



ГАЗЕТА
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

Помочь всегда можно!

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru

№ 08 (115), сентябрь 2022



УСПЕТЬ ДО РАСПУТИЦЫ!

Куда на этот раз отправилась
ВПС «Радуги»?

Стр. 4



УКОЛЫ В ПОМОЩЬ!

В «Доме радужного детства»
запустили новый
метод реабилитации

Стр. 10



ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного цен-
тра «Радуга» за август 2022 года

Стр. 14



ПЛАСТИНА ЗАМЕНИТ ЛОБНУЮ КОСТЬ

КТО ЗАЩИТИТ МОЗГ
КИРИЛЛА КАРПОВА?

СТР. 9

РЕАБИЛИТАЦИЯ ГЛАЗАМИ РОДИТЕЛЕЙ

Практически половина ребят, которые побывали в хосписе в минувшем августовском заезде, — это дети, страдающие миодистрофией Дюшенна. Они приехали на реабилитацию в "Дом радужного детства", чтобы их родители узнали больше о заболевании и смогли помочь своим сыновьям прожить дольше и лучше. Впрочем, в этом материале своими впечатлениями от заезда делятся и те мамы, чьи дети страдают ДЦП.

►► Дима не получил массаж во время реабилитации — при синдроме Дюшенна эта процедура противопоказана, зато бассейн стал для ребёнка открытием. Полноценные упражнения во время АФК таким детям заменяют на растяжки. Они должны быть до болевых ощущений. С мышцами, которые страдают при синдроме, нужно обращаться крайне осторожно!



«Наша жизнь стала другой здесь. Я надеюсь, что она поменяется в лучшую сторону после всех занятий. Дима научился нырять, плавать. Этого он никогда не делал и бассейн никогда не видел. Как работать с растяжением мышц мне не только показали, но и сделали запись занятий. Теперь и дома сможем выполнять упражнения под руководством инструктора. Очень хочется попасть сюда снова», — рассказывает Татьяна, мама Димы.



►► «У Нурлана появился аппетит. Таймас стал улыбаться», — спешит поделиться Салтанат. Женщина уже не в первый раз привозит в «Дом радужного детства» сразу двоих сыновей. Оба страдают миодистрофией Дюшенна. До встречи со специалистами хосписа у семьи не было чёткого алгоритма как жить с болезнью. Теперь же родители смогут даже оказать респираторную поддержку сыновьям в самый критичный момент.

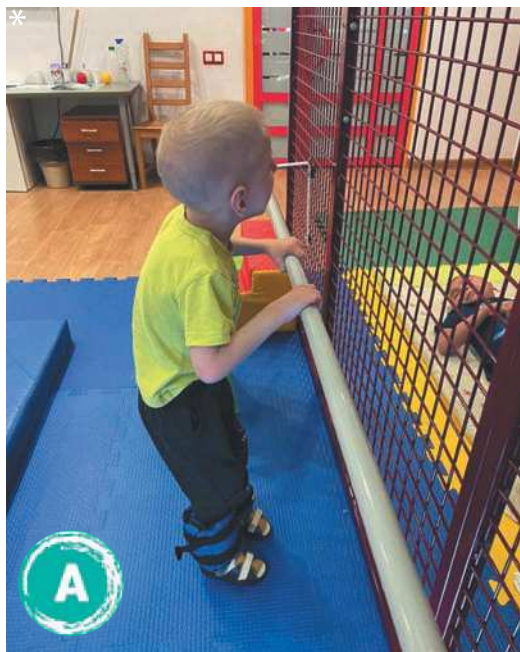


►► «С приходом в 2019-м году в нашу жизнь «Радуги» я перебрала всю свою жизнь! Многие переоценила. Перестала бояться паллиативного статуса Миши и его множественных врождённых пороков развития неуточненной этиологии. Изменилось и моё отношение к благотворительности! Поняла, что в борьбе за полноценную жизнь ребенка, я не одинока! Что хоспис — это про жизнь! И наша жизнь изменилась в лучшую сторону. Раз и навсегда», — голос Алёны становится громче, увереннее и радостнее с каждым словом.

Она не перестаёт восхищаться слаженной работой врачей хосписа, которые приняли решение — назначить Мише

операцию, чтобы ребёнок мог ходить. Не может не радовать и то, что у мальчика стала нарастать мышечная масса. Пришло понимание важности ЛФК, АФК, гидрореабилитации, а ещё знания — что и как делать вне стен "Дома радужного детства". После операции Миша с мамой снова вернулись в хоспис, на продолжение восстановительной реабилитации. Теперь Миша стоит сам! Без посторонней поддержки! Цель следующая — пойти!

»» Сотрудники «Дома радужного детства» были рады встречать в последнем летнем заезде этого года и двухлетнюю Арину, которую "Радуга" патронирует более года. Наконец-то, врачи разрешили отправить девочку на реабилитацию. Всё потому, что этой весной ребёнка сняли с кислородного аппарата.



