



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»

№ 03 (121), март 2023



ИМ НУЖНА ВАША ПОДДЕРЖКА!

Истории о тех, кто борется
за жизнь

Стр. 4



СПЕЦИАЛИЗИРОВАННОЕ ПИТАНИЕ

Особенности выбора
для паллиативного ребёнка

Стр. 10



ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного центра
«Радуга» за февраль 2023 года

Стр. 14



БОЛЕЗНЬ, РАЗДЕЛИВШАЯ ЖИЗНЬ НА «ДО» И «ПОСЛЕ»

НА ЧТО МОЖНО НАДЕЯТЬСЯ КАРИНЕ?

СТР. 8

QR-код для перевода
пожертвования
только через
приложения банков



В назначении платежа
нужно указать имя
и фамилию ребёнка

СКОРО 18?

В «Доме радужного детства» каждый месяц для родителей подопечных проходит семинар по вопросам инвалидности, ИПРА (индивидуальная программа реабилитации и абилитации) и паллиативного статуса ребёнка. Кроме того, специалист по социальной работе «Радуги» Ольга Кафтырева готова дать любую консультацию по данным вопросам для всех подопечных семей и по телефону 908–902.



Одна из острых тем, которая волнует родителей, — переход ребёнка во взрослый паллиатив. О некоторых аспектах этого момента Ольга Валентиновна рассказывает и в нашем материале.

«Статус «ребёнок-инвалид» может сохраняться только до достижения человеком восемнадцатилетнего возраста! К этому моменту такой ребёнок уже должен быть на законных основаниях переведён во взрослый паллиатив. Начинать процедуру перевода необходимо не в день совершеннолетия и не сразу после него, а за несколько месяцев до такого дня!» — такие важные указания даёт специалист.

Ольга Валентиновна всегда заботливо напоминает мамам о том, что все обследования и рекомендации, а также документальные свидетельства, справки и прочие бумаги ребёнка должны иметь дубликаты. При этом для медкарты следует использовать копии. Оригиналы нужно хранить в отдельной папке и беречь её, как зеницу ока! Такая папка — гарантированная основа перехода из детской инвалидности во взрослую.

«С этой бесценной папкой где-нибудь в 17,5 лет нужно обратиться к участковому педиатру, обсудить план дей-



ствий по переоформлению. Необходимо ещё раз проверить все документы. Если вы обнаружили недостающий документ, то у вас есть в запасе время, чтобы его восстановить.

Не нужно забывать и ещё об одном важном моменте! Если ребёнок по причине болезни не осознаёт своих действий, то его необходимо юридически лишить





УГУЛЬ В ПОМОЩЬ ДЕТЯМ!

Подвешивание тела человека – таков главный принцип угуль-терапии, которую начали осваивать в омском детском хосписе. Процедура уже вызывает восторг и у родителей, и у сотрудников «Дома радужного детства».

Происходит всё так: ребёнку в области суставов крепят специальные манжеты, на них и подвешивают тело над поверхностью. Под воздействием естественных процессов мышцы и суставные элементы начинают растягиваться. Затем расслабленные мышцы активно насыщаются кровью. Благодаря этой процедуре улучшается трофика тканей, и активизируются метаболические процессы. Такое занятие, которое происходит в специальной клетке, не вызывает никакого дискомфорта. Все движения строго дозируются, при этом увеличивается подвижность суставов, снижается мышечный тонус. **Примечательно, что угуль-терапия показана при церебральном параличе. Внедрение новой процедуры стало возможным благодаря постоянному партнёру «Радуги» - ПАО Сбербанк. Выражаем признательность!**



дееспособности! Делается это через суд!

Почему же важно лишить дееспособности сына или дочь?

Делается это для того, чтобы родитель на законных основаниях смог получать пенсию своего совершеннолетнего ребёнка, сопровождать его во время госпитализации в больнице, а также представлять интересы сына или дочери везде, где возникнет такая необходимость! Этот судебный процесс также занимает время. Медицинская комиссия на дому или в поликлинике тоже процедура не одного дня.

Если всё будет сделано в плановом режиме, переход во взрослый паллиатив не станет тяжёлой процедурой. Вовремя оформленные документы позволят продолжить получать пенсию,

подгузники, лекарства, ТСР...» — рассказывает эксперт «Радуги» по социальным вопросам.

