



ГАЗЕТА  
ДОБРЫХ ДЕЛ

# РАДУГА

*Помочь всегда можно!*

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

[www.raduga-omsk.ru](http://www.raduga-omsk.ru)



Фото с этим знаком «оживают»

№ 09 (127), сентябрь 2023



## РАЗНЫЕ СУДЬБЫ – ОДНА ЦЕЛЬ!

Как борются за жизнь и здоровье  
радужные дети?

Стр. 3



## КОГДА «ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»

### ПОМОГАЕТ ЖИТЬ

Кто показал результаты  
на этот раз?

Стр. 10



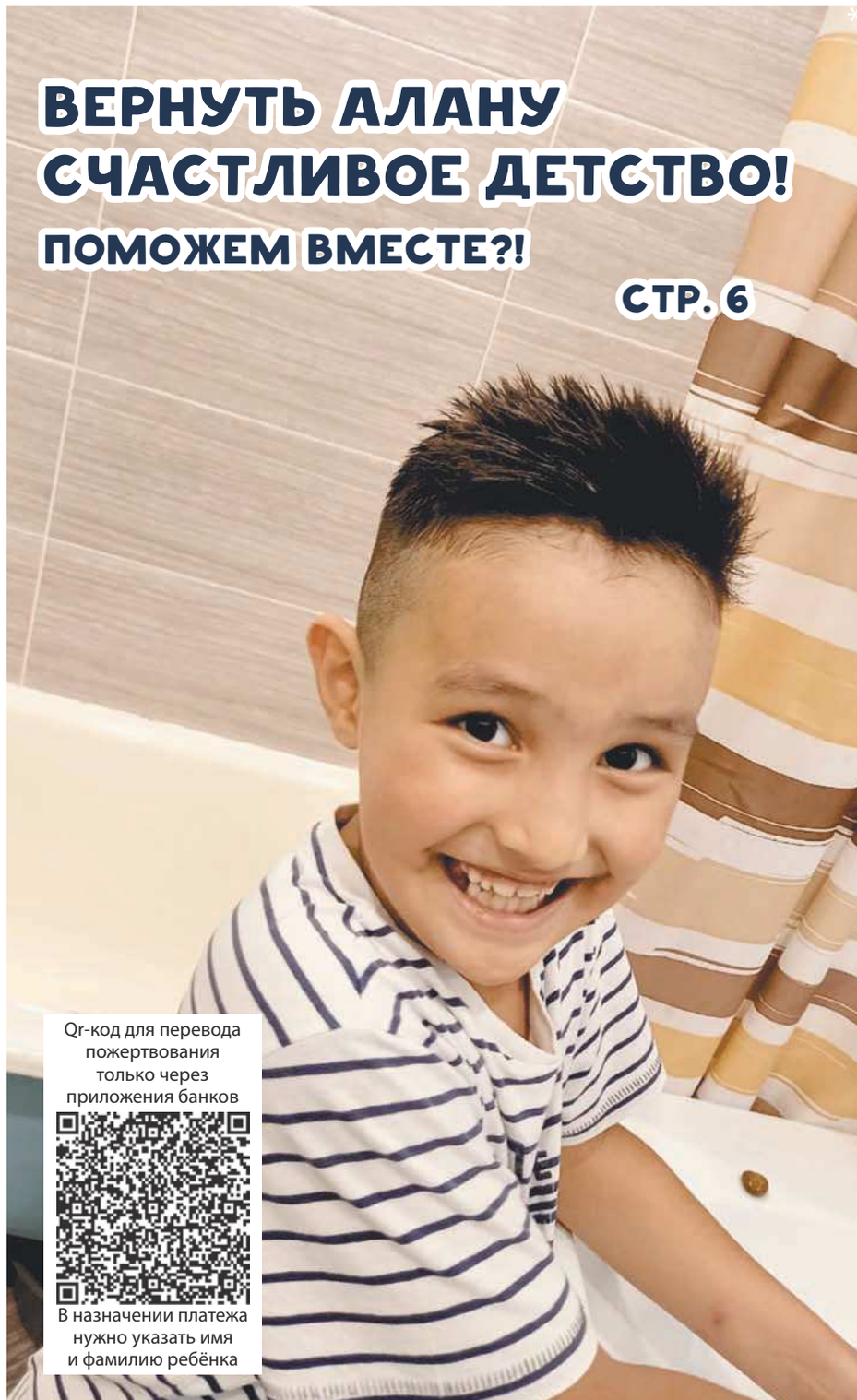
## ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного центра  
«Радуга» за август 2023 года

