



ГАЗЕТА
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

Помочь всегда можно!

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru



Фото с этим знаком «оживают»

№ 10 (128), октябрь 2023



**СЛОЖНО,
НО МОЖНО!**

**ПУТЬ ЕГОРА ДО ВРАЧЕЙ
И РЕАБИЛИТОЛОГОВ!**

СТР. 4

Qr-код для перевода пожертвования только через приложения банков



В назначении платежа нужно указать имя и фамилию ребёнка



ТЕ, КТО ЖДЁТ НАШЕЙ ПОМОЩИ!

Истории радужных детей

Стр. 2



ДЕЛЬФИНЫ СОВСЕМ РЯДОМ!

В «Доме радужного детства» новая процедура

Стр. 10



ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за сентябрь 2023 года

Стр. 14



РАБОТА ПО ИНДИВИДУАЛЬНОЙ ПРОГРАММЕ

крытым родничком и маленькой головой, не сразу закричала и первые вдохи сделала в кислородной маске. Тем не менее, в роддоме ребёнку поставили все необходимые прививки и выписали домой».

Весёлая и активная Лиза, похоже, пошла в маму. Девочка исследует мир тоже до малейших нюансов. Она не может говорить, общается исключительно мимикой и жестами, но отлично понимает обращённую речь. Лиза любит, когда ей читают книжки.

«Очень важно, чтобы Лиза не потеряла все наработанные навыки. А их у нас уже достаточно

много: она сидит, держит голову, может ходить, несмотря на то, что походка и координация нарушены. Именно поэтому для ребёнка важна реабилитация. Мы многого достигли в «Доме радужного детства» ранее. Это центр стал настоящим Лизиним путеводителем. Например, после второго курса реабилитации Лиза пошла — сделала первый шаг в 3 года. Моему ребёнку только «Дом радужного детства» может дать необходимые процедуры и занятия. Дело в том, что у дочери некупированная эпилепсия, её не берут в другие учреждения на реабилитацию из-за этого. А здесь же подбирают индивидуальную, щадящую, программу. Наш эпилептолог разрешает Лизе массаж, АФК, бассейн, водные процедуры. И даже от этого минимума уже есть толк». Сегодня перед Ириной стоит новая задача. Женщина прикладывает все усилия для того, чтобы Лиза заговорила. Семья самостоятельно оплачивает логопедические занятия. **Помочь же с реабилитацией физической отозвался благотворительный центр «Радуга». Чтобы помочь ребёнку необходимы 236 504 рубля.**

Чтобы поднять особенную дочь на ноги, Ирине пришлось решиться на сложный шаг в своей жизни — оставить научную деятельность. Она успела защитить кандидатскую диссертацию и даже немного поработать, но у жизни были свои планы...



«Это был достаточно непростой период... Приняла всё не сразу — постепенно. Отныне новым исследованием для меня стала дочь. До 6 месяцев Лиза развивалась как обычный ребёнок. Правда, она не могла сидеть и переворачиваться, — делится Ирина, мама девочки. — И ведь всё было идеально. Моя беременность протекала хорошо: анализы и УЗИ показывали, что плод развивается нормально. Но дочка родилась с за-



«ИДЁМ К ЦЕЛИ!»



Маленький Данила любит общаться со всеми детьми, которые гуляют во дворе дома. Малыш настолько рад им, что его эмоции плещутся через край. «Это, к сожалению, не всегда и не всем понятно. Многие ребята начинают сторониться Даню. Но в целом, большинство понимают его и его особенности».

Мария воспитывает сына одна. Мужа женщина попросила уйти из семьи сама, потому что не чувствовала от него никакой поддержки. Сейчас главные её помощники — родители. Именно они на подхвате, когда нужно Данила свозить на процедуры или отлучиться Марии хоть на полчаса из дома. «Данила ещё маленький — ему 3 года, у него пока небольшой вес, но я даже не представляю, как будет дальше. Знаю только одно, мы не должны останавливаться в нашей цели — научить ребёнка ходить», — рассказывает мама мальчика.



Данила родился немного раньше срока: с пороком развития ЖКТ. Пока решался вопрос по экстренному родовспоможению, малыш испытал внутриутробное кислородное голодание. После рождения мальчика сразу забрали в областную детскую клиническую больницу. Здесь в первые сутки Данилу провели первую операцию, на седьмые — пришлось оперировать повторно, а в полгода малыша ждала третья операция. «Удалось стабилизировать работу ЖКТ, но до года мне врачи говорили, что у ребёнка есть задержка в развитии. После года Данилу выставили пугающий диагноз ДЦП», — делится воспоминаниями Мария.



