



ПОД ЗАЩИТОЙ «РАДУГИ»!

Благотворительный центр поможет семьям мобилизованных
Стр. 3



СЛОЖНЫЕ СУДЬБЫ ПРОСТЫХ ДЕТЕЙ

Кто ждёт помощи на этот раз?
Стр. 4-9



ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за сентябрь 2022 года
Стр. 14



ЧТОБЫ ИДТИ ДАЛЬШЕ!

ЛЁШЕ
СРОЧНО НУЖНЫ
«ЖЕЛЕЗНЫЕ
ДОСПЕХИ»

СТР. 8



ОТ ЧЕГО ЗАВИСИТ РЕЗУЛЬТАТ?

Не многие знают, в чём заключается работа специалиста адаптивной физической культуры в омском детском хосписе. Инструктор старается весь заезд «разбудить» мышцы ребёнка, а результат может проявиться только дома. И то, если занятия продолжатся после заезда. Но бывает и так, что подопечный реагирует сразу. Почему так происходит? Как оценивается то, с чем предстоит специалисту работать во время

реабилитации? С помощью каких средств происходит функциональная оценка состояния ребёнка? Обо всём этом рассказывает инструктор АФК и водного зала «Дома радужного детства» Алена Шевелёва.

«Специалисты АФК включаются в работу после тщательно проведённых осмотров врачей и индивидуальных назначений каждому ребёнку реабилитационных мероприятий с учётом показаний и противопоказаний, кото-

рых бывает много (эпилепсия, миодистрофия).

Целью занятий адаптивной физической культуры является не только улучшение самочувствия подопечного хосписа, но и обучение родителей всем навыкам АФК для самостоятельного выполнения комплексов в домашних условиях.

Возможности ребёнка безграничны! Главное, начать с ним работать!

Когда наши подопечные оказываются в стенах «Дома радужного детства», они попадают в атмосферу особого внимания. А что более всего мотивирует продолжать заниматься с ребёнком?! Конечно, видимый результат! Если изменения происходят плавно, то отследить динамику возможно с помощью определённых показателей.

Любая цель на занятии, которую ставит специалист для конкретного ребёнка, комплексно меняет тело. Иногда формы меняются незаметно, а нам — специалистам — надо понимать, что мы движемся в правильном направлении. **Чтобы оценить динамику, важно иметь стартовые показатели, которые фиксируются перед началом реабилитации. Для оценки параметров мы используем такие тесты, как**



измерение объёмов тела, изменения качества тела, изменения физических способностей. При помощи данных тестов в конце реабилитации мы отслеживаем динамику результатов по таким показателям, как:

- улучшение выносливости,
- гибкости,
- силовых показателей,
- увеличение амплитуды движений.

Специалисты АФК «Дома радужного детства» надеются, что проделанная ими работа в процессе реабилитации в хосписе обязательно будет продолжаться и дома. Ведь только так можно получить хороший и достойный результат!»

Вы тоже можете помочь тяжелобольным детям. Поддержать «Дом радужного детства» можно на сайте благотворительного центра raduga-omsk.ru или по реквизитам, указанным на стр. 16



НОВОСТИ

ПОМОЩЬ СЕМЬЯМ МОБИЛИЗОВАННЫХ

«Радуга» начинает работу в обновлённом расширенном формате. С октября центр стал помогать семьям мобилизованных и участникам специальной военной операции.

По телефону 908–902 в круглосуточном режиме мы принимаем заявки на оказание гуманитарной, психологической и юридической помощи семьям военнослужащих. Наша цель — окружить родных наших подопечных заботой и вниманием.

МЫ ГОТОВЫ ОКАЗАТЬ ПОМОЩЬ:

1. семьям, прибывшим в качестве беженцев из районов ДНР и ЛНР, Запорожской и Херсонской областей;

2. многодетным, малоимущим семьям и семьям, имеющим больных детей и детей-инвалидов Омской области, в которых глава семьи призван на военную службу по мобилизации в Вооружённые Силы РФ.

Вышеуказанные категории могут обратиться за помощью в ОРОО БЦПД «Радуга» по адресу: г. Омск, ул. Красная, д. 4/1, тел. для справок 908–902.

Мы не сомневаемся, что все мобилизованные вернутся домой, а пока мы возьмём шефство над их семьями и будем рядом столько, сколько потребуется! Присоединиться к проекту может каждый. Если вы с нами, у вас есть возможность помочь, то ждём ваших звонков по телефону 908–902.



