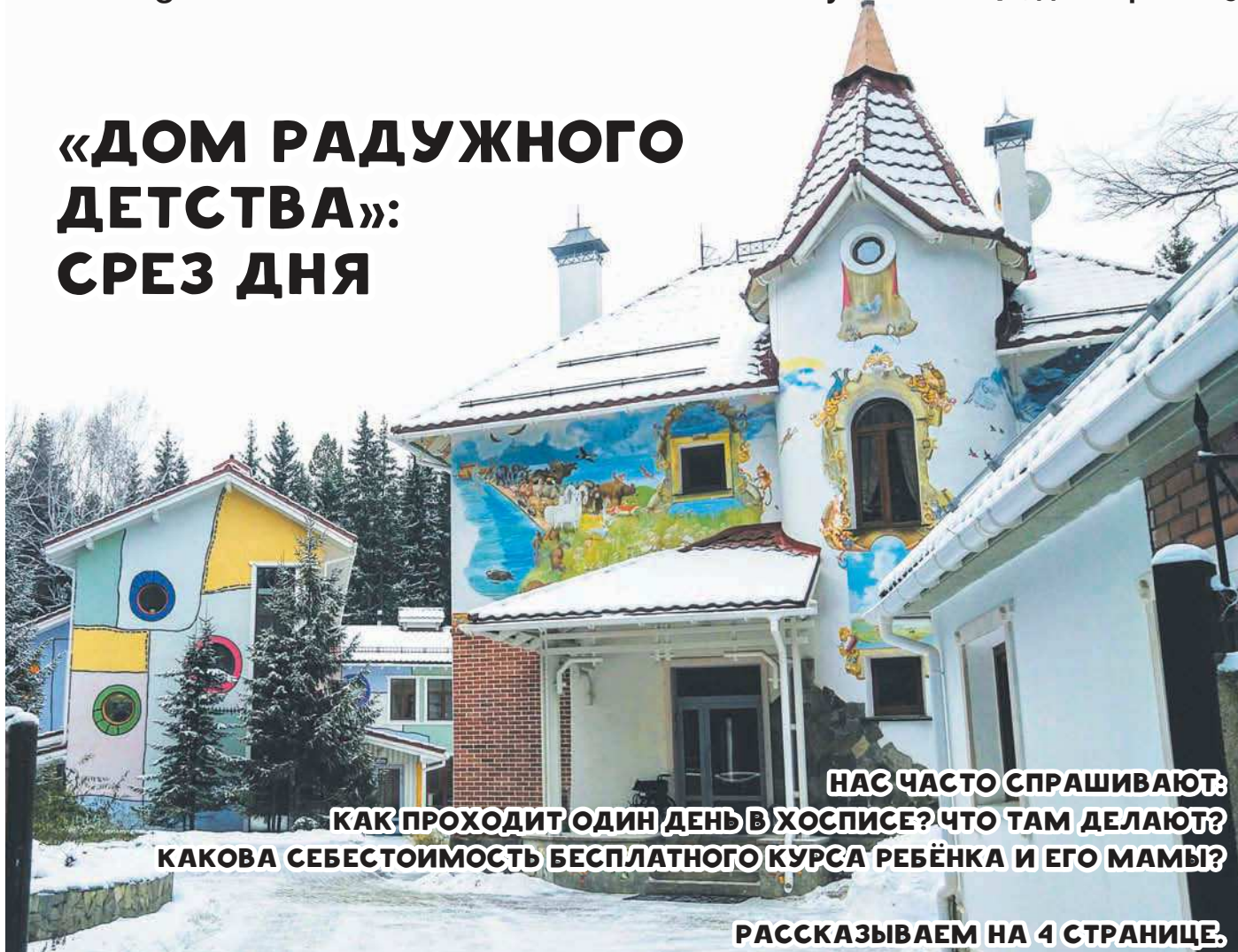


«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»: СРЕЗ ДНЯ



**НАС ЧАСТО СПРАШИВАЮТ:
КАК ПРОХОДИТ ОДИН ДЕНЬ В ХОСПИСЕ? ЧТО ТАМ ДЕЛАЮТ?
КАКОВА СЕБЕСТОИМОСТЬ БЕСПЛАТНОГО КУРСА РЕБЁНКА И ЕГО МАМЫ?**

РАССКАЗЫВАЕМ НА 4 СТРАНИЦЕ.



КИТАЙСКАЯ МЕДИЦИНА – ОМСКОМУ ХОСПИСУ

В «Дом Радужного Детства» придут специалисты из Поднебесной.

Стр. 6



ВАЖНЫЕ ПОДАРКИ ДЛЯ ВАЖНЫХ ДЕТЕЙ

Наш новогодний проект для неизлечимых детей. Им нужны другие подарки.

Стр. 13



ВЫ ПОМОГЛИ ИМ

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за ноябрь 2019 года.

Стр. 15



Ну вот и Новый год. Время подводить итоги. К сожалению, в Омске множество семей, где есть дети с серьезными заболеваниями. Им приходится каждый день бороться с недугами, проходить сложную реабилитацию, психологическую и социальную адаптацию. И очень часто процессы эти долгие и затратные.

Куда обращаться, если ты остался один на один с бедой? Кто поможет ребенку в борьбе с болезнью? Об этом и многом другом на страницах нашей газеты мы рассказывали в 2019 году и будем рассказывать снова и снова. Благодаря публикациям в «Радуге» счета помощи наших подопечных неизменно пополнялись и будут пополняться. Благодаря этому покупались лекарства, слуховые аппараты и другое медицинское оборудование, проводились операции. Благодаря участию неравнодушных читателей «Радуги» здоровье детишек менялось к лучшему. Вы - наша опора, без вашей помощи не было бы ни газеты, ни сотен детей, получивших помощь. Спасибо, что вы есть! В эти праздничные дни я хотел бы пожелать, чтобы и с вами тоже происходили волшебные события, чтобы сбывались мечты и удавались все начинания. Пусть будущий год станет для вас временем замечательных достижений и открытий, дерзаний и перемен к лучшему. И пусть рядом будут те, кто вам дороги!

Сергей Михневич



ЗУМРИЯТ РЕЗАХАНОВА - СНОВА В «ДОМЕ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»

2 декабря в детский хоспис приехала мама сиамских близнецов Зиты и Гиты, которые выжили после операции по разделению. Zumriyat Rezaghanova пережила все стадии страданий женщины, которая родила тяжелобольного ребёнка, а потом его потеряла. Сейчас она стала покровительницей мам подопечных хосписа.

- Я здесь для того, чтобы просто поговорить с мамами. Когда медицина бессильна помочь, остаётся только бог и люди, которые тебя окружают. Мать, у которой болен ребенок, нуждается в общении. Ей нельзя находиться в одиночестве, иначе она зачахнет и уже не сможет помочь своему ребенку, - сказала Zumriyat.

Каким-то чудесным образом ей всегда удавалось находить нужные слова для каждой мамы. И в этот раз тоже – слезы сменялись смехом и наоборот. По словам Zumriyat, мать, которая ухаживает за больным ребенком, может понять только такая же мать.



