



## ГОД В БОЛЬНИЦЕ...

МОЖНО ЛИ ПОМОЧЬ  
МАЛЕНЬКОЙ АРИНЕ?

СТР. 7



### РАБОТА В ОДНОМ НАПРАВЛЕНИИ

Как в «Радуге» встретили  
День хосписной и паллиативной  
помощи?

Стр. 2–3



### БЕЗ ПРАВА НА ОСТАНОВКУ!

Каковы достижения  
подопечных «Дома  
радужного детства»?

Стр. 10–11



### ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного  
центра «Радуга» за сентябрь  
2021 года

Стр. 14–15



## ОБЪЕДИНЯЯ СИЛЫ И ВОЗМОЖНОСТИ

*9 октября весь мир отметил День хосписной и паллиативной помощи, а благотворительный центр «Радуга» при поддержке Фонда Президентских грантов провёл в этот день конференцию «Развитие детской паллиативной помощи в Омской области».*

Выступление спикеров, после которого участники конференции смогли не только обменяться опытом, но и озвучить важнейшие вопросы, касающиеся специфики детской паллиативной помощи, её перспектив и планов развития, — то, чего так долго ждали и сотрудники хосписа и благо-

творительного центра, и детские доктора государственных медучреждений. Участниками и спикерами конференции стали специалисты отделений паллиативной помощи, главные районные педиатры Омской области, представители Министерства здравоохранения Омской области.

«Мы делаем одну работу и в одном направлении, — говорит врач анестезиолог-реаниматолог Пётр Самбрат. — Поэтому мы должны друг другу помогать. Это моё глубокое убеждение».

Многие дети, подопечные «Радуги», не могут самостоятельно передвигаться. Михаил Коробейников, заведующий травматолого-ортопедическим отделением «Областной детской клинической больницы» лично знаком с ребятами «Дома радужного детства».

«Зачастую у родителей просто опускаются руки, — рассказывает он. — Как правило, это неполные семьи, где только мама берёт и тянет эту тяжёлую ношу. Она закрывается, думает, что нет этой помощи в регионе, она не ждёт никакой поддержки. Но паллиативная помощь у нас развивается. Нужно понимать, что она не приносит сиюминутный эффект. Это каждодневный труд



многих специалистов для того, чтобы ребёнок научился какому-то из навыков, чтобы ребёнка поставить на ноги... Это великий труд».

Команда выездной паллиативной службы «Радуги» рассказала на конференции о своей работе, о сложностях, с которыми приходится сталкиваться.

«На пороге каждой семьи мы можем быть вместе, — обратился к специалистам руководитель БЦ «Радуга» Валерий Евстигнеев. — Мы делаем одно дело, поэтому наши возможности обязательно нужно объединять, чтобы достичь самого лучшего результата».

Анна Борисова, управляющий «Дома радужного детства», отметила:

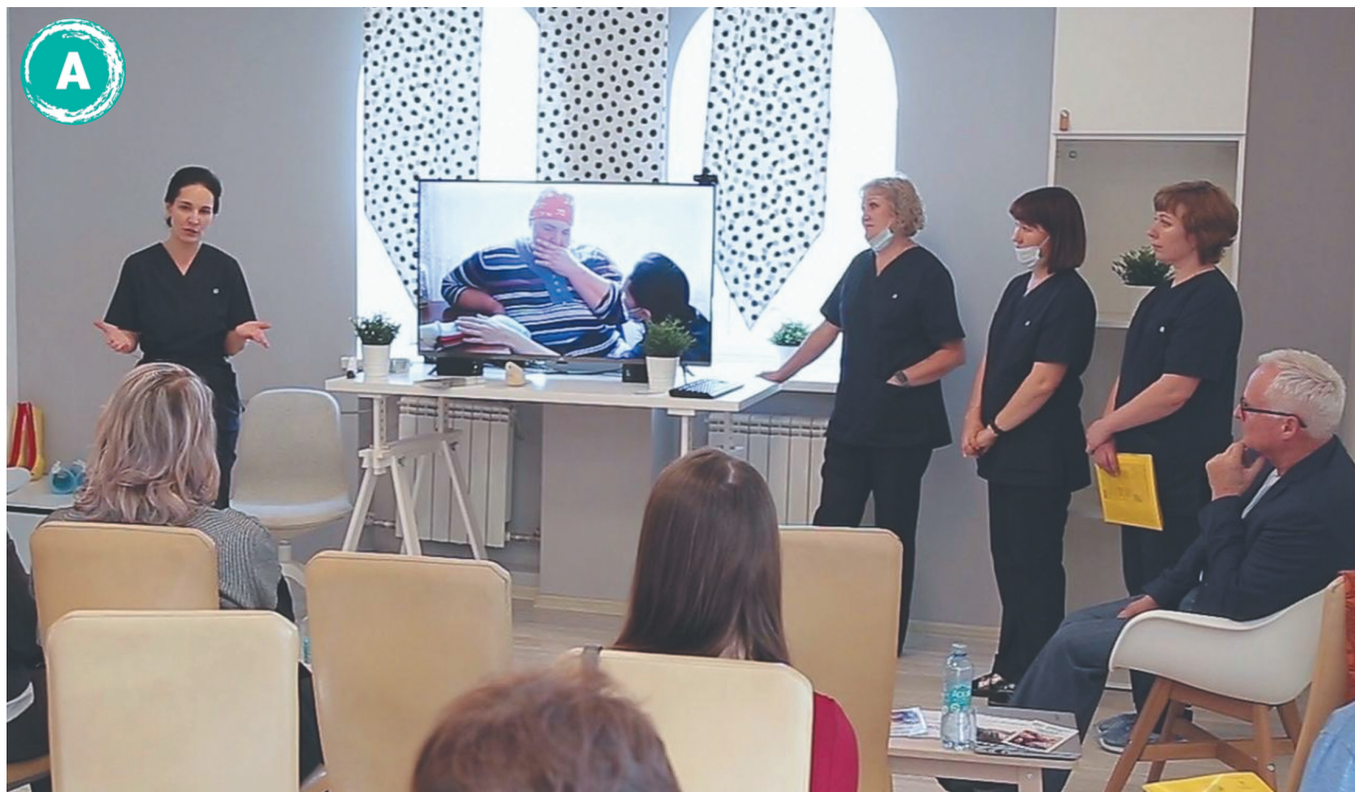
«Одним из важных итогов конференции мы считаем сотрудничество выездных патронажных служб паллиативной помощи детям, потому что даже в тех районах, где нет паллиативного педиатра, районные педиатры очень многое могут сделать в трудных ситуациях. Это сотрудничество позволит оказывать помощь более оперативно, качественно и стабильно, а также достаточно быстро и экстрен-

