



ГАЗЕТА
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

Помочь всегда можно!

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru

 Фото с этим знаком «оживают»

№ 07 (125), июль 2023



ВЕРЯТ В ЛУЧШЕЕ И НАДЕЮТСЯ НА ЧУДО...

Юные омичи ждут вашей поддержки!

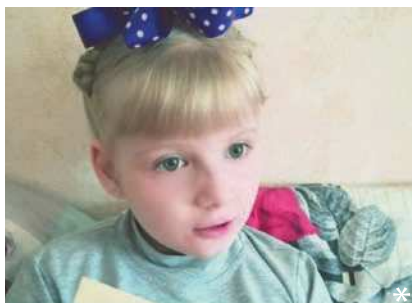
Стр. 4



НЕЙРОДЭНС В ПРОГРАММЕ РЕАБИЛИТАЦИИ

Кому и зачем он нужен?

Стр. 12



ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за июнь 2023 года

Стр. 14



Qr-код для перевода пожертвования только через приложения банков



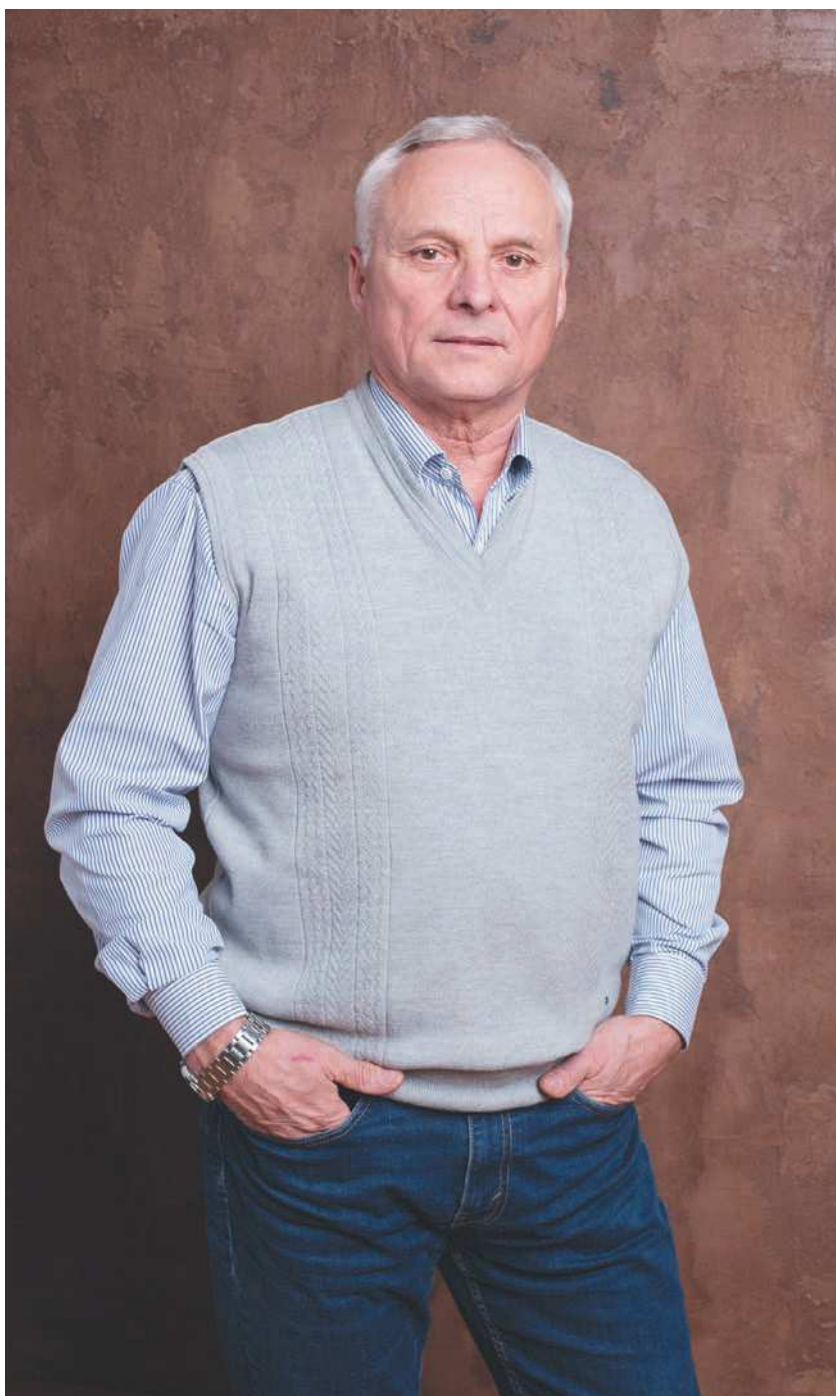
В назначении платежа нужно указать имя и фамилию ребёнка

ЭКСТРЕННЫЙ СБОР ДЛЯ ИЛЬИ!

ШАНС СПАСТИ РЕБЁНКА ДАЁТ КИТАЙ!

СТР. 6

ЧТО ДЕЛАТЬ, КОГДА ВЫХОДА НЕТ? ИСКАТЬ! ИСКАТЬ И ЕЩЁ РАЗ ИСКАТЬ!



Дорогие наши читатели! В этом номере буду говорить о том, чем и как последнюю неделю живёт наш благотворительный центр помощи детям «Радуга». А живёт он одной мыслью: как оперативно собрать многомиллионные средства для онкобольного ребёнка?! Дело в том, что к нам обратились родители Ильи Калёкина, который четыре года борется с лейкозом. (Историю ребёнка вы найдёте в этом номере на стр. 6–7). В России уже испробовали все методы лечения, но шанс на хороший результат у мальчишки всё же есть. Его, правда, дают всего в трёх странах мира: в Англии, США и Китае. Родители выбрали Китай, потому что и ближе, и дешевле. Илью уже готовы принять в Пекине, в клинике Children Jingdu.

Метод лечения экспериментальный, его совместно с американцами и англичанами китайцы разработали в генно-иммунном медицинском институте Шеньчжэня. Ведущий специалист Prof. Lung-Ji Chang, который более 30 лет занимается клеточной и молекулярной биологией, вирусологией, иммунологией и специализируется на генной и клеточной терапии, помог сотням пациентов, страдающим различными видами лейкемии. Он даёт надежду и нашему земляку — Илье. И разве это не шанс? Именно поэтому «Радуга» сегодня кричит на каждом углу о помощи.

