



ГОДА «РАДУГЕ»!

В фотографиях – о том, как мы с вами творили добро –
вспоминаем на 4 странице.



«В 97-М ДУМАЛИ, ЧТО Я ПОПАЛ В СЕКТУ»

Руководитель «Радуги» Валерий Ев-
стигнеев о себе и своем деле.

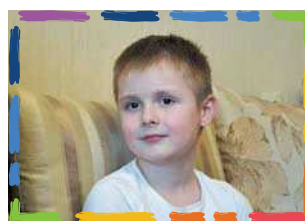
Стр. 6



ФОТОХРОНИКА ДЕТСКОГО ХОСПИСА

История «Дома радужного детства»
без лишних слов – в картинках.

Стр. 8



ВЫ ПОМОГЛИ ИМ

Отчет благотворительного
центра «Радуга» за февраль
2020 года.

Стр. 15



ВАЛЕРИЙ ЕВСТИГНЕЕВ ПРИНЯЛ УЧАСТИЕ В КРУГЛОМ СТОЛЕ НА ТЕЛЕКАНАЛЕ «ДОЖДЬ»

Руководитель «Радуги» рассказал об омском опыте хосписной помощи детям с неизлечимыми болезнями.

Почему люди боятся обращаться в детские хосписы, а государство перекладывает ответственность на благотворительные фонды? Кому на самом деле помогают центры паллиативной помощи и почему хосписы не нужно ассоциировать со смертью? Какова главная задача благотворительных фондов и почему основная проблема хосписов — это не отсутствие денег, а отсутствие специалистов?

На эти и другие вопросы ведущей «Дождя» Евгении Воскобойниковой ответили участники круглого стола. Одним из них стал Валерий Евстигнеев, руководитель «Радуги». Он рассказал об опыте работы хосписа «Дом радужного детства» в Подгородке.

Посмотреть сюжет можно на сайте raduga-omsk.ru.



ЦИТАТА МЕСЯЦА:

«Мы не просим у людей деньги — мы только рассказываем о тех случаях, с которыми столкнулись во время работы. И люди помогают.»

*Валерий Евстигнеев,
руководитель «Радуги»*

АНЯ НОВОЖИЛОВА: СБОР ЗАКРЫТ!

Нравнодушные люди пожертвовали огромную сумму в 160 миллионов рублей для полугодовой девочки. Теперь спинальную мышечную атрофию Ани будут лечить препаратом Zolgensma — самым дорогим в мире. В прошлом номере мы писали, что это лекарство из-за своей стоимости попало в Книгу рекордов Гиннеса.

СМА - генетическое заболевание, при котором постепенно атрофируются мышцы. Обычно при самой легкой, четвертой форме носитель болезни не может ходить. При тяжелейшей первой дети зачастую не доживают до двух лет. Они полностью обездвиживаются и погибают от проблем с глотанием или дыханием. У Ани Новожиловой врачи выявили первую форму заболевания.



Уже сейчас девочка не двигает ногами и с трудом шевелит руками.

Сбор помог закрыть Владимир Лисин, пожертвовавший Ане крупную сумму. А мы в очередной раз убедились в том, что, объединившись, можно перевернуть мир. Спасибо вам за то, что не прошли мимо и откликнулись на беду семьи. Спасибо за поддержку и спасенную жизнь Ани Новожиловой!

ЧЕЛОВЕК-ПАУК ЩИПАЕТСЯ: КИРИЛЛ ЧЕСНОКОВ ВЕРНУЛСЯ ИЗ МОСКВЫ С НОВЫМ ПРОТЕЗОМ

Кириллу бросают мяч, он ловит двумя руками. Ничего особенного, если не знать предыстории: прошлым летом «Радуга» открывала сбор средств на протез для девятилетнего мальчика с очень непростым случаем. Из-за повреждений во время тяжелых родов Кириллу почти сразу ампутировали правую руку — осталась только короткая и деформированная культя.

Мальчику помогли на московском протезно-ортопедическом предприятии «Ортокосмос». Кирилл на неделю поехал в столицу, где ему сделали про-

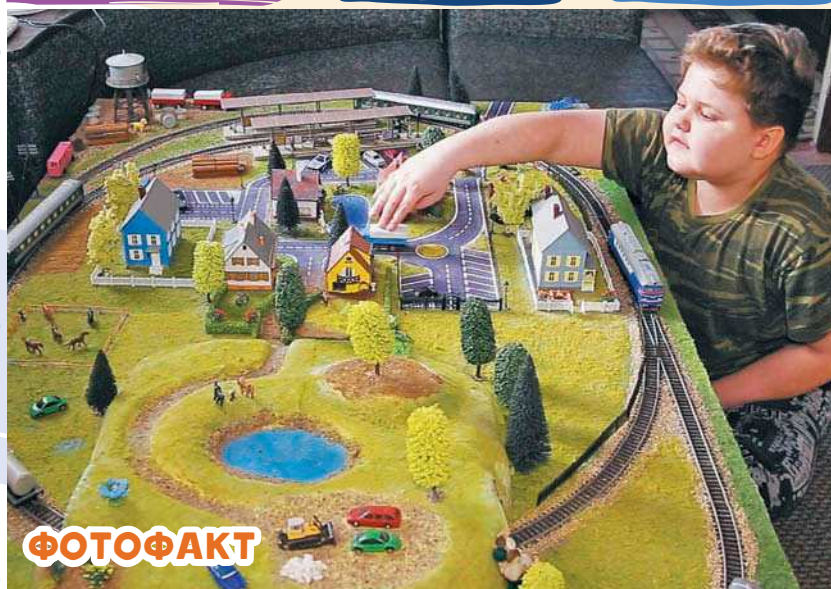
тез и научили им пользоваться. Сначала мальчик хотел устройство, детально повторяющее настоящую руку — вплоть до волосков. Но в последний момент выбрал оформление в стиле Человека-паука.

