



ГАЗЕТА
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru

Выпуск № 03 (80), март 2019



**ВЫЕЗДНАЯ ПАЛЛИАТИВНАЯ
СЛУЖБА:
ВЫЛЕЧИТЬ РЕБЕНКА
НЕВОЗМОЖНО, НО ОСТАЕТСЯ
ЛЮБОВЬ**



ОСОБЫЕ ДЕТИ

Права ребенка в современном мире

Стр. 8



НЕТ БОЛИ БОЛЬНЕЙ

Что значит быть рядом с горящим?

Стр. 14



ЛЕВ КОНОВАЛЕНКО:

Всегда есть место для доброго поступка

Стр. 15

НАШИ НОВОСТИ

ДЕНЬ ВСЕХ ВЛЮБЛЕННЫХ – В ДОБРЫЕ ДЕЛА



14 февраля влюбленные всего мира отметили День святого Валентина. Мы не смогли остаться безучастными и провели в этот день несколько благотворительных акций в учебных заведениях нашего города в поддержку хосписа «Дом радужного детства». В фойе шести учебных заведений мы установили столы и устроили ярмарки, на которых студентам за пожертвование на благое дело дарили милые мелочи: открытки, значки, печенье. На несколько часов учебные заведения превратились в настоящий базар. «Мы хотим, чтобы тяжелобольные дети знали, что они не одни, что рядом есть их сверстники, которые сопереживают им и хотят помочь», – рассказала одна из организаторов акции Валентина Шпакова.

Напомним, на попечении нашего Центра находятся сотни неизлечимо больных детей. Паллиативная поддержка в «Доме радужного детства» включает в себя медицинскую, психологическую и социальную помощь для тяжелобольного ребенка и семьи в целом. Ведь некоторые дети даже не могут выйти на улицу. Они прикованы к своим коляскам и постелям. Мамы вынуждены быть рядом с ними с утра и до ночи, с зимы до зимы. И так продолжается много лет.

Мы хотим возродить благотворительные ярмарки в учебных заведениях Омска – школах, техникумах, вузах. Учащиеся смогут продавать на них свои поделки, организовывать концерты и мастер-классы и многое другое, а все собранные средства пойдут на помощь тяжелобольным детям. Общая сумма, которую удалось собрать, – 35 050,51 руб. Благодарим: Омскую юридическую академию, ОмГУ им. Достоевского, ОмГТУ, Омский колледж профессиональных технологий, Областной медицинский колледж, Омский юридический колледж.

БЛАГОДАРИМ:

- Компанию «Город легенд» – за дисконтные карты
 - Компанию «Блокноты из дерева НВ» – за очаровательные блокноты и значки из дерева
 - Компанию «Суши почта» – за купоны на вкуснейшие суши и пиццу
 - Пейнтбольный клуб «Василий Чапаев» – за сертификаты
 - Кондитерский цех «Смак» – за кондитерские изделия.
- Спасибо огромное всем влюбленным и неравнодушным!

БЕРЕГИТЕ СЕБЯ И СВОИХ БЛИЗКИХ!

Региональный центр «серебряного» волонтерства Омской области и БУЗОО «Областной центр медицинской профилактики» запустили новый проект «Школа охраны здоровья». Уже 13 февраля состоялся первый семинар по теме «Мозговой инсульт и его признаки. Отработка навыков распознавания первых признаков инсульта и оказание первой помощи». На семинаре присутствовало 15 «серебряных» добровольцев, готовых делиться полученными знаниями и навыками с различными группами населения. Информационно-просветительскую профилактическую деятельность обученные волонтеры смогут осуществлять в трудовых коллективах, социальных центрах, КТО-Сах, общественных объединениях и др. Областной центр медицинской профилактики обеспечил волонтеров видеопрезентациями и роликами, предоставил раздаточный материал. Теперь участники семинара смогут оказать первую помощь человеку с признаками инсульта и даже спасти ему жизнь, ведь «терапевтическое окно» для оказания доврачебной помощи длится от трех до шести часов. Организаторы проекта планируют в 2019 году еще два обучающих семинара по здоровьесберегающим технологиям. Это уже третий стартап-проект Регионального центра. Напомним, что в декабре 2018 года был запущен проект «Молекулы помощи», в январе 2019 года – Благотворительная мастерская. Пополняйте ряды волонтеров, поверьте, вам будет интересно и жизнь ваша наполнится новыми впечатлениями. Звоните по телефону 908-902, и мы ответим на все ваши вопросы!



ТЕЛЕКАНАЛ «НТВ» ПОМОГАЕТ ПОДОПЕЧНЫМ «РАДУГИ»



У нас отличная новость! После сюжета о Лере Тараненко на федеральном канале НТВ тысячи зрителей приняли решение помочь маленькой девочке из Омска. Обычные

люди со всей страны взяли в руки мобильные телефоны и за очень короткий срок закрыли сбор на лечение ребенка. Вот что после эфира написала мама девочки: «Хочу сказать огромное спасибо Благотворительному центру «Радуга» за организацию и сбор средств для Леры. За то, что на протяжении нескольких лет помогаете нам побороть болезнь. Вы для нас как вторая семья, мы вас любим и ценим вашу помощь. И еще выражаю огромную благодарность всем неравнодушным людям, поучаствовавшим в сборе средств для нас. И еще всему Нововаршавскому району, всем организациям, школам, волонтерам и простым людям. Огромное Спасибо вам за вашу доброту и понимание. Добра вам, здоровья, счастья и низкий вам поклон!» Команда «Радуги» присоединяется к этим теплым словам. Огромное спасибо зрителям телеканала НТВ и нашим московским коллегам за сотрудничество, сопереживание, поддержку! Мы очень надеемся, что совместными усилиями мы спасем не одну детскую жизнь!

СПАСИБО ДОБРЫМ ВОЛШЕБНИКАМ

В феврале мы получили письмо от Кристины Мацинkevич, мамы Алины. Эти слова предназначены не только нашему Центру, но и всем тем добрым людям, которые оказывают помощь. Вот что написала нам мама девочки: «Всем добрый день. Очень хотим поделиться с вами нашими новостями. Почти три месяца назад у нас прошла операция, и, хотя мы готовились к ней очень долго и тщательно, ситуация повернулась совершенно другой стороной, и всё получилось не так, как мы планировали изначально (из-за ухудшения состояния операцию провели без завершения необходимой вакцинации, и донором для Алиночки стал вместо папы дедушка). Сама операция прошла легко, но восстановительный период преподнес нам новый виток затяжных и очень длительных проблем и переживаний, но благодаря высочайшему профессионализму и доброжелательности врачей, мы все преодолели. Сейчас



Алиночка привыкает к «новой» жизни, она стала более подвижной, улыбчивой, любознательной и чуть более взрослой (за три месяца она прибавила целых 6 см). И если раньше ее главным желанием было больше не болеть, то сейчас она стала мечтать о том, чтобы быстрее пойти в школу. Наша семья хочет выразить огромную благодарность всем, кто принял участие в жизни нашей дочери! Огромное спасибо и низкий поклон нашим «волшебникам» из благотворительного фонда «Радуга» за искреннее желание помочь, за понимание, за беспокойство и за чувство, что мы не одиноки. Желаем вам и вашим семьям крепкого здоровья, любви и взаимопонимания!»