Ценный совет: при обращении в любую инстанцию все свои заявления лучше всего регистрировать у секретарей в приёмных, канцеляриях, у заведующих. Это поможет сэкономить время, если на каком-либо этапе что-то потеряется. На руках будут убедительные доказательства того, что заявление уже было написано ранее.

Не паникуйте, не отчаивайтесь и не пугайтесь! Как бы ни обстояли дела в борьбе за права вашего тяжелобольного ребёнка, постарайтесь побереечь себя и свои нервы! Используя советы профессионала, вы обязательно доведёте дело до логического конца!



ДЕТСТВО VS БОЛЕЗНЬ



Ева играет в мяч. Глядя на неё, такую маленькую и жизнерадостную, трудно представить, что ещё совсем недавно всего этого она не могла делать. Ева тяжело больна. После рождения врачи обнаружили, что у девочки отсутствует часть пищевода. Всё это время малышку приходилось кормить через специальную трубку — гастростому.

«У Евы множественные пороки. При рождении отсутствовал анус и отрезия пищевода. Ещё сопутствующие заболевания... Многие рассосались сами собой. Но была коррекция», — делится пережитым мама Евы.

В прошлом году столичные врачи сделали девочке пластику пищевода. И теперь Ева учится самостоятельно жевать. Если всё будет хорошо, то уже в апреле малышке уберут гастростому. А ещё Ева нуждается в специальном питании. Обычная пища не подходит. **Из-за синдрома короткой кишки питательные вещества, которые поступают с едой, плохо усваиваются. И Ева с трудом набирает вес. Отсюда и дефицит калия. Чтобы поддерживать маленький организм, необходим постоянный прием специальных препаратов Калиум-Р.**

В свои два года Ева плохо ходит и почти не говорит. Но очень любит вместе с мамой читать книги. Из-за многочисленных наркозов теперь у девочки началась задержка развития. **Ещё у Евы проблемы с мочеиспусканием, поэтому врачам пришлось установить малышке дренажную трубку. Днём девочка вынуждена ходить в подгузниках. Но всё это не мешает ей оставаться жизнерадостной.** Она очень любит рисовать, знает какие звуки издают животные, Ева умеет шевелить губами как рыбы. Мама надеется, что всё будет хорошо. Но одной ей не справиться.

«Нужны средства для ухода: подгузники, пеленки одноразовые. У дочери недержание кала. А специализированное питание... Без него жизнь просто останавливается», — с грустью говорит Дина.

За помощью женщина обратилась в омский благотворительный центр «Радуга». Столичные врачи пообещали прооперировать Еву уже в апреле. Отправиться в столицу малышка может только самолётом. С её заболеванием на поезде не добраться. **Авиаперелёт, правильное питание и реабилитация — на всё это нужна большая сумма: 398 760 тысяч рублей. Таких денег у семьи нет. Чтобы помочь малышке и этим самым дать ей шанс на новую жизнь, нужно просто отправить смс-сообщение на номер 3434 со словом «Путь» и суммой пожертвования. Например, «Путь 300». Также можно оказать финансовую поддержку по реквизитам «Радуги». Они указаны на стр. 16 этого номера. В назначении платежа важно помечать: Ева Белоус**



ШАНС НЕ БЫВАЕТ ЛИШНИМ



«Ванечку уже страшно оставить без присмотра на диване или кровати. Того и смотри — улетит», — радостно говорит о своём сыне Дарья. Ване скоро два года, совсем недавно он научился переворачиваться в обе стороны. Это событие настолько окрылило маму мальчишки, что она твёрдо решила поставить сына на ноги во что бы то ни стало.

Первый глоток воздуха после рождения Ване помог сделать аппарат ИВЛ. Гипоксия, из-за которой мальчик не дышал несколько минут, к сожалению, не прошла без следа. Малыш рос, но отставал в развитии по всем показателям. Уже ближе к году врачи посоветовали Дарье оформить ребёнка инвалидность.

Именно в этот момент из семьи ушёл папа Вани. «Он иначе воспринимал это слово. Для него «инвалидность» значило что-то страшное и отталкивающее. Говорил, что таким образом я ставлю крест на ребёнке», — вспоминает о передерягах в семье Дарья.

Инвалидность сыну женщина всё же оформила. Это дало возможность Ване получать бесплатные процедуры в государственных учреждениях. «Я использую любой шанс, чтобы улучшить самочувствие сына. Он уже научился держать голову и ходить с поддержкой. У него есть навык хватания».

