



ГАЗЕТА
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

Помочь всегда можно!

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru

№ 01 (119), январь 2023



ПАРТНЁРСТВО СТАНОВИТСЯ ШИРЕ

«Элита Фэмили»/«Радуга»:
в добрый час!

Стр. 2



РАСТУТ, НЕ ПЕРЕСТАВАЯ РАБОТАТЬ!

Как «Дом радужного детства»
и его подопечные мотивируют
друг друга?

Стр. 10



ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного
центра «Радуга» за декабрь
2022 года

Стр. 14



**УЛЫБКА
ЧЕРЕЗ БОЛЬ...
КОГДА СОНЯ НАЧНЁТ
ЖИТЬ ИНАЧЕ?**

СТР. 6

ИТОГИ-2022



Новогодние каникулы завершились. И, прежде чем приступить к работе в году наступившем, мы хотим поделиться с нашими читателями результатами проделанной работы в 2022 году.

★ 93 ребёнка и около 100 родителей прошли реабилитацию и абилитацию в «Доме радужного детства»;

★ 28972 процедуры,

★ более 1200 врачебных консультаций получили наши подопечные во время пребывания в хосписе;

★ 310 детей в 32 районах Омской области и на территории Омска посетила Выездная паллиативная служба «Радуги»;

★ 140 упаковок подгузников,

★ 100 упаковок пелёнок,

★ 640 баночек специализированного питания были переданы подопечным благодаря жертвователям «Радуги»;

★ 342 ед. расходных материалов,

★ 22 ед. технических средств реабилитации,

★ 30 ед. средств поддержания жизни были доставлены радужной ВПС детям в семьи или в больницы;

★ 107 детей получили адресную помощь (оплата лечения и реабилитации в сторонних учреждениях, мед. оборудования, жд и авиабилетов, окклюдеров, спец. питания, ТСР, мед.препаратов, слуховых аппаратов, генетических анализов).

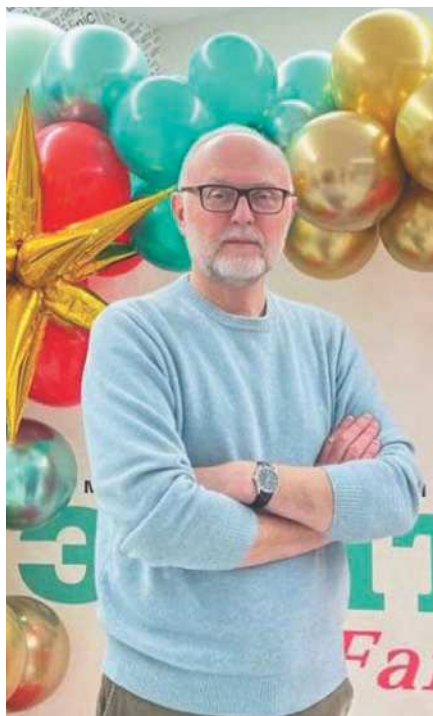
Всё это стало возможным благодаря Вам, дорогие наши жертвователи! Спасибо, друзья! Мы надеемся, что и в наступившем году именно с Вашей поддержкой сможем помочь нашим маленьким и юным омичам!

В НОВЫЙ ГОД С НОВЫМИ ВОЗМОЖНОСТЯМИ, ИЛИ ВМЕСТЕ ПО ПУТИ!



Юрий Петрович Дусь — доктор экономических наук и в недавнем прошлом декан факультета международного бизнеса (ФМБ) ОмГУ им. Ф. М. Достоевского, поч-

ти десять лет назад стал одним из инициаторов проведения «Рождественского благотворительного концерта» в стенах ОмГУ силами студентов ФМБ и других факультетов в поддержку омской «Радуги».



Два года назад — после прекращения деятельности ФМБ — Юрий Петрович ушёл из университета. К счастью, традиция, заложенная десятилетие назад Юрием Петровичем и ещё одним преподавателем ФМБ — англичанином Чарльзом Эндрю Шоу проводить Рождественские концерт и ярмарку, продолжает жить, правда, теперь на факультете экономическом. Студенты также помогают детям. Например, за последний благотворительный вечер, который прошёл 23 декабря уже минувшего года, молодые люди смогли собрать средства на лечение подопечной «Радуги» Амелии Приходченко.

