



ГАЗЕТА
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru

Выпуск № 07 (72), июль 2018

ПОМОГИ ЕВЕ МАЛОЙ

Отправь СМС на номер 3434
с текстом «омич» пробел
сумма пожертвования



БОЛЬШЕ ПРЕКРАСНОГО

Благоустройство «Дома радужного детства»
идет полным ходом

Стр. 6-7



ПОРА ЖИТЬ СЧАСТЛИВО

Письмо мамы особенного ребенка

Стр. 8



БИЗНЕС И БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОСТЬ

Двойной выигрыш возможен

Стр. 15

ТЕПЕРЬ В «РАДУГЕ» ЕСТЬ ТЕРМИНАЛ БЕЗНАЛИЧНЫХ ПОЖЕРТВОВА- НИЙ



Благотворительность шагает в ногу со временем — теперь в «Радуге» есть терминал безналичных пожертвований.

Аппарат будет с нами на всех публичных мероприятиях.

С его помощью пожертвовать на хорошее дело стало проще. Новость особенно порадует тех, кто не носит с собой на городские мероприятия наличные, но желает помочь. Терминал принимает все карты с чипом и поддерживает оплату картами с бесконтактной технологией. Перевод средств на счет подопечных центра «Радуга» производится ежедневно.

Напомним, у нас имеются различные возможности для пожертвований:

- интернет-кошелек через сайт raduga-omsk.ru,
- СМС-сообщение с текстом ОМИЧ пробел СУММА пожертвования (ОМИЧ 100),
- сервис «Все платежи» наличными в банке или через ящики для сбора с логотипом «Радуги», расположенные во многих магазинах Омска.

О других способах пожертвования можно узнать на сайте: raduga-omsk.ru.

В ОМСК СПЕЦБОРТОМ МЧС ДОСТАВИЛИ НАШЕГО ПОДОПЕЧНОГО

В Омск из столицы спецбортом МЧС доставили нашего подопечного, тяжелобольного девятимесячного малыша Дамира Абдирова, которому необходима срочная высококвалифицированная медицинская помощь. С февраля этого года ребенок находился под контролем столичных



медиков, которые сделали ему две плановые операции. Как рассказала мама мальчика Гульнура, они прошли успешно. А дальнейшее лечение Дамир будет проходить в Омске, где также есть первоклассные врачи. По сло-

вам мамы, полет мальчик перенес хорошо. Самолет был оснащен современным оборудованием, которое позволяет оказывать помощь прямо на борту. На протяжении полета за ребенком следили работники сразу нескольких специализированных ведомств. Сейчас ребенок прошел комплексное обследование в детской областной больнице и уже переведен в паллиативное отделение Кормиловской ЦРБ.

ДЕНЬ МОЛОДЕЖИ В ОМСКЕ ПРОШЕЛ ПОД ДЕВИЗОМ «ЖИВИ И ТАНЦУЙ»



Вот и наступило лето! Время вдохновения, творческих поисков и открытий. Это время, когда хочется создавать новое, когда сама природа будто приглашает танцевать. В самом конце июня в парке «Зеленый остров» на Дне молодежи состоялся ритмичный и заводной танцевальный праздник — благотворительный фестиваль «Живи и танцуй» — в рамках реализации проекта «Содружество «Добрые города» в поддержку омских детей с диагнозом ДЦП. В оригинальной и позитивной танцевальной форме мы рассказали жителям города о возможности легко и интересно помогать нуждающимся и получать при этом массу положительных эмоций. Девиз праздника — помогать легко и весело! На главной сцене развернулась танцевальная программа, где талантливые омские коллективы показывали свое мастерство. Благотворительный фестиваль «Радуги» украсили творческие коллективы: Областная общественная организация «Танцы без границ», Образцовый ансамбль танца «Карамель», Наталья Измайлова и Андрей Колотилин, танцевальная сту-

дия «SKY CITY», студия современного танца «Сыр» Центра современной хореографии, проект «PRO#Движения» — «Project PRO MOVEMENT», танцевальный клуб «Jam», танцевально-оздоровительная студия «Мандаринка». Все эти замечательные коллективы доказали, что танцы — один из самых удачных способов улучшить не только себя, но и мир вокруг.

Фестиваль был посвящен детям с диагнозом ДЦП, реабилитация которых ведется круглый год и зачастую финансово недоступна для родителей. Мероприятия по технологии «Добрый город» проведены в Омске впервые! И теперь, дорогие омичи, благодаря «Радуге» наш город появился на карте добрых городов России!

Соорганизаторами этого праздника были: департамент по делам молодежи города Омска, «Городской студенческий центр», ОРОО «Творческое объединение молодых» и наш Благотворительный центр помощи детям «Радуга». Наш праздник мы назвали «Живи и танцуй». А знаете почему? Потому что лето — время расцвета, новых надежд и новых открытий. Пусть оно будет ярким и радостным, подарит вам множество только чудесных мгновений! Помните, что доброта и милосердие, умение радоваться и переживать за других людей создают основу человеческого счастья.

ХОРОШАЯ НОВОСТЬ О СТЕПАШКЕ

У нас в гостях побывал подопечный Центра Степа Туренко. История Степы тронула сотни людей, и не только из Омска. Огромное количество неравнодушных омичей обратились в «Радугу», озаботившись судьбой мальчика. Напомним, у трехлетнего Степана было серьезная опухоль головного мозга. Родители мальчика сами медики. Они забили тревогу, когда малыш беспричинно стал замирать



в странных позах и не откликаться на зов. Обследование показало: у малыша фокальная корковая дисплазия, фокальная эпилепсия с вовлечением моторной зоны справа. Российская медицина оказалась бессильной, но на помощь пришли врачи немецкой клиники города Тюбинген. В конце июня Степан вернулся домой в свой город. Как рассказал папа мальчика Дмитрий, высококлассные немецкие специалисты сделали их ребенку две сложные операции. Сначала ему вживили в голову специальные

электроды, а спустя несколько дней аномалию в коре головного мозга устранили методом нейрохирургической резекции. Во время этой сложнейшей операции у мальчика случился ишемический инсульт и парализовало левую часть тела. Сейчас самое страшное позади. Ходит Степашка уже хорошо, а вот левая ручка пока не восстановилась. Но это дело времени, говорят врачи. А самое главное, мальчика перестали мучить приступы эпилепсии, которые случались до 50 раз в сутки. Мы благодарим всех, кто откликнулся, кто подарил Степану возможность быть здоровым! Просто удивительно, что в нашем мире, порой очень жестоком, есть люди с таким большим сердцем и доброй душой! Спасибо за вашу поддержку!

