



ГАЗЕТА
ДОБРЫХ ДЕЛ

РАДУГА

Газета для всей семьи Издаётся с 21 декабря 2011 года

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ БЕСПЛАТНО

www.raduga-omsk.ru

Выпуск № 11 (76), ноябрь 2018

Помоги Лере Тараненко

Отправь СМС на номер 3434
с текстом «ОМИЧ»
пробел сумма пожертвования



«ЭТО ДЕЛО ЖИЗНИ»

Руководитель «Радуги» о паллиативной помощи в Омске

Стр. 4-5



ЕДИНСТВЕННЫЙ В СИБИРИ

Или о детях, которым нужен «Дом радужного детства»

Стр. 6-7



ПОТЕРЯ РЕБЕНКА

Как пережить это тяжкое испытание?

Стр. 8



Дорогие наши земляки! Дорогие бизнесмены и предприниматели!

Обращусь к вам правдивыми цифрами статистики. Каждую минуту в мире рождается 257 детей. Россия стоит на 201-м месте в мире по рождаемости, у нас на 1000 человек рождается всего 12 детей, и почти половина из них имеют отклонения в здоровье. В Омской области, по официальным данным, более 300 тяжелобольных детей. По неофициальным — более 1000. Наш центр «Радуга» всем миром построил сказочный «Дом радужного детства». Это центр паллиативной помощи с хосписным отделением для тяжелых и неизлечимобольных детей. Да, век этих детей будет недолгим, но ведь они все равно наши дети и тоже хотят, страстно хотят жить! Наш детский хоспис европейского формата. Проект поддержал Владимир Путин — на выделенный им грант построен бассейн, австрийские врачи дарят нашему Дому реабилитационные программы, обучают наших медиков и мамочек больных детей, нам помогают немецкие врачи и простые люди, имеющие сердце.

«Дом радужного детства» — уникальный, единственный в России, и создан он не в столицах, а в нашем Омске, это наша с вами гордость! Он первый, но у него будет продолжение, будут у нас последователи! Это про радость. Дальше — про боль. «Дом радужного детства», построенный на пожертвования людей доброй воли, как гнездышко для птенчиков, нуждается в тепле. Зима неотвратимо наступает. Холодно в нашем Доме. Недостроена котельная. Вот наша боль!

Помогите нам, нашим детям, прошу вас от всего сердца! Эти обделенные всем на свете дети-невидимки нуждаются именно сейчас в вашей помощи. Ничто не бывает случайно на этой земле. И раз я от лица их беззащитных матерей решился обратиться к вам, сильные, предприимчивые, волевые наши сограждане, значит, на то есть воля Божья, и вы не оставите нас в трудную минуту.

Каждый мыслящий и наделенный сердцем человек должен сделать для своей Родины то, что в его силах. Все мы связаны между собой невидимыми нитями, по которым можно пустить свой импульс добра. И уверяю вас, что оно, многократно умножившись, к вам же и детям вашим вернется. Любой ваш посильный вклад будет принят нами с глубочайшей благодарностью. Вы, наши бескорыстные помощники, твердо знайте, что каждый ваш трудовой рубль пойдет на облегчение состояния больного ребенка и сохранение семьи, в которой еще должны быть дети. Жизнь, как и добро, не должна прерываться.

*С уважением и надеждой на понимание,
Валерий Евстигнеев, руководитель ОРОО БЦПД «Радуга»,
8-913-617-95-10*

НУЖНО НАЙТИ ВРЕМЯ, ЧТОБЫ ПОМОЧЬ АЛЕНЕ

Операцию по установке стимулятора диафрагмального нерва для Алены Пашковой перенесли на январь. Сбор пока не закрыт, но выздоровление откладывается. Ничего, прорвемся, еще пар тройку месяцев девочка будет засыпать с аппаратом ИВЛ, который не дает ее дыханию остановиться во сне. А потом, надеемся, этот кошмар останется лишь воспоминанием. Двадцать шесть детей в России были знакомы



с синдромом проклятия Ундины на собственном опыте. Почему «были»? Потому что один мальчик с таким диагнозом умер, и детей, которых может погубить сон, снова стало двадцать пять. Грустная статистика показывает, что дети с синдромом проклятия Ундины умирают осенью. С чем это связано — никто не знает. Такая закономерность заставляет маму нашей подопечной Алены Пашковой переживать еще сильнее.

Помочь Алене жить как обычный ребенок и не путаться в трубке аппарата ИВЛ во сне можно отправив СМС с текстом «ОМИЧ пробел СУММА» (например, ОМИЧ 100). Внимание: для снятия средств через СМС требуется подтверждение.

ПАЛЛИАТИВНАЯ ПОМОЩЬ — ЭТО ПРО ЖИЗНЬ



В субботу, 13 октября, в Доме культуры в «МЕГЕ» прошло мероприятие «Пять чувств», приуроченное ко Дню паллиативной и хосписной помощи. Обоняние, осязание, слух, зрение — все эти чувства обострились у ребят и их родителей, участвовавших в конкурсах. Легко ли от-

личить сметану от йогурта с закрытыми глазами? А отыскать рукой в тканевом мешочке карандаш или машинку среди других предметов? В такой игровой форме ребята лучше поняли, с какими проблемами каждый день сталкиваются дети с неизлечимыми заболеваниями. В конце мероприятия мы показали участникам видео о том, как важно помогать тем, кто в этом нуждается больше всего. Если с самого детства поселить в душе желание делать добро, оно будет сопровождать вас всю жизнь — это очень важно. Все дети одинаковы — каждый из них хочет играть, танцевать, петь. Даже если по какой-то причине это сделать не получается, всегда можно помочь словом и делом. «Радуга» благодарит за участие и помощь в организации мероприятия Городской студенческий центр, группу волонтеров Омска «Энергия города», концептуальный клуб «Иван да Марья», команду аниматоров «Ваулэнд» и Научное шоу профессора Николая. Поддержать наш проект детского хосписа «Дом радужного детства» — значит, сделать детей с тяжелыми заболеваниями немного счастливее. Сделать это можно отправив СМС на номер 3434 со словом «РАДУГА».

«ЩЕДРЫЙ ВТОРНИК» — ДЛЯ ЩЕДРЫХ ДУШ



В нашей стране снова стартует общественная инициатива по развитию благотворительности — «Щедрый вторник» — всемирный день благотворительности. Благотворительность — это значит «творить благо», делать добро. Первый такой «вторник» прошел осенью 2016 года. Цель инициативы — дать новый импульс развитию культуры благотворительности в России, привлечь как можно больше сторонников к благотворительности. Ежегодно к инициативе присоединяются социально ответственные компании и частные лица. В этот день все участники совершают разнообразные добрые дела. Ежегодное участие в «Щедром вторнике» помогает понять людям во всем мире простую истину: для того чтобы быть щедрым, совсем не обязательно быть богатым. Главное — быть человечным и неравнодушным, готовым протянуть руку помощи тому, кому она так важна в данный момент! Узнать больше, как принять участие в «Щедром вторнике», можно по телефонам 24-68-60, 908-902.

