



ГАЗЕТА  
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru

Выпуск № 08 (62), сентябрь 2017



**ТРЕБУЕТСЯ ДОБРОТА**  
**Маленькая Влада ждет вашей**  
**помощи**



**ЕДИНСТВЕННЫЙ ЗА УРАЛОМ**

Строим хоспис вместе

Стр. 4-5



**НА ПОРОГЕ СМЕРТИ**

Один день из жизни кормиловского  
хосписа для детей

Стр. 6



**ФАЛЬШИВАЯ**  
**БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОСТЬ**

Как пожертвования оседают в карманах  
мошенников

Стр. 9



*Больные дети — очень грустная и печальная история для всех сотрудников «Радуги».*

*Но если мы будем хандрить, эти истории так и останутся грустными. Именно по этой причине мы в нашей деятельности не сосредотачиваемся на печальных вещах и не давим на жалость.*

*Каждый день мы стараемся привлечь средства максимально позитивно и стремимся пробудить в людях желание стать участниками наших многочисленных благотворительных акций.*

*Очень важно сделать так, чтобы у каждого человека, независимо от его материального положения и возраста, была возможность помочь.*

*А делать добрые дела можно просто и разными способами: собрать одежду и игрушки для детского дома и лично вручить их малышам или просто посетить одиноких стариков, живущих рядом. Главное, чтобы добрый поступок был совершен от сердца, и именно тогда он будет во благо. Такую благотворительность, чистую и бескорыстную, я расцениваю как наивысшее проявление человечности.*

*И самое главное: если вы действительно хотите совершить добрый поступок ни в коем случае не стоить ждать благодарности и какой-то положительной оценки со стороны окружающих.*

*Творите свет и любовь! Выбор всегда за вами...*

**Редактор БЦ «Радуга»  
Сергей Михневич**

## НАШ ЦЕНТР ПОЛУЧИЛ МЕДИЦИНСКУЮ ЛИЦЕНЗИЮ



Дорогие друзья, у нас снова для вас хорошая новость! Мы рады сообщить, что наш Центр получил лицензию на осуществление медицинской деятельности по оказанию детской паллиативной медицинской помощи. Для нас это еще одно подтверждение высокого профессионализма и компетентности специалистов «Радуги». Для наших маленьких подопечных — это дополнительная, а в ряде случаев единственная возможность получать высокопрофессиональную помощь в области паллиатива.

Напомним, что с 2013 года в Омске на базе нашего центра работает выездная паллиативная служба. Мы обращаемся к семьям, в которых воспитываются тяжелобольные дети: не молчать, не тянуть время и не откладывать на потом, звонить по телефону 908–902, рассказывать о своей проблеме, и в нашей паллиативной службе обязательно откликнутся и помогут!

## СПРОСИ У ЮРИСТА



На сайте «Радуги» в режиме онлайн работает юридическая консультация. Мы поможем с решением проблем, связанных с жилищными вопросами, лечением,

образованием детей, поможем законодательно разобраться в вопросах ущемления прав ребенка. Кроме того, любому омичу будут доступны консультации, образцы юридических документов, заявлений, жалоб, судебных решений, связанных с различными проблемами. Для того чтобы получить консультацию, необходимо корректно заполнить форму онлайн-заявки на нашем сайте в разделе «Новости» и задать в ней свой вопрос юристу. Любое обращение и общение с нами полностью конфиденциально.

## СПАСИБО ЗА ДОБРОЕ ДЕЛО



В августе мы закрыли сбор средств на лечение Максима Ренгарда! Напомним, Максимка — сирота, воспитывается старенькими дедушкой и бабушкой, живет в деревне Красный Шар Тюкалинского района. У него тяжелейший S-образный грудной сколиоз. Из-за деформации позвоночника внутренние органы мальчика сжимаются и вызывают сильную непрерывную боль в груди и спине, зажаты лёгкие, ограничены движения, повороты и наклоны. Если болезнь срочно не остановить, не поправить ситуацию квалифицированным медицинским вмешательством, то последствия будут летальными. В российских клиниках на региональном и федеральном уровне в лечении мальчишке было отказано. Помочь мальчику готовы в университетской клинике города Тюбингена в Германии, в которой уже не оценимо помогли нашим пятерым омским детям. Немецкие врачи в ближайшее время готовы сделать Максимке сложнейший

комплекс операций с применением титановых имплантов из Америки.

Хотелось бы перечислить всех, кто все это время помогал нашему Максиму: кто материально, кто добрым словом, кто советом, кто молитвой. Поэтому наши слова благодарности всем вам за добрые сердца! Спасибо за каждый ваш вклад, за любое участие в жизни Максима и просто за то, что в трудный момент наших подопечных вы всегда рядом.

Еще хочется поблагодарить благотворительный фонд «Аиф. Доброе сердце», который помог нам справиться с глобальной проблемой по привлечению средств для оплаты лечения нашего юного омича. Тепло и отзывчивость ваших сердец — это настоящее чудо. Но чудеса творят добрые люди, которые не проходят мимо чужого горя. Спасибо за то, что помогаете нам помогать!

## СДЕЛАТЬ ДОБРО ПРОСТО



Благотворительный центр помощи детям «Радуга» запустил сервис ежемесячных микропожертвований. Другими словами, один раз в месяц с карты каждого желающего будет списываться определенная сумма. «Мы искренне хотим, чтобы добра в мире было больше, но сегодня реальность такова, что центр «Радуга» не справляется с огромным потоком просьб о помощи, мы разрываемся на части и тратим все свои силы и все свое время на поиски средств для наших подопечных», — говорит председатель правления БЦ «Радуга» Валерий Евстигнеев.

Пожертвование можно оформить на сайте «Радуги», щелкнув на кнопку «Помочь» рядом с любой историей ребенка во вкладке «Нужна помощь». Далее необходимо выбрать сумму списания и обязательно активировать галочку «Ежемесячный платеж».

Дорогие друзья, что для каждого из нас 50 или 100 рублей? А если взять таких добрых и жертвенных 15 000 людей и умножить на 100 рублей, то получается полтора миллиона рублей в месяц! Обратите внимание, какая приятная и эффективная математика! Посмотрите, как много мы сможем сделать объединившись!