Сейчас всё зависит от срока оплаты лечения. Собрать нужно 8 125 000 рублей.

Для многих жертвователей сейчас возникло сомнение: успеем ли?

Если ждать, можем и не успеть.

Если мобилизоваться и сплотиться — успеем!

Неделю назад в Морозовской больнице и в Царицыно Илье делали пункцию костного мозга и анализ спинномозговой жидкости. Результат подтверждает ремиссию и является ключевым по состоянию срочности. Времени немного!

И это время не для Ильи, а для нас с вами. Чтобы мы могли правильно подумать и сделать доброе дело! Помогите ребёнку, друзья!

*С уважением, В. А. Евстигнеев
Руководитель БЦПД «Радуга»*

«ЭКЗОБОТ»! ЧТОБЫ ХОДИТЬ НЕ ПО КРУГУ

Как вы представляете восьмилетнего ребёнка?

Активный, весёлый, любознательный? Да! Всё это о нашем подопечном — Льве Гельфанде.

Лев общительный: ему нравится играть со сверстниками. Правда, сейчас у него нет настоящих друзей, потому что ребята мальчика не особо принимают. Всё из-за болезни, которая ограничивает движения ребёнка.

Лев не ходит, самостоятельно сидеть научился совсем недавно. Слабые мышцы ног, спины, тазобедренного сустава не позволяют мальчику уверенно передвигаться. Но интеллект ребёнка сохранён. Он научился говорить в полтора года, сейчас развивается соответственно возрасту. Хорошо запоминает стихи, придумывает игры и размышляет на интересующие его темы.

«В этом году мы удивили всех педагогов, — рассказывает мама Льва, Ольга. — Потому что Лёва будет ходить в первый класс с обычными детьми. Я настояла на том, чтобы не отделять сына от сверстников. Чего я только не выслушала! Честно скажу, учителя не готовы учить такого ребёнка...»



*

Сам Лев очень ответственный и старательный. Каждый день он занимается физкультурой. Ежегодно проходит реабилитацию в Москве. Там, кстати, ребёнок может заниматься на финском тренажёре на нижние конечности. Впервые Лев встал в них в три года, но тогда совсем не мог в них ходить.

«Стоимость такого тренажёра около миллиона, но у дочери одной знакомой я увидела подобный, называется «Экзобот», узнала, что он в два раза дешевле! Тогда и решила обратиться за помощью в фонд».

Чтобы практиковать навык ходьбы, чтобы мышцы тренировались, в «Экзоботе» нужно ходить ежедневно! А у Льва получается так, что он ходит в нём 20 дней, пока находится на реабилитации, а потом, дома, утрачивает навык. И так по кругу...

Если мы с вами сможем помочь ребёнку в приобретении данного ТСР, то он научится удерживать положение стоя, сможет стабилизировать тазобедренный сустав и поясничную часть. И тогда, благодаря этим навыкам, Лев станет ходить лучше и лучше, а затем — самостоятельно!

ЦЕНТР «РАДУГА» ОТКРЫВАЕТ СБОР ДЛЯ ЛЬВА ГЕЛЬФАНДА НА АППАРАТ НА НИЖНИЕ КОНЕЧНОСТИ И ТУЛОВИЩЕ «ЭКЗОБОТ». НЕОБХОДИМА СУММА В 507 690 РУБЛЕЙ. ПОМОЩЬ МОЖНО ПО РЕКВИЗИТАМ, КОТОРЫЕ УКАЗАНЫ НА СТР. 16. НАЗНАЧЕНИЕ ПЛАТЕЖА: ЛЕВ ГЕЛЬФАНД



*



СКОЛИОЗ НЕ ДАЁТ ЖИТЬ...

Кристина родилась и живёт с одним лёгким. Шумно и иногда тяжело дышит, но всё же самостоятельно, без аппаратов. На фоне задержки психомоторного и речевого развития, миотонического синдрома и прогрессирующего сколиоза, отсутствие одного лёгкого уже не кажется глобальной проблемой. Сейчас прямую опасность для девочки-подростка представляет возможный перелом позвоночника...

«Позвоночный столб Кристины стремительно меняет своё положение. За год он сместился с 48 градусов до 54. И если в прошлом году ортопеды рекомендовали Кристине корсет только после консультации нутрициолога, то сегодня ясно: все консультации подождут, медлить ни в коем случае нельзя. **Отрицательная**

динамика попросту не позволяет тянуть дальше. Мы с нетерпением ждём приезда доктора Махера из Санкт-Петербурга», — делится переживаниями мама девочки.

Сколиоз, действительно, настолько вывернул спину ребёнка, что Кристина не может полноценно сесть. Хотя с прошлой реабилитации у девочки есть большие результаты. Она начала ходить вдоль опоры и самое важное — удалось за время занятий в «Доме радужного детства» поставить тазобедренный сустав на место, тем самым, избежать его вывиха.

Сильное искривление позвоночника у девочки началось несколько лет назад, сказалось отсутствие полноценного лёгкого. Кажется, что это не просто сильнейший сколиоз, а выросший горб. «У нас есть корсет, самый обычный, но, правда, он не помогает ничем. Совсем не поддерживает спину, — вздыхает Кристинина мама. А девочка тем временем играет со своей одеждой. — Это её любимое занятие: вытащит все вещи из шкафа и начинает перебирать их». Ещё Кристина любит учиться, к ней домой приходит учитель. Сидеть тяжело, но ребёнок старается. **Вот и мы просто обязаны поддержать подростка, поэтому открываем сбор для Кристины. Девочке нужна реабилитация и корсет, который будет правильно фиксировать спину. Стоимость его невелика. Но оставить ребёнка без помощи невозможно. Цена вопроса за реабилитационный курс и ортоизделие — 351 060 рублей. Мы точно знаем, что всем миром осилим и этот сбор. Чтобы помочь ребёнку, нужно перевести средства по реквизитам, которые указаны на стр. 16. Назначение платежа: Кристина Капустина**



ВСЁ НЕ ЗРЯ!

«Роды были тяжёлыми и длились почти двое суток! Матвей родился раньше предполагаемого срока, на 31 неделе. Очень маленький, весом всего 1420 кг, мальчик первые 6 часов дышал с помощью аппарата ИВЛ. К счастью, потом начал дышать самостоятельно».