МАМОЧКАМ НА ЗАМЕТКУ

Уход за паллиативными детками требует особенного внимания. Часто вы обращаетесь с вопросом о качестве специальных средств для ухода. Спрашиваете, какое из них может хоть немного, но «облегчить» жизнь ребенка. Что, действительно, работает? Мы пообщались со специалистом компании «Биомедсервис». На данный момент, самыми действенными средствами по уходу считаются серии «Menalind» и «Seni Care». Пена и лосьон для мытья подходят для ежедневного проведения гигиенических процедур. Средства поглощают неприятные запахи, восстанавливают и смягчают кожу, устраняют раздражения и не требуют смывания водой. В серию «Menalind» также входят защитные средства: крем и пена, которые оберегают нежную детскую кожу от агрессивного воздействия кала и мочи. Не бойтесь задавать вопросы, мы всегда рады на них ответить и помочь вам.

СПАСИБО!



Благотворительный центр помощи детям «Радуга» выражает искреннюю благодарность нашим партнерам за помощь. Мы ценим любую поддержку, которую вы готовы оказать нам в нашей деятельности, будь то установка ящика для сбора пожертвований, материальная, финансовая помощь и т. д. Огромное спасибо за поддержку наших благотворительных программ таким компаниям, как УК «Левобережье», ООО «Автотан», ООО «Большие детали», Зуботехническая лаборатория «Успех», ООО «Аромарос», «Сибпром-Омск», «Путеводная звезда», «Альбакор-Сибирь» и многим другим нашим друзьям. Только с вашей помощью возможна благотворительная деятельность нашего Центра. Благодаря нашему сотрудничеству дети и семьи, находящиеся под опекой «Радуги», получили возможность оплатить лечение, лекарства, реабилитацию. Благодаря вашей поддержке мы проводим праздники для юных пациентов медицинских клиник, акции по оказанию срочной помощи нуждающимся и другие благотворительные мероприятия! Желаем вам благополучия, процветания и успехов и надеемся на дальнейшую поддержку в борьбе за здоровье и жизнь наших маленьких подопечных!

«ЭТО ДЕЛО ЖИЗНИ»: руководитель «Радуги» о паллиативной помощи в Омске

«Дом радужного детства» — уникальный: подобные есть лишь в Европе — Германии, Франции, Италии и Швейцарии. В Омске его открытия с нетерпением ждут несколько сотен семей. И приблизить дату его открытия можно лишь объединив усилия. Сегодня мы поговорим с руководителем благотворительного центра «Радуга» Валерием Евстигнеевым на самую животрепещущую и самую умалчиваемую в нашем обществе тему — положение беспомощных паллиативных детей, которых вылечить, увы, нельзя, но облегчить состояние возможно и нужно.



— Валерий Алексеевич, расскажите, пожалуйста, что побудило вас принять решение о необходимости построить «Дом радужного детства»?

— Мы непростительно далеко отстали от реально работающей в Европе новой модели паллиативной помощи детям. Речь идет не о хосписе как доме для умирания, где детей, пораженных страшным недугом, спрятали с глаз долой от здорового и счастливого общества. Мы со всей человеческой ответственностью заявляем о том, что в гуманном цивилизованном обществе, где медицинская наука шагнула далеко вперед, недопустимо оставлять детей без достойной высокотехнологичной помощи, которая даст им возможность избежать нечеловеческих мук и страданий.

Многопрофильные специалисты нашего центра помогут семье, в которой есть неизлечимо больной ребенок, психологически преодолеть тяжелое чувство обреченности, оторванности от общества. А ведь это очень важно, ведь душевную боль, с которой сталкиваются родители, не угасишь никаким разовым посещением и не очень искренним и ничего не стоящим пожеланием здоровья типа: «Ну я пошел. Вот вам шоколадка. Поправляйтесь, не грустите». Фальшь и равнодушие эти люди чувствуют как никто другой. По-настоящему пережить злой рок судьбы, помочь ощутить действенную заботу, почувствовать, что ты не один, что тебе помогут, причем совершенно бескорыстно, — все это входит в нашу компетенцию. Не-

маловажно и получение семьей больного ребенка необходимого медицинского оборудования, средств по уходу и многого другого, крайне важного и необходимого для маленького страдальца, не за счет скудного и крайне ограниченного семейного бюджета, который не дает возможность приобрести даже необходимые лекарственные препараты, а из благотворительных средств, поступающих от самых милосердных наших соотечественников.

— Омичи знают, что хоспис строился на пожертвования граждан. Расскажите, пожалуйста, как реагировали люди на идею его создания, насколько хорошо шли и идут сборы?

— В основном жертвователи — это те люди, которых когда-то коснулось горе и они остро ощутили безысходность своего положения, а то и равнодушие тех, к кому они обращались. Это люди, которым Богом дан высший дар чувствовать и понимать чужую боль. Это те люди, которые понимают, что хоспис — это про смерть, а Центр паллиативной помощи — про жизнь. Современное общество зачастую не хочет слышать об этом. За годы неверия люди разучились правильно расставлять приоритеты, не всегда понимают, что помощь ближнему — это не обделение себя дорогого, а, напротив, духовное обогащение. Очень скоро мы начнем понимать, что то, что отдал, то по-настоящему твое, что глупо собирать сокровища на Земле. Мы должны быть милосердны! Это наше лицо. Лицо разумного творения Божия и чуда природы — истинного человека.

— Одна из самых главных задач сегодня — построить котельную и дорогу к «Дому радужного детства». Расскажите, пожалуйста, об этом.

— Снова нам никак не обойтись без тепла ваших сердец, без вашей спасительной доброты, дорогие наши друзья! Перехожу сразу к делу. Сибиряки меня поймут с полуслова: за окнами хоть и золотая, но холодная осень, а в спину ее подталкивает суровая зима. Нашему солнечному «Дому радужного детства» не хватает тепла в самом прямом смысле этого слова: строительство собственной газовой котельной приостановлено из-за недостатка средств. У нас тоже сибирский характер, и мы убеждены в том, что если уж делать дело, то делать его основательно, чтобы потом не кивать на якобы недобросовестного

дядю. Строительство терапевтического корпуса и административного здания закончены нами в планируемый срок — в апреле текущего года. Сдача в эксплуатацию газовой котельной превысила ожидаемые траты. Проектирование современной независимой системы отопления с учетом архитектурных особенностей нашего долгожданного объекта при соблюдении всех необходимых тепло-сберегающих технологий с учетом стоимости оборудования и монтажа составляет немалую сумму — 4,5 млн рублей. А тепло — это жизнь, это ее сбережение.

Согласно требованиям пожарной безопасности, мы заказали подрядчикам сооружение кругового подъездного пути к «Дому радужного детства». Это не типичное асфальтовое покрытие, с которым начнутся проблемы через год-два эксплуатации, а надежное многослойное дорожное сооружение из песка, щебенки, биотекстиля с завершающим поверхностным покрытием высококачественной цветной брусчаткой. С учетом ограниченности территории мы задумали этот подъездной путь использовать как прогулочный трек для детей-колясочников. Соответственно продуман и пейзажный ландшафт местности. Как говорится, два в одном. Подрядные организации пошли нам навстречу: цены невысокие, тендерные, оплата в долг. Но для того чтобы сделать работу в срок, выложить завершающий слой покрытия, необходимы недостающие финансовые средства. Если мы не управимся, то дожди и снега сделают свое дело: песок и щебенка попросту размокнут, та же участь ждет и вкрапления из биотекстиля, а первичный асфальтовый слой попросту разорвет наступающими морозами. Поэтому прошу вашего понимания чрезвычайности сложившейся ситуации и братской помощи!