— Щипается теперь, все его уже боются, — смеется мама мальчика Оксана. — Сначала по привычке пытался работать одной рукой, а сейчас сам надевает протез и может даже зубочистки открыть.

Протез управляется с помощью тяг и полностью контролируется усилия-



ми самого мальчика, движениями плеч, безо всякой электроники. Кирилл вернулся в Омск и, без преувеличений, начал новую жизнь — а все благодаря неравнодушным людям.



ФОТОФАКТ

ВАНЯ ГЛАДКОВ: «У МЕНЯ – СВОЯ ДОРОГА. ЖЕЛЕЗНАЯ!»

В офисе «Радуги» звонит телефон. Женщина на том конце провода представляется Тамарой и говорит: «Хочу сделать подарок Ване Гладкову. Приезжайте, только нужна большая машина». Женщина с внуком решили подарить мальчику с неизлечимой болезнью макет железнодорожной станции размером метр на два, который строили два года. Полдня Ваня, любитель поездов, не отлипал от подарка. О еде забыл, о других игрушках... И — о болезни. А это уже похоже на маленькое чудо. Волшебники — они среди нас. Спасибо вам, Тамара!

10-летний мальчик болен генетической дистрофией Дюшенна — его мышцы постепенно слабеют, и остановить этот процесс нельзя. Сейчас «Радуга» ведет сбор на откашливатель и коляску с электрическим приводом для Вани.

**ОТПРАВЬТЕ СМС
СО СЛОВОМ «ОМИЧ»
И СУММОЙ
ПОЖЕРТВОВАНИЯ
НА НОМЕР 3434,
ЧТОБЫ ПОМОГТЬ
ЛЕЧИТЬ ДЕТЕЙ.**



ДЕНЬ СВЯТОГО ВАЛЕНТИНА В ОМЮК – НА БЛАГО ТЯЖЕЛОБОЛЬНЫХ ДЕТЕЙ

14 февраля «Радуга» провела в Омском юридическом колледже благотворительную ярмарку. Открытки, значки в виде сердечек, украшения ручной работы — все это с удовольствием покупали студенты, чтобы порадовать друг друга и поздравить с праздником.

Суммарно они пожертвовали хоспису «Дом радужного детства» 2594 рубля. Спасибо, что помогаете детям, друзья!



«РАДУГЕ» – 23 ГОДА

Целую жизнь сложно уложить в газетный разворот, особенно когда она включает в себя тысячи жизней. В день рождения мы решили вспомнить некоторые знаковые для «Радуги» события.

20 565 ДЕТЯМ

помогла «Радуга». И ни у одного из них не было простой истории

341 000 000 РУБЛЕЙ

пожертвовали неравнодушные люди детям с тяжелыми и неизлечимыми болезнями



Степа Туренко
в Тюбингене

Благодаря «Радуге» и неравнодушным людям десятки омских детей с тяжелыми диагнозами смогли попасть на операции в лучшие клиники Германии, США, Израиля и других стран.

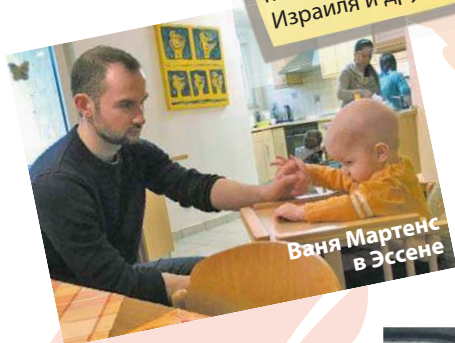


Лера Тараненко
в Тюбингене

Передавали оборудование в ДГБ-1, ДГБ-2, МСЧ-5 и другие омские больницы, в которых лежат больные дети.



«Радуга» передавала Биоптрон в ДГБ-2



Ваня Мартенс
в Эссене



Максим Реенгард
вернулся из Тюбингена



Ваня Гладков
в кабине машиниста



Даша Репецкая
на сцене Музыкального театра



Давид Аветисян
за штурвалом самолета

Исполняли мечты детей с неизлечимыми болезнями.



Андрей Малых
с Александром Шлеменко

ПОМОГАЕМ ДЕТЯМ



Навигаем их дома — там, куда редко добирается медицина.



Помогаем жить в «Доме радужного детства».



Нюта Федермессер в «Доме радужного детства»



Лия Ахеджакова с Валерием Евстигнеевым.

Нам помогает множество неравнодушных людей.



Вадим Самойлов («Агата Кристи») с выездной паллиативной службой

История «Радуги» - это история добрых людей. Нас с вами. Все 23 года эта история доказывает: помогать легко.

ОТПРАВЬТЕ СМС СО СЛОВОМ «ОМИЧ» И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ НА НОМЕР 3434, ЧТОБЫ ПОМОГАТЬ ДЕТЯМ ЖИТЬ.

ВАЛЕРИЙ ЕВСТИГНЕЕВ: «В 97-М РОДНЫЕ ДУМАЛИ, ЧТО Я ПОПАЛ В СЕКТУ»

29 марта руководителю «Радуги» исполняется 61 год. Валерий Евстигнеев – о себе и своем деле.