Совсем недавно из родительских сообществ Дарья узнала и про «Дом радужного детства». Она нашла телефон благотворительного центра и позвонила специалистам «Радуги».

«Сразу после звонка мы включили Ваню в базу данных нашей выездной паллиативной службы и договорились с мамой о встрече дома. Когда приехали в семью, провели осмотр ребёнка на месте, то поняли, что Ваня, действительно, паллиативный малыш. Но он достаточно ресурсный. Ему можно помочь приобрести максимальное количество жизненно важных навыков ещё и в силу его маленького возраста. Ждём Ваню и его маму на реабилитацию в «Дом радужного детства», — комментирует специалист по социальной работе благотворительного центра помощи детям Елена Нестеренко.

Сегодня «Радуга» открывает сбор на реабилитацию Вани. Нам вместе с вами нужно собрать ни много ни мало — 236 504 рубля. Чтобы поддержать ребёнка в его стремлении жить в этом мире как можно лучше, достаточно сделать пожертвование по реквизитам, которые публикуются в каждом номере «Газеты добрых дел» на стр. 16. В назначении платежа важно указать: Ваня Шевченко



В РУСЛЕ ПОЛЕЗНОЙ РАБОТЫ



«Когда Милена вырастет, она, наверное, станет хакером. Уж очень шустро и совсем не по годам дочь разбирается в телефоне. Я пока ломаю голову над тем, как включить нужные функции, Милена это уже сделала», — улыбается Анастасия, глядя на свою трёхлетнюю любимицу.

Родители Милены и их ещё двое старших детей о том, каким будет будущее Милены, задумываются часто. Есть повод: ведь девочка до сих пор не может ходить.

Милена родилась недоношенной на сроке 30 недель. Её вес при рождении был 1 кг 200 гр., свои первые три месяца малышка провела в реанимации. Но девочка оказалась сильной и очень умненькой. Сегодня Милена умеет многое: подавать игрушки, сидеть без поддержки, немного переворачиваться. Она понимает обращённую речь. Девочка очень активная, но если никто не поддержит её в игре, то она может легко занять себя и сама. Помимо тяги к технике, у Милены ещё и большая любовь к барабану. Отбивать ритмы может по целому часу.

«Всю её активность я направляю в полезное русло. Мы ежедневно, дома или в социальном центре, занимаемся АФК, проходим курсы массажа. Но этого Милене, я чувствую, недостаточно, — говорит мама, — нам бы с ногами определиться. Врачи говорят, что она пойдёт, но нужно помогать. Чем больше комплексной нагрузки, тем быстрее получим результат».

Специалисты выездной паллиативной службы «Радуги» после осмотра Милены пришли к выводу, что девочка вполне может пойти уже в ближайшем будущем. Свою помощь в этом окажет и «Дом радужного детства». Она пройдёт здесь реабилитацию и абилитацию.

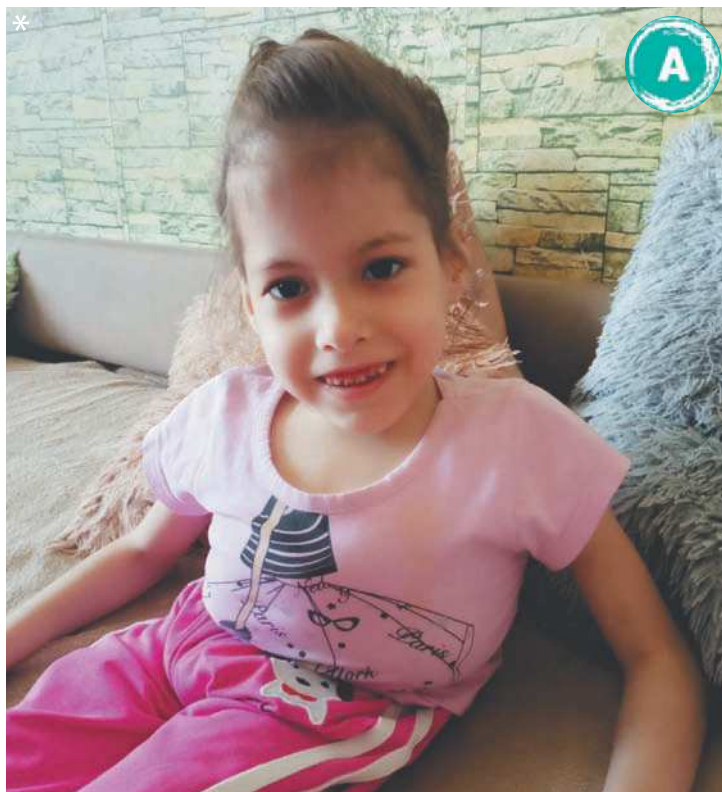
Свои первые шаги Милена может сделать благодаря нам с вами. Поддержать финансово девочку несложно. Просто можно перечислить любую сумму по реквизитам «Радуги». Важно указать в назначении: Милена Новикова