но проводить обследования, получать необходимые назначения, терапию... Жизнь паллиативного ребёнка идёт в другом ритме, когда важен не просто год и месяц, а день и час. Мы надеемся, что вместе сможем помочь ещё большему количеству детей. На этой конференции встретились не просто специалисты, медики, а люди, которые детей спасают...»

Спикеры поблагодарили за приглашение, возможность увидеть друг друга в формате конференции, так как «есть у нас накопившиеся вопросы, а обсудить некогда!» Несколько раз предложили подготовить более масштабную конференцию совместно. В том числе с Минздравом и с участием родителей. Районные педиатры благодарили за новую информацию, за живое общение и совместную работу с выездной паллиативной службой, которую наметили. Уже определили первый район.

После конференции для её участников провели экскурсию по территории детского хосписа «Дом радужного детства».

Официальный партнёр мероприятия — Министерство здравоохранения Омской области.





## «...МЫ ПОКА НЕ ГОТОВЫ...»

**Братик держит Костю за ручку, пока мама рассказывает выездной паллиативной службе о состоянии сына. «Он всегда рядом, когда я saniрую или протираю Костю, когда кормлю его через гастростому. Когда дети общаются, мы с мужем еле сдерживаем слёзы».**

Вот и сейчас братик сидит в уголке функциональной кровати Кости и тихо наблюдает, как сотрудники нашей ВПС наблюдают, как санация электроотсосом, который мы привезли в семью несколько лет назад, стала привычной ежедневной процедурой. Тот случай, когда своя же помощь не радует.

Сегодня пришло время для разговора с родителями об ИВЛ, при одном названии которого мама бледнеет. **«...мы не готовы, не хотим, не сейчас. Ещё рано. Мы не хотим, чтобы ИВЛ был даже в комнате. Не хотим смотреть на него... Да, я понимаю, вы правильно говорите, оборудование надо... заранее..., научиться им пользоваться, ведь это сложно и страшно, но я..., мы пока не готовы».**

У Кости двойная спастическая демиплегия. Атрофия головного мозга. Викарная гидроцефалия. Структурная мультифокальная эпилепсия.

Ещё у ребёнка белково-энергетическая недостаточность, но вот недостатка любви точно нет.

Всегда на связи с семьёй и оперативно реагирует на вопросы и просьбы родителей паллиативное отделение ДГБ №4. Они рядом территориально, Костю знают и ко всему готовы.

**Наша ВПС продолжит патронировать Костика. Из срочных нужд, которые мы обсудили с мамой, — специализированное питание, зонды и гигиенические наборы. Всё это передадим в семью.**

**Друзья, ваша помощь нашей выездной паллиативной службе бесценна! Помните, что совершая пожертвование на сайте [hospice-raduga.ru/hochu-pomoch](http://hospice-raduga.ru/hochu-pomoch), вы облегчаете страдания детей и даёте силы их родителям!**



# ОСТЕОПАТИЯ: ЛОВКОСТЬ РУК ИЛИ СЕРЬЁЗНАЯ ПОМОЩЬ?

Совсем недавно в «Доме радужного детства» появился ещё один вспомогательный метод лечения — остеопатия. Это довольно новое явление не только в Омске, но и в целом по всей России. В нашей стране всего несколько лет назад остеопатию признали врачебной специальностью. Если сравнить с Европой, то мы — новички в этом деле. Там остеопатия помогает людям в реабилитации и профилактике заболеваний уже более 100 лет. Специалист «Дома радужного детства», массажист-osteопат Игорь Князев расскажет подробнее о методе лечения, а также о том, какую пользу может принести остеопатия паллиативным детям?