«ДОМУ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА» ПОДАРИЛИ ПОНИ

Спешим поделиться радостной новостью: в детский хоспис «Дом радужного детства» приехал из Кормиловского района крошка-пони Добряк. Необычный подарок будущим маленьким подопечным сделал простой сельский фермер Сергей Пуц из Тарского района. Так уж работает закон бумеранга! Лет 10 назад наша «Радуга» подарила сельской пекарне д. Литковка новое хлебопекарное оборудование. Новый тестомес, мукопросеиватель, энергосберегающие печи. Очень хотелось помочь сельским жителям столь отдаленной деревни обновить устаревшее, ветхое, энергоемкое оборудование пекарни. А теперь для подопечных «Радуги» фермер Сергей сделал подарок. Ласковый, с большими красивыми глазами полуторагодовалый пони теперь будет жить в нашем детском хосписе и радовать маленьких детей своим сказочным видом. Будет катать их на коляске, будет осторожно брать сухарики и печенье прямо из рук детей. С помощью этой маленькой лошадки дети смогут ощутить себя настоящими наездниками. А самое главное, наш Добряк будет помогать особенным детям в реабилитации. Иппотерапия, по словам специалистов, является настолько мощным средством реабилитации, что порой результаты, достигнутые с ее помощью, невозможно получить никаким другим способом. Нередко на занятиях иппотерапией происходят чудеса: не умеющие говорить дети вдруг произносят свои первые слова, не умеющие ходить — встают на ноги. Вот такие чудеса будут очень скоро происходить в нашем «Доме радужного детства». Спасибо за внимание, щедрость и поддержку нашего проекта детского хосписа «Дома радужного детства».



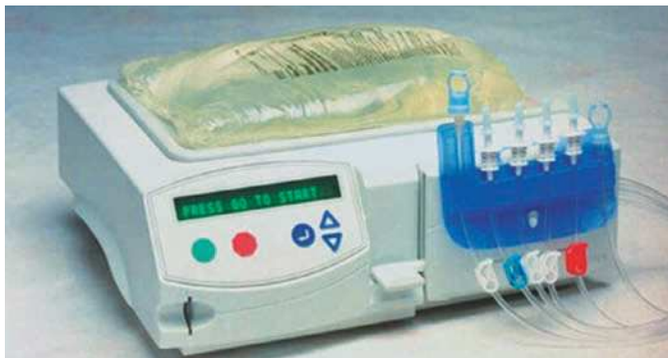
ТВОИ ПРОБЛЕМЫ – МОИ ПРОБЛЕМЫ



Друзья, вы никогда не обращали внимания на то, как часто, до обидного часто стало употребляться выражение «Твои проблемы»? Услышишь его и невольно таким одиноким себя почувствуешь среди людей. И это при полном благополучии, когда и со здоровьем порядок, и на работе вроде все о'кей. Но никто из нас не может поручиться, что так будет всегда. Так отчего же мы стали высокомерно безразличны к тем, кто рядом с нами и кому действительно плохо? А если завтра случится что-то с тобой, и ты вместо помощи услышишь или прочитаешь во взгляде это равнодушно-спокойное «Твои проблемы»? Что тогда?

Нет! Чур не меня! Я на это не подписывался! Если я и заболею, то так, несерьезно. И меня, и детей моих вылечат. Зря, что ли, с экрана телевизора самоуверенные лица, которым хочется безоглядно верить (так, наверное, соблазняюще-убедительно выглядел змей в Эдемском саду), навязывают нам лекарства чуть ли не от всех существующих болезней? Распусти мы уши и стань еще чуточку доступнее в своей безоглядной глупости, так нам и стопроцентно работающее средство от смерти предложат. А что? Может, и в самом деле не умрем? Главное, ни в чем не перебарщивать, и в доброте, кстати, тоже. И при этом повторять мантру: у нас нет проблем. У них, возможно, есть, но нас это не касается. Болеют, нуждаются, умирают даже? Ну так что же? Значит, наследственность плохая, или грешат много, или просто жить не умеют. Карма, одним словом. И, довольные своей продвинутостью, мы отворачиваем свой светлый (почти святой) лик в сторону. Их проблемы...

Ну а как живут наши менее удачливые братья и сестры? В этом мире, как ни крути, нет чужих — Богом так устроено. Но этот мир по нашей же вине — другой. Совсем другой. Неприкаанный. Семьи, где безвылазно живет горе, никто вроде кирпичной стеной от жизни, упоительно прекрасной своей яркостью, звуками, запахами, возможностями, не отгораживал. Но все-таки непреодолимая стена есть. Это людское равнодушие к ним, семьям с паллиативными детьми. Равнодушие на всех уровнях, начиная с высшего, государственного, и кончая теми, кто живет с ними на одной улице, чьи окна выходят на общий двор, чья квартира на той же лестничной площадке. У этих семей одинаковая беда — неизлечимо больной ребенок. Света в конце туннеля нет и не предвидится. Там маячит только костлявая фигура старухи с косою. Она с завидным терпением ждет своей жатвы. Идет отчаянная борьба жизни со смертью... Государство самоустранилось. Скучная пенсия — вот единственное дарованное им благо. На эти крохи и существуют мать и ее дитя. Отец больного ребенка зачастую просто покидает семью, смущенно от-



вода глаза от своей измученной жены, а то и нагло заявляя, что его, молодого, с претензией на лучшую перспективу, такая житуха не устраивает.

Молодая мать молчит как виноватая и терпит. Да ей и таким, как она, памятник впору поставить, прославляя в нем мужество, верность и материнскую любовь! Но с практической позиции, без труда считываемой даже при единственном посещении ее жилья, ей так нужна простая, а зачастую и сложная, а значит, дорогостоящая медтехника для поддержания жизненных функций ребенка, средства гигиены, специальное детское питание. А порой ветхое жилище требует срочного ремонта. Как начнешь перечислять самое необходимое, так за голову схватишься. И она как-то выкручивается, планируя каждый свой день до мелочей и не догадываясь, что совершает ежедневный подвиг.

Мы писали о многих таких семьях, чаще маленьких, с женским лицом, где ситуация трагична, где с трудом выживают, но не показывают своих слез. Одиноким маме, особенно живущей в частном домишке без элементарных удобств, приходится думать, как крышу залатать, дров запастись, снег разгрести, воды из колонки нанести, одной ребенка искупать. А если ребенок уже большой, подросток, то задача из просто тяжелой становится практически невыполнимой. Есть, конечно, семьи, в которых их глава достойно несет свой крест вместе с женой. Но здесь он единственный добытчик, и работа с подработками забирает все время. Ударная доза по уходу опять же приходится на женщину, и диву даешься, видя в какой почти стерильной чистоте удается этим перегруженным работой и заботой матерям содержать своих неизлечимо больных детей. Не лишены они и колыбельной песенки, и маминой сказки. Пусть другие твердят, что эти бездвижные и ровным счетом ничего не понимающие дети не нуждаются в особом тепле и заботе. «Положите и не трогайте», — сказала категорично одной такой маме медсестра. Сказала, как хлыстом по лицу стеганула. Слышали мамы паллиативных детей и такой совет, исходящий как бы в жалостливой форме от приличных с виду людей: «А может, укольчик сделать? И не мучились бы зря».

