



Мадина Сагеева, руководитель Северо-Осетинского бюро Русфонда

По большому счету

Эту женщину знает весь Владикавказ. Она обычно сидит на рынках или у стен республиканской клинической больницы и просит денег «на операцию на сердце больной дочке». Одна из программ Русфонда специально разработана для помощи детям с большим сердцем. За время работы североосетинского бюро Русфонда трое детей из Северной Осетии уехали лечить сердце в Германию, один ребенок был прооперирован в Томске. Если речь не идет об уникальных случаях, помощь Русфонда не требуется - лечение детей с кардиологическими диагнозами оплачивается по государственным квотам.

Впервые увидев картонную табличку с просьбой о помощи в руках той женщины, я подошла к ней и начала расспрашивать. На вопрос пыталась ли она лечить дочь за государственный счет, женщина ответила, что не является гражданкой России, поэтому и собирает на коммерческую операцию. Тогда я предложила ей помощь Русфонда, дала наш номер телефона. Прошло несколько месяцев. Она не позвонила, но по-прежнему сидит у рынка со своей табличкой...

В последнее время тема благотворительности в информационном пространстве республики стала очень популярной. Резко возросло количество объявлений о сборе денег на лечение тяжелобольных детей. Родители дают их на телевидение и в газеты.

— А почему вы не помогаете девочке, о которой написала газета? — звучит в моей телефонной трубке поздно ночью.

— Давай соберем денег мальчику объявление о помощи, которому просили в телеразговоре, — приходит ко мне sms-сообщение рано утром.

Знакомые присылают номера телефонов людей, которые просят денег на лечение детей, чтобы Русфонд помог им, и обещают принять участие в сборах.

Стараемся разобраться, звоним родителям.

— Здравствуйте, вашей девочке нужно срочное лечение?

— Да, нам срочно нужны деньги!

В ходе таких диалогов часто выясняется, что люди даже не обращались в Минздрав за квотой, что они не знают, где им лечиться, и соответственно не представляют, сколько для этого нужно денег. То есть пожертвования, даже если они будут собраны, не решат проблемы лечения, а просто материально помогут семье.

Нередко родители вместо счета на лечение приносят реквизиты собственного счета в банке, рассчитывая на то, что фонд организует для них неограниченный сбор денег. Когда они понимают, что этого не будет, то отказываются от помощи и идут давать объявление на телевидение или в газету.

Мне регулярно задают вопрос: "Кому и на что Русфонд собирает деньги?". И у меня всегда есть четкий ответ. Русфонд создан журналистами. Мы не можем решать, где и как должен лечиться ребенок, поэтому в перечне обязательных документов, которые должны предоставить родители, — выписка из истории болезни с рекомендацией врача о необходимом лечении.

Мы не передаем собранные деньги в руки родителям, а оплачиваем счета за лечение или лекарства, поэтому еще один необходимый документ — это счет клиники, выставленный за лечение, которое требуется ребенку. Сумму указанную в этом счете, мы и собираем.

Североосетинское отделение Русфонда готово помочь справиться с бедой. Но чтобы эта помощь была направлена на конкретную цель, мы требуем следовать нашим правилам и предоставлять все документы, указанные на сайте www.rusfond.ru.

Собирать же необходимые суммы нам бескорыстно помогает газета "Северная Осетия" и ГТРК "Алания". Но если стоимость лечения превышает 1 миллион рублей, на помощь детям Северной Осетии приходит газета "Коммерсант" и "Первый канал". Так было в случае с нашими маленькими земляками Давидом Фидаровым и Оксаной Хинчаговой, на лечение которых собирала деньги не только вся республика, но и вся страна.

Артура Чохели ждут в Германии в мае

20 марта в газете «Северная Осетия», на сайтах rusfond.ru и «15-й регион», в эфире телекомпании «Алания» мы рассказали историю 13-летнего Артура Чохели («Путь к татами», Мадина Сагеева). У Артура разорваны переланная крестообразная и внутренняя боковая связки правой ноги. Российские врачи не взялись делать операцию на разорванных связках, а немецкие хирурги пообещали вернуть Артура к нормальной жизни. Две операции в клинике АТОС (Мюнхен,

Германия) уже позади. Нужны еще две. Но семья Артура не имеет возможности оплатить лечение. Мы рады сообщить, что вся необходимая сумма на третью операцию собрана (758 500 руб.). Мюнхенская клиника примет мальчика уже в мае. Семья Артура благодарит читателей за помощь. Примите и нашу благодарность, дорогие друзья! Мы обязательно будем следить за судьбой мальчика. Отдельная благодарность — юным участникам

