



## ХОСПИС - ЭТО НЕ СТРАШНО

**5 ОКТЯБРЯ, В ЧЕСТЬ ВСЕМИРНОГО ДНЯ ХОСПИСНОЙ И ПАЛЛИАТИВНОЙ ПОМОЩИ В ОМСКОМ «ДОМЕ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА» ПРОШЕЛ ДЕНЬ ОТКРЫТЫХ ДВЕРЕЙ.**

**ПОДРОБНОСТИ НА 4 СТРАНИЦЕ**



### ВОСЕМЬ ДЕТЕЙ, НИЩЕТА И СОБАКИ

История от выездной паллиативной службы

Стр. 8



### СИЛЬНАЯ МАМА – КРАСИВАЯ МАМА

Конкурс красоты ко Дню матери

Стр. 12



### ВЫ ПОМОГЛИ ИМ

Отчёт «Радуги» за октябрь 2019 года

Стр. 15



## ЛИЯ АХЕДЖАКОВА ПОДДЕРЖАЛА «ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»

23 октября в омском «Пятом театре» состоялся спектакль «Мой внук Вениамин» с Лией Ахеджаковой в главной роли. Народную артистку связывает с Омском в том числе и благотворительный центр «Радуга». В каждый свой приезд Лия Меджидовна всегда встречается с руководителем «Радуги» Валерием Евстигнеевым. Их дружба началась несколько лет назад, когда актриса и ее подруги — общественный деятель Елизавета Глинка и журналист Зоя Ерошок — узнали о строительстве хосписа в Омске.

— Втроем они нам серьезно помогли. Лоббировали наши интересы в столице, Зоя Ерошок писала статьи в «Новой газете», а Лия Ахеджакова помогала своими личными сбережениями. Я очень благодарен ей за помощь нашим детям, — рассказал Валерий Евстигнеев.

Актриса снова поддержала «Дом радужного детства»: она внесла пожертвование и призвала всех неравнодушных помочь в сборе на поддержку первого за Уралом хосписа для тяжелобольных детей.

## ЕВА МАЛАЯ ВЕРНУЛАСЬ ИЗ АМЕРИКИ

Девять месяцев в Майами позади — известный американский доктор Пэйли сделал нашей девочке операцию, занимался ее реабилитацией и в итоге поставил на ноги. Лечение двухпалой стопы, которая не давала Еве ходить, обошлось почти в полтора миллиона рублей. Эти деньги пожертвовали неравнодушные люди.

И вот девочка дома. Она не просто стоит — она теперь бегает! Еву не остановить! Все колени в синяках, а мама и рада. Конечно, было сложно, но смелая девочка выдержала все. Врачи называли ее не иначе как принцессой и одаривали игрушками. А теперь, благодаря вашей помощи, Ева сможет жить полноценной жизнью.



## ОМСКИЙ ШКОЛЬНИК КОПИЛ ЦЕЛЫЙ ГОД, ЧТОБЫ ПОМОЧЬ БОЛЬНЫМ ДЕТЯМ

31 октября в школе № 124 поселка Крутая Горка состоялся благотворительный праздник. Дети устроили ярмарку, поучаствовали в лотерее и поставили спектакль, чтобы помочь маленьким подопечным «Дома радужного детства».

Школьники готовились к мероприятию заранее — кто-то смастерил поделку, кто-то принес игрушку из дома, а кто-то напек с родителями пирожных. Один третьеклассник, до этого уже помогавший подопечной «Радуги» Алёне Пашковой, целый год откладывал деньги на это мероприятие.

— Я был так рад помочь этой девочке. А теперь помогу сразу многим девочкам, — сказал маленький благотворитель.

Его родители из скромности попросили не публиковать имя сына. После ярмарки и лотереи театральная студия «Гримаски» показала трогательную историю «Баллада о крыльях». Главный герой мечтает летать, чего категорически не понимают окружающие. Судьба белой вороны всегда трагична: его «спина горела не от плетей, а оттого, что резались крылья».

Ученики пожертвовали детскому хоспису «Дом радужного детства» 11 564 рубля. И важна совсем не сумма, а добрый посыл и мечта.

## ЦИФРЫ МЕСЯЦА:

### 3 ДНЯ

длился срочный сбор на портативный кислородный концентратор для 9-летней Кати Овчинниковой с фиброзом печени. Неравнодушные омичи пожертвовали девочке, ждущей трансплантацию, 438 000 рублей.

### 5 ЧУВСТВ

— фестиваль с таким названием провел центр «Радуга» в омской «Меге» ко Всемирному дню хосписной и паллиативной помощи. Игровые испытания помогли гостям лучше понять потребности неизлечимых детей.

### 20 ДЕТЕЙ

прошли курс лечения в «Доме радужного детства». Прием у узких специалистов, биоакустическая коррекция, адаптивная физкультура, нейрочат, разные виды терапии и другие процедуры творят чудеса.



## В ОМСК ПРИЕХАЛА РАУХА-ЛИЛИЯ БЕН-КИКИ

Бабушка-фея, наш верный волонтер из Израиля, снова в строю «Радуги»! Она сразу же отправилась по районам области с бригадой выездной паллиативной службы, чтобы навестить тяжелобольных детей в отдаленных селах. Лилия побывала уже в полутора десятках семей.

— Помогать детям — это цель моей жизни. Кроме того, мне важно показать людям из других стран, как живут эти дети, в чем они нуждаются, — рассказывает Лилия.

