



ГАЗЕТА  
ДОБРЫХ ДЕЛ

# РАДУГА

*Помочь всегда можно!*

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

[www.raduga-omsk.ru](http://www.raduga-omsk.ru)

 Фото с этим знаком «оживают»

№ 05 (123), май 2023



Qr-код для перевода пожертвования только через приложения банков



В назначении платежа нужно указать имя и фамилию ребёнка

## ПОЙМАТЬ ФАЗУ СНА, ЧТОБЫ ПОЕСТЬ!

### КАК С ТАКОЙ ОСОБЕННОСТЬЮ ЖИТЬ КСЮШЕ ДАЛЬШЕ?

СТР. 6



### С ТРАХЕОСТОМОЙ В БАССЕЙН!

Когда опасения излишни?

Стр. 12



### НЕ ЗАБЫТЬ О СЕБЕ!

Где обследуют радужных родителей?

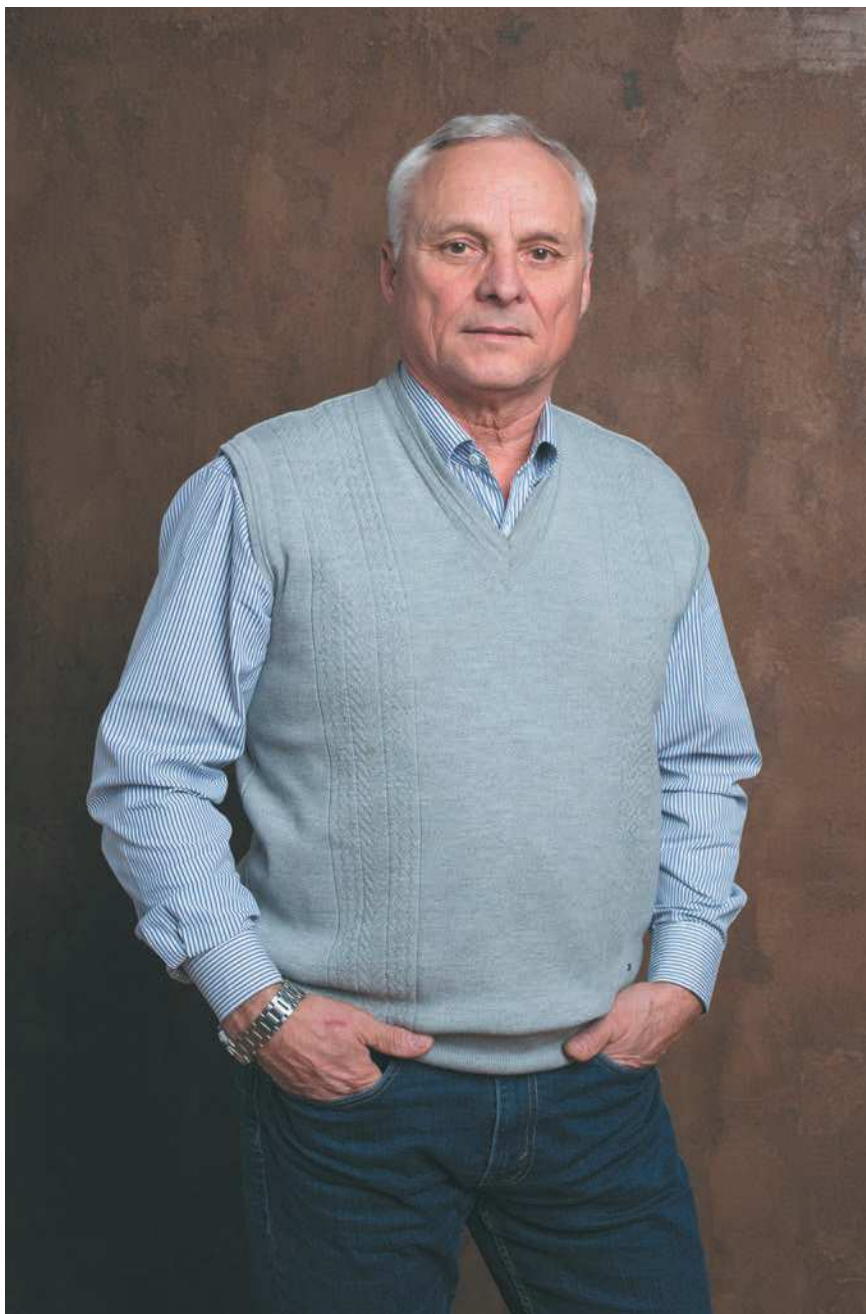
Стр. 13



### ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за апрель 2023 года

Стр. 14



## ПЛАНИРУЕМ ЛЕТО!

*Совсем скоро лето — пора отпусков и каникул. Надо признать, что для большинства подопечных радужных семей отдых в очередной раз останется заоблачной мечтой. Одни родители не смогут отойти от кровати своего паллиативного ребёнка, другие будут ломать голову над задачами, которые коварные тяжёлые диагнозы подбрасывают вне зависимости от времени года за окном. Всё это несправедливо и печально...*

Благотворительный центр помощи детям «Радуга» всегда старается всеми силами помочь семьям, в которых живут и воспитываются дети с теми или иными проблемами в здоровье. И это лето не станет исключением!

