



ГАЗЕТА
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

Помочь всегда можно!

Газета для всей семьи

Издается с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru

№ 7 (137), сентябрь 2024



ПОМОЩЬ НЕ ЗАВЯНЕТ

Итоги акции

«Дети вместо цветов».

Стр.7-8



ВЫ ПОМОГЛИ

Отчёт благотворительного
центра «Радуга»
за август 2024 г.

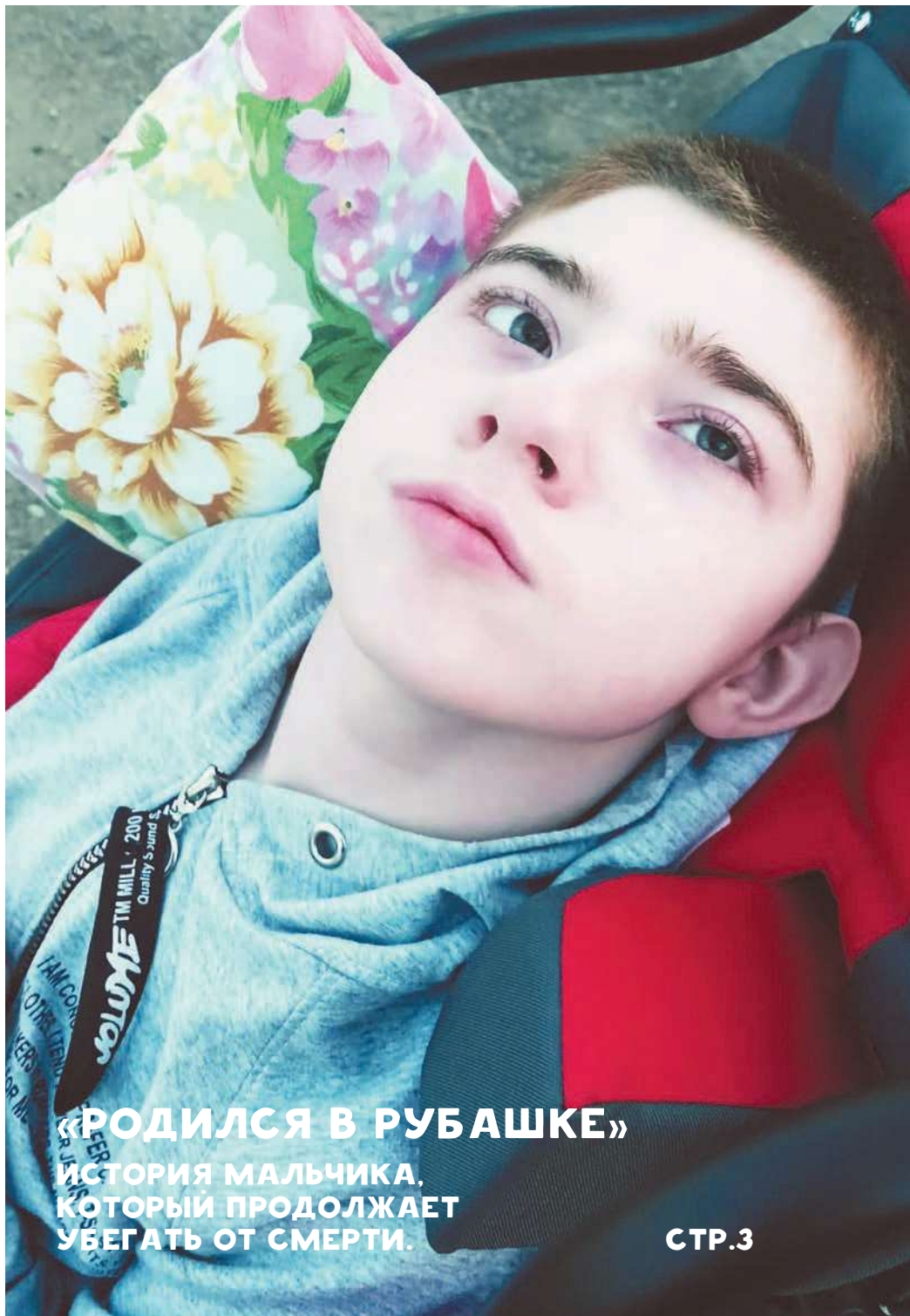
Стр.14



УСПЕЙТЕ ЗАПИСАТЬСЯ!

21 сентября 2024 г. в Омск
приезжает специалист по
ботулинотерапии.

Стр.11



«РОДИЛСЯ В РУБАШКЕ»

ИСТОРИЯ МАЛЬЧИКА,
КОТОРЫЙ ПРОДОЛЖАЕТ
УБЕГАТЬ ОТ СМЕРТИ.

СТР.3



Философы древности не желали своим читателям жить в эпоху перемен. Но именно такой удел достался нам спустя века. Что с нами будет? Неизбежный вопрос, от которого по коже бегут мурашки, а волосы на голове встают дыбом. Особенно после просмотра тревожных новостей. **Именно этого и добивается наш враг.**

Но есть иной путь — делать от души то, что должно, и будь что будет. Предвижу вопрос: «А что надо делать, чтобы всё было хорошо?».