Нет уж. Жизнь дает человеку Бог. И только Он вправе решать, когда она прервется. У изголовья каждого больного ребенка неотлучно стоит ангел-хранитель, который незримо поддерживает мать, дает ей силы в святом ее подвиге, посылает благие мысли, учит творить молитву. Испытание, конечно же, тяжкое. Чего только не передумает мать, сидя у постели ребенка. Поплачет о нем и о несбывшихся своих надеждах. Содрогнется от ударившего в самое сердце слова «никогда». Никогда нежные детские ручки не обнимут

ее за шею, никогда пушистая детская головка не потрется ласково о щеку, никогда не прошепчет ей дитя на ухо свой невинный детский секретик. Но и такой, безгласно лежащий, никого не узнающий, он ей дороже всех на свете, потому что это ее ребенок. Она знает, что переживет его, что он, может быть, скоро, очень скоро уйдет от нее по Млечному Пути. Но сейчас он, ее ангел, с ней, и никакие умники и умницы его не заменят. Святая любовь матери вовсе не слепа. Она знает, что, вопреки всем ученым доводам, ее ребенок чувствует ее, незримо реагирует на родного человека. Оба они, мать и дитя, разговаривают от сердца к сердцу. Разубеждать мать в этом — большой грех.

Он, этот ребенок, пришел в мир таким. Для чего? Пожалуй, для того, чтобы все мы задумались над жизнью, стали добрее, благодарнее, научились забывать о себе ради другого, навсегда отказались от бездушных слов «Ваши проблемы». Наши мысли невидимой паутинкой окутывают всю планету. Мы не знаем, как наша мысль, добрая или злая, облеченная в поступок, вернется к нам. А она обязательно вернется. Так давайте же будем, как большая семья, помнить о нуждах друг друга.

Мы все равны перед Богом — и облеченный властью государственный деятель, и ученый, и скромный труженик из глубинки, и бизнесмен, и пенсионер. Перечислять можно бесконечно. Потому мы и обустроиваем детский хоспис — «Дом радужного детства», доводя до совершенства его интерьеры и оснащая самым современным медицинским оборудованием. Потому мы окружаем его прекрасной парковой зоной, где можно хоть ненадолго забыть о страшном диагнозе, глядя, как милый и доверчивый рыженький пони с аппетитом поедает молодую травку на газоне.

В «Доме радужного детства» не будет унылых больничных стен с въевшимся запахом лекарств и пустых щей, не будет казенного отношения с оттенком пренебрежения, которое ранит и без того изболевшиеся материнские души. Пребывание в «Доме радужного детства» будет глотком свежего воздуха и целительной силы! Сама обстановка будет радовать красивым дизайном, успокаивающими красками, свежестью и новизной. Все это — дань уважения и заботы не на словах, а на деле. Все это — проявление любви.

Мы не знаем замысла Творца ни в отношении себя, ни в отношении тех, кто рядом. Но сам факт нашего существования на Земле давайте воспринимать как прекрасный шанс доказать, что мы — люди, что у нас есть благородство в сердцах, что мы способны понимать боль и страдание ближнего.

Окончание вот такое, мой друг: Делом доказать. Просто сочувствия здесь мало, и оно годится лишь как первый шаг. Не будем расслабляться, а будем действенны, как в бою. От нас ждут конкретной помощи те, кто слабее нас, кто действительно попал в беду.

Валерий Евстигнеев



Согласитесь, друзья, все мы в детстве были немного волшебниками. Наши невероятные фантазии и наивные желания, небольшие искренние печали и безграничные радости сплетались в магический мир и мечту. Нам казалось, что лишь волшебной палочки не хватает для того, чтобы в этом мире свершилось чудо. А потом мы выросли. Мы стали взрослыми, серьезными дяденьками и тетеньками и забыли о чудесах. А они, эти самые чудеса, случаются. Более того, они подвластны каждому из нас! Не верите? Ну вот, скажем, еще недавно мы не верили, что за совсем короткий срок нам удастся справиться с непосильной задачей — благоустроить территорию вокруг нашего уникального строения, детского хосписа «Дом радужного детства». Как вдруг на территории хосписа состоялась благотворительная акция «Радужное лето». Об этом — в нашем репортаже.

«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА» — ТЕРРИТОРИЯ ДОБРА, ЗАБОТЫ И ЛЮБВИ

В погожий летний день, с утра немного хмуром, но потом разгулявшимся в тепло и солнце, за лопаты, грабли, лейки на территории «Дома радужного детства» дружно взялись наши волонтеры, активная молодежь «Газпромнефть-Центр», подопечные благотворительного центра «Радуга» и их родители. А для того, чтобы всем работалось и игралось веселее, приехали аниматоры агентства «Авега». В то время как взрослые занимались

облагораживанием территории хосписа, детей развлекали артисты.

Ландшафтное оформление «Дома радужного детства» — одна из важнейших задач. Поэтому в этот день мы украсили наш сказочный дом красивыми кустарниками с разноцветными листьями и цветами, которые будут радовать глаз нашим маленьким подопечным и всем, кто будет приезжать к нам в гости. Проект озеленения нашего хосписа разработал

архитектор «Дома радужного детства» Павел Ковальчук. Помогли ему в этом сложном деле волонтеры омского отделения «Газпромнефть-Центра».

После работы всех участников ждал небольшой концерт. Наши талантливые друзья — дети с ограниченными возможностями Алексей Готовец, ученик ДШИ № 1 и Рома Семеряк, ученик ДШИ № 2 исполнили вокальные номера и сыграли на волшебном аккордеоне потрясающие музыкальные произведе-



дения мелодии. Рома Семеряк, с рождения незрячий, покорял в очередной раз всех гостей своими французскими шедеврами. Леша с детства занимается вокалом, и уже не раз становился лауреатом международных конкурсов. Но в этот день он был не участником, а приглашенной звездой. А вот Роман Семеряк уже профессиональный музыкант. В общем, они большие молодцы, потому что, несмотря на свои ограничен-

ния, продолжают активно заниматься любимым делом и заражать оптимизмом окружающих.

Большое спасибо нашим спонсорам и партнерам: садовому центру «Белая орхидея», группе компаний «Братья Грееп», сети быстро-пекарен и кондитерских «Провиант», команде Серебряных Омских Волонеров «СО-Вушки», а также всем участникам нашего мероприятия.

А еще, мы верим, что чудеса будут продолжаться, и продолжаем искать неравнодушных людей – настоящих волшебников! Всех, кто поможет жить нашему «Дому радужного детства» и его маленьким подопечным. На все вопросы мы с удовольствием ответим по телефону + 7 (3812) 908-902.