● Сегодня «Радуга» готова сформировать вторую бригаду выездной паллиативной помощи (ВПС). Всё медицинское оборудование, которое необходимо для обследования наших подопечных, у Центра есть в наличии, например: кардиограф, спирограф, аппарат для ЭЭГ-мониторинга, переносной УЗИ-аппарат. Большую часть приборов удалось получить благодаря грантовой поддержке. Важно понимать, что функциональная диагностика в домашних условиях позволит избежать несовершеннолетнему стресс, а семье проблем с транспортировкой ребёнка в районный или областной центр для необходимого обследования. Решая эту задачу, мы также охватываем ту часть ребят, которые, например, подключены к ИВЛ или находятся на кислородных концентраторах. Им перемещение противопоказано вовсе. Благодаря использованию аппаратов на выезде узкие специалисты смогут глубже понимать тяжесть и особенности заболевания ребёнка. Первый выезд с оборудованием запланирован в начале июня в Русско-Полянский район.

● Вписали в планы «Радуги» — и теперь держим за это кулачки — ортезирование на выезде с травматологом-ортопедом, генеральным директором центра ортезирования «Альянс Орто» Абдулрахимом Махером. Он и его команда из Санкт-Петербурга в домашних условиях всего за пару часов создают из термопластика по индивидуальным параметрам ребёнка корсеты, тьюторы и другие средства ортезирования. Этот, совместный, наш проект нацелен также в первую очередь на нетранспортабельных тяжёлых детей.

● Нынешним летом распахнёт свои двери Центр социальной адаптации на Кондратюка. Его техническое открытие состоялось два года назад, но только сейчас «Радуга» получает медицинскую лицензию. В Центре будут вестись занятия и процедуры для радужных подопечных в формате дневного пребывания.

Присоединяйтесь к нам! Подарите радужным детям любовь и заботу!





## ДЕНЬ РОЖДЕНИЯ «ДОМА РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»

*«Дом радужного детства»  
отметил 4 года!*

Это было маленькое веселье с большой радостью для детей, родителей и сотрудников. Мы благодарим за проведение праздника замечательных волонтеров «Kid Place» — Ивана, Дашу и Марину. Как прошёл день рождения, нашим читателям мы предлагаем посмотреть через приложение «ATLANTIS AR» (инструкция на стр. 16)







## ИНДИВИДУАЛЬНАЯ ЗАКУПКА ТСР: КОМУ ПОДОЙДЕТ И КАК ОФОРМИТЬ

**Как правило, обеспечение техническим средством реабилитации (ТСР) производится по заключённому госконтракту с производителем или поставщиком. Но что делать, если действующего контракта на нужное ТСР нет? В таком случае иницируется процедура индивидуальной госзакупки. К этому варианту могут прибегнуть граждане, для которых прописаны индивидуальные параметры необходимого ТСР. Частый пример, где используется индивидуальная закупка, — кресла-коляски и протезы, изготавливаемые по индивидуальным характеристикам. Разберёмся же подробнее, как приобрести ТСР через индивидуальную закупку**

1. С ИПРА, в которой прописаны необходимые вашему ребёнку ТСР с указанием их индивидуальных особенностей, антропометрическими параметрами (рост, вес, объем талии, объем бедер), необходимо обратиться в региональное отделение СФР или КЦСОН (соцзащита) по месту жительства.

Для обращения понадобятся следующие документы:

- заявление на обеспечение ТСР с указанием его наименования, индивидуальных характеристик;
- индивидуальная программа реабилитации;
- страховое свидетельство обязательного пенсионного страхования (предоставляется по желанию, если свидетельство не предоставлено, то данные запрашиваются в территориальном органе ПФР);
- документ, подтверждающий льготную категорию;
- паспорт/свидетельство о рождении ребенка или па-

спорт законного представителя, в случае, если вы обращаетесь от имени получателя ТСР.

2. В СФР или КЦСОН гражданин (или законный представитель) пишет два заявления на обеспечение конкретными видами ТСР, в котором нужно указать наименование, характеристики ТСР, антропометрические параметры (рост, вес, объем талии, объем бедер), описанные в вашей ИПРА, (лучше писать в 2-х экз.: на втором экземпляре заявления проставляется отметка о принятии заявления и прилагаемых к нему документов. Указываются фамилия, инициалы, должность и ставится подпись должностного лица территориального органа СФР, принявшего заявление и документы, а также дата их приёма).

Еще один момент. При составлении заявления возьмите телефон сотрудника СФР или КЦСОН, чтобы ему звонить для уточнения сроков получения технического средства. Часто, сотрудник сам звонит, что ТСР можно прийти и забрать, но узнавать о наличии ТСР Вы вправе и сами.

3. Извещение о закупке необходимого вам ТСР должно быть размещено на сайте «ЕИС ЗАКУПКИ» не позднее 30 дней с момента подачи заявления. Узнать размещено ли извещение, можно самостоятельно на сайте [zakupki.gov.ru](http://zakupki.gov.ru), набрав в поисковой строке наименование изделия.

4. В течение 7 дней с даты заключения контракта на закупку ТСР или работ по его изготовлению должно быть выдано или выслано направление на его получение (изготовление).

## БОЛЬШИЕ РАДОСТИ В МЕЛОЧАХ

*Сложно представить, что огромное счастье для Жени и его мамы — это когда без проблем и усилий на ноги мальчишки можно надеть обувь... Ещё счастье — новый звук или удержание головы на одну секунду дольше, чем вчера...*

Жене 14 лет. Много лет он подопечный благотворительного центра «Радуга». «До встречи с «Домом радужного детства» наша жизнь была совсем другой. Мы были затворниками, считали, что ДЦП — это приговор. Сидели дома и даже не мечтали о положительной динамике», — рассказывает Екатерина.