— Игорь, до сих пор для многих российских людей остеопатия — это не что иное, как ловкость рук и хорошо бы, если при этом никакого мошенничества! Что же это за метод лечения на самом деле? И как отличить настоящего остеопата от шарлатана?



— Остеопатия, говоря простым языком, — это воздействие высокочувствительных рук остеопата на ту область тела человека, которая болит или в которой есть нарушение. Лечат остеопаты голыми руками. Воздействуют на мягкие ткани, кости черепа, сосуды, нервные окончания и опорно-двигательный аппарат. Особое внимание всегда нужно обращать на диски позвоночника,

которые содержат спинной мозг. Это главный центр нервной системы, управляющей внутренними органами. Зная анатомию тела, остеопат натренированными руками может убрать зажим, расслабить мышцу. Нужно сказать, что организм сам всегда стремится к исцелению, ему нужно просто помочь. Это как ручеек, течение которого перекрывает камешек. Задача — убрать камень.



Настоящий остеопат имеет медицинское образование, он не заламывает руки или ноги, ну и самое важное — уже после первых процедур заметен эффект.

**— А каждый ли имеющий медицинское образование может быть остеопатом? Или тем, у кого нет высокочувствительности рук, путь закрыт?**

— Могут быть все. В университетах как раз и развивают чувствительность рук, обучают технике. Например, можно взять воздушный шарик и легкими прикосновениями учиться его чувствовать. Не давить, а ощущать. У нас есть главное правило: давление пальца на кожу не должно быть больше 5 мг. Это как раз то, что отличает данный метод лечения от массажа, например.

**— Правильно ли я понимаю, что концентрация во время сеанса у остеопата должна быть максимальной? И как быть, когда дети на процедурах не лежат спокойно?**

— Да, очень важно погрузиться в процесс. Идеально, когда процедура проходит в спокойной обстановке, когда пациент никуда не спешит. Он расслаб-

лен и у него доверительные отношения с остеопатом. Только так можно почувствовать движение в теле. В человеке ведь нет никакой статики. Работа с детьми хосписа строится, конечно, по-разному. Кто-то очень любит тактильные ощущения, кто-то протестует. К счастью, родители рядом, помогают, находим подход.

**— Работу стоматолога или хирурга можно увидеть, а как увидеть то, что проделал остеопат? В чём результат?**

— После первых процедур можно вообще ничего не увидеть и не почувствовать, потому что всё зависит от многих, казалось бы, неясных моментов. В частности, от ритма, в котором люди живут. У каждого он свой. Например, большинство родителей подопечных «Дома радужного детства» постоянно думают только о своих детях. На себя они не смотрят вообще. Им, конечно, переключиться на себя и услышать себя очень сложно. Остеопатия — это не массаж, где каждую мышцу проминают и через боль приводят в порядок. Остеопатия — это более тонкая работа. Нужно сделать так, чтобы тело, дух и разум были в гармонии.

**— Сколько нужно посетить сеансов, чтобы ощутить эффект от процедур? И есть ли противопоказания?**

— Кому-то достаточно и одного сеанса, это около часа. Из противопоказаний: нельзя проводить остеопатию в острый период заболевания, а также когда есть злокачественные или доброкачественные образования.

**— А есть ли какие-то результаты у подопечных хосписа после процедур остеопатии?**

— В прошлом заезде, например, один из детей начал переворачиваться после четвертой процедуры. Но здесь невозможно говорить, что это только остеопатия помогла. Остеопатия в комплексе с другими процедурами, которые проводят в хосписе, да! Была мама, у которой ребёнок проходил уже где-то курс остеопатии. Они изначально не верили, что этот метод лечения им сильно поможет. Но, когда на глазах этой мамы ушла вмятина на голове у ребёнка, она поняла, что остеопатию многие пока недооценивают. Я думаю, что остеопатия приживётся в российской медицине. В любом случае, идея, что в каждой больнице должен быть свой остеопат, уже есть!



# ОЧЕНЬ-ОЧЕНЬ НУЖНА НАМ!

*Большую часть своей жизни Арина провела в реанимациях. После своего рождения малышка впервые попала домой только в 1,1 год. Вот уже месяц как она не в больничных палатах и операционных, а в своей красивой и уютной детской. Не изменилось, правда, лишь одно: малышка всё так же находится под особым контролем докторов.*

Арина — сильная и терпеливая девочка. Она мужественно прошла больничный путь длиной в год. Родившись на 26-й неделе весом в 650 гр., она с первых дней стойко борется за жизнь. Кровоизлияние в роддоме, реанимация в ГНЦ, шунтирование в ДКБ № 3: в итоге паллиативное отделение...