## СПАСИБО ЗА УЧАСТИЕ В АКЦИИ «ДЕТИ ВМЕСТО ЦВЕТОВ»



Дорогие друзья, огромное спасибо всем удивительным людям, которые решили участвовать в акции «Дети вместо цветов». Спасибо учителям, которые решили отказаться от букетов, и школьникам, которые поддержали эту идею. Вы — потрясающие! Здорово, что акция набирает популярность и уже проводится во многих городах страны.

Наш город не стал исключением, и в этом году в ней приняли участие более десяти школ областного центра. «Я целиком поддерживаю эту идею, — поделилась своим мнением с «Радугой» педагог лицея № 117 Ирина Чернакова. — Каждое первое сентября мне дарят множество букетов, а классные руководители первоклашек вообщекупаются в цветах, ведь их дарит каждый ученик. Большая часть цветов увядает в учительской. Так что не нужно учителям так много букетов. Нам достаточно одного букета полевых цветов — это недорого, но душевно».

В прошлом году участие в акции «Дети вместо цветов» приняли 8 школ, благодаря чему удалось собрать более ста тысяч рублей для Маши Кистановой — нашей подопечной был необходим новый протез. В этот раз деньги будут направлены на помощь шестилетнему Артуру Грядовскому, больному муковисцидозом. Мальчику необходим дорогостоящий виброрилет.

## АКЦИЯ «ШКОЛЬНЫЙ ПОРТФЕЛЬ»



На встречу в «Мегу» как на праздник. Школьные принадлежности и другие подарки для наших маленьких подопечных из многодетных семей традиционно вручают в торжественной обстановке. Без внимания не остается ни один ребенок. Те, кому первого сентября предстоит сесть за парты, получили в подарок нарядные ранцы, тетради, дневники, ручки и карандаши, цветную бумагу. По словам многодетных мам, в большой семье — большие расходы. Поэтому такому вниманию родители очень рады.

Акцию «Школьный портфель» благотворительный центр «Радуга» проводит более десяти лет — и в этом нет ничего удивительного. Одно из направлений деятельности центра — поддержка многодетных семей. «В нашем обществе должно стать хорошей традицией оказание помощи многодетным семьям. Ведь многодетные семьи — это опора нашего государства», — говорит специалист по фандрайзингу БЦ «Радуга» Ольга Запара.

В этом году мы укомплектовали около сотни рюкзаков — именно столько будущих первоклассников из малоимущих семей обеспечены всей необходимой канцелярией на первый учебный год! Спасибо нашим спонсорам за отзывчивость!

Благотворительный центр «Радуга» благодарит за неравнодушие и внимательное отношение к проблемам наших маленьких подопечных всех, кто принимал участие в акции «Школьный портфель»: ООО «ИКЕА ДОМ», сеть магазинов «Дочки-сыночки» в Омске, ООО «Автоматика Сервис», производственно-оптовая компания «Люрис», сеть канцелярских магазинов «КанцПарк», ИП Лун Александр Васильевич, И.П. Ашитко Наталья Сергеевна, торговый дом «Канцтовары» (ИП Петровских Виталий Константинович и ИП Петровских Вячеслав Витальевич)

# КИРПИЧИКИ ДОБРА

С миру по нитке, а точнее, по кирпичу. В Омске уже около года продолжается строительство «Дома радужного детства». О полном завершении работ пока говорить рановато, но здание уже построено, подходят к концу отделочные работы, закуплено оборудование. О том, как сейчас выглядит будущий дом милосердия, — в нашем репортаже.



Планы по строительству масштабные, и они стремительно выполняются. Ведь совсем недавно на этом месте был пустырь, а сейчас уже полностью выстроено здание. В этом году ушли под крышу, но снаружи и внутри еще много работы. Сейчас внутренняя отделка помещений идет полным ходом. Темпы строительства удивляют, при этом скорость не отражается на качестве.

Во все помещения требуется провести отопление, а для этого протянуть газопровод. Это сейчас — самое главное. В здании нет узких коридоров, напоминающих пациентам о больницах, в которых многие из них провели значительную часть жизни. Здесь одно пространство переходит в другое. Но самое главное: в центре предполагается наличие функциональной мебели, сантехники и медицинского оборудования. Современных и, что немаловажно, мобильных аппаратов для искусственной вентиляции



легких. Их не только предоставят — специалисты «Радуги» научат мам наших подопечных обращаться с медтехникой и настраивать ее в зависимости от состояния ребенка.



Чаще всего к паллиативной помощи обращаются, когда надо облегчить страдания там, где помочь уже невозможно. Особенно тяжело, когда такая помощь необходима детям. Если ребенка нельзя вылечить, это не значит, что ему нельзя помочь. Поэтому в «Доме радужного детства» будет оказана всесторонняя помощь. Мы не будем лечить-залечивать. Мы будем продлевать жизнь, без боли, без страданий.



Наш паллиативный центр будет принципиально отличаться от других российских хосписов. Дети в нем будут жить вместе со своими близкими — это принципиальная позиция. Поскольку тяжелобольной ребенок нуждается в поддерживающей терапии и в постоянных реабилитационных процедурах — для этого будет использоваться

инновационное медицинское оборудование. Когда центр откроется, у наших маленьких подопечных и их родителей будет возможность постоянно получать здесь медико-социальную поддержку и психологическую помощь. Такая идея несколько лет назад появилась у председателя правления «Радуги» Валерия Евстигнеева.



«Дом радужного детства» — это уникальный проект. Его строят небогатые люди. Омичи, у которых вообще нет денег, но которые не смогли пройти мимо. Когда вокруг фарисействуют и притворяются слепыми и глухими, нужны крепкие голосовые связки. У нас таковых нет. У нас есть тяжелобольные дети... Дети, чья беззащитность не идет в сравнение ни с чем на свете. И взрослые, готовые пойти на что угодно, лишь бы облегчить маленьким мученикам их последние дни. Умирание — это только несколько минут перед смертью. Все остальное — жизнь. И если она наполнена отчаянием и болью, надо противопоставить им поддержку и любовь.

В ближайшем будущем здесь, в Подгородке, появится еще один корпус — он предполагает совместное проживание родителей и детей. Семьям, дети которых будут проходить здесь реабилитацию, будет оказана полная психологическая помощь. Нам важно участие каждого человека! Ведь достичь чего-то глобального можно только объединив общие усилия!



Для продолжения проекта деньги нужны как можно скорее: темп стройки, начавшейся минувшей осенью, уже опережает темп сбора пожертвований. Если поток финансов сейчас иссякнет, проект «Дом радужного детства» может приостановиться. Чужих детей не бывает! Все дети хотят жить. В любом состоянии. Теперь мы это точно знаем. Теперь это точно знаете вы...