ДУБЛИРУЕМ СВОЮ ПРОСЬБУ

Каждый прожитый день для Сони — настоящая победа. У девочки сложный кифоз — spina bifida.

Это тяжёлый врождённый порок позвоночника. При таком недуге наблюдается неполное заращение позвоночных дужек. Соня не может долго сидеть, с трудом лежит. Болезнь скручивает её всё больше и больше. Нижняя часть тела парализована. При всей тяжести заболевания девочки родители стараются, чтобы их дочь жила как все дети. Совсем недавно ребёнок стал весить больше 10 кг. Это значит, что теперь врачи могут Соне помочь оперативно. Ей сделают операцию по квоте, но нужна дорогостоящая конструкция для фиксации в позвоночнике. Цена вопроса 2 979 870 рублей. Помочь Соне мы сможем только вместе с вами! **Перейдите на сайт raduga-omsk.ru, чтобы узнать о Соне больше и сделать для неё пожертвование.** «Радуга» благодарит всех, кто не проходит мимо тяжелобольных детей и делает их немного счастливее!



В ОМСК ПРИБЫВАЮТ ОСНОВАТЕЛИ BDA-МЕТОДИКИ

НОВОСТИ

Стала известна точная дата бесплатной ознакомительной лекции, которую наши коллеги из Сербии проведут для родителей, чьи дети страдают неизлечимыми заболеваниями.

Уже 13 марта в 9-00 ч. в Центре социальной адаптации БЦ «Радуга» по адресу ул. Кондратьюка, д. 75 BDA-терапевты не только расскажут обо всех нюансах методики, но и проде-

монстрируют её результаты на конкретных примерах. У тех, кто впервые знакомится с BDA-методом, будет возможность пообщаться с родителями, применяющими данный метод реабилитации.

Сразу же после лекции каждый сможет принять решение об участии в курсе, пройти консультацию и приобрести программу занятий для своего ребёнка! Уже известно, что БЦ «Радуга» поможет частично оплатить курс реабилитации для своих подопечных.

Записаться на лекцию, а также задать дополнительные вопросы можно по телефону 89293622904, специалист Алёна.





ЛФК во время планового курса лечения. Ад наяву — компрессионный перелом позвоночника. Первый, чуть позже обнаружился второй. Фраза «одно лечим, другое калечим» стала для ребёнка жуткой реальностью.

Сейчас Карина не может ходить и даже сидеть. Всё время лежит. Девочка адаптировалась к такой жизни, но не смирилась с болезнью. Наоборот, всячески старается жить: лежит и учится на одни пятёрки, рисует, занимается бисероплетением, осваивает игру на гитаре! Карина планирует стать ветеринаром и мечтает о собаке!

Сегодня девочке очень хочется видеть мир, а не стены вокруг кровати. Именно поэтому совсем скоро Карина начнёт реабилитироваться в «Доме радужного детства». Проживание и восстановление для семьи девочки будут абсолютно бесплатными. В хосписе уже решили, что передвигаться ребёнок сможет на специальной кровати-каталке. На территории всё предусмотрено даже для таких детей. И это важно! Занятия в бассейне, физиопроцедуры — всё это ускорит процесс восстановления позвоночника. Только после решения проблемы с ним, можно будет полностью переключиться на основное заболевание. И сделать это нужно, как можно быстрее. Благотворительный центр «Радуга» вновь просит о помощи. Нужно собрать 236 504 рубля. Если вы желаете поучаствовать в судьбе Карины, то сделать это легко. Достаточно перевести необходимую сумму по реквизитам, которые указаны на стр. 16. В назначении платежа важно пометить: Карина Мельчакова

УКРАДЕННОЕ ДЕТСТВО

Когда любимая книга ребёнка об украденном счастье (Холли Вебб «Щенок Сэм, или украденное счастье»), а сам ребёнок много месяцев прикован болезнью к кровати, то невольно задумываешься об украденном детстве.