— *Чувствуется ли сейчас в России нехватка хосписов и паллиативных отделений? Что еще тормозит развитие паллиативной медицины?*

— Нехватка паллиативных и хосписных коек в нашей стране и в нашем городе катастрофическая. И эта про-



блема есть часть нашей культуры. Человек у нас ценится пока с точки зрения его полезности: можно ли еще из него что-то выжать. Если же в него приходится вкладывать, то такой индивид из личности автоматом превращается в обузу.

— *А как вы оценили бы нашу выездную паллиативную помощь?*

— Нужно отдать должное нашей мультидисциплинарной команде детской выездной паллиативной службы «Радуги». Низко кланяюсь ответственным и человеколюбивым сотрудникам в знак признательности и благодарности. Вся эта работа ведется исключительно на личном энтузиазме наших специалистов. Рабочий график очень перегружен. Условий к развитию и соответственному улучшению качества практически нет. Поддержка со стороны системы государственного здравоохранения отсутствует. Главврачи центральных районных больниц не дают нам адресов семей с больными детьми, которым сами не могут предоставить требуемый уровень обслуживания в полном объеме. Нам самим приходится общаться с сельчанами и расспрашивать о семьях, нуждающихся в помощи. О состоянии многих больных деток, которых мы находим самостоятельно, не знают даже в больницах. Я часто спрашиваю себя: а зачем это надо мне? Мои дети здоровы, а всех детей мы все равно не вылечим и все проблемы не решим. Но ответ приходит сам. За четыре года работы с паллиативными детьми у меня уже два крестника, рожденных в семьях, которым мы помогли справиться с горем утраты. И родители пришли к нам поделиться радостью продолжающейся жизни. Они пришли именно в «Радугу», потому что самыми близкими и в горе, и в радости оказались мы. Я считаю, что жизнь человеческая — это величайший Божий дар, а помогать тяжелобольным и умирающим детям — это служение Богу!

Беседовал Сергей Михневич



ДЕТИ, КОТОРЫМ НУЖЕН «ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»

«Все это было бы смешно, когда бы не было так грустно», — поневоле вспоминается строка из классики, когда сталкиваешься лоб в лоб с нашей неуклюжей социальной помощью. А как иначе скажешь, когда ребенку-инвалиду выдают коляску, в которой по деревенским неудобцам ездить невозможно, когда реабилитационное вспомогательное оборудование, словно в насмешку, не подходит ни по каким параметрам. Да еще при этом доброхоты из чиновников приговаривают пренебрежительно: «Берите что дают, государство под каждого из вас подстраиваться не будет!»

А БЕЗ КРЕМЛЯ НЕЛЬЗЯ?

Во всем этом мы убедились воочию, когда приехали в семью одиннадцатилетнего Никиты. Он живет с мамой и папой в Одесском районе Омской области. Папа работает

вахтовым методом, а мама трудится в районном отделе народного образования. Любящие родители что есть сил зарабатывают на лечение и реабилитацию сынишки. Но денег все равно не хватает. До недавнего времени мучились без собственного жилья. Даже статус ребенка-инвалида не помог. Восемь лет обивали чиновничьи пороги, пока мать не написала письмо в Кремль самому Путину. Только этот отчаянный шаг женщины, натерпевшейся издевательств от властных структур, помог сдвинуть дело с мертвой точки. Семье выделили участок под застройку и деньги. А уж со строительством дома в райцентре отец справился сам. Какая же это была радость для Никитки! Он, казалось отцу, глазами помогал строить этот дом.

Да, трудно. И препятствий на пути много, но растет в семье хороший мальчишка Никита. Родители с гордостью показывают его дневник. Успехи сына радуют. И ничего, что он находится на домашнем обучении. Здесь все внимание одному ему.

И за спину приятеля не спрячешься, чтоб тебя не спросили. Мальчишка уверенно обращается с компьютером, готовясь к взрослой жизни. ДЦП средней тяжести — это серьезно, но не приговор. Когда видишь такое старание семьи, то буквально крылья вырастают за спиной, ведь семена, посеянные в благодатную почву, обязательно дадут хорошие всходы. Мы непременно поможем тебе, Никитка. Мы и друзья «Радуги». Ты только верь!

ЕСЛИ БЫ ГИПОКРАТ ВСЕ ЭТО ВИДЕЛ...

Следующая встреча с больным ребенком и его мамой была в маленькой деревне. Чистенький, ухоженный домик, знающий хозяйские заботливые руки, встретил нас приветливо — скромной улыбкой мамы Тарики и доверчивым взглядом маленькой Аришки, сидящей у нее на руках. Они здесь люди приезжие, но уже обжились в Сибири. Приехали из Армении, когда там разразились военные действия. Папа девочки работает шофером у фермера на большой грузовой машине — трудолюбивые трезвые люди везде нужны. Семья очень порядочная. Да вот только у малышки плохо со здоровьем — сделали трансплантацию печени. Донором, конечно же, стала мама.

— Вот какая она у нас хорошая, — говорит нежно Тарика, прижимая к себе девочку.

Аришка действительно очень милая, как ангелочек. Но проблемы со здоровьем дают о себе знать. Светлая, залитая солнечным светом комната не оглашается залившимся детским смехом. Хрупенькая девочка смотрит на приезжих внимательно и серьезно. Да и мама-то все никак не может взять в толк, что мы





ми и разрыдалась:

— Ой, тогда вы лучше помогите не нам, а соседскому мальчику: у него горб растет, он умереть может!

Через некоторое время узнаем, что у соседского мальчика Карена еще большие проблемы со здоровьем. Сильный сколиоз не позволяет ему полноценно дышать, сворачивая его хрупкое тело винтом. И опять все дело упирается, попросту говоря, в «справку». Семья также выехала из Армении во время военных событий. Естественно, что у мальчика нет ни гражданства, ни медицинского полиса. А у родителей нет работы, следовательно, нет и денег, чтобы все это оформить. Круг замкнулся.

Возникает законный вопрос: почему такого нет в Европе при ее наводненности турками, сирийцами, индусами? На какие средства они лечат полмира? А самый главный вопрос такой: когда для нас человеческая жизнь станет всего дороже, чтобы мы уже не ссылались в своей бесконечной черствости и некомпетентности на... Гиппократ?

*Автор текста:
Валерий Евстигнеев*

приехали с благотворительной помощью.

— А нами никто никогда не интересовался, — признается она. — Из районной больницы врач в мае был, правда...

— В мае? — переспрашиваем мы. — А сейчас же уже октябрь!

Ребенку обязательно нужны контрольные консультации. Правда, московские врачи приняли уже один раз Арину с мамой по настоятельной просьбе самой Тарики. Но в повторной консультации отказывают.

— А я хотя бы по телефону у них совета спрашиваю. Дозваниваюсь вон с той самой высокой точки дороги, — показывает она рукой за окно.

— А что же местные врачи? — последовал закономерный вопрос с нашей стороны.

