



ГАЗЕТА
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

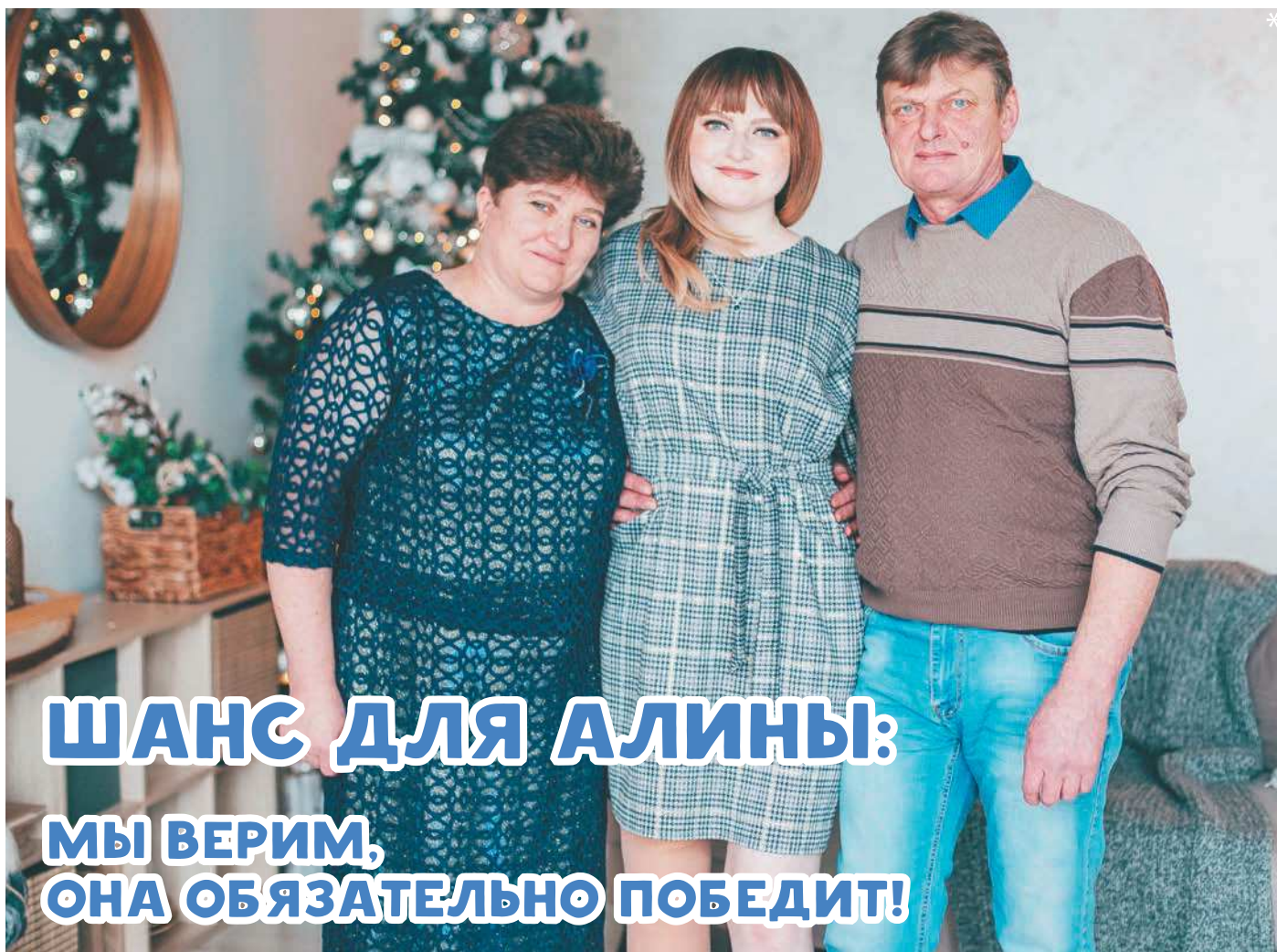
В этой газете «ожили» фотографии, как в «Тарри Ноттере»

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru

Выпуск № 1 (96), январь 2021



**ШАНС ДЛЯ АЛИНЫ:
МЫ ВЕРИМ,
ОНА ОБЯЗАТЕЛЬНО ПОБЕДИТ!**



ЭТО ПОБЕДА!

Для подопечных хосписа даже маленький успех очень ценен

Стр. 2-3



КТО ПОМОЖЕТ ПАЛЛИАТИВНЫМ ДЕТЯМ?

В хосписе побывал депутат Олег Смолин

Стр. 14



ВЫ ПОМОГЛИ

Отчет благотворительного центра «Радуга» за декабрь 2020 года

Стр. 15

«ГАЗЕТА ДОБРЫХ ДЕЛ» ГОВОРИТ И ПОКАЗЫВАЕТ

Газету «Радуга» теперь можно не только почитать, но и посмотреть и послушать. Чтобы аудитория издания становилась больше, сотрудники организации стараются следить за новинками технического прогресса. А потому отныне наши выпуски выходят с видеосопровождением. Теперь, к примеру, прогуляться по нашему хоспису не выходя из дома не проблема. Чтобы оживить картинку, нужно просто:

- скачать специальное приложение и следовать инструкции. Ее вы теперь найдете в каждом номере газеты на странице 16.

- поднести телефон с запущенным приложением к фотографии, помеченной специальным значком.

Видео в телефон не загружается, не засоряет память, другими словами, никаких дополнительных издержек вам, нашим читателям, не принесет.

Наша информация не всегда вмещается на страницы газеты. С новым же форматом вы будете еще больше знать о «Радуге» и «Доме радужного детства». Спасибо за поддержку нашим друзьям!

Этот выпуск нашей газеты с дополненной реальностью – AR!
Читайте страницы этого выпуска и смотрите видео на своем смартфоне.



Фантастика!
Как это сделать? – Легко!

1 шаг

Для этого установите приложение ATLANTIS AR на ваше мобильное устройство.



PlayMarket



AppStore

2 шаг

Откройте приложение ATLANTIS AR и через него отсканируйте данный QR-код.



3 шаг

Ищите на страницах газеты символ, наводите камеру приложения на фотографии с этими знаками. Смотрите, как оживают картинки и смотрите видео!

МОЙ УСПЕХ!

«Мама! Смотри, как у меня получается!» – говорит семилетняя Кристина и медленно и осторожно шагает по беговой дорожке, ставя стопы правильно, как научила Алена, инструктор АФК. Раньше ножки не слушались девочку, заплетались, а теперь становятся так, как надо, а Кристина улыбается и светится от счастья, оттого, что пошла САМА, а поручень, за который держится, не считается! Любовью с первого взгляда у Кристины стал бассейн. Раньше боялась заходить в воду, а сейчас спокойно лежит на ней и дрыгает ножками – еще чуть-чуть, и поплывет.