Стр. 14

## ВЕРНУТЬ АЛАНУ СЧАСТЛИВОЕ ДЕТСТВО! ПОМОЖЕМ ВМЕСТЕ?!

СТР. 6



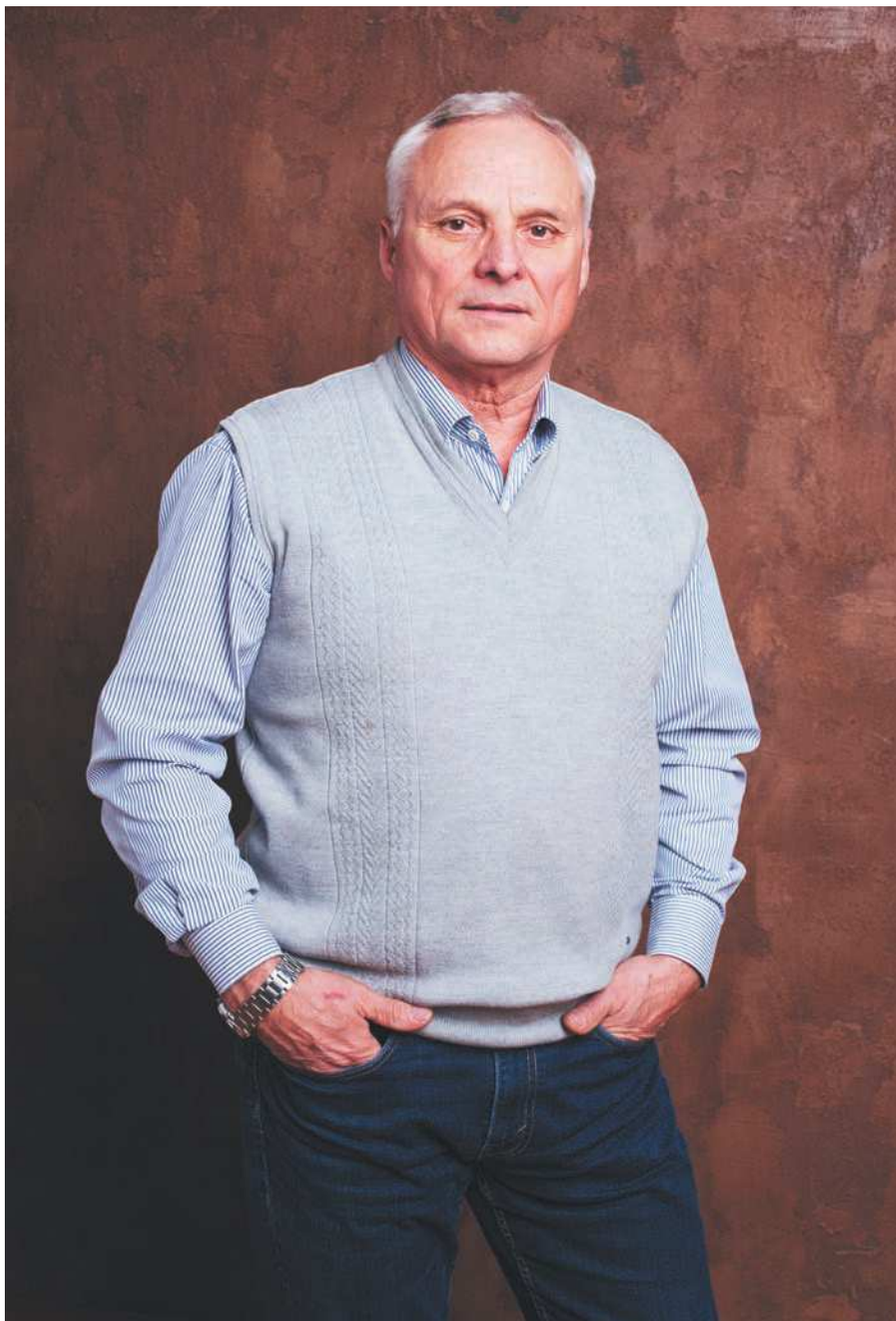
Qr-код для перевода  
пожертвования  
только через  
приложения банков



В назначении платежа  
нужно указать имя  
и фамилию ребёнка

# НАРАЩИВАЕМ ИМЕЮЩЕЕСЯ!

*Дорогие читатели! С приходом календарной осени повсюду начинается новый рабочий/учебный сезон. В «Радуге» он тоже стартовал. Стартовал с доброй и такой важной первосентябрьской акции как «Дети вместо цветов». Хочется выразить огромную благодарность за помощь каждого человека в сборе средств для больного ребёнка. А ещё «Радуга» начинает очередной сезон со смелых планов. После августовской поездки в Китай я, как руководитель благотворительной организации, всё больше и больше понимаю, что нашим радужным подопечным недостаточно периодической краткосрочной помощи в реабилитации, в приобретении инвентаря, технических средств, ортезов...*



Детям с особенностями в здоровье нужно чуть ли не в ежедневном режиме помогать жить и восстанавливаться.

Ведь для них нет никаких долгосрочных и эффективных программ по комплексному восстановлению. А очень бы были нужны, потому что диагнозы ребят тяжелейшие. Сами дети неизлечимы. Кстати, именно это понятие — «неизлечимый, некурабельный» — провоцирует многих родителей согласиться с состоянием здоровья ребёнка и опустить руки. К сожалению, в таких случаях в семьях забывают об одном: ребёнок растёт, а родители стареют...

А ведь важно не упустить времени и каждый день наполнять новым: упражнением, процедурой, занятием...

Очень часто, выезжая в семьи, мы видим, что полученные ребёнком в «Доме радужного детства» навыки, не поддерживаются родителями дома. Но есть и те семьи, в которых ежедневные занятия с ребёнком — это нерушимый закон. Именно для таких семей мы решили создать новую модель четырёхмесячного курса реабилитации. (В Китае он длится аж 8 месяцев.) В нём будут применяться эффективные методики, которые используют в своих программах наши сербские и китайские коллеги-реабилитологи. Планируется, что вести такую реабилитацию будут наши российские и международные аттестованные эксперты, имеющие официальное разрешение и допуск к работе в России. Это будет курс, в котором родители станут терапевтами для своего больного ребёнка. Ведь это очень важно, когда речь идёт о неизлечимо больных детях.

Пока же в ближайшее время ожидаем коллег из Поднебесной!