— А мы не можем, говорят. Еще говорят: как можем мы корректировку препаратов делать? Нам Гиппократ не позволяет.

Ну, такого мы еще нигде и ни от кого не слышали. Такие вот местные врачи, верные своей клятве Гиппократу! Позавидовать можно их олимпийской стойкости.

— А у вас еще дети есть? — спрашиваем Тарику.

— Еще двое, — улыбается она и с изумлением смотрит на наши

пакеты с гуманитарной помощью.

Тем временем наш терапевт уточняет результаты осмотра ребенка, пишет свои рекомендации.

— У девочки в организме большой дефицит витамина D, — говорит она матери.

Мы объясняем Тарике, что приехали с благотворительной акцией, что через нас им помогают другие люди, и мы обязательно привезем теплую одежду для детей, которые не привыкли к нашим морозам. И вдруг Тарика закрыла лицо рука-



КАК НАЙТИ СИЛЫ ЖИТЬ ДАЛЬШЕ



Иногда жизнь наносит тяжелый удар по семье, лишая маму и папу любимых детей. Пережить смерть ребенка под силу далеко не каждому человеку. Опускать руки в такой ситуации ни в коем случае нельзя, ведь даже после такой страшной трагедии жизнь не заканчивается. На этой странице мы предлагаем вашему вниманию статью Анны Черепановой. Анна дает хорошие советы тем, кто столкнулся с потерей ребенка и теперь не знает, что делать.

Как строить свою жизнь после того, как умер ребенок? В чем найти утешение и радость? Как найти силы жить дальше и строить планы. Мирона нет с нами чуть больше года, Арсения не стало 5 месяцев назад. Когда в нашей семье умерли наши дети, трудно было разрешить себе жить дальше полноценной жизнью. Сказать, что мы смирились со смертью сыновей, наверное, будет лукавством. Пройдет год, два, двадцать, но эта боль и тоска все равно никуда не денутся. Просто мы привыкаем жить со своим горем. Мы можем также улыбаться, заниматься любимым делом, но мы станем уже совершенно другими людьми. Внутри меня и Славы все еще пустота, мечты, которым не суждено сбыться, надежды, невысказанные слова и огромная неизрасходованная любовь к нашим детям.



Мы часто вспоминаем Сенечку и Мирошу, прокручивая самые яркие моменты из их непродолжительной жизни. Первый зубик, первая улыбка, то чувство радости и гордости, когда они впервые произнесли слово «мама».

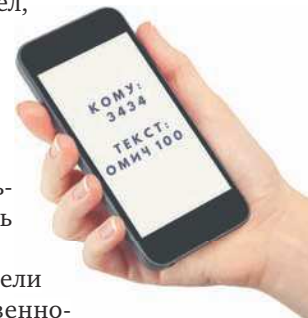
Существуют этапы восстановления после смерти ребенка, через которые мы проходим и по сей день. Мы признали факт потери и не погружаемся в самообман и отрицание, пытаюсь избежать страданий. Не маскируем свою боль и, если тя-



жело, даем волю эмоциям (конечно, это происходит дома, вдали от посторонних глаз). Полностью изменили уклад жизни. Поменяли место жительства — переехали из Омска в Москву. Устроились на работу. Наладили общение с окружающим миром, социальные и бытовые условия, но уже, к сожалению, без детей. Не скажу, что мы были изолированы все эти годы. Мы также общались и старались жить полноценной жизнью, но эта была другая жизнь.

Сейчас сформировалось иное отношение к смерти в целом. Чтобы жить полноценной жизнью, нужно позволить чувствам перестроиться. На данном этапе я могу говорить об Арсюше и Мироше без парализующей боли, наша печаль стала тихой и светлой, а эмоции направлены на жизнь сегодняшнюю. С переездом в другой город нас захлестнула вер-

ница разных дел, дни полетели стремительно, одно событие сменяет другое. Это и позволило нам перестроиться, почувствовать себя легче.



Если родители потеряли собственно-го ребенка, это вовсе не значит, что их забота и любовь больше никому не нужны. Сейчас по возможности я стараюсь быть волонтером. В этом нахожу утешение и радость. Существует множество людей, как детей, так и взрослых, которым необходима помощь. Каждый родитель имеет право наладить свою жизнь и быть счастливым. Посмотрите по-другому на окружающий мир. Улыбайтесь, смейтесь, получайте удовольствие от жизни. Ищите вдохновляющие примеры и помните: вы не одни в своем горе. И это совсем не будет означать, что вы забываете своего ребенка — это просто невозможно. Если не можете справиться самостоятельно, можно обратиться за помощью к специалисту. Хороший психолог всегда сможет помочь. Нам, например, очень помогли групповые встречи. Мы знаем, что не мы одни испытываем такие чувства и что другие тоже проходят через такое же горе, это помогло нам стать спокойнее. Недавно на «Дне памяти» мы рассказывали свои истории в спокойной и дружелюбной обстановке, общались с людьми, которые понимают эмоции друг друга.



ЭГОИЗМ ИЛИ ЗАБОТА О СЕБЕ?

Когда в семье тяжелобольной ребенок, жизнь родителей подчинена ритму детской болезни и операциям, приему лекарств. Каждый родитель с ужасом исключает такую вероятность для себя. Тяжелое заболевание ребенка — испытание для всей семьи. В такой сложной ситуации часто родители закрываются друг от друга, отдаляются, и больше всего от ребенка. И именно тогда на помощь приходит психолог. Сегодня мы предлагаем вашему вниманию публикацию психолога БЦ «Радуга» Марины Чалдышкиной.



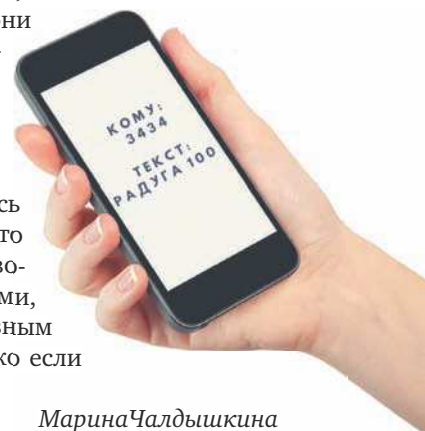
При работе с мамами наших подопечных я часто слышу фразы: «Помогите моему ребенку, мне помогать не надо», «будет хорошо ему — будет хорошо и мне», «как я его оставлю, он будет скучать, ему будет одиноко, я места себе не буду находить», «даже когда я ухожу из дома, все мысли только о нем». Как будто мама и ребенок — одно целое, как это было во время беременности.