Изменения у 10-летнего Алексея видны невооруженным глазом. Почти месяц он усиленно занимался АФК, плавал в бассейне, ходил на массаж и монтессори-терапию. Не зря! У него стала меньше контрактура коленей, ноги почти выпрямились. В бассейне Алеша научился переворачиваться на воде – теперь сам, когда нужно, ложится на бок, чтобы сделать вдох.

Алеша сдружился с двумя братьями – Ромой и Леней, вечными двигателями и генераторами разных идей. Этим





неунывающим парням каждый шаг давался с трудом: из-за плохой координации движений ноги заплетались, и братья падали. За четыре недели ежедневных тренировок мальчишки окрепли: у Ромы начала расти мускулатура, он выпрямил спину; Леня начал ровнее ставить стопы.

Еще у одного Романа тоже есть успехи. До приезда в «Дом радужного детства» он был в подавленном состоянии, мнительный, напряженный. Сейчас настроение отличное, Рома чаще стал улыбаться, подружился с ребятами, ему стало легче общаться. Арине не позволяет ходить сильная контрактура коленей – она удерживает ножки в полусогнутом состоянии, доставляя боль. Благодаря АФК и массажу удалось практически выпрямить левую ножку. Ариша, это победа!

До недавнего времени Ваня все делал левой рукой, правая практически не работала. Но сейчас мальчуган сообразил, что у него две руки, а не одна, и начал что-то делать второй. «Если правая ручка не слушается, Ваня ее подтягивает левой – мол, ты чего не работаешь?!» – поделилась мама мальчика. Для них попадание в «Дом радужного детства» сродни сказке: исчезло чувство одиночества и хочется жить, летать.

Трехлетнего Павлика и двенадцатилетнего Захара врачи называют «тяжелыми». Для них научиться держать голову – уже подвиг. Ребятам приходится двигаться мелкими шажочками, постоянно закреплять результаты. Любое неосторожное действие может вызвать откат, после которого нужно начинать путь реабилитации с самого начала.

По словам Татьяны, мамы Захара, до приезда в хоспис сын постоянно находился в полусонном состоянии, мерз, почти ни на что не реагировал. Домой уехал совсем другой Захар: «Мой ребенок будто очнулся: огромные открытые глаза, в

которых плещется интерес! Захару интересно все: пузырьки в гидромассажной ванне, цветы, картинки на стенах, люди вокруг. Раньше Захарку было сложно растормозить. Сейчас стал более активным, меньше спит. У него укрепились мышцы, сыну очень понравился велотренажер. Рада, что мы приехали в «Дом радужного детства» – я здесь воспряла духом, это случилось как раз тогда, когда у меня уже опустились руки. Наш настрой: только вперед!»

Неизлечимо больным детям бесконечно сложно в жизни. То, что многим дается без труда: самостоятельно сидеть, ходить, кушать, держа в руке ложечку или вилочку, говорить, одеваться – все то, что обычные дети совершают, не задумываясь, детям с особенностями здоровья достается потом и кровью. Для многих из них какие-то действия так и остаются недостижимыми, так как заболевания, как правило, прогрессируют, но то, чему удастся научиться, даже развить свои таланты, вызывает восторг и уважение. Для паллиативных детей каждый раз это победа над собой, над недугом. И это делает их жизнь ярче и заставляет двигаться дальше! **Пусть ребенок всего лишь научился улыбаться и держать голову, сделал первые шаги без поддержки мамы, согнул пальчики, чтобы взять мячик, стал чуть-чуть самостоятельней – это крохотные победы, но очень значимые.** Приятно видеть, как дети начинают во время заезда дружить друг с другом, как радуются своим успехам. В «Доме радужного детства» каждый понимает, что достижения – результат долгого и тяжелого труда самих детей, их родителей и специалистов хосписа. Они работают для того, чтобы тяжелобольные дети могли жить полноценной жизнью, развиваться и получать радость.

ПОМОГИТЕ ДЕТСКОМУ ХОСПИСУ «ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА». ОТПРАВЬТЕ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ. НАПРИМЕР: РАДУГА 200.



МАКСИМ ТАСКАЕВ ПРИЛЕТЕЛ В ГЕРМАНИЮ

В середине января наш подопечный Максим Таскаев с семьёй и реабилитологом прилетел в Германию.

Мальчику 5 лет и у него один из самых страшных диагнозов – СМА (спинальная мышечная атрофия). Несмотря на это, сегодня его мама очень счастлива: «Наконец-то нам не придется больше расшибать свой лоб о стену непонимания и доказывать врачам и чиновникам, что маленькому гражданину страны нужна та или эта помощь. Наконец-то Максиму подберут грамотное и необходимое лечение. Если успеем, то в будущем он сможет даже в школу ходить».

В Германии всё, что потребуется ребёнку, будет предоставлено абсолютно бесплатно.

Валерий Евстигнеев написал в публикации о том, что Максим – настоящий герой, потому что стойко и мужественно выдержал весь путь. И добавил слова благодарности всем, кто принял участие в судьбе ребёнка: «Спасибо за ваше милосердие, за желание и возможность Помощи. Спасибо за помощь и содействие в этом нелёгком вопросе переезда семьи, нашим коллегам из общины Фрийдланд, райского местечка в районе немецкого города Гёттинген на южной окраине Земли Нижняя Саксония в Германии, сотрудникам «Красного Креста», волонтерам, переводчикам и многим-многим, кто занимается этим бесценным трудом за кулисами, самой важной сцены, которая называется - ЖИЗНЬ!».



ЛЁНЯ И РОМА КОСТЕЦКИЕ

МАЛЬЧИКАМ СРОЧНО НУЖНО СДЕЛАТЬ ГЕНЕТИЧЕСКИЕ АНАЛИЗЫ

Если ты мальчишка и у тебя есть старший брат, то тебе невероятно повезло. Можно вместе строить города и парковки из конструктора, вместе просидеть не один час за компьютерной игрой, вместе дурачиться, вместе дотемна носиться во дворе. Лёне повезло! Судьба ему все это подарила. Правда, в их братскую историю внесла и немного грусти: Лёня страдает такой же болезнью, как и старший брат. Какой — пока неизвестно. Все диагнозы, которые им ставили: и наследственная мозжечковая атаксия, и наследственная нейропатия, до сегодняшнего дня не уточнены.

Когда Лёня сидит или стоит, то сложно догадаться что с ребенком что-то не так. Лёнину болезнь выдает походка. Ноги словно заплетаются. Силу в них мальчишка начинает чувствовать только после реабилитаций, а потому вся его 14-летняя жизнь — это сплошной поток санаториев и реабилитационных центров.

Наверное, только поэтому Леонид можем сам себя обслуживать, а мамы руки остаются свободными.

Лёня — активный, отзывчивый мальчишка, он любит физический труд и гуманитарные дисциплины. Из самых-самых — литература и русский. Вот только из-за испорченного почерка его перевели в адаптивную школу. По интеллектуальным же способностям Леонид многим даст фору. И чтобы у сына было больше возможностей развиваться и общаться со сверстниками, родители планируют переехать поближе к Омску. «Друзей практически нет, да и близкая терапия — то, что нужно в нашем случае, из деревни не наездишься», — добавляет мама Лёни. Но куда важнее сегодня для мальчишки не новое место жительства, а очередная реабилитация после операции на сухожилиях ног.