Сегодня Данила умеет сидеть, ползать и говорить простые слова, он понимает обращённую речь. И это всё огромная заслуга реабилитационных курсов, которые Мария старается проводить ребёнку регулярно. Процедуры и занятия, как правило, очень дорогостоящи. Чтобы взять финансовую передышку, Мария решила обратиться в «Радугу». **Благотворительный центр объявляет о начале сбора для реабилитации Данила Рычалова в «Доме радужного детства».** Здесь мальчишка получит важные для его физического состояния гидропроцедуры, теплотечение, БАК-терапию, массаж и др. Если вы хотите помочь семье, то можете сделать это по реквизитам, которые указаны на стр. 16. В назначении платежа важно пометить: Данила Рычалов

НОВОСТИ

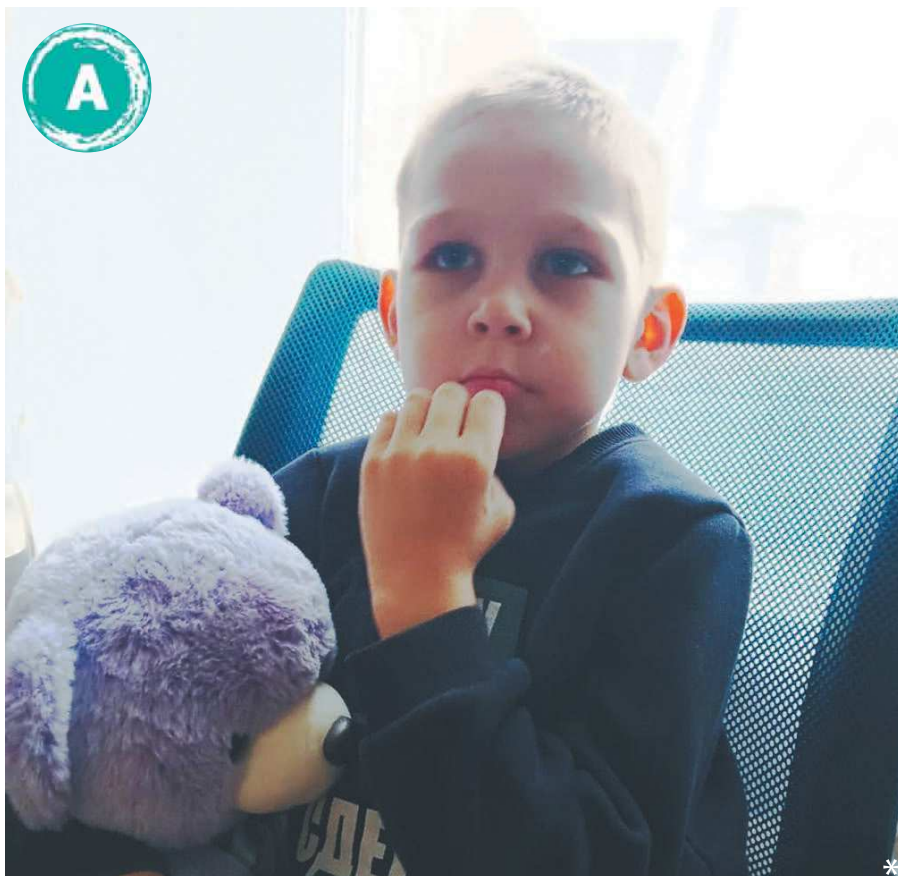


БОЛЬШЕ 20 САЖЕНЦЕВ КЕДРА ИЗ АБАКАНА СТАЛИ ЧАСТЬЮ ЗЕЛЁНОГО ЛАНДШАФТА «ДОМА РАДУЖНОГО ДЕТСТВА».

Такой подарок не только привезли, но и посадили на территории реабилитационного центра его волонтеры - поэты Литературного клуба "ХитСтих". Кедровая аллея появилась после поэтического вечера, который омские стихотворцы традиционно дарят радужным подопечным. Одна из преданных волонтеров «Дома радужного детства» Татьяна Щербань рассказала, что ездить сюда и помогать - для её команды всегда огромное удовольствие!



«ВРЕМЯ, КОГДА ВАЖНО УЧИТЬ, УЧИТЬ И УЧИТЬ!»



и обследования, провели консилиум. Врачи в очередной раз подтвердили, что зоны для резекции (удаления части органа) нет, но рискнули облегчить состояние ребёнка с помощью каллозотомии. Это операция, в ходе которой производится рассечение мозолистого тела, передающего импульсацию из одного мозгового полушария в другое. На тот момент состояние Егора было очень тяжёлым. На всех мониторингах раз в час фиксировалась серия приступов.

«Нас предупредили, что приступы не уйдут совсем после операции, но станут реже. Их можно будет корректировать терапией. В перспективе вполне реально дальнейшее развитие ребёнка».

Сейчас у Егора ещё продолжается период восстановления. Руки после проведённой операции до сих пор остаются слабыми. Но сами приступы сократились на треть. Эпилептологи и нейропсихологи в один голос говорят, что теперь то время, когда надо учить, учить и учить. Егор должен

Ежечасные эпилептические приступы и после каждого тяжёлого эпизода откат в развитии. Так до февраля этого года жил Егор, пока петербургские врачи из центра им. Алмазова не провели шестилетнему мальчишке переднюю каллозотомию.

Все 6 лет ни одна клиника в России не бралась хоть как-то помочь ребёнку. Многочисленные стерео ЭЭГ мониторинги показывали несоответствие поражённого участка мозга месту, от которого исходит эпилептичность. «Проще говоря, врачи не знали какую часть мозга удалять... Нужно ли это вообще делать... Всё и все были в неведении», — рассказывает мама Егора Юлия.

