



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»

№ 08 (126), август 2023



АБДУЛРАХИМ МАХЕР В СОСТАВЕ РАДУЖНОЙ ВПС!

Зачем петербургский травматолог
отправился в омскую глубинку?
Стр. 4



РЕАБИЛИТАЦИЯ В ЦЕНТРЕ СОЦИАЛЬНОЙ АДАПТАЦИИ

Кому подходит восстановление
в режиме дневного стационара?
Стр. 6



ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного центра
«Радуга» за июль 2023 года
Стр. 14

Дети вместо цветов Спаси Илью от рака



Подробнее
на стр. 3, 16



raduga-omsk.ru

Qr-код для перевода
пожертвования
только через
приложения банков



В назначении платежа
нужно указать имя
и фамилию ребёнка



«В НАШЕМ ДЕЛЕ ЧАСТО ПРИХОДИТСЯ ЖЕРТВОВАТЬ СВОИМИ ИНТЕРЕСАМИ, ВРЕМЕНЕМ И СРЕДСТВАМИ...»

В этом номере газеты мы, безусловно, рассказываем о детях. И это не наша такая традиция, а пугающая безысходность. Увы, больных детей меньше не становится... Каждому из маленьких человечков хочется хоть чем-то помочь! Но вначале немного о Китае. О том самом, в котором сейчас ведёт борьбу с лейкозом наш подопечный Илья Калёкин. О том самом, поездка в который планировалась ещё задолго до пандемии, но удалась только сейчас.

Традиционная китайская медицина (ТКМ) не уступает современной, продвинутой и наполненной множеством научных исследований, технологий и оборудованием. Это подтверждают многочисленные клиники традиционной китайской медицины по всему Китаю и множество пациентов в них. Собственно, знакомство с клиниками и китайскими методиками лечения и стало целью поездки в Поднебесную.

В конце июля — начале августа получилось посетить лучшие государственные детские клиники Пекина и реабилитационные центры, которых очень много в Китае. Удалось побывать даже в международном Центре неврологии и реабилитации клиники Тиантан («Храм неба»). Удивительное учреждение. Считается, что это наилучшая клиника Китая. Здесь уже несколько столетий применяют медицинские практики, которые используют и сегодня. Они несравнимы с современной медициной.

Перечень диагнозов, по которым специализируется клиника, бесконечен. Состав докторов и их учёные регалии не перечислить. Да это и не главное. В данную клинику сами китайцы могут попасть далеко не все.

Удалось встретиться с доктором медицинских наук, профессором, директором детской реабилитационной клиники. Короткая экскурсия впечат-

лила. Приятно удивили и заинтересовали методики, которые используются при реабилитации и абилитации детей с ДЦП, аутизмом, различными проблемами развития. Многие схожи с методиками, применяемыми в «Радуге». Больше всего порадовало, что китайцы используют терапию, которая направлена на работу с соединительной тканью, с фасциями. Кажется, мы на правильном пути!

Получилось договориться с китайскими друзьями по обучению наших специалистов, инструкторов традиционным китайским методикам.

Уже в сентябре мы сможем встретиться с профессорами и докторами медицинских наук, которые приедут в Омск познакомиться с проблемами подопечных «Радуги». Что же, держим кулачки и продолжаем помогать нашим детям!

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



СПАСЁМ ИЛЮ ВМЕСТЕ!

Всё меньше времени остаётся до Дня знаний, в который многие российские школьники участвуют в акции «Дети вместо цветов». Омские учащиеся и их родители не исключение. С каждым годом они активнее поддерживают благотворительное мероприятие.

«Дети вместо цветов» — это всегда о добре, взаимопомощи, о принятии важных решений большой командой: семьёй, классом, школой! Для многих это уже не просто акция, а ежегодная традиция.

В чём суть? Вместо десятков букетов учителю на 1 сентября класс дарит лишь один, а сэкономленные каждым учеником средства передаются на благотворительность.

В 2023 году благотворительный центр «Радуга» присоединится к акции уже в восьмой раз!

В этом году мы предлагаем всем учителям, родителям и ученикам Омска направить средства акции для помощи Илье Калёкину — одиннадцатилетнему мальчику, который борется с онкологией.

Уже четыре года Илья проходит через изнурительные испытания.