У меня здоровые дети. Я счастливый человек и не знаю этой горечи.

Я сломал спину на школьных соревнованиях по мотоспорту. Безуспешно таскали по больницам, пока не удалось попасть к Валентину Ивановичу Дикулю. Он меня принял со служебного входа перед цирковым представлением на Ленинских горах. И по его методике я восстановился! Комплекс из 118 упражнений, почти все на весу. В армию я пришел качком, отслужил, а кто-то с моими документами отдыхал. Шея была шире скул! Да, я с этой проблемой и живу, сейчас побаливает — но потому, что халявщик, мало занимаюсь.

Я пришел в благотворительность из бизнеса. Конечно, потерял хорошие доходы. Семь лет не получал ни копейки от «Радуги». Первые годы платил зарплаты сотрудникам со сделок, которые приносили прибыль, — зерно продавал, например.

Дома идею создания «Радуги» поначалу восприняли болезненно. Думали даже, что я попал в секту.

Родители мне с детства говорили: «Человеку нужно помочь? Помогай — и не твоё дело, как он оказался в этой ситуации».

В 2004 году я хотел поехать с семьей в Таиланд, уже путевка была. Но образовалась накладка: в это же время приехали зарубежные гости с гуманитарной помощью для наших подопечных. Потом вечером увидел по телевизору новостной сюжет о страшном цунами в Таиланде. Показывали разрушенными те самые места, в которых мы уже были и куда планировали поехать в этот раз. Как было сказано в Библии: «Спасешься ты и семья твоя». В тот момент я окончательно понял, что «Радуга» — это не только мое эго и мои капризы.

Я могу любому доказать, что помощь «Радуги» больным детям, все многомиллионные сборы, хоспис — это не наша работа. Нам помогает кто-то свыше, мы — только исполнители.

Мы не просим у людей деньги. Мы только рассказываем о тех случаях, с которыми столкнулись наши подопечные. И люди помогают.

«Радуга» — это большая часть моей жизни. Недавно сын пересматривал семейные фотографии. Нашел мою — молодой, волосы темные, кучерявые. «Папа, ты что, гонишь? Это был ты?»

С момента создания «Радуги» выросло целое поколение. Есть бывшие школьники, которым мы помогаем, — они выросли, отучились в вузах и стали нашими волонтерами.

Я был активным пионером, комсоргом, и мне казалось, что со смертью комсомола мы теряем очень серьезный, нужный человеческий ресурс.

В семье умирает тяжелобольной ребенок, наш подопечный. Нам удастся сохранить семью, в этой семье рождаются новые дети. А родители этих детей приходят к нам и просят, чтобы мы стали крестными. Говоришь: ну что вы, мол, мы же чужие люди... А тебе в ответ: «В тот момент, когда мой ребенок умирал, ближе вас не было никого».

Добро липнет к добру. Или тянется — как вам больше нравится. Но это факт!

Я как-то вернулся из Европы в Омск и сказал сотрудникам: «Будем строить хоспис европейского формата». Нас в «Радуге» тогда семь человек было.

Люди боятся слова «хоспис». Оно в обычном понимании значит «смерть». А мы пытаемся донести: детский хоспис европейского формата «Дом радужного детства» — это про жизнь! Это возможность жить и радоваться и ребенку, и его матери.

Меня окружают потрясающие люди.

АДЕЛЯ: ПРИВЕТ ИЗ 2016-ГО

В офис «Радуги» заходит мужчина: я такой-то, оборудование пришел вернуть, хирургический отсасыватель, брали у вас четыре года назад. Никто из сегодняшних сотрудников этого мужчину не знал — кто-то в 2016-м был в декрете, кто-то еще не работал. Все, конечно, замолчали.

Небольшое пояснение: отсасыватели чаще всего используют для ухода за трахеостомами — это специальная трубка, через которую в легкие попадает воздух. Значит, автоматически, тот ребенок непростой. **А возвращают оборудование тогда, когда оно становится ненужным — и часто это значит, что нам предстоит зажечь свечку. Ту, траурную, в углу офиса.** Дальше — по обстоятельствам: предлагать психолога, помощь с похоронами... В общем, за пару секунд мы успели прокрутить всю эту цепочку в голове. Соцработник, заглядывая в документы, осторожно спрашивает: «Как дела у Адели?»

— Да хорошо, — совершенно не заметив напряженного молчания, говорит мужчина.

Все в офисе выдохнули и занялись своими делами. Сегодня свечку не зажигаем. И бог уже с тем, что мужчина взял дома не ту сумку и отсасыватель по-прежнему стоит в прихожей. Мы сами в гости съездим.

Сейчас Аделе Сулеевой пять лет. Сразу после рождения врачи обнаружили у девочки врожденный порок сердца: дефект межжелудочковой перегородки и сосудистое кольцо. Наблюдались до 11 месяцев, и стало очевидно, что ждать нечего. Операцию делали в Томске: но, исправив одну проблему, Сулеевы получили другую — во время интубации у девочки повредилась гортань. К сожалению, такое бывает. Несколько дней в реанимации, вердикт: нужно ставить трахеостому.

— Как сейчас помню, это было 12 апреля, в день моего рождения, — рассказывает мама девочки Аселя. — **Мне ее как подарок отдали из реанимации с трахеостомой.** Тогда я обратилась к вам за помощью, чтобы получить электрический отсасыватель — ручным пользоваться просто невозможно... Первое время, конечно, тяжело было смириться. Руки опускались, не знала, что делать. Потом я поняла, что должна быть сильнее, потому что дети это чувствуют и их надо, наоборот, заряжать.