**МЫ ВСЕГДА
ОБЪЕДИНЯЛИСЬ
В СЛОЖНЫЕ ВРЕМЕНА.
СДЕЛАЕМ ЭТО И СЕЙЧАС!**



ПУСТЬ ЖЕЛАНИЕ СБУДЕТСЯ!



Рома хочет быть сильным, чтобы уметь защищаться и защищать, если потребуется.

Он худенький и добрый мальчишка, светлый и улыбчивый. Девчонки влюбляются в Ромку, а он переживает, что не может «дать сдачи» разбойнику Артёму из детского сада. Мама Анастасия планировала через год отвести его на занятия по тхэквондо (корейское боевое искусство), там берут детей с 7 лет. Рома очень ждёт этого события.

«Но теперь не знаю, возможно ли... — задумывается Анастасия и добавляет. — Может, только спустя время, уже после операции и восстановления».

О том, что Роме нужна операция, узнали совершенно неожиданно.

У него заболел живот, пошли в больницу, сдали анализы. Биохимический анализ крови показал повышенный показатель АСТ на 10 единиц.

Но в чём причина?

«Начали проходить обследования, вплоть до эхокардиографии сердца, — вспоминает Анастасия. — Сделали УЗИ и ребёнку поставили

диагноз «врождённый порок сердца». Потом кардиолог дала направление к кардиохирургу, там ещё дважды делали на другом аппарате, где и написали направление на операцию. Честно сказать, я была в ступоре, понимание не приходило. Потом стало очень страшно».

«Хорошо, что рано нашли, — вступает в разговор папа Виталий. — Каких-то сильных изменений по сердцу и симптомов болезни ещё нет».

Действительно, Рома отлично себя чувствует. Он спокойный, послушный и заботливый. Ему важны желания родителей, легко идёт на уступки старшей сестре и очень любит младшую, которой всего лишь 9 месяцев.

«Однажды даже спросил у меня: «Мам, кем ты хочешь, чтобы я был?» — с улыбкой рассказывает Анастасия. — Я хотела, чтобы был военным, Рома мечтает быть лётчиком, но теперь с его заболеванием нельзя быть ни тем, ни другим».



До выбора профессии Роме ещё, конечно, далеко. И мы уверены, что он выберет именно то, что подскажет ему сердце. Именно то сердце, которому сейчас очень нужна наша с вами помощь!

Центр «Радуга» открывает сбор на окклюдер для Ромы Белозёрова. Сумма сбора — 218 600 рублей. Вы, наши благотворители, спасли не одного ребёнка с проблемами сердца. Мы очень верим, что и Рома Белозёрову повезёт тоже. Мы все вместе поможем справиться ему с недугом. По реквизитам, указанным на стр. 16, можно перечислить любую сумму для мальчишки. В назначении платежа не забудьте указать: Рома Белозёров.

ЧУДЕСА ДОЛЖНЫ СЛУЧАТЬСЯ!



С нашей последней встречи с Максимом Смигасевичем прошло ни много ни мало 7 лет. Тогда, в свои 4 года, он только-только учился ползать. Детский церебральный паралич не даёт повода для радости, но в 2015 году мама Максима, несмотря на всю свою усталость, свети-лась от счастья: ребёнок осваивает новый навык.

Надежда и сегодня не раскисает ни на минуту. Не позволяют результаты многочисленных реабилитаций сына и сама жизнь! За эти 7 лет, что мы не виделись с семьёй, Макс научился многому: сидеть и ходить с поддержкой, говорить отдельные фразы, стоять у опоры, да чего уж — мальчишка учится в 5 классе, причём достаточно успешно. Но — самое главное — у Максима появился папа! Самый настоящий: любящий, понимающий, сильный и добрый. **Тяжелобольной ребёнок — испытание не для всех. Сергей же смог заменить родного отца Макс.** «Они везде, где можно, вместе: на футболе, на автомойке, в магазине. Это ж совсем другая жизнь и у меня, и у сына!» — рассказывает Надежда.

Кропотливо мама и папа развивают Максима в ежедневном режиме. Бассейн, массаж, специальные занятия по физкультуре медленно, но верно прибавляют сил и уверенности маль-

чишке. Ребёнок стал активнее и с рождением 5 лет назад сестрёнки. «Сын очень любит с ней играть. Он чему-то учит её, а она его. Настя обожает заботиться о брате. Всегда просит разрешения попить и покормить Макса».