Женщина со слезами на глазах вспоминает, с каким трепетом относилась к беременности, как ждала появления сына. Роды проходили тяжело, однако мальчика приложили к груди сразу после рождения. **Казалось, тревоги и опасения позади. А потом вдруг малыша не принесли на кормление. Ни на первое, ни на второе... Материнское сердце почувствовало неладное.**

**Шок, ужас и отчаяние стали постоянными спутниками. Три страшные заглавные буквы — ДЦП. К сожалению, справиться с испытанием получилось не у всех. Семья распалась.**

С болезнью можно смириться, сложа руки, а можно принять сам её факт и не бездействовать. Какой путь выбрать каждый родитель ребёнка с ОВЗ решает самостоятельно. Екатерина выбрала второй путь. «Я старалась во всём помочь сыну, любым способом. **Теперь мне кажется, что до первой поездки в детский хоспис «Дом радужного детства» я не жила, а доживала. Мы с Женей существовали. И вдруг для нас открылся новый мир. После работы с психологом я стала иначе относиться к бо-**



**лезни сына и своей борьбе с ДЦП.** Я увидела потенциал Жени и возможности его организма после курса реабилитации и абилитации в хосписе. С тех пор, с той самой первой поездки, каждый день для нас с Женей расписан. Всё, что назначено, всё, чему научили в «Доме радужного детства», мы выполняем», — добавляет женщина.

Очень важно, что пребывание в хосписе для таких семей — это и социальная передышка для мамы, и получение ребёнком новых жизненно важных навыков за счёт укрепления мышц, увеличения амплитуды движения, уменьшения спастики.

«Мы обращаемся ко всем благотворителям с просьбой помочь нам снова приехать в «Дом радужного детства». **Для нас это единственная возможность получить квалифицированную помощь для Жениного тела и для моей души. Более того, мы просим помочь с ботулинотерапией. Только с её помощью можно избавиться Женю от непрекращаемого слюнотечения.** А ещё убрать ненавистную спастичку в ногах. Потому что даже надеть обувь на Женю сейчас мне невероятно тяжело, а ему больно», — с надеждой в глазах и голосе говорит Екатерина. **Мы можем вместе помочь Жене. Чтобы мальчик прошёл ксеоминотерапию и реабилитацию в «Доме радужного детства», необходимо собрать 328 200 рублей. Мальчишке можно помочь даже маленькими средствами, переведёнными по реквизитам, которые опубликованы на стр. 16. Назначение платежа: Женя Сиразов**





## СПЕШИТЕ ЗАПИСАТЬСЯ!



**Один из эффективных методов реабилитации - биомеханическое воздействие на соединительную ткань (BDA-метод) осваивают не только родители особенных ребят, но и инструкторы «Дома радужного детства» БЦ «Радуга».**

Знаниями и опытом с омичами делятся BDA-терапевты из Сербии. Они специально для этого каждый весенний месяц приезжают в Омск на 10 дней.

BDA-терапия давно зарекомендовала себя во многих странах и городах России надёжным, безболезненным, мало затратным, а главное - результативным методом реабилитации детей с ДЦП, эпилепсией и даже аутизмом. Сербские коллеги демонстрируют высочайшие результаты работы даже в самых тяжёлых случаях. Лежачие дети начинают сидеть, те, кто не мог ходить, делают свои первые шаги. Теперь и в Омске BDA-упражнения, которые не может проработать родитель с ребёнком, помогут провести инструкторы «Радуги». После завершения обучения они начнут принимать семьи в Центре социальной адаптации на Кондратюка.

**С 18 мая сербские BDA-терапевты продолжают обучать радужных инструкторов. Также зарубежные коллеги проведут лекцию, консультацию и приём пациентов. Запись по телефону 8-913-617-95-10**

## НУЖНА ПОМОЩЬ

# ЖИВУ С МЫСЛЮ: «КАК ПОКОРМИТЬ ДОЧЬ?»



*Ксюша ест только во сне. Именно поэтому в голове Ольги, мамы Ксюши, постоянные переживания о дочке и мысль, как же её покормить. Женщина называет это состояние «нужная нам фаза сна», когда Ксюша ещё не крепко уснула. Это время важно «поймать», иначе ребёнок останется голодным.*

«В состоянии бодрствования она не кушает смесь, а только жуёт соску от бутылки, — объясняет Ольга. — Прикорм почти не ест, пару ложек и всё. Закрывает рот. Пищевой интереса особо нет. Вот сегодня я не успела поймать нужную нам фазу сна и, получается, что Ксюша уже не ела 12 часов».

Чем старше девочка, тем меньше она спит и больше двигается. Это отражается на весе, который сейчас составляет 7–8 кг. При этом за два месяца не прибавилось ни грамма. Ксюша очень часто болеет, и каждый раз всё осложняется кишечной инфекцией.

«Мы уже 3 раза лежали в инфекционном отделении, ей ставили антибиотики. Каждый раз — сильная рвота...»

**С чего всё началось, сказать сложно. Возможно, это последствия преждевременных родов (Ксюша родилась семимесячной). Однако до трёх месяцев Ксюша ела хорошо, а потом очень сильно заболела.**

«Это было очень страшно, я думала, что потеряю ребёнка... И вот, сравниваю: в полтора месяца, она ела 800 мл, а сейчас, если 700 мл съедает, я рада. То есть в 9 месяцев ребёнок ест меньше, чем в полтора месяца».

Всё осложняется аллергией у Ксюши на коровий белок. От него появляется сыпь, жуткое вздутие и запоры. Диагноз: аллергический гастроэнтерит и колит. Подходящая лечебная смесь стоит очень дорого. На другие не аминокислотные лечебные смеси, которые стоят дешевле, симптомы болезни не уходят».

Ольге помогает только её мама. Отец Ксюши не участвует в жизни дочери.

«Все деньги уходят на смесь. Пришлось даже брать заёмные средства, потому что помимо смеси, из-за частых болезней, много денег уходит на лекарства и обследования, про новые вещи ребёнку и игрушки я уже молчу, — объясняет Ольга.

