



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»

№ 04 (122), апрель 2023



НЕ ПРОХОДИТЕ МИМО!

Новые истории с известными
просьбами

Стр. 4



ЭНЕРГИЯ ДЛЯ МАМ!

Как и кто заряжает родителей в
«Доме радужного детства»?

Стр. 12



ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного центра
«Радуга» за март 2023 года

Стр. 14



ОПЯТЬ НАУЧИТЬСЯ ХОДИТЬ!

КАК ДИМЕ СНОВА СТАТЬ СЧАСТЛИВЫМ?

СТР. 8

ДЕТСТВО – ОНО ОДНО!

И кто придумал это замысловатое название Исилькуль?.. Наверное, когда-то здесь и были «голубые озера», ныне всё иначе: съехав с асфальта, оказываешься в болоте и грязи. «Такое время года сейчас!» — говорят привыкшие к сезонным катаклизмам местные жители. Но вот для болезней, к сожалению, преград нет. В глубинках области дети тоже ждут помощи и спасения, поэтому радужная ВПС снова в пути.



▶▶▶ Даше 12 лет. Ей очень идёт платье принцессы, которое к приезду специалистов службы на девочку надела мама. Даша в нём, как спящая красавица лежит. И не поймешь сразу то ли отдыхает, то ли бодрствует... И только спустя пару минут понимаешь, что подросток прислушивается к новым голосам и даже положительно реагирует на манипуляции инструктора АФК. ВПС «Радуги» была у девочки в августе прошлого года. За это время малышка заметно прибавила в росте. А с весом, к сожалению, не получается. Специализированное питание — это единственная возможность держать вес под контролем. Выездная служба привезла драгоценные баночки. А ещё пригласила семью на реабилитацию в хоспис. Даше она крайне важна. **Состояние ребенка тяжелое: не ходит, не сидит, не говорит; увеличивается искривление позвоночника, появляется всё больше контрактур. Девочка слаба настолько, что любое вирусное за-**

болевание каждый раз ухудшает её состояние. Чем дальше от областного центра, тем меньше возможностей реабилитации. А она бы помогла не только Даше, но и её семье.



▶▶▶ Откуда взялся перелом у Ксюши, не знает никто. Девочка как-то сильно вздрогнула, напряглась от внезапно громкого звука за окном. А после стала неестественно укладывать ножку. «Для меня это шок!» — говорит мама, пытаюсь помочь дочери принять удобную позу. Инструктор АФК «Дома радужного детства» даёт совет по правильному позиционированию ребёнка с учётом наложенного на ногу гипса. «Если не хватает кальция? Если причина в хрупкости костей? Как и где я смогу в этом разобраться?» — у мамы ворох вопросов. Конечно, ситуация требует обследований, консультаций специалистов, чтобы не допустить повторения. Более того, у Ксении начал стремительно искривляться позвоночник. **Без комплексного подхода (массаж, физио и теплолечение, АФК, гидрореабилитация) не получится решить эту проблему. Выход — приехать в детский хоспис. «Я не знаю, что бы мы без вас делали!» — говорит, прощаясь, Ксюшина мама. «До встречи в «Доме радужного детства!» — отвечают специалисты выездной бригады. В этот трагичный момент приходит осознание, что в большинстве случаев родители и дети остаются один на один с тяжелейшими заболеваниями...**



▶▶▶ Следующий ребёнок, к которому едет радужная ВПС, Соня. Ей тоже 12 лет. Она следила за каждым жестом своей мамы, впитывала все слова и только потом, после всех обсуждений грядущих операций на позвоночнике и ножках, активно включилась в беседу. Девочка посещает обычную общеобразовательную школу. И в мороз, и в дождь...

На коляске, на машине, а потом на руках у мамы. «Мне нравится учиться! А ещё рисовать! Нравится помогать маме готовить обед!» — боевито заявляет девушка, перекручивая колёса коляски пальчиками ног. «А так удобнее! И руки свободны!» — сказала, как отрезала. **Характер у девочки есть, и вся семья надеется, что Соня справится со всеми запланированными на ближайшее время операциями. А после её будет ждать «Дом радужного детства» на послеоперационную реабилитацию. Такой тандем в борьбе с болезнью Сони — шанс воплотить в жизнь её мечту: получить образование и профессию!**

▶▶▶ Два сюрприза преподнёс Рамиль из деревни Евсюки. Во время пребывания в хосписе мальчик чаще молчал, мало разговаривал. А сейчас отвечал на вопросы специалистов.