Всё бы ничего, но сегодня Максиму очень нужен вертикализатор. Тот, в котором можно легко профилактировать подвывихи суставов и застои организма. Вертикализатор поддержит ребёнка и на занятиях с учителем. Сейчас вся загвоздка в том, что на покупку необходимого технического средства реабилитации нужно 441 555 рублей. Приобрести самостоятельно вертикализатор семья не может, именно поэтому родители Максима решили попросить помощи в благотворительном центре «Радуга». А мы в свою очередь хотим обратиться к каждому доброму человеку с просьбой не оставить и этого ребёнка. **Помочь Максиму можно на raduga-omsk.ru или отправить смс со словом ЧАС и желаемой суммой пожертвования на номер 3434.** А ещё вы може-

те перечислить желаемую сумму по реквизитам, которые указаны на стр. 16 любого номера радужной газеты. В назначении платежа важно указать: Максим Смигасевич



«ЖИЗНЬ ДЕРЖИТСЯ ЗА ШУНТЫ И ДРЕНАЖИ...»



О судьбе своего сына Анна рассказывает с парадоксальным спокойствием. Уже переболело! Уже со многим получилось смириться! Это для какого-то прохожего будут казаться страшными слова «гидроцефалия», «мультикистоз головного мозга», «гнояный менингоэнцефалит»... А для неё, молодой, красивой и такой сильной духом, это уже обычная чередой будней, в которых Анна за жизнь сына ведёт неравную борьбу...

«Пока сыночек до 5 месяцев был на ИВЛ, меня и мужа врачи всегда предупреждали, что ребёнок может уйти от нас в любой день. Настолько всё было тяжело»...

Мухаммад родился на 32-й неделе. После того, как у Анны резко повысились показатели АЛАТ и АСАТ, а пульс у плода

катастрофически стал замедляться, было решено экстренно провести кесарево сечение. Мальчик родился с гипоксией. «Как только я очнулась от наркоза, мне сказали, что малыш весь в трубках, очень тяжёлый», - ровным голосом говорит Анна.

Как снежный ком, проблемы стали нарастать уже на следующий день. Врачи диагностировали гидроцефалию. На второй неделе ребёнка перевели в отделение патологии новорождённых при ОДКБ. Гидроцефалия у Мухаммада развивалась стремительно: за неделю голова выросла на 5 см. Уже в ДКБ № 3 ребёнка прооперировали и поставили необходимые дренажи. «Только после этого гидроцефалия как будто стала отступать. Но мы и выдохнуть не успели, как нам озвучили новый диагноз. Теперь это был мультикистоз головного мозга. Кист было очень много, все разных размеров и в разных местах».

Жизнь малышке на этот раз спасла эндоскопия. **После операции нужно было жить с трубкой-дренажом, которая выходила из головы. Но и после сложных нейрохирургических вмешательств несчастья Мухаммада не закончились.** Чуть позже малышка подхватил пневмонию, ещё позже переболел гнойным менингоэнцефалитом. «В свои 3 года мой ребёнок пережил 16 операций. В какой-то момент мне стало казаться, что его жизнь держится за шунты и дренажи».

Сегодня Мухаммад, несмотря на самые мрачные прогнозы врачей, понемногу берёт в руки бутылочку, достаёт до соски и тянет её в рот. Он не может говорить, но когда хочет, чтобы его услышали, закрывает сам себе трахеостому и начинает лепетать на своём. Он только-только научился говорить отдельные слоги, голову держит пока ещё плохо, своеобразно ползёт на спине, приподнимая её. Под большим вопросом атрофия зрительного нерва – мальчик не фокусирует взгляд, но светоощущение у него есть. Анна понимает, что сын никогда-никогда не будет уже здоровым, болезнь очень многое забрала... но вот сделать ребёнка счастливым она обязательно постарается. «Я очень хочу, чтобы у моего сыночка окрепли мышцы, и появилась опора в ногах». Мухаммад никогда и нигде не проходил реабилитацию. Не давали многочисленные операции. Но сегодня то самое время, когда помочь малышу можно. Именно поэтому благотворительный центр «Радуга» обращается ко всем с просьбой о посильной помощи семье. **Давайте поможем сделать жизнь Мухаммада немного лучше. Для этого необходима сумма в 236 504 рубля. Помочь ребёнку пройти реабилитацию можно по реквизитам, которые указаны на стр.16. В назначении платежа обязательно укажите: Мухаммад Давоян**

«НАМЕРЕНЫ БОРОТЬСЯ!»