Недавно у ребёнка случился третий рецидив. В этот раз доктора, которые спасали его долгое время, оказались бессильны... Осталась последняя надежда — новый экспери-

ментальный метод лечения «лимфобластного лейкоза» — car-t-therapy, который применяют в Китае. Илья к этому моменту прошёл все необходимые обследования и начал лечение. И это при незавершённом сборе на 8 125 000 рублей! Потому что клиника, которая проводит терапию мальчишке, пошла навстречу семье. **Оставшуюся часть средств — а это чуть больше 4 млн рублей — нужно будет внести до конца лечения. Оно ещё продолжается, а значит, у нас есть время помочь ребёнку. Врачи, конечно же, не говорят ни о каких прогнозах, лишь констатируют, что car-t-клеток в организме Ильи становится больше. И это уже хорошо!**

Ольга, мама Ильи, рассказывает, что сын играет, рисует, читает и взялся учить китайский. «Нашел в интернете разбор мультфильма на китайском языке. Говорит, что все понятно!» Несмотря ни на что, Илья стойко переносит лечение, улыбается, поддерживает маму и мечтает в будущем стать крутым хирургом. Недавно в ходе рабочей поездки в Китай к Илье пришёл в гости Валерий Алексеевич Евстигнеев. Руководитель «Радуги» подобрал мальчишку и пожелал ему огромных успехов в лечении.

Чтобы помочь Илье в его сложной борьбе с болезнью, просим присоединиться к акции «Дети вместо цветов»! Для участия звоните по номеру 908-902



НАВСТРЕЧУ ДЕТЯМ!

Муромцевский район



На этот раз путь выездной паллиативной службы (ВПС) благотворительного центра «Радуга» лежит в Муромцевский район. Машина направляется в одно из старейших сёл — Кондратьево. Здесь проживает подопечная «Дома радужного детства» — Кристина Капустина. Дорога не простая: 300 км от Омска. Несколько часов в пути. Но руководитель «Радуги» Валерий Евстигнеев и знаменитый доктор Махер лично едут так далеко, чтобы помочь тяжелобольной девочке.

Кристина родилась с одним лёгким. Ей 12 лет, но до сих пор ребёнок не говорит. Из видимых недугов ещё — прогрессирующий сколиоз. Он настолько вывернул спину девочки, что она не может сидеть. Оперативное вмешательство Кристине противопоказано. И именно поэтому в семью приехал Абдулрахим Махер.

«В маленькую ёмкость кладу материал для корсета, наливаю горячую воду, под воздействием температуры пластик смягчается. Удобно тем, что для изготовления ортеза большая ёмкость не нужна. Большой лист материала можно спокойно сложить и поместить в миниатюрный контейнер», —



немного о технологии рассказывает травматолог-ортопед.

Тем временем температура материала снизилась до +40 градусов, теперь можно работать на теле ребёнка. Прямо на глазах у Кристины и её мамы Абдулрахим Махер кроит корсет из разогретого пластика. На этом этапе важно учесть каждый изгиб и особенности строения тела ребёнка. Любая погрешность может привести к браку.

«Задача корсета — остановить прогресс сколиоза и хоть немного улучшить состояние позвоночного столба. А, следовательно, и качество жизни. Мы не надеваем жёсткий корсет и не пытаемся сразу выпрямить позвоночник. Всё происходит плавно и, можно сказать, «безболезненно», — резюмирует доктор Махер.

Год назад он уже изготавливал специально для Кристины тutory. Но девочка подросла, и сейчас пришло время их обновить. Прямо в домашних условиях. В этом и есть особенность метода и проекта «Шаг навстречу». Врач приезжает домой к пациенту. Делает ортезы и обучает родителей. И все это ради одного — помочь тяжелобольным детям.

Мама Кристины говорит, что приехать за паллиативной помощью в город, нет возможности. Уж слишком долгая дорога, которую Кристина переносит с трудом. Потому в семье рады каждому визиту специалистов радужной ВПС.

«Первый раз к нам приехали в прошлом году и предложили пройти реабилитацию в «Доме радужного детства». Кристина, конечно, прошла восстановление, а ещё для неё изготовили тutory. Это очень большая поддержка для ребёнка и для меня».

По словам Валерия Евстигнеева, Муромцевский район — только часть большого маршрута ВПС. Различные районы и сёла области в графике специалистов «Радуги» значатся еженедельно.

«У нас более 800 семей, которых мы курируем по Омской области. Человек 40 в таком состоянии,



при котором невозможно транспортировать. Ещё одно глобальное затруднение — плохие дороги. На севере Омской области есть сёла, в которые наша ВПС может попасть только зимой. Сейчас мы моделируем такой формат выездов, чтобы врачи приезжали к детям домой. Это финансово ёмкие маршруты, поэтому, думаю, что без грантов нам не обойтись».

После того, как корсет готов, доктор Махер показывает маме Кристины и учит её, как правильно надеть и сколько носить изделие. Это очень

важно, потому что от этого зависит качество лечения. Все складки от одежды должны обязательно собираться впереди. Спине не должно ничего мешать.

Чтобы Кристина и дальше получала всю необходимую паллиативную помощь, нужны очень большие финансовые средства. И здесь без поддержки благотворителей не обойтись. Помочь девочке совсем не сложно. Достаточно отправить смс-сообщение на номер 3434 со словом «Весна» и суммой пожертвования. Например, «Весна 300».



НА ЗАНЯТИЯ И ПРОЦЕДУРЫ ТОЛЬКО БЕГОМ!