Карине 10 лет. До недавнего времени она была весёлой и активной! Но однажды стала чувствовать усталость. Привычные уроки в школе и дополнительные занятия валили девочку с ног с каждым днём всё сильнее и сильнее. И вот пришёл момент, когда Карина не смогла наступить на пятки...

Первые обследования не показали серьёзных проблем — нагрузка большая, смена климата (Карина с родителями и младшей сестрой переехала в Омск из Ставрополя) уверяли врачи... **Одна больница, другая... Наконец-то, уточнённый диагноз — склеродермия... Потом были Москва, клиника и потеря навыка ходьбы. Каждые три месяца капельницы, ожидания, реабилитации. На фоне гормонотерапии Карина набрала вес. Потом поставили новый диагноз — дерматомиозит. И вдруг девочка начала жаловаться на сильную боль в спине после занятий**



МАЛЕНЬКАЯ ЗВЕЗДА

Где бы ни находилась трёхлетняя Амина, к ней всегда приковано внимание всех без исключения. И не потому, что у девочки серьёзные проблемы со здоровьем. (Этого как раз таки и не видно.) Просто Амина очень обаятельная и очень красивая девочка!

Амина — единственный и очень долгожданный ребёнок в семье. Долгие и тяжёлые роды мамы привели к тому, что девочка сразу после рождения не задышала самостоятельно. Асфиксия дала знать о себе, когда Амине не было ещё и 6 месяцев. Именно тогда малышка стала видимо отставать в развитии. Полгода обследований позволили разгадать неутешительный диагноз — спастическая диплегия.

Амина — настоящая фотомодель, непоседа и душа даже самой большой компании. **Она очень харизматичная. В этом, видимо, и есть успех положительной динамики в борьбе с недугом. Такую взаимосвязь между настроением девочки и результатом лечения отмечают врачи.**

Немалую роль играют и родители. Невероятными усилиями они добива-

ются всего, что поможет их дочери жить и развиваться с каждым днём только лучше. Амина, пусть и с некоторыми трудностями, но всё же может обучаться, совершенно не отличаясь от сверстников! **Вот только оформленная инвалидность, а с ней и ИПРА не дают права на получение бесплатной реабилитации до трёх лет. Время уходит...** Родители все свои имеющиеся средства расходуют на лечение ребёнка. Поэтому к возможности дочери пройти бесплатную реабилитацию в «Доме радужного детства» отнеслись с огромной радостью.

Только с помощью многочисленных добрых сердец Амина сможет начать проходить реабилитацию постоянными курсами. Без оглядки на зарплату папы. «Дом радужного детства», безусловно, даст шанс жить без комплексов и мнений за спиной!

Каким будет будущее Амины, зависит от каждого, кто откликнется. Для реабилитации ребёнка нужно собрать 236 504 рубля. Помочь девочке можно по реквизитам, которые вы найдёте на стр. 16. В назначении платежа важно пометить: Амина Амренова





ОСОБОЕ ПИТАНИЕ ДЛЯ ОСОБЕННЫХ ДЕТЕЙ

Питание тяжелобольных детей — это не только покрытие потребностей в белках, жирах, углеводах, микроэлементах... Организм ребёнка растёт, постепенно формируются гастрономические привычки и важные навыки: жевание и глотание. Но бывает и так, что этого не происходит. С ещё больши-

ми трудностями приходится сталкиваться родителям, когда ребёнок не усваивает обычную пищу. Тогда на помощь приходит специализированное детское питание.

Выездная паллиативная служба «Радуги» и детский хоспис «Дом радужного детства» помогают семьям с тяжелобольными детьми не только в по-

лучении полноценного питания, когда это необходимо. Специалисты также всегда готовы рассказать родителям о выборе питания, привлекая для консультаций педиатра, нутрициолога и гастроэнтеролога.

● Проблемы питания детей можно разделить на несколько видов — это питание детей первого года жизни и питание детей любого возраста с нехваткой веса. **Существует множество дополнительных критериев таких, например, как безлактозное или высококалорийное питание. Любой нюанс и соблюдение медицинских показаний не должны остаться без внимания мамы!**

● Отдельная категория детей — это ребята, которые находятся на энтеральном питании через зонд или гастростому. Таких детей много и они нуждаются в дополнительной поддержке. Речь идёт и о сбалансированном питании, с учётом особенностей получения пищи, и о медицинском сопровождении,



так как необходим правильный уход за зондом и стомой. Выездная паллиативная служба, в составе которой есть педиатр и медицинская сестра, готовы наглядно показать, как должен осуществляться уход за стомой и зондом в домашних условиях. При необходимости «Радуга» помогает семьям специализированными расходными материалами, медицинским и психологическим сопровождением.