Благотворительный центр «Радуга» открывает сбор на реабилитацию, ортопедическую обувь и гене-



ВЕДУЩИЙ ТЕЛЕКАНАЛА НТВ ТЕПЕРЬ С «РАДУГОЙ»

Друзья, мы с гордостью и радостью сообщаем о том, что Дмитрий Завойский, ведущий программы «Сегодня» на канале НТВ, вошел в Попечительский Совет центра «Радуга»! По словам Дмитрия, его решение стать попечителем центра стало результатом осознанной потребности и готовности к тому, чтобы начать заниматься благотворительностью. Верим и надеемся, что в качестве члена Попечительского Совета «Радуги», Дмитрий будет лицом центра в информационных благотворительных кампаниях.

Попечительский совет благотворительного «Радуги» осуществляет надзор за деятельностью центра. Его члены дают советы и рекомендации, помогают финансами, связями и могут непосредственно принимать участие во всех акциях, мероприятиях и программах нашей организации. Уверены, что участие Дмитрия в Попечительском Совете значительно поднимет доверие к его деятельности и позволит выстроить квалифицированную помощь подопечным!



тический анализ для Лёни на сумму 306 946 руб.

Рома — высокий, симпатичный парень из села Терпенье Полтавского района. Мальчик родился в срок крепышом, в развитии не отставал, но в 3 года стал спотыкаться и падать.

Проблемы со здоровьем начали возникать одна за другой: исчезла речь, появилось косоглазие, ребенок стремительно терял в весе. Когда родители обратились в областную детскую больницу на Куйбышева, то услышали, что Роме срочно необходима операция. «Но потом в оперативном лечении нам отказали. Из-за нарушения координации поставили под вопросом генетическое заболевание — наследственную мозжечковую атаксию и частичную атрофию зрительных дисков». Год назад Роме изменили диагноз: теперь в истории болезни появилась наследственная нейропатия. И снова под вопросом.

Мама Ромы Анастасия уже чувствует, что диагноз поменяют еще раз. «Сколько будет тянуться эта неопределенность, мы не знаем». Тем временем болезнь прогрессирует, ноги с каждым днем слабеют, и дальние расстояния Роману уже не преодолеть. Выручают санки, потому что специальной коляски нет. В индивидуальной программе

реабилитации она попросту не прописана: ходить-то умеет...

Сегодня Рома остается не просто с проблемой здоровья. Дефицит общения и внимания со стороны сверстников тоже не проходит мимо мальчишки. У Романа домашнее обучение. Подростки не тянутся к парню, у них «дела поважнее». Его единственный друг — это брат. С ним вместе играют, гуляют, делятся секретами и мечтами. Рома активно интересуется физикой и математикой, помогает родителям по хозяйству. В деревне физической работы хватает.

Правда, в последнее время семья все чаще задумывается о переезде поближе к Омску. «Проще добираться до врачей. Да и развлечений у Ромы будет больше», — делится мыслями мама.

Благотворительный центр «Радуга» открывает сбор на курс реабилитации, генетический анализ и ортопедическую обувь для Ромы Костецкого на сумму 306 946 руб.

ЕСЛИ ВЫ ХОТИТЕ ПОМОЧЬ МАЛЬЧИКАМ, ОТПРАВЬТЕ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «ЧАС», ДАЛЕЕ ПРОБЕЛ И СУММА ПОЖЕРТВОВАНИЯ. НАПРИМЕР: ЧАС 200.

ПАШЕ НУЖНО СРОЧНО СДЕЛАТЬ ГЕНЕТИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ



Рождение Павлика в семье Фризен очень ждали: и мама, и папа, и полуторагодовалый старший брат, который показал бы младшему все свои игрушки, вместе с ним бы исследовал такой большой и интересный мир.

Но Павлик родился проблемным... Еще до рождения стало известно, что у него гидроцефалия — избыток жидкости в головном мозге. «Я узнала об этом на 30-й неделе беременности. А все остальное — синдром Денди — Уокера, порок развития центральной нервной системы — диагностировали нам после рождения», — рассказала Екатерина, мама мальчика.

Синдром Денди — Уокера — тяжелый порок развития головного мозга, когда в нем скапливается жидкость и под ее давлением начинают расширяться кости черепа. Хотя голова у Павлика не сказать что большая — обычная. Но только мальчуган не может самостоятельно сидеть и ходить, разговаривать. Все, что ему доступно, — это эмоции.

— Первый год с Павликом было очень тяжело. Он рос беспоконным. Ребенок же не может сказать, что у него болит. После года стало легче — выработался режим дня, стало проще понимать, чего ребенок хочет, я научилась считывать его состояние и эмоции, — поделилась мама.

Паша — собственник. Ему нужно безраздельно владеть вниманием мамы. Поэтому он любит, когда его поглаживают и на ушко, шепотом, чтобы было только для него одного, читают коротенькие сказки и потешки. Мальчуган всегда

радуется, когда вокруг много людей, и смеется от счастья, если с ним разговаривают. **Он по своему характеру боец, старается не унывать, всегда в хорошем настроении, радуется каждому дню и улыбается всем, кого встретит.** Лишь бы мама была рядом и ничего не болело. «Павлик тяжело переносит приступы эпилепсии, долго отходит от них. Мышечные спазмы не позволяют телу расслабиться. Прогнозы врачей неутешительные: приступы будут продолжаться из-за нарушений мозга», — рассказала Екатерина.

За три с лишним года Паша всего один раз прошел курс реабилитации благодаря благотворительной организации. По словам мамы, педиатры и неврологи из их ЦРБ никогда не предлагали оздоровление в санатории: «Только и слышу, что Павлик — тяжелый ребенок. Но чтобы помочь — такого не было. Мы сами возим сына на массаж, хотя часто не получается. Если бы не делали этого, сына уже скрючило бы — он же лежит без движения».

Паше положена коляска, но семья ее ждет уже год. Хорошо, что дали ортопедический матрас, памперсы... «Для дома есть ортопедический стул. Когда он у нас появился, я поняла, что мир не без добрых людей. Это **соседи в деревне тайно собрали деньги на него и купили, а на оставшиеся деньги — ванну для купания. Я была растрогана до слез**», — поделилась Екатерина. Мама очень хочет, чтобы Павлик научился самостоятельно сидеть. Но сначала нужно научиться держать голову. Он пытается это делать — приподнимает голову, если сильно напряжется. Стоит чуть-чуть расслабиться — голова снова падает. Паша аж плачет от обиды, что не получается.