Сегодня ему уже 12 лет! У Матвея большая семья: мама, отчим и три сестры, а ещё бабушка и прабабушка! Родной отец не участвует в его жизни, но рядом есть человек, который по-мужски воспитывает и заботится. Матвей называет его «папа»!

Мужество, терпение и силу воли наш подопечный проявляет с самого раннего периода жизни. Сначала врачи ставили «синдром двигательных нарушений», но в год узнали, что всё ещё серьёзнее.

«В год Матвею поставили диагноз ДЦП, — вспоминает Ольга. — С этого момента начались наши реабилитации...»

Реабилитировались в Анапе, в Челябинске, в Калининграде... Матвею делали обкалывание, назначали лекарства и проводили операции. Очень много занятий уделялось улучшению работы головного мозга.

Благодаря этому у Матвея улучшилась речь, появились сложные предложения. Он научился сидеть, ползать на четвереньках, стал самостоятельно спускаться с кровати или дивана, стоять.

Недавно ему сделали операцию на ногах для физиологически правильного положения. Теперь, по словам врачей, у Матвея появился страх в голове. Он боится вставать на ноги. Крутить колёса на инвалидной коляске ему тоже сложно, ведь руки мальчика слабые.

«Я разговаривала с врачами, они говорят, что ему не может быть больно, там всё в порядке. Просто необходимо разрабатывать ноги».

Поэтому Матвею очень нужен правильно подобранный курс реабилитаций. Это займёт длительное время. А пока он не может передвигаться, ему бы очень помогла коляска активного типа.

Ведь мальчик очень общительный, у него много друзей. В школе Матвей участвует в олимпиадах и конкурсах, ему нравится рассказывать стихи и петь песни.

Чтобы помочь ребёнку не замыкаться в болезни и в себе, семья обратилась за помощью к нам.

ЦЕНТР «РАДУГА» ОТКРЫВАЕТ СБОР ДЛЯ МАТВЕЯ ПИЛЯЕВА НА СУММУ 408 100 РУБЛЕЙ. В КОТОРУЮ ВХОДИТ РЕАБИЛИТАЦИЯ, ИНДИВИДУАЛЬНЫЕ ТУТОРЫ И КРЕСЛО-КОЛЯСКА АКТИВНОГО ТИПА. ОКАЗАТЬ ПОМОЩЬ МАЛЬЧИКУ МОЖНО ПО РЕКВИЗИТАМ, КОТОРЫЕ ВЫ НАЙДЁТЕ НА СТР. 16. В НАЗНАЧЕНИИ ПЛАТЕЖА ВАЖНО УКАЗАТЬ: МАТВЕЙ ПИЛЯЕВ





ВАЖНА КАЖДАЯ МИНУТА!

В июне 2019 года у Ильи воспалился лимфоузел. В больнице назначили лечение от простуды и сделали компресс на шею. Но ребёнку становилось только хуже. Через два дня он уже очень тяжело дышал. Его мама Ольга обратилась к местному фельдшеру (семья тогда жила в деревне Омского района), которая сказала: «Это что-то очень серьёзное».

Чуть позже врачи обнаружат жидкость в лёгких мальчишки и поставят «пневмонию», через прокол жидкость уберут. Ольга дрожащим голосом вспоминает:

«Тогда Илья впервые попал в реанимацию: он перестал дышать (ушёл в состояние комы), у него отказывало сердце и был сепсис крови... В общем, в выписке это значилось как

«полиорганная недостаточность», а для нас это был какой-то кошмарный сон».

Илью покрестили прямо в коме. Спустя три дня он стал дышать самостоятельно и, казалось, пошёл на восстановление. Пневмонию победили!

В этот год мальчик пошёл в первый класс, но в школе он проучился всего лишь 12 дней.

«12 сентября поднялась температура, история с пневмонией повторилась. Быстрое нарастание жидкости в лёгких, состояние всё хуже, лечение не помогало. Созывали консилиум, но причину найти не могли. Хотя уже тогда брали костный мозг и проверяли «онкологию». Всё было чисто».

На консилиуме врач-гематолог сказала, что по клинической картине, диагноз Ильи — «лейкоз». Рак не подтверждался, а ребёнок слаб на глазах и во второй раз попал в кому. Врач сказала отправлять анализы в лабораторию Екатеринбурга и взяла на себя ответственность начать лечение. На следующий день Илье стало намного лучше, он задышал сам.

Справляться помогали молитвы, которые родители читали у кровати своего сына.

А Илья оказался настоящим героем!

Первую химиотерапию он перенёс хорошо, все показатели быстро пришли в норму.

Единственное, было осложнение на левую ногу, полгода Илья не ходил из-за тромбоза. Но благодаря хорошей реабилитации удалось полностью восстановиться.

Раз в месяц ходили к терапевту на проверку.

«Через 8 месяцев, когда мы снова пришли, Илье решили проверить зрение. Он закрыл один глаз и на вопрос: «Что ты видишь?» ответил: «Я ничего не вижу».

Это был первый рецидив... Бластные (незрелые) клетки попали в ликвор и осели на зрительном нерве. Илья ослеп на один глаз», — вспоминает Ольга.

Назначили 10 блоков химии — это 10 месяцев лечения. После первого же блока зрение восстановилось, и это казалось настоящим чудом. Даже врачи не ожидали такого результата!

Спустя семь блоков заведующая отделением приняла решение о переводе Ильи в Москву, в Федеральный онкоцентр им. Н.Н. Блохина. Там, в феврале 2022 года лечение завершилось.

В июле Илья пожаловался на боль в голове. В больнице решили проверить, чтобы «исключить вероятность рецидива». Но исключить не получилось — болью в голове проявился второй рецидив.

Тогда Ольга услышала самые страшные слова заведующей отделением о том, что лечить Илью больше нет смысла и о том, что его переводят в паллиатив.

Смириться с этим было невозможно. Ольга ждала куратора отделения в коридоре и надеялась на разговор с ним. Она не помнит, что говорила ему, но профессор собрал консилиум врачей, работающих с Ильёй, и принял решение о дальнейшем лечении — о пересадке костного мозга и об установке резервуара Оммая — это устройство, кото-

рое помещается под кожу головы и помогает лекарству попадать сразу в спинномозговую жидкость.