ТОЛЬКО БОЛЬШОЙ ТРУД СПОСОБЕН ПОБЕДИТЬ ДЦП

В нашем Центре с каждым подопечным и его семьей нас связывает большая и крепкая дружба. Семья Славы Грицева — одна из них. Первое знакомство с этим мальчиком и его мамой состоялось несколько лет назад. Теперь уже в далеком 2009 году мама мальчика Надежда Александровна впервые обратилась к нам за помощью. Диагноз Славы, который поставили с рождения медики, звучит как ДЦП, спастический тетрапарез с преимущественным поражением левых конечностей. Мама мальчика — настоящая героиня, каких в «Радуге» немало. Эта мужественная женщина воспитывает сына одна и вопреки прогнозам врачей смогла поставить ребенка на ноги. Страшно подумать, что было бы, если бы она опустила руки, если бы сдалась хоть на миг...



Здравствуйтесь! Я мама Грицева Славика, моему сыну 13 лет. В 7 месяцев мой ребенок перенес менингоэнцефалит. 91 день мы боролись с этой заразой и спустя 3 месяца добились

минимальных титров, с которыми нас выписали. Домой я вернулась со Славиком, но уже другим... Славик 6,5 месяцев (до болезни) держал голову, переворачивался, брал игрушки двумя ручками, присаживался, начал ползать, кушал из ложечки. А после болезни в 10 месяцев он научился держать голову, переворачиваться, тем более присаживаться и ползать. Левая ручка не работала совсем и была зажата в кулачок. Кушали протертую пищу, так как жевать не мог.

Еще в больнице наша лечащая врач мне сказала, так, между делом, что некоторые дети начинают ходить только в пять лет, и это уже радость для родителей. А я подумала: странно, как это так, ведь дети начинают ходить в полтора года. Дома я решила, что Славик просто устал от больницы, от постоянного лежачего положения, от уколов и капельниц, которые делали каждые три часа. Сейчас отдохнет, и все восстановится... А в полтора года нам поставили ДЦП. Паника, шок, не знаешь что делать... В городе одна областная больница, на которую надежда. Каждые три месяца — лечение, бассейн, массаж, парафин. И так три года... И вот нам четыре года, а Славик только умеет держать голову, и то нестабильно. Радует одно: умственно ребенок сохранен, все понимает, говорит. Что делать, куда бежать? И вот новый выход — Москва!!! Нашли невропатолога, а врач посмотрела и сказала, что время упущено, лечение все было неправильное, и поэтому результата нет! Но я приняла решение бороться! С тех пор два раза в год мы приезжаем в клинику, расписываем медикаментозное лечение и обговариваем направления реабилитации. Наш невролог верит в Славику и поддерживает меня! С тех пор наша жизнь

была расписана по минутам. Несколько реабилитаций в год в санаториях страны, самолеты, поезда, машины. Дома — логопед и дефектолог, ЛФК, массаж, бассейн.

В семь лет в нашу жизнь добавилась школа. Сначала мы пошли в логопедическую школу. С первым учителем нам не повезло, пришлось от нее отказаться. Во втором классе нам дали двух учителей. И тут мы поняли, что такое хороший учитель. Мы до сих пор благодарны им за то, что они появились в нашей жизни. Мы начали жить по принципу: тяжело, но ты должен бороться, если обычно ребенку нужно немного стараний, то тебе надо прилагать усилий в сто раз больше, и ты это обязан делать! В конце года мы решили уйти из логопедической школы в обычную, так как Славик освоил программу. Сейчас сынок закончил шестой класс в общеобразовательной школе на одни пятерки.

Помимо обычной школы Славик ходит в школу английского языка, где отучился уже два года. Славик постоянно в работе! Для него ставятся задачи, которые он должен решить. На нашем пути к большому счастью встречаются люди, которые верят в Славику, которые ставят для него завышенные цели, достигаемые путем постоянной работы. Сейчас сынок держит голову, переворачивается, сидит, ходит по опоре и делает самостоятельные шаги сам! А также катается на горных лыжах, велосипеде. В свободное время сынок читает книги. Да, нам еще много нужно работать, нам много еще нужно достичь. Все это я понимаю. Но я готова к этому, так как обратного пути нет! Я поняла одно: ДЦП — это не приговор. Это стимул к большой работе!

СПЕШИТЕ ДЕЛАТЬ ДОБРО

В глубине сердца каждого из нас заложено стремление заботиться о ближнем, и часто это очень просто сделать. Самое главное, не остаться равнодушным к чужой беде, не пройти мимо и не отвернуться, когда ты видишь, что можешь оказать поддержку. На этой странице перед вами истории детей, которым нужна помощь. Откройте свое сердце и помогите детям. Ваш вклад не останется незамеченным, и маленькое зерно добра из сегодня вырастет в дерево завтра.

ДЕТИ С ДЦП: АРТЕМ МАРИ, ВЛАД БОНДАРЕНКО, МАТВЕЙ ПИКАЛОВ



ИСТОРИЯ АРТЕМА МАРИ

Эта история началась весной 2003 года в Знаменке. 15 марта в один из местных роддомов поступила девушка и на свет появился мальчик Артем Мари. Судьба не была к нему благосклонна с самого рождения. Совсем скоро врачи определили диагноз малыша — детский церебральный паралич в тяжелой форме. Родителям сказали, что он никогда не сможет ходить, говорить и вести социальную жизнь. Маленький разум устает воевать с телом, которое не поддается контролю. Чтобы наладить диалог между мозгом и мышцами, мама и папа постоянно занимаются с любимым сыном.

ИЗ РАЗГОВОРА С МАМОЙ:

«Больше всего Артему нравится проводить время на улице: смотреть на людей и проезжающие мимо машины, трогать снег зимой или листья летом. Артем очень любит гулять, но беда в том, что у нас нет специализированной удобной коляски». Коляска нужна маневренная и адаптированная к нашей к агрессивной дорожной среде в виде высоких бордюров, неудобных заездов в здания и так далее».



ИСТОРИЯ ВЛАДА БОНДАРЕНКО

Дорогие друзья, еще одни маленький человек нуждается в нашей помощи! Очень тяжело описать несколькими предложениями совсем еще маленькую, но такую выстраданную жизнь Влада.. И очень хочется рассказать всем о той боли и постоянном страхе, который каждый день испытывает его мама Олеся. Родился

Влад совершенно здоровым и спустя положенное время мама с сыном уехали домой. А через две недели женщина заметила, что с ее ребенком что-то не так и помчалась в больницу. Но драгоценное время было упущено и сейчас семья этого мальчика ведет борьбу с последствиями менингита. Сейчас жизнь этого мальчика вместо беззаботных детских радостей, активного познания мира состоит из череды реабилитаций, больниц и процедур.

ИЗ РАЗГОВОРА С МАМОЙ:

«Жизнь закончилась, когда моему ребенку поставили этот диагноз. В данный момент нам очень нужна прогулочная инвалидная коляска, коляска для дома — комнатная — у нас есть. Выкатывать её на улицу не получается, так как она огромная, неудобная и тяжёлая. Пожалуйста, если это возможно, помогите мне приобрести коляску для нашего ребенка. Я буду вам безмерно благодарна. Вы осчастливите нас, особенно Влада — нашего ангелочка!»

