» ведутся сборы, как на детей, так и на важнейшие проекты. Один из них — детская выездная паллиативная служба. Помощь не бывает маленькой. Команда «Радуги» благодарит помощника педиатра ЦРБ Муромцевского района Наталью Полошкову за сотрудничество во время работы радужной ВПС.

ВРЕМЯ ДЛЯ ДОБРОГО ДЕЛА!



На третий день после рождения Анжелики попала в реанимацию.

«Мне сразу сказали, что мой ребёнок будет инвалидом, — вспоминает мама Ольга. — Она не дышала сама, за неё дышал аппарат ИВЛ, питание поступало через зонд, но её сердце билось... И это было главное».

Через пять дней Анжелика задышала сама. И началась её борьба с тяжёлыми болезнями... Увы, их несколько. Все они требуют очень много сил, упорства и времени!

Сейчас девочке 4 года. Она понимает всё, о чём ей говорят, но ответить не может. Дышит сама, взгляд не фокусирует. Кормит девочку мама. Но есть в развитии ребёнка и оптимистичное. Благодаря реабилитациям Анжелика научилась

держат голову, ходить и сидеть с поддержкой, стала намного спокойнее, спина окрепла. Теперь, главное, не останавливаться!

«Мы надеемся на лучшее. Хотим самых-самых хороших результатов. В первую очередь, чтобы поползла... Чтобы самостоятельно сидела и ходила».

Анжелике нравятся музыкальные игрушки. Она прислушивается и улыбается, может танцевать ручками и подыгрывать погремушкой.

Ольга называет дочку «девочкой настроения». Настроение меняется за минуту: сейчас она весёлая и улыбочивая, а потом чем-то недовольна и кричит. Характер! **Чтобы справиться, нужен особый подход. С любовью и терпением.**

«Знаете, она у меня ревнивая очень. Если говорю по телефону с кем-то или отвлекусь от неё, не уделяю внимания, она сразу капризничает. Поэтому либо мне, либо мужу нужно быть постоянно с ней, как говорят, 24 на 7», — улыбается Ольга.



Семья обратилась за помощью в благотворительный центр «Радуга», потому что родители не в силах самостоятельно оплатить генетический анализ и курс реабилитации для Анжелики. **В деревне, где проживает семья, папа девочки хватается за любую работу. Мама не работает, так как ухаживает за больным ребёнком. Тем временем, надежда, что дочь однажды пойдёт, родительские сердца не покидает.** Мы обращаемся ко всем небезразличным людям за помощью. В столь нелёгкое для каждого человека время, хочется верить, что для доброго дела всё же есть место!

Омский благотворительный центр помощи детям «Радуга» открывает сбор для Анжелики Мухиной. Необходимы 243 880 рублей. По реквизитам, которые указаны в каждом номере нашей газеты на стр. 16, можно перевести любую желаемую сумму. Назначение платежа: Анжелика Мухина

БУДЬ СО МНОЙ РЯДОМ!

Машенька лежит и что-то старается сказать глазами. Мама Оксана перечисляет то одно, то другое, но не может угадать. Девочка злится, на глазах появляются слёзы. Нет, злость не на маму, а на свои болезни, которые не позволяют ей говорить, стоять, ходить.

«Маша родилась тяжело, — рассказывает Оксана медленно, сдерживая всю боль внутри. — Сразу попала в реанимацию, потому что не задышала. Какое-то время даже не двигала ни руками, ни ногами».

Женщина очень переживала за дочь, но поддержка мужа и мамы помогли начать жизнь заново, разделив на «до» и «после». Теперь у Оксаны была дочка, которой требовалось всё мамино время и внимание.

«В год Маше поставили ДЦП, эпилепсию и целый список сопутствующих диагнозов, — Оксана делает паузу. — И вот уже 12 лет я учусь понимать её взгляд. Не всегда получается. Я, бывает, засмеюсь от того, что не могу догадаться, что ей нужно, и Маша тоже начинает смеяться».

Девочка-подросток любит музыку, она прислушивается к ней, с ней успокаивается... А вот мультфильмы стали не интересны. Лучше уж целый день провести с бабушкой. С папой надолго не остаётся, только с мамой или бабушки может находиться часами.

Семья очень хочет, чтобы Маша научилась стоять, чувствовала опору под ногами. А ещё — чтобы руки слушались, чтобы начала говорить и ходить. Это долгий процесс, требующий времени, сил и больших затрат. Но надежда есть, поэтому нужно идти только вперёд.

По обращению мамы, центр «Радуга» открывает сбор на вертикализатор и курс лечения в рамках реабилитационной программы для Маши Вейс. Если вы желаете помочь девочке, то любую сумму можно направить по реквизитам, которые можно найти на стр. 16. В назначении платежа нужно указать: Маша Вейс



ИЛЬЯ БУТЕЛИН, 8 ЛЕТ



Илье провели операцию по закрытию овального окна в межпредсердной перегородке. Теперь жизни мальчика ничего не угрожает. Благодаря вам удалось приобрести необходимый для операции окклюдер.