ФОТОФАКТ

*Теона Смехура — победительница нашего конкурса красоты «Сильная мама — красивая мама». Мы съездили к ней в гости, подарили букет, но цветами тут же завладела маленькая Аня. Благодарим всех, кто поучаствовал в голосовании и помог «Дому радужного детства»!
P.S. За букет отдельное спасибо цветочной лавке «Мальвина».*

ЦИФРЫ МЕСЯЦА:

**16 ДЕТСКИХ САДОВ,
ЛИЦЕЙ № 54
И ШКОЛА № 28,34**

приняли участие в акции «Щедрый вторник». Сотни детей и их родители, воспитатели и учителя пожертвовали подопечным детского хосписа «Дом радужного детства» 159 464 рубля.

**10 ПОДОПЕЧНЫХ
«РАДУГИ»**

посетили московские журналисты Нигина Бероева и Сергей Пономарев. Цель их масштабного путешествия по стране — поиск уникальных мест и людей, которые все вместе сформируют большую фотоисторию о России.

**62 ТЫСЯЧИ
РУБЛЕЙ**

принесла на поддержку «Дома радужного детства» благотворительная игра «Что? Где? Когда?» среди 19 команд в омской «Меге». Ведущими стали известный знаток Борис Белозеров и главред «Радио Сибирь» Кирилл Гольчанский.

«ГАЛЁРКА» - В «ДОМЕ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»

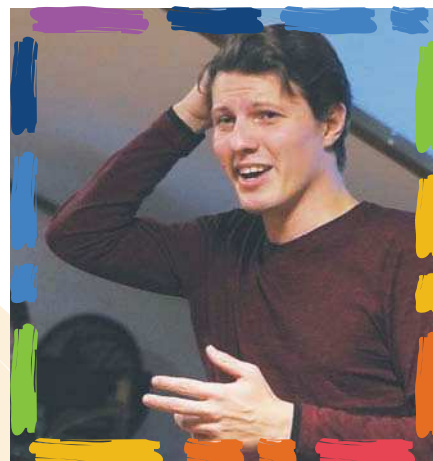
28 ноября в гости к подопечным «Дома радужного детства» и их мамам приехал театр «Галерка» с моноспектаклем актера театра и кино Виталия Маркса «Жизнь – обман». Отыграв представление, Виталий признался, что ему еще не доводилось играть столь камерно.

- Это буквально комната, где зритель и ты разделен буквально метром пространства, - поделился впечатлениями Виталий. - Поэтому я в какой-то момент решил симпровизировать и задействовать мам в сценах. Они были удивлены, и я тоже.

Как мамы отозвались о спектакле? Восторженно! Хотя бы от того, что некоторые и вовсе впервые оказались в театре, хоть и выездном – ведь тяжело-

больной ребенок требует от мамы постоянной заботы и внимания.

Постановка – уже третья редакция произведения Виталия, поскольку после каждого показа автор был чем-то недоволен и вносил множественные коррективы. «Жизнь – обман» — это модернистский взгляд на хрестоматийную историю о Ромео и Джульетте: все коллизии происходят не в Вероне, а в сознании новоиспеченного Ромео сегодняшнего века.



ЦИТАТА МЕСЯЦА:

«Здесь не как в больнице. Здесь так все по-домашнему. Тепло, уютно. Птицы поют на каждом этаже. Удивительно. Еще и эти большие хомяки – забыл, как называются. Ах, да – шиншиллы».

Трехкратный чемпион мира по плаванию среди паралимпийцев Александр Макаров о «Доме радужного детства»



БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ КОНЦЕРТ – В ПОДДЕРЖКУ ВАНИ ГЛАДКОВА

Рождественские концерты, организованные студентами и преподавателями факультета международного бизнеса ОмГУ им. Достоевского, стали доброй традицией — уже в девятый раз они подарят надежду на выздоровление подопечным «Радуги». Музыка, хореография, поэзия — и все это для благого дела: чтобы помочь 10-летнему Ване Гладкову.

Благотворительный концерт состоится 27 декабря в 16:30, в аудитории 308 4-го корпуса ОмГУ на Нефтезаводской, 11. Все вместе накануне Нового года мы сделаем большое доброе дело — приходите и приводите своих близких!

ОТПРАВЬ СМС СО СЛОВОМ «ОМИЧ» И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ НА НОМЕР 3434 – ДЕНЬГИ БУДУТ НАПРАВЛЕНЫ НА ЛЕЧЕНИЕ ДЕТЕЙ. СМС СО СЛОВОМ «РАДУГА» И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ НА НОМЕР 3434 – СРЕДСТВА БУДУТ НАПРАВЛЕНЫ НА ПОДДЕРЖКУ «ДОМА РАДУЖНОГО ДЕТСТВА».

«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»: СРЕЗ ДНЯ



Часто нам в «Радугу» поступают вопросы, а что делают в хосписе? Какие есть процедуры и как строится день? Настало время произвести срез дня.

«Дом Радужного Детства» — это необычное место, которое нельзя назвать хосписом в привычном смысле этого слова, принятом в России. В нашей стране у слова «хоспис» отрицательные коннотации и сплошь гнетущие синонимы: «дом смерти», «последнее пристанище»... В Европе никто не ждет, когда ребенок или взрослый дойдет до терминальной стадии. В Европе уже после постановки неизлечимого диагноза начинается процесс паллиативной помощи, дабы отдалить смерть настолько, насколько это возможно.

Оттого многие путают «Дом Радужного Детства» с реабилитационным центром. В хосписе есть этот аспект помощи. Но лишь потому, что он есть в европейской практике хосписной и паллиативной помощи. Для России это еще в новинку, ведь только в 2019 году у нас был принят закон о паллиативной помощи, тогда как в Европе этот механизм развит и отлажен десятилетиями скрупулезной работы. Нам же остается лишь перенимать опыт, а не изобретать велосипед.

Каждый день с детьми и их мамами занимаются специалисты «Дома Радужного Детства». Заботой и вниманием окружена вся семья, потому что от тяжелой болезни страдает не только ребенок, но и его мама, которая все свое время и силы посвящает чаду. Для каждого ребенка отдельно разрабатывается индивидуальная программа в соответствии с его состоянием и потребностями.

Массаж действует в тесной связи с адаптивной физкультурой. Эта часть терапии направлена на растяжку мышц и их укрепление. Также инструктор большое внимание уделяет суставам детей, поскольку у многих они буквально каменные и не двигаются. **В больницах никто не объясняет родителям, как ухаживать за ребенком, какие следует выполнять упражнения, чтобы состояние не ухудшалось.** Из-за этого большую часть своей жизни ребенок может просто лежать без движения в одной и той же позе.

Два раза в неделю к детям приезжает канистерапевт со своими любимцами — лабрадором Ньюшей и ньюфаундлендом Плюшей. Занятия с собакой улучшает настроение детей. Им кажется, что это просто игра, а на самом деле важная часть лечения, когда ребенок, щупая собаку и поглаживая, тактильно знакомится с разнообразием мира: шерсть собаки, дыхание и даже слюны, как бы странно это ни звучало — все это расширяет кругозор ребенка.

Огромную роль в улучшении состояния ребенка играет бассейн. Врачи советуют плавание и здоровым детям: если внешние мышцы можно натренировать силовыми упражнениями, то глубокие есть шанс развить только с помощью плавания. **У большинства детей, которые попадают в «Дом Радужного Детства», есть моторные нарушения. Им бассейн жизненно необходим.**

Также ребенок и мама занимаются с психологом: лепят, рисуют или просто общаются на разные темы. Общения этим детям и взрослым очень не хватает.

