



### **ВАША ПОМОЩЬ НЕ ЗАВЯНЕТ!**

С 1 августа стартует акция  
«Дети вместо цветов» в поддержку  
выездной паллиативной службы  
Стр. 8-9



### **К НАМ ПРИЕХАЛ?...**

С 10-го по 13-е августа будет  
проходить приём и ортезирование  
врачом ортопедом-травматологом  
Абдулрахимом Махером  
подопечных БЦ "Радуга".

Стр. 7



## **«КАК НЕ СЕСТЬ В ИНВАЛИДНУЮ КОЛЯСКУ?»**

**ПРОЙТИ КОМПЛЕКСНУЮ  
РЕАБИЛИТАЦИЮ!**

**СТР. 4**



# «ПОМОЩЬ БЫВАЕТ РАЗНОЙ, НО ВСЕГДА НЕОБХОДИМОЙ»

Я хочу поведать о том, какой многогранной бывает помощь.

Помню, как хмурым октябрьским утром я сидел за прорабским столом и глядел в окно на мокрый снег, покрывающий стены строящегося хосписа. Мои мысли были заняты детьми, которые изнемогали от боли и ждали появления этого сказочного дома.

Мне казалось, что **только я** понимал, насколько он для них важен, и **только я** переживал о каждом пожертвовании для возведения этого райского уголка. Но я ошибался. Зоя Ерошок, журналист «Новой газеты», тоже осознавала необходимость его «рождения». Она написала о стройке статью, которую прочитали даже в Лондоне! Именно оттуда пришёл самый крупный денежный перевод. Его сделал человек, исполнивший волю покойного товарища. Усопший оставил целое состояние и просил направить его на помощь детям. Благодаря ему были оплачены счета на отопление, электрику, водоснабжение и канализацию на сумму 11,7 млн рублей!

Я помню и самое маленькое пожертвование для строительства хосписа: его принёс 7-летний Коля. Малыш вытряхнул из бутылки 426 десятикопеечных монет! Он мечтал накопить деньги, чтобы купить себе наручные часы. Но сознательно отдал сбережения на благо больных деток.

Помню и первые общественные акции, на которых собирались деньги для «Дома радужного детства». Теперь это стало доброй традицией. Уже десятый год подряд в день знаний проводится добровольческая акция «Дети вместо цветов». Суть в том, что от всего класса учителю дарят только 1 букет, а сэкономленные деньги перечисляют в «Радугу».

Но что не менее важно, новому поколению прививают правильные ценности: быть милосердными к чужому горю, извлекать добро из любого дела и дорожить здоровьем.

В этом году хоспису исполнилось 5 лет! За эти годы в нём побывало более 500 семей! Поиск нуждающихся в реабилитации начинается с выездной паллиативной службы (ВПС). В неё входят добрейшие и ответственные профессионалы: врачи, специалисты по социальной работе, журналисты и водители.

И эта же команда оказывает помощь лежащим больным детям, которые всегда находятся дома и не бывают ни в каких больницах. «Радуга» помогает детям со всей Омской области. Помогает обследованием и лечением, реабилитацией и дорогими медицинскими приборами, специализированным детским питанием, средствами технической реабилитации и гигиены, консультированием узких специалистов медицины, психологии, специалистами в социальных и юридических вопросах.

Наша деятельность финансируется исключительно гражданами, которые вносят добровольные пожертвования. Это по-особенному бесценно!

К сожалению, детских трагедий меньше не становится. И от этого наша работа ещё более востребована. Жертвователи, я обращаюсь к вам с просьбой поддержать нашу команду ВПС в этом нелёгком служении. **Помочь можно по реквизитам, которые есть на стр. 16, в назначении платежа укажите: выездная паллиативная служба, или на нашем сайте: RADUGA-OMSK.RU.**

*Ваш В. А. Евстигнеев.*

## РОМА VS РАК

Рома с 3-х лет пытается победить агрессивную форму **рака крови** — острый лимфолейкоз.

Болезнь вызывает сбой в работе костного мозга, поэтому вместо здоровых клеток по организму распространяются раковые. В этом году мальчику пересадили костный мозг папы, но операция не помогла, и случился рецидив. Тогда врачи задумались о повторной трансплантации, однако подходящих для этого людей в базе не нашли...

В отчаянии родители стали искать донора за рубежом, где врачи в 1 голос сказали, что операция может не понадобиться. Недавно Рома и его папа улетели в Китай. Там мальчик должен пройти дорогостоящее лечение препаратом «Блинцито», чтобы уйти в ремиссию, а если оно не поможет — пробовать CAR-T терапию. Лечение начали на средства, которые родители собрали с помощью добрых людей.