Надо всеми силами творить добро. Даже если нет сил, надо делать добро сидя. Если совсем слаб, то лёжа. А если и вовсе не можется, то лёжа протестовать против зла, помогая силой своего духа. Вот тогда и победим. Мы наследники победителей, а не потребителей. Наши предки растили хлеб, кормили голодных, бороздили моря и океаны, первыми вышли в космос. Мы это помним и не допустим, чтобы нашим детям внушали, что главное в жизни — это личный успех и свои удовольствия.

Вот здесь-то и кроется подвох. Наше недолгое пребывание на земле — подготовка к иной, высшей форме жизни. Здесь мы проходим испытания для перехода на следующий уровень. А нас сознательно отвлекают от необходимой ответственной работы, подсовывая сладкий чупа-чупс и виртуальные игры. Мы должны, преодолевая собственную лень, жадность и апатию, идти дорожкой добра. И пусть вслед нам крутят пальцем у виска, строят реальные или мнимые бумаж-

ные заслоны, распространяют наветы, льстят и предлагают выгоды. Мы не должны уступать тому, что в итоге не только не принесёт добра, но и вызовет страдания.

Мы гордимся своей Родиной и доблестными героями, слушая крылатые слова песни «Встанем», когда её обращает к нам ясноглазый юноша Шаман.

Так «... Встанем, пока рядом с нами Господь и истина с нами...».

Мы все должны стать воинами света, помогая тем, кто в нашей помощи так нуждается! Это дети, многие из которых и слова сказать не могут — не то, что попросить. Но их безмолвная мольба о помощи — задание от самого Создателя, если хотите — наш с вами экзамен на человечность.

В моей памяти до сих пор живёт воспоминание из детства, как будучи малышами, мы погружали руки в песок, и быстро поворачивали поднятые ладошки со словами: «Столько ем, столько пью, столько нищим подаю». При этом мы старались, чтобы с последним словом на тыльной стороне ладони оставалась большая кучка песка.

Эта детская игра наверняка пришла к нам от наших дедушек и бабушек, а им передалась с молоком матери. Грех было не помочь, обидеть немощного или сироту. На том строилось и стояло наше Отечество!

Наша гордость — поэт Сергей Есенин, в стихе «Шёл Господь пытаться людей в любви» показал сколь отзывчив наш человек на страдание и боль близкого. Господь, увидев старика, жамкающего дёснами зачерствелую пышку, подумал: «Видимо сердца их не разбудишь». И тут же читаем: «А старик сказал, протягивая руку: — На, пожуй маленько. Крепче будешь»

Издrevле на Руси было принято обращаться за помощью со словами «Люди добрые»... Вот и сегодня я обращаюсь к вам с этими сердечными словами. Люди добрые, земляки, сибиряки, соотечественники! Помогите больным детям в традициях нашего отзывчивого русского народа! Все мы братья. Сегодня помощь нужна одному брату, а завтра потребуется другому. Рука дающего никогда не оскудевает. Это проверено временем и дошло до нас в тысячах свидетельств. Добро всегда получит свою награду, а зло будет посрамлено. Учите и своих детей творить добро!

Например, пойти в День знаний без дорожущего пышного букета, но зато положив в общеклассную копилку небольшие деньги на оказание помощи больным детям. Пусть маленьким страдальцам будет чуточку легче, если праздник не для них.

Вспомните, как один из героев очень человеческого романа Чарльза Диккенса «Жизнь Дэвида Копперфильда, рассказанная им самим» говорил: «Мы рождены, чтобы делать усилия». И это правда. Только труд над собой в итоге даёт благой результат. Нас, кажется, старательно приучали к обратному — к потребительству во всем. Но нужно стараться жить иначе, без позиции «моя хата с краю и потому мне хоть трава не расти».

Ваш В. А. Евстигнеев.

«РОДИЛСЯ В РУБАШКЕ»

Старший сын Юлии «родился в рубашке». Так говорят про людей, которые чудом спасаются от неминуемой опасности и держат удачу за хвост. Да, Никита выбрался из лап смерти, но продолжает от неё убежать.

«У Никиты было двойное обвитие пуповины вокруг шеи. Естественно, ребёнок задыхался, а от недостатка кислорода пострадала нервная система. Перед родами мне сделали кардиотокографию и оговорили тем, что у плода не прослушивается сердцебиение. Я была в панике. Сын родился практически мёртвым... Я не слышала его первого крика, он не дышал и был без сознания несколько дней. Потом врачи сказали: «Тяжёлое поражение ЦНС бывает редко, но вам не повезло. Готовьтесь к тому, что у него будут серьёзные проблемы со здоровьем».

До поры до времени мальчик рос здоровым ребёнком, хватал игрушки и даже бегал в ходунках. Но сам так и не сел, не пополз и не пошёл... Более того, его настигла спастика, а позже одна нога стала короче другой. Прошлым летом болезнь затронула и руки. *«Он не может ими шевелить даже потихоньку. Ни сгибать, ни разгибать не получается. До сих пор мой Никита и поесть без меня не может. А как, если его кисти как у динозаврика?».*

Никите необходимо бороться с постоянным тонусом мышц, ведь бездействие может привести к контрактурам. Искривления конечностей лишат Никиту возможности пойти, обслуживать себя и даже самостоятельно поворачиваться в постели.

Такое состояние приводит к ранней смерти. При длительном течении контрактура выльется в сращение суставов. Тогда даже хирург не сможет вернуть подвижность в полном объёме.