В клинике им. Алмазова, куда семья направила все документы





наверстать всё, что не смог освоить из-за болезни. Именно поэтому к основным занятиям по развитию ребёнка родители Егора хотят добавить и специальную нейропсихологическую реабилитацию, которую проводят в центре «Родник» в Санкт-Петербурге.

«Я знаю, что многие дети с подобными проблемами в развитии — с отсутствием речи, как у Егора, после такой реабилитации начинали говорить. Мы верим, что у нашего сына тоже всё

получится!» — с надеждой говорит Юлия.

Семья Егора обратилась за помощью в оплату курса восстановления в благотворительный центр «Радуга». Необходимо собрать 277521 руб. Вы можете поучаствовать в судьбе ребёнка, направив любую сумму по реквизитам, которые указаны на стр. 16. В назначении платежа важно отметить: Егор Горличенко

СРОЧНО!



БЦ «РАДУГА» ИЩЕТ В СВОЮ КОМАНДУ СПЕЦИАЛИСТОВ, ГОТОВЫХ И ЖЕЛАЮЩИХ РАБОТАТЬ С ОСОБЕННЫМИ ДЕТЬМИ И ИХ РОДИТЕЛЯМИ

Нам нужны реабилитолог, массажист, инструктор ЛФК, журналист, которые будут задействованы в двух социальных проектах «Радуги» — «Дом радужного детства» и Центр социальной адаптации. Об условиях работы и требованиях к кандидатам можно узнать по телефону: **8-913- 617-95-10.**

Резюме необходимо направлять на radeva@yandex.ru





ДЕРЖАТЬСЯ РОВНЕЕ...

Неизлечимая генетическая болезнь Шарко-Мари-Тута обычно проявляется в 14 лет, однако Вика — исключение из правил. В семье пятеро детей, последние — двойняшки Вика и её брат. Татьяна начала подозревать, что у дочки что-то не так со здоровьем в первый год жизни малышек.

«Когда им было по 8 месяцев, — вспоминает Татьяна, — я заметила, что у дочери нижняя часть тела как будто искривлена... В больнице сказали, что такое у бывает у новорождённых. Приняли решение: до года понаблюдать. В 11 месяцев брат-двойняшка уже начал ходить, а у Вики ноги были словно ватные».

Стали снова обращаться к врачам. Они говорили, что в тазобедренном суставе идёт искривление, возможная причина — родовая травма. За счёт этого одна нога короче другой на 3 мм.

«Роды действительно были очень тяжёлые, — рассказывает Татьяна. — Мальчика я родила сама, девочку — путём кесарева сечения. Нас с ней еле спасли... Вика ещё долго потом была в реанимации».

Перед тем, как установили верный диагноз, Вике ставили спинально-мышечную атрофию из-за схожих симптомов, а также — кифосколиоз.

Татьяне рекомендовали только одно: заставлять Вика держать ровно спину, постоянно напоминать ребёнку об этом. Но женщина понимала, что здесь что-то серьёзнее, с трудом добилась направления к невропатологу.

«Мы только зашли к молодому невропатологу, и он сразу же увидел, что у Вики не просто кифосколиоз. Спасибо ему! Потому что он направил нас к генетику... И вот уже после генетика начало что-то проясняться!»

Сегодня Вике уже 5 лет! Она ходит, но из-за искривления прихрамывает. Слабость в мышцах проявляется также горбинкой на спине.

Но Вика не унывает, она очень любознательная и умная девочка. Сейчас задаёт множество вопросов на различные темы и с удовольствием готовится



к школе. Любит лепить из пластилина, рисовать и играть с куклами.

Семье очень важна помощь в оплате индивидуального курса реабилитации для девочки. Необходимо собрать 236 504 рубля.

Если вы в силах помочь, то просим перечислить посильную сумму по реквизитам «Радуги». Их легко найти на стр. 16. В назначении платежа важно указать: Вика Овчинникова



ЧТОБЫ ЖИТЬ ПЛНОЦЕННО!

Еве было всего лишь полгода, когда ей диагностировали двустороннюю сенсоневральную тугоухость 4 степени. В полтора года ей провели кохлеарную имплантацию на правом ушке. Ева наконец-то услышала мир и стремительно начала знакомиться со звуками!

В 6 лет Еве установили кохлеарный имплант на втором ухе и, благодаря поддержке радужных благотворителей, тогда она смогла пройти курсы реабилитации в Москве.

«Сейчас Ева говорит хорошо и развёрнуто, но требуется большая работа над мышлением, эмоциональным интеллектом и над тем, чтобы она могла правильно выражать свои мысли. Также Еву важно подготовить к школе. В этом году нам рекомендовали не отводить её в первый класс, хотя ей уже 7 лет, но эмоционально и интеллектуально она не готова», — рассказывает мама Валерия.

Однако Ева очень талантливая, активная и любознательная девочка! Она любит рисовать и лепить из пластилина. Из её работ можно устраивать настоящие выставки!

Валерия воспитывает Еву одна, и вынуждена обратиться за помощью для оплаты курсов реабилитации в Санкт-Петербурге. Специалисты поработают с Евой над интеллектуальным и эмоциональным развитием, что крайне важно для ребёнка.