Дело в том, что ребёнок находился только на поддерживающей терапии, срок работы которой уже истёк, поэтому у него падали тромбоциты и гемоглобин. Их держали в норме с помощью капельниц, но положительный эффект длится только 3–4 дня. Нужно было как можно быстрее попасть в «Поднебесную», потому что с низкими тромбоцитами в самолёт нельзя. Давление может вызвать внутреннее кровотечение.

В любой момент Роме может не хватить денег на процедуры, и лечение встанет колом. Сбор, который открыли мы, идёт до сих пор.

Счёт идёт на минуты! На кону жизнь ребёнка. Страшно... Страшно смотреть на часы и слышать их неумолимое - «тик-так тик-так...». Страшно видеть нереальную сумму (**3 045 558 рублей**) и плакать от бессилия... Страшно кричать от боли и не слышать голоса... Страшно не успеть, но ещё страшнее — СДАТЬСЯ...

Благотворительный центр «Радуга» просит всех неравнодушных откликнуться на наш призыв. Каждый родитель боится потерять своего ребёнка. Можно лишь догадываться о том, что чувствуют мама и папа Ромы, глядя на то, как их жизнерадостный и лучистый мальчик увядает.

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



# «КАК НЕ СЕСТЬ В ИНВАЛИДНУЮ КОЛЯСКУ?»



Думали ли вы о том, что такое сесть в инвалидную коляску? Представляли себе, что после страшного события можете лишиться возможности ходить? Вас уже прошиб холодный пот? Гоша каждый день просыпается в таком состоянии! Открывая глаза, он боится, что больше не сможет шевелить ногами. И причины для беспокойства действительно есть.

Спастическая диплегия, или, проще говоря, двухсторонний паралич, снизил двигательную активность ног Гоши. Мальчик с самого рождения страдает от гипертонуса и тугоподвижности суставов.

Ребёнок неоднократно ложился под нож хирургов, чтобы это исправить. Когда-то его родители слышали жуткие прогнозы: «Ваш сын не сможет самостоятельно ходить». Однако...

*«Гоша ходит с опорными тростями, медленно и аккуратно, но главное, что сам. Недавно мы ездили на реабилитацию и там нам для быстроты передвижения дали инвалидную коляску. Я попросила Гошу сесть в неё, а он аж весь побелел. Мы обсуждали с ним то, что произошло. Он со слезами на глазах говорил, что не хочет даже прикасаться к инвалидному креслу», — рассказывает Ирина Панчвидзе.*

Мальчик регулярно занимается дома, но «это совсем не то, это только поддержка». После установки аппаратов для ходьбы Гоше рекомендовали много ходить, поэтому «он нарезает круги» по дому, от стенки к стенке. Он очень старается и стремится к хорошим результатам.

В основном, успехов помогают добиться реабилитации в медицинском центре «Сакура», куда Гоша ездит уже 9 лет.

*«В результате от данной реабилитации мы уверены. Даже Гоша знает, что после курса занятий у него всё получается намного лучше, ноги не заваливаются. Он становится такой счастливый, гордый за себя. Поэтому сам просится и рвётся туда».*

Но результаты могут сойти на нет, ведь Гоша начинает активно расти. Не пройти реабилитацию, значит сесть в инвалидное кресло навсегда. Но на новый курс у семьи Панчвидзе просто не хватает денег.

Гоше нужна ваша поддержка и тогда он сможет поехать на реабилитацию в Челябинск. Сумма сбора 419 625 рублей.

Не оставайтесь в стороне, протяните ребенку руку помощи, и когда-то вам протянут ее в ответ!

**Помочь можно по реквизитам, которые указаны на стр. 16. Сделайте перевод любой комфортной для вас суммы, а в назначение платежа обязательно укажите: Гоша Панчвидзе.**





## «ТЫ ИНВАЛИД!»

Скорей всего, вы не раз читали про хождение на цыпочках и деформированные стопы. Подчеркнём, что это не только больно, но и **смертельно** опасно. Да, любой человек может запнуться, упасть и рассечь голову. Но вероятность того, что это произойдёт именно с Лизой, намного выше.

Помимо этого, проблемы с походкой лишают девочку многих радостей. В начальной школе ей удавалось ходить на танцы. Плясала она неловко, но по мере прогрессирования заболевания, перестала совсем. Ещё Лиза не знает, что такое бегать. Она никогда не играла в догонялки и не сдавала нормативы по физкультуре. И более того, школьница часто отказывается себе в прогулках, ведь даже недолгие её изматывают.