В Петербурге Аделе диагностировали паралич гортани. **Девочка не говорила — общались только с помощью собственной системы жестов. Иногда маме казалось, что это навсегда.** Но в сентябре прошлого года во время очередного осмотра питерские хирурги обрадовали родителей Адели: можно делать пластику гортани.

— Брали хрящик с ребрышка, на гортань подсаживали, разводили, — рассказывает Аселя. — Полтора месяца там



были. Два наркоза, сложная операция — она четыре дня потом лежала пластом. Но, когда нас отправляли домой на реабилитацию, сказали: в следующий раз приедете и споете.

Дырочка от трахеостомы быстро затягивается, осталось всего около двух миллиметров. А голос возвращается, и уже полноценными словами: «мама», «папа», «баба», «да»... Скоро Аделя пойдет в детский сад. Все закончилось хорошо — впрочем, для девочки это только начало. А могло быть совсем по-другому.

Нет, ее мама, не появившись электрический отсасыватель, справлялась бы и ручным аппаратом. Но в таких историях мелочей не бывает: мучения с ним могли стать той каплей, которая помешала бы женщине взять себя в руки. И история Адели сложилась бы совсем по-другому — не будь в мире добрых людей, в свое время пожертвовавших на аппарат для девочки.

Автор: Антон Малахевич

ОТПРАВЬТЕ СМС СО СЛОВОМ «ОМИЧ» И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ НА НОМЕР 3434, ЧТОБЫ ПОМОГАТЬ ЛЕЧИТЬ ДЕТЕЙ. СМС СО СЛОВОМ «РАДУГА» И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ НА НОМЕР 3434 – ЧТОБЫ ПОДДЕРЖАТЬ «ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»



БОЛЬШОЙ ПРОЕКТ



Так выглядит проект хосписа с построенным третьим корпусом. Сначала планировалось, что хоспис будет располагаться в одном здании. Но экспертиза показала, что коттедж, который удалось приобрести, не выдержит надстройку третьего этажа.



Дирижер Владимир Спиваков, узнав о сборе на строительство детского хосписа в Сибири, провел закрытый концерт для бизнес-элиты. Вырученную сумму мэтр пожертвовал «Радуге» — на нее купили первые 10 000 кирпичей, которые легли в основу здания.



Пожертвования на хоспис приходили даже из Австралии и Африки. Физиотерапевтический корпус достроили в марте 2018 года — спустя всего три года со старта сбора. Ещё год ушёл на получение медицинской лицензии.



«ДОМ РАДУЖНОГО БЕЗ ЛИШНИХ»

Фотохроника детского хосписа



В апреле 2019 года в «Дом радужного детства» приехали первые подопечные — 14 детей. Казалось бы, в масштабах области — капля в море. Но работа началась, хотя многие до последнего были убеждены, что масштабный проект терпит фиаско.



«ДОМА РАДУЖНОГО ДЕТСТВА» – НИХ СЛОВ

о хосписа — часть первая



На открытие хосписа приехала Зумрият Резаханова, мама сямских близнецов Зиты и Гиты, которых первыми в мире удалось разделить. Женщина, прошедшая все стадии матери больного ребёнка, работала с подопечными «Дома радужного детства».



Мама подопечных признавалась: до «Дома радужного детства» у некоторых из них не оставалось желания жить — было просто страшно просыпаться. Но в хосписе об этом удалось забыть и почерпнуть новых сил.



Волонтер Андрей Неридный посвятил «Дому радужного детства» и детской паллиативной помощи благотворительный велопробег. За месяц он проехал четыре тысячи километров, добравшись от Санкт-Петербурга до Омска.

Продолжение следует.

В «Доме радужного детства» происходят чудеса: годами молчавшие дети начинают говорить, а их мамы вспоминают о том, что они — женщины. Учреждение существует исключительно благодаря пожертвованиям тысячи людей со всего мира, чтобы улучшить жизнь детей с неизлечимыми заболеваниями.

Отправьте СМС со словом «Радуга» и суммой пожертвования на номер 3434, чтобы поддержать «Дом радужного детства»



АВЕЛИНА ВОЛЫНЕЦ: «Я ПРОСТО ХОЧУ СЛЫШАТЬ»



— Мама, братика хочу!

— Радость моя, ну зачем тебе все это, — соцработник «Радуги» Олеся Ульянова пытается переубедить девочку. — Ты представь — с ним же водиться придется, по ночам он будет кричать...

— Нет, это не проблема — аппараты сниму, и все!

И пошла на руках колесом по комнате. Молодец девчонка: это же надо так сочетать вежливость, непосредственность и здоровое нахальство — среди здоровых-то детей таких раскованных надо еще поискать. Потому у Авелины с ходу и не заподозришь тяжелую инвалидность. **Девочка почти не слышит: на правом ухе у нее четвертая степень, на левом — третья. То есть она слышит одним ухом и только в слуховом аппарате.** А началось все с обычного отита.

— В садик пошли — как все, начали болеть, — рассказывает мама Ангелина. — В какой-то момент я заметила, что она вроде бы не сразу откликается. Сходили в сурдоцентр — там написали, что нарушений слуха не выявлено, и отправили домой. В центре развития нас педагоги спрашивают: проверили слух? Мы: да, вот же выписка! Нет, говорят, идите в сурдоцентр еще раз. Отправились: поставили экссудативный отит, назначили лечение — ни физио, ни антибиотиков... Это я сейчас знаю, что нужно было делать. А Авелина через две недели ко мне подходит и говорит: «Мама, я не слышу правым ухом».