● **Говоря о новорождённых детях-подопечных «Радуги», нужно бесприкословно учитывать назначения врача. Питание таких детей корректируется иногда еженедельно. Ведь могут возникнуть проблемы аллергического характера либо с усвоением пищи.** В подобных случаях финансово затруднительно подобрать ту смесь, которая идеально подходит, потому что нужно пробовать, а стоимость смеси достаточно высока. Но без проб не обойтись в любом случае! И на первом месте всегда должен оставаться ребёнок и его потребности, а не цена!

Очень многие радужные подопечные имеют проблемы ЖКТ, связанные с особенностями малоподвижного и неподвижного образа жизни. Как показывают медицинские консилиумы «Дома радужного детства», проблемы со стулом имеются у большинства мальчиков и девочек. При ДЦП наблюдается также дефицит массы тела. Именно поэтому подбор правильного питания — первоочередная задача.



Решить проблему высококалорийными баночками не всегда получается сразу. Но есть огромное количество примеров, когда родители добиваются успехов. Для таких детей вес — это мышечная масса, с увеличением объёма которой наблюдается положительная динамика в течении болезни, улучшается качество жизни за счёт эффективности, например, занятий АФК. Будут мышцы — будут результаты!

● **Правильно подобранное питание способно оказывать влияние и на детей с эпистатусом.** Педиатр «Дома радужного детства» Площик Елена Викторовна на каждом медицинском консилиуме в хосписе или выезде паллиативной службы готова рассказать о корректировке питания для таких детей и о том, каких результатов можно ожидать. **«Правильная работа кишечника отражается на работе**

организма в целом. Соблюдение режима питания, внимательный анализ и подбор пищи — это сокращение числа эпилептических приступов (например, за счёт уменьшения потребляемого количества сахара и крахмала), улучшение общего самочувствия. Таким образом, можно достичь баланса веса и возраста», — отмечает Елена Викторовна.

Нужно обязательно помнить, что мы кормим не желудок ребёнка, а весь его организм, включая головной мозг. Детский организм постоянно растёт. Увеличиваются потребности в тех или иных компонентах, которые являются строительным материалом для жизни, развития и роста. Наличие болезни — достаточный повод более сосредоточенно рассматривать приём пищи. **Организм ребёнка — не полигон для испытаний! И самостоятельно не стоит принимать решений без консультации с доктором. Соблюдение назначенной диеты, контроль стула — не пустые слова, а часть лечения. Надеемся, на полное понимание этого важнейшего аспекта. А «Радуга» готова помочь всем, что необходимо ребёнку. Стоит только обратиться!**

«Радуга» благодарит всех жертвователей, которые откликаются на призыв помочь с приобретением специализированного детского питания. Поддержать подопечных всегда можно на www.raduga-omsk.ru



ЗАДАЧИ ВАЖНО НЕ ТОЛЬКО СТАВИТЬ, НО И ВЫПОЛНЯТЬ!



У Матвея Подгола артрогрипоз. Это врождённая болезнь опорно-двигательной системы, при которой происходит формирование контрактур множества суставов. Ортопед «Дома радужного детства» Михаил Михайлович Коробейников во время осмотра мальчика перед началом очередной реабилитации рекомендовал делать основной упор на силовые упражнения. Именно такие занятия сегодня смогут замедлить прогрессирование болезни. «Наша работа была направлена на максимальное прокачивание мышц, на развитие силовых способностей. Чтобы у ребёнка была возможность не только передвигаться, но самостоятельно совершать и другие действия. Ставили перед собой задачу разработать Матвею суставы, чтобы увеличить их амплитуду движения. Например, чтобы ребёнок мог владеть руками лучше, чем раньше», - рассказывает инструктор водного зала «Дома радужного детства» Алёна Шевелёва.

Поставленные задачи Матвей выполнял активно и с большим энтузиазмом всё пребывание в хосписе. Уже в конце заезда инструкторы не могли не радоваться: удалась не только силовая подготовка. Получилось улучшить и координацию. Ребёнок стал увереннее ходить. Хорошо освоил плавание. Теперь он смело ныряет и плывёт под водой, что наилучшим образом сказывается на дыхательной системе.