Как и занятия в школе. Периодически, из-за сколиоза и адской боли в спине, Лиза уезжает домой, а программу догоняет с репетитором.

В комплекте с этим шли слабые мышцы рук и нарушения мелкой моторики. Пока ребята на детской площадке висят на турниках, Лиза сидит на лавочке, ведь однажды упала с перекладины. Не удержали руки. Но хуже всего, что это создаёт препятствия в быту: даже завязать шнурки не получается.

Возможно, у вас складывается впечатление, что состояние девочки запущено, но это не так. Всё, что она умеет — является результатом многолетних занятий.

Любовь, мама Лизы, надеется, что в скором времени они с дочерью поедут на комплексную реабилитацию и покорят новые высоты. Там девочке помогут стать пластичнее, крепче, улучшить осанку (*нефиксированный сколиоз можно ис-*

*править*) и добиться того, чтобы она полностью опиралась на стопу. Также для достижения этой цели Лизе нужны тьюторы, которые уменьшают напряжение в мышцах и правильно развивают суставы. Когда мышца длительно находится в спазме, постепенно она теряет возможность расслабляться, растягиваться. Это приводит к тугоподвижности, а затем к неподвижности. Тьюторы спасают ребенка от операций и сильнейших болевых ощущений

У нашей подопечной лёгкая форма болезни, симптомы которой можно сделать незаметными. Она об этом очень мечтает, ведь иногда её отличия в обществе не принимают. Как-то раз Лиза услышала в свой адрес: «*Ты инвалид!*», и это разбило ей сердце. Любовь сильно переживает, что после таких нападков дочь замкнётся в себе.

Люди всегда неохотно жертвовали на реабилитации, ведь они предназначены для тех, кого не вылечить полностью. Именно по этой причине многие фонды отклоняют заявки на оплаты восстановительных курсов.

Возможно, после реабилитации ребёнок с ДЦП не станет играть в гандбол, но будет ходить с тростью. Возможно, он не пойдёт и с ней, но научится обслуживать себя на коляске. Неужели это маленькие достижения? Мы так не считаем, поэтому берём на себя ответственность помочь в том, за что не все берутся.

**Помочь можно по реквизитам, которые указаны на стр. 16. Сделайте перевод любой комфортной для вас суммы, а в назначение платежа обязательно укажите: Лиза Серебрякова.**



## «КАК ОТПУСТИТЬ РЕБЁНКА В ШКОЛУ И НЕ СОЙТИ С УМА?»

*«Вот он завтракает, одевается, я провожаю его в школу и ...И в этот момент на меня накатывает паника: возможно, я больше не увижу своего мальчика... Весь день я дежурю у телефона и гадаю, как он там».*

Для таких мрачных мыслей у Яны есть веская причина: её сын с 8 лет страдает от эпилепсии, которая застаёт врасплох где угодно.

Первый приступ случился, когда Ярослав просто сидел на кухне. «Он смотрел в окно каким-то затуманенным взглядом. Я спросила, что у него

*болит, а он мне: «Выше ноги от земли...». Через несколько минут он поспинел, стиснул зубы и перестал реагировать, а левую сторону тела будто повело».*

Врачи давали надежду на то, что это возрастозависимая форма, которая скоро пройдёт. «С 2020 года у нас каждый приступ был последним, как нам говорили».

Крупные припадки случаются редко, но метко: у ребёнка открывается рвота, сильно болит и кружится голова, он синееет, сжимает зубы, теряется

и ни на что не отвечает. Ярик проводит в таком состоянии около 40 минут, а придя в сознание, не помнит, что произошло.

Он долгое время горстями ел противосудорожные таблетки, которые не только не помогали, но и вредили. Позже врач оставил только 1 препарат и снова посоветовал запастись терпением. Вот только время ожидания уже истекло. Возрастозависимая эпилепсия должна была пройти давным-давно.

Лишь врач из платной клиники уви-

дел на снимках МРТ изменения в головном мозге и заподозрил структурную эпилепсию. Теперь Ярослава нужно дообследовать, а именно, сделать качественную МРТ (в Санкт-Петербурге) и двухсуточный ЭЭГ-мониторинг (в Москве). Если изменения в коре головного мозга подтвердятся, мальчика будут оперировать. И, по словам врача, это раз и навсегда избавит ребёнка от болезни.

Яна и Максим не могут оплатить исследования и перелёты. В семье 3-е детей, чьё содержание полностью лежит на плечах отца. Первое время Яна пыталась совмещать заботу о сыне и работу, но постоянные отлучки не нравятся ни одному руководителю, поэтому женщина уволилась.