**Оказать помощь можно отправив смс с текстом «Радуга» пробел «сумма пожертвования» на номер 3434. Вот из таких кирпичиков добра и строится детский хоспис. Помочь может каждый!**



# НЕ ДОМ СМЕРТИ: ОДИН ДЕНЬ ИЗ ЖИЗНИ КОРМИЛОВСКОГО ХОСПИСА ДЛЯ ДЕТЕЙ

**Ясный летний день. Недолгая дорога, Кормиловка. После немногочисленных программ по телевизору любой телезритель представит такую картину: забор, специальные кровати, много персонала в белых халатах. Вот такие были ожидания перед поездкой в отделение паллиативной помощи, но все они не оправдались. Никаких заборов, а тихие коридоры и чистота, забота и внимание, любовь, радость на душе и самый милый мир на сердце.**

Потрясающая чистота. А какой там персонал! Какие чудесные люди работают здесь... Светлые и отзывчивые. И, конечно же, Мария Андреевна Кехтер, заведующая отделением. Потрясающий человек, удивительная женщина! По-другому и не скажешь. Больше бы таких сильных и славных людей этому миру. Мир был бы краше, добрее, ценнее...



В этом паллиативном отделении находятся тяжелобольные дети со всей Омской области. Их короткая жизнь — настоящий подвиг, совершить который под силу не каждому взрослому человеку. Каждый день своей жизни внутренней радостью, детским стремлением к свету они преодолевают страшную, нечеловеческую боль. Здесь они живут, окруженные любовью и заботой. От-

деление рассчитано на десять пациентов — от грудничков до восемнадцатилетних подростков. По данным областного минздрава, ежегодно в паллиативной помощи в нашем регионе нуждаются сотни ребятишек. Такая помощь — это тот последний рубеж, когда для безнадежно больных людей создаются комфортные условия.



А еще здесь не говорят о смерти, хотя ее легкий привкус витает в коридорах. Здесь радуются, справляются с трудностями, готовят потрясающие угощения и рады гостям. У каждого ребенка здесь своя история. С разных концов Омской области занесла судьба этих маленьких пациентов. Они мужественны. Им непросто, но они улыбаются, и все мы можем поучиться у них любить жизнь.

— Много детей крайне тяжелых, — говорит Мария Андреевна и сразу ведет нас в конец узкого коридора. — Тут у нас лежит Катюшка, у нее меланома с распадом, а весь маленький организм поражен метастазами. Они всюду: в печени, в позвоночнике, в каждой клеточке организма. Рак — страшный враг, который вгрызается в жертву и изматывает, бьет, терзает и не хочет отпускать. С этим врагом маленькая девочка борется около года! Заходите, только в обморок не падайте, — понизив голос, предупреждает Мария Андреевна. Этот ребенок поражает нас своей ангельской внешностью. В каждой ручке держит

соску-пустышку, третью пустышку сосет. Это ее самые дорогие вещи. Поделиться ими с чужим человеком может не каждый ребенок. А Катя может. Она добрая, она щедрая, она милая... Она лежит вместе с мамой Викой. Вика — герой!

Практически всю жизнь эту девочку сопровождают боль, отчаяние и слезы, бессонные ночи и вечные капельницы. К сожалению, каждый день состояние девочки стремительно ухудшается. И очень скоро наступит день, когда земных сил на эту борьбу уже не станет.

Писать эти строки страшно тяжело. Да, здесь умирают дети. Но очень важно то, как они уйдут из жизни: в муках дома, без перевязки, с распадающейся раной, температурой, рвотой, кровотечением, со всеми симптомами интоксикации или более-менее комфортно.

Именно для таких детей «Радуга» строит «Дом радужного детства».

**Добро, Милосердие и Любовь — это три слагаемых, благодаря которым становится совершеннее наш мир. Сегодня сделать доброе дело может каждый из нас — для этого достаточно отправить sms на номер 3434 со словом «РАДУГА». Все перечисленные средства пойдут на строительство «Дома радужного детства».**



# МЕЧТЫ СБЫВАЮТСЯ, КОГДА ЖЕЛАНИЯ СТАНОВЯТСЯ ЦЕЛЮ

**Детство — это плещущая через край радость бытия, расцвеченная всеми цветами радуги. И как бы потом ни сложилась взрослая жизнь, память о безмятежном детстве поддерживает взрослого человека, дает силы преодолевать любые трудности, согревает сердце.**

Но есть и другое детство. О нем не принято рассказывать со страниц глянцевого журнала, для него не существует праздников, семейных выездов на природу и поездок на море. Это паллиативное детство. Маленьких неизлечимо больных страдальцев, обреченных на постепенное умирание, не так уж и мало. Просто мы о них не знаем.

Каково материнскому сердцу, ежечасно терпящему эту муку? Нет ничего дороже ребенка, а больной ребенок — это совершенно особая привязанность. Такое дитя и его мать — неразрывное целое. Ее тепло — это его тепло, ее руки — это его руки, ее сердце — это его сердце. Мать знает, что ее ребенок никогда не выздоровеет и никогда не станет взрослым. День, когда он перестанет дышать, неотвратим. Эти двое стоят на самом краю. Одним на краю — страшно...

Кто облегчит эту муку? Кто подержит? Сегодня мы расскажем вам, наши дорогие читатели, о человеке, смыслом всей жизни которого стала помощь неизлечимо больным детям. Результат его двадцатилетней работы на этом поприще очевиден. Знакомьтесь: скромный герой Валерий Евстигнеев, в прошлом весьма успешный предприниматель.

Резкий поворот в его судьбе произошёл, когда в деловой поездке на Байкал он познакомился с представителями благотворительной миссии, опекавшими дома преста-

релых. Узнав об их непростой работе, о социальных проблемах своего края, он вник в эту тему и обнаружил такую пропасть между желаемым и действительным, что дело, которым он занимался раньше, показалось ему несущественным. И он с головой окунулся в ранее неизвестную ему область — помощь социально нуждающимся семьям с больными детьми.