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

## КОГДА ХОРОШУЮ ДИНАМИКУ НУЖНО ПОДДЕРЖАТЬ



*Сильную и терпеливую Аришку, кажется, знают уже все, кто следит за деятельностью благотворительного центра помощи детям «Радуга». Сейчас девочке 3 года. Всё это время рядом с ребёнком не только врачи и родители, но и радужные благотворители. Ведь пережить малышке пришлось немало: кровоизлияние в роддоме, реанимация в ГНЦ, шунтирование в ДКБ № 3. Именно таким букетом различных проблем со здоровьем сказалось преждевременное появление Арины на свет. На 26-й неделе она родилась весом всего 650 гр.*

После своего рождения малышка впервые попала домой только в 1,1 год. Она долго училась держать голову и переворачиваться со спины на бок, постепенно стала сидеть с поддержкой, чуть позже самостоятельно задышала.

Арина пока остаётся на специализированном питании через гастростому, но сегодня можно уже смело сказать, что девочка справилась с самым сложным заболеванием — бронхолёгочной дисплазией тяжёлой степени. И пусть пока у ребёнка ещё стоит трахеосто-

ма, всё же хорошая динамика даёт надежду на то, что девочка избавится и от специальной трубки.

«Особенно много достижений у Арины появилось после прошлогодней реабилитации в «Доме радужного детства». У дочери появилась опора в ножках, которой не было никогда. Очень радуется, что при этом она пытается шагать. Спину стала держать уверенно, но вот с равновесием ещё нужно работать — тренируем вестибулярный аппарат. Инструкторы обещают, что Арина вот-вот поползёт, потому что есть шаговые движения, когда стоит на четвереньках. И мы, конечно, очень надеемся, что нашей доченьке помогут освоить новые навыки».

**Семья Арины обратилась в «Радугу» за помощью в приобретении трахеостомических трубок и специализированного питания. Также нужно оплатить реабилитационный курс для Ариши, который пройдёт в «Доме радужного детства». Помочь ребёнку можно, перечислив любую сумму по реквизитам БЦПД «Радуга». Они указаны на стр. 16. Важно отметить в назначении платежа: Арина Булучевская**



## ИТОГИ АКЦИИ «ДЕТИ ВМЕСТО ЦВЕТОВ – 2023»

*«Радуга» подвела итоги ежегодной акции «Дети вместо цветов». Нынешняя акция нашим благотворительным центром проводилась в восьмой раз!*

Целью мероприятия стала помощь Илье Калёкину, который борется с онкологией!

К поддержке Ильи, в рамках акции, присоединились:

41 школа Омска и Омской области;

119 классов;

более 2500 учеников!

Благодаря участию такого количества людей удалось собрать 557 363 рубля к основному сбору для Ильи!

**«Спасибо Вам за ваши искренние переживания, молитвы и финансовую помощь для Илюшки. Благодаря Вам мы полностью прошли car-t терапию в Китае, у нас появилась надежда! Сейчас мы с Ильёй в больнице в Москве. Мой сын проходит ряд исследований, которые определяют дальнейшую тактику лечения.**

**Пока Илья в тяжёлом состоянии, но терапия даёт свои положительные результаты.**

**С сердечной благодарностью Ольга и Игорь, родители Илюшки!» — так написала в сообщении мама Ильи.**



## «ЦЕПЛЯЕМСЯ ЗА ЛЮБУЮ ВОЗМОЖНОСТЬ!»



На мастер-классе для родителей упражнениям по BDA-терапии Веру и Александра Курочкиных обучает специалист из Сербии. В который раз команда терапевтов прилетает из Белграда в «Радугу», чтобы научить специалистов благотворительного центра, а также мам и пап восстанавливать особенных детей с помощью биомеханического воздействия на соединительную ткань.

Полученные во время практических занятий знания Вера и Александр смогут применять в реабилитации своих дочерей-близнецов Вари и Леры. У обеих дево-

чек тяжёлое генетическое заболевание: спинальная мышечная атрофия. Она проявляется как нарастающая мышечная слабость. И мягкая реабилитация — так еще называют BDA-терапию — малышам просто необходима. И Варе, и Лере ещё задолго до годовалого возраста поставили дорогостоящие уколы, которые спасли детей от СМА. Тогда помогал семье фонд «Круг Добра». Чуть позже родители обратились и в центр «Радуга» за помощью в приобретении корсетов. Ведь у Вари и Леры начал развиваться сколиоз. Сейчас девочкам 1 г. 4 мес. Дети пытаются сидеть, но мышечная слабость пока не даёт сделать это уверенно.

«Одной нужно помочь самостоятельно сесть, другой — укрепить брюшную полость», — резюмирует один из основателей BDA-методики Владимир Добриевич. — У одной из девочек слабее суставы. Например, берёшь ногу и видишь, что в ноге нет веса. Упражнения будут направлены больше на укрепление сустава. У другой девочки короткая шея, а, следовательно, упражнения делаем такие, которые помогут её удлинить. При СМА тоже страдает соединительная ткань, но примечательно, что при таком заболевании BDA-упражнения быстрее дают результаты, чем при ДЦП. У девочек какие-то упражнения будут схожими, а какие-то отличаться. Это связано с разным запросом».



## НУЖНА ПОМОЩЬ



Вера рассказывает, что много слышала и читала про успех сербов в реабилитации особенных детей. Женщина очень рада тому, что появилась возможность применять его на своих детях и для этого не нужно никуда ехать. Ради будущего дочерей она пошла учиться.

**«Родители особенных детей цепляются за любую возможность, чтобы их реабилитировать. Спасибо центру «Радуга» за то, что мы здесь, что у нас есть шанс!» — не без слёз говорит мама девочек Вера.**

Чтобы детям и дальше становилось лучше, нужно пройти биомеханический курс реабилитации. Но на это нужны средства, которых у семьи попросту нет. Вера и Александр и на этот раз не сдаются в борьбе с заболеванием дочерей. Они знают, что это непростое противостояние. И очень счастливы, что рядом с их семьёй всегда находятся добрые и неравнодушные люди.