О чём-то хорошем Ольга говорит с явным трудом. «Давно не задумывалась о позитивном, кажется, что его вообще нет. Болезни дочки сильно подавляют морально...» — с болью признаётся мама Ксюши.

Но Ксюша — замечательная девочка с милой улыбкой, голубыми глазами и любопытным взглядом. Она хорошо физически развита, умеет сидеть и шагать с поддержкой. Ещё немного и пойдёт сама!

**Нужно помочь маленькой Ксюше в приобретении специализированной смеси на год (180 баночек). Сумма сбора — 1 008 900 рублей. Помочь ребёнку можно по реквизитам «Радуги», которые указаны на стр. 16. Важно сделать пометку в назначении платежа: Ксюша Кляус**



## ЧТОБЫ НЕ ОСТАНОВИТЬСЯ!

*Миша – давний подопечный «Дома радужного детства». Каждый полгода он приезжает сюда, чтобы получить новые силы для физического и умственного развития. Ещё при рождении мальчику поставили сразу 12 диагнозов, тяжёлых и пугающих своей неясностью. Было подозрение и на генетическое заболевание. Не подтвердилось! Со временем отсеялись и другие диагнозы. Теперь он один, но звучит не менее страшно: множественные врождённые пороки развития неясной этиологии...*

В очередной раз Миша поедет с мамой в «Дом радужного детства» ещё и для того, чтобы восстановиться после сильных вирусных заболеваний. За последние полгода ребёнок трижды тяжело болел. «То острый бронхит, то ринофаренгит - с высоченной температурой лежал несколько дней подряд. Не обошлись без антибиотиков и госпитализации. Его мышцы тянуло сильно в этот период. Спастика, конечно, увеличилась. К великому счастью, все навыки сохранились», - рассказывает о состоянии сына Алёна.

**Вообще же Миша за последние два года научился хорошо держать равновесие и стоять на ногах у опоры. Он стал лучше развиваться интеллектуально: понимает обращённую речь и даёт обратную реакцию. Поэтому беспокойство родителей особенного ребёнка за его навыки понятно.**

Чтобы Миша и дальше мог учиться новым, простейшим, жизненно важным навыкам, ему нужно в этом помочь. Реабилитация в «Доме радужного детства» - стабильная и важная поддержка Миши и его семьи. **Только общими усилиями можно помочь ещё одному маленькому человечку. Свою помощь каждый может направить по реквизитам, которые вы найдёте на стр. 16. В назначении платежа важно указать: Миша Бражников**





## СПАСИБО ЗА ПОМОЩЬ!

*Благотворительный центр помощи детям «Радуга» опубликовал годовой отчёт за 2022 год. В нём сотрудники поделились достижениями центра, а также рассказали о планах работы.*

Прошедший год был для «Радуги» очень насыщенным и продуктивным. Центр продолжал оказывать помощь маленьким тяжелобольным детям и их семьям благодаря поддержке друзей и партнёров.

В отчёте представлена общая финансовая информация, которая показывает, что благотворительность — важное дело для многих жителей Омского региона. За цифрами в отчёте стоят дети, которым «Радуга» помогает получить необходимое лечение и поддержку.

**БЦ «Радуга» благодарит всех партнёров и сотрудников за поддержку и помощь в достижении целей. Без вашей помощи невозможно было бы помочь радужным подопечным. Спасибо, что помогаете помогать!**

Все отчёты БЦ «Радуга» всегда можно найти на сайте [raduga-omsk.ru](http://raduga-omsk.ru)



## НУЖНА ПОМОЩЬ

# ПОМОГИТЕ ДЕРЖАТЬСЯ РОВНО!

*Из-за тяжёлого появления на свет и кислородного голодания у Артёма проблемы со здоровьем. В год ребёнку поставили диагноз ДЦП.*

Весь удар пришёлся на конечности мальчишки: ребёнок не может сам стоять и ходить, его руки слабые. К счастью, интеллект Артёма не пострадал. Он умеет разговаривать, но иногда, чтобы его поняли, мальчишке приходится повторять фразу повторно.

Ответственный и умный парень мечтает научиться самостоятельно ходить и готов делать всё для этого.

**Ему уже 12 лет. Он каждый день занимается физически дома, старательно выполняя упражнения, которые рекомендовали специалисты «Радуги». Ольга, мама Артёма, научилась парафинотерапии и проводит процедуру сыну дома. Но вот с занятиями, которые требуют физической помощи, женщина, к сожалению, помочь своему ребёнку не может.**

«Как бы я ни старалась, физически я не верну себя в ту форму, в которой была до болезни», — говорит Ольга.

Женщина уже два года борется с онкологией. Она считает, что именно мысли о сыне спасли её в самые сложные моменты.

Артём понимает, что мама болеет, поэтому помощи просит редко. Всё старается делать сам. Вот только справиться со сколиозом самостоятельно ему не под силу. **Позвоночник особенно стремительно стал искривляться в последние полтора года. Оказывается, проблема появилась из-за неправильной опоры для сидения.**

«В нашей опоре могут хорошо сидеть дети, которые уверенно держат спину, — объясняет Ольга. — Артёму в ней неудобно: он только выпрямится, как через минуту снова заваливается».

Подходящая опора для сидения стоит очень дорого, у семьи нет средств на покупку. Поэтому Ольга и Артём обратились за помощью в БЦ «Радугу».