Рустаму сейчас 12 лет, почти половину из них — мальчишка живёт под постоянным гнѐтом тяжѐлой болезни Дюшенна. От диагноза ребёнка когда-то у родителей замирало сердце, но сегодня они понимают, что драгоценное время нужно тратить на борьбу с болезнью, а не на переживания.

Миодистрофия Дюшенна подкралась внезапно. В детском саду на уроке физкультуры в один из дней Рустам не смог как все пройти на корточках. Тревогу родители забили только в 1 классе, когда у сына не получилось подняться по школьной лестнице. «Поехали к районному неврологу, она на нас только наорала, что мы с ерундой какой-то носимся. Мы бегом в Омск. Здесь уже сразу при осмотре диагностировали МДД. Рустаму тогда было 7 лет», — вспоминает мама мальчика Толкын.

Сегодня Рустам принимает специальный препарат, который ребёнку прописали московские неврологи. Лекарство замедляет разрушение мышечной ткани. Раньше подросток лежал в отделении неврологии ОДКБ, где ему проводили курс поглаживаний, ведь массаж при МДД строго запрещѐн. Благодаря тому, что и со стороны родителей, и со стороны врачей всегда есть постоянный контроль заболевания, Рустам может ходить. Да, походка



утиная, большие расстояния даются с трудом, всё чаще приходится пользоваться коляской, но сдаваться никто не собирается. Сейчас родители очень ждут, что Рустаму помогут и в «Доме радужного детства». «Здесь

есть бассейн, гидроманна, занятия в которых так полезны при МДД. А ещё инструкторы по АФК проводят специальные растяжки мышц. Я много про это читала. Думаю, что Рустаму это облегчит состояние», — рассказывает с надеждой Толкын.

От миодистрофии Дюшенна невозможно излечиться, но реально сделать всё, чтобы болезнь не прогрессировала. Именно поэтому сегодня благотворительный центр помощи детям «Радуга» обращается ко всем, кто в силах помочь Рустаму. Для реабилитации мальчишки срочно нужны 236 504 рубля. **Мы должны успеть, чтобы болезнь не нанесла очередной страшный удар. Вы можете поучаствовать в судьбе Рустама, перечислив желаемую сумму помощи по реквизитам, которые найдѐте на стр. 16 в этом выпуске. В назначении платежа нужно указать: Рустам Искаков**



СЧАСТЬЕ ШАГАТЬ!



«Железные рыцарские доспехи» — так между собой работники хосписа называют аппарат на нижние конечности туловища. У нашего подопечного Лёши такие штаны есть. Это техническое средство реабилитации (ТСР) ребёнку несколько лет назад помог приобрести один из российских фондов. Выглядят штаны как тугоры, которые соединены с корсетом специальными крепежами. Ольга фиксирует аппарат с помощью липучек, и они вместе с Лёшей начинают шагать: сын впереди, мама, придерживая его, сзади. Ребёнок в такие минуты счастлив. Он идёт сам!

Жизнь мальчика родители поддерживают очень бережно. У Лёши мышечная дистрофия Ульриха — это генетическое заболевание, о котором даже врачи слышат нечасто. Слабость мышечной ткани, деформация грудной клетки, задержка дыхания ночью — это лишь часть ярко выраженных симптомов болезни. А потому несколько полных обследований в год и строгое соблюдение назначений терапии — основные правила жизни в такой ситуации. **Они такие же важные, как и использование НИВЛ, без которого Лёшин ночной сон просто невыносим,**

и применение ТСР — мальчишка сейчас активно пользуется аппаратом на нижние конечности туловища.

«Важно использовать ТСР не только во время курса лечения, но и в ежедневной жизни, вне стен хосписа или реабилитационных центров. Лёша — хороший пример того, как с помощью ТСР можно помочь ребёнку. Средство позволяет избежать сильнейшего сколиоза, застоя в органах, а также давления на них. **Аппарат на нижние конечности туловища не просто позволяет вертикализировать ребёнка, но и помогает ему зафиксировать ноги, что даёт возможность передвижения.** Такое средство ребёнок может использовать хоть где: в стационаре, дома, на отдыхе», — рассказывает о преимуществах данного ТСР инструктор АФК «Дома радужного детства» Артём Дынер.

Всё бы ничего, но из «железных доспехов» дети тоже вырастают. И в отличие от обычной одежды купить новые специальные для реабилитации — дело небыстрое и, к сожалению, недешёвое. Сейчас крайне важно, чтобы следующий аппарат на нижние конечности туловища для Лёши был ещё и с шарнирами РГО. Эти крепления дадут возможность передвигаться легче и самое важное — самостоятельно (Лёшу даже не нужно будет придерживать), а значит с ещё большим удовольствием, что имеет существенное значение для ребёнка с тяжёлым диагнозом. Но вот приобрести для сына новый аппарат у семьи нет никакой возможности. Он стоит невероятных 1 391 000 рублей. И жить без движения тоже нельзя!