В конце августа будет 3 месяца, как в Омске по адресу ул. Кондратюка, д. 75 начал принимать на реабилитацию детей с ОВЗ Центр социальной адаптации (ЦСА). Сегодня уже больше 30 ребят на себе ощутили эффект от процедур и занятий, а их ЦСА предлагает немало. Взгляните:

- ЛФК и АФК;
- виброплатформа;
- BDA-терапия;
- тейпирование (тейпы «BBalance Premium Quality»);
- ортезирование низкотемпературным пластиком (время изготовления ортезов и туторов до 20 минут);
- изготовление корсета до 2 часов;
- деротационные ленты;
- ароматерапия (4 вида диагностики, 5 видов практики);
- ботулинотерапия с использованием миографа и УЗИ-аппарата (препарат Ксеомин);
- ЭЭГ-мониторинг с описанием;
- физиолечение (8 видов);
- кислородный коктейль;
- остеопатия (2 вида);
- Монтессори-терапия;
- массаж (3 вида);
- орнитотерапия;
- консультации врачей (педиатр, невролог, ортопед-травматолог).

ЦСА предлагает реабилитацию детям не только с синдромом ДЦП или задержкой психоречевого развития. Здесь могут принять и ребят с синдромами Дауна, Денди-Уокера, Эдвардса. Созданы все условия и для работы с детьми, у которых есть трахеостома или/и эпилепсия в ремиссии. По желанию родителей в Центре можно сделать видеофиксацию или видеоурок ребёнка. И не обязательно быть радужным подопечным, чтобы пройти восстановление в ЦСА. Обратиться сюда может каждый родитель, воспитывающий ребёнка с особенностями.



У Семёна Шматухи ДЦП. Подросток неустанно трудится на занятиях. Он знает, что от этого зависит, будут ноги ходить или нет. Назвать самую любимую процедуру в ЦСА Семён затрудняется. «Это и Монтессори-терапия, и АФК, и массаж, и физио...». Парень летит на все!

Точно так же, как и его ровесник Дамир Турсункулов. Гульнара, мама Дамира, рассказывает, что обычно сын любит долго поспать по утрам, но в дни реабилитации в ЦСА встаёт дома раньше всех и скорее собирается в путь. Семья живёт от Центра в 15 минутах. Так что добираться удобно, быстро, спокойно. «В «Доме радужного детства» много общения и мастер-классов дополнительно предусмотрено во время заезда и для мам, а здесь по-другому: я отдала ребёнка, сама сижу журнал читаю или решаю дела по телефону. Нам здесь тоже очень нравится!» — сравнивает радужные проекты Гульнара.

Если же ваш ребёнок тоже нуждается в восстановительных курсах, то смело набирайте номер телефона ЦСА +7 (904) 585-37-15. На все вопросы с радостью ответит администратор Татьяна.

Создание и работа Центра социальной адаптации стали возможными благодаря помощи многочисленных жертвователей. Поддержать проект «Радуги» можно на сайте raduga-omsk.ru



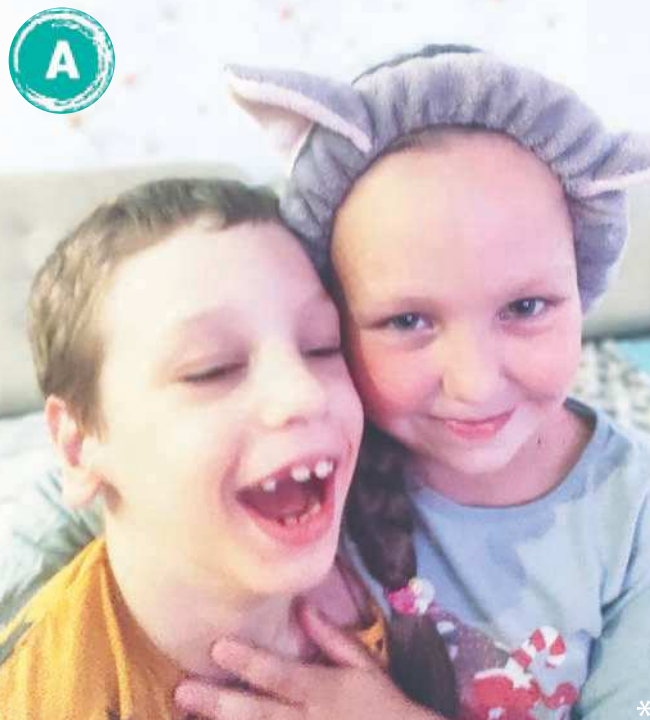


СПЕЦПИТАНИЕ – ДОРОГА К РАЗВИТИЮ!