**Центр «Радуга» открывает сбор на опору для сидения для Артёма Чепенко. Сумма сбора — 315 530 рублей. Мы все вместе можем помочь ребёнку! Важна любая сумма, которую можно перечислить по реквизитам, указанным на стр. 16. В назначении платежа не забудьте пометить: Артём Чепенко**





# Я ВСЁ СМОГУ!

*До пяти лет Зарина была здорова, росла и даже представления не имела, что детство может быть иным. Оказывается, может: обнаружилось редкое генетическое заболевание.*

Непроизвольный мышечный тонус отнял возможность ходить. Потом двигать руками. Чуть позже ребёнку стало больно лежать! Миллионы исследований, анализов и консультаций. В итоге врачи решили оперировать. В головной мозг Зарине внедрили устройство для того, чтобы стало легче самому мозгу. Распространение непроизвольного тонуса мышц купировали. Правда, теперь девочка в коляске...

**Зарине 12 лет, поэтому она уже очень хорошо понимает сложность своего диагноза. Но девочка не сдаётся. В её робком «я всё смогу!» чувствуется надежда на лучшее.**

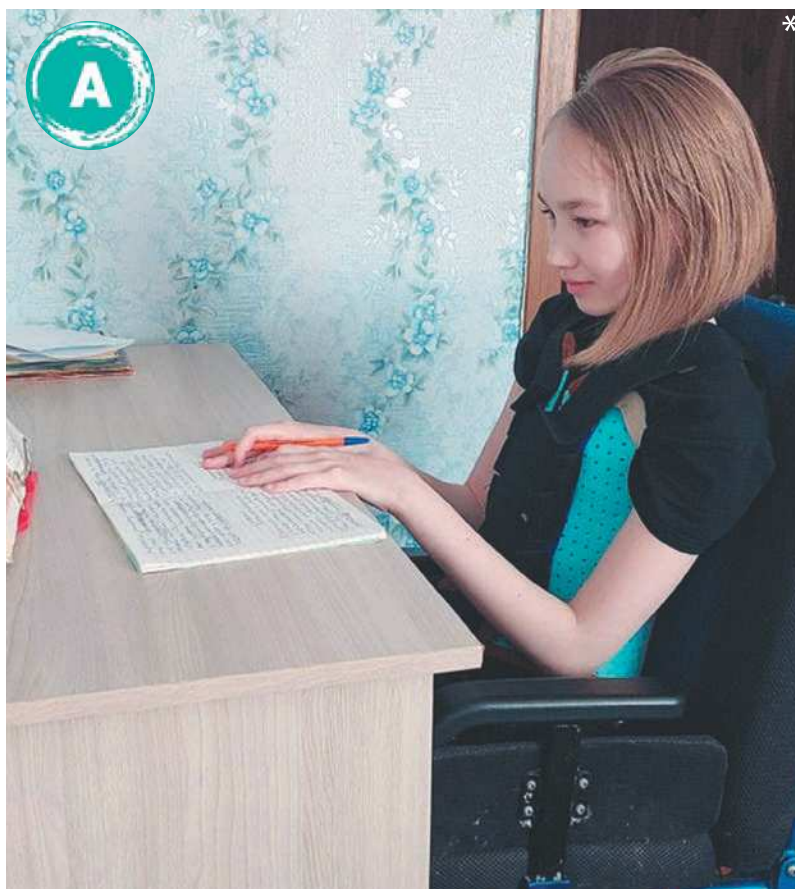
Зарине можно помочь. И дело не только в прогнозе врачей. А в том, что девочка и её семья активно борются с заболеванием. Они знают, что полное выздоровление не наступит никогда. И уже смирились с этим. Но вот о том, что в их силах не допустить прогрессирования болезни, не забывают ни на секунду.

**«Важно, чтобы она оставалась максимально самостоятельной. Зарина сама управляет своей коляской, обслуживает себя. Медленно, но верно. Наша задача — помочь! Недавно очень оперативно Зарине сделали корсет благодаря поддержке радужных жертвователей. И вся наша семья благодарит каждого человека, который откликнулся на призыв о помощи.**

Теперь сколиоз Зарины под контролем!» — говорит мама.

Среди просьб Зарины и всей её семьи — помочь собрать средства на ботулинотерапию, чтобы снизить тонус мышц, и на последующую реабилитацию в «Доме радужного детства». Она обязательно окажется успешной, ведь мышцы будут расслаблены после инъекций.

**Давайте вместе поможем ребёнку полноценно двигаться и полноправно жить. Потому, что умная и красивая девочка с ямочками на щёчках должна быть ещё и счастливой! Любой перевод по реквизитам БЦ «Радуга» нас стр. 16 поможет Зарине не потерять имеющихся навыков. Очень важно указать в назначении платежа: Зарина Ниязова**



## ДОЛГОЖДАННЫЙ ОТПУСК НАШЕГО ЗАЩИТНИКА!

*Радостные возгласы родных и пронзающие тишину звуки клаксонов — так ранним утром майского выходного встречали инструктора водного зала «Дома радужного детства» Александра Шевелёва.*

Саша приехал в отпуск с места проведения СВО. Дома его не было больше полугода. Эмоции родственников через край! «Считала даже не дни, а часы до встречи!» — говорит супруга Алёна, тоже инструктор водного зала «Дома радужного детства».

На СВО Саша военфельдшер. Он оказывает медицинскую помощь российским раненым на поле боя, сопровождает их в госпиталь, где ассистирует хирургам. Были случаи, когда нашему коллеге приходилось спасать человека прямым переливанием крови. Благо, что у Александра четвёртая группа. Зимой Саше самому понадобилась помощь. В нескольких метрах от него разорвались снаряды реактивной системы залпового огня HIMARS. Парня контузило. К счастью, в госпитале он быстро поправился. Сотрудники «Радуги» всё время переживают за коллегу и желают ему терпения, сил и везения!