Теперь за плечами Валерия Евстигнеева уже двадцать лет благотворительной деятельности. Работает как одержимый, оставляя на сон не более четырех часов. Нашел единомышленников в России и за рубежом. Если ребенка невозможно вылечить, то это не значит, что ему нельзя помочь. С этим убеждением Валерий Евстигнеев и приступил к осуществлению окончательно созревшей у него идеи — созданию «Дома радужного детства». Этот хоспис европейского образца, строительство которого ведется активными темпами, задуман не как дом для умирания, а как дом заботы, внимания и любви, где неизлечимо больной ребенок и его мама будут окружены трогательной заботой, круглосуточно обеспечены квалифицированной медицинской и психологической помощью, всем необходимым по гигиеническому уходу.

Глядя на этих обреченных ребятшек, трудно сдержать слезы. Становится стыдно за нас, здоровых и сильных и при этом чем-то вечно недовольных взрослых людей. Все-то нам не так: то денег мало, то автомобиль не такой крутой, как у соседа, то проблема с лишним весом!

А у этих детишек нет главного — времени. Коротенькие и тонкие нити их жизней вот-вот оборвутся. И об этом точно знают взрослые — мы, торопящиеся достроить «Дом ра-



дужного детства», врачи, родители, соцработники, психологи. Мы должны сделать все от нас зависящее, чтобы им не было страшно и больно. Чтобы они ушли в мир иной согретыми любовью. И те, кто видит, слышит и улыбается, и те, кто не может ни видеть, ни слышать, ни обнять маму, ни самостоятельно есть и пить.

Но, несмотря на свою беспомощность, эти дети могут больше, чем многие из нас. Они могут научить нас главному — необыкновенной любви.

У этих детей нет надежды. Их не вылечат даже самые крутые клиники Германии и Израиля.

Надежду можем дать им мы. Нет, не выжить. Мы не боги. Дожить. Достойно. Без боли, мук, страдания и слез. Чтобы ускорить строительство детского хосписа, нам не нужно совершать подвиг. И денег больших не нужно, у большинства из нас их нет. Пусть сумма будет чисто символической — 100 рублей. Важно, чтобы нас было много!

# РАДОСТЬ ТОЖЕ ЛЕЧИТ



**MAGIC ПАРК** — сказочная страна, в которой дети и их родители получают радость семейного общения и познают мир через игру!



**Лучший способ привлечь внимание — устроить праздник. Что нужно делать, чтобы благотворительный праздник был успешен? Начинать нужно с идеи, считает управляющий развлекательного центра «Magic парк» Кристина Касьянова. С Кристиной мы поговорили о том, почему важно делать добрые дела и заниматься благотворительностью.**

— *Кристина, как вы узнали о Благотворительном центре «Радуга»?*

— Наверное, как и многие, просто увидела просьбу о помощи ребенку с экрана телевизора, и сердце не осталось равнодушным. Ведь важна не сумма — важны действие и мотивация. Я верю, что помогать другим можно, даже если у тебя очень небольшие доходы. В какой-то мере это даже лучше делать, когда доходы скромны. На мой взгляд, именно тогда помощь имеет больший вес. Ну а механизмы работы Вселенной известны всем: что посеешь, то и пожнешь.

— *Почему ваш центр сфокусировался в своей благотворительной деятельности на детях, которым нужна помощь?*

— Наш коллектив всегда готов оказать организационную, информационную поддержку проводимым мероприятиям. К нам в центр приходят люди, многим из которых проблемы детства близки и понятны, — это родители, бабушки, дедушки.

— *На ваш взгляд, как можно привлечь внимание общества на важность благотворительной деятельности?*

— Как мне кажется, благотворительность — это нравственная потребность человека приходить на помощь, когда им движут искренняя любовь к людям, сострадание и милосердие, это такое прекрасное состояние души. Большинство людей готовы к благотворительности, просто их нужно подтолкнуть к доброду делу, рассказать о проблеме. Благотворительный центр «Радуга» прекрасно справляется с этой задачей.

— *Как, по вашему мнению, обстоит ситуация с благотворительностью в нашем городе?*

— Я думаю, что Благотворительный центр «Радуга» знают все. Он реализует разные социально значимые проекты, направленные на решение актуальных проблем тяжелобольных детей, привлекая частных предпринимателей, предприятия и учреждения города.

Наш центр тоже занимается благотворительностью: мы принимаем активное участие во всевозможных акциях, которые проводит «Радуга».

— *Есть ли в наше время спрос на благотворительность?*

— Пока существуют социальные проблемы, будет и спрос.

**MAGIC ПАРК** — это новый современный крытый парк аттракционов, каждый день собирающий под своей крышей тысячи гостей всех возрастов.

**В MAGIC ПАРКЕ** ультрасовременное развлекательное игровое оборудование виртуальной реальности и симуляторы последнего поколения для детей и взрослых!

Подробная информация по тел.: 31-43-55.



# ВОЛОНТЕРЫ ИЛИ МОШЕННИКИ: Омск заполонили прозрачные ящики для сбора пожертвований

Жулики, собирающие деньги на умирающих детей, заполонили Омск. «Вы не хотите помочь больным детям?» — с таким вопросом, который задают молодые люди в жилетках с логотипами различных благотворительных организаций, сталкивались многие жители города. Сборщики подаяния на доброе дело толпятся у вокзалов, у крупных магазинов, на оживленных перекрестках, где можно обойти стоящие в пробках автомобили.



«Дайте, сколько не жалко! Ваши 50 рублей могут спасти жизнь! Поможем всем миром!» — эти нехитрые лозунги действуют весьма эффективно. От этого денежный ручеек льется в коробки для сбора медленно, но верно. Вот только до больных малышей эти финансы вряд ли дойдут. Они обязательно осядут в кармане благотворителей — организаторов действия. Немного перепадет и волонтерам, которые на самом деле тоже не бессребреники, а работают за процент — чем больше насобирал денег, тем больше положил себе в кошелек. Девять из десяти таких «альтруистов» кормят мошенников. Приличные благотворительные организации деньги на улицах не собирают, для этого есть другие прозрачные инструменты.

«Я могу сказать, что передача денег непонятым волонтерам, а тем более из других регионов, это по сути то же самое, что подарить деньги непонятым структурам. Неизвестно, что это за дети, действительно ли им нужна помощь. Проверить это невозможно», — прокомментировал руководитель Благотворительного центра помощи детям «Радуга» Валерий Евстигнеев.