Мальчику необходим курс реабилитации вместе с ношением туторов. Реабилитация поможет ему уменьшить тонус мышц, а ортопедическое изделие зафиксирует суставы в правильном положении и не даст развиваться контрактурам.



Никита полностью обездвижен. Жизнь кипит, бурлит, развивается и проходит мимо него. За пределами четырёх стен строятся города, совершаются открытия, большой и неизданный мир поражает тех, кто по нему путешествует. Но мальчик смотрит на это только через экран телевизора, даже не осмеливаясь мечтать увидеть

всё своими глазами. Мы просим вас помочь Никите! Пусть он знает, что мечты сбываются.

Помочь можно по реквизитам, которые указаны на стр. 16. Сделайте перевод любой комфортной для вас суммы, а в назначении платежа обязательно укажите: Никита Шухарт.



«НЕТ ТЕБЯ – НЕТ МЕНЯ»

Воспитывая ребёнка с особенностями развития, родители не могут быть уверенными в том, что он станет самостоятельным. Возможно, уход за чадом всю жизнь будет лежать на их плечах. Ваня — яркий пример того, как между мамой и сыном не перерезали пуповину. Но мальчику лишь 7 лет, поэтому у него ещё есть шанс сепарироваться и не зависеть от окружающих.

К сожалению, пока Ваня не может ничего из жизненно необходимого:

Есть. Он плохо управляет руками. Левая всегда напряжена, а немного распря-

миться может лишь после занятий. Большую часть времени она согнута в локте и практически прижата к телу, поэтому ложку не взять и ко рту не поднести, ведь это приносит мальчику боль.

Ходить. Из-за того же напряжения, только в нижних конечностях. Ноги Вани чувствуют землю только когда его водят заботливые мамыны руки или ходунки, которые обычно убирают в кладовку, когда ребёнку исполняется чуть больше года. Но стопы ощущают поверхность не полностью, ведь мальчик ходит на носках.

Также у Вани не получается **сидеть без опоры** и хорошо **держат голову**.

Помимо этого, проблемы со здоровьем мешают ему заниматься тем, к чему лежит душа. Из-за ограничения движений в тазобедренных суставах Ваня не может даже сесть в позу йога, не говоря уж о том, чтобы сделать махи ногами в стороны.

«Он помешан на футболе. Мячиков дома тьма тьмушая, но пинает он их не сильно, потому что махи делать тяжело. Вы бы слышали, как он кричит, когда видит ребят, гоняющих мяч. Ему хочется так же, вместе с ними. А кричит потому что пока не говорит полными предложениями», — рассказывает мама Вани.

Ребёнок ведёт борьбу с болезнью с первых дней жизни. Ещё будучи новорождённым он пережил кровоизлияние в мозг и на 3 месяца попал в реанимацию, где находился без мамы. Зато сейчас они неразлучны...

«Я не знаю, что такое отдых. Ване нужно, чтобы я постоянно была рядом. И потому что он не может ничего сам, и потому что ни с кем другим не остаётся. Приведу пример. Однажды мы ездили на реабилитацию, где заботятся не только о детках, но и об их мамах. Я оставила его на ЛФК и пошла на лечебный массаж. Сеанс даже не успел начаться, как ко мне прибежал перепуганный специалист. Ваня кричал до посинения, поэтому я отказалась от всех своих процедур в пользу ребёнка. Вот и сейчас сыну необходим курс реабилитации. Там он будет видеть других людей и немного социализироваться. Мы же толком никуда не ходим. Живём в деревне, в 180 км от Омска. Там нет мест, где нам бы могли помочь. Хочу, чтобы сын умел всё то, что не может сейчас. Иначе что с ним будет, когда нас не станет? Кому он будет нужен?».

Дорогие благотворители, мы просим вас помочь в оплате курса реабилитации. Просим откликнуться на зов материнского сердца!

Помочь можно по реквизитам, которые указаны на стр. 16. Сделайте перевод любой комфортной для вас суммы, а в назначении платежа обязательно укажите: Ваня Немов.

«ПОНИМАЛА ТОЛЬКО КРИК. ПОЧЕМУ ДО КАРИНЫ НЕ МОГЛИ ДОСТУЧАТЬСЯ ЛЮДИ?»



Часто маленькие дети боятся громких звуков. Всё непривычное и внезапное их пугает. Но Карина воспринимала **исключительно** повышенные тона, ведь её правое ухо работает на 25, а левое на 35 процентов.

Близкие заподозрили неладное, когда ей исполнилось 2 года. «Карина обращала на нас внимание только когда мы практически кричали».

Проблемы со слухом всегда влекут за собой нарушения речи. В то время девочка говорила только: мама, папа и баба. Чтобы у дочери была возможность выражать свои потребности, родители приглашали на дом дефектолога и логопеда. Карина успешно повторяла за ними демонстрируемые движения, но «если ей **говорили** собрать кубик, например, она этого не делала».

После того, как тугоухость подтвердилась, мама и папа приобрели для Карины подержанные слуховые аппараты. «У нас не было денег на новые. А чем брать бесплатные, лучше вовсе без них ходить. Они постоянно пищат».

С «ушками» девочка начала понимать обращённую речь, и даже составлять несложные предложения, однако «съедая» окончания слов.