## РЕАБИЛИТАЦИЯ В ПЛАНОВОМ ПОРЯДКЕ

*У Матвея сильно деформирован череп головы. Это не травма и не последствия оперативного вмешательства — нет! Просто первые три с половиной месяца своей жизни мальчишка провёл в реанимации, где всё время лежал в одном положении... «Мне потом объяснили, что детей много, если каждого ещё и переворачивать...» — рассказывает мама Матвея Лариса. Её малыш родился раньше положенного срока и, как следствие, пополнил ряды особенных детишек. Тех, кто теперь пожизненно должен получать постоянную реабилитацию.*

Под патронажем «Радуги» Матвей находится уже четвёртый год. «Если бы не поддержка благотворительного центра, сын бы не мог ни стоять, ни сидеть. Его элементарно скрутило бы от спастической боли», — рассказывает Лариса. Матвея женщина воспитывает одна: тяжело и физически, и финансово. Некоторое время назад благотворители «Радуги» помогли собрать средства ребёнку на коляску. С тех пор как она появилась у мальчишки, прогулки стали его любимым занятием. А ещё Матвей любит слушать музыку, рисовать пальчиковыми красками и помогать маме печь торты. «Сын держит блендер, я держу его руку. Так вот готовим и получаем много хороших эмоций от занятия», — делится мама Матвея.

В ближайшее время Матвея ждут новые эмоции, ведь по плану нужно пройти очередную реабилитацию в «Доме радужного детства». **«Мы едем в четвёртый раз. После каждого нашего посещения у ребёнка есть небольшие, но значимые продвижения в развитии, — делится успехами Лариса. — Даже педагог замечает: спину Матвей уже лучше держит и сидит на занятиях продолжительно. Он захватывает ложку, пытается самостоятельно кушать, вышагивает лучше».**



А ещё мальчишке необходимы уколы ксеомина, которые снимут напряжение мышц. Лариса говорит, что два курса ботулинотерапии уже показали своё действие. Ребёнок чувствует себя значительно лучше, быстрее и охотнее осваивает новые навыки. Курсы процедур, занятий и инъекций для семьи мальчишки будут абсолютно бесплатными, но вот чтобы всё состоялось, необходимо всем миром собрать 328 200 рублей. **Сегодня «Радуга» обращается ко всем, кто может оказать даже небольшую финансовую помощь. Поможет Матвею вместе! Если вы желаете поучаствовать в судьбе мальчишки, сделать это можно по реквизитам, которые вы найдёте на стр. 16. Укажите в назначении: Матвей Ляхов**



# ЮНОМУ ПАРАОЛИМПИЙЦУ ВАЖНА ВАША ПОДДЕРЖКА!



*Гоше 12 лет. Ответственный, дисциплинированный, умный и добрый, он уже перенёс не одну операцию на ногах. Когда-то родители Гоши слышали страшные слова: «Ваш сын не сможет самостоятельно ходить», но сегодня мама Ирина уверена в обратном. Гоше сделали специальные аппараты, в которых сейчас он ходит. Но чтобы появился прогресс, нужны профессиональные занятия и консультации со специалистами.*

«Дома мы занимаемся, но это совсем не то, что нужно, это только поддержка. После установки аппаратов для ходьбы нам рекомендовали много двигаться, — объясняет Ирина. — И Гоша это знает, ходит по дому от стенки к стенке. Он очень старается, очень стремится к хорошим результатам. Но ножки деформируются, и всё становится только хуже...» — рассказывает Гошина мама.

Гоша занимается в бассейне, он в составе омской параолимпийской детской сборной, имеет третий юношеский разряд. Но даже этих занятий всё равно недостаточно... Ирина обратилась к нам за помощью в оплате реабилитации в медицинском центре «Сакура».

**«Мы уверены в результатах реабилитации. Это не просто надежда. Даже Гоша знает, что после курса занятий всё получается намного**

**лучше, ноги не заваливаются. Он становится такой счастливый, гордый за себя. Поэтому сам просится и рвётся на курс занятий».**

Но проблема в том, что стоимость необходимой реабилитации очень большая для семьи. Мама и сын просят о помощи всех неравнодушных.

Важен каждый рубль, любое ваше участие!

Ведь если нас будет много, Гоша смо-

жет ходить сам! А это самая главная, самая важная его мечта. Поможем её исполнить?

**Центр «Радуга» открывает сбор для Гоши Панчвидзе на оплату реабилитации в медицинском центре «Сакура» стоимостью 475 450 рублей. Реквизиты БЦ «Радуга» вы сможете найти на стр. 16. В назначении платежа важно указать: Гоша Панчвидзе**



## НОВЫЕ ВПЕЧАТЛЕНИЯ



*В этом заезде в «Дом радужного детства» Василиса Донская порадовала своими успехами всех специалистов. Она не просто физически окрепла за три с половиной недели реабилитации. Ребёнок с ЦНС и врождённым пороком сердца ещё год назад не мог ни сидеть, ни стоять. В это же, третье, пребывание в «Доме радужного детства» Василиса обрела опору под ногами. Теперь она пытается шагать, правда, получается пока максимум два шага. Ещё девочка научилась сидеть.*

Василиса не может самостоятельно дышать. Помогает ей в этом трахеостома. У малышки синдром хоан носа, проще говоря, отверстия, которые должны соединять полость носа и носоглотку, у малышки заросшие. Это врождённый порок развития. Патологию, к счастью, можно исправить. Специальные операции делают детям с трёх лет. Совсем недавно, 7 мая, Василиса достигла этого возраста, а значит, совсем скоро врачи помогут малышке задыхаться самостоятельно.