Как пояснили в пресс-службе регионального УМВД,

только за два дня августа сотрудники полиции доставили в отделы органов внутренних дел более 30 граждан, занимающихся попрошайничеством на территории областного центра. По словам экспертов, даже если организация действительно собирает деньги не себе в карман, а на тяжелобольных деток, проверить ее финансовую отчетность очень сложно. По закону, благотворительная организация имеет право тратить на свои нужды 20 процентов от собранных средств. По факту уличные сборщики могут оставить себе на расходы и тридцать, и пятьдесят, и даже все сто процентов, все равно никто не знает, сколько собрали на самом деле.

Масштаб ущерба и бедствия, которые приносят мошенники в сферу благотворительности, подсчитать невозможно, а это значит, что нужно с особой осторожностью относиться к сбору пожертвований на улице и в общественном транспорте. Мошенники не только манипулируют чувствами отзывчивых омичей и дискредитируют идеи благотворительности, но и лишают помощи тех, кто остро в ней нуждается. Каждое не дошедшее до адресата пожертвование могло приблизить его к победе над тяжелой болезнью. Поэтому прежде чем бросить в ящик-копилку деньги, тщательно проверьте легальность этого сбора! А омская полиция напоминает, что обо всех фактах нарушения общественного порядка необходимо незамедлительно сообщать по телефону 02 или в дежурную часть любого территориального отдела органов внутренних дел.





## БОЛЕЗНИ ВОПРЕКИ: как мальчик Миша ведет борьбу с раком

Каждый день в нашей «Радуге» кипит жизнь. Телефон звонит не переставая, оформляются заявки на лекарства, коляски, оборудование и другую помощь нашим маленьким подопечным. И конечно, они вместе с мамами и папами приходят к нам в гости, и это всегда особые встречи. Несмотря на тяжелые недуги, мальчишки и девчонки не перестают нас удивлять своим оптимизмом, бодрым настроением и интересными историями из жизни.

В один из августовских дней к нам в гости вместе с мамой пришел восьмилетний Миша Дорышев. Вот уже больше восьми месяцев этот мужественный ребенок борется с медуллобластомой. Этот вид онкологического заболевания заключается в формировании злокачественной опухоли крайне агрессивной активности в черве мозжечка и метастазировании по пути движения спинномозговой жидкости. Пока малыш не понимает, что с ним случилось, но постоянно спрашивает: «Мама, а меня точно вылечат?»

Каждое утро мамы Лены и Миши начинается в онкодиспансере. Женщина подходит к спящему сыну, гладит его по головке и шепчет: «Мы все сможем». Мама отчетливо помнит тот самый день, когда прозвучали эти страшные слова: «У вашего сына рак».

— Мы все узнали перед самым Новым годом. Для меня все это было очень неожиданно. Я замечала, что с сыном что-то не то, но даже не могла представить, что это онкология. Просто Миша начал постоянно жаловаться на слабость, сильно похудел и потерял интерес к любимым занятиям. Я решила не тянуть и отвела ребенка в больницу. Тогда практически сразу прозвучал страшный диагноз, — рассказывает Елена.

Если в этой ситуации уместно говорить такие слова, то можно сказать, что мальчику повезло. Страшное заболевание выявили на начальной

стадии. Миша перенес две операции и восемь курсов химиотерапии. Пока что врачи дают довольно оптимистичные прогнозы. А мама мальчика старается не показывать людям свои эмоции. Но больше всего старается прятать слезы от ребенка. Как бы плохо ни было, она всегда улыбается. Давайте вместе пожелаем Мише здоровья!

Мы очень благодарны всем неравнодушным, кто вместе с нами от всей души помогает нашим маленьким



друзьям бороться за жизнь. Спасибо, что вы с нами во всех наших историях из жизни «Радуги»!

**Мы хотим, чтобы у всех детей была возможность полностью излечиться от болезни, но этому мешают финансовые трудности взрослых. Отправь СМС со словом «Омич» и суммой пожертвования на номер 3434 — деньги будут направлены на лечение детей.**



Мы очень много говорим о бесценности человеческой жизни. Но так получается, что жестокая болезнь строго определяет ей цену. И чаще всего в евро и долларах. Мамы и папы готовы отдать больному ребенку свои жизни. Но, увы, требуется только твердая валюта. Очень сложно представить состояние родителей: можно спасти жизнь своему ребенку – есть врачи и лекарства, но они не в состоянии это сделать... Мы снова и снова обращаемся к вам с просьбой: помочь нашим больным детям. Приговоренных болезнью к смерти. Последний их шанс на жизнь – это наша доброта и наше тепло. Мы можем переписать их историю болезни в историю здоровья. Но в этом должны помочь вы, дорогие друзья «Радуги».

## ВЛАДА ДИК, 1,5 МЕСЯЦА

**Влада – долгожданный ребенок. Беременность у мамы протекала хорошо, и пришла она в этот мир в срок, крепенькой и здоровой.**

Счастливая и окруженная заботой девочка, рядом любящие родители — но так было всего несколько недель. Диагноз врачей прозвучал как гром среди ясного неба: спинальная мышечная атрофия, один из самых сложных типов.

Здоровый человек даже не замечает, как дышит, а для Влады каждый вдох дается с трудом. В любой момент она может задохнуться. История эта не укладывается в голове: как же так? Молодые родители, желанная беременность, рождение здорового ребенка и — счастье, которое длилось практически несколько дней.

Сегодня малышка находится в больнице, питается через зонд, но в весе не теряет. Очень скоро встанет вопрос о выписке из реанимации, но без аппарата ИВЛ ребенок жить не сможет. Только с помощью специальных медицинских приборов в девочку можно в прямом смысле слова вдохнуть жизнь. Но самое главное: у маленькой Влады появится возможность жить не в реанимации, а дома среди родных и близких, чувствуя их тепло и заботу.

Дорогие друзья! Если вы решите помочь маленькой Владе, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Не стесняйтесь делать добро!

**Благотворительный центр «Радуга» объявляет срочный сбор средств на приобретение аппарата ИВЛ, электрического отсасывателя, различных зондов для нашей маленькой подопечной на сумму 766 тысяч 049 рублей.**





Когда дети болеют, страшно всегда. Но когда твой любимый мальчик, который до девяти лет нормально рос и развивался, вовремя сделал первые шаги, вовремя начал произносить первые слова, учил стихи и песни, хорошо учился в школе, занимался единоборствами, вдруг, в одночасье, начинает утрачивать все приобретенные навыки — душу охватывает леденящий ужас. На протяжении многих лет каждый день Кости, как кинолента, отматывается назад. И так продолжается каждую секунду, каждую минуту, каждый час и каждый день.