По традиции она вручает детям подарки от бабушек из Израиля и Финляндии. Одежда, обувь, книги всегда пригодятся — как правило, в семьях с больными детьми не самые высокие доходы. Бабушка-фея знает, что такое тяжёлое детство — она родилась одновременно с началом русско-финской войны. Сейчас в свободное от поездок время Лилия помогает подопечным «Дома радужного детства».



## ФОТОФАКТ

9 октября в поддержку маленькой Кати Овчинниковой у скульптуры Любочки прошел благотворительный концерт кавер-группы «Вовка и медведи». Полуторачасовое выступление принесло в копилку девочки 22 000 рублей. Спасибо за участие!

**ОТПРАВЬ СМС СО СЛОВОМ «ОМИЧ» И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ НА НОМЕР 3434 - ДЕНЬГИ БУДУТ НАПРАВЛЕННЫ НА ЛЕЧЕНИЕ ДЕТЕЙ. СМС СО СЛОВОМ «РАДУГА» И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ НА НОМЕР 3434 - СРЕДСТВА БУДУТ НАПРАВЛЕННЫ НА ПОДДЕРЖКУ «ДОМА РАДУЖНОГО ДЕТСТВА».**





## ХОСПИС – ЭТО НЕ СТРАШНО

5 октября, в честь Всемирного дня хосписной и паллиативной помощи, в омском детском хосписе «Дом радужного детства» прошел день открытых дверей. Омичи смогли убедиться в том, что хоспис — это в первую очередь про жизнь.

Еще каких-то несколько лет назад на месте «Дома радужного детства»

было тотальное запустение. Всюду грозились обломки былых построек, среди которых мелькали погрузчики. Теперь же с помощью архитекторов, строителей и ландшафтных дизайнеров территория хосписа напоминает сказочный мир.

Специфика хосписов такова, что их намеренно располагают вдали от го-

рода, дабы пациенты в тишине и покое восстанавливали свои силы. Поэтому обыватель весьма несведущ в тонкостях работы таких заведений. А в России и вовсе сложилось мнение, что хоспис — это то место, куда приходят умирать. **Гости признавались, что с опаской ехали на экскурсию, потому что готовились к чему-то пугающему. Но их ожидания не оправдались.** Люди увидели два расписных терема, совершенно непохожих на медицинское учреждение. А внутри их ждала уютная домашняя обстановка с камином и просторной игровой.

Следует помнить, что «Дом радужного детства» — это хоспис европейского формата. В Европе все хосписы столь же красивые и человеколюбивы. Именно поэтому там к этим заведениям относятся без страха и отчуждения. Чего нельзя сказать о России, где о неизлечимых заболеваниях и о смерти говорить не принято.

Благотворительный центр «Радуга», создавший «Дом радужного детства», организовал экскурсию по хоспису



затем, чтобы люди увидели иную сторону жизни. Чтобы убедились в том, что помощь тяжелобольным детям — это не страшно. **Не страшно помогать. Страшно быть равнодушными к чужому горю. Страшно отворачиваться от беззащитного малыша, которому еще можно помочь.**

Участники экскурсии обошли территорию «Дома радужного детства», познакомились с живностью хосписного зоопарка: это курицы, утки, пони, пара шиншиллы и три канарейки. Обошли оба этажа административного корпуса, где интерьерные работы проводила компания «Икеа», совместно с которой «Радуга» выиграла грант на обустройство здания. В административном корпусе могут жить три семьи, для которых на втором этаже оборудованы специальные палаты, совершенно непохожие на больничные. Они скорее походят на уютные детские спальни. А также вся обстановка в целом напоминает о доме: на первом этаже есть просторная кухня и игровая комната.

В физиотерапевтическом корпусе гости в первую очередь отметили шерстяные носочки, висящие у входа. Это символ «Дома радужного детства». Еще одна деталь, которая вселяет в душу мамы и ребенка чувство уюта и тепла. **Носочки для хосписа вяжут бабушки-волонтеры из Финляндии.** Несколько раз в год «Дом радужного детства» получает от них эти трогательные подарки.

Затем гости побывали в каминном зале, где их уже ждала одна пушистая особа по имени Плюша. Люди смогли на себе испытать, что такое канистерапия — лечение при помощи специально обученных собак. А также побывали в водном зале с бассейном и сауной; прошлись по кабинетом врачей, украшенным аппликациями; познакомились со специалистами адаптивной физкультуры и мастерами массажа.

На экскурсии важно было заметить, что оказание помощи не ограничивается тяжелобольным ребенком. **Поддержку получает вся семья. Поэтому в «Доме радужно-**



**го детства» процедуры предусмотрены как для ребенка, так и для его мамы.** Занятия с психологом, массаж и бассейн — мамы с удивлением узнают, что расписание процедур существует еще и для них. Ведь женщины буквально все силы бросают на лечение больных детей, забывая о своем здоровье и своей жизни. Часто в семьях есть и другие дети, которые испытывают дефицит маминой любви. Цель паллиативной помощи — показать родителям, что они и ребенок — это разные люди со своими потребностями. И ни в коем случае нельзя пренебрегать собственным здоровьем и интересами в пользу чужих. Даже если это интересы ребенка. Залог здоровья и счастья детей — это здоровая и счастливая мама.

Также очень важно напомнить родителям о том, что их жизнь продолжается даже после смерти ребенка. Это один из главных аспектов философии паллиативной помощи — области медицины, которая работает с неизлечимыми заболеваниями. **У многих гостей во время экскурсии на глаза наворачивались слезы. И в то же время у всех на лицах было восхищение оттого, что в Омске возможно такое место.** Место, где дети и их родители бесплатно получают всю необходимую помощь.