**Чтобы помочь близнецам Варе и Лере Курочкиным и на этот раз, достаточно отправить смс-сообщение со словом ПУТЬ и суммой пожертвования, например, «Путь — 300» на номер 3434.**



## НОВОСТИ



## КСЕОМИН В ПОМОЩЬ!

В Центре социальной адаптации провели ботулинотерапию детям с особенностями в развитии. У всех восьми радужных ребят, которые получили инъекцию ксеомина, выраженная спастика. Это состояние, при котором наблюдается скованность мышц, сопровождается организм при любом уровне ДЦП. Важно отметить, что многие дети, получившие уколы гипоаллергенного ксеомина, в анамнезе имеют эпилепсию. Несмотря на это, ботулинотерапия им не противопоказана. Все ребята перед процедурой прошли тщательный осмотр лечащего невролога и получили соответствующие направления на терапию.



## УСПЕТЬ СПАСТИ АЛАНА!



*«Обычное лето... Алан гостит у дедушки в деревне, ничего не предвещает беды. Вдруг сын звонит по видео и говорит, что на шее какие-то шишки. На следующий день мы уже были в Омске в больнице, — рассказывает мама Сабина. — Сходили к педиатру, лору, хирургу — амбулаторно лечили увеличение лимфатических узлов, потому что зимой Алан переболел ОРВИ с отитом и уже лечили один лимфоузел на шее. Особого значения новым жалобам не придали...»*

Ночью 27 июля Алан попал в больницу с резкой головной болью. Ребёнка лечили от лимфоденита и брали анализы на различные инфекции. Размеры лимфоузлов увеличились, добавились температура и заложенность носа.

**Спустя неделю состояние ребёнка улучшилось. Пришли хорошие анализы. Алана готовили к выписке, но через пару дней мальчику стало хуже.**

Алана прооперировали, потом провели биопсию.

«После операции было немного лучше, но потом опять лимфоузлы увеличились, были отёчность миндалин, снова заложенность, трудное дыхание с остановками. Пришла плохая биопсия, к нам вызвали онколога и сказали, что симптомы соответствуют онкологии», — вспоминает мама.

**15 августа Алана перевели в онкодиспансер, повторно всё проверили и подтвердили диагноз: Т-лимфобластная лимфома области переднего средосте-**

**ния с поражением шейно-надключичных лимфоузлов миндалин и почек, стадия 3 В.**

Сейчас Алан проходит первый протокол химиотерапии. Средства на медицинский препарат для первого курса помогли собирать родственники, волонтеры, друзья и многие неизвестные добрые люди...

Теперь важно собрать средства для второго курса химиотерапии. Семья вынуждена обратиться за помощью ко всем неравнодушным в «Радугу»!

**Друзья, присоединяйтесь к помощи, не оставляйте ребёнка в беде!**

**Нужны 1 333 720 рублей. Любую желаемую сумму вы можете перечислить по реквизитам, которые опубликованы в каждом номере газеты на стр. 16. Назначение платежа: Алан Амиров**



## УСТАЛА «ЧИТАТЬ» ПО ГУБАМ



**У Анжелы нет родных родителей. Мама умерла, папа неизвестен. Марина рассказывает, как в 2016 году им с мужем позвонили органы опеки и попечительства. «Специалисты сообщили, что в реабилитационном центре для несовершеннолетних есть девочка, которая нуждается в опеке. Мы с мужем поехали, познакомились, пообщались с Анжелой, а потом забрали её к себе».**

Тогда ребёнку было 9 лет. Из-за тугоухости она постоянно переспрашивала, говорила громко, слышала также только громкую речь или крик. После проведения обследований и консультации врачей, оказалось, что болезнь прогрессирует. С 5 лет у ребёнка был гнойный отит, который вовремя не лечили. Как следствие — тяжёлые проблемы со слухом. Одно ухо не слышит на 85%, второе — примерно также.

«Первые слуховые аппараты мы приобретали самостоятельно, — рассказывает Марина. — На тот момент девочка была не такая ответственная за всё, что с ней происходит. Так вышло, что на субботнике она потеряла один слуховой аппарат. Вторые аппараты мы приобретали уже более мощные, так же сами».

За последние полтора года Анжела стала слышать намного хуже. Аппараты не справляются. В школе она учится очень хорошо, но из-за того, что не слышит звуки и слова, Анжела «дочитывает» их по губам учителя. Марина рассказывает, что это единственная проблема. Ведь на экзаменах ввели компьютерные изложения, что глобально усложнило задачу... Читать по губам компьютер невозможно.

Однако девочка очень хочет поступить в высшее учебное заведение, ставит перед собой конкретные цели! Много читает, изучает, занимается. Но Анжеле очень сложно морально переживать то, что она не слышит всю речь людей. Некоторые, не понимая диагноз, отворачиваются при разговоре, тогда она не может «читать» по губам. Это больно, обидно и тяжело для подростка.

**Жить полноценно, несмотря на диагноз, помогут новые мощные слуховые аппараты. Стоимость их очень большая — 448 560 рублей. Помогите Анжеле! Сделайте её жизнь ярче! Любой перевод по реквизитам, указанным на стр. 16, поможет девочке. В назначении платежа важно указать: Анжела Бек**



## ПОДАРОК ДЕТЯМ



**«Дому радужного детства» подарили холодильник. Столь необходимый для радужных семей подарок сделал основатель и руководитель проекта городских квестов «Encounter» — Алексей Грибовский. Совсем недавно мужчина побывал в Подгоровке и посетил подопечных Центра паллиативной помощи.**

«Мне скоро 40, а я так мало сделал полезного для общества...» — сетует Алексей.