Сейчас Юрий Петрович Дусь является директором семейного медицинского центра «Элита Фэмили», первого в городе по рейтингу сайта "ПроДокторов".



Очень часто женщины забывают про себя и про своё здоровье. У нас есть немало случаев, когда о том или ином заболевании мама узнавала в «Доме радужного детства», потому что у неё была возможность задать вопросы врачу. Бывало, что приходилось даже госпитализировать женщину, поскольку этого требовала ситуация. Конечно, мы будем очень рады, если наше партнёрство с клиникой сложится ещё и на уровне профессиональной и своевременной помощи людям», — резюмирует руководитель «Радуги» Валерий Евстигнеев.

Благотворительный центр помощи детям «Радуга» благодарит семейный медицинский центр за отзывчивость!

Ознакомиться со специалистами клиники "Элита Фэмили" можно на сайте www.elita-family.ru

Чтобы оказать помощь тяжелобольным детям достаточно перейти на www.raduga-omsk.ru

Несмотря на новую должность и загруженность, Юрий Петрович и сегодня не забывает про старейший омский благотворительный центр. Так, за несколько дней до наступления 2023 года в медицинском центре была установлена информационная стойка-бокс для сбора средств на лечение тяжелобольных детей «Радуги». И это не всё.

«В нашей клинике ведёт бесплатный приём педиатр высшей категории Сегренева Светлана Алексеевна для всех детей Омска. Мы рады предложить родителям особенных детишек такую услугу. У нас есть лифт, нет очередей. А это ведь немаловажно для пациентов с затруднённым передвижением», — говорит Юрий Петрович.

В рамках взаимного сотрудничества «Радуга» и «Элита Фэмили» сегодня обсуждают и возможность медицинского осмотра для родителей подопечных «Дома радужного детства». «Мама наших детей живут в условиях ежедневной тяжёлой нагрузки — это и уход за больным ребёнком, и решение в связи с таким обстоятельством сложнейших жизненных вопросов.

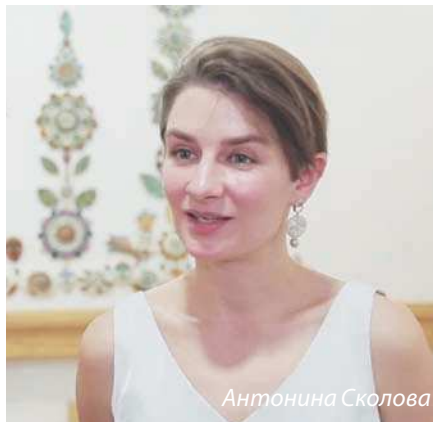


«В ЭТОТ МИР МЫ ПРИХОДИМ, ЧТОБЫ ЛЮБИТЬ!»

Настоящим сюрпризом накануне праздников для подопечных и сотрудников «Дома радужного детства» стал приезд в хоспис Алексея Бабаянца из Краснодара и Антонины Сколовой из Екатеринбурга. Кто эти люди и для чего они приехали в гости к паллиативным детям — читайте в нашем материале и смотрите через приложение «Atlantis Ar» (алгоритм на стр. 16).

Алексей Бабаянц — кандидат психологических наук, педагог-психолог, гештальт-терапевт, консультант в сфере семейных и детско-родительских отношений, Антонина Сколова — солистка группы «Дивьяроса». Они вместе колесят по просторам нашей Родины, чтобы научить родителей выстраивать гармоничные отношения с детьми.