А потом — аква-аэробика, танцы, мастер-классы по лепке, шитью, плетению кукол, мастер-классы по визажу и ландшафтному дизайну. А вечерами может приехать театральная труппа и показать спектакль. **Многие мамы признаются со сверкающими от влаги глазами, что ни разу не бывали в театре — и вот сейчас это случилось...**

Возникает резонный вопрос: а где же государство? Разве оно не участвует в жизни этих тяжелобольных детей?

Ответ: участвует. Но минимально. Государство снабжает семью расходными материалами, которых, правда, едва ли хватает на полгода. Остальное приходится докупать родителям. Если ребенку положена специализированная коляска, он ее получит. Но самый дешевый стандартный вариант, в котором не то что неудобно, а временами и больно сидеть, ведь у некоторых детей есть множественные деформации позвоночника. Ну а за всевозможные реабилитационные и реабилитационные мероприятия, жизненно необходимые ребенку, родителям приходится платить полностью самим — а это сотни тысяч рублей. Не у каждой семьи бюджет позволяет это делать. Поэтому-то суставы детей и каменеют — мама просто не в состоянии помочь своему малышу.

Автор: Александр Заборских

ВО ЧТО ОБОХОДИТСЯ КУРС АБИЛИТАЦИИ ОДНОГО РЕБЁНКА В «ДОМЕ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»

Нам тоже часто задают этот вопрос. Рассказываем. Для подопечных и их родных этот курс абсолютно бесплатен — в хосписе нет ни одной платной дополнительной услуги. Но содержание такого крупного объекта, как нетрудно догадаться, обходится дорого.

Коммунальные услуги —
8,3 тыс. руб.

Проживание — 24 тыс. руб.

Хозяйственные расходы,
дезинфекция,
обслуживание бассейна —
2,7 тыс. руб.

Оплата работы медперсонала —
84,7 тыс. руб.



Питание — 23,4 тыс. руб.

Препараты, расходные
материалы, подгузники —
8,9 тыс. руб.

Канцелярия, полиграфия —
5,6 тыс. руб.

ГСМ — 3 тыс. руб.

Проведение мероприятий —
5 тыс. руб.

Итого: 165,6 тысяч рублей —

себестоимость курса абилитации одного ребёнка в «Доме радужного детства».

А таких детей у нас много. Хоспис работает исключительно на пожертвования неравнодушных людей. Нам нужна ваша поддержка — вместе мы сможем помочь ещё многим неизлечимо больным детям.

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

В «ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА» ПРИЕДУТ КИТАЙСКИЕ СПЕЦИАЛИСТЫ



Командировки Валерия Евстигнеева, руководителя Благотворительного центра «Радуга», продолжают. На этот раз пунктом назначения был Китай. И если в Германии Валерий Евстигнеев перенимал опыт европейских хосписов, то на этот раз он познакомился с практикой китайской традиционной медицины, которая в поднебесной существует на равных с новейшими достижениями медицины.

Валерий Евстигнеев посетил город Далянь с населением 7 миллионов. В этом городе находится Государственный военный госпиталь Китая, где собраны лучшие врачи страны — и летом, в курортный период, население увеличивается вдвое.

«Радуге» удалось подписать партнерское соглашение о сотрудничестве с Государственным госпиталем при научно-исследовательском центре традиционной китайской медицины города Далянь. В Китае замечательно развиты клиники, созданные по европейским лекалам. При этом параллельно развиваются методики традиционной медицины: траволечение, ароматерапия, массаж, лечебная и адаптивная физкультура. А «Радуге» необходимы китайские специалисты, которые бы обучили персонал «Дома Радужного Детства» своим методикам. В итоге, по условиям соглашения,

первая группа специалистов из Китая приедет в Омск для того, чтобы передать опыт сотрудникам детского хосписа и сделать экспертный осмотр его подопечных. Во время осмотра они должны определить тяжесть заболевания, а затем сказать, каким образом могут помочь. **Если потребуется принцип лечения, не легитимный в России, то семью пригласят в Китай. Часть расходов на себя возьмет «Радуга».**

Китайцы считают, что практика западной медицины очень полезная, но лишь в совокупности с традиционной китайской медициной. Нередкими бывают случаи, когда больничные палаты государственных клиник пустуют, в то время как у дверей специалистов традиционной медицины стоят толпы желающих. Валерий Евстигнеев попробовал китайский массаж на себе:

— Методика с отварами трав — ощущения очень приятные, впечатляет. Перед массажем они делают травяную баню, паришь ноги в деревянном ведре с горячим отваром. Затем спустя минут 20 они начинают массаж. Достают ногу из воды, обтирают полотенцем, мажут каким-то маслом, затем заворачивают в другое полотенце. Потом вторая нога. Затем первую ногу разворачивают и начинают делать массаж. Но не так, как мы

делаем: растираем, мнем. Китайский массажист выискивает точки. И правда — ты их чувствуешь. И мимикой непроизвольно показываешь. **Вот он трогает подошву, а я чувствую, будто он в кишечник залез. Он видит мою реакцию — и начинает работать над этой областью.** После массажа я ушел в смешанных чувствах. Но на утро я почувствовал себя окрыленным. Настолько легко, и дышится, и руки, и ноги, и поясница, — это космическое ощущение.

Автор: Александр Заборских

ВЫ МОЖЕТЕ ПОМОЧЬ «ДОМУ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА» РАЗВИВАТЬСЯ. ОТПРАВЬТЕ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» И СУММОЙ. ПРИМЕР: «РАДУГА 300»



БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОЕ ПРИЛОЖЕНИЕ «ТООБА»: ПОМОЧЬ ЛЕГКО

Мир ускорился. Чтобы всюду успевать, нужно быстро соображать и быстро действовать. Особенно если ты бизнесмен и любая проволочка — это потеря денег. Так 4 года назад думал Рамазан Меджидов, владелец садового бизнеса в Дагестане. Рамазан, кроме того, что помогал семье и близким, регулярно жертвовал нуждающимся.

— Как устоявшийся бизнесмен, — говорит Рамазан, — ты хочешь помогать. Я в этом нуждался. Но это занимало много времени — выискивание людей, которым нужна помощь. Я понял, что нужно создать мобильное приложение, которое в два клика позволит сделать доброе дело. В первую очередь я делал приложение «Тооба» для себя, чтобы мне как донору было удобно, а главное, безопасно помогать. Недавно мы специально замеряли — пожертвование занимает 6 секунд. Ты едешь в машине — раз-раз — и кто-то получил твою помощь.

В течение трех лет шла кропотливая работа программистов. Весь процесс Рамазан финансировал из собственных средств и на деньги его друзей и знакомых. За год работы приложение «Тооба» обрело небывалую популярность. С января по ноябрь с его помощью удалось собрать 30 миллионов рублей для различных фондов. **Сейчас с приложением сотрудничают 15 благотворительных фондов из Москвы, Дагестана, Ингушетии, Карачаево-Черкесии, Астрахани и Абхазии.** Недавно в общем деле поучаствовал знаменитый спортсмен Хабиб Нурмагомедов.

— У нас в Дагестане сгорело село. Это оказался родовой район Хабиба. Махачкалинский фонд «Надежда» делал сбор средств для погорельцев. Требовалось 200 тысяч рублей. Не прошло и 30 минут, как сбор был закрыт. Выяснилось, что Хабиб Нурмагомедов выставил информацию о сборе у себя на страничке в соцсетях. В итоге мы с



директором фонда решили продлить сбор, чтобы помочь большему числу нуждающихся. В общей сложности удалось собрать за один день 1 миллион рублей.

Сейчас обсуждается возможность длительного сотрудничества приложения «Тооба» и Хабиба Нурмагомедова.