«Я знал о вашем проекте для паллиативных детей только через интернет ресурсы, хотелось присоединиться к такому благородному делу», — объясняет своё желание наш земляк, который около 15 лет прожил в Москве.

Алексей и его единомышленники, в рамках последней игры, собрали более 100 тысяч рублей для помощи «Дому радужного детства». Мужчина с друзьями не просто заработали эти деньги, они их ещё и удвоили. **Команда решила приобрести на средства хороший большой холодильник для хранения продуктов и детского питания для подопечных детей «Дома радужного детства». Выражаем благодарность таким невероятным помощникам!**

## ЖИТЬ С ПОДДЕРЖКОЙ



*Тяжёлое поражение центральной нервной системы, миотонический синдром, эпилепсия... Перечислять Сонины недуги можно ещё долго. Наталья, мать десятилетнего ребёнка, говорит, что при рождении дочери поставили 8 баллов по Апгар. А с трёх месяцев один за другим начали проявляться симптомы различных нарушений.*

«Всё дело, наверное, во внутриутробной инфекции, о которой ни врачи, ни я не знали...» — строит догадки женщина.

При всей тяжести поражения Соня ходит с поддержкой матери, самостоятельно принимает пищу и очень любит... щипать траву. «Летом для меня есть хоть какая-то часовая передышка, когда дочь сидит на лужайке. Если нужно сделать важное дело, отвлечь ребёнка помогает мне трава, — сквозь улыбку и слёзы рассказывает о своих непростых буднях Наталья. — С ребёнком, у которого ментальные нарушения, сложнее в несколько раз, чем с тем, у кого физический недуг... **Я понимаю, что здесь света в конце тоннеля не будет, но вот с Сониными мышцами работать можно и нужно. У дочери миотонический синдром. Очень хорошо решать проблемы с мышцами помогают занятия и процедуры.** Мы проходим периодически сами реабилитацию, но порой нужна помощь, потому что не справляемся финансово».

В 2019 году Соня проходила реабилитацию в «Доме радужного детства». После восстановительного курса девочка стала увереннее в своих движениях. «Поднималась на диван и спускалась с дивана самостоятельно. Лучше стали работать ноги», — делится Наталья.

**Сегодня благотворительный центр «Радуга» просит снова помочь Соне с реабилитацией. Для этого нужно собрать 236 504 рубля. Если вы хотите поучаствовать в судьбе ребёнка, то можете перечислить любую сумму по реквизитам, которые указаны на стр. 16. Важно в назначении платежа отметить: Софья Фролова**



## РАССЛАБИТЬ МЫШЦЫ – ЭТО УЖЕ ДОСТИЖЕНИЕ!

*Лене сложно и больно шагать: из-за спастики мышцы твёрдые, словно камень. Но девочка всё же идёт с поддержкой мамы. Если этого не делать, может быть ещё хуже.*

«Она даже сама просит, чтобы её водили. К счастью, понимает всю тяжесть своего недуга», — рассказывает Татьяна, мама Лены. Женщина говорит, что жизнь ребёнку, да и в целом семье, сломала гипоксия. Кислородное голодание мозга, которое случилось во время рождения, стало причиной того, что девочка не ходит и не разговаривает. В первые месяцы после появления ребёнка родители и подумать не могли, что у их первенца проблемы со здоровьем. Настораживало только то, что дочь была очень беспокойной. К году, Лене уже дали инвалидность...

После двух реабилитаций в «Доме радужного детства» девочка стала лучше сидеть. Мышцы поддаются расслаблению, и это уже не может не радовать. Всё, что сегодня так остро необходимо ребёнку — это ортезы, которые будут способствовать уменьшению спастики. Локтевые и коленные тьюторы помогут и в выполнении занятий, которые для Лены жизненно необходимы. Важна и очередная комплексная реабилитация, после которой у ребёнка всегда улучшается состояние организма.

**Поддержать подростка и маму, которая воспитывает дочь одна, сможет благотворительный центр «Радуга». Есть уверенность, что и на этот раз мы не дадим девочке сбиться с намеченного пути. На изготовление локтевых и коленных тьюторов, а также на реабилитацию в «Доме радужного детства» необходимо собрать 294 415 рублей. По реквизитам, указанным на стр. 16, можно перевести любую комфортную для вас сумму пожертвования. В назначении платежа нужно указать: Лена Мотаева**



## НАШЛИ СПАСЕНИЕ

*От деревни Усть-Ишимского района, где живёт семья Хайритдиновых, до областного центра ехать примерно 700 км. Сначала придётся перебраться на пароме через Иртыш, потом по ухабам в направлении Омска... Такая дорога, долгая и изнурительная, всегда пугала Оксану. Пугала и останавливала, потому ни о каких специальных реабилитациях для своей дочери женщина даже не мечтала...*

Сабине скоро исполнится 15 лет. Тяжёлая форма ДЦП говорит сама за себя: девочка не умеет ничего. Сильная спастика, небольшие контрактуры, которые особенно сильно дают о себе знать в непогоду. Сабина в это время не то, что плачет, — кричит от боли. «Спасение своё нашли в «Доме радужного детства». Специалисты центра долго уговаривали меня приехать, говорили, что и таким как Сабина можно помочь. Я ведь ни во что не верила. Но здесь дочери, правда, расслабили мышцы, уже после первого курса занятий Сабине немного стало легче», — говорит Оксана про реабилитацию в «Доме радужного детства».

Без занятий и процедур такому ребёнку жить невозможно: болевые ощущения с каждым разом будут только нарастать. Ситуацию может усугубить и эпилепсия, которая у девочки проявилась на третьи сутки после рождения.