— Я видела это только по телевизору, — рассказывает одна из гостей. — Но я не верила, что здесь так красиво, как показывают в репортажах. Я думала, приукрашивают. А тут действительно фантастическая красота. Особенно для России! Главное же, что после экскурсии у людей пропал страх и недоверие. Они своими глазами увидели единственный в России детский хоспис европейского формата «Дом радужного детства» и убедились в том, что это действительно сказка, воплощенная в жизнь.

Автор: Александр Заборских

Фото: Анна Телекаева, Антон Малахевич

**ПОДДЕРЖАТЬ ДЕТСКИЙ ХОСПИС «ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА» ПРОСТО. ДОСТАТОЧНО ОТПРАВИТЬ SMS НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА» И СУММОЙ ПОЖЕРТВОВАНИЯ, НАПРИМЕР: РАДУГА 300.**



## КАК УСТРОЕНЫ ДЕТСКИЕ ХОСПИСЫ ГЕРМАНИИ

В нашей стране практически никто не знает, как устроена хосписная и паллиативная помощь в развитых странах. И чтобы об этом иметь представление и затем внедрить наработки зарубежных коллег в практику отечественную, нужно перенимать опыт других. Руководитель Благотворительного центра помощи детям «Радуга» Валерий Евстигнеев во время визита в Германию посетил два детских хосписа.

По результатам переговоров в одном из них готовы принять сотрудников «Радуги», дабы поделиться опытом. В другом же хосписе директор предложила иной план. Она высказала желание приехать в «Дом радужного детства» лично, чтобы на основе увиденного выстроить логику дальнейшего сотрудничества. И в медицинском аспекте, и в социальном.

Как рассказывает Валерий Евстигнеев, хосписы в Германии — это не как в России, просто унылые палаты с зелеными стенами и штукатуркой.

— Там учитываются интересы и особенности каждого ребенка. Индивидуально готовятся комнаты. **Я был в палате четырехлетнего мальчика, который является фанатом автоспорта. Ему оформили комнату в виде гаража**

**дорогих автомобилей.** Перед его приездом там специально сделали ремонт, наклеили новые обои. Мальчик сказал: мне здесь лучше, чем дома, — рассказал Валерий Евстигнеев.

Для тяжелобольных детей важна обстановка, в которой они проводят дни своего лечения. В Германии дети пребывают в хосписах два раза в год. Финансируются хосписы частично государством — около

6 млн евро, все остальное — пожертвования.

В хосписах Германии желание пациента и его родственников — закон. Безусловно, есть моменты, когда родители тяжелобольного ребенка в чем-то неправы. Но с этим работает уже психолог. То есть конфликты исключены. Все делается деликатно, осторожно, дабы сохранить покой пациента и его близких. **Хосписы расположены на самом краю города. К ним даже нет нормальной дороги, и приходится добираться проселочной. Это нужно для того, чтобы пациентов не беспокоил бешеный ритм общественной городской жизни.** Окружены немецкие хосписы большими парками. Также есть зоны памяти, посвященные детям. Там висят бабочки, сделанные подопечными с помощью родителей.

В хоспис дети приезжают или на консультацию, или для социальной передышки вместе с родителями, или для длительного пребывания, которое не ограничивается какими-то определенными рамками.

Автор: Александр Заборских



## МАМА. PRO ЖИЗНЬ

### Благотворительный фотодень ко Дню матери

Признайтесь, у вас много фотографий с мамой? Почему-то так получается, что память наших телефонов чаще всего забита селфи с друзьями и фотографиями закатов, а с самым родным человеком снимков меньше всего. Давайте это срочно исправлять! «Радуга» устраивает благотворительный фотодень «Мама. Про жизнь».

Профессиональные фотосессии пройдут: 23 ноября в студии 1901 с 13:00 до 17:00; 24 ноября - в студии LOFT с 13:00 до 17:00. Согласитесь, 500 рублей за 10-15 прекрасных снимков с главным человеком вашей жизни — это совсем не много.

Зарегистрироваться, выбрав время и дату, можно в группе «Радуги» «ВКонтакте» или по телефону 24-68-60. Все собранные средства будут направлены на помощь неизлечимо больным детям и их мамам в детском хосписе «Дом радужного детства».



## МУЗЫКА В МОЕЙ ГОЛОВЕ

Медицинские технологии не стоят на месте. Один из новых методов лечения целого спектра болезней центральной нервной системы — биоакустическая коррекция. Она объединила в себе новейшие технологии нейротерапии, биоуправления и музыкотерапии.

Работает это очень интересным образом: пациент слушает... собственную энцефалограмму, переведенную в музыкальную форму. И не только слушает, но и корректирует в реальном времени. В теории это очень сложно представить, однако если в фрагменте ЭЭГ есть отклонения от нормы, пациент слышит неприятные звуки. Они постепенно активизируют механизмы обратной связи, и в результате человек начинает самостоятельно корректировать активность головного мозга.

Этот метод разработан нейрофизиологами Института экспериментальной медицины РАМН и отделом физиологии им. И.П. Павлова. Биоакустическая коррекция эффективно используется для немедикаментозного лечения патологий, возникших вследствие родовой травмы, ДЦП, органического поражения мозга, нейроинфекций, осложнений после прививок, аутизме, задержке психического, речевого, моторного развития, синдроме дефицита внимания и гиперактивности, энурезе, тиках, заикании.



Сегодня в «Доме радужного детства» уже используется такой комплекс, однако мы заказываем его в другом медучреждении на два дня в неделю. Если в хосписе появится собственная биоакустическая коррекция, это сразу же благотворно скажется на его подопечных. Оборудование в «Дом радужного детства» поставит ООО «СинКор» за 525 000 рублей. Кроме того, сотрудники компании проведут обучение наших специалистов работе с ним. Вместе с вами мы сможем помочь многим больным детям.