В минувший понедельник, 25 ноября 2019 года, Рамазан Меджидов и Магомед Амирагаев посетили детский хоспис «Дом радужного детства», который был создан в Омской области полностью на пожертвования. На пожертвования он и продолжает существовать и функционировать.

— Про «Дом радужного детства» мне написал редактор «Радуги» Сергей Михневич, — говорит Рамазан. — Приехали, чтобы увидеть своими глазами, потрогать своими руками. Потому что мы отвечаем за тех, с кем сотрудничаем, мы дорожим своей репутацией, поэтому нам важно удостовериться в честности наших партнеров. Видно, что это место создано с большой любовью. Просто так такой проект не получится.

В приложении нет рекламы, а со сборов не взимается комиссия. Возникает резонный вопрос: как Рамазан и его партнеры зарабатывают на своем проекте? Рамазан отвечает с улыбкой:

— А как вы зарабатываете на хосписе? В том-то и дело, что никак. Все со-

бранные деньги у вас уходят на детей и помощь им. В развитие «Тооба» мы вкладываем свои деньги. И не получаем ничего. Нам это и не нужно. Мы создали приложение не для заработка, а для людей.

Автор: Александр Заборских

СПРАВКА:

«Тооба» — это бесплатная краудфандинговая платформа для благотворительных фондов, являющаяся одной из самых удобных и прозрачных.

Размещение благотворительных сборов проходит тщательную проверку, которая позволяет избежать мошенничества.

Особенности проекта:

- **Возможность поиска.** Легкий и удобный способ найти нужный проект.

- **Разные виды помощи:** можно выбрать удобный для вас способ оказания помощи.

- **Надежность.** «Тооба» работает только с проверенными фондами.

- **Бесплатный сервис.** Полностью бесплатный сервис как для пользователей, так и для фондов.

100 % ваших денег доходят до проектов. «Тооба» не берет ни процентов, ни комиссий.

ВЫЕЗДНАЯ ПАЛЛИАТИВНАЯ СЛУЖБА: РАДУГА В МОНОХРОМНЫХ ТОНАХ

Некоторые люди ждут от других участия, но себе никак не помогают. Помогают чужие равнодушные люди

Метель, город не отпускает — пока добрались с одного края на другой по пробкам, прошло полтора часа. Наконец, всё же вырвались — и красота же: непривычный простор, дизельный запах дороги, совсем другие цвета — монохромные серые, из которых какой-нибудь красный или синий выбивается инородным телом. Работа выездной паллиативной службы благотворительного центра «Радуга» — это всегда набор нерадужных историй с открытым финалом.

Зачем наша бригада, состоящая из медика, соцработника и волонтеров, каждую среду выезжает в отдалённые районы области? **Для того, чтобы найти тяжелобольных детей, которым можно помочь, и о существовании которых не знают даже местные медики. Да, такие семьи тоже попадают.** Кого-то обеспечиваем простейшими средствами ухода, кого-то приглашаем пройти курс в хосписе «Дом радужного детства», а для кого-то организовываем сбор пожертвований.

На сотню с небольшим километров трассы щедро кладёшь два часа — а получают все три: гололёд и метель. Традиционный визит в местную ЦРБ, и на часах уже половина одиннадцатого — а надо ко всем успеть. И собрались ведь по графику, никто не опаздывал.

АНЕСТЕЗИЯ И ЭЙФОРИЯ

Первая семья, заходим в дом. На полной громкости голосом симпатичной девушки орёт телевизор: на экране — клип про анестезию, эйфорию и любовь. Навстречу выскакивает взрослый на вид 15-летний парень с игрушечным львёнком. Замирает, молча изучает, потом медленно тянется, чтобы поцеловать в щёку. Нет, дорогой, давай за руку здороваться.

Ни о чём не подозревая, убираю громкость телевизора. Подросток,

переключившись было на других гостей, начинает вертеть головой, находит глазами пульт и снова добавляет до упора — певица старается ещё сильнее. Родители разводят руками: так и живём, это наша зона комфорта.

Пару лет назад «Радуга» уже была у мальчика в гостях. Помогли подгузниками, а больше, увы, нечем: у парня умственная отсталость с нарушениями поведения. Он не разговаривает, не может обслуживать себя, до сих пор собирает простейшие развивающие пазлы для малышей. При этом, очень активен, даже беспокоен. Да, навязчивое желание вроде бы очень доброе и мирное — чтобы его чмокнули в щёку. Сначала умиляемся, но мальчик просит целовать его снова и снова. Когда гость начинает противиться, парень нервничает. Неудовольствие нарастает до определённого предела и в какой-то момент может вылиться в приступ агрессии. При нас до этого не дошло, но родители рассказывают, что мальчик может до крови искушать собственную руку. Конечно, оставлять его одного даже ненадолго нельзя.

— Когда отдыхали в последний раз?

— Никогда. А, нет, пятнадцать лет назад, — улыбается мама.

Она не работает. Папа — механизатор, и трудится только в сезон. Другой работы в их посёлке нет. Для того, чтобы выживать, родители вынуждены держать несколько голов скота.

Проблемы с психикой скорее всего спровоцировала анестезия во время операций, которые мальчику делали сразу после рождения. Сейчас его перспективы не обнадеживают: психиатрия — вещь коварная и непредсказуемая. Но мальчику повезло с родителями.

— Парня действительно любят и ухаживают за ним, — говорит медработник Юлия Зулина в составе бригады паллиативной службы. — **Родители, несмотря ни на что, до последнего не рассматривают вариант отдавать ребёнка в интернат. Это — их выбор. Кто им может запретить верить в чудо?**

AMORIS INFANTILE

Любовь бывает созидательной и деструктивной, агрессивной и латентной — какой угодно бывает. Собственно, поэтому в некоторых язы-



СУДЬБЫ НАШИХ ПОДОПЕЧНЫХ

ках, арабском, например, существует по полсотни слов, обозначающих разновидности любви. В русском — по сути, не больше десятка. Так вот, в следующей семье мы видим пример любви инфантильной.

О том, что с этим четырёхлетним мальчишкой что-то не так, сразу и не догадаешься. **Задорный, активный, сообразительный — но потом понимаешь, что должен уже сто раз сорваться с кресла и куда-нибудь унести. А он сидит.**

ДЦП ударил по ногам — мальчик не ходит без поддержки. Впрочем, взявшись за руки медработника, начинает вышагивать — очень даже для своего диагноза уверенно. Пара упражнений в положении лёжа на кровати, и становится понятно: мальчика нужно ставить на ноги. И никакое это не чудо — примеры есть, всё в рамках возможностей современной медицины. Но шевелиться нужно срочно, потому что время работает против мальчика.

Только вот какая нестыковка: невзрачный, измученный временем домишко изнутри наполовину завален самыми разными игрушками. Не с неба же они свалились — родители выкраивали из тощего семейного бюджета. При этом вдруг выясняется, что за четыре года мама с папой... ни разу не были на реабилитации.

Критиковать любого родителя больного ребёнка очень сложно. Тем, кому легко, можно лишь посоветовать поставить себя на то место: даже лёгкий ДЦП — это ДЦП, который навсегда. Но — ни одного курса реабилитации. Да, что мы, городские, знаем об очередях в пустой кабинет райпедиатра? Знаем только, что они длинные. Хорошо, но массажи можно делать дома. Мама их никогда не делала и даже не стала пытаться обманывать медработника.