Гриша — один из тех подопечных «Дома радужного детства», которого сотрудники паллиативного центра патронируют не первый год. У мальчишки синдром Веста. Ребёнок не ходит, не говорит, не может самостоятельно кушать, не фокусирует взгляд. Но он понимает обращённую речь, непродолжительно стоит у опоры и сидит с поддержкой. Совсем недавно Гриша научился держать голову и рукой подносить ко рту предметы. И именно такие небольшие, но значимые успехи ребёнка мотивируют приезжать семью в «Дом радужного детства» снова и снова.

Долгое время ни родители Гриши, ни врачи не могли понять причину маловесности мальчишки. Но всё же пару лет назад удалось решить проблему: Гриша не усваивает белок и жиры животного происхождения. С тех пор питание ребёнка стало специализированным. Мама Гриши Татьяна рассказывает, что сын не просто начал набирать вес, но и активнее развиваться интеллектуально.

В этом году в семье радостное событие: Гриша вместе со своей сестрой-двойняшкой Марусей идёт в 1 класс! Девочка уже сейчас охотно помогает брату развиваться: читает ему книжки и рассказывает познавательные истории. У мальчишки будет домашнее образование, но, кажется, скучать ему не придётся.



Сегодня важно, чтобы медленный, но очень правильный процесс развития Гриши, не остановился. Благотворительный центр «Радуга» открывает сбор средств на реабилитацию ребёнка и приобретение для него специализированного питания «Неокейт Джуниор» и «Ликвиджен». Нужны средства в размере 603 502 рубля. Помочь Грише Панову любой желающий может по реквизитам, которые указаны на стр. 16

«У НАС НЕ БЫЛО ПРАВА НА ОШИБКУ!»



«Захар окреп, начинает самостоятельно сидеть, всё лучше и лучше удерживает предметы в руках, а ещё ловко встаёт на локти и уверенно держит голову», — взалёб перечисляет успехи сына Татьяна. От радостных эмоций у женщины выступают на глазах слёзы. Иначе и быть не может: ведь, чтобы сдвинуть с места развитие Захара — единственного в Омской области ребёнка с синдромом Вольфа-Хиршорна — Татьяне пришлось с головой погрузиться в мир генетики.

Синдром Вольфа-Хиршорна — редкая генетическая болезнь, которая встречается у одного из 50 тысяч новорождённых. Недуг легко узнать по специфической внешности ребёнка: высокий лоб, большие и выпуклые глаза, опущенные углы рта, недоразвитые ушные раковины. Уже в роддоме малышей ласково называют инопланетянами. Виной синдрома является всего одна надломленная хромосома.

Всего одна надломленная хромосома 15 лет назад круто изменила жизнь всей семьи. Как только Захар появился на свет, родители кинулись в бой: отныне всё вращалось вокруг сына. Иглоукалывание, иппотерапия — всё тщетно... Три года назад Татьяна вместе с Захаром приехала в «Дом радужного детства». «Здесь в меня буквально вдохнули энергию, знание и веру. Я поняла, что нужно действовать решительнее и увереннее. Познакомилась со многими сообществами мам. Мне помогли найти отличного генетика. Потом нутрициолог... BDA-терапия... И запутанный клубок