Жидкость в Пашиной голове за три года никуда не исчезла, хотя ее объем не становится больше или меньше. Павлику ежегодно делают МРТ, но врачи оперироваться пока не предлагали, сказали, что вмешательство может ухудшить состояние ребенка. Если жидкости станет больше, тогда медики будут решать, что делать. Почему у мальчугана такие нарушения, никто из специалистов не знает, хотя предполагают, что виноват «сломанный» ген. Для того чтобы понять причину заболевания, нужно сделать генетический анализ. А это не просто для многодетной семьи Фризен, поэтому вся надежда у них только на благотворительный центр «Радуга».

Благотворительный центр «Радуга» открывает сбор для Паши на генетический анализ и курс реабилитации. Сумма сбора составляет 271 196 руб.

О ТОМ, КАК ПОМОЧЬ ПАВЛИКУ, МОЖНО УЗНАТЬ НА САЙТЕ БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОГО ЦЕНТРА «РАДУГА» ИЛИ ПО ТЕЛЕФОНУ 908-906.

ВАЛЕ НУЖНА ДОРОГОСТОЯЩАЯ РЕАБИЛИТАЦИЯ

Валя светловолосая и красивая. Девочке 15 лет, но выглядит она куда младше своих сверстников. Любое движение Валюше даётся с большим трудом. Чтобы сделать шаг или взять предмет в руку, требуется максимально сосредоточиться. Когда смотришь на её детское личико, просто тонешь в глазах, глубоких и не по-детски мудрых... **А ещё в них горит воля к жизни и вера в людскую доброту. Валюша очень чутко реагирует на эмоции и просто расцветает в ответ на добрые слова и улыбку.** Валя любит учиться. Хоть она и лишена возможности говорить и писать, но знает цвета, фигуры, цифры, буквы. Любит, чтобы ей читали книжки. Особый интерес — поучительные истории со счастливым концом, чтобы обязательно доброта побеждала зло.

Вся жизнь Вали — это борьба: с системой здравоохранения, с людским отношением. Но самая главная борьба — с собственным телом. Валюша, когда волнуется, не может контролировать движение рук и ног, мышц лица. **Почему-то дети с ДЦП, как Валя, у посторонних людей вызывают в лучшем случае непонимание и недоумение, в худшем — осуждение.** И никто не задумывается над тем, в чём виноват ребёнок? Как рассказала Алла, мама девчушки, роды были мучительно долгими — более 12 часов. Сразу после рождения Валя умерла — она не дышала 10 минут. Малышку вернул к жизни врач, к которому экстренно обратился Валин дедушка. Хорошо, что он был сотрудником больницы и во время родов находился рядом с родильным залом. «Это было сродни чуду», — призналась Алла.

Женщина была вне себя от долгих родов и плачевного состояния младенца: «Не знаю, откуда взялись силы, но я встала с родильного кресла и так двинула кулаком акушеру, что разбила ему лицо в кровь. За мою дочь, которую он почти убил». Валюшу сразу увезли в реанимацию, где малышка почти ме-



сяц провела, подключенная к аппарату ИВЛ. **После реанимации Валю с мамой перевели в перинатальный центр, где продержали еще месяц — девочке нужно было набрать вес.** Но про состояние малышки маме так ничего не сказали. Проблемы проявились в полгода — Алла стала донимать врачей вопросами, почему Валюшка не пытается садиться, а когда посадишь, падает плетью. Доктора успокаивали, говорили, что нужно подождать до года. А в год с небольшим ребёнка с мамой отправили на комиссию МСЭ для оформления инвалидности. И начался путь реабилитации. Мама поняла, что этот путь будет длиною в жизнь.

Семье давно перестали предлагать проходить обследование и лечение. Аллу до глубины души ранит такое отношение к Валюше: «Моего ребёнка навали безнадежным, сказали, что мы в больницу вообще можем не приезжать. **При таком подходе нам что делать?» Алла за 15 лет выслушала бессчётное количество подобных ответов, плакала, а потом**

с удвоенной силой принималась за лечение дочери.

Семья Вали проживает в небольшой деревне, даже не в районном центре, поэтому массаж, бассейн, АФК практически недостижимы — приходится обходиться тем, что предлагают местные медики и социальный центр, а также заниматься дома самостоятельно.

БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ЦЕНТР «РАДУГА» ОТКРЫВАЕТ СБОР ДЛЯ ВАЛИ НА КУРС РЕАБИЛИТАЦИИ В «ДОМЕ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА». МЫ ИСКРЕННО НАДЕЕМСЯ, ЧТО В НЕМ ВАЛЕ ПОМОГУТ СПЕЦИАЛИСТЫ, А ВИДЕО УРОКИ ПОЗВОЛЯТ МАМЕ ДОМА БОЛЕЕ ПРОФЕССИОНАЛЬНО ЗАНИМАТЬСЯ РЕБЕНКОМ. СУММА СБОРА НА РЕАБИЛИТАЦИЮ И НЕОБХОДИМЫЕ ОРТОПЕДИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА 222 728 РУБЛЕЙ.



ПОРОЙ ОБЫЧНАЯ ЖИЗНЬ – НЕДОПУСТИМАЯ РОСКОШЬ

Алина Карий буквально девушка на миллион, ведь болезнь, которая лишила ее ноги, встречается достаточно редко, всего у 3–4 людей на миллион.

Остеосаркома, или просто РАК, стала причиной того, что теперь юная, активная девушка 16 лет не может гулять, а увлечение всей жизни — танцы для нее осталось только на видео, которые без слез Алина не может смотреть.

— В начале января 2020 года у меня начались какие-то боли в правой ноге, — вспоминает Алина. — Там образовалась опухоль. Спустя время обратились в больницу в Омск, начали проходить обследование. Тогда выяснилось, что это была внутренняя гематома. Потом сделали пункцию гематомы, отправили на анализ, и, в принципе, должно было быть все хорошо... Но стало известно, что у меня онкология — остеосаркома. Я не была готова. Я до последнего верила, что все будет хорошо, я вернусь домой, к друзьям...

На глазах Алины появились слезы. Впервые девушка не смогла их сдержать. После небольшой паузы она продолжила:

— Я верила, что все нормально. У меня просто не может быть онкологии, да как так? Не воспринимая эту мысль, я думала, что полежу в больнице две недели, полечусь и поеду домой, но получилось не так... С того момента я начала химиотерапию, то есть лечение. Оно было очень

тяжелым и длительным и оказалось неэффективным. Опухоль, вместо того чтобы уменьшаться, начала разрастаться... Больше и больше. До огромных размеров. Меня постоянно мучали адские боли, было очень тяжело ходить на костылях, потом я вообще практически не передвигалась. При этом я очень сильно похудела. Поэтому, посоветовавшись с врачом, мы приняли очень тяжелое решение — ампутировать ногу, чтобы сохранить жизнь.

РАК всегда делит жизнь на до и после. Вчера ты танцевала, читала стихи и часами гуляла с друзьями. Сейчас — каждодневная химиотерапия, страх, что борьба не окончена. Осознание того, что больше ты не будешь такой, как все, сбивает с толку. Неважно, насколько ты сильный человек: когда самостоятельно невозможно подняться по лестнице или пройти пару метров без костылей, появляется страх и паника, с которыми очень сложно справиться.