Жизнь мальчика нельзя назвать полноценной. Он во многом себе отказывает. Например, в этом году он сильно хотел в лагерь, но его попросту туда не возьмут. «Я сказала Ярику подождать. Может, он поедет туда через пару лет, когда доктор поможет». За ним всегда нужен глаз да глаз, ведь в приступе мальчик может упасть и получить переломы, травмы головы и пр.

Дорогие жертвователи, мы просим вас помочь в оплате:

1) МРТ головного мозга по программе эпилептологического сканирования с анестезиологическим пособием МИБС

2) Двухсуточного ЭЭГ мониторинга

3) Консультации детского нейролингвиста, нейропедиатра центра эпилепсии и эпилептолога.

4) Авиaperелёта Петербург-Москва-Омск.

Семья уже 5 лет живёт в неизвестности и постоянном страхе. Они измотаны и обессилены. Единственная мечта, которой они живут — узнать, что с их ребёнком и вылечить его. Давайте вместе поставим точку в медицинской карте Ярослава. Пусть он будет здоров и счастлив!

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

## АНОНС

### ТУТОРЫ, КОРСЕТЫ, ГОЛОВОДЕРЖАТЕЛИ ПРИ ДЦП, СМА И ДРУГИХ ЗАБОЛЕВАНИЯХ!

Уважаемые родители! **С 10 по 13 августа** будет проходить приём и ортезирование врачом ортопедом-травматологом Абдулрахимом Махером подопечных БЦ «Радуга».

Абдулрахим Махер — кандидат медицинских наук, ортопед-травматолог, сертифицированный специалист высокого уровня, прошедший обучение по работе с низкотемпературным пластиком. Технология признана одной из лучших в мире. Также он является генеральным директором петербургской компании «Альянс Орто».

Преимущества изделий из низкотемпературного пластика от компании «Альянс Орто»:

— изделия изготавливаются из прочного, но легкого и вентилируемого термопластика;

— изготовление ортеза занимает 15–20 минут (тутор), 30–60 минут (корсет). За один прием вы получаете консультацию ортопеда и готовое изделие;

— изделие изготавливается по телу ребенка, с учетом всех особенностей;

— можно растягивать несколько раз по мере роста, не нужно каждые несколько месяцев покупать новое;

— имеются разные цвета изделий и декоративные наклейки в виде разных зверей. Для ребенка важно, чтобы процесс лечения был, по возможности весёлым и красивым;

— получите документы для компенсации средств в ФСС, если корсеты/туторы вписаны в ИПРА.

Записаться на прием к доктору Махеру можно по телефону **8-913-141-45-78**.

Не стоит откладывать важные медицинские процедуры, особенно если речь идёт о заболеваниях, требующих специализированного ортезирования.





## ВЫЕЗДНАЯ ПАЛЛИАТИВНАЯ СЛУЖБА ГЛАЗАМИ НАЧИНАЮЩЕГО ЖУРНАЛИСТА

Новые, ещё неизведанные впечатления, врезаются в память лучше всего: первая школьная линейка, первая любовь, первая поездка на море. И в свой личный список я могу внести мой первый выезд в составе паллиативной службы (ВПС). Скажу, что после увиденного невозможно не повзрослеть. Но обо всём по порядку. Сначала о том, что такое паллиативная помощь.

Это всесторонняя забота о тяжелобольном ребёнке, нуждающемся в длительном лечении. Помогая ему, мы помога-

ем 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 ребенка.



## ВЫЕЗДНАЯ ПАЛЛИАТИВНАЯ СЛУЖБА

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.

А теперь про сам выезд. На дворе был март, в свои законные права вступала весна. Несмотря на грязь и слякоть, мы были ей рады, ведь природа выходила из спячки. А вот жители глубинки северных районов Омской области как огня боятся этого времени года. С цивилизацией их соединяют просёлочные дороги, которые постепенно превращались в грязевое месиво. Ещё чуть-чуть и эти деревеньки были бы отрезаны от мира, который может дать медицинскую, социальную и другие меры поддержки. По словам местных жителей, в это время к ним не могут довести даже продукты. Откуда они берут еду? Из собственных запасов, и до поры до времени из пекарни по близости.

Также, в местах, в которых мы побывали, в основном отсутствуют ФАПы. А поездки в районные и городские больницы проблематичны для некоторых наших подопечных. И дело не только в дороге, но и в тяжёлом состоянии детей.