Правда, без настроения. А каким оно может быть, если ходить самостоятельно получается всё хуже?! Да и не назвать это передвижение таковым. Поднять и дать опору сыну, чтобы почти волоком переместить его — это испытание для родителей, их позвоночников и морального состояния. Рамиль растёт, набирает вес (сказывается не только болезнь, но и гормонотерапия), а перебирать непослушными ногами получается с трудом. Коварная миодистрофия Дюшенна и её проявления. **Ежедневные растяжки в домашних условиях — это очень хорошо, но необходимо экстренно получить консультации врачей, выполнить рекомендации, чтобы замедлить ухудшения. Хоть их и остановить нельзя, зато притормозить — возможно! Приглашённые доктора, специалисты хосписа в любой момент готовы ко встрече с мальчиком.**

Представьте себе детство, в котором нет возможности измерить глубину и ширину весенних луж, испачкаться в грязи до умопомрачения, наслаждаясь ласковыми лучами апрельского солнца... Пусть в детстве радужных детей будет меньше боли, а поводом для радости станет улучшение самочувствия. Детство — оно одно! Помогите ребятам стать чуточку счастливее!

ВПС «РАДУГИ» РАБОТАЕТ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО НА СРЕДСТВА БЛАГОТВОРИТЕЛЕЙ. ПОМОЩЬ СЛУЖБЕ МОЖНО, СДЕЛАВ ПОЖЕРТВОВАНИЕ НА САЙТЕ: RADUGA-OMSK.RU ИЛИ ОТПРАВИВ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» И ПОСИЛЬНОЙ СУММОЙ, НАПРИМЕР: РАДУГА 200

ПЕРВАЯ ПОБЕДА РОМЫ!

Мы хотим поделиться доброй BDA-новостью от нашего подопечного Ромы. Дело в том, что фото- и видео-тесты, которые делали мальчику на протяжении двух курсов занятий (это в течение года), показали хорошие изменения в позвоночном столбе.

Проще говоря, позвоночник ребёнка стал гибким, при этом уменьшился сколиоз. После последнего полугодового BDA-курса также увеличилась наклонная и поворотная амплитуда движения позвоночника. Значительно улучшился интеллект. Наладилась работа ЖКТ. Более разборчиво проявляется мимика. Мальчик начинает показывать характер. **Мы также спешим сообщить, что очередной приезд BDA-терапевтов из Сербии ожидаем 18 апреля. Запись на консультацию по телефону: 8-913- 617-95-10**



НУЖНА ПОМОЩЬ

БАТАРЕЙКИ И ПРОВОДА ДЛЯ МАЛЬЧИШКИ



Перед тем, как начать рассказывать обо всём, что пришлось пережить, Гульнара делает глубокий вдох. Её единственному ребёнку Роме 13 лет. И он неизлечимо болен...

«Когда я была беременна Ромой, переболела. После этого он стал меньше шевелиться, и врачи меня предупредили, что у ребёнка может быть задержка в развитии. Я расстроилась, конечно, но всё равно надеялась на лучшее».

В годик Роме оформили инвалидность. В списке диагнозов была «Дву-

сторонняя тугоухость 3–4 степени».

«Обычно, если помимо тугоухости есть ещё заболевания по неврологии, — рассказывает Гульнара, — то кохлеарную имплантацию не делают, но нам предложили всё-таки сделать на одно ухо, и я согласилась».

Операцию провели в Томске, всё прошло успешно. С тех пор на правом ухе мальчика — кохлеарный имплантат, а на левом — слуховой аппарат.

Однако разговаривать Рома всё ещё не научился... Четыре года он был на домашнем обучении, а теперь посещает адаптивную школу, закончил 5 класс. С ним занимаются логопеды и дефектологи, работают специалисты по массажу и адаптивной физической культуре (АФК).

«Больше года я учила его подниматься по шведской стенке, — рассказывает Гульнара. — Но Рома почему-то очень боялся. А однажды я пришла из магазина, а он, радостный, встречает меня, берёт за руки и тянет к стенке. Держится за неё, оборачивается с улыбкой и начинает потихоньку подниматься — до самого потолка! Я чуть не заплакала от счастья тогда, обняла его, похвалила».

Каждый навык для Ромы — это долгий и сложный процесс. Но ласковый ребёнок готов трудиться, ползти и достигать новых вершин. Он очень любит лепить из пластилина и рисовать. Из рисунков можно собрать целую книгу, яркую и красочную! Именно таким видит Рома этот мир. Несмотря на проблемы с речью, со слухом и зрением...

Мама Ромы обратилась за помощью в приобретении батареек для слухового аппарата (они не входят в перечень ТСР, бесплатно выдаваемых государством) и антенных проводов речевого процессора. «Радуга» открывает сбор на сумму 133 500 рублей для Ромы Кузнецова. Вы можете помочь мальчику жить лучше. Сделать это можно по реквизитам, которые указаны на стр. 16. Назначение платежа: Рома Кузнецов

АВАРИЙНОЕ СОСТОЯНИЕ

Дом, в котором живёт Гриша с мамой и папой, в ужасном аварийном состоянии. Кажется, что он рухнет в любой момент. Страшно даже заходить в подъезд, но здесь живут люди... Здесь живёт Гриша — тяжёлый лежачий ребёнок-инвалид.

Мама Гриши, Наталья, пожимает плечами: «А что делать?.. Кто нам даст жильё получше? Уже и телевидение о нас сюжет снимало, и во всех новостях писали...»