Малышка хорошо выдержала дорогу из Большеречья до Подгородки, где находится "Дом радужного детства". Куда труднее и опаснее у Арины был путь больничный. Родившись на 26-й неделе весом в 650 гр., она с первых дней

и до сих пор стойко борется за жизнь. Кровоизлияние в роддоме, реанимация в ГНЦ, шунтирование в ДКБ № 3, паллиативное отделение.

«Сейчас Ариша понемногу учится самым элементарным навыкам: переворачиваться, сидеть, держать предметы. За это хочется поблагодарить всех неравнодушных жертвователей "Радуги", — поделилась мама Арины.

Вы можете помочь нам подарить больше внимания и сил тяжелобольным детям. "Дом радужного детства" работает исключительно на средства жертвователей. Перечисляя на сайте raduga-omsk.ru любую сумму, вы даёте шанс нашим подопечным жить качественнее!



«ДЕТИ ВМЕСТО ЦВЕТОВ»

Участники:

51 школа, 93 класса, 2615 учеников

Собранная сумма:

635 302 руб.

Друзья, именно такие цифры получились у нас с вами в нынешней акции «Дети вместо цветов». Благотворительный центр помощи детям «Радуга» говорит СПАСИБО каждому участнику столь значимого для наших подопечных мероприятия. Помните, что **каждый собранный рубль — это спасение маленькой жизни!**

Помочь детям, страдающим тяжёлыми заболеваниями, можно всегда на raduga-omsk.ru





ДОРОГА К ВЛАДУ

Шербакульский район

Маленькая деревня, где живёт Влад, скоро окажется отрезанной от мира. Просёлочная дорога — единственная связь с внешним миром, исчезнет под натиском осенних дождей. Специалисты выездной паллиативной службы «Дома радужного детства» спешат увидеть Влада до распутицы.

Мальчику уже 16. Его мама встречает службу очень взволнованно и предупреждает: «Он не спал! Переживал. Очень вас ждал. Узнал, что к нему едет «Радуга» — обрадовался, оживился! К нам ведь больше никто не ездит».

Влад смущённо осматривает команду радужной ВПС. Не ожидал увидеть столько людей! Когда этап изучения гостей пройден, Владислав начинает улыбаться нам. Значит принял. Значит понравились. Значит доверяет.

Подросток не ходит, не сидит, не говорит... Судороги — постоянные «верные спутники». Часто серий. Без ремиссии.



Но общение с ребёнком не прекращается ни на минуту — вся семья всегда рядом с ним. **Братья и сестры, родители понимают каждый взгляд, звук, улыбку Влада. В его комнате не бывает одиноко. Даже если все разбежались по делам, то рядом — одна из кошек.** Она лежит рядом, весело шевелит ушами под музыку, которую очень любит слушать подросток.

Наша команда привезла Владу специализированное питание, без которого мальчишке совсем нельзя, гигиенические средства, а ещё — заботу. **После осмотра педиатра выявились конкретные жалобы. Обсудили и нашли пути решения! Очень озадачил и тот факт, что Влад остался без обучения.** К нему не ходит учитель. С первого класса маме объяснили всё так, что она была вынуждена написать отказ от занятий с учителем. Занимается образованием сына сама! И это заметно! К счастью! Теперь и мы займёмся...



Дорогие благотворители! Мы рады, что вы помогаете нам добраться до самых труднодоступных уголков Омской области к нашим подопечным. Таким, как Влад, вычеркнутым из жизни. Эти дети нуждаются во внимании и помощи. Спасибо, что вы с нами!

Можно прямо сейчас, не вставая с места, проложить путь от сердца к сердцу посреди бездорожья и сделать жизнь паллиативного ребёнка немного лучше. Дорога к таким семьям, где ждут внимания, верят в добро и надежду, возможна только благодаря вашей поддержке.



В ГОСТЯХ У ДИАНЫ

г. Омск

Нас встретили мама Айман и маленькая девочка — младшая сестрёнка Дианы, Жанель. Ей всего год, а она уже во многом помогает: может напоить старшую сестру водой со шприца или попытаться одеть её.

Жанель провожает нас к Диане. Девочка неподвижно лежит, потом начинает кашлять. Ей уже 12 лет. Болезнь отняла у ребёнка возможность сидеть и говорить... С самого рождения её мучают эпилепсия и проблемы с бронхами.

Кашляет Диана беззвучно из-за трахеостомы, поэтому со стороны это похоже на плач.

Мама Дианы нас успокаивает: «Всё в порядке, просто кашель». Трахеостому установили два года назад, ещё раньше — гастростому.

Малышка Жанель нежно гладит Диану, а Диана смотрит всё понимающими глазами.

«Она очень спокойная девочка. Любит общение и лёгкие поглажива-

ния, — с любовью рассказывает Айман о дочке. — Знаете, раньше она ведь даже эмоций не проявляла. Но после года занятий со специалистами, стала чувствовать боль, плакать, смеяться, следить глазами. Мы ясно увидели результаты. Рады и этому».