«Мы взяли Б/Ушные слуховые аппараты, которые нужно настраивать у мастера вручную. Поэтому нам нужны новые, 20-ти канальные. Они автоматически подстраиваются под окружающую среду. Вот пришёл ты на дискотеку, а они убавили звук. Стоишь на улице и слышишь ветер, дождь. С тем, что у нас есть, улавливать такие звуки невозможно. То есть, если кто-то подкрадётся, Карина даже не заметит. А ещё они начали разваливаться».

Через год девочка пойдёт в школу. А вот в коррекционную или общеобразовательную, зависит от нас с вами. Новые слуховые аппараты помогут ей развить речь и ещё больше разрушить барьеры между ней и окружающими. Когда-

то, именно из-за них Карина перевелась в коррекционный детский сад. В обычном, взрослые были не заинтересованы в том, чтобы объяснить детям особенности девочки, поэтому малыши решали недопонимания кулаками.

Также в медицинской карточке Карины можно увидеть диагноз — нижний парапарез. Её ноги были сильно деформированы, но сейчас загвоздка лишь в том, что она ходит на цыпочках. Это больно и опасно, хотя бы потому что один неверный шаг заканчивается разорванными коленками и сломанным носом.

«Карина мой солдатик, по-другому не скажешь. Как-то мы пришли на приём ко врачу, который посмотрел её медкарту и сказал: **«Заносите дочь»**. Когда я сказала, что она зайдёт сама, он сильно удивился. А когда увидел её, вообще не поверил, что это выписка Карины. По документам она вообще лежачий ребёнок», — говорит Ольга.

Все проблемы со здоровьем начались из-за того, что девочка родилась недоношенной. Представьте себе полкило конфет, вот такого размера была новорожденная.

«Когда отошли воды была вероятность того, что она не родится вообще. Но родилась, пусть и с проблемами. Я сказала, что буду с ней до конца, она моя кровинка».

Как известно, чужих детей не бывает, поэтому мы не оставим Карину и её родителей один на один с проблемами. Просим и вас присоединиться и помочь в оплате слуховых аппаратов и курса реабилитации для солдатика! Сумма сбора **925 155** рублей.

Помочь можно по реквизитам, которые указаны на стр. 16. Сделайте перевод любой комфортной для вас суммы, а в назначении платежа обязательно укажите: Карина Завиша.



«ПРЕВРАТИЛСЯ В ЭМБРИОН»: КАК ЖИВЁТ МАЛЬЧИК, ПЕРЕНЁСШИЙ ИНСУЛЬТ



Из-за слабых сосудов новорождённый Саша перенёс инсульт. Кровь сформировала сгустки, мешавшие нормальному оттоку спинномозговой жидкости (ликвора). Из-за этого она начала скапливаться, а у младенца сильно увеличилась и заболела голова.

Поэтому однажды ребёнку вживили шунт, который сбрасывает ликвор в брюшную полость. Но это не помогло избежать последствий: отставания в развитии и ДЦП.

«Он, к счастью, не пострадал интеллектуально. Но пока не говорит, произносит только слоги и звуки. А ещё не сидит и не ходит. В прошлом году он чувствовал опору и делал шаг, когда я держала его за руки, но сейчас откатился в развитии и превратился в эмбрион», — говорит Мария, мама Саши.

Попытки ходить прекратились потому что шунт вышел из строя. У мальчика открылась неукротимая рвота и стала болеть голова. Не удивительно, ведь при таком раскладе в черепной коробке сильно повышается давление. Врачи не признавали сбой в работе устройства, но Мария не оставалась. «Рыла носом землю» и искала место, где её сыну помогут. В итоге, обратилась в НМИЦ им. В. А. Алмазова, написала множество писем на почту, лично заведующему и секретарям. Специалисты клиники подтвердили её опасения и имплантировали Саше новый шунт, который можно программировать без ножа хирурга. Также, они посчитали, что его установка изначально была ошибкой, ведь теперь мальчик шунтозависимый.

«Его проблему можно было решить эндоскопической вен-

трикулостомией. Когда мне сказали, что можно было уйти без шунта, я редела 4 дня и не могла с собой совладать. Невыносимо знать, что твой ребёнок мог быть обычным, здоровым... Но я всё равно верю в лучшее. Неврологи говорят, что у Саши высокий реабилитационный потенциал. То есть если заниматься, он обязательно будет ходить. Дисфункции мы больше не допустим, потому что наблюдаемся в хороших клиниках, а значит, только развитие, никаких откатов».

Также у ребёнка нарушен метаболизм, из-за этого витамин В12 (незаменимый для работы ЦНС) «гуляет» по крови и не всасывается в клетки, поэтому мальчик постоянно капризничает и плачет. Его повреждённой нервной системе нужна поддержка. Врачи говорят, что причину неполадки стоит искать в генетике, только после этого они смогут назначить Саше качественное лечение.

Дорогие благотворители, мы просим у вас помощи в оплате генетического анализа и курса реабилитации для Саши. Мария ежедневно возвращается день, когда её сыну поставили шунт и думает о том, как могла сложиться его жизнь, если бы она попала в правильные руки. Но прошлого не вернуть. У нас есть только сейчас, и есть возможность наладить здоровье Саши.