Меня, как человека привыкшего к благам цивилизации, это потрясло. Я привыкла к тому, что магазины, аптеки и медицинские клиники находятся на каждом углу. Привыкла настолько, что воспринимала это как данность.

Возможно, у вас возникнет вопрос: «Зачем же люди живут в таких местах?». Причины у всех разные, веские.



А у меня тогда возник другой: «Почему жизнь так несправедлива?». Почему эти дети вынуждены тратить детство на реабилитации, врачей и уколы? Почему они не могут играть в песочнице и бегать по детской площадке? Для чего? Кто-то говорит, что это закаляет. Но почему нельзя просто быть счастливым? Знаю, что никто не даст мне ответы на эти вопросы. Да и не нужно. Меня бы не устроил ни один из них. Единственное, что нам остаётся — это помогать.

Мы можем патронировать эти семьи исключительно благодаря добровольным пожертвованиям неравнодушных граждан. Чтобы ВПС и дальше оказывала поддержку паллиативным детям, нужны средства. Каждая поездка это медицинское оборудование, расходные материалы, десятки литров топлива, лекарства и гигиенические средства. Всё это стоит денег.

Поэтому я приглашаю вас принять участие в благотворительной акции «Дети вместо цветов», которая стартует 1 августа. В День знаний, 1 сентября, школьники и их родители вместо множества букетов дарят своему классному руководителю один — от всего класса. А те денежные средства, которые предназначались для покупки остальных букетов, жертвуют на поддержку выездной паллиативной службы.

Чтобы принять участие в акции, звоните по телефону: **908-902.**

**Также, вы можете поддержать команду ВПС по реквизитам, которые находятся на стр. 16. В назначении платежа укажите: выездная паллиативная служба.**



## «МОНТЕССОРИ – ДВИГАТЕЛЬ ПРОГРЕССА!»



Машеньке всего три года, но она куда меньше своих сверстников, ведь у неё задержка физического развития. В её медицинской книжке стоит диагноз — синдром Эдвардса. Это хромосомное заболевание, из-за которого страдает весь организм. Именно поэтому Маша не смогла справиться с последствиями бронхита. Малышке пришлось установить трахеостому и ежедневно бороться за каждый навык.

Каждые полгода Маша проходит реабилитацию в «Центре социальной адаптации». И каждый курс даёт ей значимый толчок в развитии.

У девочки отмечается положительная динамика в виде укрепления мышечного корсета, увеличения активности, уменьшения спастичности в икроножных мышцах. Но значительный прогресс наблюдается после Монтессори терапии.

В июле прошлого года сессии Монтессори были направлены на развитие зрительного, слухового и тактильного восприятия. Ребёнок находился в положении лёжа. На Монтессори мобиле отработывался захват висящего предмета.

Но уже в феврале занятия проходили в положении сидя. Виден прогресс в развитии моторики рук: Маша стала переключать предметы из руки в руку и лучше хлопать в ладоши. Пальчиковая гимнастика была направлена на развитие тактильной чувствитель-

ности, общей и мелкой моторики, переключение внимания.

Таких результатов помогает добиться постоянное совершенствование. В том числе и наше. Недавно Валерий Алексеевич Евстигнеев побывал на тренинге руководителя центра Монтессори терапии из Германии. Патрик Мотч признан лучшим специалистом по лечебной педагогике ФРГ.

«Нередко, занимаясь с больным ребёнком, чувствуешь, что не хватает каких-то навыков и у самого себя. Это мои ощущения, основанные на опыте. Вроде и хочется сделать больше и лучше, но останавливает неуверенность: «А можно ли?». Это говорит наш внутренний голос. К нему нужно прислушиваться!

Навстречес Патриком Мотча я вдруг узнал, что это неуверенность — моя суровая ошибка. Оказывается, нужно обязательно применять любые практики по общению с ребёнком, главное делать это бережно, нежно, любя! Как для самого себя: лучше, удобнее, комфортнее, ведь не всегда больной ребёнок может высказать своё жела-

ние. Нужно просто помочь пациенту, нужно почувствовать на себе его боль, состояние комфорта и дискомфорта. Но здесь нет и речи об эксперименте! Нужно очень постараться сделать для ребёнка самое лучшее из всего лучшего и возможного. И ни один раз, ни два, а двадцать два и даже двести двадцать два...

Патрик много рассказал о том, что нас сдерживает при работе и уходе за маленькими больными пациентами. Что чаще всего нас сдерживает чисто психологический фактор. Его самая ценная мысль звучит примерно так: «Нужно сделать для больного ребёнка намного больше, чем для себя самого, с большим трепетом, с большей любовью и вниманием. Он нам ничего не должен! Мы должны ему». Он наглядно показал, как эту заботу принимает сам ребёнок. Также он поделился своими наблюдениями, опытом и объяснил, как должна быть организована среда для работы с ребёнком. Это невероятно важно!», — делится впечатлениями Валерий Алексеевич.