На встрече с родителями наших подопечных Алексей Бабаянц рассказал об удивительной тонкости отношений детей и родителей. Заинтересовал со-



Антонина Сколова



Алексей Бабаянц

бравшихся «Методом временных трудностей», который, прежде всего, важен для родителей особенных ребят. **Суть метода в том, чтобы найти категорию, которая закрывает будущее. А затем отыскать категорию, которая его открывает. И, наконец, выбрать категорию, которая сделает мысль реальностью.** Родителей весь-

ма заинтересовал такой подход, были заданы откровенные вопросы и получены на них ответы. Алексей Бабаянц озвучил главный постулат, к которому должны стремиться все, так: «В этот мир мы приходим, чтобы любить. Всё крепко и нерушимо только там, где есть любовь. И лучшее, что может быть в отношении с собственным ребенком — это любовь!»





Уже в завершении беседы все её участники прошлись хороводом вместе с детьми.

Мы искренне благодарим наших гостей за визит в «Дом радужного детства» и подарки. Помимо экзотических фруктов и восточных сладостей Алексей и Антонина привезли подгузники, стиральный порошок и пелёнки.

Также выражаем благодарность организаторам встречи — Надежде и Юлии.

Потому что каждый родитель может быть лучшим для своего чада! Только он и никто другой!»

Гости снескрываемым любопытством и восторгом осмотрели живописную сказочную территорию, а также оснащённый по последнему слову техники терапевтический лечебный корпус «Дома радужного детства».

Алексей отметил, что хоспис несколько ошеломил его не только своим существованием, но и позицией, подходом и хорошей аурой, которая чувствуется в каждом уголке и отражается в глазах подопечных и сотрудников радужного дома.

«Руководитель и сотрудники хосписа, дети и родители в нём находящиеся — люди, в компании которых не хватает слов. Хочется молчать. И это молчание внутренне обогащает. В таком молчании хочется стать чище. Удивительное состояние!» — подчеркнул Алексей Бабаянц, обращаясь к присутствующим на встрече.

Беседа Алексея с мамами наших подопечных детей прошла в каминном зале. Здесь по-домашнему тепло и уютно. А в сопровождении душевных песен Антонины вечер и вовсе стал сказочным. Подпевали все без исключения.



НОВОСТИ



ЖЕЛАНИЯ СБЫВАЮТСЯ!

Благотворительный центр помощи детям «Радуга» загадывал желание... И оно сбылось!

Благодаря поддержке благотворительного фонда В. Потанина теперь в нашем хосписе «Дом радужного детства» будет работать электромиограф и электроэнцефалограф!

Новое оборудование откроет для специалистов хосписа возможности проводить исследование прямо на месте. Это позволит сэкономить не только средства, но и время в период прохождения детьми реабилитации и абилитации.

Вы тоже можете помочь тяжелобольным детям. Поддержать «Дом радужного детства» можно на сайте благотворительного центра raduga-omsk.ru



УСПЕТЬ СПАСТИ!

— У меня обычно ноги — это палочки. Я никогда... ни разу не ходила, — Соня изображает сама себя на альбомном листе и рассказывает про каждый штрих.

— Но ты бы хотела? — интересуемся мы.

— Да!

— Как ты себе это представляешь?

— Я пока ещё не придумала...

Как будет ходить маленькая Соня, пока не придумали даже врачи. Девочка не чувствует ног. Но и при всей тяжести паралича, отсутствие навыка хождения — сейчас не главная проблема. Всю свою семилетнюю жизнь девочка мучается от сложнейшего кифоза. У нее spina bifida. Это тяжёлый врождённый порок позвоночника, при котором происходит неполное зарастание позвоночных дужек. Недуг мешает Соне сидеть, лежать,

невыносимой болью отзывается во всём теле.

«Это можно выровнять и вытянуть всё, требуется срочно операция, потому что ребёнку хуже становится. С каждым разом всё хуже и хуже... Её скручивает, она может, не дай Бог, в один момент... дышать не сможет», — рассказывает о болезни дочери Ольга.

По словам мамы, до сих пор доктора не могли прооперировать её дочь только из-за недостаточной массы тела ребёнка. Перешагнуть долгожданную отметку в 10 килограммов Соня смогла два месяца назад и сразу вместе с мамой отправилась на очередную консультацию в курганский центр Илизарова.

«По квоте мы обращались. В нашем случае сказали, что дорогостоящая конструкция нужна для фиксации в позвоночнике...

Сумма больше 2 млн рублей», — в глазах матери читается безысходность.