Но Алина — смелая девочка, у нее вся жизнь впереди. Она не отчаивается, черпает вдохновение и мотивацию от людей, которые прошли через подобное. Сейчас важно получить хороший подвижный протез, позволяющий двигаться самостоятельно, но он стоит непомерных денег. 4041713 р. — это цена за такую привычную способность — способность ходить.

ЕСЛИ ВЫ ХОТИТЕ ПОМОЧЬ АЛИНЕ, ОТПРАВЬТЕ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «ПОМОГИТЕ», ДАЛЕЕ ПРОБЕЛ И СУММА ПОЖЕРТВОВАНИЯ. НАПРИМЕР: ПОМОГИТЕ 200.



МАТВЕЙ КИРЕЕВ МАТВЕЮ СРОЧНО НУЖНА ИНСУЛИНОВАЯ ПОМПА

В семье Киреевых трое детей: взрослая дочь и два сына, самый младший — Матвей. В пять лет мальчик заболел. Мама Наталья вызвала врача на дом, поставили диагноз — ОРЗ.

Через несколько дней Матвею стало хуже, он не мог даже идти, началась рвота. Наталья сразу же поехала в больницу, где в ходе обследований выяснилось, что показатель сахара в крови ребёнка превышал норму в несколько раз. Тогда они попали в больницу. Всю ночь Матвей лежал в реанимации и боролся за жизнь, а мама не могла найти себе места, стояла у двери, за которыми лежал сын, и плакала.

Вот уже почти два года у мальчика одно из самых коварных заболеваний — сахарный диабет.

Матвей учится в первом классе. Он сам себе ставит уколы и измеряет сахар, понимает, что ему можно есть, а от чего станет плохо.

— Я созваниваюсь с поварами, — рассказывает Наталья, — У меня дома весь холодильник обклеен их меню на несколько недель. Сама подсчитываю и говорю ему, сколько нужно поставить инсулина, а он себе перед столовой делает укол. Но сахар всё — равно повышается, потому что надо выдерживать паузу, а школа есть школа, перемена маленькая. Стараемся справляться, но сахар, конечно, скачет.

Вместе со старшим братом они маsterят различные «крутые» вещи из ба-

тареек, картона, бутылок и изоленды. Названия того или иного изобретения порой не знает даже мама, но трогать и выкидывать какие-то детали строго запрещено! Ну и что, что просверлили шуруповертом новый стол? Зато теперь в комнате есть самодельный водонасос!

Матвей — добрый и общительный, в школе он староста класса, хорошо читает и считает, а дома во всём помогает родителям: вытирает пыль, поливает цветы, с папой часто что-нибудь строит. Когда мальчик ходил в детский сад, воспитатели называли его «маленьким мужичком», и, смотря на его поведение, даже оборудовали специальный уголок с детскими строительными инструментами.

БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ЦЕНТР «РАДУГА» ОТКРЫВАЕТ СБОР НА ПРИОБРЕТЕНИЕ ИНСУЛИНОВОЙ ПОМПЫ ДЛЯ МАТВЕЯ КИРЕЕВА. СУММА СБОРА – 111747 РУБЛЕЙ. О ТОМ, КАК ПОМОЧЬ МАТВЕЮ, МОЖНО УЗНАТЬ НА САЙТЕ БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОГО ЦЕНТРА ПОМОЩИ ДЕТЯМ «РАДУГА» ИЛИ ПОЗВОНИВ ПО ТЕЛЕФОНУ 908-906.

РАДИ ДЕТСКИХ УЛЫБОК

«Ростелеком» и «Магнит» передали подарки радужным детям. Новогодняя суета знакома каждому из нас. Порой времени крайне не хватает, но некоторые компании находят возможность порадовать наших подопечных детей.

В 2020 году волонтеры Омского филиала ПАО «Ростелеком» в рамках выигранного гранта в корпоративном конкурсе помогли в уборке территории «Дома радужного детства» и внутренних помещений. Также перед Новым годом подопечным «Радуги» волонтеры передали сладкие подарки, новогоднюю аудиосказку (Текст написала Руденко Ксения, озвучил Соснов Сергей) и видеопоздравление.

Компания ПАО «Магнит» тоже не осталась в стороне — передали детям красочные сладкие подарки. Руководитель отдела управления персоналом, Татьяна, рассказала о том, что они сделали это впервые: «Появилась возможность помочь детскими подарками. Нам не сложно, а ребятам может быть приятно. Хотели бы через какое-то время ещё порадовать девчонок и мальчишек».

Спасибо вам! Спасибо каждому, кто находит любую возможность помогать и делать мир добрее.





В РЕЖИМЕ ТУРБО. ИТОГИ ПЕРВОЙ НЕДЕЛИ ПЕРВОГО ЗАЕЗДА 2021 ГОДА

Первая, тестовая, неделя заезда, по ощущениям сотрудников «Дома радужного детства» и подопечных, пролетела со сверхзвуковой скоростью. Казалось бы, только вчера встречали детей и размещали их, проводили осмотр, знакомились на консилиуме, и тут неожиданно случилась пятница.

Скучать было некогда. Дети активно осваивали тестовые процедуры, Монтессори-среду, зал АФК и бассейн, массажный кабинет, игровые зоны — кто ползком, кто на руках у мам или

в коляске — исследовали каждый уголок. Мобильные дети быстро подружились с инструкторами и с середины недели с удовольствием начали ходить на занятия к тёте Алёне и дяде Саше, тёте Свете и дяде Ринату, к Ане и Карине. Для троих деток в «Доме радужного детства» вообще всё родное — они в хосписе уже второй раз, все всех знают, поэтому приехали как домой.

Главными событиями этой недели был предконсилиум и консультации узких специалистов. Именно предкон-

силиум даёт нам полное представление о больных детях. Конечно, можно почитать медицинскую карту, но она, насколько бы полной не была, содержит отрывочные данные. Самый ценный источник информации о ребёнке — его мама. Мамы с нами делятся проблемами и переживаниями, надеждами и ожиданиями. И тогда более правильной рождается программа реабилитации для детей и их мам. Работа с мамочками тоже проводится очень серьёзная. Ведь мамы тяжело больных детей помнят лишь о том, что они мамы, а о том, что они еще и женщины, мамы часто забывают. Поэтому, в расписание процедур включаются несколько оздоровляюще мероприятий для них.

Консультации узких специалистов — важная часть работы хосписа и шанс для родителей получить ответы на многочисленные вопросы, касающиеся здоровья своего ребёнка. Многие семьи проживают в районах области, где нет необходимых врачей, о качественной консультации приходится только мечтать. В «Доме радужного детства» неизлечимо больных детей осматривают ортопед, гастроэнтеролог, офтальмолог, логопед-дефектолог, невролог и др.

— Подопечные в хосписе «Радуги» очень сложные, у каждого есть неврологические проблемы, каждый требует пристального внимания. В таких случаях всегда страдает семья. Не только ребёнок, но и его родители погружены в атмосферу болезни, — отметила врач-невролог Анна Рычкова.