А сегодня Арина рядом с родителями и старшим братом. Арина дома. И это главное! Да, вся в трубках (девочка до сих пор не может самостоятельно дышать, кушать, скапливается мокрота), но она уже начала развиваться. «Ариша научилась держать голову, любит захватывать игрушки, разговаривает с ними, трахеостома, конечно, не даёт говорить в полную силу... **Ещё она со спины на бок стала переворачиваться и обожает, когда мы её носим на руках вертикально. Долго, правда, держать не получается, потому что ребёнок на проводном кислородном аппарате. Но минутку или две полу-**



**чается... Столько счастья! — рассказывает мама Арины, Юлия. — Глазки умненькие, ручки и ножки, вроде, работают. Нам бы проблему с лёгкими пережить!»**

Бронхолёгочная дисплазия тяжёлой степени, которая была вызвана аспирационной пневмонией — заболевание сложное. «Врачи не дают никаких прогнозов: ни хороших, ни плохих. Нам остаётся верить в лучшее, верить в её силы. И, конечно, ухаживать и заботиться. Она нам всем очень-очень нужна!»

**Семья Ариши обратилась в благотворительный центр «Радуга» за помощью в приобретении многочисленных расходных материалов и портативного оборудования. Чтобы ребёнок мог не только лежать, но и передвигаться, нужны беспроводные отсасыватель мокроты и кислородный концентратор. Необходимая сумма для того, чтобы это всё приобрести — 888 970 рублей. Если вам не безразлична судьба малышки, вы можете поучаствовать в её спасении. Для этого нужно отправить желаемую сумму по реквизитам, которые находятся на стр. 16. В назначении платежа важно указать: Арина Булуцевская**

## КОГДА Я ПОБЕГУ...



*Грише 5 лет и у него синдром Веста. Говоря проще: Гриша не ходит, не говорит, не может самостоятельно кушать, не фокусирует взгляд. Но мальчишка может недолго простоять у опоры, сидеть с поддержкой и понимает обращённую речь. И именно это даёт невероятную надежду родителям Гриши.*



Гриша из двойни. Несмотря на сложные мамини роды, дети родились здоровыми. Только в 4 месяца у сына начали проявляться первые признаки эпилепсии. Дальше — как по накатанной: купированные приступы переросли в ДЦП, до сих пор не ясно, что с глазами. «Ребёнок не может посидеть спокойно во время осмотра. Пока ни одному из офтальмологов так и не удалось обследовать полностью зрение сына», — делится Татьяна, мама Гриши.

Гриша очень любит слушать музыку, а его сестра-двойняшка Маша танцевать. Она тащит брата за руку, мальчишка в это время расплывается в улыбке. **«Они очень сильно любят друг друга. Маруся обожает рассказывать сказки Грише, ухаживает за ним», — говорит Татьяна. — И, конечно, ждёт того момента, когда они с братом будут вместе бегать и петь песни»...**



Мама рассказывает, что, несмотря на многие трудности, расписание её сына составлено на месяц вперёд. Несколько раз в неделю бассейн, курс АФК и массажа. Без этого Грише нельзя! «Дом радужного детства» сегодня для ребёнка и его семьи — заветная мечта. Потому что здесь всё и сразу. Ведь переезды по городу между процедурами отнимают очень много сил и времени. **Сейчас и мама, и Гриша с нетерпением ждут занятий и важных советов от специалистов детского хосписа.**

**Мы можем всем миром помочь Грише пройти курс реабилитации. Дорогие наши благотворители, если вы хотите поучаствовать в судьбе 5-летнего мальчишки, можете направить посильную сумму по реквизитам, которые вы найдёте на стр. 16. В назначении платежа просим вас указать: Гриша Панов**

# НЕ УДЕРЖАТЬ НА ОДНОМ МЕСТЕ

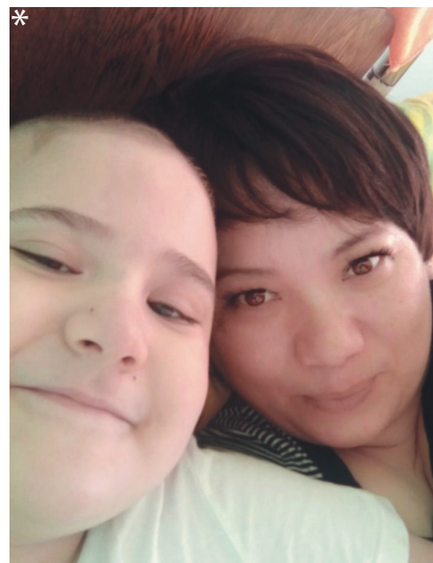


*Лев очень сильно ждёт дня, когда пойдёт в школу САМ. Сейчас мальчишке 6 лет, он учится в 1 классе. Много читает, считает до тысячи и не устаёт интересоваться тем, как устроен этот мир. «Я много усилий к этому не прилагаю, — рассказывает мама Льва, Евгения. — Всему он учится сам. Очень умный и активный ребёнок, его нельзя удержать на одном месте».*

Если бы только не Лёвина инвалидная коляска... Именно она говорит о том, что у доброго и улыбчивого мальчишки за спиной не один день страданий.