Врачебные комиссии, попытки исправить ситуацию, обивание порогов — но в итоге Ангелина услышала вердикт: оформляйтесь на инвалидность.

— Я два месяца редела, будто похоронила ребенка. Если бы мы сразу правильно лечили этот отит, мы бы ничего не потеряли. А теперь — сурдосадик, сурдошкола — при том, что она была совершенно здоровым ребенком. Но бог начал сводить меня с людьми, которые подталкивали к действию: собралась, тряпка, взяла руки в ноги — и вперед. Есть клиники, фонды, ошибка врача... Если бы не поддержка, я бы так и рыдала, а Авелина общалась бы только жестами.

Всего за год девочка мастерски научилась читать по губам. А остальное обеспечивали родители и благотворительные организации, в том числе «Радуга»: операции, реабилитации, разные виды терапии — вплоть до дельфинов и лошадей... Казань, Санкт-Петербург, другие города — наполовину разобранные чемоданы и сейчас наготове стоят на балконе. Родители не опустили руки, поэтому Авелина хоть с аппаратом, но слышит, нормально разговаривает и ходит в обычную школу.

— Мне довелось посидеть на уроках с ней, и могу сказать с твердой уверенностью: среди здоровых детей она не теряется, — говорит Ангелина. — Конечно, есть небольшие проблемы, но мы справимся. А еще у нас есть жених, Ваня, тоже слабослышащий, правда, из другого города. Говорил мне: «Мама, я ее заберу к себе!»

А еще Авелина очень милосердная: таскает домой бездомных котят и щенков, строит им дома и выхаживает. В будущем девочка хочет стать волонтером и построить собственный приют — вместе с младшей сестрой Даной уже всюю копят.

— У соседней как-то убежала собачка, — вспоминает Ангелина. — Со всего дома дети бегали искали, и кто, думаете, нашел?

Авелина мечтает, и ее мечты исполняются: на днях, например, получила пятерку по словарному диктанту. А ведь уже начинала отчаиваться — до этого изредка едва удавалось дотянуться до четверки: с проблемами слуха многое дается сложнее. Но девочка и ее родители не сдаются и постоянно поднимают планку. Сейчас Авелине нужны реабилитация в Казани и сверхмощные 20-канальные слуховые аппараты. Это не прихоть: начальная школа заканчивается, скоро у девочки начнется хождение по кабинетам, появятся другие учителя... Братик не братик, но Ваня-то заберет, чтобы жить им вместе долго и счастливо. Счастье обойдется в 602 528 рублей.

Автор: Антон Малахевич

ДАША БЕЛОУСОВА, 15 ЛЕТ

Даша еще до конца обследований залезла в интернет и сама поставила себе диагноз, поэтому было время подумать, как успокаивать маму с бабушкой. Тех, конечно, результат УЗИ под самый Новый год просто сшиб с ног. Хотя искали причину одышки и спазмов уже второй год: и щитовидку проверяли, и легкие... Оказалось, что у Даши врожденный порок сердца — дефект межпредсердной перегородки.

К счастью, не должно остаться даже шрамов: через прокол в бедренной артерии хирурги проведут вверх до сердца окклюдер, который закроет дефект перегородки. Операцию сделают бесплатно, но нужно приобрести окклюдер, который обойдется в 194 944 рубля. А пока, в ожидании чуда, Даша продолжает работать успокоительным для мамы.



ЮЛЯ СУЙКОВА, 5 ЛЕТ

Совсем недавно небо для девочки было сплошным размытым полотном в белых и голубых тонах, а люди — страшными силуэтами. Когда Юлия впервые увидела звезды, ее мама плакала от счастья.

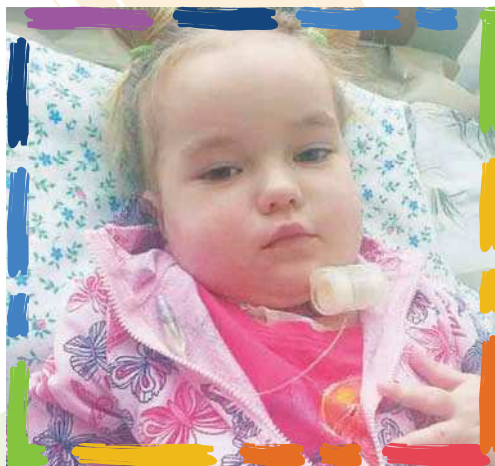
Спустя три месяца после рождения Юле поставили диагноз «катаракта». А потом все новые и новые диагнозы обрушивались на маму Оксану как камни — нистагм, амблиопия... Правый глаз почти полностью заволкло пленкой. Сделали операцию. Заменяли хрусталики. Но возникали все новые и новые проблемы с глазами. Зрение катастрофически упало: правый — минус 14, левый — минус 7. Но в Омске операцию не могут сделать из-за нистагма — непроизвольного ритмичного движения глаз. Московские врачи вынесли вердикт: зрительные нервы вот-вот атрофируются, Юле срочно нужно ложиться на стол хирурга. Ее зрение обойдется в 1 579 144 рубля.