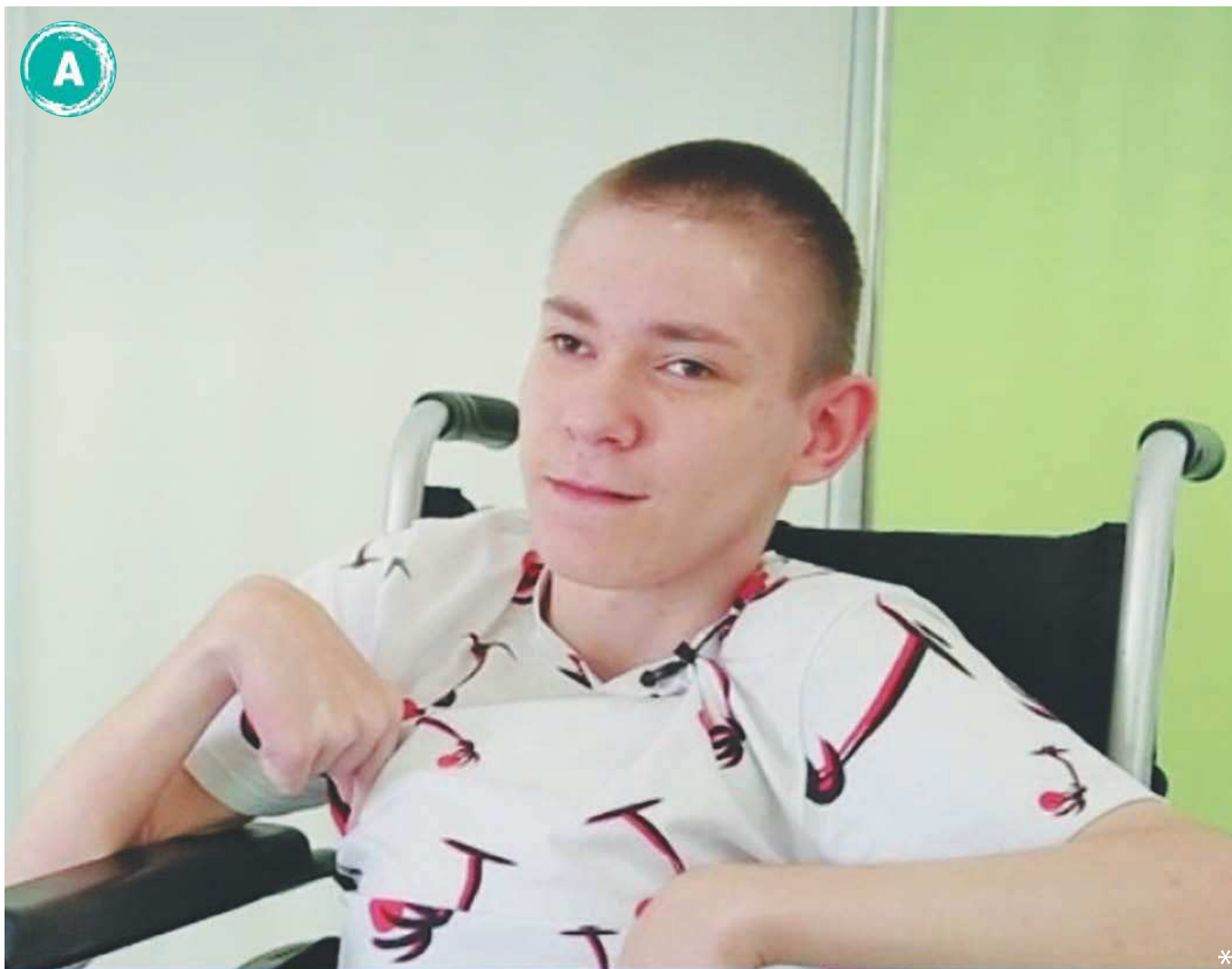
Захаркиных проблем словно начал потихоньку распутываться», — так вспоминает то время женщина.

Татьяна изучала сына как неизведанное. И изнутри, и снаружи. А заодно лепила — заново, кропотливо. После многих консультаций и обследований выяснилось, что одни вещества организм Захара попросту не усваивает, другие же, напротив, не выводит. Подобрали подходящее питание. Сейчас Татьяна шутит, что сын оказался настоящей химической формулой, которую как на уроке нужно было решить. Вот только права даже на малейшую ошибку не было.

Сегодня Захар уже не спящий круглые сутки напролёт худенький мальчик. Ребёнок в свои 15 уверенно набирает мышечную массу. Специализированное питание остаётся основой его рациона, а BDA-занятия не прекращаются ни на один день. Всё это, конечно, требует значительных финансовых вложений. «Мы живём всё время в режиме экономии и скапливания денежных средств. Но львиную долю помощи Захару оказывают люди, которых мы даже не знаем. Я безмерно буду благодарна им до конца своей жизни», — говорит Татьяна.

В этот раз подростку снова назначили дорогостоящую смесь с расщеплённым белком. Важно пройти ребёнку и очередной курс реабилитации в «Доме радужного детства». Именно поэтому благотворительный центр «Радуга» снова открывает сбор для Захара на курс реабилитации и 30 банок специализированного питания «Неокейт Джуниор». На этот раз на сумму 413 620 рублей. Помогите жить ребёнку дальше! Захару Мазнице можно помочь по реквизитам, которые указаны на стр. 16





«МЕНЯ ПОЗВАЛ ТРЕНЕР!»

Больше всего Антон любит хоккей! Наверное, из него получился бы хороший игрок, но пока ни руки, ни ноги подростка не готовы к большим нагрузкам. Антону 16 лет и у него ДЦП. Недуг во многом ограничивает жизнь: мальчик не ходит и плохо говорит. Но он всё понимает и не перестаёт мечтать о том, что когда-то забьёт первый в своей жизни гол.

«А вообще до хоккея рукой подать. Мы же рядом с «Кожевникова» живём», — рассказывает мама Антона Галина. И, правда: ледовый дворец спорта им. Александра Кожевникова находится в нескольких метрах от дома семьи. Однажды Галина вместе с сыном пошли на прогулку и из любопытства заглянули во дворец. Тогда-то Антон впервые и увидел хоккей вживую. Его впечатлила игра детей на занятиях.

«Ко мне подошёл тренер и предложил записаться в группу для ребят с ограниченными возможностями здоровья. Я вот пока ещё думаю», — робко говорит подросток и переводит

взгляд на руки. Спастика, конечно, мешает конечностям функционировать в полную силу, но улучшить состояние рук и ног Антона можно. Поможет мальчику в этом «Дом радужного детства», именно сюда подросток собирается приехать на реабилитацию. Но и это ещё не всё!