Сотрудники «Радуги» сталкивались с самыми разными родителями: в том числе и с такими, кто доводил безнадёжного ребёнка до появления опарышей в пролежнях и жил на его пенсию с выплатами «по уходу». Но сейчас мы всё же про любовь, хоть и инфантильную. Мальчик поедет на курс абилитации в детском хосписе «Дом радужного детства». Он получит толчок в развитии, получит новые навыки и вполне может встать на ноги. Только вот успехи нужно закреплять — но будет ли это делать мама — большой вопрос, ответ на который мы скоро узнаем.

ВСЁ ДЕРЖИТСЯ НА МАМЕ

Едем дальше. В третьей семье картина противоположная — здесь тоже ребёнок с ДЦП, но это уже совсем другой паралич. Мальчику уже 12 лет, но ростом он с шестилетнего, плохо держит голову, не говорит. Ножки — как палочки, руки тоже работают плохо. У ребёнка, когда он не спит, по сути, три состояния — отрешённое молчание, плач и, совсем изредка, смех.

И мама здесь совсем другая. **Нас ждали и здесь, и в предыдущей семье, но здесь порядок, и как-то даже не возникает вопрос — разуваться на пороге или лучше не стоит.** Мама живёт в том же посёлке и, тем не менее, находит возможности носиться с ребёнком с реабилитации на реабилитацию — зная, что мало чем сможет ему помочь. Но жилы рвёт и старается до последнего.



— Если рассматривать перспективы самого ребёнка, то курс в детском хосписе поможет ему расслабить напряжённые конечности, — комментирует медработник выездной паллиативной службы. — Возможно, он станет лучше держать голову. Но можно помочь его маме — женщина выдохнет, на время забудет о быте, сама пройдёт курс массажа и бассейна. Отвлечётся на мастер-класс по рукоделию, наконец, пока с сыном кто-нибудь посидит. Ей станет лучше, и сын обязательно почувствует изменение её состояния. Это точно скажется на нём положительным образом. Как? Возможно, станет спокойнее. А, может, внезапно научится тому, чего от него никто не ожидал. Говорят, что чудо никто не отменял — на самом деле, это просто эффективная терапия.

Но главное — и медработник, и остальные сотрудники выездной бригады «Радуги» отметили контраст между этими мамами. Может быть, сравнивать людей в этой ситуации нельзя, ведь существует масса дополнительных факторов. Но звучит не «вы мне поставьте, пожалуйста, на ноги, и чтобы навсегда», а «я это поделала и это тоже, и там была, и здесь — что ещё можно придумать?» При том, что перспективы у детей изначально совсем разные.

Говорят: не суди, и не судим будешь. Вот и мы не будем судить, мы будем помогать: вне зависимости от того, как к нам попал новый подопечный и что можно думать о его родителях. По пути завезли ещё одному тяжелобольному ребёнку вертикализатор, который удалось приобрести на пожертвования неравнодушных людей, и заехали в гости к двоим подопечным, которые прошли курс в «Доме радужного детства».

Нет ни одной человеческой истории, состоящей лишь из чистых цветов. Всегда это полутона и часто — монохром. А по дороге назад цветов вокруг ещё меньше — всюю темно. Задержались.

Автор: Антон Малахевич

На этих страницах не просто связка слов... За этими предложениями скрывается столько боли и слез, что трудно измерить словами. Очень больно осознавать, что только от доброты людей зависит какая будет жизнь у ребенка. Даже самый маленький вклад может творить чудеса. Попробуйте сделать жизнь этих ребят чуточку светлее и вам откроется удивительный мир доброты и чудес! Успейте помочь!



ВАНЯ ГЛАДКОВ, 10 ЛЕТ

Параллельно Ваня начал полнеть — носить на себе лишний вес ещё тяжелее. Сейчас дойдёт от дивана до входной двери, наденет куртку — уже устал. На общественном транспорте его не возят, самостоятельно не может забраться в салон. Поэтому со второго класса мальчик учится дома и с ровесниками, соответственно, почти не общается. Рядом с мальчиком пятилетняя сестра Ангелина: лучший друг, товарищ, брат, сестра — всё сразу. Она родилась, когда мама с папой ещё не знали о диагнозе Вани.

— Наверное, самое больное, когда болеет твой ребёнок. Хуже некуда. Ты готов сам переболеть, ну правда. Хоть десять раз переболеть, хоть сдохнуть, если надо. В какой-то момент у меня началась депрессия и бред: когда начали тестировать один препарат предположительной стоимостью 70 миллионов, я была готова продавать свои органы. Мама говорит: ага, ещё один инвалид у нас будет. Нет, говорю, ты не поняла: я все сдам. Потому что я хочу, чтобы он жил. Я ему дала такую жизнь, и при первой возможности буду это исправлять.

Анастасия возила сына к самым разным врачам, даже в Италию — им с мужем пришлось залезть в кредиты: только лечение обошлось в две тысячи евро, а ещё билеты, проживание... И ещё один висит: узнав о болезни сына, брали огромный потребительский кредит, чтобы закрыть ипотеку за квартиру на четвёртом этаже без лифта и купить домишко на земле. Сейчас, чтобы оставаться на плаву, родители работают, а с детьми сидят бабушки.

Вечерами Ваня с папой частенько разжигают костёр рядом с домом и подолгу молча смотрят на огонь. Иногда запускают фейерверки вечерами, безо всякого повода, устраивая нежданный праздник всей улице. А если пострелять не получается, Ваня пересма-

тривает видео с фестивалей салютов. Но главная любовь мальчика — железная дорога.

— Я вижу поезд — зелёный и зелёный, а он знает все модели, различия, — рассказывает Анастасия. — От нашего дома до железнодорожной насыпи сто метров, для него это большое расстояние. Мы сажаем Ваню на двухколёсный велик и везём к путям — по несколько часов в день может у них стоять. Он машет, они ему в ответ сигналият... Я говорю: «Ваня, они все тебя знают уже!»

Вердикт итальянского врача был таков: у семьи есть максимум год на то, чтобы приобрести откашливатель.

— У одной знакомой девочки 16-летний сын, тоже Дюшенн, умер только из-за того, что у них не было откашливателя, — говорит Анастасия. — Он до 14 лет ходил сам — для нашей болезни это очень хорошо. И Ваня, когда болел в последний раз, кашлять тоже просто не мог. Пытается, но не получается, и это состояние долго не проходит.

«Радуга» открывает сбор на откашливатель и коляску с электрическим приводом для Вани. Оборудование обойдётся в 1 679 495 рублей. Нет, родители готовы залезть ещё в один кредит — их этим уже не напугаешь.

— Не в этом дело. Главное, чтобы он жил, всё готова отдать. У нашего итальянского врача есть пациент — ему 46. Да, он на искусственной вентиляции, да, он лежит. Многие называют это состояние... «овощем» называют. Ну и что, пусть так. Это мой «овощ». Пусть он хоть такой будет. Я не в силах понять, что в 20 лет его не станет.

Автор: Антон Малахевич

Поддержать Ваню можно, отправив СМС на номер 3434 со словом «ОМИЧ» и любой суммой пожертвования, например: «ОМИЧ 200»

— Люди всегда смотрели на нас и качали головами: «Такой большой мальчик, а мама его носит», — рассказывает Анастасия, мама Вани. — Ну а как не носить, если он чуть ли не плачет. У каких врачей мы только не были. Они подозревали и малую мозговую дисфункцию, и цирроз печени... Не подтверждалось. В пять лет мы обращались к генетику — сказала, что впервые видит такое заболевание. И все хором: такой у вас ребёнок, дети все разные и по-разному развиваются.