В 2015 году, сразу же после рождения, Грише поставили диагноз «врождённый порок сердца», через месяц срочно прооперировали.

По рассказу Натальи, ребёнок не выдержал наркоза, и половинка мозга «сгорела»... Сложно сказать, понимает ли мальчик всё, что происходит вокруг, но он умеет улыбаться и хмуриться. Плохое зрение не мешает ему быть любознательным и интересоваться миром, он прислушивается ко всем звукам и голосам.

Болезнь сделала Гришу зависимым не только от родителей, но и от медицинских аппаратов. И днём, и ночью с помощью медицинского отсасывателя Наталья убирает сыну скапливающуюся мокроту. Уже неделю, примерно каждые 30 минут, Гриша начинает покашливать, и Наталья кидается к аппарату.

Питается Гриша через желудочно-питательный зонд. Этот способ кормления очень болезненный и травмирующий. Врачи рекомендуют как можно быстрее установить гастростому, но денежных средств у семьи нет.

Родители надеются на помощь «Радуги». Благотворительный центр открывает сбор на гастростому для Гриши Кульженкова. Необходимо сумма в 56 515 рублей. Помочь Грише можно по реквизитам, которые указаны в каждом номере «Газеты добрых дел» на стр. 16. Назначение платежа: Гриша Кульженков





ПОДНЯТЬ НА НОГИ И ВЫВЕСТИ В ЖИЗНЬ

У Маши синдром Дауна, ДЦП, практически нет зрения. Зато есть большое счастье — расти в семье, пусть и приёмной. Машу Татьяна взяла из детского интерната для слепых и глухих детей. Впрочем, также как и остальных четверых своих приёмных. Три года назад «Радуга» помогла детям со слухоречевой реабилитацией. Сегодня женщина снова просит поддержки.

В конце прошлого года Маша перенесла операцию на ногах в курганском центре Илизарова. Татьяна рассказывает, что операцию были вынуждены делать. Маша, некогда ходившая самостоятельно, за пару лет оказалась в инвалидном кресле. «Сильнейшая вальгусная деформация не давала никакой возможности ходить. Левая нога вообще вставала только на внутреннее ребро, опоры у ребёнка не было».

С момента операции девочка ни одного дня не была в любимой школе: почти 2 месяца в гипсе, удаление спиц... На очередное «когда в школу?» Татьяне снова приходится обещать «скоро». А скоро должно наступить только после

реабилитации, которая поможет разработать нижние конечности. Ведь пока Маше даже больно согнуть ноги в коленях.

«Я решила обратиться в «Радугу», потому что я знаю, что в «Доме радуж-

ного детства» бассейн, АФК, физио, массаж, — всё на месте. Я не могу возить Машу, к сожалению. Ни физически, ни финансово не вытяну. Да и обычные бассейны не берут таких сложных детей».

Татьяна поднимает детей с тяжёлыми недугами с 2015 года. Не просто поднимает, а выпускает в жизнь. Лечит, реабилитирует, учит обслуживать себя и коммуницировать с окружающими. **Женщина с медицинским образованием в 90-е годы сама родила нездорового ребёнка. Говорили, что не выживет и готовьтесь к худшему. Сегодня родной дочери уже за 30, у неё есть своя семья. А Татьяна свой опыт спасения решила использовать по максимуму. Говорит, что заметила ещё одного ребёнка, которого никто не усыновляет уже третий год. Если заберёт, то это будет восьмой.**

Сегодня «Радуга» обращается ко всем равнодушным к чужим бедам и проблемам, ко всем, у кого такое же щедрое на любовь и заботу сердце как у Татьяны. **На послеоперационную реабилитацию Маши нужно собрать 236 504 рубля. Если вы желаете помочь, то сделать это можно по реквизитам, которые указаны на стр. 16. Назначение платежа: Маша Хмелева**





«ЧЕГО МЫ ЖДАЛИ?»

Матвей учится в школе, во втором классе. Любит гулять на улице и следит за чистотой — убирает игрушки младшей сестрёнки.

По этим фактам и фото невозможно понять, что у мальчика серьёзные заболевания.

Он гиперактивный, не всегда может управлять своими эмоциями, бывает даже агрессивный. Но помимо этого, Матвей не слышит. Только если говорить медленно на близком расстоянии, он поймёт знакомые слова, но если заговорить шёпотом или быстро, мальчик ничего не услышит, не поймёт.

«Тугоухость» Матвею поставили только в 4 года, — рассказывает мама. — Сначала врачи не видели проблемы, потом сказали «ждите,

заговорит, всё у вас в порядке», но, конечно, я сравнивала со старшей дочерью, которая в 2 года песни пела, и понимала, что что-то не так: Матвей говорил несколько отдельных слов. Обследование удалось сделать спустя время и только ночью, во сне. И тогда нам уже точно сказали, что у ребёнка «тугоухость, между 2 и 3 степенью».