# ПРИНИМАЕМ ЗАЯВКИ НА КОМПЛЕКСНУЮ РЕАБИЛИТАЦИЮ!

Уважаемые родители, предлагаем вашему ребенку пройти курс реабилитации в детском хосписе «Дом радужного детства» и «Центре социальной адаптации». Данный курс подходит для семей с особыми детьми с заболеваниями опорно-двигательного аппарата, ДЦП, СМА, генетическими и неврологическими диагнозами.

В комплекс реабилитационных занятий и процедур «Дома радужного детства» входят: консультации педиатра, невролога, офтальмолога, ортопеда, гастроэнтеролога, стоматолога, нутрициолога, УЗИ, ЭКГ, занятия АФК, массаж, гидрореабилитация, БАК, физиотерапия и теплотечение, кинезиотейпирование, ортезирование, орнитотерапия.

Для записи и уточнения подробной информации, вам нужно связаться со специалистом центра по номеру: **8-913-677-41-58**

«Центр социальной адаптации» работает в режиме дневного стационара



(расписание процедур с 9:00–17:00). Лист процедурных мероприятий — индивидуальный. Среди возможных: ЛФК и АФК, виброплатформа, БДА терапия, тейпирование, ортезирование низкотемпературным пластиком, дератационные ленты, ароматерапия, ботулинотерапия, ЭЭГ мониторинг, физиолечение, остеопатия, Монтессори терапия, массаж, орнитотерапия, консультации педиатра, невролога, ортопеда-травматолога, гастроэнтеролога, нутрициолога.

Для записи и уточнения подробной информации, вам нужно связаться со специалистом центра по номеру **8-904-585-37-15**

При поступлении проводится комплексная диагностика состояния ребенка — семья проходит первичные консультации врачей, при необходимости подключаются и другие специалисты. Совместно с семьей составляется план и определяются цели на ближайший реабилитационный курс.

Для членов семьи ребенка будет организована информационная, консультативная и психологическая поддержка, а также юридическая поддержка по вопросам ИПРА.

При необходимости семье будет оказана помощь в подборе и настройке ТСР.



## У НАС СНОВА ЗОЛОТО

Благотворительный центр «Радуга» получил диплом «Золотой стандарт» за отчёт 2023 года. Мы уже 15 лет принимаем участие в региональном конкурсе «Точка отсчёта» и каждый раз доказываем, что благотворительность может и должна быть прозрачной.

Мы гордимся тем, что подтверждаем нашу ответственность перед партнёрами, донорами и обществом в целом.

Благодарим всех, кто поддерживает нашу деятельность и помогает достигать поставленных целей. Обещаем и дальше работать на благо детей с тяжёлыми заболеваниями честно и открыто.

## **МУРАТ БАЙМУРАТОВ, 6 ЛЕТ**



У Мурата врожденный дефект межпредседной перегородки, который можно исправить только операцией. Но чтобы её провести, необходимо иметь специальное оборудование — окклюдер. Внедрение «заплатки» выполняется без разрезов, то есть у Мурата даже шрама не останется. Скоро мальчик будет здоров!

## **ЛИЗА МИТРОФАНОВА, 11 ЛЕТ**



Организм Лизы не справляется с выведением мокроты из лёгких. В этом ему помогает отсасыватель, очищаю-

щий дыхательные пути. Предыдущее устройство девочки вышло из строя, поэтому мы экстренно доставили новое. Теперь у ребенка есть возможность нормально дышать.

## **ЛЕНА ГЕРЦЕН, 3 ГОДА**



Из-за задержки мочи Лене нужно всю жизнь проводить катетеризацию мочевого пузыря. Даже когда он пуст, ей постоянно хочется в туалет (таков механизм работы катетеров), поэтому крохе выписали лекарство, подавляющее это чувство. Выданных больницей катетеров было недостаточно. Но с вашей помощью у Лены есть расходные медицинские материалы и препарат на целый год!

## **СОФЬЯ ЧЕРНУХА, 10 ЛЕТ**



Соня с 3-х лет страдает от приступов эпилепсии, чьё происхождение пока не ясно.