**Дорогие читатели, мы очень надеемся, что Сабина Хайрутдинова сможет приехать на реабилитацию в «Дом радужного детства», чтобы пройти очередной курс восстановительных и поддерживающих занятий и процедур. Именно поэтому объявляем о начале сбора средств на реабилитацию и тьюторы для девочки. Необходимо собрать 294 415 рублей. Просим помочь ребёнку всех, у кого есть возможность.**

## РЕАБИЛИТАЦИЯ NON-STOP



Многочисленные реабилитации не проходят зря! Об этом хорошо знает и сам **Влад Краснощёк**, и его семья. **У мальчика ДЦП, при котором пострадали ноги. Теперь же — в свои 9 лет — он рвётся ходить.** Мешает этому лишь одно — подвывих. Чтобы его устранить, Владу предстоит операция в Кургане. Между тем, после очередной реабилитации в «Доме радужного детства» ребёнок стал выносливее и смыслённее. Его мама говорит, что у сына пополняется словарный запас, он очень хорошо понимает обращенную речь.

**Женя Бачеев** регулярно проходит реабилитацию в «Доме радужного детства». Мальчишке с ДЦП просто нельзя жить иначе. Чтобы болезнь окончательно не сковала мышцы, приходится бороться с ней ежедневно. **После реабилитации в августе семилетний ребёнок стал эмоциональнее и крепче физически. Женя уже может немного сидеть, держать ложку и кружку.** Но мальчик ещё плохо держит равновесие, наблюдается перекрест в ногах. Чтобы болезнь не забирала силы, чтобы можно было Жене жить дальше, он вновь и вновь идёт на занятия и процедуры. И всё благодаря жертвователям «Радуги».



**Максим Мяликов** из положения лёжа научился садиться! Самостоятельно! Сидеть без поддержки ребёнок может продолжительное время. Такие достижения мальчика при его тяжёлом диагнозе — ДЦП и эпилепсия — настоящее чудо. Максим не первый раз проходит реабилитацию в «Доме радужного детства». **Здесь специалистам удаётся не просто укрепить физическое состояние ребёнка, но и уменьшить спастичность мышц.** «Если до восстановления руки и плечи ребёнка стояли колом и Максиму было даже больно, то уже после реабилитации ребёнок стал захватывать предметы чаще и лучше», — рассказала об изменениях в сыне Ирина.

## «ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»: УСПЕХИ НАШИХ ПОДОПЕЧНЫХ

Подопечная «Радуги» **Ярослава Чикирева** прошла очередную реабилитацию в «Доме радужного детства» благодаря помощи наших жертвователей. И мы с радостью хотим сообщить всем, кто следит за судьбой семилетней Яры, страдающей ДЦП, что у девочки появились новые достижения. **В этот раз она продемонстрировала специалистам «Дома радужного детства» отличное удержание головы. Этот навык сформировался у ребёнка, конечно, не за пару недель. Потрачены годы реабилитационных курсов и BDA-занятий.**

Чтобы результат совершенствовался, в последнем заезде на адаптивной физической культуре инструктор Наталья включила в комплекс упражнений для девочки занятия на тренажёре Бубновского. «Среди успехов Яры ещё уверенное удержание торса и новая эмоция. Дочь стала плакать со слезами. Раньше любая обида ребёнка выражалась криком. Теперь же всё по-взрослому! Меня такие новшества в Яре всегда трогают до глубины души. Значит, не топчемся на одном месте. Значит, не зря все наши старания!» — поделилась эмоциями мама.



Вернуть ногам подвижность и пойти, пусть и с поддержкой, — вот что стало главной целью пребывания **Матвея Пилеева** в «Доме радужного детства». Подросток приехал сюда после операции на нижние конечности и снятия гипса. Обездвиженность ног в такой период — норма. Инструкторы «Дома радужного детства» говорят, что дети в это время не дают даже прикоснуться. Слишком уж больно. Приходится не просто в медленном темпе разрабатывать коленные суставы ребёнка, но и бороться с его страхом боли. **Примерно в начале третьей недели реабилитации Матвея уже вертикализировали в воде. Получилось! В бассейне же мальчишке удалось сделать и первые шаги.** Уходил из «Дома радужного детства» Матвей неуверенно, с небольшой поддержкой бабушки, но зато на своих ногах. Это ли не чудо!

**Спасибо всем, кто помогает поддерживать тяжелобольных детей.  
Благодаря вам жизнь паллиативных ребят и их семей становится немного лучше!  
По реквизитам на стр. 16 каждый из вас может сделать радостнее  
абсолютно любого ребёнка!**

**Среди наших читателей, волонтеров, партнёров, да и самих мам и пап есть немало тех, кто замечательно пишет для детей. Для таких авторов мы решили открыть рубрику «Читаем детям». Очень надеемся, что в череде бесконечных хлопот и забот родители наших радужных подопечных найдут несколько минут перед сном, чтобы познакомить своё чадо с новыми героями доброй сказки, поучающего рассказа или красивого стихотворения. Открывает рубрику мама и бабушка Людмила Малютина – наша постоянная читательница и верный друг «Радуги».**

## ЛЕОНАРДО

Мы с Дашей прыгаем, взявшись за руки.

— Солнышко! — в упоении кричу я, запрокинув голову к небу.

— Солнышко! — вторит мне сестрёнка, картавя и не выговаривая слово как следует.

Но я ее отлично понимаю, потому что люблю. Ее маленькие голубые глазки и носик пуговкой просто излучают счастье. Даша у нас солнечный ребенок. Но лучше всё по порядку.