Сейчас Матвей лучше разговаривает, научился считать, читать, писать. Евгения благодарит учителей и школу, в которой учится сын. У мальчика феноменальная память. Он настолько детально рисует, что не может не удивлять! Например, недавно по памяти нарисовал заставку известной детской телепередачи, а внизу ещё и буквы на-

писал, которые внизу экрана показывают.

«По последним результатам аудиограммы, — рассказывает Евгения, — у Матвея 64% потери слуха на одном ухе и 72% — на другом. Чтобы продолжать учиться и развиваться, нужно приобрести слуховые аппараты, но они стоят очень дорого».

Помочь Матвею можем мы с вами! Давайте сделаем это прямо сейчас!

Центр «Радуга» открывает сбор на слуховые аппараты для Матвея Шлегеля. Сумма сбора — 426 698 рублей. Перечислить сильную помощь можно по реквизитам, которые вы найдёте на стр. 16. Назначение платежа: Матвей Шлегель



ИНЪЕКЦИЯ ЖИЗНИ

Дима собирался уже пойти в сад, а Валентина выйти из декретного на работу, но все планы внезапно начали рушиться. Мальчик, который ещё вчера бегал и резвился, начал спотыкаться, шататься и падать. Обследования, изнуряющие и выматывающие ожиданием результата, в течение семи месяцев выявили болезнь. К этому моменту двухгодовалый Дима уже не мог ходить, стоять, ползать. Сил малышу хватало только на то, чтобы недолго посидеть...

«Все мои самые нехорошие подозрения, к сожалению, подтвердились. Диме поставили СМА...» — рассказывает Валентина. Сегодня она говорит об этом уже спокойно. Потому что из борьбы за право ребёнка жить полноценно женщина вышла победителем. «По закону моего сына региональный Минздрав должен был обеспечить препаратом «Спинраза». Одна ампула такого лекарства стоит около 8 млн рублей.

На тот момент нужно было 6 ампул... Я думаю, что несложно представить противостояние Минздрава. Суды, прокуратура, следственный комитет... Боже!..»

Сейчас Дима получает необходимый препарат. Каждые четыре месяца для этого вместе с мамой едет в больницу, где в течение нескольких часов ему вводят инъекцию жизни. «Так будет до 18 лет, а что дальше?! Уже думаем и работаем на будущее. Ежедневные физические упражнения, силовые нагрузки — это залог жизни моего сына».

Благодаря всем приложенным стараниям мамы сегодня Дима снова радуется жизни. Правда, вот вернуть удалось не все навыки. Ходить самостоятельно мальчик до сих пор не может — только за руку. С просьбой помочь поставить сына на ноги Валентина обратилась в благотворительный центр «Радуга». Диме нужна реабилитация, а еще занятия по BDA-методике. Стоимость всего — 355 455 рублей. «Радуга» обращается к каждому человеку, который в силах помочь Диме. Давайте вместе сделаем жизнь ещё одного ребёнка счастливее! **Если вы желаете поучаствовать в судьбе мальчишки, то сделать это можно по реквизитам благотворительного центра. Они указаны на стр. 16. В назначении платежа обязательно нужно указать: Дима Белянин**





«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА» – НАДЁЖНЫЙ ДРУГ!

Сегодня Анжелика уже может стоять на ногах возле опоры, сидеть с поддержкой и держать в руках предмет. А ведь ещё полтора года назад её мама могла об этом только мечтать. В 3 года Анжелика не умела ничего...

В «Дом радужного детства» девочка вместе с мамой впервые приехала в 2021 году. До этого времени Анжелика ни разу не реабилитировалась. Потому что у родителей не было ни возможности, ни осведомлённости, как и где можно помочь ребёнку.