Ваня был обычным ребёнком — с той лишь разницей, что часто просился на руки: говорил, что ножки устали. А в семь лет вдруг начал падать. Очередное обследование показало — у мальчика дистрофия Дюшенна. Это наследственная генетическая болезнь, которая проявляется в пять-шесть лет. **Статистика такова: в 10 лет большинству больных детей необходимы костыли, с 12 почти все прикованы к инвалидным коляскам, с 16—18 испытывают дыхательные нарушения. Умирают чаще всего на втором-третьем десятке жизни.**

— Конечно, начала биться в поисках лекарства... А лекарства нет, — говорит Анастасия. — Но когда-нибудь оно появится — поэтому мне нужно просто протянуть время, чтобы Ваня смог жить полноценной жизнью.

СЕРЁЖА ЛАНОЧКИН, 13 ЛЕТ

С виду он — тинейджер своего времени: немного хулиган, любит компьютерные стрелялки... При этом, получил жёлтый пояс по карате, мастерит поделки, а под настроение может без повода скупить все булочки в буфете и накормить весь класс. Каждое лето Серёжа проводит на свежем воздухе в деревне у бабушки, рубится с мальчишками в футбол, ходит на рыбалку и за грибами...

Никто не мог подумать, что в восемь лет врачи обнаружили у парня врождённый порок сердца. До этого плановые обследования ничего критичного не показывали. Парню нужно установить девятимиллиметровый окклюдер — устройство, которое закрывает дефект межпредсердной перегородки. Операция обойдётся в 227 681 рубль, и времени на ожидание квоты у Серёжи нет.



ВИКА БАШКАТОВА, 5 ЛЕТ

Вика — жизнерадостный ребенок, все её эмоции написаны на лице. Лицедейство у нее в крови, как и безмерная любовь к миру. Девочка пока не в силах выразить словами свою симпатию к окружающим, поэтому делает это невербально — при встрече всех обнимает и целует. А затем восклицаниями показывает, насколько рада.

У специалистов перед глазами есть примеры, когда дети с синдромом Прадера-Вилли даже оканчивали университет. Поэтому нельзя отчаиваться. Благотворительный центр «Радуга» начинает сбор на средства реабилитации для Вики Башкатовой. Стоимость велотренажёра и срочного курса в «Доме радужного детства» — 397 128 рублей. Неизлечимый диагноз — не приговор для ребенка.



СЕМЁН ХОРУЖЕНКО, 11 ЛЕТ

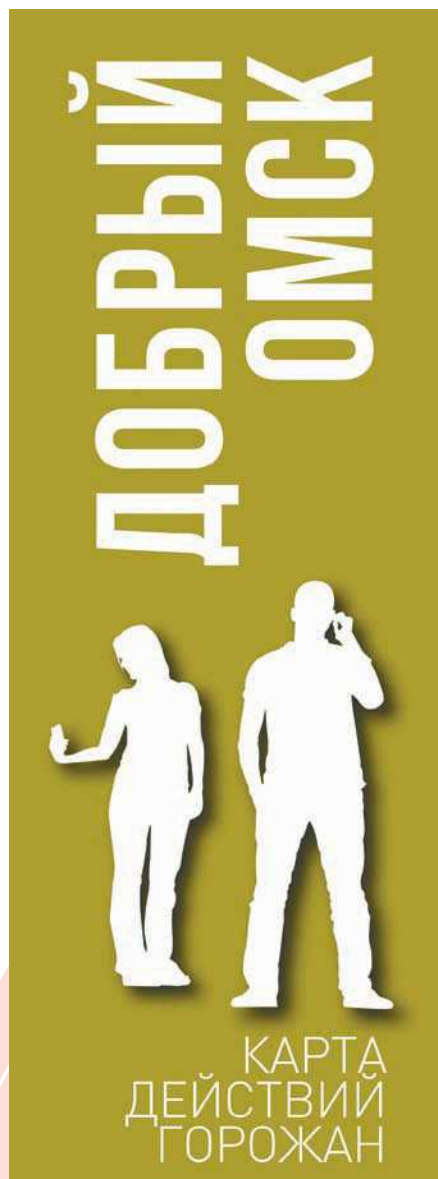
Семён — из тех больных детей, которые взрослеют быстрее здоровых ровесников. Встать страшно и больно: в ногах мальчика, от тазобедренных суставов до стоп, много лишнего — шунты, импланты, рубцы... Мальчик понимает — надо встать. С рёвом, зубы сжав, но надо.

В год Семёну поставили ДЦП. Его лечили, возили на всевозможные курсы, делали всё, что требуется — в итоге мальчик заговорил, начал учиться, но ходить пока не начал. В шесть лет врачи обнаружили, что у него не в порядке тазобедренные суставы, и с тех пор Семён ездит в Курган на операции. Сейчас мальчику нужна беговая дорожка. «Радуга» открывает сбор на 323 264 рубля — в эту сумму входит оборудование и срочный курс реабилитации в «Доме радужного детства».



**БОЛЕЕ ПОДРОБНО ПОЗНАКОМИТЬСЯ С ИСТОРИЯМИ ДЕТЕЙ,
КОТОРЫМ НУЖНА ПОМОЩЬ, МОЖНО НА САЙТЕ БЦ «РАДУГА»
RADUGA-OMSK.RU. СПРАВКИ ПО ТЕЛЕФОНУ 908-902!**

«ДОБРОКАРТА» ПОМОЖЕТ ЖИТЕЛЯМ ОМСКОЙ ОБЛАСТИ УЗНАТЬ, КОМУ И КАК МОЖНО ПОМОГАТЬ



Сделать доброе дело теперь проще: у омичей появился подробный путеводитель по благотворительным организациям города, в котором обозначено, как именно любой желающий может им помочь. И далеко не всегда деньгами. «Доброкарта», выпущенная в

Омске, наглядно показывает жителям нашего города, как они могут участвовать в решении городских социальных и экологических проблем.

В ноябре Центр помощи детям «Радуга» представил жителям региона специальный буклет для желающих оказать благотворительную помощь и тех, кто в такой помощи нуждается. «Доброкарта» объединяет в единую систему добровольческие агентства и организации области. В оператором проекта в регионе является центр «Радуга».

«Доброкарта» создавалась в рамках проекта «Добрые города», который финансово поддержал Фонд президентских грантов. Здесь размещена информация о том, где можно поучаствовать в решении экологических или социальных проблемах города материальным или волонтерским вкладом.

– В каждом городе есть организация, которая делает доброе дело, куда можно обратиться за помощью. Открывая эту карту, у вас есть возможность понять, какое именно доброе дело вы хотите сделать. Например, хотите помочь в решении экологических проблем? Здесь указано, какая организация помогает это сделать, – пояснил куратор проекта в Омске Артем Осеев.

В наше центр «Радуга» часто обращаются добровольцы, которые не знают, чем именно могут помочь городу и его жителям. Для них эта карта станет серьезным подспорьем. – Карта рассчитана на людей, которые уже понимают, что такое благотворительность и добровольчество, и хотят в этом участвовать, но не знают, куда обратиться. Она их ориентирует», – рассказал Артём.