Всероссийского конкурса "Хрустальные звездочки", организованного Федеральным управлением судебных приставов по Республике Северная Осетия-Алания. В этом году конкурс решили сделать конкурсом благотворительным, чтобы помочь Артуру Чохели. И вот еще новости: с 20 марта три организации, 21 читатель оказали исчерпывающую помощь (1 521 154 руб.) пятерым тяжелобольным детям Северной Осетии, чьи истории были опубликованы

на североосетинской странице Русфонда. Оплачены: инсулиновые помпы и расходные материалы к ним стоимостью 199 676 руб. Гураму (16 лет) и Эльвире Кабисовым (13 лет) из Моздокского района: слуховой аппарат Борису Чониашвили (13 лет, 36 852 руб., Владикавказ); операция по поводу сколиоза Чермену Санакоеву (12 лет, 326 450 руб., Владикавказ). Помогли: Алан (Швеция), Джамиль Джафар — заде (Азербайджан), Ильдар (Башкортостан), Мария



Немецкие хирурги помогут Артуру

(Калужская область), Светлана (Курганская обл.), Алексей (Петербург), Илья, Маргарита Полунина, Тимур, Фатима, carabela@, Дмитрий Хугаев, Наталья

Джамиева, Белла Бабиева и Дмитрий Молдавский (все — Москва), Заурбек Тотииков (Владикавказ). Управление Федеральной службы судебных приставов РСО-Алания, 10 класс средней школы №1 Беслана, центр раннего творческого развития Беслана «Золотой ключик», Кристина Сергеевна Ягодина, Рая Малкарова, Дзукоева М.А., Сергей, Хачиров А. (все — Северная Осетия). Спасибо!

Мадина Сагеева, Ирина Бруггер (Москва)

Оставить страхи за спиной

Юле Беглецовой срочно требуется операция на позвоночнике

Девочке 16 лет. Она не хочет ходить в школу. И вообще выходить из дома не хочет. Потому что у нее на спине растет горб. Помочь Юле может только сложная операция. Квоту на нее надо ждать год. А ждать уже нельзя - сколиоз 4 степени начал стремительно прогрессировать. Коммерческая операция, которую в Новосибирском НИИТО готовы сделать Юле уже сейчас, стоит 367 293 руб., но таких денег у семьи Беглецовых нет.

Диагноз идиопатический грудной сколиоз с синдромом Элерса-Данлоса Юлии поставили еще в раннем детстве. С тех пор частью ее жизни стали ежедневные массажи, гимнастика, процедуры. Но надежды семьи на то, что с возрастом удастся преодолеть болезнь, не оправдались. Наоборот — сколиоз начал быстро прогрессировать. У девочки начали болеть ноги при ходьбе, искривление становилось все более заметно. Стало понятно, что операция неизбежна.

— Я всегда пугала дочку операцией, говорила, что если она не будет делать упражнения для спины, упадет на операционный стол, — сокрушается мама Юли Ирина. — И вот теперь операция стала неизбежной. Дочь страдает не только физически, но и эмоционально. Конечно, она боится. Но еще больше переживает из-за своей внешности — мучительно стесняется растущего горба.

— Нашим пациентам практически всегда необходима психологическая поддержка, — заведующая клиникой детской и подростковой вертебрологии Новосибирского НИИТО Михаил Михай-

ловский. — Причем, больше всех переживают именно подростки, для которых внешне данные важны для самоутверждения в среде сверстников. Психологи настраивают их на то, что операция устраним физические проблемы и поможет избавиться от связанных с ними комплексов.

Ирина пришла в североосетинское бюро Русфонда с вопросом: "Скажите, как люди попадают в НИИТО?". Оказалось, что она уже несколько месяцев пытается получить квоту для Юли именно в Новосибирск, потому что много слышала, насколько успешно там делают операции по исправлению сколиоза.

— Нас поставили на очередь в эту клинику, но госпитализацию назначили только на 2014 год, а у дочери за месяц позвоночник искривился на несколько градусов, — рассказывает Ирина. — Юля уже носит одежду на два размера больше, думает, что так меньше виден ее дефект, постоянно плачет, мечтает избавиться от горба.