Помочь можно по реквизитам, которые указаны на стр. 16. Сделайте перевод любой комфортной для вас суммы, а в назначении платежа обязательно укажите: Саша Жуменко.





ИТОГИ АКЦИИ «ДЕТИ ВМЕСТО ЦВЕТОВ»

В этом году благотворительный центр «Радуга» уже девятый раз организовывал акцию «Дети вместо цветов». Самое время подводить её итоги.

Целью была помощь выездной паллиативной службе, которая всесторонне заботится о тяжелобольном ребёнке, нуждающемся в длительном лечении. Помогая ему, мы помогаем и тем, для кого он является смыслом жизни.

Команда «Радуги» бесплатно оказывает консультативную, медицинскую и психологическую поддержку, а также привозит медицинское жизнеподдерживающее оборудование, лекарства, средства гигиены и специализированное питание.

Но самое главное, что мы привозим веру в человечность и понимание, что есть люди, кому не безразлична жизнь твоего ребёнка.





Зачастую дети, с которыми мы знакомимся, потом посещают «Дом радужного детства», где проходят АФК, массаж, БАК, плавают в бассейне и получают поддержку психолога.

Но есть и те, кто не могут добраться до хосписа. Те, кому уже не помогут никакие занятия. Мы стараемся облегчить боль и страдания таких семей на дому.

1-го сентября сразу в 106 школах Омска можно было увидеть 2793 ребёнка с атрибутикой «Радуги». Это значит, что они, вместе со своими родителями и учителями, оказали поддержку нашим подопечным, приняв участие в акции.

В День знаний школьники вместо множества букетов подарили своему классному руководителю один — от всего класса. А те денежные средства, которые предназначались для покупки остальных букетов, пожертвовали в БЦ «Радуга». Вам удалось собрать **449 213 рублей!**

Мы хотим выразить всем огромную благодарность за вашу отзывчивость и добрые сердца. Среди вас есть школы, которые приняли участие в акции в полном составе (с 1-го по 11-й класс): БОУ г. Омска СОШ № 3, БОУ ОО "МОЦРО № 117", БОУ г. Омска «СОШ УИОП № 8 им. М. Я. Лаптева».

Надеемся, что с каждым годом число участников будет только расти. А значит, будет расти и количество детей, которым мы сможем помочь.





ОБМЕН ОПЫТОМ – ЭТО ВАЖНО!

Совсем недавно «Дом Радужного детства» посетили специалисты центра паллиативной помощи из Белгорода. Преодолев тысячи километров, они достигли заветной цели, ведь сегодня наш хоспис известен на всю страну. А знания, накопленные омскими специалистами — на вес золота! С этим согласны и коллеги из «Изумрудного города», которые специально прибыли в Омск, чтобы перенять наш опыт реабилитации тяжелобольных детей и поделиться своим.



Кондратюк Евгения, учредитель центра медицинской паллиативной помощи детям «Изумрудный город»: «Нам порекомендовали «Дом радуж-

ного детства» как уникальное место, чей опыт можно перенять. На дорогу ушли целые сутки, но оно того стоило. Мы рады, что нашли людей, которые схожи с нами по духу, ценностям и отношению к подопечным».

За время пребывания в детском хосписе, гостям из другого региона удалось оценить тот уровень паллиативной помощи, которую оказывают нашим подопечным. Отличия в работе, конечно, есть, но это только на пользу. Обмен опытом в таком формате помогает внедрять новые средства и формулы реабилитации.

Ирина Черкасова, главный врач детского хосписа «Изумрудный город»:

«Наш хоспис представлен как стационарная амбулаторная помощь. Мы имеем медицинскую направленность, чем и отличаемся от «Дома радужного детства». У нас есть стационар на 18 коек, который находится под круглосуточным наблюдением квалифицированных врачей. А также имеется амбулаторная выездная служба, предоставляющая медицинскую и социальную помощь».

«Дом Радужного детства» немного

старше своего коллеги из Белгорода. Аналогов нашему детскому хоспису в то время в России не было. Главное его отличие от всего того, что тогда существовало в России — это философия паллиативной помощи. Мы стараемся оказать её не только детям, но и их родителям. Также, глядя на хоспис, не впадаешь в уныние и отчаяние, а понимаешь, что царящая здесь атмосфера вселяет надежду на то, что дальше будет только лучше.

Для ухода за детьми в хосписе установлено специальное оборудование. Перед тем как попасть на реабилитацию, ребята проходят обязательный осмотр врачей. И для каждого подопечного составляется индивидуальный список процедур, которые он будет посещать. Больше трёхсот детей находится на попечении благотворительного центра «Радуга». И со временем эта цифра только растёт.

И «Дом радужного детства» и центр паллиативной помощи детям "Изумрудный город" делают одно большое и доброе дело — помогают тяжелобольным детям и их родителям обрести надежду на будущее.

ЖДЁМ BDA-ТЕРАПЕВТОВ ИЗ СЕРБИИ!

С 28 сентября по 6 октября 2024 г. в БЦ «Радуга» будут проходить ознакомительные лекции с одним из основателей терапии BDA и совладельцем компании Biodevel Professional doo — Владимиром Добриевичем!



У Владимира 11 лет опыта практической работы с детьми и взрослыми с разными формами неврологических нарушений и повреждений мозговой ткани.