**ДОБРО МОЖЕТ СДЕЛАТЬ КАЖДЫЙ ИЗ НАС – ДЛЯ ЭТОГО ДОСТАТОЧНО ОТПРАВИТЬ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ «РАДУГА». ВСЕ ПЕРЕЧИСЛЕННЫЕ СРЕДСТВА ПОЙДУТ НА СТРОИТЕЛЬСТВО «ДОМА РАДУЖНОГО ДЕТСТВА». ЕСЛИ ВЫ НАПИШИТЕ СЛОВО «ОМИЧ» – ДЕНЬГИ БУДУТ НАПРАВЛЕННЫ НА ЛЕЧЕНИЕ И РЕАБИЛИТАЦИЮ НАШИХ МАЛЕНЬКИХ ПОДОПЕЧНЫХ!  
СПАСИБО ВСЕМ, КТО ПОДЕЛИЛСЯ ЧАСТИЧКОЙ СВОЕГО СЕРДЦА И ПОМОГАЕТ НАШИМ ПОДОПЕЧНЫМ!**



## ВОСЕМЬ ДЕТЕЙ, НИЩЕТА И СОБАКИ

Собаки встречают непрошенных гостей еще за двести метров. Сколько их у Липиных – я так и не смог сосчитать. Их дом стоит в поле рядом с кладбищем у деревни Волчанка Москаленского района. Раньше здесь был кирпичный заводик, общежитие которого и выкупила семья. **Длинного одноэтажного дома хватает и на людей, и на скотину – в одной половине живут корова и пять овец, через стенку – Ольга и ее восемь детей.**

Воистину, каждому свое счастье. Восемь – это много, и даже не на такой скромной жилплощади. Тут же кажется, что дети везде, а вечером в спальню превращаются обе комнаты и кухня. Собственно, такая теснота приведет в ужас кого угодно, только не Липиных – привыкли, даже ремонт недавно сделали и планируют делать дальше.

Выездная паллиативная служба «Радуги» приехала сюда к младшему ребенку, трехлетней Насте. У девочки ДЦП – она умеет сидеть, пытается ползать, но не ходит. Болезнь отразилась и на речи: Настя до сих пор выговаривает лишь отдельные слова. А сейчас спит, пока ее братья и сестры сидят в телефонах, рисуют, просто бездельничают на той же большой кровати. Все, кроме маленькой, здоровы. Старшему сыну, от первого гражданского мужа, двадцать, сейчас он служит в армии.

Со вторым мужем Ольга разошлась восемь месяцев назад – по ее словам, пил и бил. Теперь он живет в другой деревне и жизнью детей вроде как не интересуется. **А она интересная, представить хотя бы, как зимним утром они идут по полю полкилометра до школьного автобуса в Волчанку:**

**темнота, метель, неровной цепью гребут по сугробам. До деревни проводит какая-нибудь из собак, вечером встретит.** Учатся нормально – как минимум, на второй год никто не оставался. Нужно ли говорить, что дети быстро стали самостоятельными: на них и хозяйство, и дом. А старшие еще и нянчатся с младшими. Ольга не скрывает, что на детей ее не хватает, справляются сами. До последнего времени женщина работала уборщицей, а сейчас уволилась и хочет делать упор на скотину. Говорит, что помощи ни у кого не просит – хотя в соседней деревне есть родственники, но у них самих по пять-семь детей. А на вопрос, счастлива ли она, отвечает: **— Я была у родителей одна и поэтому всегда мечтала о большом доме и большой семье. Да, я счастлива.** Горжусь старшим сыном – он спортсмен,







занимается рукопашным боем. Всеми своими детьми горжусь.

Те бытовые трудности, которые привели нас в ужас, Липины просто не замечают – а где бы они видели другую жизнь, даже в Омске почти не бывают. Маленькая Настя с Ольгой скоро поедут в детский хоспис «Дом радужного детства». Перспективы есть: девочку нужно вертикализовать и выровнять ножки так, чтобы она перестала их скрещивать. Так что в ее случае чудо вполне возможно. Только вот остается осадок: после трехнедельного курса Настя вернется домой, к братьям, сестрам, нищете и собакам.

*Антон Малахевич*



**ВЫ ТОЖЕ МОЖЕТЕ СТАТЬ ДРУГОМ «ДОМА РАДУЖНОГО ДЕТСТВА», ПОБЫТЬ ВОЛОНТЕРОМ ИЛИ ПОЖЕРТВОВАТЬ НА РАЗВИТИЕ ХОСПИСА. ДОСТАТОЧНО ВОСПОЛЬЗОВАТЬСЯ ФОРМОЙ ПЕРЕВОДА ИЛИ ОТПРАВИТЬ СМС НА НОМЕР 3434 СО СЛОВОМ РАДУГА И СУММОЙ. ПРИМЕР: РАДУГА 300.**



## ШАГЕН КАРАМАН, 15 ЛЕТ



— Как к Сталину относишься? — спрашиваю.  
 — Противоречивый человек. 800 тысяч людей расстрелял. Коллективизацию провел. Войну выиграл.  
 — В тот момент в стране был еще человек, который мог бы все это потянуть?  
 — Уже нет, — улыбается. — Всех, кто мог потянуть, он уничтожил. Троцкого, Бухарина...