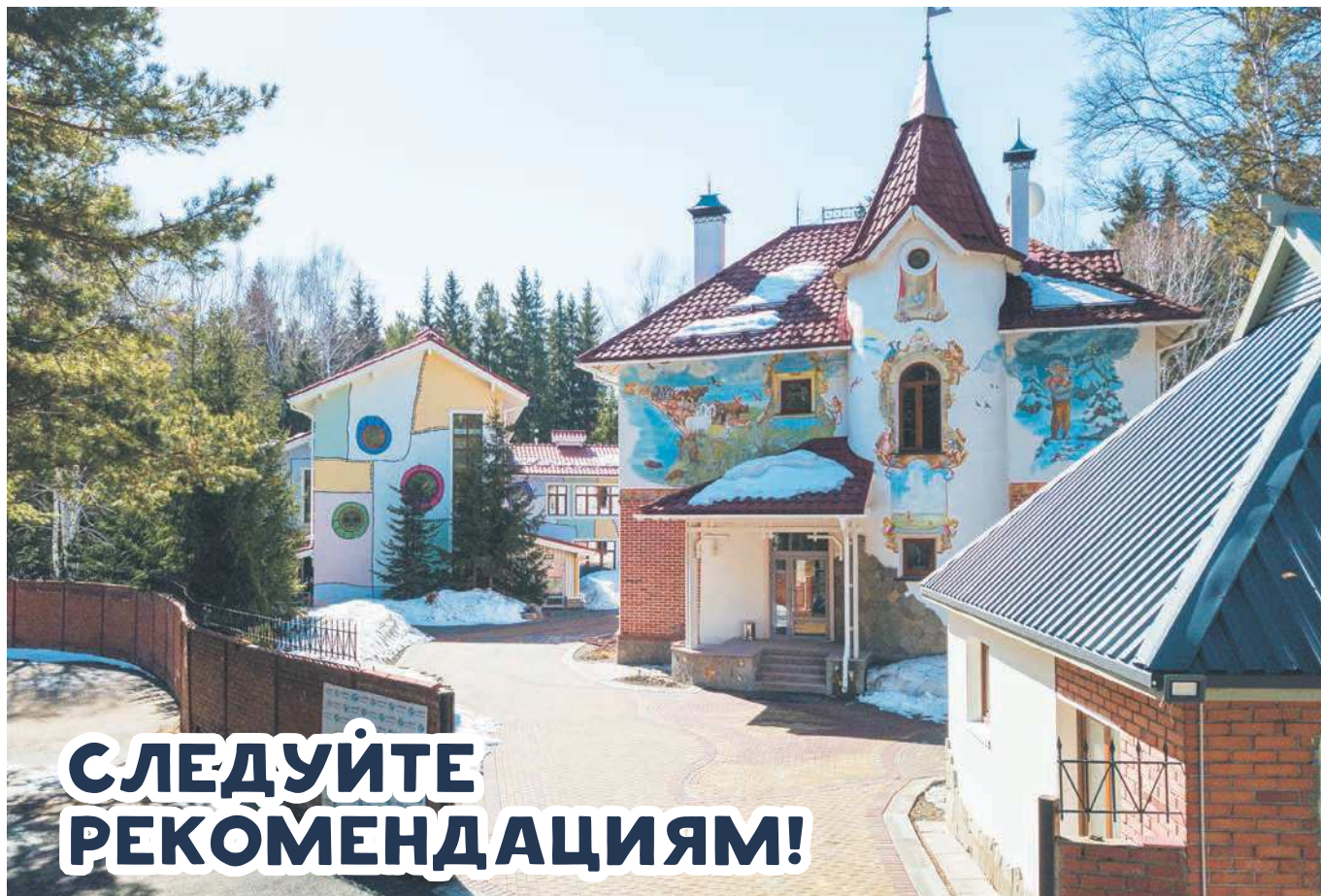
О детском хосписе Ольга узнала от специалистов выездной паллиативной службы (ВПС) «Радуги». Они нашли семью, когда объезжали детей по району. С того самого момента жизнь Анжелики и начала меняться.

Благодаря реабилитациям Анжелика научилась держать голову, ходить и сидеть с поддержкой, стала намного спокойнее, спина окрепла. «Теперь, главное, не останавливаться!» — говорит Ольга. На лице её появляется лёгкая улыбка. И это совсем иное выражение лица, чем тогда при знакомстве с ВПС. Совсем иной настрой!

С букетом заболеваний, которые стали следствием тяжёлого появления на свет, Анжелика, конечно же, не рассталась. Но вот только вместе с инструкторами, педагогами и докторами детского хосписа бороться с тяжёлыми болезнями стало легче! **«У нас надежда появилась, она нам сил даёт. Анжелика поддаётся восстановлению, разве не может это не радовать!» — комментирует Ольга.**

Сегодня Анжелике нужен очередной курс реабилитации, а ещё коляска и тьюторы. Ту коляску, которую выдали семье социальные службы, треснула наполовину, когда женщина с ребёнком находилась в чужом городе. «Я её, поломанную, просто физически не смогла забрать назад: чемодан в одной руке, неходячий ребёнок — в другой. Ждать новую придётся 4 года. Но это же нереально...»

Омский благотворительный центр помощи детям «Радуга» открывает сбор для Анжелики Мухиной. Необходимы 378 480 рублей. По реквизитам, которые указаны в каждом номере нашей газеты на стр. 16, можно перевести любую желаемую сумму. Назначение платежа: Анжелика Мухина



СЛЕДУЙТЕ РЕКОМЕНДАЦИЯМ!



Арина Самойлова регулярно проходит реабилитацию в «Доме радужного» и занимается по BDA-методике. Её сегодняшнее состояние – следствие большой и кропотливой работы мамы Марины.

Во время занятий и после них, уже дома, женщина неукоснительно соблюдает все рекомендации специалистов. В минувшем заезде Арина научилась удерживать целый час на воде голову. Это очень важное умение открывает другие физические возможности уже и на суше. Арина может самостоятельно выполнять движение на воде. Уже нет хаотичных движений во время нахождения в коляске. У девочки до сих пор нет захвата и управления верхними конечностями,



поэтому на занятиях пришлось акцентировать внимание на этом пробеле. Пока подростку ещё не удаётся держаться за поручень в полную силу, но начало положено. Ещё из достижений, о которых нельзя не сказать: девочка достаточно хорошо держит баланс, у неё уменьшилось косоглазие, она стала более раз-



вита. В семье поставлена цель устранить подвывих тазобедренного сустава и исправить нарушения в положении стопы с помощью BDA-методики.