Первые признаки страшного заболевания появились в 2012 году — тогда Косте было девять лет. Бледность, тошнота, рвота, потеря аппетита — с такими симптомами мальчик впервые попал в больницу, где его пролечили от ротавирусной инфекции. Через месяц ситуация повторилась, потом опять и опять... И каждый раз Костю увозила машина «скорой помощи», после чего его состояние немного стабилизировалось, затем мальчику становилось плохо. Сегодня мама мальчика делает все, чтобы восстановить утраченные навыки, сделать качество жизни Кости максимально высоким: регулярные массажи, упражнения в бассейне, прогулки, постоянное наблюдение у врачей. Дома Косте обязательно

## КОСТЯ ЛОЖНИКОВ, 15 ЛЕТ

включают классическую музыку, вместе с ним смотрят любимые фильмы и передачи, общаются, вспоминают былые путешествия, которые так любил и любит Костя.

Адренолейкодистрофия — именно это редчайшее аутоиммунное заболевание было диагностировано у Кости. Это редчайшее наследственное заболевание, вызванное генетическим дефектом X-хромосомы. Из-за дефекта возникает недостаток белка, который расщепляет жирные кислоты, и происходит их накопление в тканях. В результате поражается нервная система и надпочечники. Иными словами, при этом страшном недуге гены, вернее иммунные клетки, как бы сходят с ума и, вместо того чтобы бороться с внешними «врагами» — вирусами, начинают уничтожать самих себя. При отсутствии лечения исход может быть смертельным.

Выход есть — масло Лоренцо. Этот препарат поддерживает тех детей, которых поражает эта безумная болезнь. И пусть вас не смущает романтическое название препарата. В 1992 году на экраны вышел художественный фильм, заставивший миллионы людей во всем мире плакать, — «Масло Лоренцо», основанный на реальных событиях. У ребенка семи Одоне, веселого мальчика по имени Лоренцо, в семь лет стали проявляться признаки непонятного заболевания. Через год полностью парализованный мальчик даже не был способен проглотить слюну. Когда диагноз адренолейкодистрофия был установлен, родители начали искать способ спасти своего сына. Так появился препарат, названный именем ребенка — масло Лоренцо, который смог подарить ему вместо

двух лет, которые пророчили врачи, 22 года жизни.

Теперь больные АДД во всем цивилизованном мире принимают масло Лоренцо, и оно останавливает процесс отравления. Раньше спасительное лекарство везли из-за границы любыми путями. Сегодня его можно заказать и в нашей стране. Беда в том, что каждый год нужно закупать около сорока бутылок масла, и это немалые деньги для Костиной семьи. Это значит, что болезнь можно остановить только всем вместе. Ничего случайного не бывает! Если вы прочитаете эту статью и поможете, Костя будет дальше жить и радоваться каждому новому дню!

Давайте поможем собрать деньги для закупки масла Лоренцо, которое спасет этого мальчика. Благотворительный центр помощи детям «Радуга» начинает сбор средств для Кости Ложникова. Цена жизни ребенка — 335 802 рубля.

Мы, каждый из нас, можем помочь ребенку справиться с болезнью. Помочь — кто чем может. Молитвой, репостом, посильной суммой — пусть даже незначительной на первый взгляд. А значит, маленькими шажками мы с вами сможем стать частью большого чуда для Кости Ложникова и его семьи.



**Наша самая большая сила заключается в доброте и нежности нашего сердца. Отправь смс на номер 3434 со словом «РАДУГА» — все перечисленные средства пойдут на строительство «Дома радужного детства».**  
**Отправь смс на номер 3434 со словом «ОМИЧ» — таким образом средства будут направлены на помощь нашим подопечным.**

# ОТЧЕТ ЗА АВГУСТ 2017 ГОДА

Каждый из нас с самого детства знает, что делать добрые дела — это хорошо и правильно. Но наверняка не каждый задумывается над тем, что это ещё очень полезно для нас самих! Каким образом? Все просто — есть закон бумеранга. К нам возвращается всё, что мы отдали в этот мир — и добро и зло. Поэтому отдавать в мир хорошее гораздо разумнее — обратно вы получите его приумноженным. В августе, благодаря вашей поддержке, мы смогли оказать помощь многим нашим подопечным на сумму

## 2 471 216, 66 рублей.



### ПОМОЩЬ ПОДОПЕЧНЫМ ПАЛЛИАТИВНОГО ОТДЕЛА

**24 353,30 руб.** — приобретены железнодорожные билеты, оплачено проживание и питание для Риты Казанцевой.

**75 500,00 руб.** — приобретено медицинское оборудование для Вовы Климентова.

**3 565,50 руб.** — приобретены памперсы, пеленки, медикаменты для Кати Поповой.

### ПОМОЩЬ ПОДОПЕЧНЫМ СОЦИАЛЬНОГО ОТДЕЛА

**119 430,00 руб.** — оказаны медицинские услуги и приобретены авиабилеты для Аveliны Волынец.

**1 125,00 руб.** — оплачены полиграфические услуги для Артура Грядовского.

**103 000,00 руб.** — приобретен окклюдер для Романа Лужанского.

**34 154,00 руб.** — приобретены авиабилеты для Амира Успанова.

**35 000,00 руб.** — проведен генетический анализ для Алисы Старокожевой.

**33 000,00 руб.** — оплачен курс рефлексотерапии для Семена Мясникова.

**32 063,88 руб.** — оплачена страховка и авиабилеты для Максима Реенгарда.

### ПРОЧИЕ РАСХОДЫ

**1 872 757,12 руб.** — расходы на строительство «Дома радужного детства».

**137 267,86 руб.** — оказана помощь малоимущим семьям, приобретены школьные портфели и канцтовары для 68-ми будущих первоклассников.

**Спасать детей — достойный и благородный поступок!**

**Отправь СМС со словом «Омич» и суммой пожертвования на номер 3434 — деньги будут направлены на лечение детей.**

**Смс со словом «Радуга» и суммой пожертвования на номер 3434 — средства будут направлены на строительство «Дома радужного детства».**

# ТВОРИТЬ ДОБРО ВАЖНО

**Дорогие друзья! На страницах нашей газеты мы очень любим рассказывать вам истории о маленьких подопечных Благотворительного центра «Радуга».**

Кто-то из них получил столь необходимый тренажер и наконец-то научился ходить самостоятельно. Кто-то съездил на консультацию к высококлассным специалистам и получил более эффективное лечение. А кому-то приобрели специальное питание, чтобы ребенок смог просто жить...