Шаген сидит в своей обычной позе — «Мыслителя» Родена. Учебники истории он знает от корки до корки и ушел далеко за школьную программу. **Поэтому вопросу типа «Кто был третьим по счету генсеком?» можно не задавать — для парня это слишком просто.** Очень редкий синдром, отсутствие друзей и подруг, переходный возраст — где-то нужно искать отдушину, вот он и нашел. Сейчас не верится, что в детстве Шаген был таким ребенком, от которого кошки прятались в микроволновке, а видеоманитофоны в доме не жили больше года. Изучая, ненароком разбирал, затем получал от мамы, но скоро любопытство опять брало верх.

— Да, маленький он был гиперактивный, потом пришел период спокойствия, а с 12 лет началось все подростковое. Сейчас, например, у нас одежда только черная, без рисунков. Я тоже всю жизнь носила темно-синее и черное, а с возрастом как-то на цветное потянуло, яркости захотелось. Он это как увидит: ну ма-ам, что это? А еще появились периоды, когда мне сложно найти с ним контакт. Хотя обычно мы прекрасно друг друга понимаем, — рассказывает мама Ольга.

Первый диагноз Шагена — задержка развития. В садике он стал нелюдимым, и до сих пор в мире есть только два человека, которые понимают парня с полуслова — мама и старшая сестра. Кровь у парня — гремучая смесь: армянская, молдавская, русская, украинская... **А еще он носит в себе сразу несколько тяжелых болезней. Даже краткая выписка из медкарты занимает пять**

**листов.** Кроме психиатрии здесь и гемоцистеинемия, при которой увеличивается риск тромбозов сосудов, и очень редкий синдром Бина.

— Это, грубо говоря, поломка гена, из-за нее по всему телу, в желудке и кишечнике образуются новообразования — гемангиомы. Первая появилась у нас в девять лет на левой ноге. Сначала решили, что это ранка или красная родинка, которую он всковыривает. Но она начала расти — удалили. Потом, в 2018-м, появилась еще одна на голове, и нам сделали полное обследование. Попали в челюстно-лицевую, и началось: одну убираем, вторая появляется. На руке, на губе, потом во рту — весь рот в гемангиомах, — рассказывает Ольга.

Шагена пролечили в московской детской больнице имени Пирогова. После лечения, осмотров и консилиумов парню прописали препарат «Рапамун». **Расклад такой: упаковки с сотней таблеток хватает на месяц, а ее стоимость — три зарплаты Ольги. Женщина работает в спортшколе инструктором-методистом по гандболу и большими доходами похвастаться не может.** Отец Шагена участия в воспитании сына не принимает. В свою очередь, государство пока не готово предоставлять подростку препарат.

— Я обратилась в минздрав, но там мне ответили: вы же отказались от лекарств! Да, по первой инвалидности отказалась: витамины для мозга, которые нужно пить весной и осенью, стоят 500 рублей — согласитесь, я и сама могла их купить. Но сейчас речь идет уже о другом заболевании и совсем других деньгах! В бюджет мы не заложены, и получается, что в лучшем случае мы получим лекарства лишь где-то в следующем году. Проще говоря, мы не знаем, что дальше нас ждет, — говорит Ольга.

**Врач говорил, что месяц без препарата Шаген проживет без проблем — но перерыв протянул-ся полтора.** Как реагирует на это сам подросток? Бывает, психует — мол, все равно не поможет. Но чаще по-прежнему уходит в исторические книги.

В выписке из истории болезни значится: «препарат необходим по жизненным показаниям». «Рапамун» на одиннадцать месяцев обойдется в 741 624 рубля. Первую упаковку препарата удалось приобрести неравнодушным людям с помощью «Радуги», но сколько их еще понадобится до того момента, когда к лечению парня подключится государство? Мы не можем допустить, чтобы Шаген оставался без лекарства. Найти препарат, а там, глядишь, появится в жизни парня человек, с которым он поговорит на исторические темы на равных.

*Фото: Анна Телекаева  
Текст: Антон Малахевич*

**ПОДДЕРЖАТЬ ШАГЕНА И ОФОРМИТЬ ПОЖЕРТВОВАНИЕ МОЖНО НА САЙТЕ «РАДУГИ», ЩЕЛКНУВ НА КНОПКУ «ПОМОЧЬ» РЯДОМ С ИСТОРИЕЙ РЕБЕНКА ВО ВКЛАДКЕ «НУЖНА ПОМОЩЬ».**

## ДЕТИ С НЕДЕТСКОЙ СУДЬБОЙ

**НИКИТА  
ТИМОХИН, 5 ЛЕТ**



Примерно в полгода мама мальчика заметила, что один его глаз косит. Женщину успокоили: до года пройдет. Не прошло, а на прием к своему офтальмологу Тимохины за год с лишним так и не смогли пробиться. По дороге в платную клинику родители думали, что все плохо, что пропишут очки... А оказалось, что ситуация еще хуже: врожденная катаракта, амблиопия, потеря зрения на одном глазу и сходящееся косоглазие.

Никита уже здорово намучился: чего стоят только уколы в глаз после первой операции. Ольгу до сих пор передергивает, когда вспоминает иглу и то, как держала кричащего до посинения сына. Конечно, поднять зрение до ста процентов на больном глазу уже не получится, но вероятность добиться 50-процентного показателя есть. Консультация, операция и реабилитация в Москве обойдутся в 547 178 рублей.

**ЕВА ВАЛЬТЕР,  
5 ЛЕТ**



Иногда затянувшийся ремонт в квартире – это хорошо, можно порисовать на стенах. Тем более что строительные работы почти не мешают Еве: она спокойно спит даже при работающем рядом перфораторе. Девочка с рождения абсолютно ничего не слышит. В 3 года Еве в Петербурге установили кохлеарный имплантат, и она впервые услышала звуки, а сегодня разговаривает и читает наизусть стихи.