Мне семнадцать лет, и я оканчиваю школу. А совсем недавно было, как Дашке сейчас, шесть. Я многих вещей тогда не понимал, потому что рос в семье единственным ребенком, мне многое было позволено. Да и мама с папой, по их теперешнему признанию, были взрослыми детьми. Жили мы все в атмосфере праздника. Особенно весело нам было, когда у родителей случался отпуск. Куда мы только ни ездили! Чего только себе ни позволяли! Изменилось все сразу и неожиданно. Я хорошо помню тот вечер, когда мама и папа закрылись в своей комнате и долго не выходили, о чём-то тихо разговаривая. А потом наконец вышли, и у мамы глаза были на мокром месте. Я тогда еще удивился — вроде ничего не натворил. Что же случилось?

Прояснилось всё скоро. Без всякой подготовки мне сообщили, что скоро у меня будет сестрёнка. Причём особенная.

— Солнечная, — обнадёжил меня папа.

— Так это же здорово! — завopil я. — Солнечная — значит волшебная? Да, пап?

— Вроде того, — как-то неуверенно согласился он.

И вскоре она появилась. Такая маленькая. С ней вместе в дом постучались сестрицы-заботы, скучноватые

особы, что и говорить. НАКОРМИТЬ, УКАЧАТЬ, ПОЗАНИМАТЬСЯ, ПОСТИРАТЬ и НЕ УСТАТЬ — вот их имена. Но мама оказалась молодцом. Она сумела так собраться, что всё у неё получалось как бы само собой. Так что папа мог спокойно заниматься своей работой — читать лекции в институте. Мне же была отведена ответственная роль маминого адъютанта, как шутил дедушка.

С Дашей очень много занимались по специальным развивающим книжкам. С умным и озабоченным видом её каждую неделю осматривал врач и папин друг дядя Боря. После его посещения добавлялись новые упражнения. Я ждал, когда она наконец что-нибудь мне скажет. И дождался.

— Бу! — неожиданно вдруг сказала она и улыбнулась.

— Что? — переспросил я, заглядывая в кроватку.

— Какой же ты непонятливый, — раздался совсем рядом голосок.

Я огляделся по сторонам. Никого, кроме игрушечного моего зайца в яркой полосатой кофточке и с забавным оранжевым рюкзачком за спиной. У зайца была батарейка, и он умел петь что-то про морковку. Но чтобы говорить... Этого я себе и представить не мог, хотя был большим фантазёром.

— Не разочаровывай меня, парень, — недовольно проворчал заяц, — это она к тебе обращается.

Я, конечно, не закачался и не упал в обморок, но судорожно глотнул воздух и протёр глаза.

— Это ты говоришь? — на всякий случай уточнил я.

— Конечно. А что тут, собственно, такого? На тысячу игрушечных зайцев, которых покупают бабушки своим внукам в магазине, попадается один говорящий. Точнее — думающий. Ну, хватит

болтать! Она ждёт, потому что только ты можешь ей помочь.

— А что мне делать? — растерянно спросил я.

— Просто разговаривать, — сказал он. Если не умеешь делать, как я.

Мы оба заглянули туда, где лежала моя сестрёнка.

— Бу! Бу! — сказал я. — Тебе понравилось, Даша?

Ответом был залиvistый младенческий смех.

— Сынок, что у вас там происходит?

Это, озабоченно помешивая ложкой в маленькой кастрюльке, спросила мама. Заяц как ни в чем не бывало сидел, не шевелясь, на тумбочке.

С этого дня мы с зайцем начали свою ежедневную работу.

— Главное, — важно заявлял он, — это не давать ей скучать. Она должна быть всегда радостной. Согласен?

Я, понятное дело, соглашался. В том, что с моим зайцем не соскучишься, я убедился скоро.

— Леонардо, — важно представился он Даше, запрыгнув в кроватку и церемонно раскланиваясь.

Я и не знал, что у него такое имя. Вот бы бабушка удивилась! Когда мы его покупали в «Детском мире», я прочитал на этикетке артикул и увидел размазанную цену. И всё. А тут вдруг Леонардо!

...Время летит быстро. Это даже я понял, особенно когда пошёл в школу. Дома моего возвращения нетерпеливо ждал Леонардо.

- Ну, доедай скорее суп, - торопил он меня. - Сегодня у нас праздник первого зуба! Я пригласил гостей.

- А у мамы ты разрешения спросил? - прошептал я, вылезая из-стола.

- А зачем? Мы ее неожиданно обрадуем.

- Сыночек, я в магазин сбегаю, - раз-

дался из прихожей мамин голос. - Даша спит. Ты садись за уроки. Я скоро.

Щелкнул замок входной двери, зашелестел между этажами лифт, и через минуту я уже встречал гостей. Это были наши соседи - братишки Рома и Серафим и их старшая сестрёнка Лиза.

- Проходите, проходите, - раскланивался Леонардо. - У нас сегодня праздник первого зуба и одновременно весёлый конкурс. Кто быстрее сможет развеселить нашу принцессу, тот получит пра-

во бывать у нас без приглажительного билета.

- Я! - выкрикнул самый младший, Серафим, и подбежал к Даше. Он открыл рот и показал пустое место вместо переднего зуба, смешно зашамкав. При этом скорчил такую смешную гримасу,

что Даша от удовольствия вынула изо рта кулачок и широко улыбнулась.

- И я, - сказал Рома, сунув ей в ручку яркую погремушку.



*Иллюстрация автора  
Продолжение в следующем номере*



## **КРИСТИНА КАПУСТИНА, 12 ЛЕТ**

Кристина может смело собираться на реабилитацию в «Дом радужного детства», потому что благотворители общими усилиями смогли собрать для восстановления девочки средства. И это не единственная помощь! Маме Кристины радужные жертвователи помогли оплатить корсет для подростка. Спина Кристины сильно искривлена по большей части из-за того, что у ребёнка нет одного лёгкого. Есть надежда, что ортоизделие остановит сильнейший сколиоз. Благодарим каждого за помощь!