В психологии такие отношения называются слиянием, и в определенных обстоятельствах, когда ребенок совсем маленький и нуждается в постоянном уходе, это нормально. Но если слияние длится неопределенно долго, наступает физическое и эмоциональное истощение. Всю свою любовь, заботу, внимание мама отдает ребенку. Ведь они — одно целое. И только когда силы заканчиваются, приходит осознание, что есть «мы с ребенком» и есть «Я». И я тоже нуждаюсь в любви, заботе и внимании. Осознание дается с большим трудом, и на это есть разные причины. Сильная любовь к своему ребенку. Мысль: «Кто кроме меня»? Тревога, что сделано недостаточно. Это здоровые чувства, которые выражают степень ответственности за ребенка и за происходящее вокруг. Но очень часто маму мучает навязчивое чувство вины. Вина постоянно «спрашивает», чего мама еще не сделала, что она еще не попо-

бовала сделать. Такая вина направлена на максимальную самоотдачу, но она не учитывает ограниченность ресурсов самого человека, которая становится для него очевидной, только когда он заболевает, буквально остается без сил. Поэтому полезно выработать внутренние правила выживания, одно из которых — забота о себе. Я нашла в одной книге хороший текст-иллюстрацию. Его автор постоянно живет с человеком, имеющим неизлечимое заболевание. С течением времени он выработал для себя несколько правил, одно из которых показалось мне особенно важным: «Я выучил, что мне нужно заботиться и о себе тоже. Вы можете подумать, что это нечто само собой разумеющееся, но мне часто приходится напоминать себе о том, что мне нужно время и пространство, чтобы собрать себя воедино. Иногда я так застаю в роли кормильца, что забываю отдохнуть, сделать глоток воздуха, сделать то, что необходимо для моего здоровья. Я забываю, что мне позволено наслаждаться собой. Я забываю, что мне можно отступить и поухаживать за самим собой».

Забота о себе очень важна, вне зависимости от того, через что вы проходите; и она жизненно необходима тем, кто пытается заботиться о других. Может казаться, что это эгоистично — провести день хорошо, в то время как твой любимый человек лежит в постели, пытаюсь справиться с болью. Вы можете почувствовать некоторую вину. Но никому не будет лучше, если вы начнете проваливаться в зыбучие пески отчаяния — ни вам, ни вашим любимым. Что в последнее время вы делали для себя? Забота о себе — это не эгоизм. Это психологическая необходимость».

Когда все мысли заняты ребенком и его потребностями, сложно вспомнить, что надо заботиться о себе. И даже непривычно и чуть-чуть стыдно. Но я предлагаю вам сделать заботу о себе частью своей жизни. Можно начать с простого упражнения. Возьмите листок бумаги и напишите на нем, что вам хочется: плитку шоколада, красивое платье, прогулку в парке, один час сна, хорошую книгу. Чем больше желаний вы сможете вспомнить, тем лучше. Есть список из ста желаний, но начать можно и с десяти. Пусть они не будут глобальными. Но важное условие, чтобы желание касалось лично вас. После того как список будет составлен, его можно дополнять и вычеркивать те пункты, которые вам удалось выполнить. Важно помнить, что мы не можем изменить что-то вокруг себя, если не изменились сами, если не осознали, что быть полезным близкому человеку можно, только если у тебя есть на это ресурсы.



Марина Чалдышкина

МЕЖДУ ОТЧАЯНИЕМ И НАДЕЖДОЙ



Трудно представить, что ощущает мать, когда узнает о том, что у ее ребенка тяжелое заболевание. В такой момент мамы ведут себя по-разному. Но в основном это очень сильные люди, которые держатся постоянно и если допускают слабость и проливают слезы, то это бывает не на глазах у детей. Истории наших мамочек — это обычные рассказы о том, как люди преодолевают каждый день самое сложное, что может быть в жизни, — недуг собственных детей. Как бы сложно им ни было, они стараются жить позитивно и верить в лучшее. На этой странице перед вами история Ирины Пауль и ее сына Коли.

Добрый вам день, драгоценные мамочки! Давно с вами не общались, появились новости про наше житье-бытье. Самое главное событие — Коля пошел в первый класс! Ой, вот уже вроде бы середина октября, а я все привыкаю к этой мысли! Первоклассник... Уроки, звонки, сборы портфеля. Как так получилось? Кажется, вот только ходить учился. А теперь по утрам идем в школу, и он с тоской в глазах смотрит на здание своего детского сада.

Адаптация проходит тяжеловато, но никто и не рассчитывал, что наши детки сразу войдут в ритм и расписание. Мы очень благодарны всему педагогическому составу и лично директору нашей школы, что такой класс вообще был сформирован. В нашей частной беседе с директором она посоветовала на переполненность школы, на отсутствие свободных помещений, при том что деток с ментальными нарушениями становится все больше, а школ — нет. Плюс, как обычно, проблемы кадров и финансирования. Но меня заставили задуматься ее слова именно о переполненности школ. Это значит, дорогие мои, только вдумайтесь, что ситуация со скрипом, но меняется. Я с ужасом представляю себе, что если бы родила Коляшу в иное время, у меня могли запросто его забрать, сказав, что он умер родами, а его бы уперли в спецучреждение, куда вход закрыт. Для старшего поколения эта ситуация была бы обыденной, но мы с вами уже совершенного иного кроя, если хотите. Дорогие, мы с нашими детьми! Вы только подумайте! Мы можем за них бороться, мы можем быть с ними! Да, это труд, это подвиг, это вся жизнь как на кресте, но они с нами... Прошло уже почти пять лет с момента, когда у Коли случился трансфузионный шок, повлекший достаточно серьезные последствия, а меня до сих пор трясет при воспоминании об этом, о тех минутах, когда, казалось, время замерло, а надо было бороться за его жизнь. Он с нами, он стабилен, что касается основного заболевания, с остальным пытаемся справиться вместе, и это самое лучшее, чем я могу с вами поделиться! Милые, я надеюсь, что нам с вами хватит и сил, и мудрости, и терпения быть с нашими детками и любить их! Может быть, именно поэтому, что мы принимаем единственное верное решение — оставить себе таких «неудобных» детей, на нас обратят внимание не только благотворительные организации, но и государство. Потому что наши детки такие же граждане, так же защищены Конституцией и всеми законами, просто не всем власть имущим это по душе, но это уже иной сюжет...

Теперь пару слов о младшем, куда же без него. Очень трудно привыкнуть к тому, что в твоей семье есть ребенок, который здоров как физически, так и психически. Женя прекрасен, как может быть прекрасен любой шаловливый и любопытный мальчишка в его возрасте. С сентября он пошел в садик, все замечательно, привык за минимальное время, но все равно ждет, когда мы с Колей придем его забирать. И внимание! Раз один — в школе, другой — в садике, то что же я?! О, эта прекрасная тишина. Но и я не сижу сложа руки: посещаю курсы по кондитерскому мастерству, изучаю что-то новое и получаю от этого колоссальное удовольствие.

*С огромным уважением к каждой из вас,
Ирина Пауль*



Добро всегда ценилось очень высоко, не оставаясь без внимания и достойных наград. Мудрая Вселенная никогда не забывает ни об одном добром деле. Поэтому за любой такой поступок она обязательно вознаграждает тех, кто помогает другим бескорыстно и с удовольствием. В октябре, благодаря вашей поддержке, мы смогли оказать помощь нашим подопечным на сумму

3753183,90 рублей!

ОТЧЕТ ЗА ОКТЯБРЬ 2018 ГОДА

ПОМОЩЬ ДЕТАМ:

- 2000,00 руб. — оплата перевода документов для Леры Тараненко.
- 3869,00 руб. — приобретена гастростомическая трубка для Андрея Мызника.
- 66765,00 руб. — оплата многосуточного видео ЭЭГ-мониторинга, МРТ Вове Ткаченко.
- 3330 руб. — перевод документов для Арины Аристовой.
- 2348000 руб. — закуплен препарат «Лемтрада» для Алины Мацинкевич.
- 16961,1 руб. — приобретено специализированное питание «Нутризон» для подопечных паллиативного отдела.
- 352366,03 руб. — оплачены медицинские услуги для Степы Тараненко.