Сегодня, когда врачи готовы взяться за сложнейшую операцию и спасти Соне жизнь, семья девочки вынуждена искать помощи. Оплатить самостоятельно специальную конструкцию родители не могут, поэтому обратились в благотворительный центр «Радуга». Помочь Софии даже небольшой суммой может каждый, отправив смс со словом ОМИЧ 200 на номер 3434. Вместо значения «200» вы вправе поставить абсолютно любую сумму. Только вместе у нас получится собрать 2 979 870 рублей. Перечислить средства можно и по реквизитам, которые указаны на стр. 16. В назначении платежа важно указать: София Васильева



НАДЕЖДА НА ЧУДО

С тем синдромом, который есть у полуторогодовалой Маши, как правило, дети живут до 2 — максимум до 5 лет. Так гласят медицинские интернет-справочники. Родители Маши уже второй год с настороженностью читают о симптомах синдрома Эдвардса. (Что-то сходится, что-то нет.) И с замиранием сердца думают, что в каждом правиле бывают ведь и исключения... Кто знает, может, их Маше удастся перечеркнуть все научные описания болезни и выйти победителем из тяжёлой схватки с недугом?!

Девочка родилась маленькой — и в росте, и в весе. Выявленный порок сердца сразу же отправил ребёнка в ГНЦ. Здесь Машу вывели: в 3 месяца малышка, наконец-то, отправилась домой. «Мы до сих пор не знаем причину болезни нашего ребёнка. Скорее всего, так случилось из-за того, что я во время беременности бессимптомно переболела ковидом», — рассказывает Ольга, Машина мама.

Коварность синдрома Эдвардса в том, что болезнь нарушает работу не одного органа. Страдает весь организм. Именно поэтому минувшим летом Маша не смогла справиться с последствиями бронхита. Чтобы девочка дышала, врачам пришлось установить трахеостому. «Теперь мы многому учимся заново: кушать, пить, гулять, говорить, — перечисляет новые достижения дочери Ольга. — И это при том, что у дочери и так есть задержка физического развития. Она только-только начинает сидеть, держать в руках игрушки».

На последней консультации кардиолога родителям сказали, что Маша не операбельна. Ребёнку можно помочь постоянными занятиями и реабилитационными



ми мероприятиями. Это не излечит девочку — нет, просто приспособит её к жизни в тех условиях, которые диктует маленькому человечку недуг.

Во время посещения Маши выездной паллиативной службой «Радуга» специалисты решили предложить пройти реабилитацию и абилитацию девочки в «Доме радужного детства». У неё будет индивидуальная программа занятий, во время которой родителям Маши подскажут, на что нужно сделать упор в развитии ребёнка. **Чтобы малышка смогла приобрести новые навыки, ей нужна наша с вами помощь. Её можно оказать на сайте благотворительного центра «Радуга» raduga-omsk.ru или по реквизитам, которые мы всегда публикуем в газете на стр. 16. При переводе средств необходимо обязательно указать: Маша Вдовина**



Сейчас дети видят, фокусируют взгляд и улыбаются родителям.

Братья осваивают новые навыки: уже удерживают игрушки в руках и питаются из бутылочки. Платон научился переворачиваться, пытается сидеть. Малыши не разговаривают, так как у них стоит трахеостома. «Спасибо огромное докторам больницы, реаниматологам, педиатрам, — у Алёны начинает дрожать голос, и наворачиваются слёзы. — Я буду всю жизнь благодарна. Это они вытащили моих сыновей... Дети пытаются дышать самостоятельно, но без кислорода пока никак».

«Никак» пока и без специализированного питания, которое каждый день жизненно необходимо. Для одного ребёнка в день требуется 8 бутылочек смеси «Infatrini», следовательно, для двоих это 16 бутылочек.

ОДНО ИСПЫТАНИЕ НА ДВОИХ

Братья-близнецы Арсений и Платон родились раньше положенного срока. Даже при том, что это двойня — всё равно рано. Вот уже год дети в больнице... Малыши до сих пор зависят от кислорода. Им ежедневно необходимо высококалорийное питание, запасы которого в больнице заканчиваются... Родителям посоветовали обратиться в «Радугу».