ДАША КУРОВСКАЯ, 7 ЛЕТ



Даша — лежачий ребёнок, у неё скапливается мокрота, которая может попасть в лёгкие, если вовремя не воспользоваться отсасывателем... Даше нужен был портативный прибор для того, чтобы любой выход из дома был без риска для жизни ребёнка. Вы спасли девочку!

ГРИША ПАНОВ, 5 ЛЕТ



Грише передали долгожданные ходунки! Мама Татьяна прислала фото, где довольный ребёнок стоит в новой опоре. Благодаря вам мальчик укрепил ноги и будет учиться ходить самостоятельно!

АРТЁМ ДОМБРОВСКИЙ, 10 ЛЕТ



Мы передали инвалидную коляску Артёму. Для семьи это большое счастье, ведь теперь мама без труда сможет доставить сына к месту занятий. Коляска, которую мы с вашей помощью смогли оплатить, подходит Артёму. Теперь ему удобно и не больно. Спасибо вам!

ПОЛИНА ГОРБАЧ, 12 ЛЕТ



Смелая Полина ждёт установку инсулиновой помпы, которая избавит от необходимости ставить по 6 уколов в день. Девочка не боится операции, а, наоборот, уверена, что с помпой ей будет намного легче. Девочка благодарит всех, кто помог в приобретении для неё инсулиновой помпы.

ЗАРИНА НИЯЗОВА, 11 ЛЕТ



У 11-летней Зарины редкое генетическое заболевание и множество сопутствующих нарушений. Пять лет назад девочке провели операцию по установке нейростимулятора, теперь же ребёнку необходимы регулярные реабилитации. Зарина завершила второй курс восстановления в «Доме радужного детства». Это стало возможным благодаря многочисленным людям, которые перечисляли свои средства для Зарины. В детском хосписе Зарина начала передвигаться в ходунках. Чтобы девочка и дальше могла тренировать ходьбу, «Радуга» передала ходунки во временное пользование.

СПАСИБО ЗА ФЕВРАЛЬ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за февраль 2022 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **2726380.12 руб.**

Расскажем подробнее, что было сделано в феврале:



«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 в феврале ещё 7 семей смогли пройти реабилитацию и абилитацию в «Доме радужного детства».

1793128.25 руб. — пребывание подопечных семей в детском хосписе (оплата питания и проживания, приобретение оборудования, ГСМ, коммунальные расходы, услуги связи, оплата труда персонала, хоз. расходы, расходы на проведение мастер-классов).



Выездная паллиативная служба:

Чтобы облегчить участь тяжелобольных ребят, выездная паллиативная служба благотворительного центра помощи детям «Радуга» добирается до самых глубинки Омской области. В сентябре ВПС посетила 13 семей, где проживают дети с различными недугами. Всем им нужна не только медицинская помощь, но и правильный уход. Специалисты ВПС ведут осмотр детей, консультируют родителей, доставляют в семьи необходимое оборудование и гигиенические средства.

78920 руб. — расходы на ГСМ, услуги связи, специализированное питание для подопечных, средства гигиены.



Центр социальной адаптации на Кондратьюка, 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!

148641.87 руб. — хозяйственные расходы, коммунальные услуги.

Адресная помощь детям:

248000 руб. — оплата инвалидной коляски для Жени Бортенёва

20358 руб. — оплата неонатального пульсоксиметра для Арины Булучевской

39000 руб. — оплата портативного отсасывателя для Даши Куровской

130000 руб. — оплата инсулиновой помпы для Полины Горбач

162693 руб. — оплата проживания во время лечения в Испании для Кати Ращупкиной

6200 руб. — оплата трахеостомической трубки для Миши Холина

99439 руб. — оплата авиабилетов Омск-Барселона-Омск для Мирона Резника



25 лет

17 МАРТА, 19:00

ДРАМАТИЧЕСКИЙ ТЕАТР «ГАЛЕРКА»

В программе вечера «За всё тебя благодарю...»

- главное за 25 лет и благодарность друзьям БЦ «Радуга»
- театральное представление «Сила мечты, или Приключения Буратино» с участием известных омичей
- выступление известных артистов города
- специальный музыкальный подарок от гостей из Москвы

Заявки на приглашительные билеты по телефону 908-902 или на radeva@yandex.ru

Благотворительные пожертвования на благотворительный вечер «За всё тебя благодарю...»
ИНН 5503097573, расчётный счёт № 40703810945400140695
В Омском отделении Сбербанка России № 8634

Все собранные средства будут направлены на проект «Развитие детской паллиативной помощи в Омской области»

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/счёт 40703810945400140695
 в Омском отделении Сбербанка России № 8634 г. Омска
 К/счёт 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.
 Используются 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: 15.03.2022. Подписано в печать 14.03.2022
 По графику в 17:00 фактически в 17:00 Тираж 15 000 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

ЕЖЕМЕСЯЧНЫЕ ПОЖЕРТВОВАНИЯ

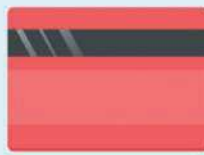
Шаг 1
 Перейти на сайт БЦ «Радуга» в раздел "Хочу помочь"



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