Однажды семья даже решилась поехать отдохнуть на природу! Недалеко. Всё же с особенным ребёнком два с половиной часа в пути — страшно. Всю дорогу Диана не спала, но когда приехали, выспалась и все дни чувствовала себя прекрасно. Это было три года назад, но до сих пор женщина с блеском в глазах вспоминает те несколько дней смены обстановки.

Центр «Радуга» помогал Диане в приобретении отсасывателя мокроты, который облегчает жизнь и сегодня.

В этот патронаж мы привезли Диане подгузники и пелёнки. Это небольшая помощь, но очень нужная и необходимая ежедневно.

Выездная служба помощи детям благотворительного центра

«Радуга» работает только благодаря добровольным пожертвованиям. Поддержите детей на сайте raduga-omsk.ru





СЛЫШАТЬ МИР КАК ВСЕ!

Ева впервые услышала, как звучит этот мир, в полтора года. То, что у ребёнка глухота от рождения, родители поняли не сразу. Только в 4 месяца маму насторожило, что девочка не реагирует не только на спокойные сказки и песни, но и на громкие звуки...

Двухстороннюю сенсоневральную тугоухость 4 степени Еве диагностировали в 6 месяцев. Уже через год девочке провели кохлеарную имплантацию на правом ушке. Результат не заставил себя долго ждать: через 3 недели после операции ребёнок начал издавать звуки. «Нашему счастью не было предела. **Сил и надежды прибавил и интенсивный курс послеоперационной реабилитации. Я увидела, что Ева с удовольствием работает по пособиям. Ей нравится учиться говорить**», — вспоминает о тех днях Валерия, мама Евы.

И вот — спустя 5 лет — дочка и мама снова собираются в Санкт-Петербург. На этот раз предстоит операция на ушке левом. Сразу же после имплантации Ева пройдёт послеопе-

рационную реабилитацию в больнице. Совершенно бесплатно! А вот дальше девочке будет необходима ежеквартальная слухоречевая реабилитация в подмосковном центре «Тоша и Ко». Она финансово непосильна для мамы, которая в одиночку борется с недугом дочери. «Дело в том, что **Еве нужно несколько лет интенсивно заниматься на курсах, пока она не освоит жизненно важные навыки. К сожалению, государство не оплачивает такие занятия детям после кохлеарной имплантации.** Приходится всё время просить помощи у людей», — рассказывает Валерия.

Сегодня, благодаря стараниям мамы и огромному рвению к занятиям самой девочки, Ева говорит развёрнутой речью. Валерия пришла в «Радугу» за помощью в оплате курсов реабилитации в подмосковном центре «Тоша и Ко», а также проезда до Москвы. Необходима сумма — 388 520 рублей. **Мы вместе с мамой Евы обращаемся сегодня к каждому равнодушному к детскому несчастью человеку. Если вы в силах помочь, то любую желаемую сумму можете перечислить по реквизитам «Радуги». Их вы найдёте на стр. 16 этого номера. Помочь можно и на raduga-omsk.ru В назначении платежа важно указать: Ева Обушенко**



СИЛЫ ДЛЯ САШИ

У Саши есть сестра-двойняшка. Детям уже по 15 лет. Девочка хорошо учится в школе, а дома помогает маме, заботится об особенном брате.

По словам мамы Елены, Саша родился особенным ребёнком из-за врачебной ошибки.

«Каждые три месяца мы с ним лежали в больнице, — рассказывает Елена. — Проходили лечение и реабилитационные процедуры, а в год у сына появилась эпилепсия. Практически все процедуры сразу отменили».

До сих пор Саша не ходит, не сидит, не разговаривает. **Приступы эпилепсии продолжают мучать ребёнка: подёргиваются мышцы лица, мальчишка часто моргает, непроизвольно дёргает руками.**

«Раньше приступы были каждую неделю, сейчас один раз в два-три месяца».