Когда Лёва родился, его маме в роддоме предложили отказаться от сына, ссылаясь на то, что у малыша очень тяжёлая форма заболевания. Артрогрипоз: контрактуры сгибательных и разгибательных суставов верхних и нижних конечностей. При родах произошёл и перелом правой ручки мальчика...

От сына мама не отказалась! Тем самым, записала себя в число матерей-борцов за здоровье и жизнь ребёнка. **Операции, реабилитации... Сколько их было уже и не считать, сколько будет ещё —**



**представить сложно. Но ни Лёва, ни мама не сдаются.** Сейчас вот считанные дни остаются до следующей ортопедической операции на ногах. Сразу же после выписки из больницы мальчишке нужна будет очередная комплексная и, как известно, недешёвая реабилитация. Евгения обратилась в благотворительный центр «Радуга» с просьбой помочь восстановить сына в «Доме радужного детства». Здесь инструкторы, тренеры, массажисты и физиотерапевты ежедневно будут заниматься со Львом и приводить его здоровье в порядок. Ведь у Лёвы очень серьёзная и сильная мотивация. Он уже ясно себе представляет, как однажды попросит учительницу больше не приходиться к нему на дом. Он придёт в школу САМ, СВОИМИ НОГАМИ и сядет, как и все, за школьную парту. Именно поэтому мы в очередной раз обращаемся к нашим многочисленным благотворителям. **Друзья, давайте поможем мальчишке встать на ноги. Пусть это и непросто, но Лев — настоящий борец. Всё у него получится! Сделать пожертвование вы можете по реквизитам, которые указаны на стр. 16. В назначении платежа, пожалуйста, укажите: Лев Подголов**



## НЕ ПОКЛАДАЯ РУК

*Так получилось, что в сентябрьском заезде в «Доме радужного детства» собрались в основном те ребята, которые уже знакомы с омским хосписом и его специалистами. Это значит, что родители не бросают начатое полгода или год назад дело по реабилитации и абилитации своих детей. Это значит, что есть причины, по которым останавливаться просто нельзя!*



**Ещё год назад Лера большую часть суток лежала.** «Дочь такая ленивая была. Ничего не хотела делать, — рассказывает Наталья. — Мы прошли первую абилитацию в октябре, как раз ровно год назад! Уезжали домой полные сил и знаний. А ещё с хорошим настроем и записями уроков АФК и массажа. Каждый день на протяжении года занимались по флеш-карте: без видеосопровождения Лера отказывалась выполнять элементы. Сегодня дочь не узнать: она дер-

жится за поручни кровати и встаёт, переворачивается на другую сторону, может с поддержкой сидеть. После Монтессори-занятий от неё только и слышишь «Я могу, я умею». Мы ни в одном реабилитационном центре не получили за все 7 лет такой поддержки. Спасибо всем, кто помогает моей Лере!»



**Паша стал фокусировать взгляд.** «Он стал следить за движущимися предметами. И для нас это уже победа, потому что до первого приезда в «Дом радужного детства» он смотрел в одну точку и лежал натянутый как струна. Ничего не могли с ним сделать». У мальчишки тяжёлый порок развития головного мозга. Он не сидит и не держит голову. Из-за эпилепсии многие процедуры противопоказаны. Но многие и разрешены. Так, второй заезд ребёнку проводят логомассажем. В паллиативе эта процедура скорее важна не для того, чтобы поставить звуки, а чтобы сократить гиперсаливацию (слюноотечение). Эта же процедура помогает мышцы челюсти держать в тонусе. Именно так у тяжелобольных детей появляется возможность жевать и глотать, исчезает вероятность поперхнуться даже крошками.



**«Я начала разбираться в генетике. Спасибо, что хоспис меня подтолкнул», — улыбается сквозь слёзы Татьяна, мама Захара.** Эти 9 месяцев между

заездами стали для семьи временем для поиска нужных докторов и правильного питания для сына. «Сдали кучу анализов на микроэлементы, отправили волосы в Америку на исследование. Теперь я знаю, почему мой сын был маловесным и всё время спал. Оказывается, из организма ребёнка не выводятся тяжёлые металлы, а многих элементов вообще нет. Захару подобрали питание. Сейчас он принимает 25 БАДов, ждём доставку ещё 15-ти. Также прошли курс занятий по одной из методик сербских докторов. Укрепилась спина, Захар начал садиться, он вообще теперь активный! Сегодня я на связи с лучшими генетиками России. Большой толчок в развитии должен дать и сентябрьский заезд в хоспис, потому что нигде больше мы не можем комплексно получить процедуры. И, кстати, Захару отменили противосудорожные препараты», — делится радостью Татьяна.