Всего этого бы не было без вашей поддержки! Благодаря вам эти дети продолжают жить и радовать своих близких. Спасибо вам за это!



## Настя Лаптева, 4 года

Точный диагноз Насти неизвестен. С рождения у ребенка нарушена нервная система, что очень сильно сказывается на жизни. Настя с трудом ходит, плохо говорит. Жизнь девочки сейчас не совсем напоминает счастливое детство: гулять, бегать и резвиться Настя не может, очень быстро устает,

не чувствует левую руку и ногу, поэтому не может держать игрушки и тяжелые предметы. Ослабленный и истощенный организм девочки восприимчив к заболеваниям. По этой причине в садик она не может ходить уже несколько месяцев. А ведь совсем скоро начнется подготовка к школе.

Остановить этот поток несчастий можно. Но для этого необходимо сдать дорогостоящий анализ. Анализ предполагает ДНК-диагностику 400 генов для подтверждения существующего диагноза и поиска эффективного лечения. Мы очень надеемся, что очень скоро у этой девочки все будет хорошо!



## Вова Климентов, 10 лет

Никто из нас с вами, наверное, не может представить себе, что чувствует мама десятилетнего мальчика, который никогда не играл со сверстниками в футбол, не убегал, не догонял,

не прыгал с мячом под баскетбольным кольцом и точно знает, что ничего этого в его жизни не будет. А сам Володя никогда не сможет сказать, насколько ему тяжело!

Мама Елена признается, что первые дни после того, как она узнала о болезни сына, были самыми страшными: «Родным, близким, никому не верилось, что такое может быть с нами. Когда смотришь передачи про спасение жизни чужих детей, никогда не думаешь, что когда-нибудь это может коснуться и тебя тоже. Но у судьбы на нас свои планы». У Володи с самого рождения серьезные проблемы со здоровьем. Диагноз мальчика звучит так: постгипоксическая энцефалопатия, синдром декортикации на фоне синдрома

Прадера-Вилли. В три года наш Володя заболел пневмонией и при госпитализации прямо в «скорой» впал в кому на долгих два месяца. С тех пор ребенку придется бороться со своим страшным недугом: мальчик полностью обездвижен, не разговаривает и не принимает самостоятельно пищу.

Передать словами то, что чувствуют мама и папа тяжелобольного ребенка, невозможно. Мама Лена признается, что после пережитого шока, впервые услышав страшный диагноз, словно оцепенела внутри. Все ее чувства и реакции притупились. Уже не было ни слез, ни страха, а только одна мысль, которая заполнила всю ее изнутри: не сдаваться, не сомневаться и не опускать руки. Надежда — для мамы мальчика единственное, что придает ей сил, чтобы продолжать борьбу. «Я уже не задаю любимого вопроса всех, кого постигло горе: за что? У меня нет на него ответа. Значит, такой мальчик должен был родиться именно в нашей семье. Он нас выбрал и пришел к нам не случайно».

Одним словом, с родителями Вове повезло. Повезло этому мальчику и с добрыми людьми. Благодаря вам, дорогие друзья, этому мальчику будут приобретены ингалятор, трахеостомические трубки, вакуумный экстрактор, расходные материалы.



## Анастасия Евстигнеева, 5 лет

За время нашей дружбы с Настей и ее семьей, а это уже два года, у нас только хорошие новости. Напомним, диагноз девочки звучит как ДЦП, синдром Веста и плохое зрение. Мама и папа девочки не опускают руки и проводят постоянные массажи, ЛФК, занятия в бассейне. Но этого, к сожалению, недостаточно. Для того чтобы Настя могла держать голову, держать в руке предметы и чтобы у нее улучшилось зрение, необходима серьезная медицинская реабилитация. Благодаря вам, дорогие друзья, наша подопечная очень скоро пройдет специальный курс, который обязательно поможет этой девочке сделать еще один шаг к здоровью!



## Настя Абрамович, 2,5 года

Дорогие друзья! Мы очень хотим познакомить вас с нашей маленькой подопечной Настей Абрамович. Задорная, веселая Настя, всегда первая на детских праздниках, танцует, рисует, поет и бесконечно радуется своим близким. То, что с дочерью что-то не так,

мама Оксана заметила сразу после рождения: левый глаз был немного меньше правого. Как оказалось, у девочки врожденная патология — уменьшение размеров глазного яблока, ее врачи заметили сразу при рождении.

Мама была в шоке. «Одно дело, когда слышишь о сложном заболевании человека в 70–80 лет: очевидно, что его силы уже на исходе, но в то же время сколько сделано! Но у детей же все наоборот: они полны жизненной энергии, позитива и сил, они же только растут. И тут такой диагноз. И, конечно, первым делом начинаешь ощущать свою беспомощность. Следом пытаешься пересмотреть свою жизнь. И приходишь к тому, что нужно действовать, и как можно быстрее».

Сейчас девочке два с небольшим годика. В интеллектуальном развитии она не отстает от сверстников. Однако близкие люди переживают, что, если не исправить патологию, девочку в школе будут дразнить из-за особенностей внешности.

Проконсультировавшись с врачами, мама решила обратиться за помощью к новосибирским специалистам, и они готовы помочь ребенку. Спасибо всем, кто принял участие в судьбе этой девочки!



## Амир Успанов, 2 месяца

Летом просить помощи для детей особенно сложно: многие разъезжаются на отдых, на дачу и редко заходят на страницы тех, кому очень нужна помощь. А это значит, что и количество пожертвований резко сокращается. Но и в это время года дети не перестают болеть, поэтому у нас скопилось большая очередь тех, кто ждет помощи и возвращения добрых людей из отпусков. Среди них, к сожалению, двухмесячный Амир.

Амир — самый младший в семье, самый долгожданный, желанный и очень-очень любимый всеми ребенок. Мама и папа ждали рождения здорового мальчика — никаких проблем во время беременности не замечали. Но через несколько дней после рождения Амира врачи обнаружили, что малыш ничего не видит. С момента появления на свет родители борются за то, чтобы их двухмесячный

сын смог увидеть свет, мамину и папину улыбки и теплый взгляд старших братьев. Они мечтают, что Амир начнет узнавать окружающий мир не только с помощью звуков и прикосновений, но и как другие дети — с помощью зрения. Но пока в свои два месяца малыш прошел целую череду медицинских обследований, результаты которых один за другим пугали его родителей все сильнее. Наконец их малышу поставили диагноз: выяснилось, что у Амира врожденная глаукома обоих глаз. Такой приговор отобрал у родителей ощущение безоблачного счастья.