«Кто-то поддерживал, а кто-то говорил, что Илья не выдержит, спрашивали: «Зачем вы его мучаете?». Советовали отпустить... - сквозь слёзы говорит Ольга — Но я так не могла. Если есть шанс, надо сделать всё возможное».

Илья прошёл два курса химиотерапии. Перенёс пересадку костного мозга, донором которого стала мама.

«Через три месяца костный мозг прижился, но до сих пор у нас сохраняется реакция «трансплантат против хозяина» (РТПХ) — это осложнение, связанное с реакцией иммунной системы».

Умный, любознательный и увлечённый Илья очень любит учиться, рисовать, играть в шахматы... Увлечений у него очень много и со всем он справляется на «ура».

В мае 2023 года он готовился к всероссийскому конкурсу, написал исследовательскую работу про свою кошку Чиколетту. Благодаря врачам, которые отпустили Илью офлайн выступить на конкурсе в Сочи, и благодаря учителям Ильи, которые нашли спонсоров и собрали деньги на поездку, мальчик вошёл в финальный лист пятнадцати победителей. Для него это была большая победа.

О третьем рецидиве узнали после конкурса. У Ильи заболела рука.

«Доктора, которые спасали его всё это время, в этот раз оказались бессильны... Но несмотря на та-



кую сокрушительную новость, нам дали надежду — ведь сейчас в мире появился новый экспериментальный метод лечения лимфобластного лейкоза — *car-t therapy*. Этот метод может применяться только в том случае, когда все остальные методы и возможности уже исчерпаны. На сегодняшний день это наш единственный шанс спасти жизнь нашего мальчика. Во всём мире существуют лишь три клиники, проводящие лечение с помощью этого метода — в Америке, Англии и Китае. Для нас возможно лечение только в Китае, где нам дали надежду и согласились принять на лечение!»

Множество фондов прислали отказ, так как не работают с данным заболеванием и с зарубежными клиниками... Ольга написала нам с мольбой о помощи!

МЫ НЕ МОЖЕМ БРОСИТЬ ЭТОГО ОЧАРОВАТЕЛЬНОГО МАЛЬЧИШКУ В УЖАСНОЙ БЕДЕ! ИМЕННО ПОЭТОМУ МЫ ХОТИМ СДЕЛАТЬ ВСЁ ВОЗМОЖНОЕ И ПРОСИМ ВАС ПРИСОЕДИНИТЬСЯ К СПАСЕНИЮ ЖИЗНИ ИЛЬИ! ЦЕНТР «РАДУГА» ОТКРЫВАЕТ СРОЧНЫЙ СБОР ДЛЯ ИЛЬЯ КАЛЁКИНА НА ПЕРВЫЙ БЛОК CAR-T ТЕРАПИИ. СУММА СБОРА – 8125000 РУБЛЕЙ. ПОМОЩЬ РЕБЁНКУ МОЖНО ПО РЕКВИЗИТАМ, КОТОРЫЕ УКАЗАНЫ НА СТ. 16. НАЗНАЧЕНИЕ ПЛАТЕЖА: ИЛЬЯ КАЛЁКИН

«ТО, ЧТО ПОДХОДИТ НАМ!»



Андрей родился здоровым. По официальной версии. По шкале Апгар набрал 8–9 баллов. При всех хороших характеристиках малыша молодую маму насторожил его тёмно-синий цвет. «Врачам удалось убедить меня, что всё хорошо. Выписывались счастливые и радостные, но дома я узнала, что тревожилась не случайно.»

То, что с ребёнком не всё нормально, Алёне сказала её мама. Она врач, от профессионального взгляда которого было не скрыть неладное. Женщине легко удалось убедить дочь тщательно обследовать Андрюшу. «В городском неонатальном центре ребёнка осмотрел невролог, он поставил задержку развития. Так, с первых недель жизни сын стал проходить реабилитацию каждые 2–3 месяца: ноотропы, массаж, ЛФК... Все занятия и процедуры, конечно, сыграли огромную роль в развитии нашего мальчика. Где-то до года задержка была уже на треть. Мы постоянно нагоняли!»

Уже в год Андрей стал ходить вдоль опоры. Родителям казалось, что ещё чуть-чуть и малыш побежит. Но этого, увы, не произошло. В полтора года мальчишке поставили инвалидность. Под вопросом была энцефалопатия, генетика не подтвердилась. В итоге — ДЦП.

«Мы опробовали всевозможные методы реабилитации. В конечном счёте, оставили только те, которые подходят именно Андрею. Всё требует большого финансового вложения, а ещё времени и моральных сил. Реабилитировались и в «Доме радужного детства» в 2019 году. **Тогда это была невероятная социальная передышка даже больше для меня, наверное, — вспоминает с улыбкой Алёна.** — Попали тогда сразу после прохождения медико-социальной экспертизы. Знаете, как в сказку после мытарств».

А в 2020 году Алёна нашла для сына методику реабилитации через воздействие на соединительную ткань. Ту BDA-терапию, которую так активно «Радуга» начала внедрять полтора года назад. И именно сегодня «Дом радужного детства» может стать двойной поддержкой для семьи. Все прошлые годы восстановления помогли Андрею во многом: сидеть, стоять, держать предметы в руках, размышлять и понимать окружающих. Сегодня мальчишке нужно ещё научиться ходить и говорить.

Благотворительный центр «Радуга» желает помочь ребёнку освоить как можно быстрее новые и такие необходимые навыки. Именно поэтому так важно участие в судьбе Андрея каждого неравнодушного человека. **ДЛЯ РЕАБИЛИТАЦИИ И BDA-ТЕРАПИИ НЕОБХОДИМО СОБРАТЬ 345 630 РУБЛЕЙ. ПЕРЕЧИСЛИТЬ ЛЮБУЮ СУММУ МОЖНО ПО РЕКВИЗИТАМ, КОТОРЫЕ РАЗМЕЩЕНЫ НА СТР. 16 НАЗНАЧЕНИЕ ПЛАТЕЖА: АНДРЕЙ ЛАНКОВ**

«И Я ОПЯТЬ ПОБЕГУ ПО ДОРОЖКЕ!»



Что такое для годовалого ребёнка быть загипсованным на протяжении почти года? Родители Софьи готовы уже дать не просто ответ на этот вопрос, а целую инструкцию жизни в такой период.