На медицинском осмотре Вики Павлович, которая страдает синдромом Ретта, инструкторы и врачи заметили ухудшение в строении тела, а именно позвоночного столба. Было решено направить основные силы на растягивание позвоночника, чтобы остановить дальнейшее развитие сколиоза. Между тем, параллельно разрабатывали и суставы девочки. В итоге получилось увеличить угол отведения суставов, развить их гибкость. Вика начала активнее двигаться сама, а именно: работать ногами при выполнении упражнений. У девочки также улучшилось психо-эмоциональное состояние.

**Инструкторы «Дома радужного детства» советуют родителям продолжать посильные занятия с ребятами и в домашних условиях. Только совместными усилиями можно помочь детям бороться с недугами.*



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

ЭЛИТНАЯ ПОДДЕРЖКА

«Дом радужного детства» посетили директор и главный врач семейного медицинского центра «Элита Фэмили». Юрий Петрович Дусь и Сазидя Равильевна Пассас встретились не только с руководителем благотворительного центра «Радуга» Валерием Евстигнеевым, но и с подопечными семьями.

«Знать и слышать о «Доме радужного детства», помогать ему — это одно, а вот приехать сюда и увидеть всё своими глазами — совсем другая история. Я, конечно, очень впечатлён и работой всего коллектива, и теми условиями, которые здесь созданы для самых уязвимых юных омичей. Наша медицинская клиника идёт навстречу такому проекту. Будем рады помочь словом и делом», — поделился эмоциями от посещения детского хосписа директор «Элита Фэмили» Юрий Дусь.

Помощь клиники — это обследование детей и родителей. Абсолютно бесплатно высококвалифицированные врачи «Элиты Фэмили» два раза в месяц смогут проконсультировать мам по вопросам гинекологии. Руководителям удалось договориться о работе и ещё двух специалистов. Готовы оказать помощь педиатр и детский стоматолог (кроме случаев с применением наркотика). Сегодня в процессе обсуждения привлечение к сотрудничеству фельдшера и остеопата.

«Для наших семей это станет отличным подспорьем в борьбе за более лучшую жизнь. Ведь многие годами не могут попасть к врачам в силу своей загруженности, отдалённого места проживания или бездорожья», — резюмирует встречу Валерий Евстигнеев.

Благотворительный центр помощи детям «Радуга» благодарит семейный медицинский центр за отзывчивость!

Ознакомиться со специалистами клиники «Элита Фэмили» можно на сайте www.elita-family.ru

Чтобы оказать помощь тяжелобольным детям достаточно перейти на www.raduga-omsk.ru





АРТЁМ КОРОТУН, 8 ЛЕТ

У Артёма ДЦП, из-за последствий которого мальчишке больно сидеть. Именно поэтому совсем скоро ребёнку прооперируют сразу два тазобедренных сустава. Обязательное требование врачей — перед хирургическим вмешательством должна быть установлена гастростома. Приобрести её самостоятельно мама Артёма не в силах. С вашей же помощью удалось собрать необходимые средства. Семья благодарит каждого неравнодушного за поддержку в такой сложной ситуации!



АРИНА ТАРАСОВА, 12 ЛЕТ

Завершился сбор для Арины Тарасовой. Летом девочка попала в аварию. Чтобы спасти ей жизнь, хирурги удалили часть черепа, и мозг остался не защищённым. Семья обратилась в «Радугу» за помощью в приобретении специальной 3D-пластины, заменяющей кость. Вы помогли Арине! Пластина уже оплачена, сделана и отправлена в Омск. С нетерпением ждём поставку и благодарим за помощь ребёнку всех жертвователей!



ДАНИЛ ВАХОНИН, 15 ЛЕТ

У Данила теперь есть необходимое специализированное лечебное питание. И всё это благодаря усилиям милосердных людей, которые решили помочь ребёнку.

Дело в том, что подросток с огромной скоростью теряет вес при питании обычной пищей. И только специализированная даёт возможность не терять драгоценные граммы. «Радуга» благодарна всем, кто отозвался на просьбу помочь Данилу!

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»

ЯРКАЯ ПОМОЩЬ!

Участники и организаторы февральской благотворительной акции «Раскрасим мир детства!» собрали и передали в «Радугу» средства гигиены, а также канцелярию для детей.