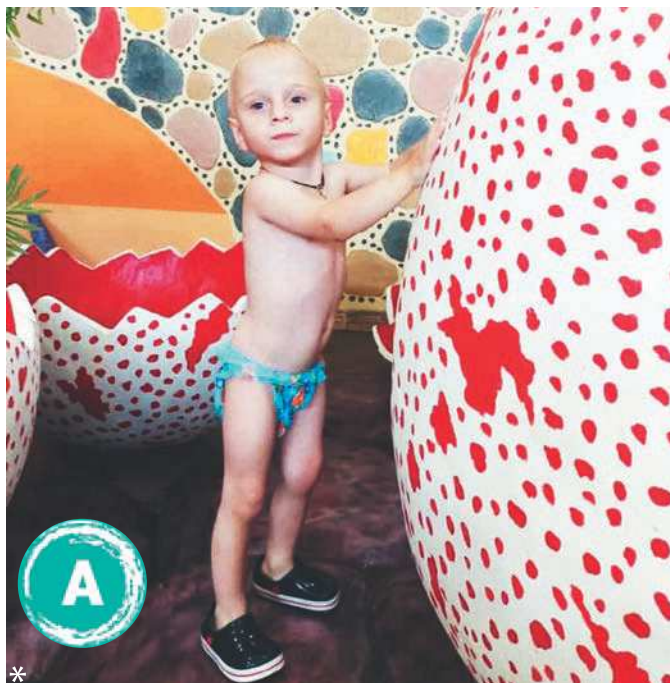
Благотворительный центр «Радуга» начинает поиск волонтера для Антона. Мальчишке нужно помочь добираться из дома на тренировки и обратно. Мама одна попросту не справится. Важно, чтобы волонтер жил в районе ледового дворца спорта им. Александра Кожевникова. Если вы знаете таких людей, или готовы помочь сами, позвоните в «Радугу» по телефону 908-902. А помочь в реабилитации Антона можно любой суммой по реквизитам, которые всегда можно найти на стр. 16 любого выпуска газеты. В назначении платежа важно пометить: Антон Романов. Помните, что только вместе мы можем исполнить мечту подростка!

САШИНЫ ПАРАДОКСЫ

Подопечным «Дома радужного детства» Саша стал полтора года назад. Тогда мальчишка не умел ни ходить, ни сидеть, но при этом был очень активным. Он родился на 30 неделе, экстренно — по решению врачей, потому что перестал развиваться в материнской утробе. Его рост при появлении на свет был 31 см, а вес — 870 гр. Реанимация, стационар в детском отделении, чуть позже, в полгода, операция по удалению паховой грыжи... Дорога домой для такого, совсем маленького и беззащитного, была долгой. Но Сашина мама всё время верила, что вместе с сыном справится со всеми испытаниями.

В паллиативный центр «Радуги» «Дом радужного детства» маленький Саша в конце 2021 года приехал с длинным списком диагнозов. Задержка психомоторного развития, энцефалопатия как следствие перинатального поражения центральной нервной системы, первичный иммунодефицит — одни из основных недугов. У активного ребёнка до сих пор сохраняются проблемы с мышцами — гипотонус. «Ирония судьбы, — печально улыбается Алла и добавляет, — гиперактивный, с гипотонусом мышц».

С сопутствующими болезнями мальчика и врачи, и Алла борются с помощью реабилитаций и лекарственных препаратов. За последние полтора года мальчишка научился ходить и бегать, хотя для него это крайне тяжело. Почему? Никто из врачей сказать не может. На этот вопрос ответит только генетический анализ.



«Наше счастье, что мы можем регулярно проходить реабилитационные курсы в «Доме радужного детства». Из самых грандиозных результатов — сын начал разговаривать сложными предложениями, научился плавать, помогли Саше здесь и с координацией. Сейчас все мы в ожидании результата генетического анализа, который нам оплатили жертвователи центра. Последние обследования на медкомиссии показали какие-то чудеса. Врачи сказали, что относительно всё хорошо, но, я понимаю, что расслабляться нам нельзя. Пока идут занятия — он владеет навыками, но стоит нам остановиться — я даже подумать боюсь, чем это может обернуться!»

Именно генетический анализ поможет не только выявить основное заболевание, но и назначить правильное лечение. Но в период ожидания — результаты анализов будут готовы только через полтора месяца, к сентябрю — Саше важно продолжать реабилитационные процедуры и занятия.

Алла с любовью смеётся, рассказывая о сыне, который любит общение с посторонними и их внимание, а ещё обожает машины, за руль которых можно сесть. И с гордостью говорит о каждом полученном навыке сына. Сейчас важно продолжать регулярную реабилитацию! Именно поэтому Алла снова обращается ко всем, кто в силах помочь с очередным курсом.

Благотворительный центр помощи детям «Радуга» открывает сбор на реабилитацию в «Доме радужного детства» для Саши Полянского на сумму 236 504 рубля. Всё для того, чтобы Саша был таким же, как все! Реквизиты, по которым можно оказать помощь, вы найдёте на стр. 16. Назначение платежа: Саша Полянский

УСИЛИЯ НЕ НАПРАСНЫ!