## **ДАЯНА КАЛЬВА, 5 ЛЕТ**

Мы открываем сбор для Даяны Кальва на два генетических анализа -клиническое секвенирование экзома и хромосомный микроматричный анализ. Благодаря результатам этих исследований удастся узнать причину заболевания ребёнка. Средства на дорогостоящие генетические анализы были собраны неравнодушными людьми. Семья девочки и благотворительный центр «Радуга» выражают признательность всем откликнувшимся!



## **ДИМА ТОРМЫШОВ, 4 ГОДА**

У Димы целый список серьёзных заболеваний. Проще говоря, у мальчика не развилась часть мозга из-за энцефалической левой височной кисты. Это сказывается не только на ментальном развитии мальчика, но и на физическом. Диме важно не только держать спину в правильном положении, но и выровнять ножки, которые от тонуса сильно подворачиваются. Для этого нужен специальный индивидуальный корсет. Средства на его приобретение помогли собрать благотворители «Радуги».



## **ЗАРИНА НИЯЗОВА, 12 ЛЕТ**

Семье Зарины и самой девочке важно, чтобы она оставалась максимально самостоятельной и не потеряла имеющихся навыков. Подросток сама управляет своей коляской и обслуживает себя. Зарине очень необходимы все показанные ей методы поддержания двигательной функции организма. Благодаря поддержке жертвователей девочка дождалась ксеомиотерапию, после которой получит полноценную реабилитацию в «Доме радужного детства». Инъекции позволят девочке снизить тонус мышц, а последующие процедуры и занятия дадут ещё больший эффект в сохранении имеющихся навыков. Спасибо всем, кто принял участие в сборе средств.

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

## СПАСИБО ЗА АВГУСТ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за август 2023 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **3517495,40 руб.**

Расскажем подробнее, что было сделано в августе:



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

Омский детский хоспис — это не боль и смерть. Здесь дарят возможность! Ходить, улыбаться, учиться, ЖИТЬ! В коллективе «Дома радужного детства» работают не волшебники, но очень часто родители и дети говорят, что врачи, медсёстры, инструкторы, тренеры, массажисты творят чудеса. Помогают им в этом жертвователи. Благодаря такому союзу в августе ещё 11 ребят вместе со своими сопровождающими смогли пройти реабилитацию в «Доме радужного детства».

1931800,82 руб. — пребывание подопечных семей в детском хосписе (оплата питания и проживания, приобретенные оборудования, ГСМ, коммунальные расходы, услуги связи, оплата труда персонала, хоз. расходы, расходы на проведение мастер-классов).



### Выездная паллиативная служба:

Деятельность выездной паллиативной службы благотворительного центра помощи детям «Радуга» можно по праву назвать работой на передовой. Специалисты ВПС первыми знакомятся с семьями, в которых растут и воспитываются тяжелобольные дети. ВПС консультирует родителей, оказывает им уходную помощь, проводит медицинский осмотр детей, передаёт семьям детское питание, медицинское оборудование, а также средства по уходу за паллиативным ребёнком. В августе сотрудники благотворительного центра приехали к 16 детям.

128362 руб. — расходы на ГСМ, услуги связи, специализированное питание для подопечных, средства гигиены.



### Центр социальной адаптации на Кондратюка, д. 75:

Детский Центр социальной адаптации (ЦСА) принимает на реабилитацию детей с ограниченными возможностями здоровья. После завершения курсов восстановления в «Доме радужного детства» ребята проходят процедуры и получают занятия в новом Центре уже в режиме дневного стационара. В августе специалистам ЦСА удалось реабилитировать 6 детей. Создание ещё одного радужного места для помощи детям стало возможным благодаря помощи жертвователей!

430505,88 руб. — хозяйственные расходы, коммунальные услуги, оплата труда специалистов.

### Адресная помощь детям:

**180500 руб.** — оплата реабилитации для Авелины Волынец

**13000 руб.** — оплата генетического анализа для Миши Луценко

**160000 руб.** — оплата аппаратов на голеностопный сустав для Амира Галеев

**4500 руб.** — оплата медицинских услуг (описание ЭЭГ) для Андрея Ланкова

**60100 руб.** — оплата генетического анализа для Даяны Кальва

**122900 руб.** — оплата слуховых аппаратов для Саши Корчевского

**260470 руб.** — оплата медицинских услуг для Сони Васильевой

**15800 руб.** — оплата контур для

ИВЛ для Алёны Пашковой

**47846,7 руб.** — оплата специализированного питания «Неокейт» для Ксюши Кляус

**55000 руб.** — оплата операции для Кирилла Петина

**106710 руб.** — оплата авиабилетов Омск-Санкт Петербург –Омск для Миши Дорышева

## 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

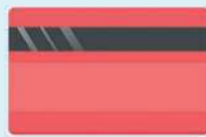
**Шаг 1**  
Перейти на сайт БЦ "Радуга" в раздел "Хочу помочь"



**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](http://www.raduga-omsk.ru)

✓ Опустив пожертвования в специальные фондбоксы

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

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

Пишите на электронную почту:  
[radeva@yandex.ru](mailto:radeva@yandex.ru), [raduga-omsk.ru](http://raduga-omsk.ru)  
С удовольствием ответим на каждое ваше обращение!

Над номером работали: Валерий Евстигнеев, Марина Бургова, Анна Митяева, Ольга Горбунова, Сергей Богуш, Наиля Скабелкина. И использованы 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: 26.09.2023. Подписано в печать: 21.09.2023 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. Внимание! 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.