СЕМЬЯМ С ДЕТЬМИ-ИНВАЛИДАМИ ПОВЫСЯТ ВЫПЛАТЫ



Министерство труда подготовило и опубликовало проект указа президента о повышении ежемесячных выплат семьям с детьми-инвалидами и инвалидами с детства I группы до 10 тысяч рублей. Документ разработан во исполнение Послания Президента Федеральному Собранию, в котором глава государства поставил задачу повысить соответствующие выплаты. Проектом указа предусматривается установление с 1 июля 2019 года ежемесячной выплаты родителю (усыновителю) или опекуну (попечителю) в размере 10 тысяч рублей. Дополнительные расходы федерального бюджета в связи с этим могут составить в 2019 году 13,5 млрд рублей, как пишет «Парламентская газета».

**ДОРОГИЕ ДРУЗЬЯ,
ВМЕСТЕ МЫ МОЖЕМ
МНОГОЕ.
СПАСИБО ВСЕМ,
КТО ПОМОГАЕТ НАШИМ
ПОДОПЕЧНЫМ!**

НАШИ ПРОЕКТЫ

РУССКАЯ АФРИКА. БЕССМЫСЛЕННАЯ И БЕСПОЩАДНАЯ

Детская выездная паллиативная служба БЦ «Радуга» за более чем двадцатилетний опыт работы сталкивалась со многими проявлениями жизни. Горе, радость, страдание и боль. Все сплетается в тугий узел русской действительности, где, однако, присутствие чего-то положительного — это редкое явление. В этот раз служба паллиативной помощи детям отправилась в Марьяновский район. В основном объезжали маленькие деревеньки, которые отстоят друг от друга на десятки километров. На десятки километров они отстоят и от цивилизации.

ВОДА



Семья Тимкиных живет в полуразрушенном бараке. В подполе — глыба льда. Сосед решил перекинуть снег со своего участка на смежный — тем самым затопил Тимкиных. Теперь бабушке приходится тратить всю свою пенсию на дрова, чтобы постепенно прогреть дом, дабы большая вода исчезла из подвала. Дрова — самая крупная статья расходов семьи. Мать-одиночка, старший ребенок Женя — инвалид, младшенький и бабушка, на чью пенсию семья и пытается выжить. Помогают сестры. Без их поддержки денег на еду не было бы совсем. Жене 2 года. Еще во время беременности на УЗИ врачи обнаружили у мальчика водянку мозга. Но мама категорически отказалась от аборта. **Это был долгожданный ребенок. Прогнозы специалистов подтвердились. Женя родился с множественными пороками развития: водянкой мозга, спинно-**

мозговой грыжей и без одной почки. На свет мальчик появился с уже увеличенной головой. Даже поставленный впоследствии шунт не поправил ситуацию.

Сегодня мама Жени мечтает погулять с сыном по двору. Но возможности сделать это пока нет. Отец, издававшийся над женщиной, руководствуясь странной логикой, отнял все врачебные выписки Жени. В том числе и индивидуальную программу реабилитации, по которой дети-инвалиды имеют право на бесплатные средства реабилитации, в частности — на коляску.

— Хорошо, вам нужна прогулочная коляска, — ответила Екатерина Овчинникова, соцработник благотворительного центра «Радуга». — **А еще чем мы можем вам помочь?**

— **Да чем еще...- задумалась мама Жени. — Мы бы уже были рады, если бы вы нам воды чистой привезли.** После этих слов наша поездка приобрела совершенно неповторимые черты. Никогда еще семьи с большими детьми не просили у нас ВОДУ. Стоит ли еще что-то говорить?

ЗЕМЛЯ



«Он у нас самый лучший! Такой молодец! Хороший мальчишка!»

Бабушка Вадима Бедулина рассказывает нам о том, что внук очень любит мультики. *«Ему телевизор включишь, и он следит, улыбается. Все он понимает, хоть и не говорит. Все пони-*

мает, я-то знаю. Я ж его глаза вижу». Недавно Вадим отпраздновал свое совершеннолетие. Для кого-то это большая радость. **Новая ступень жизни. Но в семье Бедулиных это добавило новых проблем. Пока оформляются необходимые документы, которые закрепляют за инвалидом право на бесплатное обеспечение средствами реабилитации и ухода, справляться приходится самим.** На подгузники для Вадима уходит уйма денег. А бумажной волоките конца-краю нет. У Вадима ДЦП, тетрапарез и эпилепсия. Он совсем не двигается, часто его сковывают судороги, а пища попросту не усваивается, хоть ест мальчик много. Вадим очень истощен. Сквозь сероватую блеклую кожу отчетливо проступают кости. Бабушка держит внука как игрушечного Арлекина — настолько его руки и ноги истончились. **«Папа с нами не живет. Бросил нас, даже алименты не платит.** Да и ладно. Ничего нам от него не надо. Мы с ним и видаться-то не хотим. Как он с нами, так и мы будем. Да, Ваденька?» Недавно семья переехала в просторную квартиру. Это сильно облегчило уход за ребенком. Еще совсем недавно Бедулины ютились в тесных и душных пространствах, куда и свет не проникал. То, где живет ребенок-инвалид, имеет большое значение. Собственное жилье, комфортное и надежное, как земля, на которой взрастает урожай.

ОГОНЬ

Семей, которые ждали в этот день «Радугу», оказалось немало. Ивану Алексину 7 лет. Родился он здоровым ребенком. Тут же закричал, приник к материнской груди. Шупал мир маленькими пальчиками. **Но по приезде домой у Вани поднялась температура. На «скорой» ребенка отвезли в больницу, где был поставлен диагноз «менингит».** Началось поражение мозга. Менингоэнцефалит пробудил судороги в организме Вани. Начались бессонные ночи в семье Алексиных. Отец, хоть работает пожарным, не мог сдерживать тревогу. Мысли сфо-



кусировались лишь на сыне. Но спасти головной мозг, следовательно, и разум мальчика — не удалось. Но в течение какого-то времени Ваня мог понимать речь и реагировать. «Он улыбался нам», — рассказывает мама. В голове у ребенка настоящий хаос. Атрофия, множественные кисты и вода. Клетки мозга неумолимо продолжают разрушаться. Увы, пока медицина не научилась лечить такие болезни. Поэтому в пасмурную погоду Ваня беспокоен.

Он реагирует на дождь и ветер. Мы застали Ваню на диване. Он лежал в подушках и наблюдал за родными. Тут же носился его младший брат — улыбочивый малый, который не прочь погримасничать. А уж когда он увидел фотоаппарат, то все его внимание сосредоточилось на этой черной, щелкающей коробочке. Когда же мы вручили ему немного запоздалый новогодний подарок, мальчишка буквально хотел залезть в объемную коробку. Закрывал ее и открывал, носил на руках и вручал папе.