Элеонора всегда и всем представляется исключительно по имени и отчеству «Элеонора Константиновна». Девочка любит, когда не только её зовут так официально, при знакомстве просит и других называть своё отчество. Откуда такая привычка в семье никто не знает, но никто и не противится правилам девочки.

Элю воспитывает папа и бабушка. Мамы не стало, когда ребёнку было 4 года, а потому весь уход и заботу за девочкой с ДЦП без малейшего промедления взяла на себя баба Тома. Тамара Алексеевна говорит, что до двух с половиной лет девочка ходила, но после лечения в инфекционном стационаре потеряла этот навык. С тех пор Эля передвигается только на коляске и только с посторонней помощью. «Руки не слушаются, правая и вовсе парализованная. Правда, после реабилитации в «Доме радужного детства» в 2021 году Эля стала этой рукой немного шевелить», — рассказывает бабушка. В свои 17 лет девочка умеет читать и... печатать на старинной пишущей машинке. «Эле просто интересно, а я думаю, что это же тоже мелкая моторика. Всё на пользу! — улыбается Тамара Алексеевна и переходит на волнующую тему. — Я переживаю, что когда-то не смогу ухаживать за внучкой. Я ведь не вечная. А её и накормить нужно, и с гигиеническими процедурами помочь. Она сама себя не обслуживает. Это самое страшное!»

Семья обратилась за помощью в реабилитации девочки в «Радугу». Благотворительный центр открывает сбор на восстановительный курс в «Доме радужного детства» и ортезы на нижние конечности Элеоноры. Для девочки нужно собрать 308 260 рублей. Если вы в силах помочь даже небольшими средствами, то можете это сделать по реквизитам, которые легко найти на стр. 16. Назначение платежа: Элеонора Милованова



УПРАЖНЕНИЕ ЗА УПРАЖНЕНИЕМ

Саша Шидловская смогла получить послеоперационную реабилитацию в «Доме радужного детства» благодаря многочисленным жертвователям. Почти 2 месяца ноги девочки были зафиксированы после хирургического вмешательства на тазобедренном суставе. После того, как гипс сняли, Саша не давала даже прикоснуться к ногам: любое движение отзывалось болью. Полторы недели реабилитационного курса ушло только на то, чтобы восстановить чувствительность нижних конечностей. Но упражнение за упражнением — и инструкторам удалось добиться двигательной активности ног. Вдохновляет на работу с ребёнком и тот момент, что Саша хорошо понимает обращённую речь и чётко выполняет требования специалистов «Дома радужного детства».

Аише Аббасовой 15 лет. Впервые в «Дом радужного детства» девочка приехала с мамой два года назад. Приехали они сюда для того, чтобы исполнить одну мечту на двоих. Запредельно-несбыточную... Потому что в 13 лет научиться ребёнку с тяжёлым ДЦП держать голову — это, скорее, уже из нереального... Но и Аиша, и её мама Юля только два года назад поняли, что всё возможно, когда рядом те, кто готов поддержать-подсказать-проконтролировать. Совсем недавно Аиша завершила второй реабилитационный курс в «Доме радужного детства». Сейчас девочка — уже не тот неуверенный подросток. Она окрепла физически, может вертикализироваться. И... продолжительное время удерживать голову, ведь работа с шейным отделом позвоночника не прекращается ни на один день.



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



ОЛЯ ТКАЧЕНКО 4 ГОДА И ВАРЯ ХИМИНА 10 ЛЕТ

Благотворители «Радуги» помогли двум сводным сёстрам не только пройти реабилитацию,

но и провести ксеомиотерапию и сделать специальные туторы для старшей из девочек! Их мама выражает огромную благодарность каждому, кто обратил внимание на детей. Ваша помощь прибавила женщине уверенности в том, что Варя сможет ходить на прямых ногах, а Оля избавится от гиперактивности.



НАСТЯ ПОДРЯДОВА, 8 ЛЕТ

Настя находится на медленном пути развития. После последней реабилитации, которая была пару лет назад, девочка стала лучше шагать, активнее говорить по-своему и понимать обращённую речь. Её следующая реабилитация и BDA-терапия, уверена мама, дадут сил дочери

для новых свершений. Восстановление ребёнка состоится благодаря милосердию посторонних людей. Семья выражает благодарность всем!



ДИМА ВОЛЬТЕР, 9 ЛЕТ

Сурдолог порекомендовала приобрести для Димы 48-канальные слуховые аппараты с посторонним шумоподавлением. В старых аппаратах многие звуки ребёнок неправильно слышит (Например, не «подушка», а «поТушка»). Но теперь

всё будет иначе, потому что родители Димы смогут приобрести необходимые слуховые аппараты. Им в этом помогли вы, добрые и надёжные помощники «Радуги»!