«Питерские медики обнадежили, — смахивая слезы, рассказывает печальную историю мама мальчика Маргарита. — Возможно, поэтапные операции помогут сыну более-менее нормально видеть». Сколько сложнейших оперативных вмешательств придется пережить Амиру — неизвестно, но сделать их необходимо в кратчайшие сроки. Малейшее промедление может привести к тому, что мальчик полностью потеряет зрение. Операция стоит более ста тысяч рублей, и сделают ее по квоте. Но беда в том, что у семьи, где работает только папа, не было денег на билет до Северной столицы. Они появились благодаря вам, друзья! Сейчас малыш проходит обследование в Петербурге и очень скоро вместе с мамой вернется домой!



## Роман Павлов, 12 лет

У Романа Павлова — ДЦП. За 12 лет этот сильный и мужественный мальчик прошел долгий и тяжелый путь к восстановлению. Уже в три года он произнес первое слово «мама», стал держать

головку. В этом многое сыграло свою роль: и лечение в клиниках региона, и неустанная забота мамы и папы, которые ни на минуту не сомневались, что их ребенок вырастет здоровым человеком, и поэтому не жалели сил и средств, чтобы добиться этой цели. Рома интеллектуально сохранен. Он учится в школе, но из-за болезни ему крайне тяжело даются занятия. Каждый крючок и палочка в тетрадке — это настоящее мучение.

В быту мальчик тоже сталкивается с трудностями. Самостоятельно ходить Рома не может. Поэтому даже завязывание шнурков на ботинках — непростая для него задача. Очень скоро увеличить силу и подвижность в ногах, помимо основной реабилитации, поможет езда на специальном велосипеде. Он появится у Романа благодаря вам, дорогие друзья!

**Добрые дела не остаются незамеченными — они, как маяки, светят тем, кто ждет помощи.**

**Пожертвуй немного и спаси жизнь ребенку!**

**Отправь смс со словом «Омич» и суммой пожертвования на номер 3434 — деньги будут направлены на лечение детей.**

**Буду Мамой**  
беременность в моде

**23 СЕНТЯБРЯ**  
2017 года  
начало в 12:00

г. Омск, Дворец Молодежи, ул. Перелета, 1, остановка Восточная

II СЕМЕЙНЫЙ ФОРУМ

## «БУДУЩИЕ РОДИТЕЛИ»

Организатор - сеть магазинов «Буду Мамой»



**ЗАРЕГИСТРИРУЙСЯ**

**НА МЕРОПРИЯТИЕ УЖЕ СЕЙЧАС:**

[https://vk.com/topic-13501416\\_35401634](https://vk.com/topic-13501416_35401634)



В программе:

- ♥ Лекции для будущих родителей
- ♥ Тест-драйв колясок и автокресел
- ♥ Бесплатные консультации специалистов: представителей родовых домов Омска, юристов, психологов
- ♥ Интересные мастер-классы
- ♥ Развлечения для детей
- ♥ Веселые конкурсы для мам и пап
- ♥ Ценные и полезные призы
- ♥ Выставка товаров и услуг

Всем будущим мамам подарки!

**ВХОД СВОБОДНЫЙ**  
**ТЕЛЕФОН ДЛЯ СПРАВОК**  
**Т. 39-03-79**

Министерство по делам молодежи,  
физической культуры и спорта  
Омской области



Министерство здравоохранения  
Омской области

**Дорогие будущие мамы и папы!**

Если вы не знаете, чем заняться в субботу 23 сентября в полдень, у нас есть отличная идея - отправляйтесь всей семьей на форум «Будущие родители».

Вас ждет очень насыщенная и полезная программа!  
Всем пришедшим будущим мамам подарки от партнеров!  
В рамках форума пройдет сбор детского питания и памперсов для тяжелобольных подопечных БЦ «Радуга».

**Вход свободный, телефон для справок 39-03-79**

Организатор: сеть магазинов «Буду Мамой».

**Артур Грядовский, 6 лет**  
Диагноз: муковисцидоз

Необходима система очистки дыхательных путей - виброжилет стоимостью

**819 922 рубля**

ИНН 5503097573 для Сбербанка  
Благотворительное пожертвование для Артура Грядовского

**Хочешь помочь?**  
Отправь смс на номер 3434 с текстом «омич» пробел сумма (пример: омич 100)

**Поможем Артуру легко дышать!**

8 (3812) 908-902 raduga-omsk.ru

**Дорогие читатели!  
Подопечные Центра  
ждут вашей поддержки!**

Помочь ребятам 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 3010181090000000673  
БИК 045209673

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

С помощью пластиковых карточек VISA и MasterCard на сайте: [www.vseplatezhi.ru](http://www.vseplatezhi.ru)

Опустив пожертвования в специальные ящики или «БАНКИ ЖИЗНИ»

С помощью 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

Присылайте сообщения по факсу

+7 (3812) 24-65-01

Пишите на электронную почту [radeva@yandex.ru](mailto:radeva@yandex.ru), [raduga-omsk.ru](mailto:raduga-omsk.ru)

С удовольствием ответим на каждое ваше обращение!

**Над номером работали:**

Валерий Евстигнеев, Сергей Михневич, Анна Чижаковская, Елена Парамонова, Екатерина Овчинникова, Ольга Запара, Наталья Астанина.

Использованы фото из архива БЦ «Радуга», личного архива семей, сети Интернет.

«Радуга. Газета добрых дел»

Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич

Главный редактор – С.А. Михневич

Выпуск № 08 (62) сентябрь 2017

Тираж 15 000 экз.

Рег. свидетельство ПИ №ТУ55-00544

Газета зарегистрирована в Управлении

Роскомнадзора по Омской области

Дата выхода: 08.09.2017.

Подписано в печать: 05.09.2017.

По графику в 17:00 фактически в 17:00

Распространяется бесплатно.

Адрес редакции, издателя: 644043, Омская область, г. Омск, ул. Красина, 4/1

Отпечатано в ОАО «Советская Сибирь»: 644042, г. Омск, пр. К. Маркса, 39