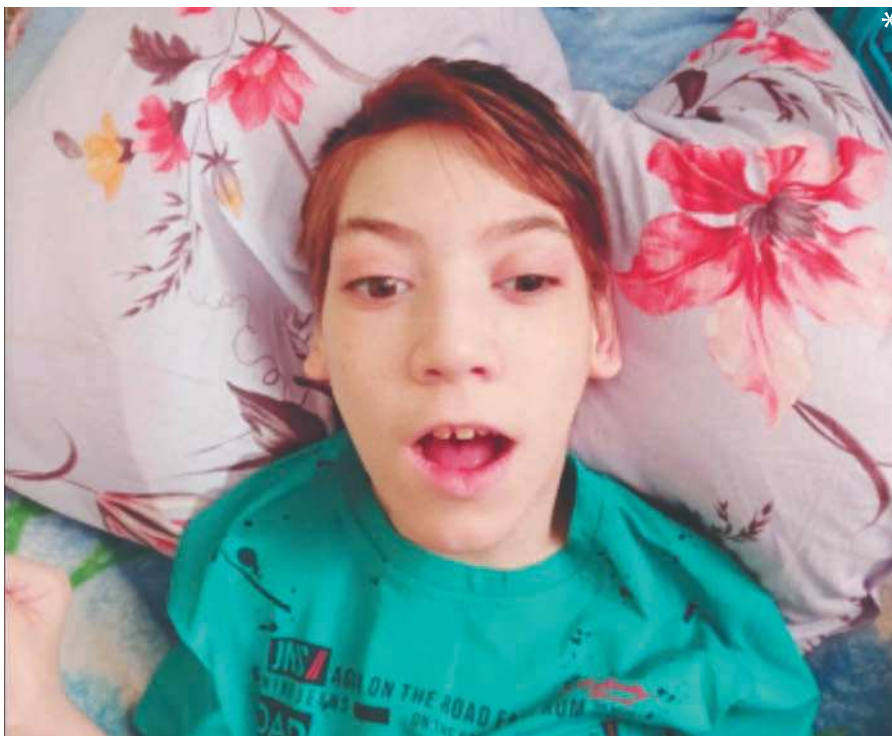
Саше очень сложно чему-то учиться! Но, терпеливый и спокойный, изо дня в день он борется с ужасной болезнью, которая забирает силы.

Раньше Саша ел только перетёртую пищу, сейчас даже её не может. Подросток очень похудел, сегодня его вес — 30 кг. Выручает специализированное питание, которое приходится добавлять к основному.

Семья обратилась за помощью в благотворительный центр «Радуга». Саше необходимо гастростомическое оборудование и специализированное питание.

Только вместе мы можем помочь мальчишке набраться сил!

Сумма сбора на гастростому и специализированное питание для Саши Колпакова составляет 102 730 рублей. Чтобы поддержать ребёнка, вы можете перечислить любую сумму по реквизитам, которые указаны на стр. 16 этого номера. В назначении платежа важно отметить: Саша Колпаков



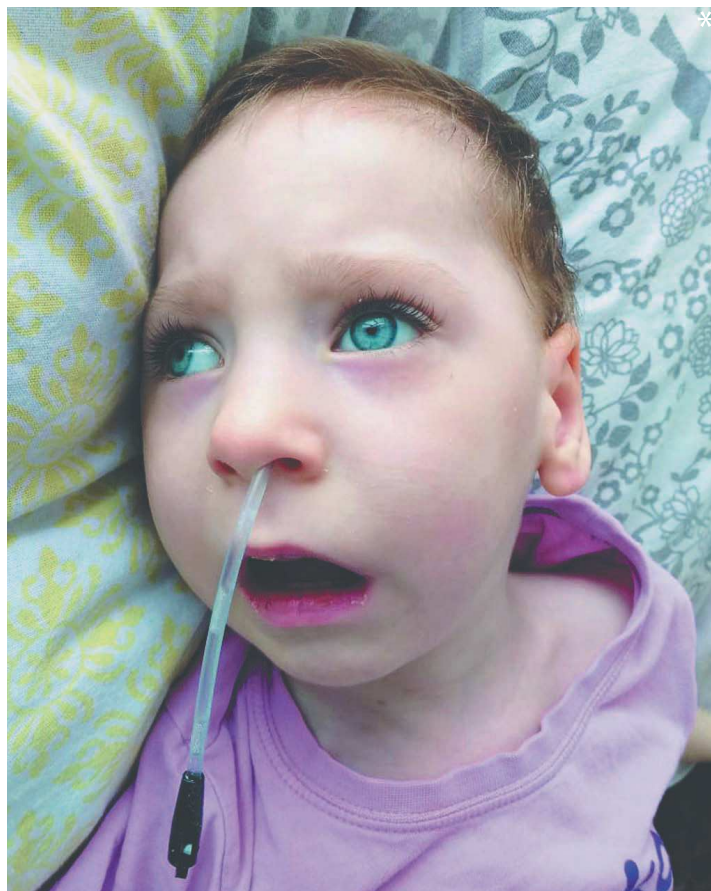
ВОПРЕКИ ИСПЫТАНИЯМ...

Когда смотришь в бездонные глаза Кати, невольно появляется желание сделать всё возможное, чтобы изменить обречённость её взгляда, а ещё — слишком взрослую и серьёзную для 4 лет — жизнь!

Читатели нашей газеты уже знакомы с Катюшей. Катя родилась с неутешительными диагнозами и прогнозами. Но сейчас девочке уже пятый год и она жива! Вопреки всем тяжёлым условиям и испытаниям. Ребёнок смотрит на мир своими грустными глазами. А в мире столько всего интересного, в том числе для неё!

Не так давно малышка лежала в больнице, где ей установили гастростому и трахеостому. Это был важный шаг для Кати и её родителей. Девочка таяла в весе. Таяла на глазах — катастрофически! Теперь же день за днём она набирает такие важные граммы!