Давайте поможем Еве вместе? Любую, даже самую незначительную, сумму можно перевести по реквизитам, которые указаны на стр. 16. В назначении платежа не забудьте пометить: Ева Обушенко

14 ОКТЯБРЯ – ДЕНЬ ХОСПИСНОЙ И ПАЛЛИАТИВНОЙ ПОМОЩИ

Наши верные и надёжные друзья — сотрудники и воспитанники «Центра развития ребёнка — детского сада № 197» Омска уже по традиции привезли подарки и развивающую программу для подопечных «Дома радужного детства».



На этот раз свою помощь воспитатели, дошкольники и их родители приурочили ко дню хосписной и паллиативной помощи. Отмечается он 14 октября. Главная цель этого дня во всем мире — привлечь внимание общества к проблемам неизлечимо больных людей. «Мы приехали поддержать радужные семьи, чтобы все они понимали, что не одни в этом мире. Что всегда есть поддержка совершенно чужих, но понимающих людей. Семьи наших воспитанников собрали продукты питания, средства гигиены и игрушки», — рассказала воспитатель и руководитель волонтерской группы «Центра развития ребёнка — детского сада № 197» Наталья Винарская.

«Дом радужного детства» БЦ «Радуга» выражает огромную благодарность всем, кто помогает нам ПОМОГАТЬ самым юным жителям нашего региона!!!





ВСТРЕЧА, ИЗМЕНИВШАЯ ЖИЗНЬ!

Случайностей не бывает! Это точно знает Гульнара. Она смотрит на своего сына Дамира, который увлёкшись почти два года назад следж-хоккеем, теперь мечтает о карьере хоккеиста и спортивной славе.

Это сегодня у десятилетнего мальчишки тренировки, сборы, соревнования, а ведь в совсем недалёком прошлом врачи вообще не давали никаких прогнозов Дамиру. У мальчика тяжёлая генетическая болезнь: фосфат-диабет варусной деформации нижних конечностей. Проще говоря,

кости Дамира настолько хрупкие, что начинают разрушаться внутри организма. Много лет Гульнара боролась за здоровье ребёнка, пока не познакомилась с «Радугой». С того момента жизнь Дамира и его семьи изменилась на 180 градусов. Мальчику сделали операцию. Ребёнок, который много лет не мог встать на ноги, сделал свои первые шаги. В следж-хоккей он попал, кстати, тоже благодаря старейшему омскому благотворительному центру.

«Два года назад руководитель благотворительного центра Вале-

рий Евстигнеев пригласил меня и Дамира на новогоднее представление в цирк. С благодарностью приняв приглашение, мы и не подозревали, что это билет в большое спортивное будущее. После циркового представления Дамира заметил тренер по следж-хоккею. Он подошёл к моему ребёнку и ко мне и пригласил сына в команду. Я, конечно, долго сомневалась. Но в какой-то момент мы вместе решили, а почему бы и нет», — вспоминает то время Гульнара.



На первую тренировку Дамир приехал без формы: в шапке и в варежках. Ведь экипировка могла бы и не понадобиться, так бывает... Но с первой минуты Дамир показал, что форму купить всё-таки придётся.

«Когда закончилась тренировка, к нам подошёл тренер и сказал, что всё получится. Уже через три месяца я с командой и, конечно, с мамой поехал на фестиваль в Сочи. Это было что-то невероятное», — с горящими глазами рассказывает свою историю Дамир.

Совсем недавно Дамир стал капитаном команды. По словам тренера, мальчик лучший в своем дивизионе.

«Дамир — один из первых, кто научился бросать шайбу верхом. Во-вторых, Дамир — первый, кто научился делать вираж. А ещё он слышит тренера. В спорте это немаловажно», — комментирует главный тренер Омской области по следж-хоккею.

Гульнара гордится сыном: говорит, что Дамир не пропускает ни одной тренировки. Он не только увлечён своим занятием, но и очень целеустремлён. У Дамира есть мечта. И она совсем не кажется несбыточной. Мальчик планирует через пять лет попасть в сборную России по следж-хоккею, где на престижных соревнованиях будет отстаивать уже честь страны.



К СВЕДЕНИЮ:

Следж-хоккей — это хоккей на санях. Некий аналог хоккея с шайбой для людей с ограниченными возможностями. Игроки сидят в специальных санях, а в руках держат по две клюшки с шипами. Периоды длятся по 15 минут. Следж-хоккей входит в программу зимних Олимпийских игр.

За два года усиленных тренировок Дамир успел съездить на турнир в Сочи. И теперь готовится к игре в Самаре. На пятом Всероссийском фестивале адаптивного хоккея его признали лучшим игроком матча. Дамир играет в составе команды «Ладья». Вместе с ним на лёд выходят и другие ребята. Все они подопечные благотворительного центра «Радуга». И у каждого своя история болезни, которая привела в спорт.



ПРИВЕТ ОТ ДЕЛЬФИНОВ

В «Доме радужного детства» совсем недавно появилась ещё одна гидропроцедура: snorkлинг с применением звукотерапии. Что это, кому из радужных подопечных она показана, и какие результаты можно ожидать после курса такой терапии — расскажем подробнее.