Неподъёмную для родителей мальчика сумму на этот раз откликнулся собрать благотворительный центр «Радуга». Изготовление аппаратов на нижние конечности туловища с шарнирами РГО для Лёши — это возможность сделать его жизнь





немного радостнее! Поэтому вновь обращаемся ко всем: только вместе мы сможем помочь ещё одному ребёнку! Только вместе мы сможем сделать ещё одну семью хоть немного счастливее! Вы можете помочь Лёше, отправив посильную помощь по реквизитам, которые можете найти на стр. 16. В назначении платежа не забудьте указать: Лёша Дзекун



СЛЫШАТЬ, ЧТОБЫ ПЕТЬ!

В 2,5 года, после тяжело перенесённого ларингита, Лера перестала говорить. Обследования в сурдоцентре подтвердили опасения, прозвучал диагноз: 4 степень тугоухости.

В три года Лере поставили первые слуховые аппараты, и родители сразу начали учить дочь жить с «новыми ушками».

«Я спокойноотреагировала на диагноз Леры, — говорит мама Леры Ольга. — Наверное, потому что знала, что от нас теперь требуется. В 12 лет я сама заболела ларингитом и, по словам врачей, из-за лечения антибиотиками потеряла слух. Но тогда я не могла смириться: скрывала свою тугоухость и на улице, и в школе... Училась плохо, потому что учителей не слышала. Надо мной смеялись, и у меня начала проявляться агрессия...»

Со временем Ольга самостоятельно научилась жить с тугоухостью. Сейчас она работает в магазине и умеет читать по губам.

«Мне и сейчас тяжело, но я стараюсь справляться. Главное, видеть лицо. Сложнее всего было в период, когда росла заболеваемость коронавирусом, и все ходили в масках, — рассказывает о сложностях жизни при тугоухости Ольга и продолжает. — Лере значительно легче, чем мне, потому что мы сразу же начали заниматься с ней. Дома всё было обклеено: от окна до посуды. Самой Лере тяжело было только привыкнуть к аппаратам, она их снимала. Но мы разговаривали, объясняли. Постепенно она научилась читать и считать. Сейчас девочка активная и общительная, в школе тоже учится неплохо».

Когда Лера пошла в школу, многие дети сначала думали, что у Леры наушники, чтобы слушать музыку. Приходилось объяснять, что это специальные аппараты, без которых она не сможет слышать.

Сейчас аппараты вышли из строя, и Лера практически не слышит.

«Я долго раздумывала и решила обратиться за помощью, — говорит Ольга. — Хочется, чтобы она могла говорить, нормально развиваться, общаться с друзьями, петь».

Дело в том, что слуховые аппараты, которые нужны Лере, очень дорогие. Но если каждый из нас найдёт возможность помочь хотя бы небольшой суммой, мы сможем закрыть сбор быстро.

С нашей поддержкой Лера сможет СЛЫШАТЬ. А это самое главное для человека, который очень любит петь.

Давайте объединимся и докажем, что мы в силах подарить ребёнку настоящее чудо!

Центр «Радуга» открывает сбор на слуховые аппараты для Леры Пилипенко на сумму 414 600 рублей. Перечислить желаемую сумму помощи можно на raduga_omsk.ru или по реквизитам, которые вы найдёте на стр. 16. В назначении платежа важно указать: Лера Пилипенко

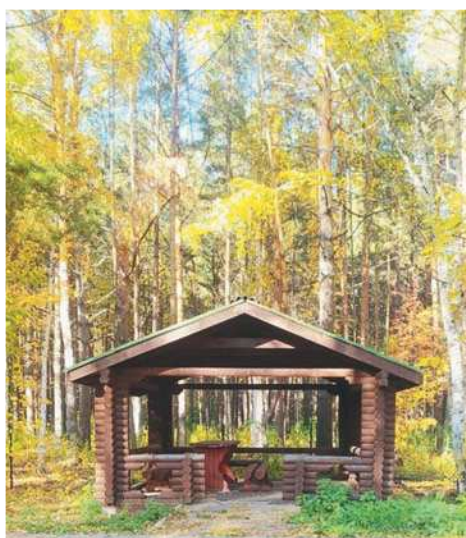




КОГДА ПРОГУЛКИ ЛЕЧАТ!