**«Если бы не аппарат Нейроденс, Рома бы так и мучился с пищеварением...»**, — делится впечатлениями от пребывания в «Доме радужного детства» бабушка Ирина. С внуком впервые в хоспис она попала в январе: тогда проблему с Роминим пищеварением куда важнее было решить, чем научить мальчишку, к примеру, сидеть без поддержки. 8 месяцев спустя снова удалось приехать на абилитацию. Вовремя, потому что Рома начал держать голову. Пусть непродолжительно, пусть нечасто! В руках меньше спастики, теперь выпрямляет их полностью. Появились попытки перевернуться. Бабушка спешит добавить: «Он ведь и поправился на 2 кг, стал больше и лучше кушать!»

**Малышка Рита впервые приехала в хоспис в феврале этого года. Ей было 1,2 года.** И если тогда девочка не умела стоять, не держала голову, плохо сидела, то в этот раз Рита уже радовала всех своими достижениями. Она си-

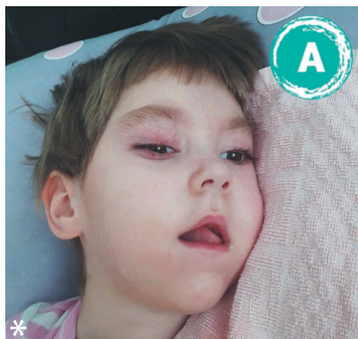


дит, хорошо держит голову и спину, шагает с поддержкой. Изменилась и сама мама. Её настроение уже иное. Говорит, что теперь «без истерик и боязни». Специалисты хосписа всегда подчёркивают: «Чем раньше начать работать с ребёнком, тем больше будет успеха». И Рита тому хороший пример!



**«В этот раз нам понравилось то, что ещё больше специалистов стало работать в хосписе: остеопат, врач-невролог.** Весь персонал «Дома радужного детства» сразу заметил, что Валя стала спокойнее, — рассказывает Алла. — У дочери исчезла гиперсаливация, потому что мы проводили курсами тейпирование. Уменьшилась спастика рук и ног. Валя теперь умеет переворачиваться, а недавно получилось потихоньку сползти с дивана. После такого я поверила в себя и в дочь сильнее. Мы ещё многому научимся!»

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



## КАК С ХРУСТАЛЬЮ!

*У Вари несколько месяцев назад началась пневмония, упал показатель насыщения крови кислородом. 10 дней она лежала в реанимации, в тяжёлом состоянии...*

Хорошо, что дома был кислородный концентратор. По словам мамы, апарат очень помог, ведь у Вари очень много трудноотделяемой мокроты. Из-за её застоя и образовалась пневмония, одно лёгкое почернело. Но массаж и гимнастика противопоказаны, потому что возобновляют судороги.

Сегодня помочь девочке может только вибржилет. Он с разных сторон подаёт импульсы, выталкивающие мокроту. А ещё очень нужен портативный отсасыватель, который работает без подключения к сети. «В нашей деревне очень часто отключают свет, для нас это беда, потому что отсасыватель электрический... Из больницы везли дочь домой, так она чуть не захлебнулась этой мокротой», — делится болью мама Вари. **Дорогие благотворители, «Радуга» ведёт сбор на вибржилет и портативный отсасыватель для девочки. Сумма сбора — 1 502 520 рублей. Реквизиты, по которым вы можете помочь ребёнку на стр. 16. В назначении платежа нужно указать: Варя Калиниченко**



## РАЗГАДАТЬ ДИАГНОЗЫ

*При рождении Мише поставили сразу 12 диагнозов. Тяжёлых и пугающих своей неясностью.*

«Мы пережили положительный скрининг на муковисцидоз. Вскоре кардиологи обнаружили у Миши открытый артериальный проток. Следом же вылезли паховые грыжи. При всём этом Миша не прибавлял в весе. Он и сейчас в 5 лет — всего 11 кг», — вспоминает историю болезни сына Алёна.

Как и от чего лечить ребёнка не знает сегодня ни один доктор. Вся загвоздка в генетическом анализе, который стоит немалых денег.

Единственная хорошая новость пока — Мише назначена операция на голеностопе. Ортопеды прогнозируют, что после неё мальчик начнёт ходить. Крайне важно грамотно пройти и послеоперационный период. Мише нужен сильный толчок в развитии. **Им может стать и операция, и восстановление после неё, и изменение лечения. У каждого из нас есть уникальная возможность поучаствовать в этом процессе. Нужно помочь мальчишке сделать свой первый шаг. «Радуга» собирает средства на генетический анализ и реабилитацию. Сумма сбора — 285 370 рублей. Друзья, банковские реквизиты для перевода средств вы можете найти на стр. 16. Назначение платежа: Миша Бражников**



## КОГДА ВРЕМЕНИ МЕНЬШЕ МЕСЯЦА...

*У годовалой Кати на обоих глазах помутнение роговиц. Подарить малышке зрение обещают в испанской клинике.*

Катя и её мама Наталья недавно вернулись из Барселоны. Они были на консультации у доктора Хосе Луиса Гуэля. Он осмотрел ребёнка и объяснил, что если оставить всё как есть, то зрения никогда уже не будет. **Нужно пересаживать роговицу. Хирургически очень сложная операция. Но чем раньше её провести, тем больше шансов на успех.** «Есть дети, глаза которых спасли, им удалось вернуть зрение. У нас надеж-

да появилась такая, знаете...», — плачет от счастья Наталья.