«Я никогда не думала, что придётся обращаться за помощью к совершенно чужим людям, — со слезами говорит Алёна, мама мальчишек. — Мы никому и не рассказывали, что у нас детки родились. Уже больше года... Знают только самые близкие о нашей тяжёлой ситуации».

Только самые близкие и помогают приобретать специализированное детское питание. Но даже эта помощь — капля в море.

«Сначала одно закупили, потом второе, третье... Работает только папа, а тут ему пришлось лечь в больницу с нами. Мне одной с малышами не справиться, даже элементарно, чтобы покормить, нужны четыре руки. И тут понимаем, что денег не хватает. На одно только питание больше 100 000 рублей в месяц надо. Где же взять такие средства?»

После роддома Алёну с малышами перевели в больницу, где обнаружили инфекцию у детей. Это привело к тому, что почти 4 месяца за мальчишек непрерывно дышал аппарат ИВЛ. Было решено установить малышам трахеостому.



Центр помощи детям «Радуга» открывает сбор на питание «Infatrini» на год (16 бутылок в день), 2 кислородных концентратора и медицинские расходные материалы для Арсения и Платона Бергаем. Сумма сбора — 2 763 260 рублей. Помочь детям можно на сайте «Радуги» www.raduga-omsk.ru или по реквизитам, которые указаны на стр. 16 в этом выпуске газеты. В назначении платежа важно не забыть подписать: Арсений и Платон Бергаем



ГОТОВИМСЯ К НОВОМУ КУРСУ!

«Радуга» ожидает коллег из Сербии. Приезд BDA-терапевтов запланирован в феврале. Реабилитологи вновь посетят Омск, чтобы проконсультировать родителей, обучить их следующему курсу методики и отслеживать динамику в развитии каждого пациента. Немаловажным станет и обсуждение открытия в нашем городе центра BDA-терапии на базе БЦПД «Радуга».

Но пока мы хотим поделиться на этих страницах промежуточными результатами работы некоторых наших подопечных семей. На фото-тестах можно увидеть состояние детей с разницей в полгода. Основатель BDA-метода Владимир Добриевич очень высоко оценивает старания родителей, которые ежедневно занимаются BDA: «Очень искренне говорю родителям всегда, что есть определённая последовательность в занятиях. Если представить желаемую цель в виде ствола дерева, то некоторые плоды можно будет получить легко, потому что они висят на первых ветках. Чтобы дотянуться до следующих веток, нужно поработать определённое время. Для каждого ребёнка оно будет своим».



ТРУДОЛЮБИВЫЕ И ТЕРПЕЛИВЫЕ!

Очень важно завершать год с мотивацией на дальнейшую плодотворную работу. Кто не согласится?! Сегодня мы можем смело сказать, что семьям из последнего заезда 2022 года в «Доме радужного детства» удалось зарядить добрыми эмоциями всех сотрудников омского хосписа. Наши подопечные показали такие результаты реабилитации, которыми мы просто не можем не поделиться с вами.



Сегодня Матвею 8 лет, он ходит и бегает. А ещё пару лет назад, когда он впервые приехал в «Дом радужного детства», об этом можно было только мечтать. У Матвея из-за эпилепсии очень плохо работает правая сторона тела. Но некоторое время назад эпилептический очаг удалили. Сейчас самое подходящее время, чтобы помочь мальчишке разработать руку и ногу. Все реабилитационные занятия были направлены на то, чтобы скоординировать правильную постановку ног при ходьбе. Под контролем инструкторов ребёнок всё время отрабатывал ходьбу по ступенькам. Таким образом удалось стабилизировать походку. Матвей пока ещё не может хорошо взять предмет в руку, но может зафиксировать его двумя руками. А ещё отрадно, что мальчишка научился в бассейне попадать мячом в корзину и доставать предмет из неё.