Её консультации очень важны, поскольку все дети, приезжающие на реабилитацию в «Дом радужного детства» имеют неврологические диагнозы. Зачастую они влекут за собой проблемы со зрением.

Как объяснила врач-офтальмолог Светлана Павличева, болезни глаз тесно связаны с неврологическими заболеваниями: и те, и другие зачастую неизлечимы. «Но мы всё равно должны помогать детям, даже если это будет симптоматическое лечение. Например, выпишем очки. Возможно, они не сильно помогут, но сам факт, что у ребёнка появились очки, что он этим стал больше походить на маму, папу или бабушку, ещё больше сблизит семью, главное — улучшится качество их жизни, — сказала доктор. — Если мы, врачи, таким детям не поможем, то кто это сделает?! Все дети, подопечные хосписа, со сложными диагнозами, пожизненными, которые, возможно, никогда не будут сняты. Если таким детям не помочь, это будет преступлением. Мы должны дать хоть какую-то надежду».

— В нынешнем заезде «Дома радужного детства» есть дети с очень серьёзными диагнозами, поэтому мы работаем над улучшением их состояния и качества жизни в целом. Мы можем говорить в основном о сохранении жизнедеятельности, а не о речевой функции, — согласилась с коллегами психолог-логопед Светлана Миронова. — Нужно, чтобы ребёнок прожил как можно качественнее, а отсюда и дальше. Шанс помочь есть всегда.



Даже если ребёнок никогда не сможет говорить, реабилитационные мероприятия улучшат качество его жизни.

Тестовая неделя прошла успешно. Что ждёт детей и их родителей впереди? Конечно же, серьёзная работа, дополнительные обследования, консультации, даже телемост с московскими специалистами. А главное — борьба, в успехе которой мы уверены!

ПОМОЩЬ НАШЕМУ ДЕТСКОМУ ХОСПИСУ В ЭТОМ НЕЛЕГКОМ СЛУЖЕНИИ ПРОСТО! СДЕЛАЙТЕ ПОЖЕРТВОВАНИЕ НА НАШЕМ САЙТЕ: RADUGA-OMSK.RU ИЛИ ОТПРАВЬТЕ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» И ПОСИЛЬНОЙ ДЛЯ ВАС СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ, НАПРИМЕР: РАДУГА 200.



НОВОСТИ

МЕХАНОТЕРАПИЯ ДЛЯ МАМ

В семье, где есть неизлечимо больной ребёнок, все силы родителей направлены на облегчение состояния своего чада. Основная нагрузка по уходу ложится на плечи мамы. Тут уже не до собственного здоровья, когда ребёнка нужно переодеть, накормить, вынести на прогулку, познакомиться с ним — лишь бы он был счастлив, проявлял интерес к жизни.

Мамы не обращают внимания на свои натруженные, уставшие спины, страдающие от постоянного ношения больного ребёнка на руках. Вот и получается, что реабилитация нужна не только детям с неизлечимыми диагнозами, но и их мамам.

В «Доме радужного детства» (ДРД) мамы тоже проходят реабилитацию. Одна из важных процедур — механотерапия. Механотерапия — комплекс физических упражнений, выполняемый на специальных тренажёрах. Она хороша тем, что в процессе задействуется полностью весь мышечный каркас — не только собственно мышцы, но также связки и сухожилия.

Комплекс упражнений разрабатывается индивидуально для каждой мамы. Занятия в тренажёрном зале ДРД длятся от получаса до часа и расписаны буквально по минутам: беговая дорожка, вело- и иппотренажёр, степ, полусфера, перекладины.

Благодаря занятиям на тренажёрах у мамочек улучшается кровообращение, сердце начинает хорошо работать, наблюдается улучшение всех функций организма.



ПОДАРКИ СО СМЫСЛОМ

Накануне Нового года у каждого взрослого появилась возможность почувствовать себя волшебником. Так, студенты из Университетского колледжа агробизнеса, волонтеры Вадим и Маргарита, принесли к нам в офис подарки: игрушки, книжки, пластилин и фломастеры. Все это для «радужных» детей. «Мы выбрали только то, что, с нашей точки зрения, будет им интересно. Вряд ли детям очень нужен какой-нибудь учебник по геометрии», — улыбаясь, поделился своим мнением Вадим.

Надежда увидела прямой эфир со Дня открытых дверей в хосписе «Дом радужного детства» и пришла к нам с двумя пакетами больших и маленьких книг. «У нас дома очень много сказок и энциклопедий, дети их уже все прочитали. Зачем им просто так лежать на полках? Мы решили, что пусть лучше они порадуют ребятшек из детского хосписа», — рассказала омичка.

Вадим и Маргарита записали видеопоздравление для подопечных «Дома радужного детства», которое вы сможете прямо сейчас посмотреть с помощью вашего телефона.

Совсем незначительная на ваш взгляд сумма может быть решающей, ведь именно из капель образуется море. Ваша помощь очень важна:

Переведите сумму пожертвования через СМС на номер 3434 со словом РАДУГА, например, РАДУГА 300 или просто перейдите на сайт центра «Радуга».



ПОДДЕРЖКА В ЛЮБОЙ МОМЕНТ, ИЛИ КАК РАБОТАЕТ ВЫЕЗДНАЯ СЛУЖБА ДЕТСКОГО ХОСПИСА В СИБИРИ

Выездная служба, которая действует при нашем омском хосписе «Дом радужного детства», продолжает оказывать помощь тяжелобольным детям. Мы поддерживаем детей, которых нельзя вылечить, но возможно облегчить их состояние — убрать боль, нормализовать функционирование организма. Выездная детская паллиативная служба #Паллиатив_на_выезде_точка_омск работает при поддержке Фонда Президентских грантов.

Сразу после новогодних праздников, 12 января, первый выезд паллиативной службы БЦ «Радуга» в новом году. На нашем попечении более 600 детей, и все нуждаются в помощи: кому-то нужны памперсы, кто-то остро нуждается в коляске или вертикализаторе, специальной обуви или зондах, а для кого-то самым ценным будет просто поговорить и получить добрый совет, который подарит надежду, поможет

не опустить руки, не сдаться перед лицом неизлечимого заболевания.

В Называевском районе проживают более десятка наших подопечных. Также есть и такие, о ком мы пока не знаем, но мы их обязательно найдём, потому что иначе нельзя, потому что ни один ребёнок не заслуживает страданий.

«Наконец-то хоть кто-то вспомнил о нас», — часто слышим мы тихий шепот родителей больных детей. Они выдыхают от облегчения, а у нас на глаза наворачиваются слёзы. Родные наши, мы не забывали о вас! Просто так получилось, что мы вас долго искали, и теперь вас ни за что не оставим.