Девочка даже слышит, когда ее зовут из другой комнаты, а без процессора может читать мамини слова по губам. Но успешная операция – это в лучшем случае процентов двадцать успеха. Остальные восемьдесят – это совместные усилия родителей, сурдологов, сурдопедагогов, психологов, логопедов, аудиологов. Еве нужна реабилитация, два курса в подмосковном медцентре обойдутся в 236 849 рублей.

**КОСТЯ  
АДНАГУЛОВ, 7 ЛЕТ**



Костя с мамой живут на пятом этаже, и лифта в доме, конечно, нет. Для того чтобы погулять, им нужно преодолеть сотню ступенек. Мальчику уже семь лет, он испытывает эмоции и радость жизни, но не ходит и не говорит. Хотя в его возрасте дети в школе бегают наперегонки, стараясь не попасться на глаза учителям, вовсю лазят по гаражам и деревьям. Нет, забраться на высоту мальчик уже никогда не сможет, но это не значит, что ему и его маме нельзя помочь.

Косте предстоит научиться самостоятельно ходить, а мы с вами можем этому поспособствовать. Благотворительный центр «Радуга» начинает сбор средств на параподиум для Кости Аднагулова, он обойдется в 188 330 рублей. Устройство предназначено для того, чтобы ребенок тренировал координацию, мышцы ног и суставы.

**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 ПОДДЕРЖКУ  
«ДОМА РАДУЖНОГО ДЕТСТВА».**

# СИЛЬНАЯ МАМА – КРАСИВАЯ МАМА

### Конкурс красоты ко Дню матери среди подопечных «Дома радужного детства»

Когда в семье появляется ребёнок, его мама на какое-то время забывает о том, что она женщина. Лишает себя всего, забывает про концерты, тусовки, шопинг, увлечения. Потом дети вырастают, и всё возвращается на круги своя. Но когда ребёнок тяжело болен, жизнь матери на десятилетия превращается в день сурка.

В хосписе «Дом радужного детства» придерживаются простого принципа: если счастлива мама, то счастлив и ребёнок. Поэтому важная часть курса в детском хосписе — напомнить маме о том, что она женщина. И одна из составляющих этого направления — Дни красоты, которые проводят наши партнёры. Ко Дню матери мы решили показать, какими могут быть мамы и бабушки тяжелобольных детей. Итак, представляем участниц нашего конкурса красоты.



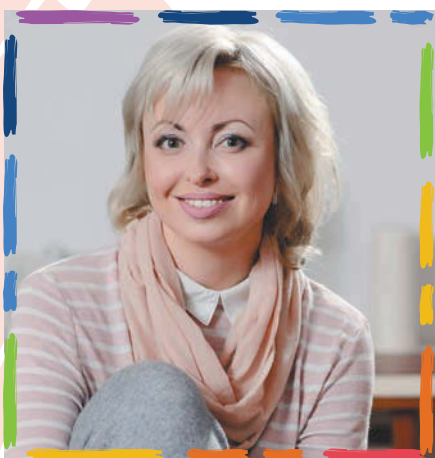
#### **1. Анастасия Новошинская, мама Павла**

«Обожаю литературу. Семейные саги. Но мой фаворит — Фаулз»



#### **2. Наталия Цанко, мама Артема**

«Простить можно всё и всех. Мы не можем простить только то, что не понимаем. Как только приходит понимание — приходит и прощение...»



#### **3. Анна Кузьмина, мама Макара**

«Себе пятнадцатилетней я бы сказала — не торопись, ты всё успеешь!»



#### **4. Виктория Костенко, мама Вадим Вадимыча**

«У кого бы я попросила прощения? Я бы попросила прощения у сына. За то, что все так вышло...»



## 5. Наталия Асанова, бабушка Лизы

«Каждую ночь перед сном я мечтаю о том, чтобы моя внучка стала здоровой»



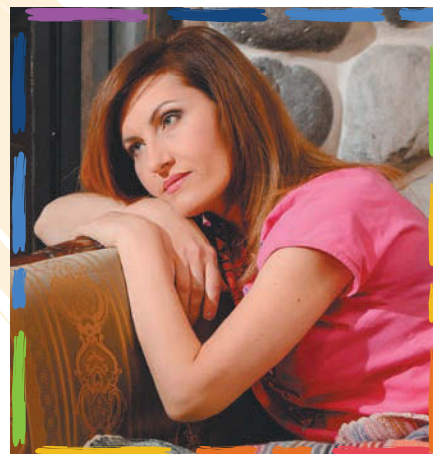
## 8. Ирина Зорина, мама Антона

«Вся жизнь, как в лабиринте. Коридоры в больнице похожи на лабиринты. Страшно там и неудобно. Только сыновья помогают мне из них выбираться»



## 7. Екатерина Пивоварова, мама Влада

«Я часто ругаюсь. Всеми возможными словами. Не могу себя сдержать. А Владька смотрит на меня и глазами показывает — эй, ты че, мать, совсем, что ли, так ругаться. И смеемся вместе с ним потом очень долго...»