ВОЗДУХ

У сотрудников «Радуги» большой опыт работы с тяжелобольными детьми. И, как правило, они не могут ходить, не говорят и не видят этот мир. Когда же мы встречаем иные случаи, нас это несказанно радует. Так случилось в семье Максима Массона. Мама встретила нас как давних друзей. Позвала сына. И мы ожидали худшего. Потому что Максим не торопился выходить из комнаты. Первая мысль — не может. Однако все дело было в его скромности. Максим осторожно выглянул из-за двери с хитрой улыбкой. А затем появился полностью. Он выбежал, поздоровался. Получил свой опять же немного запоздалый подарок и с возгласами ликования помчался в свою

комнату открывать увесистую коробку. Через пять минут мы уже играли с мальчиком в настольную игру. Кидали кубик, вели свои фишки по клеточкам и кругляшам. **У Максима фенилкетонурия. Это двоякая болезнь. Она неизлечима.** Но если родители прикладывают должные усилия — ребенок в конечном итоге никоим образом не чувствует ограничений. И наоборот: если с ребенком не заниматься — может пострадать речь, развитие в целом и моторные функции, то есть способность двигаться.

Родители Максима относятся к первой категории. Мальчик ходит на борьбу, развивает мускулатуру. Ему сейчас 6 лет, и борьба лишь облагораживает ребенка. Был случай, когда в больнице Максима колотил мальчик. Стучал ему в спину. Стучал-стучал. Очень долго и це-



леустремленно. Когда же мама Максима спросила его, почему он не дал сдачи, мальчик ответил: «Но он же слабее меня, как же я буду его бить?» Максим очень подвижен. В какой-то момент, когда он проиграл обе партии в настольную игру, мы принялись играть с шариком. Это раззадорило Максима. Настолько, что шарик разлетелся в клочья..

КВИНТЭССЕНЦИЯ

Госпрограммы помощи инвалидам — это дело удачи. Нельзя назвать какой-то район Омской области, где бы люди бесперебойно получали то, что положено им по закону: средства реабилитации, дорогие лекарства и специализированное питание. Всегда найдется

такая семья, которая в чем-то обделена. **Лишь «Радуга» не делает исключений. Если нужна помощь, то багжник машины забивается до отказа всем необходимым.** Специалисты центра «Радуга» отправляются в путешествие — неважно, насколько населенный пункт отдален. За городом центром «Радуга» был построен «Дом радужного детства». Детский паллиативный центр, где тяжелобольные дети смогут получить необходимую терапию. При этом не расставаясь с родителями. Это стало возможным лишь с помощью неравнодушных людей. Каждый кирпичик и каждая заклепка куплена на пожертвования. Государство и здесь не позаботилось о своих гражданах. **Открытие «Дома радужного детства» ждут сотни детей. В первую очередь, конечно, дети из деревень.** И с водой там перебоев точно не будет. Русская Африка — ужасное явление. Люди живут за чертой бедности. Не в состоянии купить даже бутылку воды. У нас не бегают по лесу гепарды, и слоны не ходят по тропам. Но воды нет все равно..

Самый простой способ помочь подопечным Центра - отправить СМС на номер 3434 с текстом: РАДУГА 300 (где 300 - любая сумма). Вашу поддержку получит детский хоспис «Дом радужного детства». А отправив СМС на тот же номер 3434, но с текстом «РАДУГА СУММА МЕСЯЦ», вы оформите подписку на ЕЖЕМЕСЯЧНЫЕ пожертвования, и тогда каждый месяц в этот день указанная вами сумма будет списываться со счета вашего телефона и направляться на помощь детям. Внимание! Подписка будет включена только после подтверждения платежа. Для того чтобы отписаться, абоненту нужно отправить слово «СТОП».

Спасибо за поддержку! За надежду, за веру и за любовь!

*Автор текста:
Александр Заборских*



СУДЬБЫ НАШИХ ПОДОПЕЧНЫХ

НЕТ КРИКА – НЕТ ЖИЗНИ



Нет крика. Нет крика. Все нет крика. Даже после хлопка по попе – нет крика. Ребенка обмыли. И сразу под аппарат искусственной вентиляции легких. Кое-как Даниэль выкарабкался. Хоть и билось сердце через раз. На девятые сутки с аппарата сняли. Однако врачи серьезно посматривали на маму с сыном. У ребенка диагностировали поражение центральной нервной системы. Нужно было срочно что-то предпринимать. Назначили курс реабилитации в виде сильных препаратов, возбуждающих нервную систему. Но активизировались эпилептические очаги. Ребенка сковали судороги. **С пяти месяцев приступы стали ежедневными. С каждым приступом отмирали клетки мозга. Мальчик впадал во все большую пустоту.** Мама Альфия проводила сутки за сутками с сыном на руках. Ждала очередного прихода врача. А затем в истории болезни диагноз за диагнозом как валуны – ДЦП, тетрапарез, эпилепсия. Медицинская карточка ширилась и ширилась. Обычная тетрадка из киоска стала похожа на древний толстенный манускрипт.

Сейчас жизнь Даниэля Махмутова – это четкое расписание. Поест, принять лекарства, сменить подгузник, а затем занятие с учителем на дому – репетитор старательно выводит пальцами мальчика цветную линию на бумаге. Сам Даниэль не может работать руками. Затем снова кормежка, лекарства, купания. Кое-как. Ребенок уже большой – 10 лет, одинокой маме трудно втаскивать сына в ванную и опускать его в воду. Так, чтобы не уронить и не покалечить. **Положительной динамики почти не наблюдается. Даниэль обездвижен, практически не видит.** Правда, пока может глотать пищу, которая, к счастью, усваивается. Каждый день мама кормит его с ложечки кашами и пюре. Отирает подбородок и губы. И ценит каждый час, проведенный с сыном.

Махмутовы – восточная семья. Многочисленная родня, которая не бросит ни при каких обстоятельствах, – это опора Альфии в заботе о сыне. Без этой поддержки едва ли женщина справилась бы с недавним потрясением. Даниэль стал кусать губы. До крови. Откусывал лоскутки кожи. Раны не успевали заживать. В них попала инфекция. Сначала воспалилась нижняя губа. А затем бактерии проникли глубже, в кости челюсти. Челюсть загнила. Остеомиелит. **В одночасье вывалились все нижние зубы. Даниэль ничего не мог есть. Голодал целыми днями. Часами приходилось сидеть в кабинете стоматолога.** В итоге – из отверстий, где были когда-то зубы, появились желтые колышки. Врачи недоуменно их рассматривали. Мама пыталась сдержать истерику. Пока не пришел завотделением и не вытащил спокойно эти колышки пинцетом. Кошмар закончился. Челюсть Даниэля пришла в норму. Снова ребенок начал нормально есть. Альфии удалось с облегчением выдохнуть. Будничная рутина показала счастье... Но уход за обездвиженным ребенком – это тяжелый труд. Купание превращается в целое испытание. И подобных испытаний наберется с десяток. От государства поступает помощь. Недавно по индивидуальной программе реабилитации Махмутовым выдали ходунки. Также семья обеспечивается подгузниками, которых, однако, не хватает. И Альфии в какой-то момент приходится покупать их самостоятельно. **Паллиативный ребенок – это постоянный дефицит расходников.** Их не хватает катастрофически. И денег на них уходит уйма.