«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»:

- 959892,77 руб. — устройство дорожного покрытия, ремонтно-отделочные работы в помещении котельной, кабель, строительные материалы, плитка тротуарная, материалы для кровли.

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».

СПАСИБО ЗА ДОБРЫЕ СЕРДЦА!

Друзья, мы понимаем, что нуждающихся в нашей стране очень много и ни одна благотворительная организация, а тем более отдельный человек, не сможет помочь всем! Но если каждый в силу своих возможностей протянет руку помощи, то самым обездоленным и нуждающимся жить станет легче. Если у вас есть возможность и желание оказать поддержку тем нашим маленьким подопечным, кто попал в непростую ситуацию, присоединяйтесь к нам!

ФИНИШНАЯ ПРЯМАЯ ЛЕРЫ ТАРАНЕНКО



Иногда так хочется радикально изменить свою жизнь. Мы жаждем перемен, новых ощущений. А вот у подопечной центра «Радуга» Леры Тараненко эти изменения были predetermined судьбой.

Семья Тараненко живет в селе Дробышево Нововаршавского района. Лере не было и года, когда мама Оля после купания обнаружила, что позвоночник дочки стал искривляться. Начались походы по врачам, но они убедили ее в том, что повода переживать нет.

Лера росла, росла и кривая позвоночница. К трем годам позвоночник был таким же извилистым, как дорога к Лериному селу вдоль русла петляющего Иртыша. В Омске предложили только парафиновые накладки, массажи и корсет. Такое вот лечение.

Многочисленные МРТ в разных клиниках России не смогли показать, что происходит с позвоночником и со сдавленными органами. Под вопросом была и опухоль спинного мозга. Заключение центра им. Н.Н. Бурденко: «Присланные МРТ не могут быть однозначно трактованы как опухоль спинного мозга. Необходимо повторить МРТ с контрастом на аппарате лучшего разрешения». Тем временем грудная клетка Леры уже практи-

чески касалась правого бедра. Таз был изогнут по спирали с разницей в длине ножек — 10 см. Внутренние органы как в тюрьме, ребра — решетка.

В октябре 2013 года семья Тараненко в первый раз пришла к нам, чтобы найти клинику, которая смогла бы расшифровать МРТ и помочь ребенку. Запрос был отправлен в семь европейских клиник. Лучшая университетская клиника в Германии по этому профилю только одна, в Тюбингене, но попасть туда невозможно. И только благодаря личному приему у ведущего нейрохирурга профессора Вюлькера, светила европейской медицины, удалось договориться сначала о заочной консультации, а далее получить добро на очное обследование. Везли Леру в Германию на носилках в самолете. Сама Лера не понимала, какая серьезная предстоит встреча и сложная операция. Это могла понимать и чувствовать только мама.

Немецкие светила весьма удивились «профессионализму» русских врачей: «Надо же, вырастить такое безобразие на ребенке!» При первой операции Леночке установили американский имплантат. Сделали растяжку. Сразу на 6 см вытянули позвоночник. Это помогло внутренним органам встать на свои места, а легким полноценно задышать. Так Лера четыре раза летала на операцию в Германию, включая ту, экстренную. Тогда у Леры разошлась конструкция в позвоночнике, российские врачи не брались за нее, ведь операцию проводили не они. К слову сказать, профессор, оперирующий Леру в Германии, от гонорара отказывается не в первый раз. Лера стала любимицей в клинике.

Сейчас Лера учится в 4-м классе, а школа для нее — дом. Учителя приходят к ней несколько раз в неделю. Из любимых — математика. В математике всё логично и четко.

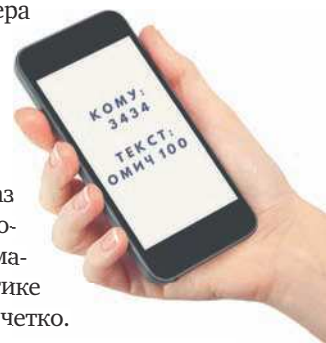
В Лериной жизни определенности не хватает, на все вопросы отвечает: «не знаю». А что ей знать, когда сплошные запреты. На дерево не залезть, на коньках не покататься, это в 11-то лет. Лера искусно тренирует огромного алабая Султана и трех кошек. Цирковым животным впору позавидовать.

Разницу в длине ног уже в 5 см сейчас компенсирует специальная обувь, ведь на платформе только один из ботиночек. Это потому, что позвоночник Леры еще немного изогнут. Но мы знаем, как это исправить.

«Лере предстоит последний решающий этап операции, на котором выравниют и потом «затвердят» позвоночник уже до конца жизни», — сказал наш представитель в Германии. Сейчас организм уже привыкает к правильному положению. Это дает надежду, что лет через 15 наша красавица все же пригласит нас на свадьбу...

Попробуйте свернуться на 70 градусов и просто посидеть так весь день. Неудобно, правда? «Есть то, о чем ты мечтаешь?» — спросили мы. «Выздороветь и ходить прямо. Больше никакой мечты нет», — ответила Лера шепотом.

Благотворительный центр «Радуга» проводит сбор средств на завершающий этап операции для Леры. Сумма сбора 3 712 882 рубля.



Все мы имеем шанс поучаствовать в судьбе ребенка. О том, как помочь этой девочке, вы можете узнать по телефону 908-902.

АЛЕНА ПАШКОВА ДОЛЖНА ДЫШАТЬ!

Эта быстроглазая пятилетняя девчушка с торчащими золотистыми хвостиками покорила сердца всех, кто видел ее фото на сайтах благотворительного центра «Радуга». Аленка покоряет не только улыбчивым личиком, но и трогательной до слез добротой. Когда она видит спящего ребенка, тотчас несет ему трубочки для дыхания — делится тем, без чего сама жить не может. Она не знает, что можно спать по-другому, без трубочек. Вот она, истинная человеческая доброта, о которой Бог говорит: «Будьте как дети».

Когда Аленка появилась на свет, радости ее родителей, Марии и Саши, не было предела. Но для них уже была уготована новость, способная выбить почву из-под ног: у девочки несовместимое с жизнью крайне редкое заболевание — синдром проклятия Ундины. Какое проклятие? Какой Ундины? Когда прошел первый ужас непонимания и появилась способность осознавать ситуацию, на предложение врачей оставить новорожденную в больнице Мария ответила решительным «нет». С этого момента началась борьба за жизнь Аленки. Сказочный диагноз девочки в переводе на медицинский язык звучит как «центральный гиповентиляционный синдром», а по-простому — невозможность самостоятельно дышать во сне. Жизнь может прерваться в любое мгновение... Из мудреных и уклончивых ответов на ее вопрос «Что делать» Мария поняла одно: если хочешь, чтобы твой ребенок жил, нужно бороться до победного. Специальный портативный аппарат ИВЛ, сложное медицинское оборудование для домашних условий, дорогостоящие препараты и системы — ничего нет невозможного, если на противоположную чашу весов поставлена драгоценная жизнь ребенка, которого надо спасти. Орлицей бросилась Мария в схватку со смертью.