## 9. Татьяна Душенко, мама Маруси

«Я ругаю себя. Ругаю за то, что не верю людям. Не верю Богу»



## 6. Теона Смехура, мама Ани

«Моя девичья фамилия Саджая. И в детстве я очень хотела, чтобы у моего будущего мужа была тоже красивая фамилия. Потому что менять свою мне было жалко»

**ПРОГОЛОСОВАТЬ ЗА ПОНРАВИВШУЮСЯ УЧАСТНИЦУ  
МОЖНО, ОТПРАВИВ СМС-СООБЩЕНИЕ СО СЛОВОМ  
«РАДУГА» НА НОМЕР 3434.**

**ПРИМЕР: «РАДУГА Х», ГДЕ Х – НОМЕР УЧАСТНИЦЫ. СТОИМОСТЬ СООБЩЕНИЯ – 100 РУБЛЕЙ. ВСЕ ВЫРУЧЕННЫЕ СРЕДСТВА ПОЙДУТ НА ПОДДЕРЖКУ «ДОМА РАДУЖНОГО ДЕТСТВА» – ВМЕСТЕ С ВАМИ МЫ СМОЖЕМ ПОМОЧЬ ЕЩЁ МНОГИМ ДЕТЯМ И ИХ МАМАМ. А ИМЯ ПОБЕДИТЕЛЬНИЦЫ МЫ ОПУБЛИКУЕМ В СЛЕДУЮЩЕМ НОМЕРЕ НАШЕЙ ГАЗЕТЫ.**

# ТВОРИТЬ ДОБРО. ПОЧЕМУ БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОСТЬ НЕОБХОДИМА РОССИЙСКОМУ ОБЩЕСТВУ

Так получается, что мы очень много думаем и пишем о нуждах, мечтах и пожеланиях наших подопечных, — и это естественно. Но ведь благотворители — это как раз те люди, из ежедневных пожертвований которых складывается каждая победа над болезнью. И сегодня мы рады познакомить вас с нашими партнерами из компании «Автобан». О том, почему таких людей и компаний должно быть больше, мы говорим с руководителем центра продажи автомобилей «Автобан» Иваном Белановым.



**— Как произошло ваше знакомство с «Радугой»?**

— С «Радугой» наше знакомство произошло в 2019 году на совместных мероприятиях, которые проводил Валерий Евстигнеев (председатель правления ООО БЦПД «Радуга»). Директор агентства GLAGER Константин Скачков познакомил меня с «Радугой» и со всеми ее представителями. Было очень приятно побывать на мероприятиях, где выступала «Радуга», так как там рассказывали очень много интересного. После знакомства с благотворительным центром мы сразу стали друзьями и начали сотрудничать чуть ли не со следующей недели.

**— А как вообще появилась мысль заниматься благотворительной деятельностью?**

— Благотворительной деятельностью я занимаюсь давно, с 2008-2009 года. С тех времен я начал помогать благотворительным фондам и организациям.

**— Средства, перечисляемые вашей компанией в благотворительный центр «Радуга» идут на поддержку детского хосписа «Дом радужного детства». Как лично вы оцениваете важность этого проекта?**

— Лично я считаю, что проект важен настолько, насколько важны помощь и информация об этой помощи. Информация о том, что действительно есть такой центр, что ему можно и нужно помогать. Сам проект для меня важен, так как это реальная помощь нуждающимся детям. Для меня участие в деятельности благотворительного центра «Радуга» — это пример другим людям, организациям, предприятиям, компаниям и государству, пример того, как совместными усилиями оказывать помощь.

**— Каким образом будет осуществляться помощь?**

— Я помогаю различными способами: технической, рекламно-информационной и финансовой поддержкой. Я стараюсь вовлечь в данный процесс своих сотрудников и клиентов. И я хочу продолжать эту деятельность и в долгосрочной перспективе.

**— Что для вас означает выражение «добрые дела»?**

— Для меня это означает желание совершать действия, которые вызывают у окружающих радость, благодарность, признательность и другие позитивные эмоции. Это отзывчивость, сострадание и, самое главное, стремление не оставаться в стороне, а помогать нуждающимся.

**— По-вашему, стоит ли рассказывать о том, что делаешь добро, участвуешь в благотворительности?**

— Рассказывать стоит, но не всем подряд, а тем, кто тоже может помочь. И рассказывать нужно с определенным контекстом, а именно: кому ты помогаешь и для чего ты помогаешь.

**— Какие мотивы должны двигать человеком, который может называться благотворителем?**

— По-моему, предприниматели обязаны этим заниматься, так как они по определению должны быть благотворителями. Мотив предпринимательства подразумевает выделение статьи расходов на благотворительность. Также я считаю, что если есть возможность помогать, то почему бы не сделать доброе дело? Сейчас, в современном мире, благотворительностью занимаются многие: коммерческие организации, многие известные личности, государство, да практически все.

**— Есть мнение, что благотворительность — это удел богатых. Вы с этим согласны?**

— Я абсолютно не согласен с такой точкой зрения. Потому что у нас один из самых больших благотворительных сборов совершается по телевидению. Часто по телевизору можно наблюдать следующие призывы: «Переведи сто рублей (десять, пятьдесят и пр.), помоги нуждающимся». Это любой может себе позволить! Сейчас платежные системы таковы, что вы можете без всяких проблем с телефона перевести любую сумму, которую не пожалеть для больных детей, а для них каждая копейка на счету.

**— К сожалению, пока не все представители нашего бизнеса думают и действуют так, как вы. Если у вас будет возможность постараться убедить их изменить свою позицию, что вы скажете?**

— Я дам им почитать это интервью и надеюсь, что они пересмотрят свою точку зрения и тоже начнут активно оказывать благотворительную поддержку.