Детская выездная паллиативная служба БЦ «Радуга» пытается помогать таким семьям с расходными материалами – памперсы, катетеры, салфетки, но семей много, пожертвований на всех не хватает. Кому-то приходится отказывать. Мы в очередной раз напоминаем, что лекарства – это важно; операции – это важно; коляски и ингаляторы – это важно. Но важны еще и расходники. Эта проза жизни оборачивается настоящей катастрофой для семей с тяжелобольным ребенком. Пожертвовав в благотворительный центр «Радуга», вы обеспечите какого-то ребенка необходимыми расходными материалами, которые ему жизненно необходимы.

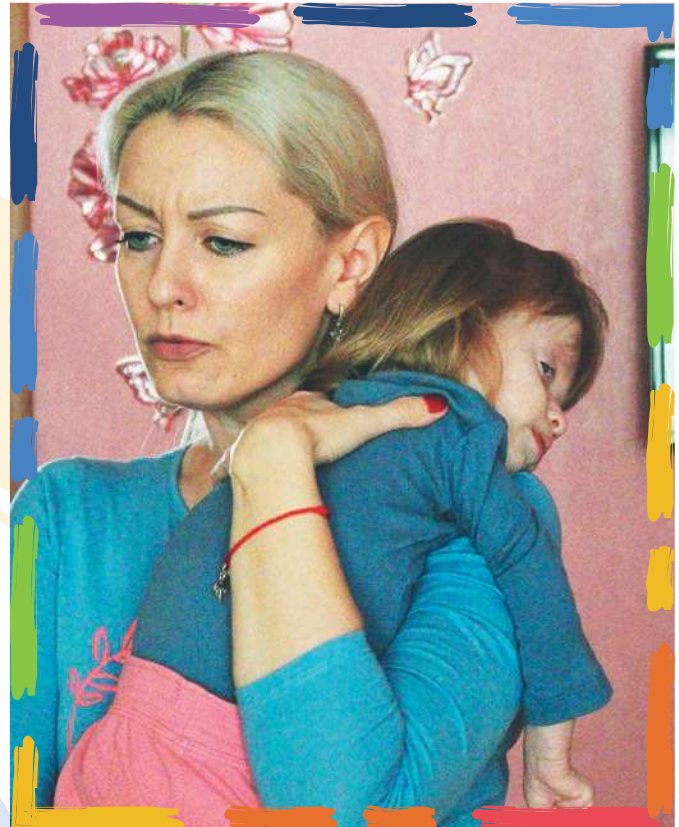
Автор текста: Заборских Александр

УЙТИ В РАСХОД: НА ЧЕМ СЕМЬЯ С БОЛЬНЫМ РЕБЕНКОМ МОЖЕТ РАЗОРИТЬСЯ



Когда мы слышим о серьезном диагнозе, то кажется, что больному нужны только лекарства. Или на худой конец — операция. И на этом, как нам кажется, нужды человека кончаются. Но это далеко не так. **Болезнь накладывает на быт особый отпечаток. Жизнь с диагнозом и без него — это две совершенно разные жизни.** Одна из самых крупных статей расходов — это расходные материалы. Аспирационные катетеры для отсасывания мокроты и лишней слюны — часто мозг поражен настолько, что человек не может сам откашлять мокроту из легких. Может наступить смерть от удушья. Питательные зонды не дают больному умереть от истощения. Доводя пищу прямо в желудок, эти трубки спасают тех, чей глотательный рефлекс исчез из-за тяжелой болезни. Искусственные носы для трахеостом (они же влагообменники) представляют собой фильтры, которые очищают воздух, прежде чем он попадет в легкие, минуя человеческий нос. И конечно же, пеленки, салфетки и памперсы, которых уходит целая куча во время ухода за больным. В день может расходоваться не одна пачка этих средств. **Если учесть, что процедуры ухода совершаются каждый день, то общая сумма затрат получится колоссальной.** При этом одноразовыми являются и аспирационные катетеры, и питательные зонды. Если их использовать повторно, то велик риск заражения.

Благотворительный центр «Радуга» курирует многие семьи Омска и Омской области. У сотен детей неизлечимые заболевания, которые требуют большого количества расходных материалов. Большинство из них обездвижены и не могут обслуживать себя самостоятельно. Но с расходниками у «Радуги» всегда проблема. Не успе-



ем мы закупить зонды, катетеры, памперсы, влагообменники — как они тут же разносятся по семьям, потому что нуждающихся детей катастрофически много.

Вы можете помочь благотворительному центру «Радуга» снова запастись всем необходимым, чтобы малыши не испытывали нужду. Наш телефон 908-902. Если у вас есть возможность помочь тяжелобольным детям — звоните, и мы расскажем, как это сделать.

Автор текста: Вадим Ледаев



**ХОТИТЕ СТАТЬ ПАРТНЕРОМ
И ПОМОГАТЬ БОЛЬНЫМ ДЕТЯМ -
ЗВОНИТЕ ПО ТЕЛ.
+7 (3812) 908-902**



ОСОБЫЕ ДЕТИ – ОСОБЫЕ ПРОБЛЕМЫ

С рождением особого ребенка его близкие сталкиваются с огромным количеством проблем, о которых раньше они даже не задумывались. Эти проблемы обычно очень похожи во всех семьях, где подрастают дети с самыми различными заболеваниями. Одна из них — питание. В этой статье мы расскажем о том, как добиться от государства бесплатного питания для ребенка-инвалида.

Согласно ст. 6.1 Федерального закона от 17 июля 1999 г. № 178-ФЗ «О государственной социальной помощи», дети, имеющие статус инвалида, вправе получить государственную социальную помощь в виде набора социальных услуг. Набор включает в себя обеспечение специализированным питанием для детей-инвалидов, перечень которого утвержден правительством РФ в ч. 1 ст. 6.2 № 178-ФЗ.

Такой перечень принимается ежегодно. На 2019 год он утвержден распоряжением Правительства РФ от 22 октября 2018 г. № 2273-р. В список входит 75 наименований специализированного питания, в том числе и низколактозная сухая смесь «Нутризон эдванс Нутридринк».

Назначить специальное питание может только врач. Бывают случаи, когда гастроэнтеролог рекомендует ребенку какое-то питание из вышеозначенного списка, но лечащий врач отказывается выписывать рецепт на его получение. В такой ситуации необходимо подать заявление на имя главного врача поликлиники, где наблюдается ребенок. К заявлению прикладывается

копия выписки или заключение гастроэнтеролога с рекомендацией конкретного питания. Ответить должны в течение месяца в письменной форме.