Основной диагноз Катюши — эпилепсия. Верим, что с вашей помощью, наши дорогие благотворители, мы в ближайшее время увидим Катю в «Доме Радужного Детства». Девочке необходимы респираторная поддержка и послеоперационное обследование, а её вес нуждается в строгом контроле. В стенах «Дома радужного детства»



ребёнок получит необходимые консультации, уход и занятия!

Давайте вместе наполним Катини глаза блеском достойной жизни, пусть со стомами и диагнозами.

Благотворительный центр помощи детям «Радуга» открывает сбор на курс лечения в рамках реабилитационной программы для Кати Бортник. Сумма сбора — 236 504 рубля. Помочь Кате можно на сайте raduga-omsk.ru или по реквизитам, которые вы найдёте на стр. 16 любого выпуска «Газеты добрых дел». Назначение платежа: Катя Бортник

КОГДА МОЗГ НЕ ЗАЩИЩЁН...



Весну этого года в семье Кирилла Карпова вспоминают с дрожью. Всё произошло 31 марта. Мальчишка возвращался от друга. До дома рукой подать, только дорогу перейти по пешеходному переходу. Кирилл уже ступил на «зебру», как вдруг из-за остановившегося автобуса вылетела легковушка...

В себя Кирилл пришёл спустя 10 дней. Всё это время 8-летний ребёнок находился в медикаментозной коме, во время которой врачам необходимо было удалить внутримозговую гематому и полностью раздробленную лобную кость. Помимо открытой проникающей черепно-мозговой травмы у Кирилла была и открытая рваная рана на ноге. **«Моя жизнь остановилась в тот момент», - вспоминает эти дни мама Кирилла. Как только мальчишку перевели в палату, Мария примчалась к сыну. Дальше лежали в больнице уже вместе.** Женщина вспоминает, что несколько дней сын не говорил. Она боялась, что это последствие тяжёлой травмы, но постепенно речь к ребёнку вернулась.

Сегодня Кирилл находится под наблюдением сразу нескольких специалистов: невролога, травматолога и офтальмолога. Ребёнку предстоит ещё одна операция по установке специальной пластины на место удалённой лобной кости. Проведут её в Омске лучшие детские нейрохирурги.

Сейчас передняя часть мозга Кирилла не защищена. Близкие максимально оберегают мальчика, ведь любое падение или случайная запинка могут нанести непоправимый вред его здоровью. «Всё лето Кирилл просидел на лавочке. Хожу с ним только за руку», - делит-



ся своими переживаниями за сына Мария. До тех пор пока мальчику не закроют лобную часть мозга, он будет находиться на домашнем обучении.

Сегодня пластину с анатомической моделью для Кирилла уже готовят в соседнем Новосибирске. Но весь путь её создания, а также специальной доставки обойдётся в 259 500 тысяч рублей. Таких огромных денег в семье, в которой троих детей воспитывают мама и бабушка, нет. Именно поэтому Мария была вынуждена обратиться в благотворительный центр «Радуга». «Кирилл многое вытерпел – стойко и храбро, спасибо врачам за сына! Я очень верю, что совсем скоро о том страшном дне нам будут напоминать только шрамы от операций», - говорит мама.

Сегодня «Радуга» обращается ко всем, кто желает помочь Кириллу. Вы можете сделать пожертвование на сайте raduga-omsk.ru или по реквизитам, которые указаны на стр. 16. Не забудьте пометить в назначении платежа: Кирилл Карпов



БОТУЛИНОТЕРАПИЯ: ЧТО СТАВИТЬ?



у доктора Рязанцева подопечный «Радуги» — Артём Чепенко. Мальчику 12 лет, у него ДЦП. Особенно сильно недуг ударил по ногам. Постоянные реабилитации помогают снять спастичу, но вот избавиться полностью подростка от неё пока не могут. Огромная надежда и у самого мальчишки, и у его семьи на инъекции.

Тех детей, которые понимают обращённую речь, доктор при каждом уколе предупреждает: «Тёмыч, колю, не бойся!» Так Алексей Рязанцев договаривается с ребёнком, чтобы тот помогал ему тоже. Но всё же самый главный ассистент для боту-

линотерапевта и до, и во время инъекций — это аппарат УЗИ.

«Есть несколько способов уточнения места инъекций — это либо электронейромиография, либо УЗИ-визуализация, либо проведение компьютерной томографии, можно и рентгеновский метод использовать. Но УЗИ — самый точный метод визуализации мышцы. При использовании аппарата УЗИ, мы точно ставим в ту мышцу, которая нам необходима», — рассказывает Алексей Рязанцев.