Снорклинг — это вид подводного плавания на небольшие глубины (примерно на 5–10 метров). Происходит название от немецкого слова «Schnorchel», что означает дыхательная трубка. Неспроста, ведь непременные атрибуты снорклинга — подводная маска и та самая трубка. Ещё в экипировку входят ласты.

«Конечно же, наши дети не погружаются на классическую глубину. Им хватает и 5 см, — спешит успокоить впечатлительных инструктор водного зала Алёна Шевелёва. — Я адаптирую технику под каждого особенного ребёнка.

Но принцип один — надеваю на лицо подопечного специальную маску, в руках держу дыхательную трубку. Моя задача — помочь немного опустить голову ребёнка в воду, чтобы он в таком, безопасном, состоянии мог хоть немного испытать иные ощущения и почувствовать иную стихию. Кстати, родную для нас всех!»

А под водой ребёнок ждёт звуки! В «Доме радужного детства» решили, что лучше всего это будут звуки, которые издают дельфины. Специально для этого были приобретены подводные колонки для бассейна.

Известный факт: звуки, издаваемые дельфинами, благотворно влияют на работу иммунной, эндокринной, сердечно-сосудистой систем, да и в целом на весь организм.

«Звуки дельфинов разнообразны по частоте диапазона.

Про это свойство важно помнить, когда речь идёт о заболеваниях отделов головного мозга и всей нервной системы. Есть статистика, которая говорит, что положительные результаты зафиксированы у 70% из обратившихся к этому методу, — рассказывает Алёна. — **К тому же целебные звуки дельфинотерапии способствуют излечению от психоэмоциональных и соматических нарушений у детей и взрослых, применяют их и при лечении депрессивных и постстрессовых состояний, а также при заболеваниях опорно-двигательного аппарата.** Ультразвук в совокупности со звуками слышимого диапазона, которые издают дельфины, воздействует на различные биологические структуры, способствует микровибрациям в тканях, увеличивая кровоток и лимфоток. А это как раз то, что так необходимо нашим подопечным детям».

Радужные дети уже успели полюбить снорклинг и звукотерапию. Дети с большой радостью посещают зал водных процедур.

«Мой ребёнок вырывается из рук, когда мы идём в бассейн, — делится эмоциями Наталья, мама Данила. — Он и без того любит воду, но вот вчера даже пришлось отпустить его. Он на руках, очень спешно, добрался до дверей зала. «Дельфины» и ныряние творят чудеса! Даня в целом себя чувствует замечательно. Он хорошо спит, без проблем контактирует со всеми окружающими его людьми».

Две терапии, звуковая и дыхательная (снорклинг — это и есть подобие дыхательной гимнастики), соединённые в одной процедуре дают положительный эффект большого спектра: от укрепления мышц до улучшения сердечно-сосудистой системы. Правда, данная гидропроцедура имеет и противопоказания: она запрещена детям, у которых есть эпилепсия без стойкой ремиссии.



*

СПРАВКА:

ДЕЛЬФИНОТЕРАПИЯ ОСОБЕННО БУДЕТ ПОЛЕЗНА ТЕМ ВЗРОСЛЫМ И ДЕТЯМ, У КОТОРЫХ ЕСТЬ ТАКИЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ КАК:

- *невротические и вегетососудистые болезни;
- * нарушение речи;
- *хронические боли;
- *психосоматические расстройства;
- *заболевания нервной системы;
- *непроизвольные спазмы, тики;
- *ДЦП;
- *аутизм;
- *заболевания опорно-двигательного аппарата;
- * минимальная мозговая дисфункция;
- *синдром Дауна

КСЕОМИН-РЕАБИЛИТАЦИЯ: КОГДА В ОДНОЙ СВЯЗКЕ

Раз в полгода благотворительный центр «Радуга» проводит ксеоминотерапию детям с повышенным мышечным тонусом. Он может наблюдаться при различных диагнозах, например, СМА, ДЦП. Но во всех случаях инъекции возможны только при наличии разрешения от невролога. О том, когда ксеомин работает лучше всего — рассказывают мамы радужных подопечных.

очередного курса ксеоминотерапии — Милена проходит реабилитацию в «Доме радужного детства». Она может поднимать руки вверх и сгибать ноги, потому что сильнейший тонус исчез. Занятия даются легко и без боли», — поделилась впечатлениями от терапии и реабилитации Анастасия Новикова, мама Милены.



«Милена практически до трёх лет не сидела самостоятельно ни одной секунды. Всё время нужна была поддержка. В течение последнего года мы ставим ксеомин. Сегодня дочка может непродолжительно сидеть сама. Не больше четырёх минут пока, но для меня это уже несказанная радость. Помимо этого, Милена начала переворачиваться и стоять у опоры. Конечно, мы ждём, когда она начнёт делать свои первые шаги или поползёт. Сейчас — после

О положительной динамике в самочувствии своего сына Матвея Лариса Ляхова может говорить часами. Женщина до сих пор не может поверить, что на ДЦП можно как-то влиять. «Сын получил третий курс ксеомина. С каждым разом Матвей чувствует себя лучше и лучше. После обкалывания рук сын начал разжимать кулаки. И это отметила учительница: Матвей стал держать ручку. Последние инъекции ксеомина поставили в шею, чтобы ребёнок лучше голову держал. И, действительно, вкупе с реабилитацией, которую сейчас получает Матвей, ксеоминотерапия помогла. Сын держит голову очень продолжительное время.»