Так много хочется сказать, но очень сложно подобрать нужные слова. Как найти слова, чтобы уместить всю ту боль, что живет в материнском сердце. Живет, изо дня в день растет, удобряется страхом и отчаяньем, щедро поливается слезами. Какими словами можно описать мир маленького больного человека... Нет таких слов...



ИСТОРИЯ МАТВЕЯ ПИКАЛОВА

Как же хочется, чтобы небо нас услышало и дети никогда не болели! Вообще не болели. Девочки и мальчики не должны страдать! Не должен болеть маленький Матвей Пикалов. Ведь детство у Матвейки одно и оно должно быть радостным и радужным! Этот мужественный пятилетний мальчик всю жизнь борется с серьезной болезнью. Диагноз ДЦП ему поставили почти сразу после рождения. Ребенок не может самостоятельно ходить, передвигается на инвалидной коляске.

ИЗ РАЗГОВОРА С МАМОЙ:

«Я радуюсь все время его небольшим успехам. Я могу говорить о болезни много, потому что первый шаг, первое то, что у него получилось на отлично — для меня это победа. Просто победа». В этой семье о болезни Матвея не принято говорить с грустью. Прогнозам врачей, что ребенок навсегда останется прикован к инвалидной коляске, мама и папа не верят и продолжают бороться с болезнью сына. Купить инвалидную коляску для семьи очень проблематично, так как много средств уходит на реабилитацию ребенка и для них эта сумма неподъемная.

Друзья, давайте поможем этим детям продвинуться дальше! Поможем ощутить свободу движения насколько это возможно! Давайте сделаем этих малышей немного счастливее! Мы не в силах сделать так чтобы болезнь не прихлдила в дом наших маленьких подопечных, но мы можем помочь детям стать здоровыми и счастливыми. Для этого нужно открыть свое сердце и помочь! Любое участие может сыграть важную роль в выздоровлении!

Благотворительный центр «Радуга» продолжает сбор средств на Артема Мари, Влада Бондаренко, Матвея Пикалова. Сумма сбора 349 тысяч 107 рублей.



ИГОРЮ И ЗАХАРУ БУШУЕВЫМ НУЖНА НАША ПОДДЕРЖКА

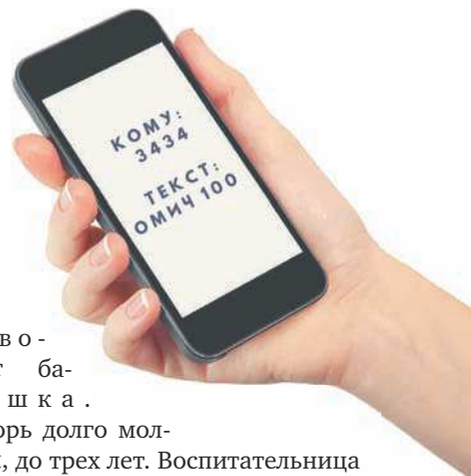


Захар послушно собирает из «лего» мотоцикл, у него это отлично получается. Он усидчивый. Игорь тоже собирает конструктор, но немного не успевает за братом, задние колеса совсем не хотят подходить к игрушечному байку. Мама Полина подсказывает сыну, как сделать правильно. В семье Бушуевых четверо детей, но проблемы со слухом достались только Игорю и Захару.

Первым на свет появился Игорь. Когда Полина с сыном вернулись из роддома, в этот же день пришла медсестра. Она сразу забрала выписку, а там, оказывается, было написано, что Игорю нужно проверить слух.

Со временем Игорь стал громче делать звук на телевизоре. А в садике воспитательница сказала Полине: «Вы обращали внимание, что Игорь плохо слышит?» Уже потом врачи поставили диагноз: первая степень тугоухости. Через полгода и Захару поставили диагноз: вторая степень тугоухости.

«Игорь — душа компании, у него много друзей, он не очень любит монотонную работу, предприимчивый ребенок. Зато Захара можно на два часа увлечь нарезанием бумаги», —



г о в о -

рит ба-
бушка .

Игорь долго молчал, до трех лет. Воспитательница в садике говорила, что сложно с ним. А потом он как-то смотрел книжку про птиц и прокричал: «Это ворона!»

Благотворительный центр «Радуга» начинает сбор средств на приобретение двух пар слуховых аппаратов для Игоря и Захара. Сейчас слуховые аппараты — это возможность поддерживать уровень слуха и развития речи у детей. Ведь уже сейчас мальчики стали путать созвучные буквы, переставлять их местами. Братья совсем разные, как с двух разных полюсов. Но то, как они слышат и воспринимают мир — это одна история. Сумма сбора — 166 624 рубля.

ДАРИНА НУРМАГАМБЕТОВА, 16 ЛЕТ

У Дарины длинные черные волосы, красивое веснушчатое лицо, глубокий взгляд и тонкий ангельский голос. Ей 16 лет - самая прекрасная пора юности. Только это лето запомнится Дарине не вечерними прогулками или поездкой на море.

Девочка играет с малышами, соседками по палате. В хирургическом отделении ГДКБ №3 лежат дети с переломами и Дарина, к сожалению, одна из них. Более того, у нее самый сложный случай: закрытый вывих костей левого предплечья, закрытый оскольчатый перелом головки левой лучевой кости со смещением отломков.

Дарина учится на первом курсе в Омском Промышленно-экономическом колледже. Она рассказывает, что в школе дружила с физикой, поэтому и специальность решила выбрать соответствующую: Автоматизация технологических процессов и производств. Такая хрупкая Дарина и заводская работа,

кажется, несовместимы, но девочке нравится учиться.

Мама Дарины Марьям говорит, что девочка всегда тянулась к детям, старалась помочь слабым и нуждающимся. А теперь помощь нужна ей самой. Тот злополучный вечер Дарина не забудет никогда: подруга позвала ее погулять, но общежитие уже было закрыто и девчонки решили выйти через окно на втором этаже. Расстояние небольшое и подруга преодолела его без труда. Дарина зажмурилась и прыгнула, а потом тело пронзила острая нестерпимая боль. Хотя раньше Дарина занималась баскетболом и находится в неплохой спортивной форме, приземление оказалось неудачным.

О том, что было потом, вспоминать совсем не хочется: операции, слезы, боль и чувство вины перед мамой. Чтобы переломы срослись без осложнений Дарине сделают еще несколько операций: вставить в локоть



девочки протез сустава и закрепить перелом анкерными фиксаторами. Как можно скорее нужно собрать 104 тысячи 209 рублей.

Имя Дарина с древнегреческого означает победительница. Совпадение? Не думаю, потому что вместе мы можем дать девочке шанс и она обязательно победит.

ЕВА — ЗНАЧИТ ЖИЗНЬ.