ЛИЛЯ АРТЕМЕНКО, 3 ГОДА

Все началось внезапно — после ужина девочка упала в судорогах. Реанимация, температура под 40, капельницы, паралич правой стороны тела... Герпетический энцефалит вызвал у девочки приступы эпилепсии. В одночасье Лиля перестала ходить и говорить.

За несколько месяцев жизнь семьи Артеменко кардинально изменилась. Чтобы переехать из Русской Поляны в Омск и обеспечить дочь необходимым медицинским оборудованием, родители продали всю скотину и нашли новую работу. Сейчас состояние девочки понемногу улучшается: Лиля начала шевелить правой рукой, и, несмотря на трахеостому, иногда ей уже удается сказать «да» и «нет». Но девочке нужны пульсоксиметр, рециркулятор, увлажнитель, ингалятор и расходные материалы для ухода за трахеостомой. Все это обойдется в 321 914 рублей.



**ПОДРОБНО ОЗНАКОМИТЬСЯ С ИСТОРИЯМИ ДЕТЕЙ,
КОТОРЫМ НУЖНА ПОМОЩЬ, МОЖНО НА САЙТЕ БЦ «РАДУГА»**

RADUGA-OMSK.RU.

СПРАВКИ ПО ТЕЛЕФОНУ: 908-902.



ВАФЛИ ОТ КАТИ: ТЕПЕРЬ ВСЕ БУДЕТ ХОРОШО



Мы сходили в гости к девочке, которая вернулась из Москвы после успешной пересадки печени.

— Видите, мы уже в себя приходим! А когда мы только приехали в Шумакова (московский центр трансплантологии. — Прим. авт.), меня спрашивали: как вы ее без сопровождения привезли? Она к тому моменту уже почернела вся, — встречает нас Алексей, папа Кати.

«Катя Овчинникова, девять лет, фиброз печени, нужен кислородный концентратор» — «Радуга» и неравнодушные люди помогли девочке дважды: сначала передавали ей стационарный аппарат, потом собирали уже на покупку портативного. Во второй раз Катя, как всегда с синими губами и ногтями, ждала пересадки и плотно сидела на кислороде — на сутки едва хватало четырех литров. **О девочке рассказали почти все омские СМИ, на Любинском специально для нее отыграла концерт кавер-группа «Вовка и медведи» — в итоге неравнодушные люди пожертвовали ей почти 440 тысяч всего за три дня.** Теперь не верится, что прошло лишь несколько месяцев, а Катя уже угощает нас дома вафлями, которые сама напекла, ждет учителя

и не смотрит в сторону концентратора.

Осенью события развивались стремительно: пока Алексей с Катей обследовались в Москве, мы организовывали сбор, а мама Елена в Омске пыталась договориться с родственниками и найти донора печени. И она, и муж, не задумываясь, пожертвовали бы своими — но не те группы крови. А по закону донором может стать или родственник, или случайный человек, у которого была бы зафиксирована смерть мозга.

— Я снова убедился в том, что добрых людей много, — рассказывает Алексей. — И у меня на работе в скорой, и у Лены в налоговой очень многие помогли — спасибо им!

Донором для девочки стала сестра

мамы, Кате пересадили часть ее печени. Вот уже результаты во всю: губы Кати приобрели естественный цвет, и дышится ей намного легче. **Девочка с папой вернулись в Омск под самый Новый год, и сейчас Кате достаточно лишь двух литров кислорода в день.** При этом сатурация — насыщение гемоглобина кислородом — уже пришла в норму: 96 процентов. Когда приехали на пересадку, было 26.

Тем не менее оба концентратора от «Радуги» — и стационарный, и портативный — пока наготове. Кате из-за сниженного иммунитета еще долго придется сидеть дома, но изредка ей все же удастся выходить из четырех стен. Чихуа-хуа, о котором она мечтает, можно будет завести минимум через год. С другой стороны, год — это не так и долго. Теперь у девочки многое впереди. И мы верим, что все будет хорошо.

Автор: Антон Малахевич



МАША ЛИНИШ, 11 ЛЕТ

— Привет, я так тебе рада! Садись на диван, давай обниматься! А можно я сразу к тебе на коленки?

Так Маша встречает гостей — только свои мысли она выражает жестами, потому что не говорит. А еще плохо видит, слышит, ходит... Основной диагноз девочки — ДЦП, а вдобавок к нему еще десяток других — от хронического гнойного отита и герпеса до проблем с сердцем. Читаешь список, и волосы дыбом: дорогой ты мой человек, что же у тебя здоровое?

— Помню: она по грудь в гипсе — и не жалуется, не плачет, — рассказывает мама. — Она всегда терпит, всегда спокойна. И знаете, такого доброжелательного ребенка еще поискать. Всех любит! А чтобы вызвать у нее агрессию или слезы, это я не знаю, как нужно постараться.

Сейчас Маше нужны сразу несколько генетических анализов, слуховые аппараты и курс абилитации в «Доме радужного детства» — суммарно все обойдется в 327 937 рублей.



МАКСИМ МАЛАЙ, 2 ГОДА

Максиму льстит внимание, но мальчик не может выразить это словами — ребенку пока доступны только мимика и жесты. Он родился с посиневшими головой и рукой, а кислородное голодание во время родов пагубно сказалось на организме мальчика. Врачи поставили диагноз ДЦП.