Когда речь идёт о мировых клиниках и высокопрофессиональных докторов, невозможно обойтись и без обсуждения цены вопроса. А она, к сожалению, неподъёмная для родителей Кати. Именно поэтому они обратились за помощью в благотворительный центр «Радуга». Открыт сбор на оперативное лечение Кати, перелёт и проживание девочки вместе с мамой. **До конца октября нужно собрать огромную сумму — 4 119 900 рублей. Дорогие жертвователи, у нас остаётся меньше месяца, чтобы вернуть ребёнку зрение! Перечислить средства можно по реквизитам, которые находятся на стр. 16. В назначении платежа важно указать: Катя Ращупкина**

# НАДЁЖНЫЕ ЛЮДИ

*Дорогие читатели, в этом выпуске мы хотим вам рассказать ещё об одной компании, с которой благотворительный центр «Радуга» связывает тесное сотрудничество. На протяжении 8 лет нашим надёжным партнёром остаётся АО «Транснефть — Западная Сибирь».*

Работники акционерного общества не раз помогали со сбором денежных средств для лечения детей. Так, в 2014-м году спасли Дениса Шумакова (мальчишку смогли отправить на обследование в Германию). «Радуга» ценит вклад сотрудников нефтепроводного предприятия.

2020-й год стал для нас временем особых испытаний. Значительно упал уровень пожертвований, всем семьям с неизлечимо больными детьми пришлось покинуть гостеприимные стены паллиативного центра «Дом радужного детства». Но и здесь нефтепроводчики подставили надёжное плечо, в очередной раз подтвердив народную мудрость — «Друг познаётся в беде». Более 250 сотрудников АО «Транснефть — Западная Сибирь» закупили средства гигиены и развивающие игрушки для подопечных хосписа. Благодаря неравнодушию волонтеров 60 семей, где воспитываются тяжелобольные дети, получили необходимую им помощь. А с июня по август 2020-го добровольцы предприятия активно включились в акцию «Набегу добро», организованную центром «Радуга». Ишим, Томск, Омск, Анжеро-Судженск, Новосибирск, Красноярск, большие и малые города Западной Сибири присоединились к марафону добра. Общий путь волонтеров предприятия навстречу добрым делам и свершениям протянулся на 834 километра! Каждый километр волонтеры переводили в денежные средства и направляли их в адрес «Дома радужного детства». Благодаря пожертвованиям хоспис смог приобрести для своих маленьких пациентов медикаменты, средства гигиены, специальное питание, оплатить необходимые курсы реабилитации.

В 2021-м году АО «Транснефть — Западная Сибирь» также продолжает оказывать помощь. В июне, к примеру, волонтеры предприятия организовали благотворительный велопробег. Все собранные по его итогам средства были перечислены на лечение Даны Леоновой, одной из подопечных «Дома радужного детства». В августе нефтепроводчики передали в дар хоспису средства гигиены для детей, хозяйственные принадлежности, бытовую химию — всё то, что ежедневно требуется для жизнедеятельности паллиативного центра. Друзья, мы не устанем говорить СПАСИБО генеральному директору АО «Транснефть — Западная Сибирь» Олегу Вячеславовичу Чепурному и каждому сотруднику большого коллектива. Мы ценим ваше внимание!



**АО «Транснефть — Западная Сибирь» является оператором магистральных нефтепроводов и нефтепродуктопроводов Западной Сибири, обеспечивает транспортировку нефти и продуктов ее переработки. В зону ответственности предприятия входят Тюменская, Омская, Томская, Новосибирская, Кемеровская области и Красноярский край. Коллектив предприятия насчитывает более 6,9 тысяч человек.**

## МАТВЕЙ ПОДГОЛ, 10 ЛЕТ



Матвей и его мама Кристина благодарят всех, кто помог собрать средства для абилитации и реабилитации в «Доме радужного детства». «Сын достиг хороших результатов, — говорит Кристина. — Он стал лучше ходить. Повзрослел и стал ответственным: старается делать всё сам и мне помогает. Нам очень всё понравилось. Спасибо большое за всё!»

## АЛЁНА ПАШКОВА, 8 ЛЕТ



Редчайший синдром «проклятия Ундины» не позволяет Алёне дышать во сне. За неё дышит аппарат ИВЛ. Благодаря помощи огромного количества людей мы собрали необходимую сумму диафрагмальных стимуляторов, благодаря которым жизнь Алёны станет намного качественнее.