Подарить девочке возможность ходить может только доктор Пейли

Ева Малая не знает, какое платье выбрать ей сегодня. Голубое? Пожалуй. Под цвет глаз. Девочка растет любопытным и ласковым ребенком. Если мама или папа грустят, она не успокоится, пока не поделится компотом или игрушками. Ева будто чувствует, что для того чтобы ходить, ей придется приложить немало усилий. С 8 месяцев она старается ходить. Пытается встать на одну ногу, затем на другую... Но вторая ножка предательски подворачивается, секунды боли и следующие попытки. Дело в том, что у Евы редкий диагноз: «врожденный порок развития левой нижней конечности, продольная гемимелия костей левой голени, двухпалая стопа с тремя пальцами». Это значит, что у девочки укорочена ножка за счет недоразвития малой берцовой кости и сильно недоразвита стопа.

Ева — долгожданный ребенок. Ждали ее 8 лет. Все было в порядке, ни одно УЗИ не показало никаких отклонений. Рождение девочки прошло спокойно. Еву показали уже завернутой. Несколько дней, пока Юля лежала в реанимации, никто ничего не говорил. Когда Юля заинтересовалась здоровьем Евы, ей говорили: «По Аппгару 8/8, успокойтесь». «За все время другим приносили детей, а мне нет. Я уже начала скандалить, ведь что с моим ребенком, не знаю. Показали замотанную один раз. Когда перевели в палату, пришла неонатолог и сказала: вы же знаете, что у вас врожденный порок развития? Я не знала, она не знала, что я не знаю. Был шок», — вспоминает Юля. Потом врачи собрались на консилиум, но ничего определенного не сказали. После выписки из роддома семья была у многих оперирующих ортопедов, но поставить точный диагноз не получалось. Когда Еве исполнилось 6 месяцев, диагноз поставили в Санкт-Петербургском институте ортопедии им. Турнера. Была предложена выжидательная тактика, а в возрасте 6 лет попробовать вытянуть ногу аппаратом Илизарова. Сложность в том, что аппарат Илизарова использовать нельзя, потому что без операции не получится правильно зафиксировать стопу. А без этого стопа уйдет в сторону, и Ева потеряет всякую возможность ходить. А это значит, инвалидное кресло на всю жизнь.

После долгих поисков Юля с мужем нашла контакты доктора Пейли из США, который специализируется на таких патологиях уже много лет. У него лечатся дети со всего мира и, самое главное, начинают ходить и даже прыгать после его операций. Он единственный в мире, кто способен поставить Еву на ноги. Сейчас разница в длине ножек уже более 2,5 см, и она быстро увеличивается. «Когда я увидела ножку Евы, мне казалось, что это какая-то ошибка, мне это снится, это какая-то злая шутка», — вспоминает Юля.

Со сбором денежных средств на проведение операции в Госпитале Св. Марии в США помог фонд «WorldVita».



В случае Евы, кроме оперативных вмешательств, необходимо длительное пребывание и сложная реабилитация под наблюдением доктора Пейли и его коллег. Сразу после операции около трех месяцев — вытяжка ноги, фиксация вытянутой длины в аппарате на несколько месяцев и гипс. Операция назначена на сентябрь 2018 года. Осталось несколько шагов до того, как Ева сможет ходить без боли, да и вообще ходить.

Благотворительный центр помощи детям «Радуга» продолжает сбор денежных средств на оплату перелета, питания, проживания и перелета в далекой чужой стране. Необходимая сумма — 1 474 239 рублей.

ДЕЛАТЬ ДОБРО — ЛЕГКО!

На этой странице вы можете увидеть итоги нашей с вами работы за июнь, истории детей, которым мы помогли, благодаря вашему участию и поддержке. Огромное спасибо тем, кто не остался равнодушным и откликнулся на проблему каждого из них.

Вместе мы помогаем детям и их семьям быть счастливыми.

С вашей помощью мы смогли поддержать наших подопечных на сумму

2 450 498, 35 рублей.

ПОМОЩЬ ДЕТЯМ:

42 629, 00 — приобретена кардиоспираль «Flipper» для Меруерты Серикпай.

116 300, 00 — приобретен кардиоокклюдер для Михаила Гама.

110 000, 00 — приобретен кардиоокклюдер для Виктории Гвоздиковой.

105 000, 00 — оплачена реабилитация Давида Аветисяна.

238 842, 00 — оплачены авиабилеты, услуги переводчика и проживание в Германии для Степана Туренко и его мамы.

72 202, 00 — оплачены авиабилеты для Матвея Мигунова.

107 581, 56 — приобретены медицинские препараты («Пентидансафт», «Сабрил») для Арины Аристовой.

«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»:

1 657 943, 79 — устройство дорожного покрытия пожарного проезда, ландшафтный дизайн территории, монтаж центрального входа административного корпуса.

Дима Василевский, 7 лет

Дима получил новую помпу! Купить ее удалось благодаря постоянной поддержке равнодушных людей. Теперь парень будет расти и учиться, не боясь внезапного скачка «сахара». В офис «Радуги» Дима пришел с мамой. Эмоциональный мальчик не сдерживал улыбку: он счастлив от того, что теперь его жизнь изменится к лучшему. Теперь у Димы есть инсулиновая помпа «Metronic VEO», которую для него приобрел благотворительный центр «Радуга». Когда Дима увидел ее, глаза мальчишки загорелись: «Фиолетовая! Это мой любимый цвет!» Помпа похожа на пейджер, который крепится на одежду. Благодаря этой маленькой



коробочке мальчику не придется три раза в день измерять уровень сахара в крови, чтобы избежать гипогликемии. Спасибо вам за помощь в сборе средств и за постоянную поддержку!

Дамир Юнусов, 7 лет

Несколько месяцев назад на нашем сайте мы рассказали историю семилетнего Дамира Юнусова. А недавно он вместе с мамой пришел к нам в гости! Маленького Дамира расстраивало то, что из-за болезни нельзя было заниматься футболом и приходилось наблюдать за матчами



по телевизору. Дело в том, что сразу после рождения мальчику поставили диагноз — открытый артериальный проток размером в несколько миллиметров. А это значит, что «моторчик» ребенка работал с перегрузкой, и врачи настаивали на срочной операции, пока не возникли необратимые осложнения. Для того чтобы этого не произошло, необходимо было установить специальный имплант — окклюдер. Но оплатить дорогой прибор родители мальчика были не в силах и обратились за помощью к нам в «Радугу». Рады сообщить: вся необходимая сумма (126 404 руб.) была вовремя собрана. Малыш вместе с мамой благодарят всех, кто не остался равнодушным и откликнулся на наш зов! Примите и нашу признательность, дорогие друзья. Кстати, нашему проекту «Маленькое сердце» уже более двух лет. За это время мы с вами помогли справиться с пороком сердца многим детям.