О том, что дочь родилась с вывихом правого бедра, в семье узнали только тогда, когда Соне было чуть больше годика. Это обнаружили на одном из обследований в больнице, где девочку наблюдали из-за проблем с сердцем. Работу сердечного клапана в итоге удалось нормализовать, не травмируя малышку, но вот с вывихом всё оказалось намного сложнее. Врачи пришли к решению сделать ребёнку закрытое вправление, загипсовать и поставить распорку.

«Слёзы и истерики ребёнка переживали всей семьёй. Старшие двоюродные братья жалели Соню и по-детски объясняли, что так нужно, чтобы она могла ходить и даже бегать. Жена ни на секунду не отходила от ребёнка. Нужно было контролировать подвижность дочери, в этом возрасте ведь всё интересно, а любое неловкое движение могло привести к падению с дивана или кровати. В то время Софья, к счастью, полюбила рисовать», — вспоминает папа девочки.

Но теперь все испытания позади. Ведь совсем недавно Сонечке сняли гипс и убрали распорку. Теперь малышке нужны занятия со специалистами, чтобы разработать ножки. Благотворительный центр «Радуга» и семья девочки обращаются ко всем с просьбой о помощи. **ДЛЯ РЕАБИЛИТАЦИИ СОФЬИ НУЖНА СУММА В 236 504 РУБЛЯ. ПЕРЕЧИСЛИТЬ ДАЖЕ НЕБОЛЬШИЕ СРЕДСТВА МОЖНО ПО РЕКВИЗИТАМ, КОТОРЫЕ РАЗМЕЩЕНЫ НА СТР. 16. НАЗНАЧЕНИЕ ПЛАТЕЖА: СОФЬЯ ЧЕСНОКОВА**

Я ВСЁ СМОГУ!

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

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

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

Родители и Зарина борются с заболеванием, но знают, что полное выздоровление не наступит никогда. И уже смирились с этим. Но вот о том, что в их силах не допустить прогрессирования болезни, не забывают ни на секунду.

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

Теперь сколиоз Зарины под контролем!» — говорит мама.

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

ДАВАЙТЕ ВМЕСТЕ ПОМОЖЕМ ДЕВОЧКЕ ПОЛНОЦЕННО ДВИГАТЬСЯ И ПОЛНОПРАВНО ЖИТЬ. ПОТОМУ, ЧТО УМНАЯ И КРАСИВАЯ ДЕВОЧКА С ЯМОЧКАМИ НА ЩЁЧКАХ ДОЛЖНА БЫТЬ ЕЩЁ И СЧАСТЛИВОЙ! ЛЮБОЙ ПЕРЕВОД ПО РЕКВИЗИТАМ БЦ «РАДУГИ» НАС СТР. 16 ПОМОЖЕТ ЗАРИНЕ НЕ ПОТЕРЯТЬ ИМЕЮЩИХСЯ НАВЫКОВ. ОЧЕНЬ ВАЖНО УКАЗАТЬ В НАЗНАЧЕНИИ ПЛАТЕЖА: ЗАРИНА НИЯЗОВА



«НАШЕ НЕЗНАНИЕ НЕ ОСВОБОЖДАЕТ НАС ОТ ОТВЕТСТВЕННОСТИ...»

«Резус-конфликт стал причиной того, что мой второй ребёнок родился с проблемами в здоровье. Оказываясь, нужно было выждать определённое время после появления на свет старшего, прежде чем планировать следующую беременность. Но, увы, никто меня об этом не предупредил».

Екатерина говорит, что по РOME «ударил» антитела, которые оставались ещё в её организме. После рождения мальчик провёл в городском неонатальном центре полтора месяца. Когда ребёнка выписали домой, до полугода он развивался соответственно возрасту. Но в 6 месяцев у малыша произошёл приступ эпилепсии, после которого в жизни семьи началась борьба. За более-менее полноценную жизнь и за самого Рому!

«В 8 месяцев уже дали инвалидность. Так быстро, что я не успела ещё ничего осознать... Правда, вот первую реабилитацию удалось получить, когда сыну исполнилось два года. С тех пор живём по строгому графику: дважды в год в санаториях или реабилитационных центрах, через каждые три месяца процедуры и занятия», — рассказывает Екатерина.

Впереди у Ромы снова реабилитация. Её мальчишка будет проходить в «Доме радужного детства», потому что на этот раз нужны уже не просто занятия по восстановлению, а ещё специальные ортезы. Индивидуальные тьюторы для ног и корсет позволят постепенно скорректировать те нарушения в позвоночнике и суставах, которые появились за годы. Нужна помощь Екатерине и в получении BDA-терапии. Женщина уже получила весь инвентарь для занятий с сыном, но вот оплатить курс занятий ей не под силу. Она сегодня одна воспитывает двоих сыновей, и помощь финансовая нужна как никогда.

ИМЕННО ПОЭТОМУ «РАДУГА» ОТКРЫВАЕТ СБОР НА РОМУ. ДЛЯ РЕБЁНКА НУЖНО СОБРАТЬ 494 162 РУБЛЯ. ВЫ МОЖЕТЕ ПОМОЧЬ НЕ ВЫХОДЯ ИЗ ДОМА. ПРОСТО ОТПРАВЬТЕ ЖЕЛАЕМУЮ СУММУ ПО РЕКВИЗИТАМ, КОТОРЫЕ ВЫ НАЙДЁТЕ НА СТР. 16. В НАЗНАЧЕНИИ ПЛАТЕЖА ВАЖНО ОТМЕТИТЬ: РОМА АЛЕКСАНДРОВ



«ПОДНИМУ СЫНА НА НОГИ!»



Прошло 8 лет, но Наталья до сих пор с содроганием вспоминает, как мучительные и долгие роды привели к тому, что Даня, не успев родиться, попал в кому второй степени. Мальчик не дышал 15 минут.

«Приносят и показывают мне ребёнка, а он синий как гелиевая ручка, как в фильмах ужасов... У меня такое состояние было, что я даже не поняла, как подписала бумаги об отсутствии претензий».

На третий день заведующая предложила написать отказ от ребёнка, но Наталья не стала этого делать. Уже тогда решила, что справится с любыми последствиями. Главное, чтобы сын был рядом. При выписке у Дани стояло множество заболеваний.