При отказе нужно писать жалобу в Минздрав региона, в территориальный орган Росздравнадзора. Если отказ получен и там — вы вправе подать жалобу в прокуратуру.

Как отправлять обращения в государственные органы (пошаговая инструкция)

- Для начала нужно внимательно проверить текст обращения. Оно может быть распечатано или разборчиво написано от руки.
- Подпишите и поставьте дату (тот день, в какой планируете подать документ).
- Обращение можно подать тремя способами:
 1. по почте заказным письмом (пересылка платная). Для этого вам будут необходимы паспорт, само обращение и копии документов;
 2. лично в самом учреждении в рабочее время. При себе нужно иметь паспорт, два экземпляра обращения, копии необходимых документов, а также оригиналы для сверки с копиями (никогда и никому не отдавайте оригиналы — ТОЛЬКО КОПИИ);
 3. в интернет-приемную на официальном сайте органа.

Если спустя 30 дней с момента регистрации вашего обращения вам не ответили — проконсультируйтесь с юристом о дальнейших действиях.



СПАСИБО ЗА ТО, ЧТО ВЫ С НАМИ!

Вместе мы делаем одно большое и благородное дело! Вера в то, что болезнь отступит, понимание, что ты не один на один со своей проблемой, что тебя поддерживают совершенно незнакомые люди, – это то, что помогает переживать трудные времена родителям и их детям. В феврале благодаря неравнодушным людям, дети получили помощь на сумму

1 647 615,60 рублей.

ПОМОЩЬ ДЕТЯМ:

91 694, 00 руб. – приобретены гастростомы и гастростомические трубки для подопечных паллиативного отдела.

15 450, 00 руб. – оплата электродов к электрокардиографу выездной паллиативной службы.

86 300, 00 руб. – оплата вертикализатора для Влада Перевалушко.

92 800, 00 руб. – приобретена инвалидная коляска для Ярослава Давыдовского.

124 000 руб. – приобретена помпа для Степы Гельманова.

62 500, 00 руб. – оплата генетических анализов для Никиты Лябаева и Володи Пипченко.

18 000 руб. – оплата ритуальных услуг для подопечной Центра Ксюши Жарковой.

15 000 руб. – оплачены ритуальные услуги для подопечной Центра для Настии Рузаевой.

168 226, 00 руб. – оплата медицинских услуг для Саши Шидловской, Яны Полицевой, Лизы Асановой.

132 000 руб. – приобретены слуховые аппараты для Максима Курбатова.

93 000 руб. – приобретены отсасыватели для подопечных паллиативного отдела.

«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»:

748 645, 60 руб. – погашение долга за строительство дороги к «Дому радужного детства», оплата коммунальных услуг, оплата проекта системы отопления административного корпуса, устранение замечаний «Центра гигиены и эпидемиологии в Омской области» (установка умягчения воды, децентрализованная приточно-вытяжная вентиляционная установка, аппарат магнитотерапевтический «АЛМАГ +» и так далее).

ИМ НУЖНА ПОМОЩЬ

МЫ ОЧЕНЬ МНОГО ГОВОРИМ О БЕСЦЕННОСТИ ЧЕЛОВЕЧЕСКОЙ ЖИЗНИ. НО ТАК ПОЛУЧАЕТСЯ, ЧТО ЖЕСТОКАЯ БОЛЕЗНЬ СТРОГО ОПРЕДЕЛЯЕТ ЕЙ ЦЕНУ. И ЧАЩЕ ВСЕГО В ЕВРО И ДОЛЛАРАХ. МАМЫ И ПАПЫ ГОТОВЫ ОТПАТЬ БОЛЬНОМУ РЕБЕНКУ СВОИ ЖИЗНИ. НО, УВЫ, ТРЕБУЕТСЯ ТОЛЬКО ТВЕРДАЯ ВАЛЮТА. ОЧЕНЬ СЛОЖНО ПРЕДСТАВИТЬ СОСТОЯНИЕ РОДИТЕЛЕЙ: МОЖНО СПАСТИ ЖИЗНЬ СВОЕМУ РЕБЕНКУ – ЕСТЬ ВРАЧИ И ЛЕКАРСТВА, НО ОНИ НЕ В СОСТОЯНИИ ЭТО СДЕЛАТЬ – МЫ СНОВА И СНОВА ОБРАЩАЕМСЯ К ВАМ С ПРОСЬБОЙ: ПОМОЧЬ НАШИМ БОЛЬНЫМ ДЕТЯМ, ПРИГОВОРЕННЫХ БОЛЕЗНЬЮ К СМЕРТИ. ПОСЛЕДНИЙ ИХ ШАНС НА ЖИЗНЬ – ЭТО НАША ДОБРОТА И НАШЕ ТЕПЛО. МЫ МОЖЕМ ПЕРЕПИСАТЬ ИХ ИСТОРИЮ БОЛЕЗНИ В ИСТОРИЮ ЗДОРОВЬЯ. НО В ЭТОМ ДОЛЖНЫ ПОМОЧЬ ВЫ, ДОРОГИЕ ДРУЗЬЯ «РАДУГИ».



КОГДА ЖИЗНЬ НЕ САХАР...

Однажды пятилетний Даня Битехтин приболел, стал много пить и часто ходить в туалет. Анализы показали завышенные показатели глюкозы, и мальчика госпитализировали. Первая мысль мамы: чем это можно вылечить? **Потом узнаешь, что это вылечить нельзя, и приходит смирение.** Теперь просто нужно считать хлебные единицы. Дозы инсулина маленькие, шприц — ручкой невозможно ввести такую минимальную дозу. От этого может случиться гипогликемия. Приходится сразу кормить мальчика, добывать сахар.

Еще Дане поставили бронхиальную астму. Ее нужно лечить приемом гормонов, а он противопоказан при диабете. Так что пока делают ингаляции только когда приступ. **Круг такой: укол инсулина, еда, ингаляция. В день делается 6–8 инъекций.** «Больно?» – спрашивает мама. Даня терпит, говорит, что нет. Но когда делаются инъекции, он так затихает от страха, что не дышит.

В садик мальчик не ходит, потому что там обеспечить должный уход воспитатели не смогут. Поэтому родители дежурят: два дня работает мама, два дня – папа. Теперь вся семья придерживается диеты, что-

бы не дразнить мальчика сладким. Как-то Даня спросил: «Когда я вылечусь, можно будет есть сладкое?» Как сказать мальчику, что он не вылечится? Даня – веселый и активный ребенок, совсем недавно ему исполнилось 5 лет. У него есть сестра-двойняшка. Дане очень поможет инсулиновая помпа, которая сама будет регулировать количество инсулина и обезопасит его от низкого сахара. Наш центр ведет сбор денежных средств в размере 171 042 руб. на приобретение инсулиновой помпы для Дани. Поддержите Даню и его сахар.



Автор текста:
Дарья Гурнович

УЛЯ ОЧЕНЬ ХОЧЕТ УСЛЫШАТЬ МАМУ...