«Данил стал более уверенным, стал хорошо понимать задачи, которые ставит перед ним инструктор или учитель. А ещё сын лучше пережёвывает пищу. Словно проснулись жевательные рефлексы. Мне кажется, что ксеомин помог и в интеллектуальной сфере. Хотя, конечно, очень сложно сейчас различить что именно помогает ребёнку. Мы интенсивно занимаемся всем. И после «Дома радужного детства» Данил каждый раз становится самостоятельнее. Одно могу сказать точно: руки и ноги после ксеомина работают лучше», — прокомментировала терапию и реабилитацию мама Дани Наталья Поплескина.

«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА» ВЕДЁТ СВОЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО НА СРЕДСТВА БЛАГОТВОРИТЕЛЕЙ! ПОМОЧЬ ДЕТЯМ МОЖНО НА САЙТЕ: RADUGA-OMSK.RU

ЛЕОНАРДО

...Однажды в поликлинике соседка по очереди, поправляя юбочку своей хныкающей внучке, обратилась ко мне жалостливым голосом.

— А что с вашей сестрёнкой не так?

Пока я соображал, что ответить, наша умница Даша достала из рюкзачка Леонардо ириску и протянула её девочке. Потом достала вторую и положила старушке на колени

— А у неё всё отлично, — весело сказал я. — Вы же сами видите!..

— Вы мои солнышки! — радовался

папа, приходя с работы, когда мама, Даша и я встречали его. У нас вошло в привычку рассказывать о том, чем нынешний день отличался от вчерашнего в плане успехов. Мелочей не было. Важно было всё.

Даша, конечно, не рассказывала ничего, но её добрая улыбка всем придавала сил. Нам казалось порой, что она знает что-то такое, что от нас скрыто. Вот, например, случилась у нас дома небольшая авария с протечкой воды. Прибежала сердитая соседка

...продолжение. Начало в № 9, на стр. 12

снизу. Мама принялась извиняться, папа вспотел до очков, даже мы с Леонардо растерялись. А Даша подошла к соседке, погладила её по руке и прислонилась к ней головкой. И что вы думаете? Соседка вдруг извинилась за свою горячность и пригласила маму с Дашей пойти к ней и посмотреть, какая у неё красивая фиалка расцвела...

— А что она у вас все время молчит? — спросил как-то у мамы на детской площадке подросток, облокотясь рукой на велосипед и вода носком кроссовки по песку. — Или глупая?

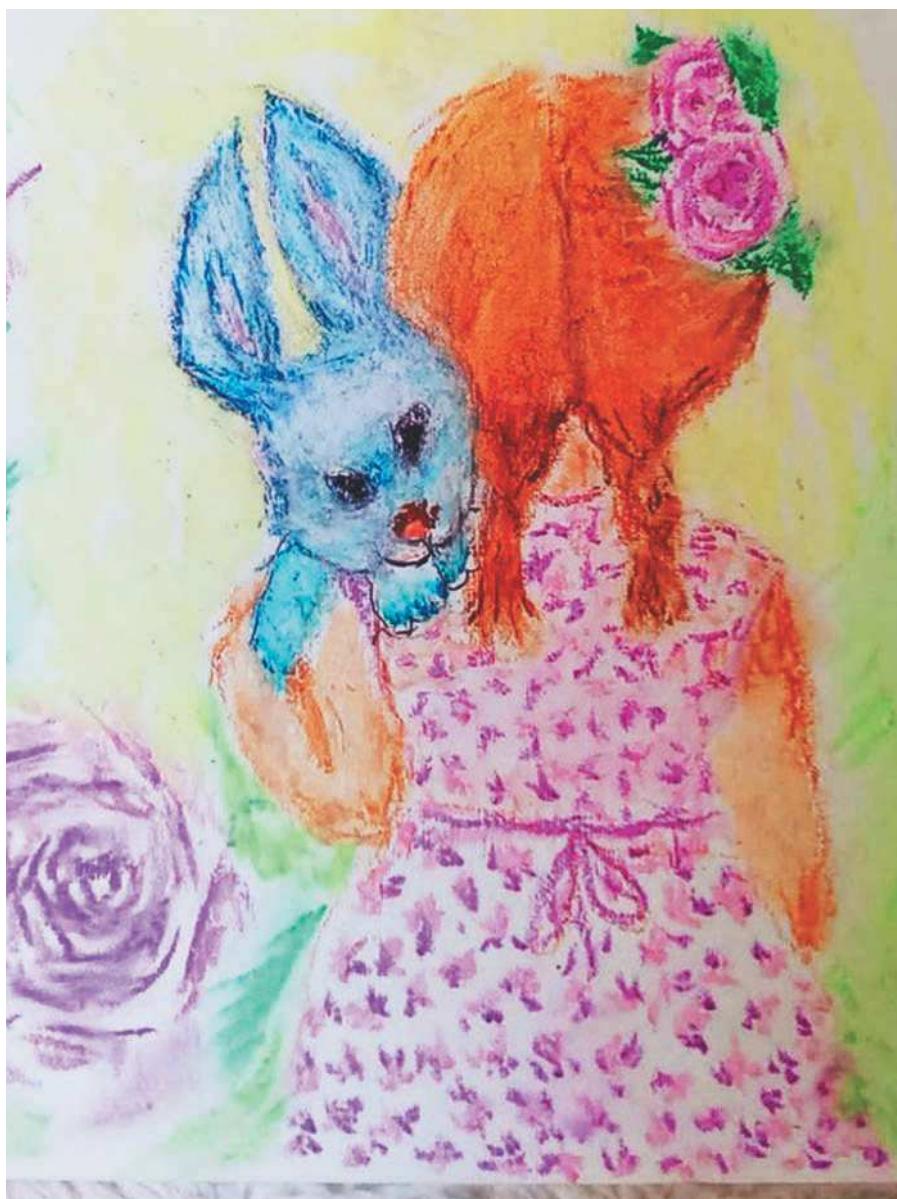
Я так и замер, увидев, как побледнела мама. Одна только Даша не растерялась. Она подошла к парню и стала приглаживать рыжий потный вихор на его взлохмаченной голове.