Когда Данилу было полтора года, случился первый приступ эпилепсии.

Потом были ещё, у Дани начался откат в развитии: все навыки, которые были к этому моменту, ребёнок потерял. До трёх лет Данил не сидел, не стоял.

«Потом мне сказали, что сын сидеть вообще не будет, — вспоминает Наталья. — Что он парализованный и раз не сидит сейчас, то в будущем будет вообще лежачим. Я приехала домой, поревела и сама себе сказала: «Нет. Я такого не хочу. Надо что-то делать!» Начала сама с ним заниматься. Я изучила всю информацию о ДЦП, купила мячей и каждый день занималась с ним. Спустя полгода Даня сел, потом пополз и начал вставать у опоры. Ходить сам научился только в ходунках. Потом познакомились с «Радугой». Спе-

циалисты показали правильные упражнения на укрепление мышц, и Даня стал ещё увереннее сидеть, ползать, научился нырять в бассейне! А ещё сын стал понимать, что от него требуют. Он старательно выполняет задания».

Данил перенёс операцию на ногах, но голеностопный сустав вновь стал «уходить». Ортопед не рекомендует делать повторную операцию, он предлагает ботулинотерапию (для расслабления мышц), а после неё — реабилитацию.

Сейчас Дане 8 лет, но он слишком худенький. Всё потому, что пища в его организме не усваивается. «Он никогда не весил больше 20 килограммов. Гастроэнтеролог сказала, что это вес ребёнка четырёх с половиной лет. То есть очень большой недовес, хотя кушает сын очень хорошо. Я покупала специализированное питание, чтобы просто попробовать. И действительно, вес начал увеличиваться. Но у меня нет возможности покупать питание постоянно. Это слишком дорого».

НА СПЕЦИАЛИЗИРОВАННОЕ ПИТАНИЕ, БОТУЛИНОТЕРАПИЮ И РЕАБИЛИТАЦИЮ ДЛЯ ДАНИЛА ПОПЛЕСКИНА НУЖНЫ БОЛЬШИЕ СРЕДСТВА, КОТОРЫХ У МАТЕРИ ПОПРОСТУ НЕТ. НАТАЛЬЕ НЕ НА КОГО РАССЧИТЫВАТЬ. ОНА ВОСПИТЫВАЕТ СЫНА ОДНА. БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ЦЕНТР «РАДУГА» ОТКРЫВАЕТ СБОР СРЕДСТВ ДЛЯ РЕБЁНКА. НЕОБХОДИМЫ 450 310 РУБЛЕЙ. ПРОСИМ КАЖДОГО ПРИСОЕДИНИТЬСЯ И ПОУЧАСТВОВАТЬ ПОСИЛЬНОЙ СУММОЙ В ЖИЗНИ МАЛЬЧИКА! РЕКВИЗИТЫ ДЛЯ ПОМОЩИ МОЖНО НАЙТИ НА СТР. 16. НАЗНАЧЕНИЕ ПЛАТЕЖА: ДАНИЛ ПОПЛЕСКИН

«МЕЧТАЮ УСЛЫШАТЬ МИР ВО ВСЕХ ЕГО КРАСКАХ!»

«Радуга» познакомилась с Валерием в 2019 году. Уже тогда, в 8 лет, он был настоящим лидером. Общительный и смелый. Душа компании.

Лидером мальчик остаётся и сегодня, несмотря на серьёзные проблемы со здоровьем. Валера плохо слышит.

Всё случилось, когда ему было 6 месяцев. Малыш заболел ротавирусной инфекцией, и врачи назначили сильные антибиотики. Ошибка привела к нарушениям слуха, о которых родители узнали только спустя два года. Сын ничего не начинал говорить, это настораживало. Не зря! Мальчику поставили неизлечимый диагноз: «двухсторонняя хроническая сенсоневральная тугоухость 3–4 степени».

«То, что он плохо говорит, порой ничего не значит, — с улыбкой рассказывает мама Алёна. — Он — душа любой компании. Это качество затмевает собой все недостатки. Валера умеет завлечь в свою игру братьев и сестру так, что потом часами ребята заняты. Я не знаю, как он это делает, очень ценю его мощь!»

Ещё Валерий любит помогать маме в уборке и готовке, кататься на велосипеде и самокате и, в особенности, рисовать! Он участвует в различных конкурсах и выигрывает призовые места.

Учится Валерий в адаптивной школе, там научился немного говорить жестами, но дома использует только разговорную речь. Однако последние слова в предложениях проглатывает, а многие звуки произносит неправильно.

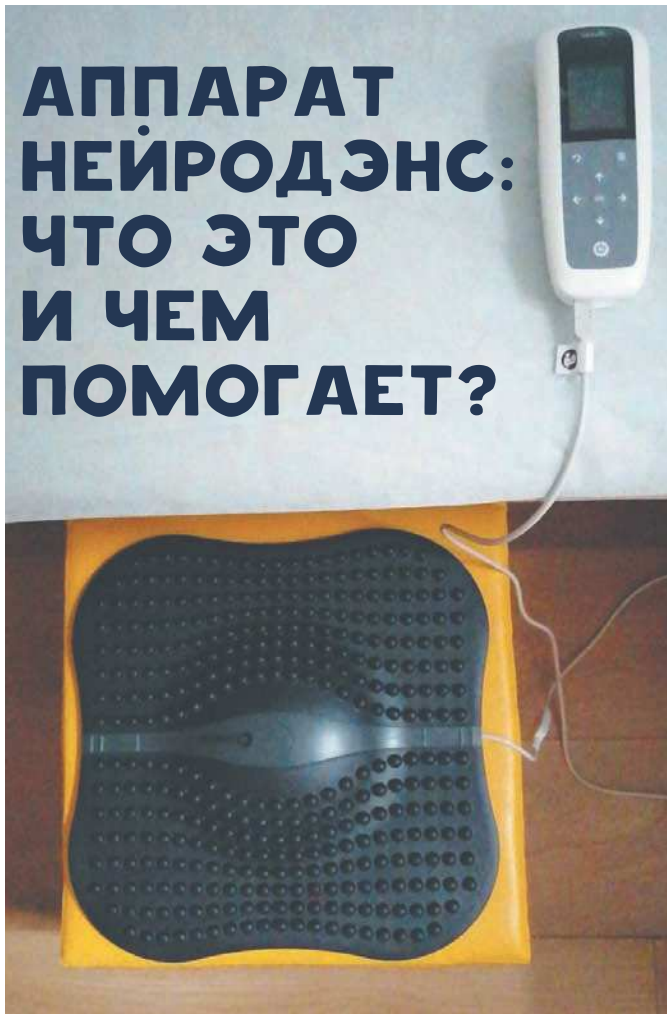


«Я вижу, что его порой задевает, что он не может правильно высказаться и его не понимают. Я прошу повторить несколько раз. И, кажется, что он уже привык так жить, но я вижу, как он хочет хорошо слышать, правильно говорить и лучше учиться».