РЕЗУЛЬТАТЫ НАШИХ ПОДОПЕЧНЫХ



У братьев Костецких одинаковый диагноз: неутраченная наследственная полинейропатия. В этот приезд в «Дом радужного детства» специалисты отметили, что у Лёни больше деформировались стопы, а координация стала хуже. У Ромы произошли негативные изменения

в спине: искривление прогрессирует. Исходя из всех данных, была поставлена задача работать над исправлением дефектов спины у Ромы. У обоих мальчиков занятия были построены так, чтобы у ребят увеличились силовые способности. Большой акцент был сделан на координационные спо-

собности, потому что братья ходят самостоятельно. Нужно сохранить этот навык! Как итог работы: удалось выпрямить спину Роме, распрямить ему пальцы на ногах. Лёне же прописана операция на ногах, после которой потребуется послеоперационная реабилитация.



Самат Жуматаев на этой реабилитации научился заново ходить. Прыгунки, которые семья по незнанию использовала дома последнее время, сыграли злую шутку. Навык хождения был утрачен. К счастью, мальчишка его быстро вспомнил, а родители получили настоятельную рекомендацию от специалистов «Дома радужного детства» забыть про прыгунки навсегда! Радует, что Самат за 3,5 недели занятий и процедур начал продолжительно сидеть сам, удалось добиться общего расслабления организма, так как у мальчика сильная спастика. Психо-эмоциональное



состояние Самата улучшилось. Ребёнок стал довольным и счастливым, начал взаимодействовать с окружающим миром. После реабилитации значительно увеличилась гибкость позвоночного столба, хотя на момент заезда она была небольшой.

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

«ЭТО ДЕЛАЕТ НАС СЧАСТЛИВЕЕ!»



13 апреля в России отмечался День мецената и благотворителя. Именно в этот день в 70 году до н.э. родился Гай Цильний Меценат — римский аристократ, покровитель художников, артистов, музыкантов.

У наших радужных детей тоже есть покровители. Мы хотим рассказать об одном из них — это компания ООО «К-Ником». Сельскохозяйственное предприятие, которое специализируется на производстве биокормов для аквакультуры, — ровесник «Радуги». Все 25 лет «К-Ником» регулярно жертвует на лечение тяжелобольных детей, а последние 4 года организация поддерживает главный проект благотворительного центра — детский хоспис «Дом радужного детства». О том, как удаётся компании стабильно помогать самым уязвимым юным омичам, нашему изданию рассказал её руководитель Олег Никифоров.

— Олег Александрович, как и почему Ваша организация стала партнёром «Радуги»?

— Это произошло в момент, когда наша компания только зародилась. Мы тогда как раз познакомились с руководителем «Радуги» и вдохновились его идеей. У нас была возможность понемногу помогать. Мы стали это делать и почувствовали себя счастливее! Уже позже, по мере роста нашего производства, выросли и пожертвования в благотворительный центр. Очень часто к нам отовсюду поступают обращения с просьбой о помощи. Помочь всем, к сожалению, не получается. Решили ориентироваться только на «Радугу», потому что, во-первых, это наши маленькие омичи. Во-вторых, центр заслужил доверие за четверть века. А в последние годы нас очень привлекает ещё и мощный проект «Дом радужного детства».

- Сегодня, когда проходит СВО, предприятия различных форм собственности ориентированы на помощь фронту. Благотворить наряду с этим для многих стало просто невозможно. Как «К-Ником» ощущает себя в нынешних условиях? Пришлось ли пересмотреть свою социальную миссию?

— Ещё с начала пандемии пришлось незначительно снизить пожертвования в «Радугу». Но так, чтобы совсем отменить... Надеюсь, до этого не дойдёт!

— Как вы считаете, откуда должна идти основная поддержка благотворительных организаций?

- От того, кто больше получает прибыли. Это может быть и физическое лицо, и бизнес-организация. Важно не это, а то — есть ли у тебя какой-то излишек, который ты можешь отдать другому, не навредив себе. Если есть, то, пожалуйста! От таких дел, правда, на душе становится хорошо!

Благотворительный центр помощи детям «Радуга» благодарит ООО «К-Ником» за многолетнюю помощь в столь важном деле — спасении детей. Поздравляем всех меценатов и желаем грандиозных успехов!

ТВОРЧЕСКАЯ МАСТЕРСКАЯ

НЕ НАРУШАЯ ЗАКОН ПРИРОДЫ!



— Какое это время года?

— Весна!

Весну в «Доме радужного детства» изображают и дети, и их мамы. Вместе, под руководством волонтера детского хосписа Татьяны Щербань, все до единого становятся настоящими художниками. И это без предварительной подготовки! Потому что Татьяна — мастер по правополушарному рисованию и живописи акрилом и маслом.