Несмотря на трахеостомическую трубку инструктор водного зала Алёна Шевелёва решила попробовать провести занятия с Василисой в бассейне. «Вообще водные занятия таким детям противопоказаны. Василиса — первый ребёнок с трахеостомой, которого я погружаю в воду. Решила сделать этот смелый шаг, потому что девочка очень лёгкая по весу и очень спокойная. Я полностью контролирую каждое её движение, а самое главное держу на таком уровне, что вода никак не попадёт в трубку. В таком безопасном положении ребёнка на воде, я смогла поработать с ногами и руками Василисы. Нужно сказать, что вода ей очень понравилась. Позитивные эмоции девочки тому подтверждение».

**ВСЯ РАБОТА ДЕТСКОГО ХОСПИСА ВЕДЁТСЯ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО НА ПОЖЕРТВОВАНИЯ. МЫ ГОВОРИМ «СПАСИБО» ВСЕМ БЛАГОТВОРИТЕЛЯМ «ДОМА РАДУЖНОГО ДЕТСТВА». ПОМОЧЬ РЕБЯТАМ МОЖЕТ КАЖДЫЙ. НУЖНО ВСЕГО ЛИШЬ ОТПРАВИТЬ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» И ПОСИЛЬНОЙ ДЛЯ ВАС СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ, НАПРИМЕР: РАДУГА 200**



## ВНИМАТЕЛЬНЫЙ ПРИЁМ!

*Родители подопечных детей «Дома радужного детства» посетили врачей семейного медицинского центра «Элита Фэмили». Дело в том, что клиника с начала весны этого года решила поддержать проект БЦ «Радуга» предоставлением своих услуг. Медицинские специалисты абсолютно бесплатно обследуют и консультируют детей хосписа и их сопровождающих.*



Так, Екатерина смогла посетить высококвалифицированного эндокринолога. Попасть к врачу данной специализации по месту жительства не было возможности. Ситуацию усугубляет тот факт, что оставить сына, страдающего ДЦП, не на кого. Посетив врача «Элиты Фэмили», женщина получила не только ответы на все волнующие вопросы, но и назначения по лечению. За ребёнком в это время присмотрели сотрудники «Дома радужного детства».

Возможностью посетить терапевта воспользовался и Владимир. Мужчина не только один воспитывает сына с ортопедической патологией, но и успевает работать. А вот времени на себя никогда не хватает. За период пребывания семьи в «Доме радужного детства» получил в «Элите Фэмили» все рекомендации по лечению.

Благотворительный центр помощи детям «Радуга» благодарит семейный медицинский центр «Элита Фэмили» за сотрудничество!



**Ознакомиться со специалистами клиники можно на сайте [www.elita-family.ru](http://www.elita-family.ru)**

**Чтобы оказать помощь тяжелобольным детям достаточно перейти на [www.raduga-omsk.ru](http://www.raduga-omsk.ru)**



## РОМА КУЗНЕЦОВ, 13 ЛЕТ

Слуховые аппараты Ромы снова работают! Благодаря жертвователям «Радуги» мальчишка опять слышит этот мир, потому что на батарейки для устройства (они не входят в перечень ТСР бесплатно выдаваемых государством) и антенных проводов речевого процессора были собраны все необходимые средства. Спасибо всем!



## ЮЛЯ ЛОГАФЕТ, 11 ЛЕТ

Девочка сможет жить без страха, что с сердцем в какую-то минуту станет плохо. Всё потому, что добрые люди собрали общими усилиями средства на приобретение окклюдера. Он поможет закрыть отверстие между левым и правым предсердиями. Семья выражает огромную благодарность всем, кто помог ребёнку!



## ГРИША КУЛЬЖЕНКОВ, 9 ЛЕТ

О желудочно-питательном зонде, от которого очень много неприятностей и боли, теперь и Гриша, и его родители могут забыть. Совсем скоро мальчишке установят гастростому. Ребёнка спасёт это не только от травм внутренних органов, но и даст возможность набрать в весе. «Радуга» и семья Гриши благодарит за помощь каждого, кто не остался в стороне от чужой проблемы.



## СОНЯ ВАСИЛЬЕВА, 7 ЛЕТ

Побороться с сильнейшим кифозом Сони вызвались врачи из курганской клиники им. Илизарова. Но для фиксации в позвоночнике нужна очень дорогая конструкция. Именно на неё «Радуга» полгода собирала средства. Только благодаря усилиям многочисленных людей теперь Соня вместе с мамой может отправиться к докторам за спасением. Семья выражает благодарность всем, кто откликнулся!



## МИША НЕМИЛОСТИВЫЙ, 9 ЛЕТ

У Миши мышечная дистрофия Дюшенна. После недавно перенесённого гриппа мышцы ребёнка настолько ослабли, что мальчишка перестал ходить. Мише требовался вертикализатор, который бы помог принимать правильное положение тела. Средство реабилитации для ребёнка помогли приобрести именно вы! Те, для которых не бывает чужих детей и чужих проблем.



## ЗАРИНА НИЯЗОВА, 12 ЛЕТ

Для нашей подопечной Зарины не только оперативно доставили из Санкт-Петербурга материал для корсета жёсткой фиксации, но и сделали в присутствии девочки и ее мамы необходимый ортез. Это всё стало возможным благодаря многочисленным жертвователям, которые, не раздумывая долго, помогли девочке. Спасибо вам! Теперь сильнейший сколиоз Зарины контролируем!



## САША ПОЛЯНСКИЙ, 2 ГОДА

Почему гиперактивный Саша испытывает гипотонус неизвестно ни врачам, ни тем более родителям. Активный и общительный мальчишка научился ходить и бегать, хотя для него это крайне тяжело. У Саши много особенностей и длинный список диагнозов. Но основная причина всех бед так и остаётся под вопросом. И только благодаря жертвователям «Радуги», которые собрали средства на генетический анализ, можно надеяться, что совсем скоро всё станет известно!