Все наши подопечные семьи знают, что «Дом радужного детства» находится в экологически чистом месте - в селе Подгородка. И это не случайно! Место для строительства омского детского хосписа выбиралось исключительно из соображений дать максимальную пользу для тяжелобольных детей. Максимальную настолько, что даже воздух должен участвовать в тяжёлой и кропотливой работе по реабилитации и абилитации подопечных «Дома радужного детства». Воздух в хвойном лесу - лучшее, что мы можем дать детям во время прогулок по территории хосписа. Если на вашем телефоне установлено приложение ATLANTIS AR, то при наведении устройства на фото с пометкой «А» вы с лёгкостью можете полюбоваться природой хосписа, а ещё услышать комментарий медицинской сестры «Дома радужного детства» Светланы Бобровской о пользе хвойного леса для организма. Здесь же, на страницах газеты, мы публикуем фото осеннего леса.



«Дом радужного детства» работает для детей и оказывает поддержку семьям исключительно на средства жертвователей. Помочь тяжелобольным ребятам можете и вы. Перечисляя любую сумму для проекта «Радуги» на сайте благотворительного центра raduga-omsk.ru, вы делаете жизнь самых беззащитных немного лучше.





ОДИН РУБЛЬ – ЭТО ОЧЕНЬ МНОГО, КОГДА НАС МНОГО!

Мы знаем: вместе мы сможем помочь нашим подопечным. Хотим напомнить, что для этого у нас есть сервис ежемесячных микропожертвований!

Мы искренне хотим, чтобы добра в мире было больше, но сегодня реальность такова, что центр «Радуга» не справляется с огромным потоком

просьб о помощи. Мы разрываемся на части и тратим все свои силы и всё своё время на поиски средств для наших подопечных.

Исправить ситуацию и помочь нашим подопечным получится только совместными усилиями. Каждый желающий помочь может оформить пожертвование на сайте «Радуги», щёлкнув

на кнопку «Помочь» рядом с любой историей ребёнка во вкладке «Нужна помощь». Далее необходимо выбрать сумму списания и обязательно активировать галочку «Ежемесячный платёж».

Дорогие друзья, что для каждого из вас 50 или 100 рублей? А если взять 15 000 человек и умножить на сто рублей, то получается полтора миллиона рублей в месяц! Почему нужно помогать? Потому что нет ничего страшнее смерти ребёнка или тяжёлого заболевания. Потому что часто жизнь ребёнка зависит только от денег. Поэтому давайте вместе сделаем большое доброе дело!

Представьте, в один день мы вместе сможем спасти несколько тяжелобольных малышей! Подписывайтесь на ежемесячные пожертвования! Приглашайте друзей! Только объединившись, мы сможем многое! Отменить ежемесячное списание средств можно в любой момент.

Благотворительный центр «Радуга» гарантирует: все средства будут потрачены на лечение детей. Детальные отчёты публикуются на сайте центра, а газета «Радуга» каждый месяц рассказывает о детях, которым уже помогли омичи, и о тех, кто ещё нуждается в поддержке.

Тяжелобольным детям помощь нужна прямо сейчас и всегда! Помните, что сотням омских семей, на которые обрушилась непосильная беда, можете помочь именно вы!