На очередной арт-встрече с подопечными Татьяна раскрывает творческие способности взрослых и детей, за которые, как известно, как раз и отвечает правое полушарие головного мозга. Разум в этот момент отдыхает. Старший пре-

подаватель международной академии креатива приезжает в «Дом радужного детства» с самого его открытия. Все для того, чтобы сделать мир особенных семей ярче и шире!

«Для нас слово хоспис очень страшное, связанное со смертью, это место где какие-то непонятные покрашенные масляной грязной голубой краской стены, капельницы и всё остальное. Когда я ехала сюда впервые, муж возвращался три раза домой. Он отговаривал меня. Он знает, как я отношусь к детям. Когда ребёнок болен, то для меня это тоже больно. И вот я увидела хоспис... Валерий Алексеевич однажды сказал мне фразу «Наш хоспис про жизнь!», я поняла насколько это правда... Я не могу сюда не ездить!» — рассказывает Татьяна.

В «Дом радужного детства» мастер по правополушарному рисованию впервые приехала 4 года назад. Тогда пригласили провести творческую мастерскую. С тех пор женщина — верный друг подопечных. Ездит сюда уже по наитию, говорит, что больше, конечно же, нужна мамам.

«Моя аудитория — это мамы, для которых я приезжаю рисовать, чтобы они получили какой-то выдох, творческий выплеск, чтобы они зарядились энергией. Мама ребёнка особенного — это батарейка. От неё зависит, будет получать ребёнок силы или нет. Ведь 24 на 7... — очень сложно находиться рядом, ухаживать. Я не представляю, как они с этим справляются. Мне очень хочется дать им маленький кусочек счастья, который они своим детям передадут».

Семьи очень душевно проводят время за подобными мастер-классами. Мама подопечной «Дома радужного детства» Арины рассказывает, что её дочь хоть и не рисовала (девочка ещё плохо держит предметы в руке), всё же за процессом наблюдала с удовольствием. «Мне самой очень понравился мастер-класс по этому методу рисования, очень разгружает, очищает, расслабляет и вообще отвлекает от наших проблем, которых у нас хватает в этой жизни».



Татьяна называет своё желание дарить тепло и энергию подопечным хосписа эффектом колодца. Когда вычерпываешь воду, а она возвращается в ещё большем количестве. Говорит, что, наверное, это такой закон, поэтому и старается жить, не нарушая его!

«Дом радужного детства» благодарит Татьяну за доброе сотрудничество!



АРСЕНИЙ И ПЛАТОН БЕРГАЕМ, 1 ГОД



Больше 2,5 млн рублей удалось собрать всем миром на специализированное питание на год, медицинские расходные материалы, а также кислородные концентраторы для братьев-близнецов Арсения и Платона Бергаем. Малышам, которые почти год провели в больнице, ежедневно необходимы

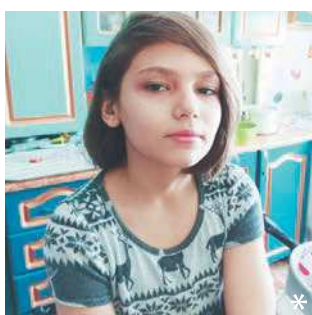
16 бутылочек питания. Семья выражает огромную благодарность всем, кто помог в спасении детей!

ЕВА БЕЛОУС, 2 ГОДА



У Евы Белоус множественные пороки. В прошлом году девочка пережила пластику пищевода. Благодаря откликнувшимся на просьбу о помощи людям «Радуге» удалось не только передать ребёнку специализированное питание, но и отправить Еву на очередную операцию. Столичные врачи удалят малышке гастростому. Спасибо всем!

ВЕРА КОХ, 10 ЛЕТ



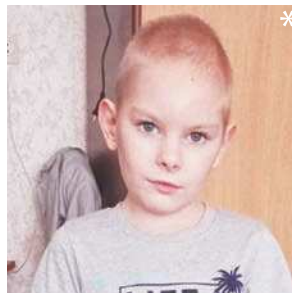
Всю жизнь девочка слышала очень плохо, поэтому сейчас у неё есть проблемы с речью. Вы помогли собрать средства на мощные слуховые аппараты! Теперь Вера будет всё слышать и научится правильно говорить. Мы верим, что ребёнок сможет найти настоящих друзей. Ведь сверстникам было сложно понимать Веру и общаться с ней. Вера и её мама передают всем своё огромное «спасибо»!

СОФЬЯ ЧЕРНУХА, 9 ЛЕТ



Софья ежедневно борется с эпилепсией и бронхиальной астмой, которая стала следствием аллергии на пыльцу деревьев. У ребёнка появилась возможность пройти ЭЭГ-мониторинг и получить лекарства, которые купируют приступы эпилепсии. Всё это благодаря жертвователям «Радуги»!