Сейчас Аленке, этому чуду дивному, уже целых пять лет. Да она и сама об этом вам охотно расскажет! А если спросите, кто марганцовку на белый ковер разлил или телевизор опрокинул, то вряд ли сознается, а, спрятавшись за маму, будет лукаво поглядывать из своего надежного укрытия. Но мы-то знаем, каких невероятных усилий стоило сохранение этой хрупкой и уникальной жизни. Все эти пять лет наша «Радуга» не оставляла семью Пашковых. Так давайте же потрудимся вместе во славу добра и справедливости! Операцию можно провести по квоте (личная договоренность с клиникой) в санкт-петербургском Центре Алмазова. А вот за прибор «Марк-4» необходимо заплатить, поскольку приборы не входят в государственное обеспечение. Операция в своем роде уникальная. Первая проведена в 2015 году, и ребенок живет полноценной жизнью уже три года. Это ли не чудо?! Известный шведский доктор Пэлли Нильсон согласился лично курировать операцию нашей непоседы Аленки. А специалисты российской клиники получают уникальный мастер-класс, ведь аналогичной работы у них непочатый край. Забрез-



жил свет в окошке и у родителей Аленки — наконец-то их дочку смогут избавить от холодающей душу опасности однажды не проснуться.

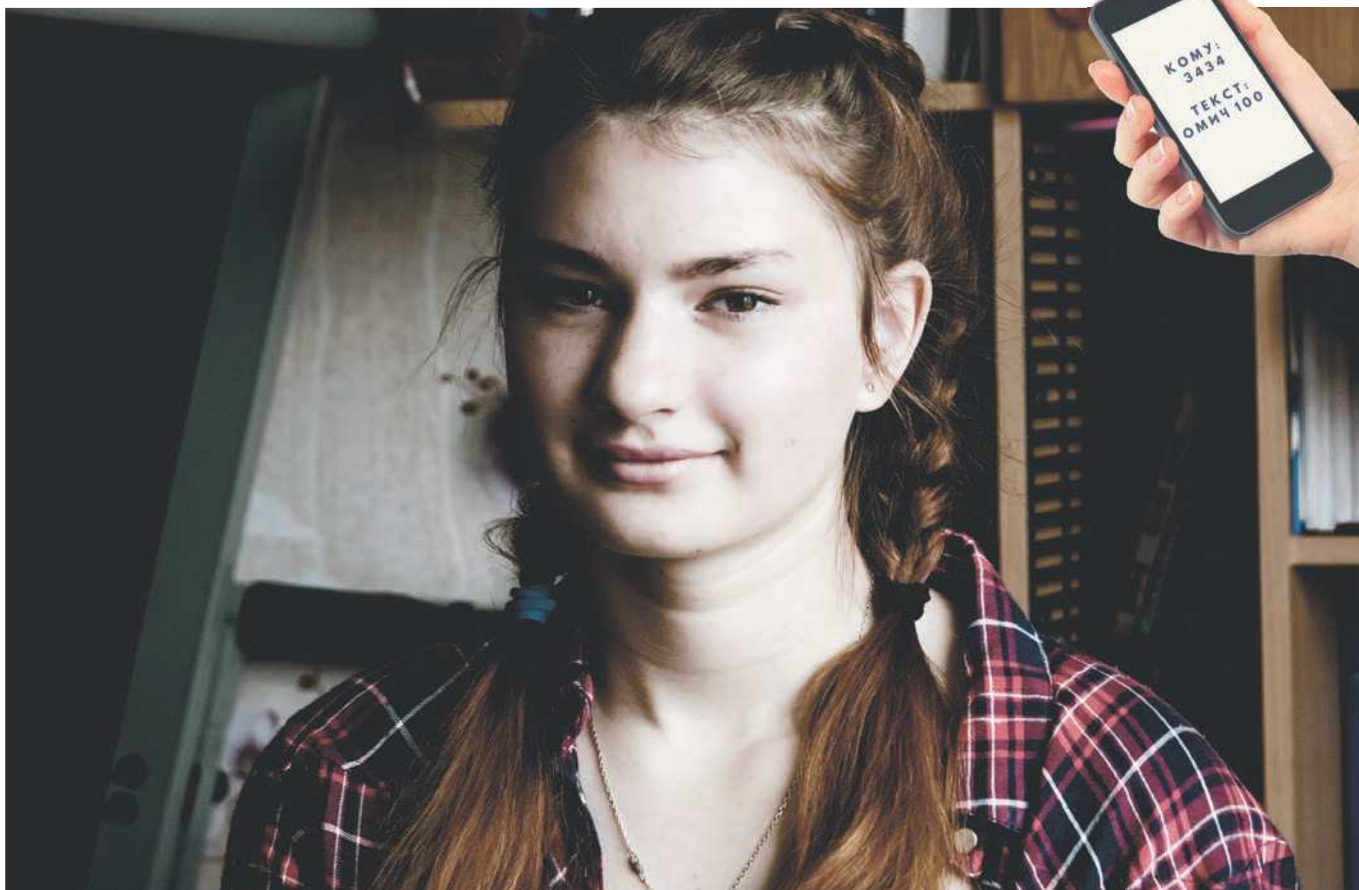
За время жизни Алены накопилось приличное количество официальных заключений о том, что диагноз девочки редчайший. Есть отказы из российских федеральных детских клиник, НИИ педиатрии. В 2018 году получен официальный отказ от Министерства здравоохранения Омской области. Но искать крайних — дело неблагодарное и неблагородное. Мы ставим перед собой другую цель — помочь. Сегодня в нашем арсенале есть очень весомый козырь — рекомендация из НИИ Пирогова, а это сильная поддержка. Приводим выдержку: «На основании полученных данных можно заключить, что метод нейростимуляции диафрагмального нерва может быть применен у данной пациентки». Вот эта рекомендация и должна послужить стартовой линией для нашей Аленки. А за ней — финишная прямая к успеху.

Родители девочки — простые, честные люди, которые живут на очень скромную зарплату. Мама Мария — заведующая поселковым детским садом, папа Саша — слесарь. А трудом праведным, как известно, не наживешь палат каменных. Но у них случилась беда. Большая беда. Им не выбраться из нее без нас с вами, без нашей помощи.

Дать девочке и ее родителям надежду на жизнь может каждый. Реквизиты для перечисления денег есть на официальном сайте «Радуги», узнать подробности можно по телефону 908–902.

Автор текста: Валерий Евстигнеев





НЕСЛАДКАЯ ЖИЗНЬ

Жить с сахарным диабетом непросто. Быть диабетиком в подростковом возрасте — катастрофа. Когда Вероника достает шприц на перемене, одноклассники реагируют по-разному. Одни просто настороженно обходят ее стороной, другие — ставят клеймо, обвиняя в пристрастии к запрещенным препаратам. Детям невдомек, что без порции инсулина Вероника упадет в обморок.