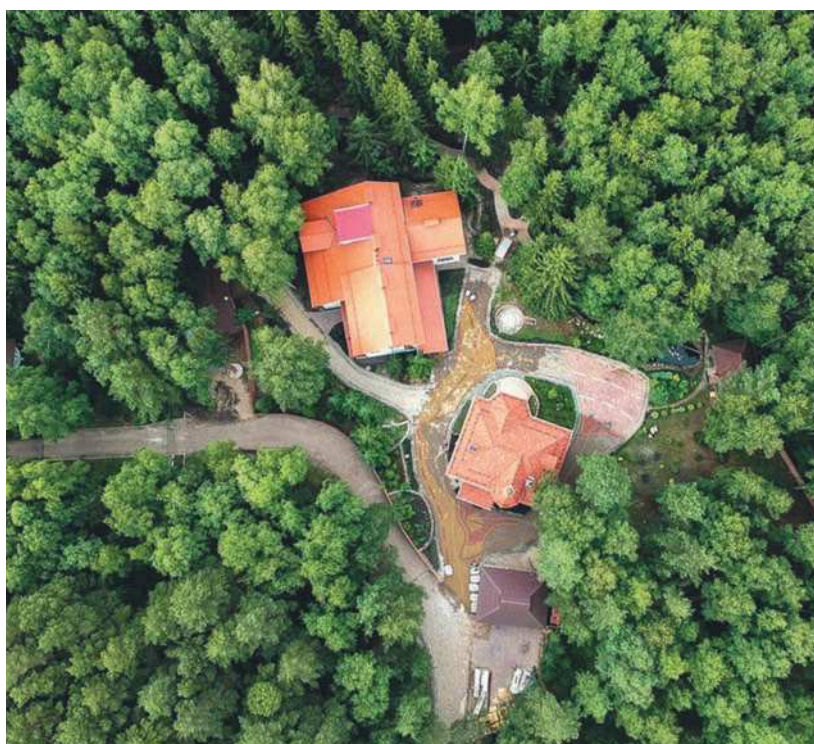


БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ЦЕНТР «РАДУГА» ПРИГЛАШАЕТ БИЗНЕС К УЧАСТИЮ В ПРОЕКТЕ «ПОМОГАЕМ ВМЕСТЕ»

Долгосрочный проект «Помогаем вместе», задуманный благотворительным центром «Радуга», впервые стартовал в 2013 году, чтобы собрать средства на социальное такси для детей-инвалидов. Сейчас он работает для того, чтобы поддержать подопечных хосписа «Дом радужного детства», которым нужна постоянная поддержка.

Суть проекта заключается в том, что социально ответственный бизнес отчисляет с каждой проданной единицы товара или оказанной услуги часть средств. Кажется, что это небольшие деньги — от 10 копеек до 10 рублей, но в масштабах предприятия сумма может оказаться значительной денежной поддержкой хосписа, которую благотворительный центр собирает всем миром. При этом частью программы становятся и простые омичи, делая покупки. На товар, участвующий в проекте, прикрепляется стикер с символикой проекта «Помогаем детям».

Центр «Радуга» приглашает к участию в проекте «Помогаем детям» социально ответственных товаропроизводителей и компании, оказывающие услуги в Омске и Омской области. **Ваше участие поможет сохранить жизнь и здоровье маленьких радужных подопечных. Наш телефон — 908-902. Помогать вместе — проще!**





КИРИЛЛ КАРПОВ, 8 ЛЕТ

Кириллу, которого в марте этого года сбила машина, сделают 3D пластины. Её установят на место удалённой лобной кости. Мозг мальчика будет защищён! Именно вы за считанные дни смогли дать надежду на спокойную жизнь не только ребёнку, но и всей его семье! Мы благодарим всех за доброту!



САША КОЛПАКОВ, 15 ЛЕТ

Саша очень сильно теряет вес. Раньше он ел перетёртую пищу, сейчас и её не может. Многочисленные неравнодушные люди помогли собрать необходимую сумму средств.

Теперь для подростка будут приобретены специализированное питание и гастростома, которую врачи рекомендуют срочно установить. Всё это стало возможным только благодаря вам!



ЮЛИАНА НОВГОРОДЦЕВА, 5 ЛЕТ

Юлиана теперь хорошо слышит. Девочка с родителями пришла к нам в офис, чтобы передать ВАМ своё бесценное «спасибо».

Сразу после установки слуховых аппаратов у Юлианы было очень много эмоций, ведь она услышала мир вокруг!

Спасибо за это каждому, кто помог маленькой принцессе!



НЕЛЛИ ГРИЦКЕВИЧ, 3 ГОДА

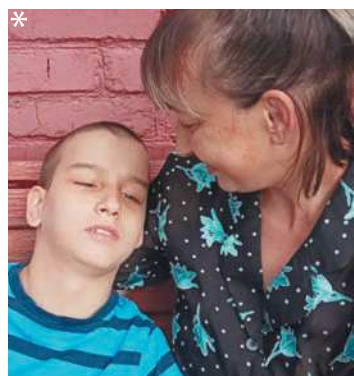
Сердце трёхлетней Нелли будет работать в нормальном режиме, потому что операция по закрытию артериального протока состоится. Вы помогли родителям девочки приобре-

сти спираль, благодаря которой жизни малышки не будет угрожать опасность.



МАША ВЕЙС, 12 ЛЕТ

С ДЦП можно и нужно бороться! Мы вместе поможем Маше почувствовать опору под ногами, ведь новый вертикализатор стал доступен благодаря нашим совместным усилиям. Помимо этого, девочка пройдёт курс реабилитации. Маша всё понимает и глазами благодарит каждого, кто стал причастен к её судьбе.