Ирина обратилась в Русфонд очень своевременно: мы как раз ждали приезда во Владикавказ профессора Михайловского, ведущего хирурга НИИТО, который по программе Русфонда выезжает в регионы России консультировать детей и подростков. Поэтому на вопрос Ирина ответили просто "приходите завтра в детскую больницу на бесплатную консультацию". Беглецовы пришли всей семьей: Юлия сразу получила вызов на лечение, а ее младшей шестилетней сестре подтвердили диагноз — сколиоз



первой степени.

Юля мечтает, чтобы операция была уже позади.

— Теперь и младшую лечить надо, а все эти массажи и занятия стоят немалых денег, — говорит Ирина. — Муж инвалид, потерял кисть из-за производственной травмы на заводе. Живем на пособие мужа по инвалидности. Сама хватаюсь за любую работу, на операцию нам не собрать.

Кроме Юлии, профессор Михайловский бесплатно проконсультировал во Владикавказе еще 46 человек. Он отметил высокопрофессиональную работу своего осетинского коллеги, заведующего хирургическим отделением Республиканской детской больницы Александра Тигиева.

— Из тех пациентов, которых к нашему приезду собрал коллега, оперативное вмешательство показано шестнадцати детям, — сказал Михайловский. — Это очень высокий процент отбора, доктор точно знал, кого необходимо пригласить на консультацию.

Большинство из этих детей сможет воспользоваться государственными квотами на лечение, которые выделит Минздрав республики. А тем, кому необходимо экстренная операция, поможет Русфонд и участие неравнодушных людей.

Мадина САГЕЕВА

КАК ПОМОЧЬ Для спасения Юли Беглецовой не хватает 367 293 руб.

Рассказывает заведующий клиникой детской и подростковой вертебрологии НИИТО Михаил Михайловский (Новосибирск): «У Юлии идиопатический правосторонний грудной сколиоз 4 степени. Показано неотложное оперативное вмешательство. Если не сделать операцию, искривление будет нарастать, а это — серьезная угроза для здоровья девочки. Ведь у Юли также врожденная патология — удвоение почки. Причем, почка уже опустилась из-за искривления позвоночника. Все эти проблемы поможет решить операция, но сделать ее нужно как можно скорее».

Новосибирский НИИТО выставил счет на 367 293 руб. Таких денег у родителей Юли нет.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Юлю Беглецову, пусть вас не смущает цена спасения. Любая ваша помощь будет принята с великой благодарностью. Пожертвования можно перечислить в БФ Русфонд, в том числе воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью (подробности на rusfond.ru). В свою очередь Русфонд немедленно переведет ваши пожертвования в клинику и отчитается по произведенным тратам. Спасибо!

Экспертная группа Русфонда (Российского фонда помощи)



Теперь, чтобы помочь Артуру Чохели и другим детям из Северной Осетии, можно отправить SMS со словом ДОБРО на короткий номер 5541!

Стоимость сообщения 75 руб. Количество SMS с одного телефона неограниченно. Внимание! Услуга недоступна для корпоративных тарифов, юридических лиц и абонентов, обслуживающихся по кредитной системе расчетов. Услугой нельзя воспользоваться при финансовой блокировке номера.

Из свежей почты

Толя Музаев, 6 лет, ДЦП, требуется курсовое лечение. 196 600 руб.

У моего сына детский церебральный паралич. Сразу после родов мы с ним попали в отделение патологии недоношенных детей, где сыну диагностировали несколько кровоизлияний в мозг. Когда Толки стал самостоятельно дышать, нас выписали. Врачи мне говорили, что надо от него отказаться, что нормальным сыном уже не будет. Но Толя рано заговорил, умеет сам кушать, с полутора лет обходится без памперса. Правда, ходить пытается, только держась за руку, и не может сидеть самостоятельно. Мы верим, что Толки помогут в московском Институте медицинских технологий (ИМТ). К сожалению, материальное положение не позволяет нам самостоятельно оплатить лечение. Очень прошу помочь нашему сыну. Лида Музаева, Владикавказ.

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «У Толи врожденный ДЦП, спастический тетрапарез с выраженным нарушением функций нижних конечностей. Необходимо срочно начинать терапию. После проведения курсового лечения Толю можно будет научить сидеть, стоять, ходить, специальные занятия помогут развить речь, мальчик приобретет навыки самообслуживания в быту. В дальнейшем можно будет довести развитие ребенка до возможности обучения».

Нина Мойса, 15 лет, сахарный диабет, требуется инсулиновая помпа и расходные материалы на год. 199 676 руб.