То, что Максим способный и очень хорошо поддается реабилитации помнит весь коллектив «Дома радужного детства». «Его единственная загвоздка в том, что он работает, когда ему очень интересно», — улыбается инструктор водного зала Алёна Шевелёва, — приходилось каждый раз придумывать, чем бы его замотивировать». Максим отлично освоил ныряние и отталкивание от бортика, он заходил в воду с неподдельной радостью. Научился проходить самостоятельно по поручню полностью всю дорожку. Неплохие результаты у мальчишки и на суше: может стоять у поручня и даже сделать несколько шагов. Сейчас родителям Максима крайне важно продолжать занятия и дома, а именно почаще водить ребёнка за руки.



РЕЗУЛЬТАТЫ НАШИХ ПОДОПЕЧНЫХ



Позитивному и ласковому Владу крайне важно в этом заезде было увеличить гибкость тазобедренных суставов. Эту задачу перед инструкторами и педагогами хосписа при осмотре ребёнка поставил врач-ортопед. У Влада после операции стоит пластина. Мышцы сильно зажаты. Работа предстояла кропотливой. Инструкторы АФК приняли решение, что будут использовать для результата даже время вне занятий. Для этого они показали маме, как нужно переносить Влада на боку с максимальным отведением ног. Через 3 месяца Влада проведут операцию по удалению пластины. Тогда мальчик вместе с мамой сможет приехать в «Дом радужного детства» снова: на послеоперационную реабилитацию.



В этот, четвёртый, раз Алёна приехала в «Дом радужного детства» после операции и гипсования. Её ноги не сгибались, поэтому маме приходилось носить дочь как куклу. В первые дни девочка боялась даже простых прикосновений. Из-за страха испытать боль Алёна плохо шла на контакт и с сотрудниками хосписа, и с его подопечными. «Такое поведение вполне нормально для ребёнка после больших хирургических и ортопедических вмешательств. Ребёнок только-только вышел из стрессовой ситуации. Мы постепенно начинали нагрузки. Так сказать небольшими порциями и в игровой форме, — комментирует занятия Алёны инструктор АФК Софья Эпутатова. Уже в начале второй недели заезда девочка чувствовала себя в безопасности и показала, что она коммуникативный и эмоционально яркий ребёнок. Когда Алёна окончательно адаптировалась в «Доме радужного детства», стоматологи смогли полечить ей все зубки.

Сотрудники хосписа очень рады до-

стижениям послеоперационной реабилитации Алёны. Девочка перестала засыпать с телефоном, вместе с мамой им удалось перейти на чтение сказок. Ну а самое главное — Алёна, прощаясь с сотрудниками хосписа, выходила из «Дома радужного детства» самостоятельно. Ребёнку помогали лишь трости. Девочка пообещала, что в следующий раз приедет без их поддержки!



ВСЯ РАБОТА ДЕТСКОГО ХОСПИСА ВЕДЁТСЯ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО НА ПОЖЕРТВОВАНИЯ. МЫ ГОВОРИМ «СПАСИБО» ВСЕМ БЛАГОТВОРИТЕЛЯМ «ДОМА РАДУЖНОГО ДЕТСТВА». ПОМОЧЬ РЕБЯТАМ МОЖЕТ КАЖДЫЙ. НУЖНО ВСЕГО ЛИШЬ ОТПРАВИТЬ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» И ПОСИЛЬНОЙ ДЛЯ ВАС СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ, НАПРИМЕР: РАДУГА 200



«ЭТОТ ДЕНЬ СТАЛ ЛУЧШИМ В ЖИЗНИ!»



В один из волшебных предновогодних дней в «Доме радужного детства» забыли о диагнозах, реабилитационных занятиях и назначениях врачей. Все потому, что в омский детский хоспис пришли герои новогодней волшебной сказки. Дед Мороз, Снегурочка, Кролик и 7 дружных разноцветных снеговиков-помощников веселили наших подопечных и их сопровождающих всего 2 часа, но «этот день стал лучшим в жизни».