Первый визит в семьи самый сложный: родителям нужно привыкнуть к мысли, что они больше не одни, а нам — понять, какую оказать помощь, чтобы она была наиболее эффективной. Так, у девятилетнего

Костика опухоль ствола головного мозга, диффузия делает её неоперабельной. Чем помочь этому улыбчивому тихому мальчугану? Сердце кровью обливается от рассказа родителей, как они обивают пороги медицинских учреждений не только Омска, но и Казани, Питера и Москвы в поисках способа спасти жизнь своему сынишке. Но пока ничего не нашли — российские врачи не дают никаких положительных прогнозов. «Мы стоим на учёте в онкологии. Нас приглашают на ежегодные осмотры только галочки. Все МРТ и другие обследования проходим для себя и за свои деньги. На наш вопрос «что делать дальше?» нам врачи заявляют, что делайте, что хотите, — рассказал отец Костика. — Опухоль сейчас не растёт, но кто знает, что с ней будет дальше».

У шестилетнего Глеба рак крови. Он старается не думать о болезни, живёт своей мальчуковой жизнью: готовится к школе, общается с друзьями. Все заботы и переживания о здоровье сына — на плечах мамы: обследования, курсы химиотерапии и пр. Чтобы Глебу не стало хуже, нужно укреплять иммунитет.

Как облегчить жизнь 17-летнего Максима, который из-за микроцефалии выглядит как четырехлетка? Сейчас он лежит с переломом ноги, а врачи

разводят руками — тело искорежено заболеванием так, что гипс Максиму противопоказан. Зафиксировать перелом можно только эластичным бинтом... «Для оказания помощи я не могу привезти сына ни в районную больницу, ни тем более в Омск, так что для консультации высылаю по интернету фотографии и видео», — сетует Оксана, мама мальчика.



Тяжело находиться весь день в четырёх стенах, не имея возможности выйти на улицу, а Максимка прикован к постели — он может только сидеть, из-за болезни не получается говорить. Для улучшения качества жизни мальчику нужны рециркулятор воздуха, ингалятор, а также функциональная кровать — из старой он вырос. Ещё одна забота: скоро Максиму исполнится 18 лет, как его везти на комиссию МСЭ на переформление инвалидности, если он не транспортабелен?

Позади 11-часовой рабочий день, 600 километров дорог, четыре населённых пункта, семь подопечных, из которых практически все — новенькие, «найдёныши», которые до этого дня не знали о «Радуге».

Сложно ли нам? Безусловно. Но мы будем выезжать, потому что нас окружают добрые люди, с помощью которых помощь неизлечимо больным детям становится реальностью.



ПОМОГАТЬ ВСЕГДА ПРИЯТНО!

Наши добрые и верные друзья, покупатели и команда первой сети магазинов корейской косметики @keauty_omsk во главе с руководителем Еленой Олизко, провели большую акцию и сделали детскому хоспису бесценный подарок! Средства от продажи тканевых масок для лица — 70000 рублей — были направлены на приобретение галогенатора для «Дома радужного детства». Галогенатор изменяет свойства воздуха в помещении и приближает его по составу к воздуху в естественных соляных пещерах. Теперь такие сеансы доступны и нашим подопечным детям.

Лечение солью показано для профилактики, лечения и реабилитации многих заболеваний, в том числе бронхолегочных, аллергических, кожных, простудных – ОРЗ и ОРВИ. Галокамера рекомендуется при сердечно-сосудистых заболеваниях, патологиях эндокринной и нервной систем. Важно, что нахождение в галокамере способствует укреплению иммунитета, а для детей с тяжёлыми заболеваниями и их родителей это очень важно, особенно в период пандемии. Лечебный курс длится 10-25 дней.

Спасибо, друзья, за новогодний подарок! Мы обязательно пригласим вас на мастер-класс по корейскому уходу для мам тяжелобольных детей, которые проходят у нас реабилитацию. А еще вместе с вами ощутим на себе, что такое прибрежный морской воздух, которым подышим благодаря галокамере.



КТО ПОМОЖЕТ ПАЛЛИАТИВНЫМ ДЕТЯМ?



В гостях у хосписа «Дом радужного детства» побывал депутат Государственной думы РФ Олег Смолин. По словам руководителя благотворительного центра «Радуга» Валерия Евстигнеева, этот визит представителя власти первый за всю историю хосписа.

Жизнь неизлечимо больных людей в России всегда была сложной. Сегодняшнее время не является исключением. Выездная паллиативная служба «Радуги» регулярно навещает своих подопечных в отдалённых уголках Омского региона и видит, что дети, страдающие неизлечимыми заболеваниями, и их семьи мало кому нужны – к ним не приходят медики, не обращают внимания социальные службы, косо смотрят на улице, что-то бормоча себе под нос. Вот и получается, что благотворительные фонды для детей с ограниченными возможностями здоровья зачастую являются единственной надеждой.

«Дом радужного детства» (ДРД), пожалуй, единственный детский хоспис за Уралом – в Сибири и на Дальнем Востоке, который оказывает помощь и поддержку не только паллиативным детям, но и их родителям. «Дом радужного детства» Олега Николаевича впечатлил: много света и цветов, слышится пение птиц, очень уютно и тепло. Ведь детский хоспис – это про жизнь! Специалисты этого уникального учрежде-

ния не только возвращают утраченные навыки, но и обучают новым. Для них важно научить детей говорить, глотать, обуваться, накрывать на стол, правильно ползать и ставить стопу, быть смелыми и самостоятельными.

«Впечатления потрясающие. Хочется вспоминать классиков, сказавших о том, что «в жизни всегда есть место подвигу». Хоспис стал возможен только благодаря особым людям, которые собрались здесь, коллективу единомышленников. Здесь собрались те, которые испытывают настоящее счастье от любви к своему делу, – сказал Олег Смолин. – История кажется невероятной, если не увидеть её живую».

Хоспис на самом деле производит впечатление. То, как он организован, как выстроена работа с паллиативными детьми, вызывает уважение и восхищение. При этом «Дом радужного детства» не получает ни копейки государственной поддержки. Он был создан и функционирует только за счёт пожертвованных неравнодушных людей. Гостями и жертвователями ДРД в своё время были известные общественные деятели и представители сферы культуры и искусства, в том числе из-за рубежа, но среди них никогда, до недавнего времени, не было чиновников и политиков.

Для местных властей нашего хосписа почему-то не существует, о нём не принято говорить, его не принято посещать, ему не принято оказывать содействие и поддержку, хотя, если спро-

сить любого чиновника, помощь неизлечимо больным детям, безусловно, будет признана необходимой. «Дому радужного детства» никак не удаётся попасть в фокус внимания политиков, несмотря на то, что он за Уралом единственный в своём роде и мог бы быть гордостью не только Омского региона, но и Сибирского федерального округа.

Олег Смолин, депутат, представляющий Омскую область в Государственной Думе, стал первым гостем ДРД из числа политических деятелей. Олег Николаевич включил визит в хоспис в своё расписание не случайно. Ему как депутату, курирующему решение проблем, связанных с оказанием паллиативной помощи, было необходимо ознакомиться с тем, как реализуется закон о паллиативной помощи в родном регионе. После знакомства с хосписом Олег Николаевич настолько был впечатлён, что без раздумий дал согласие войти в состав попечительского совета благотворительного центра «Радуга».