Матвей Мигунов, 6 лет

Наш Матвей появился на свет благодаря ЭКО. На 27-й неделе беременности, когда мама Елена находилась в стационаре на сохранении, было сделано очередное УЗИ, и обнаружилось, что один ребенок погиб. В Омске нет такой аппаратуры, благодаря которой можно отделить детей, чтобы дать возможность жить другому ребенку. Пришлось срочно оперировать. Так родился Матвей с весом 810 г и ростом 30 см. Сегодня семилетний мальчик страдает ДЦП и эпилепсией. С позитивом и верой в лучшее семья Мигуновых не останавливается на достигнутых успехах. Когда папа Саша задает вопрос жене: «Что ты больше хочешь? Чтобы Матвей смог самостоятельно ходить или чтобы у него заработала голова?» — Лена отвечает: «Все хочу!» Эта семья является отличным примером веры в возможности ребенка и неустанной кропотливой работы. Все, кто столкнулся с такой проблемой, знают, как сложно бывает не опускать руки. Благодаря вам, дорогие друзья, наш маленький герой в ближайшее время отправится в реабилитационный центр в Анапе, куда приезжают ведущие специалисты из Санкт-Петербурга. Чуть больше месяца потребовалось, чтобы собрать для семьи 64 568 рублей. Спасибо вам!



Лена Бобель, 5 лет

В 2 годика наша подопечная, Леночка Бобель, перенесла сильную интоксикацию, которая поразила внутренние органы и нервную систему девочки. Причину случившегося несчастья мама до сих пор объяснить не может: однажды утром она нашла Лену лежащей на полу в бессознательном состоянии. До несчастного случая Леночка бегала, играла в игры, понимала обращенную к ней речь. Последствия интоксикации привели к тому, что сейчас девочка может только лежать, не реагирует на внешние раздражители, не говорит и дышит через специальную трубку — трахеостому. Для очищения трахеостомы от скопившейся мокроты семье жизненно необходим специальный отсасыватель, который обеспечит девочке более комфортное и безопасное существование. В связи с трудным материальным положением семьи родители девочки не могли позволить себе позволить приобрести прибор самостоятельно. Поэтому мы обратились к вам и вы протянули руку помощи. Спасибо за поддержку!



Саша Пономарев, 4 месяца

Сашенька — веселый жизнерадостный мальчик. Малыш улыбается и радуется маминим песенкам, с удовольствием держит в кулачке самую любимую свою погремушку, проявляет интерес к общению с родителями. В общем, как и все четырехмесячные малыши. Но... Беременность мамы протекала с осложнениями, а когда Сашенька решил появиться на свет, осложнения возникли и в родах. У малыша развилась дыхательная недостаточность, которая позже привела к состоянию, при котором нарушается функция и регуляция сердечной деятельности (постгипоксической кардиопатии). Для улучшения дыхания мальчику поставили трахеостому. Сашиней семье очень необходима была поддержка в приобретении портативного отсасывателя и трех трахеостомических трубок. Спасибо всем, кто откликнулся и помог этому малышу!



**ХОТИТЕ СТАТЬ ПАРТНЕРОМ И ПОМОГАТЬ
БОЛЬНЫМ ДЕТЯМ — ЗВОНИТЕ
ПО ТЕЛ. +7 (3812) 908—902**

АНДРЕЙ САВЧЕНКО: «Пребывание родителей в реанимации возможно и в России»



Заведующий отделением анестезиологии и реанимации ГДКБ № 3 рассказал о том, как родители могут попасть к своему ребенку, который находится в тяжелом состоянии

— Андрей Валерьевич, в этом году вводятся поправки в закон о реанимации. Как они будут работать?

— Сейчас посещения пациентов в реанимации регламентировано рекомендациями федерального Министерства здравоохранения. Правила посещения регулируются внутренними нормативными документами медицинской организации, которые разработаны с целью соблюдения принципов лечебно-охранительного режима, требований санитарно-эпидемиологических норм, с учетом специфики лечебного процесса и профиля оказываемой медицинской помощи. Изменение законодательства в вопросах организации посещения пациентов отделения реанимации будут связаны с применением лучшей практики по данному вопросу для соблюдения интересов больных и посетителей.

— Если тяжелобольной ребенок поступает в реанимацию, может ли мама оставаться с ним в течение всего дня?

— Нет, и как уже было сказано выше это связано с вопросами соблюдения принципов лечебно-охранительного режима, требований санитарно-эпидемиологических норм, с учетом специфики лечебного процесса и соблюдения прав других пациентов. Постоянное нахождение посетителей в отделении реанимации будет затруднять работу отделения. При поступле-

нии в реанимацию законный представитель ребенка получает памятку, в которой указаны правила посещения. Родители (законные представители) ставят подпись под памяткой.

— Реальный пример: на прошлой неделе ребенка выписали из реанимации с гематомами и открытыми травмами. Его мама не знает, что делать, куда обращаться. Что в такой ситуации могло произойти? Как поступить в такой ситуации?

— Прежде всего, родителям или законным представителям ребенка необходимо обратиться к администрации медучреждения за разъяснениями. Так как указанные внешние проявления могут быть связаны с основным заболеванием ребенка или его осложнениями. Кроме того в ряде случаев они могут быть следствием проводимых медицинских манипуляций. Если какие-то вопросы остались нерешенными, то родители вправе обратиться в органы управления здравоохранением или в надзорные органы.

— Мы часто сталкиваемся с тем, что мама тяжелобольного ребенка не обращается в больницу, потому что боится, что ее разлучат с ребенком. Как решить эту проблему?

— Необходимо помнить, что своевременное обращение за медицинской помощью позволит раньше начать лечение и предупредит развитие осложнений, и тогда госпитализации ребенка в реанимацию не понадобится.

При госпитализации ребенка в стационар (кроме отделений реанимации) в соответствии с «Территориальной программой государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи в Омской области на 2018 год и на плановый период 2019 и 2020 годов»

предусмотрено предоставление возможности одному из родителей, иному члену семьи или иному законному представителю находиться в медицинской организации в течение всего периода лечения совместно с больным ребенком в возрасте до 4 лет, а также с больным ребенком старше указанного возраста — при наличии медицинских показаний с предоставлением питания и спального места (при отсутствии медицинских показаний — без предоставления питания и спального места).

— В Европе есть реанимации круглосуточного пребывания. Возможно ли такое в России?

— Думаю, что в данном случае речь идет не об отделении реанимации, а об отделениях паллиативной медицинской помощи. На территории Омской области организованы 2 таких отделения для детей: в БУЗОО «Детская городская больница № 4» и БУЗОО «Кормиловская центральная районная больница». В БУЗОО «Кормиловская ЦРБ» организовано круглосуточное совместное пребывание детей и их законных представителей, а в БУЗОО «ДГБ № 4» предусмотрено ежедневное длительное посещение детей законными представителями, что позволяет родителям не прерывать трудовую деятельность.

— Как в целом обстоят дела с детской реанимацией? Есть какие-то проблемы?

— Самая большая проблема — это дефицит кадров. В детской реанимации она еще не такая острая, как во взрослой, но она есть. Людей нужно обучить, дать набраться опыта, а на это нужно время.