Именно так сказал один из юных гостей радужного праздника Миша Луценко. «Подарки — супер!» А это уже слова Евы Пуминовой, точнее доброй феи, в которую девочка превратилась на мгновение благодаря костюму. И только мы, взрослые, понимаем, что настоящей волшебной палочкой и для феи Евы, и для зайчика Максима, и для кошечки Василисы и многих-многих других наших детей стали Вы. Непрошедшие мимо и знающие, что детский праздник не может прийти сам по себе. Вы сделали этот день для детей своими добрыми руками и щедрыми душами! Вы — наши надёжные и верные благотворители.

Вот только те, кого мы можем назвать: БП «Литературная гостиная», ЛФЛ/Омск, Центр развития ребёнка — детский сад 96», ИП А. Шубенко, «Ростелеком», «Кордиант», «Трансойл», школа — интернат РЖД № 20 ...А сколько ещё тех, кто пожелал остаться анонимным волшебником! Мы всем вам говорим большое человеческое СПАСИБО!!! Пусть в ваших домах всегда будет мир, счастье и гармония! Пусть ваши сердца будут открыты ещё для многих добрых дел, друзья!

«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»



**Спасибо за помощь и внимание к нашим подопечным!
Вы можете узнать, как прошёл праздник, не только
из этих фото.
Поднесите своё мобильное устройство к фотографии
со знаком «А», и картинка оживёт.
Удачного просмотра!**



РЕГИНА ЖУСУПОВА, 6 ЛЕТ

Чтобы разобраться в причинах плохой речи, тяжёлой ходьбы и слабого зрения, Регине необходимо сделать дорогостоящий генетический анализ. Он поможет врачам установить диагноз, а, следовательно, и определиться с тактикой

лечения. Мы будем ждать добрых новостей от семьи Регины, а пока вместе с родителями девочки благодарим всех тех, кто внёс в спасение ребёнка свой посильный вклад!



АРТУР НОВИКОВ, 11 ЛЕТ

«Радуга» уже много лет дружит с Артуром благодаря поддержке наших верных жертвователей. Раньше благотворительный центр помогал техническими средствами реабилитации, теперь же пришло время и для самой реабилитации в стенах «Дома радужного детства». Спасибо всем, кто откликнулся на просьбу о помощи в сборе средств!



ДИМА ТОРМЫШОВ, 4 ЛЕТ

Во время своего появления на свет Дима перенёс гипоксию. Теперь многого не может: сидеть, ходить, говорить. Но это не значит, что ребёнка ничему нельзя обучить. Благодаря Вашей поддержке мальчишка сможет попасть в «Дом радужного детства»,

где пройдёт реабилитационный курс занятий.



НИКИТА ЛЯБАЕВ, 7 ЛЕТ

В Новом году Никита отправится на реабилитацию в город Рязань, а именно в коррекционно-логопедический центр. Там у мальчишки обязательно появятся новые достижения. Он научится произносить звуки, слова и целые фразы!

Редчайшее заболевание «синдром Delpire-McNeill» — не повод сдаваться и опустить руки маме Никиты. Всё потому, что именно Вы поддержали семью и подарили мальчишке настоящее новогоднее чудо! Спасибо, друзья!



ЕВА ПУМИНОВА, 10 ЛЕТ

Благодаря людям, которые помогли нашей подопечной в завершении сбора, у Евы состоится послеоперационная реабилитация. Она поможет разработать и укрепить мышцы ног и спины, после того, как целый месяц Ева провела в гипсе. Благодарим каждого!



ВАНЯ ПОВЕЛКО, 12 ЛЕТ

Совсем недавно ортопед уверил, что мальчик обязательно встанет с инвалидной коляски. Смешливый и озорной мальчишка очень хорошо справляется с реабилитационной нагрузкой, которую родители устраивают своими силами. Чтобы Ваня встретился с настоящими специалистами восстановительного лечения, Вы помогли ребёнку собрать средства для реабилитации в «Доме радужного детства». Вся семья благодарит жертвователей: СПАСИБО за добрые сердца!



АМЕЛИЯ ПРИХОДЧЕНКО, 3 ГОДА

Новогодним чудом, и не иначе, можно назвать завершённый сбор средств для нашей подопечной Амелии Приходченко! Чтобы девочке провели операцию на спинном мозге в зарубежной клинике, нужно было собрать больше

6 миллионов рублей до начала января. Друзья, всё состоится, потому что практически за месяц мы с вами справились! А это значит, что в скором времени мы надеемся увидеть самостоятельные шаги Амелии. Спасибо, что помогаете нашим радужным ребятам!