BDA — это эффективные, щадящие и приятные физические упражнения. Они укрепляют соединительную ткань, которая сильно страдает у ребятшек с ограниченными возможностями здоровья. За счёт этого, у них развиваются двигательные навыки. С помощью индивидуально построенной программы курса тяжелобольной ребёнок получает видимые результаты уже через полгода занятий. Данный метод уже набрал популярность в 15 странах мира!

BDA-терапия также успешно уменьшает и устраняет различные структурные проблемы, сопровождающие неврологические состояния, такие как:

- укорочение сухожилий и уже сформированной контрактуры ног, коленей и паха;
- деформация грудной клетки;
- деформация позвоночника (сколиоз и кифоз);
- деформации стопы (варус, эквиноварус и вальгус);
- нестабильность и уменьшение амплитуды движения тазобедренного сустава и стопы;
- нестабильность и снижение амплитуды движения плечевого сустава и лопаток.

Основатели мягкого метода реабилитации детей с тяжёлыми патологиями приедут, чтобы оценить результаты тех, кто проходит уже не первый курс занятий. А вот для новичков BDA-терапевты расскажут о методе и его действии.



Доктор Владимир Добриевич не просто расскажет о том, как работает методика, но и проведёт осмотр вашего ребёнка и даст подробную индивидуальную консультацию.

Вы также получите:

1. Индивидуальный комплекс упражнений для самостоятельного применения;
2. Видеофиксацию состояния ребёнка и динамики улучшения;



3. Полугодовое экспертное сопровождение.

Записаться на лекцию, а также задать дополнительные вопросы можно по телефону:

8 (913)- 141-45-78.

БОТУЛИНОТЕРАПИЯ ДЕТЯМ. УСПЕЙТЕ ЗАПИСАТЬСЯ!

Уважаемые родители, **21 сентября 2024 г.** в Омск приезжает невролог Глебова Ирина Викторовна, врач высшей категории со стажем более 32 лет.



Целью приезда Ирины Викторовны является проведение процедуры ботулинотерапии препаратом «Ксеомин» с использованием методов контроля УЗИ и ЭНМГ (электромиографа) подопечным БЦ «Радуга».

ЧТО ТАКОЕ БОТУЛИНОТЕРАПИЯ?

Ботулинотерапия — это метод лечения различных заболеваний с использованием препаратов ботулинического токсина. Их используют для нормализации повышенного тонуса мышц и снижения выраженности слюнотечения у детей, страдающих хроническими неврологическими заболеваниями.

КАК ПРОХОДИТ ПРОЦЕДУРА?

Введение препарата производят непосредственно в мышцу, мышечный тонус которой планируют уменьшить.

Поэтому продолжительность процедуры зависит от количества мышц, в которые врач будет вводить препарат, их называют **мышцы-мишени**. Количество мышц определяют накануне по результатам подробного исследования состояния двигательной сферы ребёнка. Для коррекции повышенного слюнотечения препараты ботулинического токсина вводят непосредственно в слюнные железы.



БЕЗОПАСНО ЛИ ЭТО?

Инъекции были одобрены для лечения спастичности у детей с цере-



бральным параличом в 2019 году. Безопасность и эффективность лечения подтверждены исследованиями и испытаниями на детях в возрасте от 2 до 17 лет. А выбор «Ксеомина» при инъекционной терапии очевиден: препарат можно транспортировать и хранить при комнатной температуре. В отличие от того же «Диспорта», «Ксеомин» — полностью очищенный препарат, а значит при его применении у детей исключены аллергические реакции.

ЗАЧЕМ ИСПОЛЬЗОВАТЬ ЕГО ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ?

Инъекции «Ксеомина» в реабилитации детей способствуют улучшению диапазона движений, характера походки, положения суставов и стабильности, одновременно уменьшая боль в мышцах, спастичность и напряжение.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ?

К противопоказаниям относятся ОРЗ, острый период болезни с подъёмом температуры, с применением антибиотиков определённого ряда. В этот период проводить ботулинотерапию нельзя! Препарат разрушается на фоне антибиотикотерапии и на фоне гипертермии.

Эффект от ботулинотерапии начинает развиваться уже через несколько дней, достигает максимума через 1 месяц и длится до 4–6 месяцев. Родителям важно знать, что без последующей реабилитации ботулинотерапия не имеет смысла. Поэтому для получения максимальных результатов дети будут приглашены в «Дом радужного детства» и Центр социальной адаптации на специальную программу реабилитации с последующим контролем.

Для уточнения подробной информации и записи на процедуру ботулинотерапии позвоните по телефону **• 7 (913)-141-45-78** Татьяна Петровна.

«КАК АУКНЕТСЯ, ТАК И ОТКЛИКНЕТСЯ»

От автора:

«Дорогие мамы и папы! В нашей жизни случается всякое. Например, мы можем обидеть резким и несправедливым словом близкого нам человека. В результате — дружба врозь.

Так не лучше ли этого избежать? А если ссора уже произошла, то надо срочно исправить ситуацию, ведь одиночество — наказание не из лёгких. Помогите своим детям научиться вовремя и безболезненно гасить конфликт. Это им очень пригодится во взрослой жизни».