— Солнышко наше! — почти хором заумилились соседки на лавочке, а парень, буркнув что-то себе под нос, ретировался. Шло время, и мы стали замечать, что в ежедневных своих заботах о родном человечке мы все изменились в лучшую сторону. Стал увереннее папа, потому что чувствовал за спиной надёжный тыл. Повеселела и похорошела наша добрая заботливая мама. Даже дедушка и бабушка держались бодрячком. Они были в курсе всех достижений медицины в развитии солнечных детей. Я же имел точный ответ на вопрос о том, куда буду поступать после школы. Конечно в медицинский.

Вы, понятно, спросите меня: а что Леонардо? Что же, отвечу. Сидит в Дашиней комнате и бодро сплет вам песенку про морковку, если нажмете на кнопку на его животе. В добрый час купила мне его бабушка. В жизни каждого человека наступает момент, когда понимаешь, что только горячая любовь спасёт тебя и поможет справиться с любой трудной ситуацией. А способ у каждого свой. У меня — бодрый и предприимчивый заяц Леонардо. А у вас?

КОНЕЦ

Людмила Малютина
Иллюстрация автора





ВАЛЕРА ШМАКОВ, 12 ЛЕТ

У Валеры двухсторонняя хроническая сенсоневральная тугоухость 3–4 степени. Его старые слуховые аппараты часто ломаются и не справляются с задачей, а на новые семья никогда бы не смогла самостоятельно собрать средства. Благодаря помощи милосердных людей теперь у Валеры появятся новые аппараты, а значит, мальчик сможет слышать и говорить правильно как обычный ребёнок.



ДИМА НАЛОГОВ, 15 ЛЕТ

Первые два года Дима развивался с отставанием, но он повторял различные звуки, держал предметы, пробовал самостоятельно есть, держал ложку, стакан и даже бегал. Почему Дима постепенно начал терять жизненно важные навыки, расскажет генетический анализ, средства на который собраны благотворителями «Радуги». Спасибо, друзья!



МАТВЕЙ ПИЛЯЕВ, 12 ЛЕТ

Матвей получил курс послеоперационной реабилитации, ему уже готовят индивидуальные тьюторы, а ещё у мальчика будет кресло-коляска активного типа. Всё это удалось осуществить средствами простых людей, которым не безразличны страдающие дети. «Радуга» благодарит за проявленное внимание к ребёнку!



СОФИЯ ФРОЛОВА, 10 ЛЕТ

У Софии тяжёлое поражение центральной нервной системы, миотонический синдром, эпилепсия. Девочка ходит с поддержкой, но её можно научить ходить, если добавить в режим жизни регулярные курсы реабилитации и абилитации. Сегодня можно смело сказать, что София пройдёт восстановление, потому что радужные благотворители своевременно помогли со сбором средств.



МАКСИМ СУХАНОВ, 1 ГОД

Отсутствие новых гастростомической трубки и удлинителей теперь для семьи маленького Максима не проблема. О ребёнке позаботились добрые сердца. С миру по нитке мы смогли собрать средства на покупку необходимого, чтобы Максим и дальше мог расти и развиваться без лишних проблем.



КАРОЛИНА БАГРОВА, 4 МЕСЯЦА

Летом врачи выявили у девочки новообразование между надпочечником и печенью. Также в печени обнаружили три очага. Ребёнка направили на бесплатную операцию в Москву. Чтобы мама с ребёнком смогла добраться до столицы, жертвователи «Радуги» собрали средства на дорогу. Семья благодарит за поддержку!