Выбор ксеомина при инъекционной терапии очевиден: препарат можно транспортировать и хранить при ком-

Ещё один современный метод реабилитации — ботулинотерапию, а именно инъекции ксеомина, начали внедрять в «Доме радужного детства». Известно, что ботулинотерапия позволяет снять спастичу даже у самых тяжёлых пациентов. Чтобы поставить детям первые уколы для расслабления мышц, «Радуга» специально пригласила в хоспис доктора из Томска — Алексея Рязанцева. Алексей Анатольевич педиатр, заведующий отделением паллиативной помощи детям, неонатолог-анестезиолог, УЗИ-диагност, ботулинотерапевт детской больницы, ассистент кафедры детских болезней СибМГУ. Своим опытом проведения ботулинотерапии он поделился с докторами «Дома радужного детства».

«Не волнуйся, всё будет хорошо!» — Алексей Анатольевич подбадривает очередного пациента. На приеме



НОВЫЕ МЕТОДЫ РЕАБИЛИТАЦИИ

натной температуре. В отличие от того же диспорта ксеомин — полностью очищенный препарат, а значит при его применении у детей исключены аллергические реакции. Противопоказаний минимум.

«К противопоказаниям относятся **ОРЗ, острый период болезни с подъёмом температуры, с применением антибиотиков определённого ряда. В этот период проводить ботулинотерапию нельзя! Препарат разрушается на фоне антибиотикотерапии и на фоне гипертермии. Также абсолютным противопоказанием является миастения.** При отсутствии противопоказаний, к счастью, никаких осложнений за свою практику на фоне ботулинотерапии — именно ксеомином — я не видел», — резюмирует доктор Рязанцев.

Действие ксеомина Артём и его семья заметят дней через 10. Но вот уже где-то месяцев через 5 процедуру придётся повторить, чтобы изначальный эффект не исчез совсем. Врачи не советуют дожидаться полного регресса. Да и сама «Радуга» надеется на сознательность и ответственность родителей, чьи дети пошли на ботулинотерапию. Как только метод оценят в семьях, где воспитывают паллиативных детей, его обязательно введут в «Доме радужного детства» на постоянной основе.

«Мы приняли решение ввести новый метод реабилитации неспроста. **Препарат ставится для того, чтобы была возможность для более эффективных занятий с ребёнком.**



Мышцы ребёнка после уколов становятся податливее, если говорить проще. Очень важен и финансовый вопрос: без участия родителей мы не справимся. Именно поэтому наш

центр оплачивает только 50% стоимости терапии. Но, с другой стороны, финансовое участие родителей будет способствовать углубленной реабилитации ребёнка», — говорит о деталях участия подопечных в ботулинотерапии руководитель благотворительного центра помощи детям «Радуга» Валерий Евстигнеев.

Уже после процедуры Артём и его мама поделились своими впечатлениями и надеждами. Коротко, но так ёмко!

«Больно, но терпимо!» «Мы ждём, что Артём совсем скоро встанет и пойдёт!»

Вы можете помочь подопечным «Радуги»! Для этого достаточно перечислить любую желаемую сумму по реквизитам, которые указаны на стр. 16. Вашей поддержки дети ждут и на сайте raduga-omsk.ru

* ПЕРЕД ПРОЦЕДУРОЙ ОБЯЗАТЕЛЬНА КОНСУЛЬТАЦИЯ ВРАЧА!



БЛАГОТВОРИТЕЛЬНАЯ МИССИЯ ДОКТОРА МАХЕРА

Всё больше родителей тяжелобольных детей выбирают для своих чад ортезы из термопластика. В августе специально для того, чтобы изготовить корсеты и тьюторы, а также сделать коррекцию изделий, в Омск из Санкт-Петербурга приехал доктор Махер. На этот раз у автора методики, травматолога-ортопеда ещё и благотворительная миссия.

«Здесь очень сильно сокращена икроножная мышца, очень стойкая контрактура в голеностопном суставе», — комментирует состояние ног Кристины доктор Махер.

Помимо этих проблем, у Кристины — подопечной «Радуги» — есть ещё и очень сильный сколиоз. Но сегодня на приеме у ортопеда из Санкт-Петербурга Абдулрахима Махера решено: ортезировать спину ребёнка можно только после консультации нутрициолога. Зато тьюторы для ног готовятся сразу же в кабинете у врача. Из термопластика, всего за 20–30 минут.



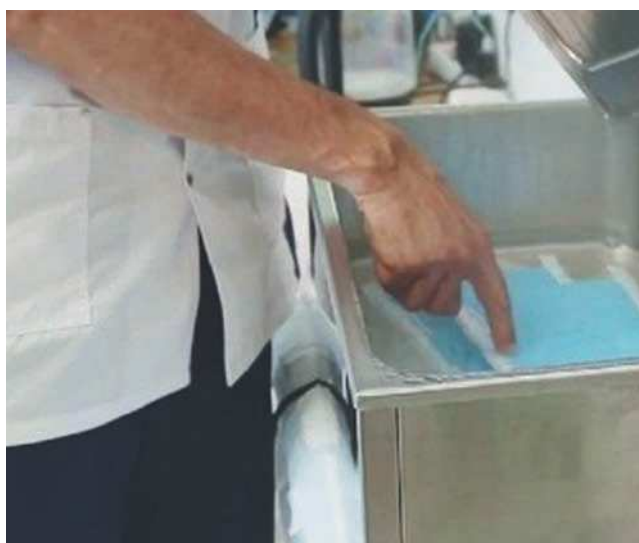
Из разогретого в горячей воде материала доктор Махер словно вылепливает индивидуальные сапожки для ребёнка. Такие ортоизделия будут плавно выводить ногу в правильное положение. Никакой боли и дискомфорта Кристина не почувствует. А, значит, носить БУДЕТ!