Мы благодарим Олега Николаевича Смолина за финансовую помощь, оказанную «Дому радужного детства», и согласие принимать участие в жизни хосписа.

ЧТОБЫ ХОСПИС ПРОДОЛЖАЛ ПРИНОСИТЬ ПОЛЬЗУ ДЕТЯМ И ИХ РОДИТЕЛЯМ, ОТПРАВЬТЕ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ РАДУГА И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ.



СПАСИБО ЗА ДЕКАБРЬ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за декабрь 2020 года

Благодаря вашей поддержке поступило пожертвований **4 303 739,62 руб.**

Расскажем подробнее, что было сделано в декабре:



Детский хоспис «Дом радужного детства», «Усадьба Грибаново» и Выездная паллиативная служба:

«Дом радужного детства» становится для наших подопечных не только местом реабилитации, но и вторым домом, где о них заботятся, радуют и любят. Именно здесь дети учатся быть самостоятельными, учатся новому и жизненно важному: держать ложку, ходить, говорить и преодолевать все трудности. Наш хоспис — это про жизнь!

Паллиативная служба «Радуги» Паллиатив на выезде точка омск знакомится с семьями неизлечимо больных детей, проживающих в Омской области.

Важно помнить, что действия, которые для одних являются простыми и обыденными, для других — тяжёлый ежедневный труд. Серьёзные диагнозы ограничивают возможности ребёнка, но многие из этих детей намного сильнее, чем болезнь. Только вместе мы сможем помочь детям и сделать их жизнь лучше. Работа благотворительного центра «Радуга» осуществляется благодаря пожертвованиям неравнодушных граждан.



Расходы на хоспис «Дом радужного детства» и выездную паллиативную службу:

2 411 198,50 руб. — оплата коммунальных услуг, ГСМ, услуг связи, расходы на мастер-классы, хозяйственных расходов, оплата труда персонала, аренда «Усадьбы Грибаново», покупка медицинского оборудования.



Центр социальной адаптации на Кондратюка, 75:

Закончена вся реконструкция, окончен ремонт помещений, полностью переделаны кровля и фасад, пристроено помещение для лестниц и лифта, ведётся монтаж лифта. Совсем скоро мы распахнём двери для наших подопечных больных детей, которые нуждаются в нашей помощи и поддержке.

409 785,37 руб. — частичная оплата лифта, коммунальные услуги.

Адресная помощь детям:

96 311 руб. — оплата реабилитации и авиабилетов Омск — Москва — Омск для Алины Смотровой.

26 390 руб. — оплата МРТ для Миши Луценко.

35 000 руб. — оплата генетического анализа для Ксюши Чернятьевой.

99 000 руб. — оплата генетического анализа для Арины Аристовой.

24 930 руб. — оплата авиабилетов Москва — Омск для Даши Приходько.

10 980 руб. — оплата железнодорожных билетов Омск — Топки, Кемерово — Омск для Максима Вахонина.

15 770 руб. — оплата авиабилетов Москва — Омск для Леры Зджанской.

ПОМОГАЕМ ДЕТЯМ!

Мир не стоит на месте и важно идти в ногу со временем, ведь от этого зависит скольким детям мы сможем помочь. Поэтому мы немного видоизменили название и логотип нашего социально — ориентированного проекта.



Уважаемые друзья! Предлагаем вам участие в благотворительной программе «Помогаем детям». Механика такова: вы размещаете на продукции или торговой полке специальный воблер, обозначающий участие в программе «Помогаем детям». При реализации товаров часть средств перечисляется на поддержку детям с неизлечимыми заболеваниями в «Доме радужного детства». Данная программа будет выделять вашу продукцию среди предложений конкурентов. С вашего разрешения мы готовы освещать сотрудничество на наших информационных источниках.

Вместе мы сможем продумать интересные решения доброго сотрудничества. Отдел корпоративных программ (3812) 24-68-60, dobro@raduga-omsk.ru

По результатам исследования Добро Mail.Ru, ФОМ и Nielsen выяснилось, что 61% российских потребителей готовы переплачивать за товары компаний, следующих принципам социальной ответственности, 43% российских потребителей хотя бы 1 раз сделали выбор в пользу социально ответственного товара, 89% российских потребителей считают, что крупные компании должны решать социальные проблемы общества.

КАК К НАМ ОБРАТИТЬСЯ ЗА ПОМОЩЬЮ?



+7 (3812) 908-902



Омск, Красина, 4/1,
цокольный этаж

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

ЕЖЕМЕСЯЧНЫЕ ПОЖЕРТВОВАНИЯ

Шаг 1

Перейти на сайт БЦ «Радуга» в раздел «Хочу помочь»

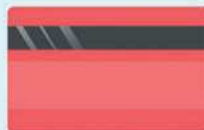


Шаг 3

Ввести свои данные, данные карты и выбрать сумму пожертвования

Шаг 2

Выбрать, кому вы хотите помочь и кликнуть «Ежемесячный платёж»



Оформить один раз, чтобы помогать постоянно

Помочь детям пройти путь к выздоровлению можно удобным для вас способом:

✓ По реквизитам в любом банке:
Омская региональная общественная организация «Благотворительный центр помощи детям «Радуга»
ИНН 5503097573, КПП 550301001
Р/счет 40703810945400140695
в Омском отделении Сбербанка
России № 8634 г. Омска
К/счет 30101810900000000673
БИК 045209673

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

✓ С помощью банковских карт на сайте: www.raduga-omsk.ru

✓ Опустив пожертвования в специальные **фондбоксы**

✓ Отправив СМС на номер 3434 слово Радуга (пробел) и сумма — на проект «Дом радужного детства»
Слово Омич (пробел) и сумма — на помощь детям. Вам придет СМС о подтверждении, ответьте на него!

А также мы всегда рады видеть вас по адресу: г. Омск, ул. Красина, 4/1
Звоните нам по телефону:
+7 (3812) 24-68-60, 908-902

Пишите на электронную почту: radeva@yandex.ru, raduga-omsk.ru
С удовольствием ответим на каждое ваше обращение!

Над номером работали:
Валерий Евстигнеев, Сергей Михневич, Марина Бугрова, Светлана Гарбуз, Анна Митяева, Ольга Горбунова, Евгений Хилютин, Наталья Астанина.
Использованы фото из архива БЦ «Радуга», личного архива семей, сети Интернет.
«Радуга. Газета добрых дел»
Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич.
Главный редактор — С.А. Михневич.
Выпуск № 01 (96) январь 2021. Тираж 15 000 экз.
Рег. свидетельство ПИ №ТУ55-00544
Газета зарегистрирована в Управлении Роскомнадзора по Омской области.
Дата выхода: 01.02.2021. Подписано в печать: 29.01.2021.
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
* Фотографии подопечных публикуются с разрешения родителей