В какой-то момент Максим был и вовсе обездвижен и лежал в кроватке как фарфоровая куклолка. Специалистам удалось улучшить состояние, но сейчас Максиму требуются постоянные курсы терапии. Чтобы наладить работу правой части тела, научить язык и мышцы рта извлекать из дыхания звуки, которые затем станут словами: «Пойдемте, я вам покажу, как забираюсь на гору!» Реабилитация в центре «Шаги развития» обойдется в 311 849 рублей.



ЕВА КАЛАЙТАН, 2 ГОДА

Большую часть своей жизни девочка провела в больнице: она родилась с поражением центральной нервной системы. Сама Ева дышать не могла. В больнице ее подключили к аппарату ИВЛ. Остаться там навсегда?

Тогда Еве помогли неравнодушные люди и «Радуга»: приобрели аппарат стоимостью в миллион. Но Ева не дышит сама до сих пор. Она пытается произносить слова, но пока не выходит. А девичья спальня уставлена медоборудованием, для функционирования которого необходима масса расходных материалов. Фильтры тонкой очистки для кислородного концентратора, шейные ленты, трахеостомические трубки... Еве жизненно необходимы эти расходные материалы и курс в «Доме радужного детства», которые обойдутся в 256 974 рубля.



**ПОДРОБНО ОЗНАКОМИТЬСЯ С ИСТОРИЯМИ ДЕТЕЙ,
КОТОРЫМ НУЖНА ПОМОЩЬ, МОЖНО НА САЙТЕ БЦ «РАДУГА»**

RADUGA-OMSK.RU.

СПРАВКИ ПО ТЕЛЕФОНУ: 908-902.

НАЧНИ С СЕБЯ. Часть 2

С легким сердцем возвращалась девочка домой. Ей хотелось петь, хотелось обнять всех. Для начала она обняла свою бабушку и рассказала ей о происшедшем.

— А можно я тебе совет дам, внучка? — спросила бабушка, как всегда, деликатно.

— А какой совет? Волшебный? — кружась по комнате, пропела Маргаритка.

— Жизненный, — серьезно сказала бабушка. — Сядь, пожалуйста, и послушай. Ты помнишь, я тебе говорила, что ничего в жизни не бывает случайным?

Конечно, это Маргаритка отлично помнила. Но сегодняшний случай при чем?

— А притом, что двойник у тебя есть, может, и не один. Ты будто в волшебном зеркале отразилась. Похоже на сказку про Королевство кривых зеркал?

Маргаритка смотрела на бабушку, невольно приоткрыв рот.

— И что же мне делать теперь? — с запинкой спросила она.

— Стараться в Зазеркалье не попасть, избегать ситуаций, в которых сердце твое может в осколок кривого зеркала превратиться, как с Каем было. И никогда, слышишь, никогда неправду не говори, как бы тебе это выгодно ни было.

— Как же я тебя люблю, бабулечка! — стиснув в своих загорелых руках сухонькую старушкину ладонь, воскликнула девочка.

— И давай договоримся, что люди будут получать от тебя только добро.

— Даже в ответ на зло?

— Однозначно, — последовал ответ.

— А куда тогда зло денется?

— Оно просто побледнеет и зачахнет. Сойдет на нет.

Наступил вечер, а за ним мягкой кошкой подкралась и ночь.

«Странный денек выдался», — успела подумать девочка, прежде чем сон смежил ее ресницы. И еще она почувствовала, как кто-то спросил ее: «Прикажете радужный зонт подать или цвета набрякшей тучки?»

Что-то щелкнуло, зашуршало, упруго натянулось, и Маргаритка почувствовала, как, словно подчиняясь какому-то непонятному закону сна, она стала легкой, почти невесомой, и полетела в радужном сиянии, кружась и набирая высоту.

«Ой, что это? Где я? Лечу, что ли?» — забилося тревожно и радостно в висках. Но провожатых, похоже, не было. Оглядевшись, она поняла, что находится в крохотной лодочке, где сама еле уместается, а над ее головой, словно радуга, большим куполом раскрыт зонт. Глянув вниз, Маргаритка невольно отпрянула — там, насколько глаз хватало, растянулся океан. Ее хрупкая, маленькая лодочка словно парила над ним, временами касаясь воды то одним, то другим бортиком. Вода была чиста и прозрачна. Солнечные лучи пронизывали ее, и она, вовлеченная в это волшебство, поминутно меняла свой цвет. А рыбы, словно чувствуя красоту момента, ярким салютом выскакивали на поверхность родной стихии и снова погружались в ее голубую прохладу. И это было прекрасно — бескрайний голубой океан, танцующие рыбы, смеющаяся девочка и радуга у нее над головой.

Вынырнула из сна она так же легко, как и прыгнула в него. Осталось

ощущение радости, которой хотелось со всеми поделиться. Да и сон ли это был? Но почти сразу же она вспомнила вчерашний день и то неприятное, что чуть было не омрачило его. Оно, как маленький осколок, осталось сидеть где-то в сердце. Как быть? Решение пришло неожиданно. Взяв большой лист бумаги, она стала что-то торопливо писать.

— Двойники из нашего города! — прочитала бабушка, неслышно появившаяся за ее спиной. — У вас есть возможность избавиться от злого осколка в сердце. Приходите в субботу в парк на праздник добрых дел. Обязательно с улыбкой. Кто захватит с собой лопату, рассаду цветов и лейку, получит приз.

— Так откуда же они знают, что у них есть двойники? — удивленно спросила бабушка.

— Все мы двойники, бабушка, — серьезно ответила Маргаритка и невесело добавила: — Я только вчера это поняла, когда мне во сне два зонта предложили. Один из них цвета набрякшей тучки, от которого я отказалась.