Но недавно она сдала генетический анализ, который положит конец неизвестности. Только после получения результатов ей подберут эффективное лечение. А пока что девочка пьёт таблетки, в приобретении которых помогли вы. Препарат позволяет хотя бы ненадолго уйти в ремиссию. Также школьница затрудняется ходить, а из-за нарушения мелкой моторики не может даже одеться. В ближайшем будущем Соня пройдёт реабилитацию, чтобы проработать эти проблемы.

## **ЛЕРА ЧЕРКАШИНА, 9 ЛЕТ**



К 9 годам жизни Лера может только сидеть. К тому же совсем недолго, потому что в таком положении у неё начинает болеть спина. Приобретение этого навыка далось ей через каторжный труд, так как физическое развитие девочки тормозит заболевание. Также, Лера практически не контролирует ноги и руки: они постоянно напряжены. Из-за этого школьница даже ложку держит с трудом. Вы добродушно помогли Лере в оплате реабилитации, на которой она будет укреплять спину, улучшать координацию и расслаблять конечности, чтобы в дальнейшем сделать свои первые шаги.

## ЖЕНЯ СИРАЗОВ, 15 ЛЕТ



Теперь у Жени будет правильная коляска для детей с ДЦП и специализированное питание. Надеемся, что мальчик быстро наберёт вес и вскоре увидит эффект от занятий!

## СОФИЯ ТИМОФЕЕВА, 12 ЛЕТ



Ваше неравнодушие и оперативность помогли закрыть срочный сбор на авиабилеты для Софии. Уже 3 июля она попадёт в Москву в центр иммунологии, онкологии и гематологии, где врачи будут выяснять, почему состояние девочки ухудшилось, а затем ей назначат новое лечение. Если раньше дети с иммунодефицитом были обречены, то сейчас для большинства это не приговор!

## МАША КУЛЯБИНА, 14 ЛЕТ



Из-за болезни сердца Маше в организм вживили устройство, улучшающее кровообращение. Работу аппарата контролирует небольшой компьютер, который соединяется с телом через кабель. Область вокруг кабеля нужно обрабатывать, а затем на постоянной основе делать перевязки. Также у Маши есть риск образования тромбов, отрыв которых может привести к инсульту, инфаркту и даже смерти. Поэтому ей нужно измерять уровень свёртываемости крови тест-полосками. С вашей помощью мы приобрели для девочки перевязочные материалы, плёнки для безопасного принятия душа и тест-полоски на год!

## ВИОЛЕТТА СМЕТАНИНА, 10 ЛЕТ



Благодаря Вам всего за 2 недели закрылся сбор на 956 790 рублей! И Виолетта смогла пройти реабилитацию, которая помогает восстанавливаться онкобольным!

## АКЧУРИН АРТЕМИЙ, 6 ЛЕТ



С вашей помощью нам удалось приобрести окклюдер (специальную заплатку) для Артемия. У мальчика дефект межпредсердной перегородки, который можно закрыть только хирургическим путём.

## ЕВА ОБУШЕНКО, 7 ЛЕТ



В полтора года Еве провели кохлеарную имплантацию. После неё девочке требуется большая работа над мышлением, эмоциональным интеллектом и над тем, чтобы она могла правильно выражать свои мысли. Для достижения этих целей Ева полетела на реабилитацию в Санкт-Петербург.

*«Реабилитация проходит хорошо, Еве расширяют словарный запас, учат читать, работают над слуховым восприятием, вниманием, концентрацией, грамматикой речи. В общем работы много», — пишет мама Евы.*

# САНЬКА-БУБЛИК (ПРОДОЛЖЕНИЕ)

Начало сказки в № 5 (135), июнь 2024.

Но настоящее чудо произошло с Санькой сегодня вечером. Они возвращались домой из садика с Лялькиной бабушкой, прогуливавшей заодно маленькую Лялькину сестрёнку Олю. Малышка всё время норовила убежать и спрятаться. Бабушка едва попевала за ней, держа в поле

зрения и старшую внучку, которая собирала редкие запылённые ромашки возле изгороди. Вдруг Оля неожиданно бросилась вперёд, прямо к проезжей части. Она явно намеревалась перебежать дорогу одна. Бабушка вскрикнула и, ковыляя, бросилась следом, уронив свою трость.

Но скорость её была сродни скорости медлительного каравана облаков, проплывающих по небу. Наперерез Оле ринулся Санька — и успел. Он остановил её на самой кромке, прямо перед большегрузом с завизжавшими тормозами.

Санька так крепко держал Олю за руку, что та стала вырываться, приговаривая: " Ты похой, похой!". На это мальчик только растерянно улыбался. Он не понимал ещё, что только что пустил свой хлеб по воде. А когда они вчетвером переползли наконец через дорогу, Санька почувствовал, что кто-то ласково взял его за руку. Старичок с белой как снег головой приветливо улыбался ему и протягивал восхитительно мягкий бублик с маком.