Сегодня Алёнка поссорилась с Олей. День выдался дождливый, и Оля при-

шла в садик в забрызганных грязью колготках. Хорошая нянечка тётя Маруся хотела их выстирать, а взамен принесла другие, но они оказались с дыркой на самом видном месте. Оля расплакалась. Всклипывая, она села за столик, накрытый для завтрака.

— Отодвинься от меня подальше, — громко сказала Алёнка, — а то ты меня испачкаешь!

Вихрастый Владик и рыженький веснушчатый Лёня захихикали.

Манная каша показалась Оле невкусной, а чай несладким. Лучшая подружка обидела её. Весь день девочки не разговаривали друг с другом. А ког-



да Оля достала из своего шкафчика вязаную куклу, подаренную бабушкой, Алёнка, взглянув на неё исподлобья, прошептала:

— Фу, какая лохматая! И волосы розовые! Разве такие бывают?

Но девочкам кукла понравилась, а воспитательница сказала:

— Какая мастерица твоя бабушка, Оля! И платьице красивое связала, и башмачки с помпончиками!

Дай-ка мне получше рассмотреть. Все ребята с интересом рассматривали чудо-куклу, какую в магазине не купишь, а Алёнка фыркнула из угла:

— Подумаешь! Моя бабушка и получше свяжет, если захочет.

Так и проспела она весь день, а уходя домой, показала Оле язык.

— Ты зачем так вредничаешь? — строго спросил у неё папа. — Если все люди так начнут вести себя, всё в городе полетит кувырком. Тётя в магазине не захочет хлеб продавать. Покажет всем язык и домой уйдёт. Водитель автобуса бросит пассажиров и усядется

на лавочке с мороженым и начнет его лизать и приговаривать, как ему вкусно и прохладно. А пожарные вообще откажутся пожар тушить. Что тогда будет со всеми нами?

Алёнка задумалась и молчала всю дорогу.

А возле самого дома она уже хотела было сказать папе, что Оля всё никак не научится читать по слогам, и Владик с Лёней дразнят её тупицей, как вдруг поскользнулась и шлёпнулась в большую грязную лужу. Папа, тяжело вздохнув, закатал брюки и вытащил свою грязную ревущую дочку из этого болота, где даже голуби не решались плескаться. Одна только ворона, прокаркав что-то на своём тарабарском языке, чуть отпрыгнула в сторону и, как показалось Алёнке, с укором на неё посмотрела.

Платье и носочки мама, конечно, сразу выстирала, а саму Алёнку испукала. Но при этом она не забыла спросить, что плохое успела дочка натворить за день. Скажу вам по секрету, что папа и мама у Алёнки очень мудрые и никогда не будут искать виноватого, если что-то не так. Они сначала на себя оглянутся, на дочку свою. Не в них ли причина? Что толку ругать, например, табуретку, если ты свалился с неё, потому что раскачивался на её шатких ножках? Всхлипывая, Алёнка призналась, что поссорилась с Олей.

— А почему? — спросил папа. — Расскажи всё так, как было.

И пришлось девочке сознаваться, что она посмеялась над грязными колготками подружки. А дальше всё покатилося, как снежный ком с горы. И куколку Олину она высмеяла, и язык показала, и смеялась вместе с глупыми мальчишками над плачущей Олей.

— Есть такая пословица народная: «Как аукнется, так и откликнется», — сказал папа. — Вот сейчас это прямо тебя касается. Утром подружку высмеяла, а вечером сама в грязную лужу попала. Заметь, дочка, не под чистый дождик, а в самую грязную лужу!

— Одно хорошо, что ты честно призналась, Алёнка. Легче тебе теперь стало?

Вздохнув, девочка кивнула.

— Не рой яму другому — сам в неё



попадёшься! — пробурчал неожиданно мишка, сидевший в кукольной коляске. Все засмеялись. Даже Алёнка сквозь слезы улыбнулась.

— Знал бы, где упаду, соломки бы подстелил! — не унимался медвежонок, подбодрённый вниманием.

— Ну идите спать уже, — строго сказала мама развеселившейся компании.

— Не имей сто рублей, а имей сто друзей! — выкрикнул на пороге спальной мишка. С ним, конечно все согласились.

А бабушка пригрозила, что вынет батарейку, если он не уgomонится.

— Старый друг лучше новых двух.

И после этих слов он уютно засопел на Алёнкиной подушке. А сама Алёнка, немного поворочавшись в кровати, решила, что завтра прямо с утра подарит Оле свою разнаряженную куклу Ляль-

ку и попросит её бабушку связать ей такого же куколёнка, как у Оли. С этим она и уснула.

Как вы думаете, ребята, ей снились хорошие сны после такого доброго решения?



ДАВИД БУБНОВ, 9 ЛЕТ



Из-за первичного иммунодефицита организм ребёнка практически не сопротивляется инфекциям. По этой причине Давиду нужно избегать скопления людей и нельзя посещать реабилитацию, чтобы изменить походку на носочках. Теперь с ним на дому занимаются наши специалисты. Мальчику делают ЛФК и массаж.

ЛИЗА МИТРОФАНОВА, 13 ЛЕТ



Недавно Лизе диагностировали белково-энергетическую недостаточность, из-за которой девочка ве-

сит 24 кг. Врачи восстановили уровень белка специализированным питанием и ежедневными капельницами. Но после выписки белок всегда начинает падать до критической отметки. Вы помогли с приобретением высокобелковой смеси, которую Лиза будет принимать в течение трех месяцев.