ГРИША ПАНОВ, 6 ЛЕТ

У Гриши Панова тоже появились все шансы сделать свои первые самостоятельные шаги! Нужен лишь правильный подход к реабилитации, которая Грише необходима как воздух. Спасибо за ваше неравнодушие, дорогие благотворители! Вы в очередной раз помогаете мальчишке приблизиться к цели!

СПАСИБО ЗА ДЕКАБРЬ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за декабрь 2022 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **4 054 921 руб.**

Расскажем подробнее, что было сделано в декабре:



«Дом радужного детства», «Усадьба Грибаново»:

Тяжёлый недуг — это огромное испытание для ребёнка. Жить со страданиями невыносимо и несправедливо. Чтобы хоть немного помочь самым юным омичам и их родителям, в Подгородке работает «Дом радужного детства». Здесь каждый чувствует, что не оставлен в одиночестве со своей болезнью. Здесь дают силы и знания, чтобы жить лучше! Именно здесь начинается новая жизнь! Благодаря помощи наших благотворителей в декабре ещё 7 детей смогли пройти реабилитацию и абилитацию в «Доме радужного детства».

2230050 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);

750000 руб. — приобретение оборудования для новых видов процедур.



Выездная паллиативная служба:

Еженедельно выездная паллиативная служба благотворительного центра помощи детям «Радуга» ходит по Омской области всё новых и новых детей с тяжёлыми заболеваниями. Все эти дети попадают в базу данных нашего центра. Это значит, что всем ребятам так или иначе можно помочь. В декабре ВПС посетила 70 тяжелобольных детей.

180295 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!

189290 руб. — хозяйственные расходы, коммунальные услуги.

Адресная помощь детям:

40600 руб. — оплата генетического анализа для Кати Морохиной

141068 руб. — оплата проживания, питания и авиабилетов Москва-Омск для Насти Луценко

242500 руб. — оплата прогулочной инвалидной коляски, транспортных расходов для Алёны Пашковой

41600 руб. — оплата генетического анализа для Гриши Панова

40600 руб. — оплата генетического анализа для Регины Жусуповой

128520 руб. — оплата инвалидной коляски для Ильи Саянкова

39646 руб. — оплата авиабилетов Москва-Омск для Макара Пастушенко

30752 руб. — оплата авиабилетов Омск-Питер-Омск для Ярославы Чикиревой

НАШИ ПАРТНЁРЫ:



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 работы: Валерий Евстигнеев, Сергей Михневич, Марина Бугрова, Анна Митяева, Ольга Горбунова, Ксения Ермакова. Используются фото из архива БЦ «Радуга», личного архива семей, сети Интернет. «Радуга. Газета добрых дел».

Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич.
Главный редактор — С.А. Михневич
Дата выхода: 10.01.2023. Подписано в печать: 09.01.2023
По графику в 17:00 фактически в 17:00 Тираж 10 000 экз
Reg. 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 консультации медицинских специалистов

Все права защищены. Копирование, воспроизведение и иное использование материалов газеты без согласия редакции (авторов материалов) является незаконным и влечёт уголовную, административную и гражданскую ответственность.

12+



Установите приложение ATLANTIS AR на ваше мобильное устройство. Откройте приложение и через него отсканируйте данный QR-код.

Ищите на страницах газеты символ , наводите камеру приложения на фотографии с этими знаками. Смотрите видео!

ЕЖЕМЕСЯЧНЫЕ ПОЖЕРТВОВАНИЯ

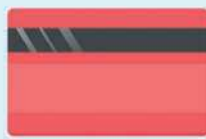
Шаг 1
Перейти на сайт БЦ "Радуга" в раздел "Хочу помочь"



Шаг 3
Ввести свои данные, данные карты и выбрать сумму пожертвования



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



Оформить один раз, чтобы помогать постоянно