Из карты становится понятно, где можно сдать кровь, как передать вещи нуждающимся, как сдать отдельно мусор, кого надо подвезти и так далее. Кроме того, можно узнать, как стать

волонтером социальной организации, как срочно помочь кому-то в критической ситуации. «Доброкарта» подсказывает, куда можно сообщить о социальной или экологической проблеме, к кому обратиться за поддержкой своих идей, направленными на решение городских проблем. Человек, которому нужна помощь, также увидит, где ее можно получить.

«Карта распространяется через организации, которые в нее включены, – добавил Артём. – Мы ее будем раздавать своим партнерам, людям, которые интересуются их работой. Она будет распространяться также на больших мероприятиях.

Карта издана тиражом 1 000 экземпляров. В нее включены Центр «Радуга», социальный проект «Кладовка», добровольческий поисково-спасательный отряд «Лиза Алерт Омск», поисково-спасательный отряд «Доброспас-Омск», мобильный прием сырья, волонтерское движение «Дорогою добра» и другие организации.

Познакомиться с «Доброкартой» в Омске можно на сайте Благотворительного центра помощи детям «Радуга» raduga-omsk.ru. На дополнительные вопросы мы с удовольствием ответим по тел. 908-902.

Сергей Михневич





ВАЖНЫЕ ПОДАРКИ ДЛЯ ВАЖНЫХ ДЕТЕЙ



Какие подарки вы привыкли дарить детям? Конфеты, игрушки, фломастеры, одежду. Если вы хотите подарить подарок неизлечимо больному ребёнку, возникает ступор, ведь не знаешь, что им нужно. Согласитесь, неудобно прийти к ребёнку с сундучком конфет, который не умеет сам жевать и глотать пищу.

Да, нашим важным детям не так просто подобрать подарок, но то, что им действительно необходимо — поражает. Нет списка желаний, есть список нужд. Если вы хотите порадовать детей, мы знаем, что им нужно: средства гигиены, специализированное питание, оборудование для поддержки состояния. Им нужно ЖИТЬ, с помощью таких подарков, мы с вами вместе сможем помочь им справляться с трудностями.

В паллиативной помощи одна философия — любовь. Команда паллиативной службы не находится на попечении государства, необходимое оборудование для детей приобретается с помощью пожертвований людей. Вся работа выстроена на поддержке людей. Так всегда было и будет: люди помогают людям.

На собранные средства мы закупили следующие подарки:

- специализированное питание
- ингаляторы, трахеостомы
- кислородный концентратор
- вакуумный экстрактор
- гастростомические трубки
- подушки для позиционирования
- противопролежневые матрасы.

Это далеко не весь перечень важного и нужного. Поверьте, это то, что позволит облегчить их состояние, а значит и подарить чувство радости.

ПОДДЕРЖИТЕ НАШ ПРОЕКТ ФИНАНСОВО, А ТАКЖЕ РАССКАЖИТЕ ОТ НЁМ СВОИМ ДРУЗЬЯМ. ДАВАЙТЕ ВМЕСТЕ ПОДАРИМ ДЕТЯМ НУЖНЫЕ ПОДАРКИ.

ЧТОБЫ ПОДАРИТЬ ДЕТЯМ ВОЗМОЖНОСТЬ ДЫШАТЬ, ПИТАТЬСЯ И ЖИТЬ, ОТПРАВЬТЕ СМС СО СЛОВОМ ПОДАРКИ НА НОМЕР 3434 И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ. К ПРИМЕРУ, ПОДАРКИ 300. ПОСЛЕ ОТПРАВКИ СМС, ВЫ ПОЛУЧИТЕ СООБЩЕНИЕ С ПРОСЬБОЙ ПОДТВЕРДИТЬ ОПЛАТУ. ПОЖАЛУЙСТА, ПОДТВЕРДИТЕ СМС, ЧТОБЫ ВАША ПОМОЩЬ ДОШЛА ДО ДЕТЕЙ.

Более подробно познакомиться с историями детей, которым нужна помощь, можно на сайте БЦ «Радуга» raduga-omsk.ru.
Справки по телефону 908-902!

СКАЗКА ПРО ПТИЦ

От автора:

В каждого из нас множество талантов. Если бы мы понимали, как это важно развивать их и дарить людям созданное нами, то мы не проводили бы бесцельно отведенное нам время жизни. Но, согласитесь, что лучше поздно, чем никогда. Вот и я так подумала. Поэтому ограниченные свои возможности, подтвержденные первой группой инвалидности, не считаю препятствием. Сказки, написанные мной для вас, уверена, сделают мир чуточку добрее. Людмила. Л.

Воробей был старый и мудрый. Он давно уже смирился с тем, что город перестал быть родным - не накормит семенами в густой травке, не спасет под теплой растрескавшейся от солнца застрехой от мальчишеской рогатки и ничейной кошки с рыжими бесстыжими глазами. Да и где те отчаянные мальчишки? Где уютные крыши? Где травка, наконец? Дальше этого воробьиная мысль не заходила - с этим бы справиться!

Они со своей воробьиной жили на окраине, куда шум города не проникал. Но воробьиного их племени и здесь почти не осталось. Как-то раз воробьиная предложила своему Чивик в центр города слетать, в парк, где они познакомились когда-то. Взбодрились, специально в пыли искупались, распушились и полетели. Чивик всю дорогу над Чирой подшучивал, показывая, что ему все нипочём. Но сердечко в воробьиной груди трепетало. Да тут и орел бы растерялся. Все оказалось незнакомым, недруже-

любным. Во все стороны с ревом неслись машины. Эти же чудовища стояли на газонах, самодовольно блестя боками и не оставляя ни клочка свободной земли. Тут же по скудной траве ползало с треском какое-то железное чудовище, пожирающее яркие, как маленькие солнышки, одуванчики. А над городом стоял смог. И ни капли воды, ни крошки пищи для маленьких испуганных пичуг.

- Ну что, убедилась? - словно спрашивал его взгляд, когда они вечером с пердыхами направлялись к себе на окраину.

Воробьиная молчала. Такого она не ожидала. Попив водички из застоявшейся возле поливной бочки лужицы, они уснули, сморенные усталостью. А наутро у Чивика созрел план: собрать птичий совет и на нем решить, как же им, пернатым, жить дальше. Можно туда и человека пригласить - пусть послушает да покумекает, ведь он же виноват в их горестях.

Сказано - сделано: старики именно так привыкли жить. Наутро Чивик собрал всех окрестных птиц. Их было не так уж и много. Несколько береговых ласточек с длинными острыми крылышками и непоседы стрижи - те примчались быстро. Подозрительная ворона прилетела раньше других и сидела в сторонке, пристально наблюдая за поведением каждой вновь прибывающей пичуги. Вот соловей, sereneкий и неприметный, огласил сад переливчатым пением, и в ответ чашечки цветов, умытые росой, наполнили лужайку нежнейшим ароматом. Хлопнула дверка голубятни, раздался протяжный свист, и вот уже стайка ослепительно белых голубей взвилась в небо, наблюдая

с высоты за все прибывающим птичьим собранием.

- Нашел время, прилетел? - хрипловатым голосом спросил сыч нарядного дятла, решившего не терять время попусту простучать кору старой яблони. - Ишь ты! И иволга дорогу к нам нашла, - обрадовался он, заметив в ветвях яркую птицу, заслушавшуюся соловья. А ты чего так рано поднялась? - заботливо на правах старого знакомого вдруг ласково проворчал он, разглядев в предрассветных сумерках голопузенькую Галку, внучку безалаберной Клавдии, в запущенном саду которой любили вить гнезда птицы. Сама-то Клавдия поди сладко похрапывала под утренние сновидения, а маленькая вечно лохматая ее внучка с задорным птичьим именем, поживаясь от утреннего холодка, уже была тут как тут, будто приглашение получила на собрание пернатых. И ведь смотрит, глазастая, будто чего понимает, слушает, будто птичью речь разбирает. Галка и действительно была среди летучего братства, как своя. И птицы в этом саду были непуганые.