## МИЛЕНА НОВИКОВА, 3 ГОДА

Специалисты выездной паллиативной службы «Радуги» после осмотра Милены пришли к выводу, что девочка вполне может пойти уже в ближайшем будущем. Ребёнок уже многому научился: сидеть без поддержки, немного переворачиваться и подавать игрушки. «Дом радужного детства» поможет Милене сделать свои первые шаги, благодаря милосердию добрых сердец. Спасибо, друзья!

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



## СПАСИБО ЗА АПРЕЛЬ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за апрель 2023 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **3063524,93 руб.**

Расскажем подробнее, что было сделано в апреле:



### «Дом радужного детства», «Усадьба Грибаново»:

Ребёнок с особенностями в развитии зарядился эмоциями и обрёл новые навыки, а его мама набралась сил. Улучшить жизнь тяжелобольного ребёнка и сопровождающих его родителей возможно и при этом абсолютно бесплатно для семьи. В этом убеждают те, кто оказался на реабилитации и абилитации в «Доме радужного детства». Вся деятельность центра паллиативной помощи осуществляется исключительно на средства жертвователей. Благодаря милосердию неравнодушных людей в апреле детский хоспис смог помочь ещё 10 ребятам.

**1766606,81 руб.** — пребывание подопечных семей в детском хосписе (оплата питания и проживания, приобретение оборудования, ГСМ, коммунальные расходы, услуги связи, оплата труда персонала, хоз. расходы, расходы на проведение мастер-классов).



### Выездная паллиативная служба:

Еженедельно выездная паллиативная служба благотворительного центра помощи детям «Радуга» находит по Омской области всё новых и новых детей с тяжёлыми заболеваниями. Все эти дети попадают в базу данных нашего центра. Это значит, что каждому из подопечных можно помочь. Специалисты ВПС ведут осмотр детей, консультируют родителей, доставляют в семьи необходимое оборудование. В апреле ВПС посетила 28 детей.

**149870 руб.** — расходы на ГСМ, услуги связи, специализированное питание для подопечных, средства гигиены.



### Центр социальной адаптации на Кондратюка, д. 75:

Детский Центр социальной адаптации готовится к работе с подопечными «Радуги». Создание нового места для помощи тяжелобольным детям стало возможным благодаря многочисленным жертвователям. Благотворительный центр ценит ваше внимание и поддержку, друзья!

**118600 руб.** — хозяйственные расходы, коммунальные услуги.

### Адресная помощь детям:

**126600 руб.** — оплата коагулометра, тест-полосок для Димы Сасина

**105621,12 руб.** — оплата лекарственного препарата Ламиктал для Софьи Чернуха

**263872 руб.** — оплата специализированного питания Инфатрини для Арсения и Платона Бергаем

**41600 руб.** — оплата генетического анализа для Саши Полянского

**35000 руб.** — оплата генетического анализа для Адема Сарсенова

**58000 руб.** — оплата масок лицевых для НИВЛ для Леры и Вари Курочкиных

**80000 руб.** — оплата корсета для Зарины Ниязовой

**40200 руб.** — оплата гастростомы для Гриши Кульженкова

**241490 руб.** — оплата вертикализатора для Миши Немилостивого

**15055 руб.** — оплата авиабилетов Москва-Омск для Апполинии Гончаренко

**21010 руб.** — оплата авиабилетов Питер-Омск для Соны и Кристи Мнацаканян


## НАШИ ПАРТНЁРЫ:



Алкогольная  
Сибирская  
Группа



Установите приложение ATLANTIS AR на ваше мобильное устройство. Откройте приложение и через него отсканируйте данный QR-код.

Ищите на страницах газеты символ , наводите камеру приложения на фотографии с этими знаками. Смотрите видео!

## ЕЖЕМЕСЯЧНЫЕ ПОЖЕРТВОВАНИЯ

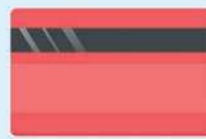
**Шаг 1**  
Перейти на сайт БЦ "Радуга" в раздел "Хочу помочь"



**Шаг 3**  
Ввести свои данные, данные карты и выбрать сумму пожертвования



**Шаг 2**  
Выбрать, кому вы хотите помочь и кликнуть "Ежемесячный платёж"



Оформить один раз, чтобы помогать постоянно

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

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

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

✓ С помощью банковских карт на сайте: [www.raduga-omsk.ru](http://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](mailto:radeva@yandex.ru), [raduga-omsk.ru](mailto:raduga-omsk.ru)  
С удовольствием ответим на каждое ваше обращение!

Над номером работали: Валерий Евстигнеев, Марина Бугрова, Анна Митяева, Ольга Горбунова, Ксения Ермакова.  
Использованы фото из архива БЦ «Радуга», личного архива семей, сети Интернет. «Радуга. Газета добрых дел».  
Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич.  
Главный редактор — М. А. Бугрова.  
Дата выхода: 18.05.2023. Подписано в печать: 16.05.2023.  
По графику в 17:00 фактически в 17:00. Тираж 8 000 экз.  
Reg. свидетельство ПИ №ТУ55-00544. Газета зарегистрирована в Управлении Роскомнадзора по Омской области. Распространяется бесплатно. Адрес редакции, издателя: 644043, Омская область, г. Омск, ул. Красина, 4/1. Отпечатано в АО «Советская Сибирь»: 644042, г. Омск, пр. К. Маркса, 39

\*Фотографии подопечных публикуются с разрешения родителей. Вниманию! Все процедуры в детском хосписе «Дом радужного детства» проводятся только после консультаций медицинских специалистов.  
Все права защищены. Копирование, воспроизведение и иное использование материалов газеты без согласия редакции (авторов материалов) является незаконным и влечёт уголовную, административную и гражданскую ответственность.