Слуховые аппараты, которые у ребёнка сейчас, были в ремонте уже несколько раз. И сейчас они снова выходят из строя.

Если не помочь мальчишке сегодня, то дальше слух будет только ухудшаться. Семья подростка просит не проходить мимо и помочь ребёнку в приобретении слуховых аппаратов. Именно поэтому **РАДУГА ОТКРЫВАЕТ СБОР ДЛЯ ВАЛЕРЫ ШМАКОВА. НУЖНЫ 476 960 РУБЛЕЙ. ЕСЛИ ВЫ В СИЛАХ ПОМОЧЬ, ТО СДЕЛАТЬ ЭТО МОЖНО ПО РЕКВИЗИТАМ, КОТОРЫЕ УКАЗАНЫ НА СТР. 16. В НАЗНАЧЕНИИ ПЛАТЕЖА ВАЖНО УКАЗАТЬ: ВАЛЕРА ШМАКОВ**

АППАРАТ НЕЙРОДЭНС: ЧТО ЭТО И ЧЕМ ПОМОГАЕТ?



Аппарат Нейродэнс помогает:

- 1) облегчить симптомы ОРВИ и ОРЗ;
- 2) уменьшить болевые симптомы разной локализации;
- 3) нормализовать артериальное давление;
- 4) избавиться от запоров;
- 5) устранить аллергические реакции при укусах насекомых;
- 6) улучшить качество жизни пациента.

Аппарат подходит для людей любого возраста. Воздействие проводится курсом и является дополнением к комплексному медикаментозному лечению.

«Пациентами данного метода могут быть люди с заболеваниями сердечно-сосудистой системы, опорно-двигательного аппарата, травмами, гинекологическими и урологическими проблемами, а также с заболеваниями органов пищеварения и нервной системы. Аппарат показан для получения обезболивающего, сосудистого, противовоспалительного и обще регуляторного эффектов», — добавляет медицинская сестра «Дома радужного детства» Светлана Бобровская.

Так как при применении аппарата есть противопоказания, то каждый подопечный перед началом курса проходит обязательную консультацию с врачом.

Все, кто знаком с командой и деятельностью «Дома радужного детства», знают, что здесь внедряют только проверенные и действенные методы лечения. Немаловажно и то, что реабилитационные программы согласованы индивидуально для каждого ребёнка на консилиуме с врачами.

Огромным подспорьем в восстановлении большинства детей и родителей во время пребывания в «Доме радужного детства» является электротерапия. В этот раз расскажем о том, кому необходим аппарат Нейродэнс.

В «Доме радужного детства» при реабилитации детей и родителей применяют аппарат Нейродэнс. Это электронейростимулятор, действующий через кожу. Он предназначен для лечения функциональных расстройств при широком спектре заболеваний. Воздействие является эффективным методом восстановления, способствует положительной динамике при многих острых и хронических недугах.

Нейродэнс воздействует импульсными токами низкой частоты на биологически активные зоны и биологически активные точки человека с целью профилактики, лечения и восстановления функций организма.

Данный аппарат применяется как в бытовых условиях, так и в лечебных и лечебно-профилактических учреждениях.



ГРУППА БИЗНЕСОВ «ЯСТРО» – ПОМОЩЬ

Группа бизнесов «Ястро» — это группа современных развивающихся предприятий, выпускающих качественные и востребованные продукты с использованием передовых разработок и технологий. Над рецептурами продуктов работают профессиональные технологи, прошедшие обучение в ведущих российских и европейских научных центрах сыроделия. Контроль всей технологической цепочки от выращивания кормов до упаковки готовой продукции гарантирует высочайшее качество, позволяет оптимизировать издержки и создавать новые продукты.

Год назад эта компания, которая сегодня является одним из лидеров рынка плавяных сыров России, стала партнёром омского БЦ «Радуга».

Каждый месяц организация обеспечивает своей продукцией «Дом радужного детства». Из продукции, рассчитанной на разно-го потребителя, больше всего подопечным семьям понравилась «Омичка».

«Мы всегда стараемся найти возможность помогать общественным организациям в их добрых делах. В числе наших партнёров — фонды, спортивные клубы, интернаты, учебные заведения. Рады, что у нашей компании есть такая добрая миссия!» — говорит представитель компании «Ястро».

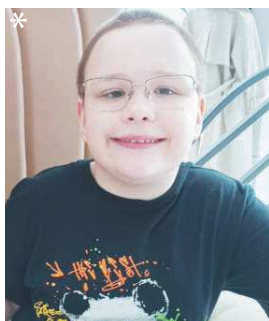




МИША ДОРЫШЕВ, 14 ЛЕТ

Вы, наши благотворители, оперативно помогли радужному подопечному Мише Дорышеву. Мальчику нужно было экстренно отправиться на химиотерапию в Санкт-Петербург, но средств на перелёт не хватало. «Радуга» незамедлительно открыла сбор

на авиабилеты. Благодаря поддержке людей Миша прибыл вовремя на лечение. Спасибо за своевременную помощь!



ГОША ПАНЧВИДЗЕ, 12 ЛЕТ

Когда-то родителям Гоши Панчвидзе говорили, что их сын никогда не сможет ходить. Но мальчик перенёс уже не одну операцию на ногах, чтобы опровергнуть такой прогноз. Гоша сейчас перемещается в специальных аппаратах.

Ходить лучше ему поможет и реабилитация в медицинском центре «Сакура». Важный для мальчика курс уже начался благодаря помощи жертвователей!