«Это нужно для того, чтобы не было контрактур у детей. Контрактура — это ограничение движения в суставе, потому что если есть патологический тонус, мышца сокращается, а ребёнок не может ходить — у него движение ограничено будет либо из-за положения сустава, если про стопу мы говорим, либо это повлияет на саму походку. У него тонус, он скован, поэтому сложнее ходить. **Необходимо в течение дня надевать такой тьютор на 8 часов, таким образом, держать мышцу растянутой.** Это важно, чтобы пятку мог ребёнок опускать, ходить будет легче», — подробно объясняет суть ортезов из термопластика травматолог-ортопед, генеральный директор центра ортезирования в Санкт-Петербурге «Альянс Орто» Абдулрахим Махер.

Тьюторы можно корректировать по мере роста ног. Коррекция, также как и изготовление, не потребует долгого времени. Для ребят, страдающих, например, ДЦП, спинально-мышечной атрофией или миодистрофией Дюшенна — это немаловажно, ведь ожидание для них очень затруднительно.

«Доктор приехал сделать тьюторы и корсеты восемнадцати нашим детям. Это больные дети из малообеспеченных семей. Махер сказал,





что для них всё будет бесплатно», — рассказывает ещё об одной миссии врача из северной столицы руководитель благотворительного центра «Радуга» Валерий Евстигнеев.

Оказывается, этот сюрприз для подопечных «Радуги» стал возможным благодаря **совместному проекту «Шаг на встречу» фонда «Всем миром» и центра ортезирования «Альянс Орто»**. Проект, который работает во многих регионах России уже 3 года, теперь включил в себя и Омск. Это и позволило собрать почти миллион рублей на тьюторы для восемнадцати подопечных «Дома радужного детства». В рамках такого сотрудничества врачи сами приезжают к тяжелобольным детям. Ведь тьюторы из термопластика можно изготовить и в домашних условиях.

Поддержать наших подопечных вы можете всегда по реквизитам благотворительного центра «Радуга». Они указаны на стр. 16 каждого номера газеты.



Если вы наведёте своё мобильное устройство на символ «А» (подробнее на стр. 16), который видите на этих фото, то сможете увидеть настоящее чудо. Не будем говорить какое, скажем лишь, что видеосравнения недавно прислал нам основатель метода BDA-терапии Владимир Добриевич.

Те, кто следят за радужными новостями, знают, что первую половину августа наш сербский коллега провёл в Омске. На встречах с теми подопечными семьями «Радуги», которые занимаются BDA-методикой уже полгода, Владимир зафиксировал нынешнее состояние детей.

Предлагаем вам посмотреть на изменения, которые произошли с Ариной и Нурланом. То, что их мамы отлично освоили и применяют BDA-методику каждый день, очевидно!

Сегодня BDA-методика начинает пользоваться спросом у всё большего количества родителей наших подопечных. Подстраивая под себя темп и режим занятий, семьи, пусть и небольшими шагами, всё же добиваются наилучших результатов. Увидели? В следующем выпуске мы обязательно опубликуем успехи и других наших подопечных!

Благодарим за участие в судьбах детей жертвователей «Радуги»! Помочь всегда просто на сайте raduga-omsk.ru





САША САМОСЮК, 5 ЛЕТ

У Саши редкий синдром Франческетти: нетипичная внешность, заросшие отверстия ушных раковин, расщелина твёрдого нёба и губы. Девочка мужественно пережила две операции, благодаря

которым удалось исправить дефект нёба и губы. На очереди — слух! Сейчас она слышит плохо, из-за этого есть проблемы с речью. Но, к счастью, уже скоро в Москве девочке сделают операцию по установке штифтов, на которые прикрепят импланты. И Саша услышит благодаря вам! Спасибо за то, что откликнулись!

МАРГАРИТА СЕРГЕЕВА, 2 ГОДА

Благодаря добрым сердцам неравнодушных людей совсем скоро родители и врачи смогут узнать о нюансах заболевания ребёнка. Девочке сделают генетический анализ, который поможет скорректировать дальнейшее лечение. Семья Маргариты и благотворительный центр «Радуга» говорят спасибо каждому жертвователю!



НАДЯ ЩИТОВА, 9 ЛЕТ

Всем жизненно важным навыкам обучить Надю уже невозможно. Уж слишком много времени потеряно. Времени, в течение которого не было НИ ОДНОЙ реабилитации. Но самым элементарным – держать ложку в руке и подносить её ко рту, а ещё самостоятельно сидеть – научить, оказывается, реально. Дорогие благотворители, спасибо вам за то, что реабилитация для Нади станет возможной!