АЛСУ КОНИНОВА, 10 МЕСЯЦЕВ

Алсу из-за сенсорной тугоухости 4 степени пережила кохлеарную имплантацию. Однако понимать и различать звуки, по словам врачей, Алсу ещё не умеет. Этому придётся

научиться на слухоречевых реабилитациях. Курсы восстановления родители смогут оплатить благодаря своевременной помощи благотворителей!



СОФЬЯ ЧЕШУКОВА, 2 ГОДА

Соня родилась с вывихом правого бедра, о котором родители и врачи узнали, когда малышке было чуть больше годика. Совсем недавно Сонечке сняли гипс и убрали распорку, которую необходимо было ставить ребёнку. Чтобы разработать ножки девочке, жертвователи

«Радуги» собрали полную сумму для оплаты реабилитации в «Доме радужного детства». Спасибо, друзья!



ДАША СОЛОВЬЁВА, 15 ЛЕТ

Эпилепсия, задержка в развитии, психическое расстройство, гиперактивность, проблемы по гинекологии и боли в коленях... Найти причину множества заболеваний Даши поможет генетический анализ. Средства на его проведение собраны жертвователями «Радуги». Благодарим всех за отзывчивость!

**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 ИЮЛЬ!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за июль 2023 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **4843023,69 руб.**

Расскажем подробнее, что было сделано в июле:



«Дом радужного детства», «Усадьба Грибаново»:

Омский детский хоспис помогает паллиативным детям! Ребята приезжают сюда не умирать, как думают многие обыватели. В «Дом радужного детства» дети вместе со своими родителями едут за новыми навыками. В «Доме радужного детства» у семьи происходит переосмысление не только своей жизни, но и в целом окружающей действительности. Они начинают жить по-новому: качественно! В июле в детском хосписе прошли реабилитацию и абилитацию 9 детей.

2027250,56 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:

Выездная паллиативная служба благотворительного центра помощи детям «Радуга» находит по Омской области всё новых и новых детей с тяжёлыми заболеваниями. Все эти дети попадают в базу данных «Радуги», а значит, так или иначе, им можно помочь. Специалисты ВПС ведут осмотр детей, консультируют родителей, доставляют в семьи необходимое оборудование. В июле ВПС посетила 11 тяжелобольных детей.

118403 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 июле специалистам ЦСА удалось реабилитировать 13 детей. Создание ещё одного радужного места для помощи детям стало возможным благодаря помощи жертвователей!

428954 руб. — хозяйственные расходы, коммунальные услуги, оплата труда специалистов.

Адресная помощь детям:

40600 руб. — оплата генетического анализа для Семёна Шматухи

1338801 руб. — оплата медицинских услуг для Ильи Калёкина

49520,13 руб. — оплата специализированного питания «Неокейт» для Ксюши Кляус

95600 руб. — оплата генетического анализа для Даши Сольвьёвой

300000 руб. — оплата слуховых аппаратов для Димы Вольтера

339300 руб. — оплата реабилитации в МЦ «Сакура» для Гоши Панчвидзе

16000 руб. — оплата консультации генетика для Насти и Миши Луценко

48010 руб. — оплата авиабилетов Омск-Санкт-Петербург для Миши Дорышева

40585 руб. — оплата авиабилетов Москва-Омск для Макара Пастушенко

Дети вместо цветов

Спаси Илью от рака



**ПРИМИТЕ РЕШЕНИЕ
ОБ УЧАСТИИ В АКЦИИ**



**СООБЩИТЕ НАМ СВОЮ ШКОЛУ,
КЛАСС И КОЛИЧЕСТВО УЧАСТНИКОВ.**



**СОБЕРИТЕ ДЕНЕЖНЫЕ СРЕДСТВА
ДЛЯ ПОМОЩИ ИЛЬЕ КАЛЁКИНУ.
ПЕРЕДАЙТЕ СРЕДСТВА В ЦЕНТР
И ЗАБЕРИТЕ АТТРИБУТИКУ АКЦИИ**



**1 СЕНТЯБРЯ ПОДАРИТЕ УЧИТЕЛЮ
ОДИН БУКЕТ ОТ КЛАССА.
НЕ ЗАБУДЬТЕ АТТРИБУТИКУ ОТ "РАДУГИ"**



тел. 908-902



raduga-omsk.ru

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 Бурова, 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. Бурова.

Дата выхода: 18.08.2023. Подписано в печать: 17.08.2023
По графику в 17:00, фактически в 17:00. Тираж 10 000 экз.

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


*Фотографии подопечных публикуются с разрешения родителей. Внимание! Все процедуры в детском хосписе «Дом радужного детства» проводятся только после консультации 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

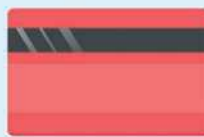
Шаг 1
Перейти на сайт БЦ "Радуга" в раздел "Хочу помочь"



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