Мы все очень разные и мечтаем каждый о своем. Но у всех у нас есть нечто общее, что касается наших детей. Все мы мечтаем о том, чтобы они были здоровы. И так больно, когда именно эта мечта остается неисполненной...

Наша новая подопечная Ульяна Щеневская – веселая, активная и развитая девочка. Но есть одно но. **С рождения Уле поставили страшный диагноз — сенсоневральная двусторонняя тугоухость четвертой степени.** Это болезнь, которая связана с общим снижением слуха. Причиной может быть повреждение внутреннего уха, слухового нерва или же слуховых центров в головном мозге. Степени могут быть разными, начиная от незначительного снижения чувствительности к звуку до полной глухоты. Как у нашей Ульянки. После того как родители узнали о страшном диагнозе, мама и папа сразу же начали знакомиться с врачами и различными методиками лечения, чтобы решить проблемы дочки со слухом и речью. В прошлом году Уле провели операцию по вживлению кохлеарного импланта, чтобы она могла слышать звуки и понимать речь. И это дало отличный результат: сегодня девочка распознает звуки, пытается произносить свои первые слова.



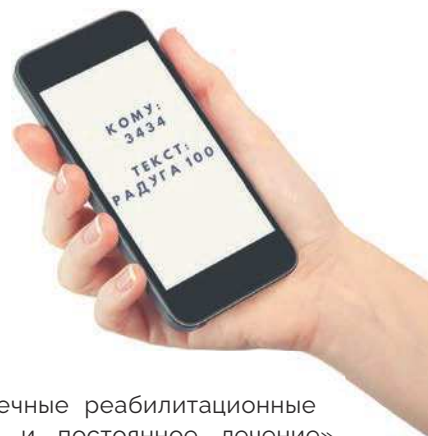
Несмотря на все сложности, которые выпали Уле в жизни, она старается все преодолеть и держится с большим достоинством и терпением. **А еще Ульяна, как солнышко, вся лучится светом и озаряет мир кругом.** По прогнозам специалистов, у девочки положительная динамика развития, и если сейчас она будет регулярно заниматься, то есть большая вероятность, что проблемы с речью решатся полностью. Беда в том, что у нас в стране есть единственное место, где помогают таким деткам. Нашу Ульяну с нетерпением ждут в московском реабилитационном центре «Тоша и Ко». В этом центре работает целая команда высококлассных специалистов. Сурдопедагоги научат Улю правильно слышать, логопеды — правильно произносить звуки, нейропсихолог скорректирует ее поведение. Давайте все вместе поможем этой девочке попасть на очередной курс, закрепить полученные навыки и добиться новых успехов! Мы верим, что у нашей Ульяны обязательно все получится, она сможет свободно общаться с родными и близкими, друзьями и окружающими ее людьми, просто ей нужно немножко помочь!

Благотворительный центр «Радуга» собирает 165 552 руб., чтобы оплатить курс реабилитации маленькой Ульяны в центре «Тоша и Ко» в Москве.

Автор текста: Сергей Михневич

ИМ НУЖНА ПОМОЩЬ

ПОБЕДИТЬ СУДЬБУ: МАЛЬЧИКУ С ДЦП НУЖНА НАША ПОДДЕРЖКА



а потом страшная автомобильная авария, стресс. Анастасия долгое время провела в больнице на сохранении, но, несмотря на все старания врачей, малыш родился очень рано — на 26-й неделе, и у мальчика при родах произошло кровоизлияние в мозг.

Сидя в тесной двенадцатиметровой комнатке общежития, где живут Анастасия, Тимофей и его старший брат Данила, мама рассказывает: **«Для меня будто мир остановился, в голове было только одно: как мой сыночек?** Я молилась за него день и ночь. Даже представить себе не могла, что после родов не увижу своего мальчика. В палату принесли детей, только моего сына там не было. Я отворачивалась к стенке и тихонько плакала». Но испытания только начинались. Невролог поставил ребенку страшный диагноз — ДЦП, гидроцефалия. Затем череда операций и постоянная борьба за жизнь.

Сегодня Тимофей не умеет почти ничего из того, что уже должны делать малыши в его возрасте. Мальчик не разговаривает и не может самостоятельно ходить. **В этом мире о нем заботится только мама. Так получилось, что она одна воспитывает двух сыновей.** Мама и мужественный мальчик испробовали многое: посещали платные и бесплатные курсы реабилитации, занимались по авторским методикам. «Ежедневно лечебная физкультура через слезы и боль, массаж,

бесконечные реабилитационные центры и постоянное лечение», — рассказывает женщина. Когда во время гимнастики мальчику растягивали мышцы, он кричал от боли. Но нужно было бороться с недугом. А с этим помогает и сам Тимофей — у мальчика мужественный характер, он стремится преодолеть свою беду. Сейчас Тимофей учится самостоятельно ходить по маленькой комнатке, а год назад это было для него недостижимо.

Мама Тимофея признается, что просить помощи у посторонних людей на лечение ребенка ей страшно и неловко. Но когда она видит, как меняется к лучшему ее мальчик, то смиряется. «Я прошу ради него, я верю: людей, которые меня понимают и поддерживают, очень много», — за чашкой чая признается Анастасия.

Время уходит, ребенку остро нужен интенсивный курс реабилитации в проверенном центре с хорошей репутацией. Мы знаем, какие удивительные результаты он может принести ребенку, страдающему ДЦП. Чем раньше он будет проведен, тем большему мальчик научится. Тимофею нужно помочь сейчас, и этот кроха будет радовать маму и старшего брата своими успехами!

Благотворительный центр «Радуга» начинает сбор средств для Тимофея Соложенко — необходимо собрать 109 448 рублей!

Что чувствует женщина, когда узнает, что она беременна? Удивление, радость, нежность, желание увидеть поскорее своего долгожданного малыша. А воображение рисует картины счастливого будущего: ее кровиночка растет и играет, идет в детский сад, а потом в школу. Об этом мечтала Анастасия Соложенко, вынашивая под сердцем Тимофея. Но у судьбы злодейки были свои планы. **Беременность протекала сложно,**

О ТОМ, КАК ПОМОЧЬ ПОДОПЕЧНЫМ БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОГО ЦЕНТРА ПОМОЩИ ДЕТЯМ «РАДУГА», МОЖНО УЗНАТЬ ПО ТЕЛЕФОНУ 908-902 ИЛИ ЗАЙДЯ НА САЙТ RADUGA-OMSK.RU

ВЫЖИТЬ И ПЕРЕЖИТЬ

Выездная детская паллиативная служба благотворительного центра «Радуга» — это прежде всего медицина. Неизлечимо больные дети требуют особого ухода и лечения для поддержания стабильного состояния организма. Однако зачастую в нестабильном состоянии находятся их родители. На вопросы: «О чем вы постоянно думаете?» или «О чем вы мечтаете?» — мамы, папы, бабушки и дедушки солидарно, не сговариваясь друг с другом, отвечают: «Мы постоянно думаем о сне. Мы просто хотим выспаться». Непрерывающаяся ни на минуту забота о ребенке делает жизнь невыносимой, гнетущей и беспросветной. Собственные мысли, собственные переживания и цели уходят на второй план. А то и вовсе исчезают.