В коробках с влажными салфетками, одноразовыми пелёнками, мылом, и кремами сотрудники офиса нашли рисунки и письмо от детей младшей группы «Сказка» школы № 127: «... Эти подарки от чистого сердца! Вы не одни, вместе мы справимся со всеми невзгодами!». И, конечно, были пожелания здоровья! Это очень-очень приятно и ценно!

В свою очередь, мы хотим поблагодарить тех, кто принял участие в акции:

- БОУ «Средняя общеобразовательная школа № 82»;
- БДОУ г. Омска «Детский сад № 90 комбинированного вида»;
- БДОУ Детский сад № 51 комбинированного вида»;
- Муниципальное отделение по САО «Союз женщин России»;



- Центр ребёнка «Детский сад № 100»;
- БОУ «Средняя общеобразовательная школа № 127» группа «Сказка»;
- Филиал Центра развития ребёнка «Детский сад № 302».

Акция проводилась Центром социального проектирования «Мы вместе» БОУ «Средняя общеобразовательная школа № 82». Соучредитель акции: Омская епархия Русской Православной Церкви.

СПАСИБО ЗА ФЕВРАЛЬ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за февраль 2023 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **2 290 271.88 руб.**

Расскажем подробнее, что было сделано в феврале:



«Дом радужного детства», «Усадьба Грибаново»:

«Дом радужного детства» — место, где семьи получают надежду на жизнь. Здесь дети совершают свой первый, порой незаметный для окружающих, подвиг. И только родители и специалисты знают какой он и к чему приведёт. Команда детского хосписа говорит «СПАСИБО» всем жертвователям за помощь. Вы делаете этот мир добрее! Благодаря вашей поддержке в феврале ещё 8 ребят смогли пройти реабилитацию и абилитацию в «Доме радужного детства».

1662453.53 руб. — пребывание подопечных семей в детском хосписе (оплата питания и проживания, приобретение оборудования, ГСМ, коммунальные расходы, услуги связи, оплата труда персонала, хозяйственные расходы, расходы на проведение мастер-классов).



Выездная паллиативная служба:

Чтобы облегчить участь тяжелобольных ребят, выездная паллиативная служба благотворительного центра помощи детям «Радуга» добирается до самых глубин Омской области. В феврале ВПС посетила 24 семьи, где проживают дети с различными недугами. Всем им нужна не только медицинская помощь, но и правильный уход. Специалисты ВПС ведут осмотр детей, консультируют родителей, доставляют в семьи необходимое оборудование и гигиенические средства.

135874 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!

87700 руб. — хозяйственные расходы, коммунальные услуги.

Адресная помощь детям:

86154 руб. — оплата 3-D пластины для Арины Тарасовой
37197 руб. — оплата спецпитания для Данила Вахонина
8560 руб. — оплата МРТ для Миши Луценко
12289.6 руб. — оплата спецпитания для Саши Шидловской

227547.75 руб. — оплата авиабилетов Омск — Сент-Луис — Омск для Амелии Приходченко
32496 руб. — оплата авиабилетов Омск-Москва для Макара Пастушенко

НАШИ ПАРТНЁРЫ:



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 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, Марина Бургова, Анна Митяева, Ольга Горбунова, Ксения Ермакова, Наиля Скабелкина. Исползованы фото из архива БЦ «Радуга», личного архива семей, сети Интернет. «Радуга. Газета добрых дел».

Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич.
Главный редактор — М. А. Бургова.

Дата выхода: 09.03.2023. Подписано в печать: 06.03.2023.
По графику в 17:00 фактически в 17:00. Тираж 10 000 экз.

Reg. свидетельство ПИ №ТУ55-00544. Газета зарегистрирована в Управлении Роскомнадзора по Омской области. Распространяется бесплатно. Адрес редакции, издателя: 644043, Омская область, г. Омск, ул. Красина, 4/1. Отпечатано в АО «Советская Сибирь»: 644042, г. Омск, пр. К. Маркса, 39


*Фотографии подопечных публикуются с разрешения родителей. Вниманию! Все процедуры в детском хосписе «Дом радужного детства» проводятся только после консультаций медицинских специалистов

Все права защищены. Копирование, воспроизведение и иное использование материалов газеты без согласия редакции (авторов материалов) является незаконным и влечёт уголовную, административную и гражданскую ответственность.

12+



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

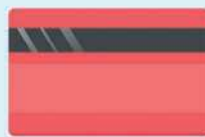
Шаг 1
Перейти на сайт БЦ "Радуга" в раздел "Хочу помочь"



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