— Подкрепись, герой, — услышал он и робко улыбнулся в ответ.

Пущенный по воде хлеб вернулся так быстро!

— Ох! — только и успела вымолвить бабушка спасенной внучки. — Никола-милостивый!

Санька шёл привычной дорогой к своему дому рядом с Лялькиной бабушкой, почему-то всё оглядывающейся назад. Чего она там искала? Кстати, где её трость и очки? Ох уж эти женщины! Мальчику пришлось вернуться за ними. Доброго старичка, давшего Саньке бублик, не было видно. Он исчез так же внезапно, как и появился...

Жизнь катилась вперёд с неотвратимой быстротой. Этого Санька пока по малости своих лет не замечал. Но впереди у него ещё так много времени! Да, много предстоит потрудиться руками и головой. Может быть, лет в шестьдесят вспомнит он, как искал повсюду чудо и принимал за него потерянную капризной королевой брошь, найденную им в траве, а нашёл его в своем отважном сердечке, бросившись спасать маленькую Олю.

Как много нам нужно понять за эту прекрасную и такую скоротечную жизнь. Трудно? А вы как думали?!

КОНЕЦ.



# СПАСИБО ЗА ИЮНЬ И ИЮЛЬ 2024 Г!

Отчёт благотворительного центра «Радуга» за июнь и июль 2024 года

Благодаря вашей поддержке оказано помощи на

**9075907,58 руб.**

Расскажем подробнее, 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».

4657218,6 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 прово-

дит осмотры, даёт консультации, привозит необходимые технические средства реабилитации, медицинское оборудование и предметы личной гигиены.

315640 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.

1049900,98 — приобретение оборудования и инвентаря для занятий, хозяйственные расходы, коммунальные услуги, оплата труда специалистов.



## Адресная помощь детям:

**123046 руб.** — оплата лекарственного препарата «Яквинус» для Давида Бубнова

**37582 руб.** — оплата авиабилетов Омск-Москва для Софии Тимофеевой

**56860 руб.** — оплата реабилитации для Алёны Пашковой

**293522 руб.** — оплата медицинских услуг и авиабилетов Омск-Москва-Санья для Ромы Дикань

**20960 руб.** — оплата специализированного питания «Нутринидринк» для Ильи Свитова

**320000 руб.** — оплата слухо-речевой реабилитации для Алсу Кониновой

**170300 руб.** — оплата окклюдера для Мурата Баймуратова

**27376 руб.** — оплата лекарственных препаратов и реабилитации для Никиты Свиркова

**71982 руб.** — оплата специализированного питания «Неокейт» для Ксюши Кляус

**284542 руб.** — оплата специализированного питания и коляски для Жени Сиразова

**184400 руб.** — оплата аппарата на локтевой сустав из термoplastов для Лёши Дзекун

**170300 руб.** — оплата окклюдера для Артемия Акчурина

**75399 руб.** — оплата лекарственных препаратов и генетического анализа для Софии Чернуха

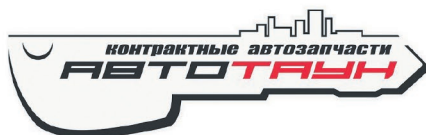
**682500 руб.** — оплата реабилитации для Виолетты Сметаниной

**21463 руб.** — оплата урологических катетеров и их доставки для Лены Герцен

**40500 руб.** — оплата реабилитации для Алана Амирова

**366000 руб.** — оплата слуховых аппаратов для Саши Беран  
**106416 руб.** — оплата перевязочных и расходных материалов для Маши Кулябиной

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

✓ Опустив пожертвования  
в специальные фондбоксы

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

\*\*\*

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

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

Над номером работали: Валерий Евстигнеев, Анастасия Селенцова,  
Анна Митяева, Сергей Богущ, Наиля Скабелкина, Наталья Рябова.  
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: 01.08.2024. Подписано в печать: 29.07.2024

По графику в 17.00, фактически в 17.00. Тираж 10 000 экз.

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

\*Фотографии подопечных публикуются с разрешения родителей  
Внимание! Все процедуры в детском хосписе «Дом радужного  
детства» проводятся только после консультаций медицинских спе-  
циалистов. Все права защищены. Копирование, воспроизведение  
и иное использование материалов газеты без согласия редакции  
(авторов материалов) является незаконным и влечёт уголовную,  
административную и гражданскую ответственность.