— Можем мы мамам тяжелобольных детей обещать, что их пустят в реанимацию?

— Да, при условии соблюдения правил посещения родственниками пациентов в ОРИТ.

БИЗНЕС И БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОСТЬ ТЕСНО СВЯЗАНЫ

Люди бывают разные: одни очень громко кричат на каждом углу о том, сколько всего хорошего они подарили обществу. А вот другие помогают тем, что жертвуют деньги на благое дело правой рукой так, чтобы об этом даже не догадывалась левая. Героиню этой статьи мы с трудом уговорили побеседовать о благотворительности. Знакомьтесь, удивительный, добрейший человек Светлана Медведева, сотрудник Центра танцевального спорта «Ренессанс».

— Светлана, для начала расскажите о вашей организации?

— Центр танцевального спорта «Ренессанс» — это школа танцев для детей и взрослых. Для тех, кого интересует профессиональный подход к занятиям танцами, и для тех, кто просто хочет научиться танцевать для себя. Главная цель центра — дарить движение и радость, качественно обучать танцам детей и взрослых, заботиться о здоровье и интересном досуге каждого клиента.

— Как вы узнали о нашем благотворительном центре?

— Дело в том, что у вас очень известный благотворительный центр. Очень хорошая репутация, реклама и продвижение организации. Вы много рассказываете о своей деятельности по радио и ТВ, в газетах. «Радуга» всегда на виду, и это хорошо. В этом деле очень важную роль играет репутация и прозрачность, а они у вас безупречные.

— Что лично вам дает занятие благотворительностью?

— Осознание того, что ты причастен к очень большому благу делу, дает очень многое. Сотрудничая с «Радугой», мы делаем это для и себя тоже, чтобы получить чувство удовлетворения от того, что спасаем кого-то, облегчаем страдания, боль, муки. Стараемся вернуть к обычной жизни больного ребенка.

— Как вам кажется, должны ли публичные люди рассказывать о своих занятиях благотворительностью?

— Я не являюсь противником пиара, но не приемлю благотворительность во имя пиара. Нельзя делать благие дела с целью выглядеть в положительном свете.

— Глобальный вопрос: на ваш взгляд, что благотворительность дает обществу?

— Возможность задуматься, что в настоящее время есть люди, которым нужна помощь и которым хуже, чем тебе. Поэтому надо помогать! А самому человеку, который нуждается в помощи, дает ощущение того, что он не оди-

нок в своей беде и что есть люди, которые всегда готовы помочь!

— Кризис — это не время для благотворительности?

— Сложный вопрос. Я уверена, что кризис — это не оправдание для бездействия. Наоборот, спад экономики заставляет действовать энергичнее, искать новые решения. Наверное, кризис больше влияет на размер помощи. К сожалению, в нашей стране достаточно много тяжелобольных детей, и очень хочется, чтобы эти ребята не просто существовали, а получали необходимое лечение.

Спасибо за беседу!

**ХОТИТЕ СТАТЬ ПАРТНЕРОМ И ПОМОГАТЬ
БОЛЬНЫМ ДЕТЯМ — ЗВОНИТЕ ПО
ТЕЛ. +7 (3812) 908-902**

Ренессанс
Центр танцевального спорта

СПРАВКА:
Центр танцевального спорта «Ренессанс» стал участником проекта «Монетка за здоровье» 1 мая 2013 года. С этих пор с каждого проданного абонемента «Ренессанс» перечисляет часть средств в БЦ «Радуга» для помощи тяжелобольным детям.

**ХОТИТЕ СТАТЬ ПАРТНЕРОМ И ПОМОГАТЬ
БОЛЬНЫМ ДЕТЯМ —
ЗВОНИТЕ ПО ТЕЛ. +7(3812) 908-902**

ПОЗДРАВЛЯЕМ С ДНЁМ СЕМЬИ, ЛЮБВИ И ВЕРНОСТИ!



Примите самые тёплые и сердечные поздравления со светлым праздником - Днём семьи, любви и верности!

Этот день, который отмечается 8 июля, имеет глубокую и духовно богатую историю, связанную с почитанием памяти святых Петра и Февронии, чей брак является образцом супружества, любви и верности. Желаем всем вам крепкого здоровья, благополучия, радости и счастья! Берегите свои семьи! Дарите каждый день дорогим вам людям слова любви и нежности! Живите в любви и согласии!

**Дорогие читатели!
Подопечные Центра
ждут вашей поддержки!**

Помочь ребятам можно удобным для вас способом:

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

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

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

Опустив пожертвования в специальные ящики или «БАНКИ ЖИЗНИ»

С помощью смс на номер 3434 слово Радуга (пробел) и сумма – на проект «Дом радужного детства» Слово Омич (пробел) и сумма – на помощь детям. Вам придет смс о подтверждении, ответьте на него!

А также мы всегда рады видеть вас по адресу: г. Омск, ул. Красина, 4/1
Звоните нам по телефонам:
+7 (3812) 24-68-60, 908-902
Присылайте сообщения по факсу
+7 (3812) 24-65-01

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

С удовольствием ответим на каждое ваше обращение!

ОБЛАСТНОЙ ЦЕНТР СПОРТИВНО-СЛУЖЕБНОГО СОБАКОВОДСТВА

ОЦССС
Омск

**VII БЛАГОТВОРИТЕЛЬНАЯ
ВЫСТАВКА СОБАК
«КРУТОЙ ДВОРЯНИН-2018»**

тел. 8 904 326 8221

Выиграть можно даже с беспородной собакой!

ВЕСЁЛЫЕ КОНКУРСЫ

ПОКАЗАТЕЛЬНЫЕ ВЫСТУПЛЕНИЯ СПОРТСМЕНОВ ОЦССС

КОСТЮМИРОВАННЫЙ БАЛ

ПРОТЯНИ ЛАПУ ПОМОЩИ

22 ИЮЛЯ 12.00
ПЛОЩАДКА ОЦССС
НА СТАДИОНЕ «ДИНАМО»

Участие в номинации – 300 руб.
Вход для взрослых – 100 руб. Для детей – 50 руб.

Благотворительный Центр «Радуга»
помощи детям

Подробности по тел.:
8 (3812) 908 902
www.raduga-omsk.ru

Все собранные средства будут направлены на лечение подопечных Благотворительного центра помощи детям «Радуга».

Над номером работали:
Над номером работали: Валерий Евстигнеев, Сергей Михневич, Анна Чижакоская, Олеся Ульянова, Екатерина Овчинникова, Наталья Астанина, Екатерина Суставова, Дарья Гурнович.
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 № 07 (72) июль 2018. Тираж 10 000 экз.
Рег. свидетельство ПИ №ТУ55-00544
Газета зарегистрирована в Управлении Роскомнадзора по Омской области.
Дата выхода: 09.07.2018. Подписано в печать: 05.07.2018.
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

12+