История болезни девочки толщиной напоминает собрание сочинений русских классиков. В числе ее заболеваний, помимо диабета, ревматоидный артрит. Правда, четкий диагноз врачи ставить не хотят: портить статистику и оформлять нового инвалида никому не нужно. Полноценного лечения для суставов Вероника не получает: по утрам встает как бабушка, даже чай попить сложно — кружка выпадает из рук. Суставы будто деревянные. Представьте, как «удобно» ставить уколы инсулина с помощью шприц-ручки?

О вкусных радостях жизни говорить не приходится. Конфеты, варенье, даже компот — непозволительная роскошь. Но и при чрезмерно сниженном сахаре не лучше. Знаете, зачем у кровати Вероники висит колокольчик? Чтобы во время гликемии, когда слабость в мышцах пригвозждает к кровати, можно было позвать на по-

мощь маму. Веронику и ее сестру с братом воспитывает одна мама Женя.

Благотворительный центр «Радуга» начинает сбор в размере 161 517 рублей на приобретение инсулиновой помпы для Вероники. Помпа облегчит введение и дозирование инсулина, что поможет избежать гликемической комы.

Автор текста: Александра Ивахненко

Фото: Екатерина Пивоварова



БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОСТЬ И СМИ: БЛИЖЕ ДРУГ К ДРУГУ

Телевидение даже в эпоху социальных сетей по-прежнему самый эффективный способ для благотворительной организации заявить о себе и получить доступ к многотысячной аудитории. Очень здорово, что из передач омских телекомпаний вы, дорогие друзья, узнаете о благотворительных программах нашего центра, акциях и мероприятиях. Вместе с нашими коллегами-журналистами мы помогаем подопечным «Радуги» и делаем этот мир лучше. О том, насколько нашему обществу нужна благотворительность, мы поговорили с главным редактором телерадиокомпании «Антенна-7» Еленой Мельниченко.

— Елена Ивановна, для начала расскажите о том, как вы относитесь к благотворительности?

— На самом деле это очень сложный вопрос. Это все равно что объяснять, почему светит солнце. В нашей жизни есть некие вещи, которые толком не объяснить. Творить добро — это естественно! Что может быть лучше, когда человек помогает другому человеку, который нуждается в помощи? Сегодня принято много и зачастую по делу ругать западные страны. Однако предлагаю посмотреть на то, какой объем благотворительной работы там проводится. Буквально сегодня на глаза попала статья о Джордже Мартине, после смерти которого выяснилось, что он занимался благотворительностью и делал это тайно. Если уж люди занимаются такими делами в развитых странах, то чего уж говорить про нашу страну. Другое дело, что большая часть людей не в состоянии этого делать в силу экономической ситуации в стране. Но это уже совсем другая история ...

— Многие думают, что благотворительность — это капля в море и социальных проблем не решает. Как с этими скептиками бороться? Нужно ли это делать?

— Несколько лет назад фраза «если ребенка нельзя вылечить, это не значит, что ему нельзя помочь» звучала непривычно. А сейчас ее знает и понимает огромное число людей. Другое дело, что немногие люди знают, что есть очень простая возможность помогать таким детям — так называемая подписка. Например, я подписана на небольшую сумму. Это очень удобно, когда каждый месяц автоматически с карты списывается определенная сумма, которая абсолютно ничего не может изменить в моем бюджете. С другой стороны, когда сотни людей подписываются на такие регулярные пожертвования — это огромная помощь. Совсем необязательно перечислять тысячи рублей — если нас много, ежемесячно перечислять 50-100 рублей будет вполне достаточно.

— На ваш взгляд, какие подходы нужно использовать, чтобы достигать до людей и быть услышанным?

— Вы знаете, в этом случае много не нужно. Люди в нашей стране прекрасно понимают, что у нас все очень сложно с медициной. И не дай Бог, если в твою семью придет несчастье в виде тяжелой болезни — в одиночку с этим не справиться.

— Как давно ваша телерадиокомпания поддерживает центр «Радуга»?

— Мы с «Радугой» уже много лет. Когда было первое обращение, тогда сразу откликнулись наш директор Ирина Владимировна Матвеевко и весь коллектив. Наверное, бессмысленно отрицать необходимость помощи. Наша компания не может помогать в финансовом плане, но почему не сделать то, что в силах? И если кто-то в результате наших материалов становится добрым человеком, то это здорово! Я знаю об одном



случае, когда именно из наших новостей люди в одной из компаний узнали, что в их организации работает папа тяжелобольной девочки, сбор на которую вела «Радуга». То есть они работали вместе, но не знали, что у одного из сотрудников такая сложная ситуация в жизни.

— Как ваш коллектив в целом относится к благотворительности?

— Мы все живем в обществе, ходим по одним и тем же улицам. Поэтому участие в благотворительности всегда говорит о понимании одной простой истины: в любой ситуации не будь равнодушным к проблемам других. Мы верим, что, участвуя в благотворительности, мы содействуем решению хотя бы некоторых проблем нашего общества.

Беседовал Сергей Михневич

ХОТИТЕ СТАТЬ ПАРТНЕРОМ И ПОМОГАТЬ БОЛЬНЫМ ДЕТЯМ – ЗВОНИТЕ ПО ТЕЛ. 908-902

Знакомьтесь, наш новый партнер
интернет-магазин



ОФОРМИТЬ ЗАКАЗ → Указать слово "Радуга" → ПОМОЩЬ ДЕТЯМ

908 902
raduga-omsk.ru

Внимание! В рамках нашего сотрудничества 5% от всех заказов с промокодом «Радуга» перечисляется для обеспечения деятельности хосписа «Дом радужного детства» для тяжелобольных и паллиативных детей Омска и Омской области! Отчет о поступлениях на сайте raduga-omsk.ru (раздел о Центре). Распределение финансовых средств регулируется Федеральным законом от 11.08.1995 N 135-ФЗ (ред. от 05.02.2018) «О благотворительной деятельности и добровольчестве» (волонтерстве).

Кладовка

социальный проект в Омске
Избавьтесь от ненужных вещей с пользой!

#ЩЕДРЫЙ ВТОРНИК В ОМСКЕ
27 ноября 2018

Щедрый вторник проводится для тяжелобольных и паллиативных детей Омска и омской области.

Сделаем ноябрь добрым вместе!
Подробности тут: vk.com/radugaomsk

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 30101810900000000673
БИК 045209673

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

С помощью пластиковых карточек VISA
и MasterCard на сайте: 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 под-
тверждении, 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
radevite@yandex.ru, raduga-omsk.ru
С удовольствием ответим на каждое ваше обращение!

Над номером работали:
Валерий Евстигнеев, Сергей Михневич, Анна Митяева,
Олеся Ульянова, Екатерина Овчинникова,
Наталья Астанина, Дарья Гурнович, Ольга Петренко,
Марина Федосеева, Мария Мручак.
Использованы фото из архива БЦ «Радуга»,
личного архива семей, сети Интернет. 12+
«Радуга. Газета добрых дел»
Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич.
Главный редактор — С.А. Михневич.
Выпуск № 11 (76) ноябрь 2018. Тираж 15 000 экз.
Рег. свидетельство ПИ №ТУ55-00544
Газета зарегистрирована в Управлении
Роскомнадзора по Омской области.
Дата выхода: 12.11.2018. Подписано в печать: 09.11.2018.
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 АО «Советская Сибирь»:
644042, г. Омск, пр. К. Маркса, 39