**Вы можете обратиться в автосалон автомобилей с пробегом АВТОБАН по адресу: г.Омск, ул. Коммунальная, д.2, корп.1.**

*Беседовал Сергей Михневич*

**ХОТИТЕ СТАТЬ ПАРТНЕРОМ  
И ПОМОГАТЬ БОЛЬНЫМ ДЕТЯМ —  
ЗВОНИТЕ ПО ТЕЛ. +7 (3812) 908-902**



**Добро во все времена 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**

**3 818 897, 56 рублей!**

### **ПОМОЩЬ ДЕТЯМ:**

- 139 920, 00 руб.** – оплата слухового аппарата для Саши Андреевой.
- 990, 00 руб.** – оплата доставки ходунков для Никиты Лукьянова.
- 224 456, 45 руб.** – оплата аренды офиса, оплата коммунальных услуг, ГСМ, кресла «Манати» для подопечных выездной паллиативной службы.
- 61 588, 48 руб.** – оплата расходных материалов и их доставке, диагностика отсасывателя для Насти Глазновой.
- 101 143, 93 руб.** – доплата за коляску и оплата ее доставки для Вовы Мизюна.
- 138 093, 93 руб.** – доплата за коляску и оплата ее доставки для Демиды Фомина.
- 4 310, 00 руб.** – ЭЭГ мониторинг для Ильи Свитова.
- 7 000, 00 руб.** – оплата контура пациента для Леши Дзекуна.
- 316 400, 00 руб.** – оплата кислородного концентратора, диагностика кислородного концентратора для Кати Овчинниковой.
- 43 000, 00 руб.** – оплата генетического анализа для Лени Костецкого
- 117 000, 00 руб.** – оплата инсулиновой помпы для Кристины Ивановой.
- 73 700, 00 руб.** – оплата занятий в реабилитационном центре для Максима Чередниченко.
- 120 000, 00 руб.** – оплата слухоречевой реабилитации для Есении Сидоровой.
- 8 475, 35 руб.** – оплата трахеостомической трубки и ее доставка для Алены Пашковой.
- 118 652, 62 руб.** – оплата инвалидной коляски и ее доставка для Жасмин Абдыльмановой.
- 86 300, 00 руб.** – оплата вертикализатора для Даши Демидовой.
- 46 015, 00 руб.** – оплата спирали для Алины Ландышевой.

### **ПОДДЕРЖКА ХОСПИСА «ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»**

- 2 211 851, 80 руб.** – оплата пребывания семей, оплата медицинских услуг подопечным, шестиразовое питание, оплата коммунальных услуг, ГСМ, услуг связи, прочие хозяйственные расходы.

**СПАСИБО ВСЕМ, КТО ПОДЕЛИЛСЯ ЧАСТИЧКОЙ СВОЕГО СЕРДЦА  
И ПОМОГАЕТ НАШИМ ПОДОПЕЧНЫМ!**

# ПОЗДРАВЛЯЕМ!



Коллектив и подопечные нашего Центра поздравляют с Днем Сбербанка всех сотрудников банка!

Искренне желаем Вам, чтобы весь год был наполнен счастьем и прибавил жизненного воодушевления, духовного обновления, мудрости, выдержки и оптимизма!

Тепла и уюта в ваших домах и крепкого здоровья всем близким!

**Новый партнер «Монетки на здоровье»  
салон Ms.GRAIN**

**КОФЕ ЧАЙ ШОКОЛАД СЛАДОСТИ ПОДАРКИ**

Омск, К. Либкнехта, 11 (ТК Пять Звёзд, 1 этаж) Тел. +7 913 963 23 93

**ПОКУПАЯ ПРОДУКЦИЮ НАШИХ ПАРТНЕРОВ -  
ВЫ ПОМОГАЕТЕ НАШИМ ПОДОПЕЧНЫМ!**



# Кладовка

социальный проект в Омске

Избавьтесь от ненужных вещей с пользой!

## 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

## ДОРОГИЕ ЧИТАТЕЛИ! ПОДОПЕЧНЫЕ ЦЕНТРА ЖДУТ ВАШЕЙ ПОДДЕРЖКИ!

Помочь ребятам можно удобным  
для вас способом:

По реквизитам в любом банке:  
Омская региональная общественная  
организация «Благотворительный центр  
помощи детям «Радуга»  
ИНН 5503097573, КПП 550301001  
Р/счет 40703810945400140695  
в Омском отделении Сбербанка России  
№ 8634 г. Омска  
К/счет 3010181090000000673  
БИК 045209673  
Назначение платежа: Благотворительное  
пожертвование для (фамилия, имя ребенка)  
Внимание! Сбербанк не берет комиссию  
с платежей.

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

Опустив пожертвования в специальные  
ящики или «БАНКИ ЖИЗНИ»

С помощью смс на номер 3434  
слово Радуга (пробел) и сумма —  
на проект «Дом радужного детства»  
Слово Омич (пробел) и сумма —  
на помощь детям. Вам придет смс о 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  
[radeva@yandex.ru](mailto:radeva@yandex.ru), [raduga-omsk.ru](mailto:raduga-omsk.ru)  
С удовольствием ответим на каждое ваше  
обращение!

Над номером работали:  
Валерий Евстигнеев, Сергей Михневич,  
Антон Малахевич, Александр Заборских,  
Анна Митяева, Олеся Ульянова, Екатерина Овчинникова,  
Дарья Гурнович, Ольга Петренко, 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 № 09 (86) ноябрь 2019. Тираж 15 000 экз.  
Рег. свидетельство ПИ №ТУ55-00544  
Газета зарегистрирована в Управлении  
Роскомнадзора по Омской области.  
Дата выхода: 08.11.2019. Подписано в печать: 07.11.2019.  
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