Детская паллиативная служба помогает не только своим маленьким подопечным, но и их родителям, которых нужно научить справляться с бременем; внушить им, что жизнь не кончена и возможности еще не исчерпаны. В нашей службе работают три психолога: Татьяна, Марина и Светлана. Мягкие голоса. Внимательные глаза. И ласковые руки. Их служба не кончается даже ночью и в выходные дни. Всегда на телефоне, они готовы выслушать и помочь теплым словом, которое в пору болезни так нужно утомленным родителям. Сегодня мы знакомим вас с психологом центра «Радуга» Мариной Чалдышкиной.

Я работаю в «Радуге» с 22 января 2018 года. Работа в благотворительной организации психологом выездной паллиативной службы имеет свою специфику. Мои подопечные — мамы тяжелобольных детей, часто у них не удовлетворены первичные потребности, поэтому речь о каком-то психологическом запросе не идет. **Мама закрыта в своем мире - мире болезни, где много боли, страха, безнадежности. Я вижу свою задачу в том, чтобы снять напряжение, выслушать.** Мамам часто не с кем поговорить о себе, о своих проблемах. Иногда не получается встретиться с мамой несколько недель. То у ребенка обострение, то в больницу надо лечь. Приходится договариваться на удобное для нее время. Часто это вечер или выходные. Недавно одна мама хотела получить консультацию по поводу своих старших детей: подростки и связанные с этим возрастом проблемы. Договорились о встрече. Звоню накануне. Она в реанимации: у младшего ребенка пневмония. Пришлось не консультацию проводить, а искать кислородный концентратор. И такие случаи не редкость. **Но когда смог помочь, чувствуешь значимость своей работы, понимаешь, что делаешь что-то важное и нужное.** Часто приходится преодолевать сопротивление. У нас в стране не принято обращаться за психологической помощью. Все пытаются справиться сами до какого-то этапа, пока не наступит истощение психики. В случае агрессии, сопротивления



старюсь задавать открытые вопросы, ориентируюсь на потребности семьи. Важно заслужить доверие мамы, тогда она спокойнее начинает относиться к тому, что с ней работает психолог.

В мою работу входит психологическое сопровождение семьи. Когда доверие есть, мамы раскрываются и благодарны просто за то, что кто-то интересуется их проблемами, находит время, чтобы поговорить с ними. Это важная часть работы. Наверное, даже самая главная. Но не единственная. Я работаю в поле паллиативной психологии, все в этой области только развивается. **Считаю важным поднимать тему паллиативной помощи со своими знакомыми, делиться своими знаниями о психологии горя.** Сколько оно длится, как из него выходить, как выразить сочувствие. Часто слышу, что люди испытывают трудности в общении с горюющими, не знают, что делать, что говорить, бояться сильных эмоций. Не так давно провела семинар с командой «Радуги» на тему «Психология горя. Работа с чувствами». Считаю свою работу трудной, но благодарной.

Записал Вадим Ледяев

ОТПРАВЬ СМС СО СЛОВОМ «ОМИЧ» И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ НА НОМЕР 3434 - ДЕНЬГИ БУДУТ НАПРАВЛЕННЫ НА ЛЕЧЕНИЕ ДЕТЕЙ.

ЧТО ЗНАЧИТ БЫТЬ РЯДОМ С ГОРЮЮЩИМ И ЧТО МОЖНО СДЕЛАТЬ?



Как тяжело переносить болезнь и потерю ребенка, описать невозможно, но те, кому приходится с этим жить, знают об этом не понаслышке. Данная статья нашим психологом Мариной Чалдышкиной написана скорее для тех, кто только столкнулся с бедой и не знает, что делать и к кому обращаться и обращаться ли вообще.

Когда психолог или любой другой специалист приходит работать в детский паллиатив, он понимает, что паллиатив – это про качество жизни больного ребенка и психологическое благополучие его семьи. И что рано или поздно жизнь ребенка закончится. Но мысль о смерти находится где-то на задворках сознания. Кажется, что ребенок будет жить еще долго. Все будут жить по возможности долго и счастливо. И никто не умрет в один день. А иначе какой смысл.

Я проработала чуть больше года, когда это случилось со мной. У «моей» мамы умер ребенок. Умер от пневмонии, не дожив один месяц

до пересадки почки. И вот я смотрю на трубку телефона и понимаю, что мне надо позвонить и назначить встречу. И мне страшно. Да, я психолог. Да, меня учили. Да, я знаю психологию горя. Но я человек, и ничто человеческое мне не чуждо. **Я боюсь. Я смотрю на трубку телефона и думаю о том, что чувствует мама.** Она знала, что рано или поздно ее ребенок умрет. И вот он умер. К такому невозможно подготовиться. Это всегда внезапно, бессмысленно, непоправимо и очень больно. Вот такой убойный коктейль под названием «острое горе». И в мое сознание прокрадывается мысль: «Что делать?» Мысль неправильная. Мысль иллюзорная. Мысль, что можно что-то сделать там, где уже ничего нельзя исправить. Ведь я не волшебник. И даже не учусь. Она сейчас будет проживать чувство утраты. А я просто должна быть рядом. **Нет. Я не буду держать ее за руку. Она не любит, когда к ней прикасаются чужие люди. Я не буду ее утешать.** Она почувствует, что я защищаю себя от ее боли. Я не буду ее жалеть. Она



поймет, что меня нет рядом с ней. Я буду задавать ей простые вопросы. Что она ела сегодня днем? Сколько она спала? Кто ее поддерживает? Я буду молчать, когда возникают тяжелые паузы. Это трудно, но надо удерживать себя от лишних слов. Чужую боль легко заболтать, укрыться за забором слов, оставить человека рядом с твоим монологом в полном одиночестве. Тишина объединяет.

Я знаю, что ей сейчас нужна опора. Поэтому я буду сохранять внутреннее равновесие. Я знаю, что у нее будут трудные периоды. Я расскажу ей, что делать, когда накатывает. Ей будет легче. Не сегодня. Не завтра. Но уже сегодня она поймет, что не сходит с ума. Потому что все, что с ней происходит, нормально в такой ненормальной ситуации. С ней все в порядке. **Мы разговариваем с ней на кухне уже час. Я смотрю в ее глаза. Я ее слушаю.** Про второго ребенка и его страхи. Про ее родственников, которые пытаются ее спасти от боли, и как это раздражает. Она же адекватный человек. Про чувство вины и про то, что все было напрасно. Вспоминаем умершего ребенка. Она смеется. Я улыбаюсь. Это смех и улыбка сквозь слезы. Я очень хочу ей помочь. Я ничего не могу сделать. Но я могу просто быть сейчас рядом с ней.

Автор текста:
Марина Чалдышкина

ДОБРЫМ ДЕЛАМ ЕСТЬ МЕСТО ВСЕГДА

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 «Клисс». О том, почему таких людей и компаний должно быть больше, мы говорим с учредителем ООО «Центр оздоровления ребенка «Клисс» Львом Коноваленко.