МАКАР ПАСТУШЕНКО, 5 ЛЕТ

Макар смог попасть с мамой в Москву на обследование, которое так необходимо мальчику перед трансплантацией печени. Теперь решается вопрос об оперативном вмешательстве. Встреча с докторами, а также приобретение необходимых дорогостоящих

препаратов стали возможными благодаря многочисленным жертвователям. Спасибо, что не остались в стороне!

МАКСИМ САЛЕНКОВ, 5 ЛЕТ

Семья Максима обратилась за помощью в «Радугу», потому что выяснилось, что ребёнку нужна срочная операция на сердце. Чтобы собрать средства на окклюдер, мы открыли сбор. Благодаря вам теперь у Максимики всё будет хорошо, ведь хирурги аккуратно исправят дефект на сердце. Так, что на теле не останется даже шрама. Максим сможет вновь играть в активные игры, а мама не волноваться за его самочувствие.



МАКСИМ МАЛАЙ, 5 ЛЕТ

Максим проходит курс в коррекционно-логопедическом центре Рязани. Учится хорошо себя вести на занятиях, говорить, читать и писать. По словам его мамы, мальчику очень нравятся занятия. Ждём хороших результатов и благодарим вас за то, что помогли Максиму.

НИКИТА ЖУКОВ, 10 ЛЕТ

В этом году Никита пошёл в 4 класс. Совсем скоро ему назначат операцию, которую он не боится, а, наоборот, очень ждёт! После неё он сможет заниматься любимым делом – футболом. Спасибо каждому, кто помог в приобретении окклюдера на сердце, необходимого для проведения операции.



СПАСИБО ЗА АВГУСТ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за август 2022 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **2985235.00 руб.**

Расскажем подробнее, что было сделано в августе:



«Дом радужного детства», «Усадьба Грибаново»:

Омский детский хоспис — это не про боль и смерть. Здесь дарят возможность! Ходить, улыбаться, учиться, ЖИТЬ! В коллективе «Дома радужного детства» работают не волшебники, но очень часто родители и дети говорят, что доктора, инструкторы, тренеры, массажисты и физиотерапевты творят чудеса. Помогают им в этом жертвователи. Благодаря такому союзу в августе ещё 8 ребят вместе со своими сопровождающими смогли пройти реабилитацию в «Доме радужного детства».

1689435.10 — 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:

Деятельность выездной паллиативной службы благотворительного центра помощи детям «Радуга» можно по праву назвать работой на передовой. Специалисты ВПС первыми знакомятся с семьями, в которых растут и воспитываются тяжелобольные дети. ВПС оказывает уходную помощь, проводит медицинский осмотр, передаёт семьям детское питание, медицинское оборудование, а также средства по уходу за ребёнком. В августе сотрудники благотворительного центра приехали в 12 семей.

148735 руб. — расходы на ГСМ, услуги связи, специализированное питание для подопечных, средства гигиены.



Центр социальной адаптации на Кондратюка, д. 75:

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

46300 руб. — хозяйственные расходы, коммунальные услуги.

Адресная помощь детям:

19257.9 руб. — оплата лекарственных препаратов для Макара Пастушенко

43000 руб. — оплата портативного аспиратора для Максима Суханова

157000 руб. — оплата окклюдера для Никиты Жукова

157000 руб. — оплата окклюдера для Максима Саленкова

4100 руб. — оплата гастростомической трубки для Кати Бортник

86260 руб. — оплата мед. услуг (ген анализ, мрт, анализы) для Маргариты Сергеевой

550000 руб. — оплата слуховых аппаратов для Саши Самосюк

62250 руб. — оплата МРТ для Ярослава Лебедева

21897 руб. — оплата авиабилетов Омск-Москва для Карины Ведьмаковой

«ГАЗЕТА ДОБРЫХ ДЕЛ» ГОВОРИТ И ПОКАЗЫВАЕТ

Газету «Радуга» можно не только почитать, но и посмотреть и послушать. Чтобы аудитория издания становилась больше, сотрудники организации стараются следить за новинками технического прогресса. А потому наши выпуски выходят с видеосопровождением. 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!

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, Ксения Ермакова.
Использованы фото из архива БЦ «Радуга», личного архива семей, сети Интернет.

Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич.
Главный редактор — С.А. Михневич.

Дата выхода: 15.09.2022. Подписано в печать: 13.09.2022
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
Внимание! Все процедуры в детском хосписе «Дом радужного детства» проводятся только после консультаций медицинских специалистов

ЕЖЕМЕСЯЧНЫЕ ПОЖЕРТВОВАНИЯ

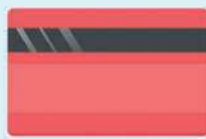
Шаг 1
Перейти на сайт БЦ "Радуга" в раздел "Хочу помочь"



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