РОМА ЦАРЁВ, 1 ГОД И 6 МЕСЯЦЕВ



У Ромы двусторонняя полимикрия — редкое неврологическое заболевание, ставшее причиной задержки в развитии. Мальчик не умеет сидеть, ходить и говорить. Благодаря вам Рома посетил реабилитацию в центре развития.

ДАНИЛ ПШЕНИЧНЫЙ, 2 ГОДА И 5 МЕСЯЦЕВ



Данил не слышит с самого рождения, поэтому ему вживили кохлеарный имплантат в правое ухо. Чтобы ребёнок начал слушать и говорить, нужна постоянная реабилитация и работа с сурдопедагогом, в оплате которых вы помогли.

«Уже после 3-х дней занятий сынок начал повторять слова. Мы приехали домой с пополненным словарным запасом. Большое материнское Вам спасибо! Вы творите по-настоящему добрые дела и прикасаетесь к чуду».

ЯРОСЛАВ МАДЫНСКИЙ, 12 ЛЕТ



Ярослав страдает от эпилепсии 4 года. Все надеялись на то, что с возрастом приступы прекратятся, но недавно врач заподозрил структурную эпилепсию. Благодаря вам Ярослав прошёл МРТ (в Санкт-Петербурге) и двухсуточный ЭЭГ-мониторинг (в Москве), чтобы подтвердить или опровергнуть изменения в коре головного мозга и начать качественное лечение.

СПАСИБО ЗА АВГУСТ 2024!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за август 2024 года.

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на **3517083, 1 руб.**

Подробнее о том, что было сделано:



«Дом радужного детства», «Усадьба Грибаново»:

В «Доме радужного детства» ребята с тяжёлыми и неизлечимыми заболеваниями совершают свой первый, порой незаметный для окружающих, подвиг. И только родители и специалисты знают каким колоссальным трудом он достался ребёнку. Команда детского хосписа говорит: «СПАСИБО» всем жертвователям за помощь. Благодаря вам наши подопечные могут пройти курсы реабилитации и абилитации в «Доме радужного детства».

1740794, 22 руб. — пребывание подопечных семей в детском хосписе (оплата питания и проживания, приобретение оборудования и инвентаря, ГСМ, коммунальные расходы, услуги связи, оплата труда персонала, хоз. расходы, расходы на проведение мастер-классов).



Выездная паллиативная служба:

Выездная паллиативная служба каждую неделю посещает тяжелобольных детей в Омске и в районах области. Команда проводит осмотры, даёт консультации, привозит необходимые технические средства реабилитации, медицинское оборудование и предметы личной гигиены.

218690 руб. — расходы на ГСМ, услуги связи, специализированное питание для подопечных, средства гигиены.

Центр социальной адаптации (ЦСА) на Кондратюка, д. 75:

ЦСА принимает на реабилитацию детей с ограниченными возможностями здоровья. После завершения курсов восстановления в «Доме радужного детства» ребята занимаются в новом Центре в режиме дневного стационара.

429818,43 руб. — приобретение оборудования и инвентаря для занятий, хозяйственные расходы, коммунальные услуги, оплата труда специалистов.



Адресная помощь детям:

191400 руб. — оплата реабилитации для Вики Башкатовой.

13945,8 руб. — оплата медицинского препарата «Дриптан» для Лены Герцен.

163000 руб. — оплата слуховых аппаратов для Софии Цой.

13800 руб. — оплата генетического анализа для Регины Жусуповой.

201700 руб. — оплата медицинских услуг и авиабилетов Санкт-Петербург — Москва, Москва — Омск для Ярослава Мадынского.

12000 руб. — оплата реабилитации в центре «Движение» для Никиты Свиркова.

27482 руб. — оплата специализированного питания «Неокейт Джуниор» для Лизы Митрофановой.

160000 руб. — оплата реабилитации в центре реабилитации слуха и речи «Тоша&Ко» для Данила Пшеничного.

299500 руб. — оплата реабилитации в медицинском центре «Сакура» для Гоши Панчвидзе.

17894, 65 руб. — оплата курсов массажа и занятий ЛФК для Давида Бубнова.

27058 руб. — оплата авиабилетов Омск — Санкт-Петербург для Даниала Дюсембаева.

НАШИ ПАРТНЁРЫ:



ЕЖЕМЕСЯЧНЫЕ ПОЖЕРТВОВАНИЯ

Шаг 1

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



Шаг 3

Ввести свои данные, данные карты и выбрать сумму пожертвования



Шаг 2

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



Оформить один раз, чтобы помогать постоянно

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

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

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

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

✓ Опустив пожертвования в специальные фондбоксы

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

А также мы всегда рады видеть вас по адресу: г. Омск, ул. Красина, 4/1

Звоните нам по 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, Анастасия Селенцова, Анна Митяева, Наталья Рябова, Сергей Богуш, Наиля Скабелкина
Использованы фото из архива БЦ «Радуга», личного архива семей, сети Интернет, «Радуга. Газета добрых дел»

Учредитель — Евстигнеев Валерий Алексеевич
Главный редактор — Евстигнеев В.А.

Дата выхода: 12.09.2024. Подписано в печать: 11.09.2024
По графику в 17.00, фактически в 17.00. Тираж: 6 000 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.