## АЛИНА АЛЛАЯРОВА, 1 ГОД



Семья Алины благодаря нашим жертвователям получила возможность узнать о коварном заболевании дочери. Скоро Алине сделают генетический анализ, по результатам которого доктора смогут назначить ребёнку правильное лечение и реабилитацию.

## АНЯ ГОВОРЕНКО, 11 ЛЕТ



Аня прошла лечение в рамках реабилитационной программы в детском хосписе «Дом радужного детства». Её мама Ольга благодарит всех, кто помог им в этом:

«Нам очень понравилось! Результаты есть, хоть и не большие, но я понимаю, что нужно продолжать все занятия. Если бы мы не поехали к вам, мы бы не познакомились с доктором Махером, который сделал жизненно необходимый корсет для Ани. Раньше нам никто не мог по индивидуальному заказу сделать такой, а теперь он у нас есть. Мы очень благодарны!»

## АНЯ КОСИНЦЕВА, 1 ГОД



Неравнодушные люди помогли собрать средства для проведения генетического анализа, который должен пролить свет на причины заболевания Ани. Мозг девочки не защищён лобной костью, а проведённая в 9 месяцев операция оказалась неэффективной. Благодаря результатам генетического анализа врачи смогут помочь малышке.

## АРСЕНИЙ ВАСИЛЕНКО, 5 ЛЕТ



Теперь вялость и высокая температура у мальчика, а также переживания его мамы — в прошлом. Уже месяц как Арсению установили инсулиновую помпу, которая помогает вводить препарат на расстоянии. «Самое главное, что уровень сахара нормализовался», — говорит мама Марина. Мальчик очень рад, что теперь ему не ставят семь уколов в день, и помпа ему совсем не мешает.

Общительный ребёнок с радостью ходит на развивающие занятия и чувствует себя хорошо.

## СПАСИБО ЗА СЕНТЯБРЬ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за сентябрь 2021 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **2794110.72 руб.**

Расскажем подробнее, что было сделано в сентябре:



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

Омский детский хоспис — это про жизнь! В стенах «Дома радужного детства» дети, несмотря на тяжесть своего заболевания, получают новые навыки. Именно здесь многие делают свои ПЕРВЫЕ шаги, говорят своё ПЕРВОЕ слово, ВПЕРВЫЕ в жизни дарят маме улыбку. «Дом радужного детства», как говорят родители, им самим дарит надежду, спокойствие и знания. В сентябре в детском хосписе прошли реабилитацию и абилитацию 10 семей.

1784591.98 руб. — пребывание подопечных семей в детском хосписе (оплата питания и проживания, приобретение оборудования, ГСМ, коммунальные расходы, услуги связи, оплата труда персонала, хоз. расходы, расходы на проведение мастер-классов).



### Выездная паллиативная служба:

Чтобы облегчить участь тяжелобольных ребят, выездная паллиативная служба благотворительного центра помощи детям «Радуга» добирается до самых глубин Омской области. В сентябре ВПС посетила 13 семей, где проживают дети с различными недугами. Всем им нужна не только медицинская помощь, но и правильный уход. Специалисты ВПС ведут осмотр детей, консультируют родителей, доставляют в семью необходимое оборудование.

135000 — расходы на ГСМ, услуги связи, специализированное питание для подопечных, средства гигиены.



### Центр социальной адаптации на Кондратьюка, 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!

504905.6 руб. — хозяйственные расходы на строительство, коммунальные услуги.

### Адресная помощь детям:

**95500 руб.** — оплата детской инвалидной коляски для Максима Ионина

**55500 руб.** — оплата внешней батареи для ИВЛ для Алены Пашковой

**40600 руб.** — оплата генетического анализа для Ани Косинцевой

**2783.14 руб.** — оплата анализов для Шагена Карамана

**115100 руб.** — оплата детской инвалидной коляски для Ромы Камионко

**57050 руб.** — оплата велотренажера для Альфии Садвакасовой

**3080 руб.** — оплата полиграфии, перевода документов для Кати Ращупкиной

# «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.

**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!



# 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 телефонам:  
**+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, Сергей Михневич,  
Марина Бугрова, Анна Митяева, Ольга Горбунова,  
Наталья Астанина, Анна Борисова.  
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.  
Дата выхода: 14.10.2021. Подписано в печать: 13.10.2021  
По графику в 17,00 фактически в 17,00  
Тираж 15 000 экз.  
Рег. свидетельство ПИ №ТУ55-00544  
Газета зарегистрирована в Управлении Роскомнадзора по Омской области.  
Распространяется бесплатно. Адрес редакции, издателя: 644043, Омская область, г. Омск, ул. Красина, 4/1.  
Отпечатано в АО «Советская Сибирь»: 644042, г. Омск, пр. К. Маркса, 39  
\* Фотографии подопечных публикуются с разрешения родителей