ЛЕНА МОТАЕВА, 14 ЛЕТ

У Лены появятся ортезы, которые уменьшат спастичность мышц. Локтевые и коленные тьюторы стало возможным заказать благодаря неравнодушным людям. Помимо этого, Лена сможет пройти очередную комплексную реабилитацию, после которой у ребёнка всегда улучшается состояние организма. Семья девочки выражает благодарность каждому отзывавшемуся на просьбу помочь.



САША МАНАНКОВ, 8 ЛЕТ

У Саши синдром Штурге-Вебера. Это генетическое заболевание, поражающее кровеносные сосуды и головной мозг. Самый заметный знак болезни — пятна на коже винного цвета. У Саши такое пятно прямо на лице. А сейчас ещё и начали расти сосуды, образовалась доброкачественная опухоль. Понять, почему так происходит, поможет генетический анализ, средства на который собрали жертвователи «Радуги». Спасибо всем, кто протянул руку помощи!

ЕСЛИ ВЫ ТОЖЕ ХОТИТЕ ПОМОЧЬ ДЕТЯМ, ТО МОЖЕТЕ ОТПРАВИТЬ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» И ПОСИЛЬНОЙ ДЛЯ ВАС СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ, НАПРИМЕР: «РАДУГА 300»

СПАСИБО ЗА СЕНТЯБРЬ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга»
за сентябрь 2023 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи
на **3962772,48 руб.**

Расскажем подробнее, что было сделано в сентябре:



«Дом радужного детства», «Усадьба Грибаново»:

«Дом радужного детства» прожить! Здесь дети с тяжёлыми заболеваниями обретают новые навыки. Именно здесь многие делают свои первые шаги, говорят своё первое слово, впервые в жизни одаряют маму улыбкой. В сентябре 8 семей прошли реабилитацию и абилитацию в «Доме радужного детства».

2206878,20 руб. — пребывание подопечных семей в детском хосписе (оплата питания и проживания, приобретение оборудования, ГСМ, коммунальные расходы, услуги связи, оплата труда персонала, хоз. расходы, расходы на проведение мастер-классов).



Выездная паллиативная служба:

Чтобы помочь семьям с тяжелобольными детьми, выездная паллиативная служба благотворительного центра помощи детям «Радуга» добирается до самых глубинок Омской области. Специалисты ВПС не только ведут для детей предметы гигиены, необходимое оборудование, но и оказывают психологическую, юридическую и медицинскую консультацию для всей семьи паллиативного ребёнка. В сентябре ВПС «Радуги» посетила 15 детей.

110325 руб. — расходы на ГСМ, услуги связи, специализированное питание для подопечных, средства гигиены.



Центр социальной адаптации на Кондратюка, д. 75:

Детский Центр социальной адаптации (ЦСА) принимает на реабилитацию детей с ограниченными возможностями здоровья. После завершения курсов восстановления в «Доме радужного детства» ребята проходят процедуры и получают занятия в новом Центре уже в режиме дневного стационара. В сентябре специалистам ЦСА удалось реабилитировать 9 детей. Создание ещё одного радужного места для помощи детям стало возможным благодаря помощи жертвователей!

327224,23 руб. — хозяйственные расходы, коммунальные услуги, оплата труда специалистов.

Адресная помощь детям:

35600 руб. — оплата генетического анализа для Вероники Пеньковой

35900 руб. — оплата гастростомической трубки и удлинителей для гастростомы для Максима Суханова

650353,86 руб. — оплата медицинских услуг для Ильи Калёкина

150550 руб. — оплата реабилитации в центре детской неврологии и реабилитации «Ангел» для Марьяны Паршаковой

3400 руб. — оплата адаптера к ИВЛ для Алёны Пашковой

48580,95 руб. — оплата специализированного питания «Неокейт» для Ксюши Кляус

4860,24 руб. — оплата лекарственных препаратов для Даши Соловьёвой

40600 руб. — оплата генетического анализа для Димы Налогова


8500 руб. — оплата удлинителей для гастростомы для Арины Булучевской

340000 руб. — оплата слуховых аппаратов для Валеры Шмаков

НАШИ ПАРТНЁРЫ:



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

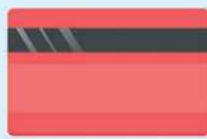
Шаг 1
Перейти на сайт БЦ "Радуга" в раздел "Хочу помочь"



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

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, Марина Бургова, Анна Митяева, Ольга Горбунова, Сергей Богуш, Наиля Скабелкина. Использованы фото из архива БЦ «Радуга», личного архива семей, сети Интернет. «Радуга. Газета добрых дел». Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич. Главный редактор — М. А. Бургова. Дата выхода: 24.10.2023. Подписано в печать: 23.10.2023. По графику в 17.00, фактически в 17.00. Тираж 8 000 экз. Рег. свидетельство ПИ №ТУ55-00544. Газета зарегистрирована в Управлении Роскомнадзора по Омской области. Распространяется бесплатно. Адрес редакции, издателя: 644043, Омская область, г. Омск, ул. Красина, 4/1. Отпечатано в АО «Советская Сибирь»: 644042, г. Омск, пр. К. Маркса, 39

*Фотографии подопечных публикуются с разрешения родителей. Внимание! Все процедуры в детском хосписе «Дом радужного детства» проводятся только после консультаций медицинских специалистов. 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+