НИКИТА КОСТРОМИН, 11 ЛЕТ

Сбор для Никиты завершён! Это значит, что теперь мальчишка с родителями сможет вовремя добраться до Москвы, чтобы пройти обследования и лечение. Это огромное счастье для всей семьи, которая благодарна

всем милосердным жертвователям. Спасибо за то, что откликнулись!

СОНА И КРИСТ МНАЦАКАНЯН, 7 И 11 ЛЕТ



Брат и сестра Крист и Сона Мнацаканян страдают ДЦП. Детям крайне важно получать своевременную реабилитацию, так как ещё можно обучить их многим навыкам.

Благодаря закрытому нашими жертвователями сбору теперь дети смогут поехать на реабилитацию! Спасибо, что помогаете!

СПАСИБО ЗА СЕНТЯБРЬ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за сентябрь 2022 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **3703103.73** 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 с тяжёлыми заболеваниями обретают новые навыки. Именно здесь многие делают свои первые шаги, говорят своё первое слово, впервые в жизни одаривают маму улыбкой. В сентябре 8 детей прошли реабилитацию и абилитацию в детском хосписе «Дом радужного детства».

1904385.83 — 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 помочь семьям с тяжелобольными детьми, выездная паллиативная служба благотворительного центра помощи детям «Радуга» добирается до самых глубин Омской области. Специалисты ВПС не только везут для детей предметы гигиены, необходимое оборудование, но и оказывают психологическую, юридическую и медицинскую консультацию для всей семьи паллиативного ребёнка. В сентябре ВПС «Радуги» посетила 18 детей.

159870 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!

75000 руб. — хозяйственные расходы, коммунальные услуги.

Адресная помощь детям:

13700 руб. — оплата обследований донора для Макара Пастушенко

95000 руб. — оплата кресло-коляски для детей с ДЦП для Ксюши Тимошенко

34100 руб. — оплата генетического анализа для Арины Бахтеевой

190150 руб. — оплата вертикализатора для Мирона Плеханова

108355 руб. — оплата специализированного питания «Нутризон» для Назы Алиевой

99000 руб. — оплата коррекционных занятий в центре «Шаги развития» для Коли Анищика

72706.5 руб. — оплата гастростомы и специализированного питания «Нутризон» для Саши Колпакова

280400 руб. — оплата слуховых аппаратов для Юлианы Новгородцевой

185000 руб. — оплата пластины персонифицированной сетчатой с анатомической моделью для Кирилла Карпова

177000 руб. — оплата опоры для стояния для Маши Вейс

62762 руб. — оплата спирали «Флиппер» для Нелли Грицкевич

129000 руб. — оплата аппарата на голеностопный сустав для Гоши Панчвидзе

40200 руб. — оплата генетического анализа для Миши и Насти Луценко

4014.4 руб. — оплата лекарственного препарата Депакин для Даши Демидовой

35600 руб. — оплата генетического анализа для Богдана Некрышева

36860.00 руб. — оплата а/билетов Омск-Москва-Омск для Никиты Костромина

«ГАЗЕТА ДОБРЫХ ДЕЛ» ГОВОРИТ И ПОКАЗЫВАЕТ

Газету «Радуга» можно не только почитать, но и посмотреть и послушать. Чтобы аудитория издания становилась больше, сотрудники организации стараются следить за новинками технического прогресса. А потому наши выпуски выходят с видеосопровождением. 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!



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. Омск
К/счет 30101810900000000673
БИК 045209673
Назначение платежа:
Благотворительное пожертвование для (фамилия, имя ребенка)
Внимание! Сбербанк не берет комиссию с платежей.

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

✔ Опустив пожертвования в специальные фондбоксы

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

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

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

Над номером работали: Валерий Евстигнеев, Сергей Михневич, Марина Бугрова, 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 — С.А. Михневич.

Дата выхода: 13.10.2022. Подписано в печать: 12.10.2022

По графику в 17:00 фактически в 17:00 Тираж 10 000 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
Внимание! Все процедуры в детском хосписе «Дом радужного детства» проводятся только после консультаций медицинских специалистов

12+

ЕЖЕМЕСЯЧНЫЕ ПОЖЕРТВОВАНИЯ

Шаг 1

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

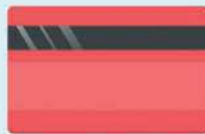


Шаг 3

Ввести свои данные, данные карты и выбрать сумму пожертвования

Шаг 2

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



Оформить один раз, чтобы помочь постоянно