АПОЛИНАРИЯ ГОНЧАРЕНКО, 9 ЛЕТ

Для Апполинии Гончаренко было приобретено несколько упаковок необходимого медицинского препарата. Благодаря лекарству опухоль по всей области руки стала меньше на 3 миллиметра, сейчас

она не болит и не беспокоит девочку. «Я очень благодарна, что вы нас не бросили! Спасибо всем огромное!» — передаёт тёплые слова всем участникам сбора мама Апполинии.



МАТВЕЙ ШЛЕГЕЛЬ, 10 ЛЕТ

Матвей Шлегель снова может слышать и понимать окружающий его мир. Дело в том, что теперь у мальчишки есть новые слуховые аппараты. Их приобрели на средства жертвователей. Семья ребёнка выражает огромную благодар-

ность всем, кто принял участие в судьбе Матвея.



ЖЕНЯ СИРАЗОВ, 14 ЛЕТ

Мама радужного подопечного Жени Сиразова считает, что ДЦП — не приговор. «Рядом с нами всегда есть добрые люди, без помощи которых вряд ли бы можно было так сказать». На этот раз жерт-

вователи помогли осуществить важную для Жени ксеоминотерапию. Благодаря поддержке мальчишка сможет и реабилитироваться в «Доме радужного детства».



АНЖЕЛИКА МУШИНА, 5 ЛЕТ

Анжелика пройдёт очередной курс реабилитации в «Доме радужного детства», получит новую коляску и тьюторы из термопластика. Теперь всё это воз-

можно для девочки благодаря отзывчивости чужих, но очень милосердных людей. Именно ваше неравнодушие облегчает девочке её участь. Спасибо, друзья!



МАША ХМЕЛЕВА, 9 ЛЕТ

У Маши синдром Дауна, ДЦП, практически нет зрения. Зато есть большое счастье — расти в семье, пусть и приёмной. Совсем недавно Маша перенесла операцию на ногах. После хирургического вмешательства и послеоперационной

реабилитации Маша начнёт ходить. Благотворительный центр «Радуга» и приёмная мама девочки признательны всем за возможность восстановить ребёнка.



МАТВЕЙ ЛЯХОВ, 8 ЛЕТ

Матвею Ляхову передали инвалидную коляску! Теперь он сможет чаще бывать на улице и удобно сидеть в правильном положении длительное время. Коляска тщательно подобрана по размерам, функционалу и наполня-

емости. Мама мальчика признаётся, что самостоятельно она не смогла бы купить такое дорогое, но необходимое средство реабилитации. А ещё Матвей уже получил ксеоминотерапию и сможет пройти реабилитацию в «Доме радужного детства». Со всем этим помогли жертвователи «Радуги»!

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

СПАСИБО ЗА ИЮНЬ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за июнь 2023 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **4551612,75** руб.

Расскажем подробнее, что было сделано в июне:



«Дом радужного детства», «Усадьба Грибаново»:

«Дом радужного детства» — один из важнейших проектов «Радуги». Он про жизнь вопреки тяжёлым недугам! В «Доме радужного детства» дети, несмотря на порой неизлечимые заболевания, получают новые навыки. Именно здесь многие делают свои ПЕРВЫЕ шаги, говорят своё ПЕРВОЕ слово, ВПЕРВЫЕ в жизни одаривают маму улыбкой. «Дом радужного детства», как говорят родители, им самим дарит надежду, спокойствие и знания. В июне помощь в реабилитации получили 10 детей.

1458167,03 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:

Выездная паллиативная служба «Радуги» в июне побывала в семьях 18 тяжелобольных детей. Специалисты ВПС оказывают уходную и консультационную помощь. Например, педиатр проводит медицинский осмотр ребёнка, а специалист по социальной работе разъясняет родителю нюансы оформления инвалидности или получения технических средств реабилитации. Кроме этого, команда везёт в семьи детское питание, медицинское оборудование, а также средства по уходу за ребёнком: подгузники, пелёнки, салфетки.

128760 руб. — расходы на ГСМ, услуги связи, специализированное питание для подопечных, средства гигиены.



Центр социальной адаптации на Кондратьюка, д. 75:

Детский Центр социальной адаптации начал принимать на реабилитацию своих подопечных в режиме дневного пребывания. Строительство нового места для помощи тяжелобольным детям стало возможным благодаря многочисленным жертвователям. «Радуга» ценит внимание и поддержку всех неравнодушных!

393085,14 руб. — хозяйственные расходы, коммунальные услуги.

Адресная помощь детям:

76000 руб. — оплата кресла-коляски для Анжелики Мушиной

305800 руб. — оплата слуховых аппаратов для Матвея Шлегеля

1618628 руб. — оплата конструкции для Сони Васильевой

225100 руб. — оплата опоры для сидения для Артёма Чепенко

38462,58 руб. — оплата специализированного питания «Неокейт» для Ксюши Кляус

134200 руб. — оплата реабилитации в «Ангел» для Алёны Пашковой

18595 руб. — оплата авиабилетов Омск-Москва для Макара Пастушенко


63020 руб. — оплата авиабилетов Омск-Санкт-Петербург-Омск для Миши Дорышева

94795 руб. — оплата авиабилетов Омск- Москва-Омск для Соны и Кристи Мнацаканян

НАШИ ПАРТНЁРЫ:



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

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

ЕЖЕМЕСЯЧНЫЕ ПОЖЕРТВОВАНИЯ

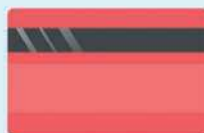
Шаг 1
Перейти на сайт БЦ "Радуга" в раздел "Хочу помочь"



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



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



Оформить один раз, чтобы помогать постоянно

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

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

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

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

✓ Опустив пожертвования в специальные фондбоксы

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

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

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

Над номером работали: Валерий Евстигнеев, Марина Бугрова, Анна Митяева, Ольга Горбунова, Сергей Богуш.
Использованы фото из архива БЦ «Радуга», личного архива семей, сети Интернет. «Радуга. Газета добрых дел».
Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич.
Главный редактор — М. А. Бугрова.
Дата выхода: 18.07.2023. Подписано в печать: 17.07.2023.
По графику в 17:00, фактически в 17:00. Тираж 5 000 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. Вниманию! Все процедуры в детском хосписе «Дом радужного детства» проводятся только после консультаций медицинских специалистов.
Все права защищены. Копирование, воспроизведение и иное использование материалов газеты без согласия редакции (авторов материалов) является незаконным и влечёт уголовную, административную и гражданскую ответственность.



12+