— И что же твой двойник делал? — прозвучал законный вопрос.

— А он, бабушка, плохо вел себя. Он велел врать тебе, да и добрые дела не спешил делать.

— А что же я этого не замечала?


— А потому, что этот двойник, который внутри нас сидит, очень хитрый и скрытный. Он за хорошего прячется. Я, бабушка, решила с себя начать. Где у нас лейка?

Постояв немного, Маргаритка улыбнулась старушке и, стараясь казаться бодрой, спросила:

— А может, хоть один человек придет?

«Один-то придет, — подумала бабушка, — и это будет твой принц».

Жизнь она знала, конечно, лучше, чем ее внучка.



ВНИМАНИЕ! НАШЕЙ НОВОЙ РУБРИКЕ ОЧЕНЬ НУЖНЫ ИЛЛЮСТРАЦИИ. ПОМОЖЕТЕ, РЕБЯТА?

КОНКУРС ДЕТСКИХ РИСУНКОВ!

Мы объявляем для вас конкурс: рисуйте, творите и присылайте свои работы нам – в соцсетях, по электронной почте, в офис на Красина 4/1. Сказок будет ещё много – они выстроились в очередь на весь следующий год. А в следующем декабре мы подведём итоги: автору лучших пяти рисунков достанется настоящий велосипед! Мы ждём ваших рисунков, ребята!

СПАСИБО ЗА ФЕВРАЛЬ!

Благодаря вашей поддержке в феврале поступило пожертвований на сумму **4 172 098,27 руб.**

Мы оказали помощь подопечным на **2 399 631,44 руб.**

Помощь детям:



18 000,00 руб. — оплата проживания в пансионате для Шагена Карамана.



48 226,59 руб. — оплата спирали для Ярослава Козырева.



29 214,5 руб. — оплата и доставка расходных материалов для Егора Мачковского.



3 775,15 руб. — оплата трахеостомической трубки для Алены Пашковой.



12 000,00 руб. — оплата коляски для Ромы Гоева.



14 911,00 руб. — оплата авиабилетов Омск-Москва для Даши Приходько.



9 894,00 руб. — оплата авиабилетов Москва-Омск для Кирилла Чеснокова.



15 520,00 руб. — оплата авиабилетов Москва-Омск для Ксюши Тугушовой.



Выездная паллиативная служба:

50 611,30 руб. — оплата аренды офиса выездной паллиативной службы, коммунальных услуг, ГСМ, средств гигиены и вещей для детей.



Центр социальной адаптации на Кондратюка, 75:

514 704,20 руб. — оплата строительных работ по реконструкции здания.



Детский хоспис

«Дом радужного детства»:

1 682 774,70 руб. — оплата пребывания семей, шестиразового питания, коммунальных услуг, ГСМ, медоборудования, зарплат персонала, услуг связи и прочих хозяйственных расходов.

САМЫЙ ПРОСТОЙ СПОСОБ ПОМОЧЬ ПОДОПЕЧНЫМ ЦЕНТРА - ОТПРАВИТЬ СМС НА НОМЕР 3434 С ТЕКСТОМ: РАДУГА 300 (ГДЕ 300 - ЛЮБАЯ СУММА).

КАК К НАМ ОБРАТИТЬСЯ ЗА ПОМОЩЬЮ?



+7 (3812) 908-902



Омск, Красина, 4/1,
цокольный этаж

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

ЕЖЕМЕСЯЧНЫЕ ПОЖЕРТВОВАНИЯ

Шаг 1

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



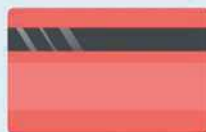
Шаг 3

Ввести свои данные,
данные карты и выбрать
сумму пожертвования



Шаг 2

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



Оформить один раз, чтобы помогать постоянно

**Разместите
на своей продукции
специальный воблер
и поддержите хоспис
«Дом радужного
детства».**

**Подробнее – в отделе
корпоративных программ:
(3812) 24-68-60,
dobro@raduga-omsk.ru**



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, Антон Малахевич,
Александр Заборских, Анна Митяева, Олеся Ульянова,
Екатерина Овчинникова, Дарья Гурнович, Ольга Петренко,
Наталья Астанина.

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

12+

«Радуга. Газета добрых дел».
Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич.
Главный редактор — С.А. Михневич.
Выпуск № 03 (90) март 2020. Тираж 15 000 экз.
Рег. свидетельство ПИ №ТУ55-00544
Газета зарегистрирована в Управлении
Роскомнадзора по Омской области.
Дата выхода: 10.03.2020. Подписано в печать: 6.03.2020.
По графику в 17:00 фактически в 17:00.
Распространяется бесплатно. Адрес редакции, издателя:
644043, Омская область, г. Омск, ул. Красина, 4/1.
Отпечатано в АО «Советская Сибирь»:
644042, г. Омск, пр. К. Маркса, 39



Олег Мирошник, директор ООО «Аптека Биомед-сервис»:

— Для меня благотворительность – это, образно говоря, обмен энергией. В одном месте убудет — в другом прибудет. Поэтому нельзя сказать, что мы такие сердобольные. Мы следуем простому правилу — если ты отдашь то, что ты можешь, то тебе обязательно за это воздастся.



Алена Есипенко, руководитель компании ООО «ПК «Источник»:

- Благотворительность — это один из способов сделать мир лучше. Это один из инструментов социального развития. По степени развития благотворительности можно судить о развитии местного сообщества.