-Ба! - воскликнула вдруг тетка-ворона, - Неужто орел?

Все, кто были в саду, стихли. Зрелище было до того непривычным и ошеломляющим, что, казалось, сам воздух сгустился, поддерживая соловья, изумленно замершего на самой высокой ноте, не дав свалиться с ветки все той же тяжелой, осанистой вороне в выцветшем чернубуром полушалке. И только маленькая Галка восторженно затопала по крыльцу босыми ножками, по-своему приветствуя величественную птицу. Действительно, это был орел. *Конец первой части.*



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 ДОБРЫЕ СЕРДЦА

Благодарим вас за помощь подопечным «Радуги»! Так складывается, что процесс лечения состоит из множества мелочей: оплата обследований, анализов, дороги до клиники, лекарств и так далее. Справиться с таким количеством нужд и проблем, с которыми сталкивается каждый больной ребенок и его семья, возможно, только если нас будет очень много. Мы благодарим за сотрудничество всех, кто принимает участие в жизни тяжелобольных детей. В ноябре наши подопечные, благодаря вашей поддержке, смогли получить помощь на сумму

2 323 520,41 рубль.

ХОСПИС «ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»:

1323138,51 руб. – оплата пребывания семей в хосписе, шестизаровое питание, оплата коммунальных услуг, ГСМ, оплата услуг связи и прочие хозяйственные расходы.

ВЫЕЗДНАЯ ПАЛЛИАТИВНАЯ СЛУЖБА:

76 068, 00 руб. – оплата коммунальных услуг, благотворительная помощь для подопечных, памперсы, средства гигиены, ГСМ.

АДРЕСНАЯ ПОМОЩЬ ПОДОПЕЧНЫМ:

- 28 630, 00 руб.** – оплата генетического анализа для Вероники Задворновой.
- 159 750, 00 руб** – оплата реабилитации для Игоря Елькина.
- 98 059, 00 руб.** – оплата реабилитации для Алины Сматовой.
- 1 879, 05 руб.** – оплата катетеров и их доставки для Насти Глазновой.
- 56 900, 00 руб.** – оплата батареи к аппарату ИВЛ для Алены Пашковой.
- 68 500, 00 руб.** – оплата велотренажера для Нурлыхана Шаханова.
- 28 630, 00 руб.** – оплата генетического анализа для Софьи Чернухи.
- 96 000, 00 руб.** – оплата препарата Рапамун для Шагена Карамана.
- 130 000, 00 руб.** – оплата параподиума для Кости Аднагулова.
- 93 000, 00 руб.** – оплата реабилитации для Арины Сыздыковой.
- 35 600, 00 руб.** – оплата МРТ и авиабилетов до Москвы для Полины Лебедевой.
- 35 376, 00 руб.** – оплата авиабилетов до Москвы для Даны Аужановой.
- 23 963, 00 руб.** – оплата авиабилетов до Санкт-Петербурга для Арины Ермаковой.
- 24 121, 00 руб.** – оплата авиабилетов до Анапы для Ульяны Соловьевой.
- 26 285, 00 руб.** – оплата авиабилетов до Анапы для Ратмира Кокорина.
- 17 620, 00 руб.** – оплата билетов до Железноводска для Насти Вашуркиной.

У ДОБРЫХ ДЕЛ НЕТ ГРАНИЦ



У «Радуги» много друзей-«помогальщиков», которым удобнее помогать не деньгами, а делами. Способов много – кого-то из наших подопечных нужно подвезти до хочписа, кому-то доставить лекарство. А кого-то просто сфотографировать. Среди таких партнеров – компания «ФАСТранс». Это предприятие работает на рынке российских автоперевозок с 2006 года. Сегодня она является одним из лидеров в сфере транспортной логистики в Центральном, Северо-Западном, Южном, Северо-Кавказском, Приволжском, Уральском и Сибирском округах. В спектр услуг «ФАСТранс» входит доставка различных видов грузов по России – от самых больших контейнеров, до самых маленьких посылок.

Если у вас есть вопросы, звоните: 8-913-651-33-36

Единый номер компании: 8 800 777 89 15

Огромное спасибо нашим новым друзьям за сотрудничество, сопереживание, поддержку! Мы очень надеемся, что совместными усилиями мы спасем не одну детскую жизнь!

Мы всегда рады новым партнерам. Если вы хотите вместе с нами помогать детям - звоните по телефону в Омске 908-902!

**ПОКУПАЯ ПРОДУКЦИЮ НАШИХ ПАРТНЕРОВ
ИЛИ ПОЛЬЗУЯСЬ ИХ УСЛУГАМИ
ВЫ ПОМОГАЕТЕ ТЯЖЕЛОБОЛЬНЫМ
ПОДОПЕЧНЫМ ХОСПИСА
«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»!**



ООО Центр оздоровления ребёнка «КЛИСС» оказывает услугу по организации питания кислородным коктейлем в детских садах и школах г. Омска.

Тел. (3812) 48-00-13, 48-90-11



СВОЙ МЁД

Собственная пасека в Омской области.
Медовые лавки по адресам:
пр. Мира д. 31.
Ежедневно с 11.00 до 19.00.

ул.10 лет Октября, 92. ТЦ «Квадро»
Ежедневно с 10.00 до 21.00.

натуральная косметика, сборы и настоящие специи, полезные продукты

ОРГАНИКА

тел: 8-913-649-92-36, 43-16-94 ул. Серова, 13

тел: 8-913-674-0089 ул. Кр. Путь 2 (Кт. "Маяковский")



vk.com/organicaomsk

интернет-магазин:

www.organicaomsk.ru

Магазин органической косметики, полезных продуктов и настоящих специй в Омске.

Тел. 8-913-649-92-36

**ДОРОГИЕ ЧИТАТЕЛИ!
ПОДОПЕЧНЫЕ ЦЕНТРА
ЖДУТ ВАШЕЙ ПОДДЕРЖКИ!**

Помочь ребятам можно удобным для вас способом:

По реквизитам в любом банке:
Омская региональная общественная организация «Благотворительный центр помощи детям «Радуга»

ИНН 5503097573, КПП 550301001

Р/счет 40703810945400140695

в Омском отделении Сбербанка России
№ 8634 г. Омска

К/счет 3010181090000000673

БИК 045209673

Назначение платежа: Благотворительное пожертвование для (фамилия, имя ребенка)
Внимание! Сбербанк не берет комиссию с платежей.

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

Опустив пожертвования в специальные ящики или «БАНКИ ЖИЗНИ»

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

Присылайте сообщения по факсу

+7 (3812) 24-65-01

Пишите на электронную почту radeva@yandex.ru, raduga-omsk.ru

С удовольствием ответим на каждое ваше обращение!

Над номером работали:
Валерий Евстигнеев, Сергей Михневич, 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 № 10 (87) декабрь 2019. Тираж 15 000 экз.
Рег. свидетельство ПИ №ТУ55-00544
Газета зарегистрирована в Управлении Роскомнадзора по Омской области.
Дата выхода: 13.12.2019. Подписано в печать: 12.12.2019.
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