Нине 15 лет, из них 10 она болеет диабетом. Когда мы отмечали пятилетие дочери, я обратила внимание, что она совсем не ест сладкого. Потом заметила, что Нина постоянно хочет спать, сильно похудела. А вскоре дочери стало совсем плохо, она потеряла сознание и впадала в кому. Врачи сказали — если доживет до утра, будет жить. До утра мы дотянули. И начались будни новой жизни у Нины резкие скачки сахара. Приходится постоянно измерять его уровень и делать инъекции. Только за последний год мы три раза лежали в больнице. Начались проблемы с почками, со зрением, памятью. Мы надеемся, что инсулиновая помпа, которая автоматически поддерживает необходимый уровень сахара в крови, поможет дочери вернуться к нормальной жизни. Сейчас у нас тяжелое материальное положение. Я попала под сокращение, муж долгое время не работал. Рассчитываем на помощь добрых людей. Анна Мойса, Владикавказ.

Главный детский эндокринолог Минздрава республики Северная Осетия-Алания Ирина Каирова (Владикавказ): «У Нины сахарный диабет первого типа. Болезнь характеризуется тяжелым лабильным течением, для которого характерны резкие, непредсказуемые скачки уровня сахара в крови. Чтобы улучшить состояние девочки и избежать дальнейшего развития осложнений, рекомендована установка инсулиновой помпы».

Милена Туаева, 12 лет, врожденная аномалия развития позвоночника, требуется операция. 367 293 руб.

Милена — наша средняя дочь. Она родилась в срок и начала рано ходить, но ближе к двум годам стало заметно нарушение осанки. Мы пошли к ортопеду, сделали снимок. Обнаружили лишний полупозвонок, со смещением. С тех пор каждый год проходим курс лечения в специализированной клинике. Но на очередном осмотре врачи сказали, что без операции не обойтись. Мы много слышали об искусных врачах из Новосибирского НИИТО. Отправили в клинику рентгеновские снимки, выписки из истории болезни, но получили ответ, что необходимо приехать на очную консультацию. Возможность оплатить поездку в Новосибирск и консультацию у нас не было. Но тут случилось чудо: во Владикавказ приехал профессор Михаил Михайловский из НИИТО. Мы получили бесплатную консультацию и приглашение на лечение. Но сами оплатить операцию не можем. Умоляем, помогите нам — надеемся, что произойдет еще одно чудо. Фатима Туаева, Новый Батако.

Заведующий клиникой детской и подростковой вертебрологии НИИТО Михаил Михайловский (Новосибирск): «У девочки врожденный правосторонний грудной кифоз (искривление — Русфонд) шейно-грудного отдела, возникший в результате множественных аномалий развития позвонков и ребер. Рекомендовано оперативное лечение».

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Российского фонда помощи

Российский фонд помощи (Русфонд) — журналистский проект, созданный в Москве осенью 1996 года для помощи остро нуждающимся людям. В настоящее время, тщательно проверив письма-просьбы, мы размещаем их в газетах «Коммерсант», «Северная Осетия», «Комсомольская правда» (Башкирия), на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», Zdorovie@mail.ru; интернет-порталах «БИЗНЕС Online» (Татарстан), «15-й регион» (Северная Осетия), в эфире «Первого канала» и телекомпании «Алания», а также в ряде других региональных газет и телеканалов. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда «Русфонд» (учредители издательский дом «Коммерсант» и Лев Амбиндер) и далее действуете сами либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей (подробности на rusfond.ru).

Помогая, вы не подменяете госказну, а дополняете ее. Мы просто помогаем вам помочь! Читателям за эту помощь благодарим: всего собрано \$104,9 млн. В 2013 г. (на 18.04.2013) — 358 142 187 руб. Из них детям Северной Осетии — 4 692 264 руб.

Мы организуем также акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник».

Реквизиты: БФ «РУСФОНД», ИНН 7743089883, КПП 774301001, р/с 40703810700001449489 в ЗАО «Райффайзенбанк» г. Москва, к/с 30101810200000000700, БИК 044525700.

Назначение платежа: Пожертвование на лечение фамилия и имя ребенка.

НДС не облагается.

Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rfr-rso@yandex.ru; rusfond@kommersant.ru.

Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный), благотворительная линия МТС), факс (495) 926-35-63;

во Владикавказе 8 918-826-20-10, руководитель Североосетинского бюро Русфонда Мадина Сагеева.