- Лев Геннадьевич, как произошло знакомство вашей фирмы с центром помощи детям «Радуга»?

- Когда наш Центр оздоровления ребенка «КЛИСС» начинал свою деятельность, было принято решение, что мы обязательно будем участвовать в благотворительности. Однажды в одном из омских супермаркетов мы увидели логотип «Монетка на здоровье» и выбор сразу же пал на «Радугу». После того как мы пришли в офис «Радуги» и познакомились с Валерием Алексеевичем Евстигнеевым, наше решение окрепло – мы сделали правильный выбор. К сожалению, в наше время слишком много аферистов, прикрывающихся благотворительностью.

- Расскажите о вашей фирме?

- ООО «Центр оздоровления ребенка «КЛИСС» оказывает услуги по организации питания кислородным коктейлем в детских садах и школах г. Омска, Омской и Новосибирской областей с 2012 года. Компания является владельцем торговой марки «Окситель®». Мы помогаем нашим детям укреплять иммунитет, лучше переносить умственные и физические нагрузки. Спортсмены быстрее восстанавливаются, а будущим мамам с помощью «Оксителя®» проще справляться с гипоксией. Почему «нашим» детям? Да потому, что чужих детей не бывает. Наша миссия в том, чтобы сделать нашу нацию здоровой и сильной, а здоровье детей – дело общее, так как это будущее нашей страны.

- Что для вас означает понятие «благотворительность»?

- Ответ на поверхности: творить благо. Мы с удоволь-

СПРАВКА:

ООО «Центр оздоровления ребенка «КЛИСС» оказывает услуги по организации питания кислородным коктейлем в детских садах и школах г. Омска, Омской и Новосибирской областей с 2012 года. Компания является производителем смеси для кислородного коктейля под торговой маркой «Окситель®».

**Отдел маркетинга компании:
(3-812) 48-00-13, 48-90-11.**



ствием принимаем участие в благотворительных акциях, на которые нас приглашают.

- Как бы вы разделили благотворительность, меценатство и социальную ответственность бизнеса?

- Эти понятия неразделимо связаны, так как социальная ответственность бизнеса – это добровольный вклад бизнеса в развитие общества. А как это будет выглядеть – решение самих жертвователей. Во все времена были и меценаты, которые поддерживали культуру и искусство, и благотворители, которые помогали нуждающимся бескорыстно, просто ради будущих поколений. В современном мире многие бизнесмены осознают свою ответственность за будущее страны и активны не только в развитии своего бизнеса, но и в социальной жизни своего города. Надеемся на рост этой тенденции.

- Каким образом, по вашему мнению, можно привлечь компании и бренды к благотворительности?

- Самое действенное, на наш взгляд, прийти к руководителю и рассказать о своей деятельности. СМИ и соцсети никто не отменял, но живое общение всегда более эффективно. Менеджер по поиску благотворителей – очень достойная профессия.

- Если говорить глобально, что дает благотворительность обществу и бизнесу?

- Общество состоит из конкретных людей, и поддержка нуждающихся делает само общество более гуманным, а также всегда есть вероятность, что спасенная жизнь может дать человечеству в будущем великого поэта или ученого или просто счастливого человека. Каждый должен знать, что мир не без добрых людей, и помощь обязательно придет. А бизнесу принесет чувство удовлетворения от того, что сделан вклад в нечто большее, чем собственные интересы, как бы громко это ни звучало.

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

- Скорейшего выздоровления, конечно!

Беседовал Сергей Михневич

Оформить один раз, чтобы помогать ПОСТОЯННО

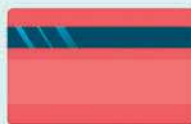


Шаг 1
Перейти на сайт БЦ
"Радуга" в раздел "Хочу
помочь"

Шаг 2
Выбрать, кому вы хотите
помочь и кликнуть
"Ежемесячный платёж"



Тел. 908-902



Шаг 3
Ввести свои данные,
данные карты и сумму
пожертвования



ДОРОГИЕ ЧИТАТЕЛИ! ПОДОПЕЧНЫЕ ЦЕНТРА ЖДУТ ВАШЕЙ ПОДДЕРЖКИ!

Помочь ребятам можно удобным
для вас способом:

По реквизитам в любом банке:
Омская региональная общественная
организация «Благотворительный центр
помощи детям «Радуга»
ИНН 5503097573, КПП 550301001
Р/счет 40703810945400140695
в Омском отделении Сбербанка России
№ 8634 г. Омска
К/счет 30101810900000000673
БИК 045209673
Назначение платежа: Благотворительное
пожертвование для (фамилия, имя ребенка)
Внимание! Сбербанк не берет комиссию
с платежей.

С помощью пластиковых карточек VISA
и MasterCard на сайте: www.vseplatezhi.ru

Опустив пожертвования в специальные
ящики или «БАНКИ ЖИЗНИ»

С помощью смс на номер 3434
слово Радуга (пробел) и сумма —
на проект «Дом радужного детства»
Слово Омич (пробел) и сумма —
на помощь детям. Вам придет смс о под-
тверждении, ответьте на него!

А также мы всегда рады видеть вас
по адресу: г. Омск, ул. Красина, 4/1
Звоните нам по телефонам:
+7 (3812) 24-68-60, 908-902
Присылайте сообщения по факсу
+7 (3812) 24-65-01
Пишите на электронную почту
radeva@yandex.ru, raduga-omsk.ru
С удовольствием ответим на каждое ваше
обращение!

Над номером работали:
Валерий Евстигнеев, Сергей Михневич, Анна Митяева,
Олеся Ульянова, Екатерина Овчинникова,
Наталья Астанина, Дарья Гурнович, Ольга Петренко,
Марина Федосеева, Мария Мручак,
Александр Заборских, Фархат Байсадыков.
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 № 03 (80) март 2019. Тираж 15 000 экз.
Рег. свидетельство ПИИ №ТУ55-00544
Газета зарегистрирована в Управлении
Роскомнадзора по Омской области.
Дата выхода: 14.03.2019. Подписано в печать: 13.03.2019.
По графику в 17:00 фактически в 17:00.
Распространяется бесплатно. Адрес редакции, изда-
теля: 644043, Омская область, г. Омск, ул. Красина, 4/1.
Отпечатано в АО «Советская Сибирь»:
644042, г. Омск, пр. К. Маркса, 39

12+

Ренессанс центр танцевального спорта



Центр танцевального спорта

«Ренессанс»

стал участником проекта

«Монетка на здоровье»

1 мая 2013 года.

С этих пор с каждого проданного

абонемена «Ренессанс»

перечисляет часть средств

в БЦ «Радуга» для помощи

тяжелобольным детям.

ХОТИТЕ СТАТЬ ПАРТНЕРОМ
И ПОМОГАТЬ БОЛЬНЫМ ДЕТЯМ —
ЗВОНИТЕ ПО ТЕЛ. +7(3812) 908-902