ДИМА САСИН, 7 ЛЕТ



Совсем скоро у Димы будет прибор «Коагучек», который позволит проводить анализ МНО дома. Это значительно улучшит его психологическое состояние и избавит от необходимости 2 раза в неделю сдавать в больнице кровь из вены. Приобрести аппарат помогли именно вы, добрые волшебники!

ВАНЯ ШЕВЧЕНКО, 1 ГОД



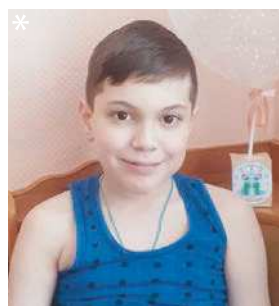
Ваня во время своего рождения пострадал от гипоксии. Медленными шагами вместе с мамой он борется с последствиями родовой травмы. Благодаря помощи жертвователей теперь мальчик сможет пройти долгожданную реабилитацию. Процедуры и занятия помогут ребёнку окрепнуть и приобрести новые навыки.

АППОЛИНАРИЯ ГОНЧАРЕНКО, 9 ЛЕТ



Девочка, внутри которой разрастается опухоль, смогла добраться до Российской детской клинической больницы им. Н.И. Пирогова на плановую госпитализацию. Авиаперелёт стал возможен только благодаря поддержке чужих неравнодушных людей. Спасибо за доброту, друзья!

КОЛЯ ПОЛЯКОВ, 10 ЛЕТ



У ребёнка проблемы с центральной нервной системой. Курс реабилитации в центре Марии Черняк поможет мальчишке говорить понятно. Здесь же Коля закрепит и улучшит навыки коммуникации с окружающими. «Радуга» и семья Коли выражают огромную благодарность всем, кто не остался в стороне от детской проблемы!

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 МАРТ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за март 2023 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **4047629,74 руб.**

Расскажем подробнее, что было сделано в марте:



«Дом радужного детства», «Усадьба Грибаново»:

«Дом радужного детства» — хоспис для юных омичей, страдающих редкими и/или тяжёлыми заболеваниями. Это место про ЖИЗНЬ! Здесь дети совершают свой первый, порой незаметный для окружающих, подвиг. Трудятся на занятиях с инструкторами, терпеливо проходят назначенные процедуры. А, приложив все усилия, спустя время начинают держать предметы в руках или делают свой первый шаг. «Дом радужного детства» — настоящий сказочный замок. Он находится вдали от городской суеты, среди величественных елей — в селе Подгородка. Благодаря поддержке многочисленных жертвователей в марте ещё 11 ребят смогли пройти реабилитацию и абилитацию в «Доме радужного детства».

2819822,54 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:

Выездная паллиативная служба благотворительного центра «Радуга» стабильно добирается до самых глубин Омской области. Доезжает в любую погоду и по любой дороге до каждого ребёнка, как только он появляется в базе данных радужной ВПС. Всем ребятам нужна не только медицинская помощь, но и правильный уход. Специалисты ВПС ведут осмотр ребят, консультируют родителей, доставляют в семьи необходимое оборудование.

В марте служба посетила 35 детей с различными недугами.

189640,38 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!

131680,94 руб. — хозяйственные расходы, коммунальные услуги.

Адресная помощь детям:

40200 руб. — оплата гастростомы для Дамира Абдирова

38240 руб. — оплата лекарственного препарата Зонегран и МРТ для Софьи Чернуха

18400 руб. — оплата облучателя-рециркулятора для Миши Луценко

43000 руб. — оплата отсасывателя для Стаса Титова

58290,28 руб. — оплата специализированного питания Неокейт, авиабилеты Омск-Москва для Евы Белоус

156640 руб. — оплата корсетов, авиабилетов Омск-Москва-Омск Леры и Вари для Курочкиных

305800 руб. — оплата слуховых аппаратов для Веры Кох

21855 руб. — оплата авиабилетов Москва-Омск для Макара Пастушенко

82598,6 руб. — оплата ТО ИВЛ, жд билетов Омск-Москва-Омск для Алёны Пашковой

112500 руб. — оплата реабилитации в центре М. Черняк для Коли Полякова


14897 руб. — оплата авиабилетов Москва-Омск для Карины Ведьмаковой

14065 руб. — оплата авиабилетов Омск-Москва для Апполинии Гончаренко

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

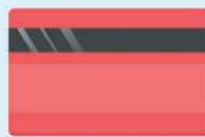
Шаг 1
Перейти на сайт БЦ
"Радуга" в раздел "Хочу
помочь"



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 телефонам:
+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 Бугрова, Анна Митяева, Ольга Бунчеева, Ксения Ермакова.
Использованы фото из архива БЦ «Радуга», личного архива семей, сети Интернет. «Радуга. Газета добрых дел».
Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич.
Главный редактор — М. А. Бугрова.
Дата выхода: 18.04.2023. Подписано в печать: 17.04.2023.
По графику в 17:00 фактически в 17:00. Тираж 8 000 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 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+