

Мы помогаем помогать

Оправдание добра



ЛЕВ АМБИНДЕР

президент Русфонда, член Совета при президенте РФ по развитию гражданского общества и правам человека

Дорогие друзья! Перед вами первая страница благотворительного проекта Русфонда в Санкт-Петербурге. Эта страница будет выходить раз в месяц с письмами попавших в беду людей.

Им нужна помощь, у них тяжело больны дети и нечем заплатить за спасение. Вообще-то эта страница для всех — для отчаявшихся людей и для людей сострадательных, способных помочь.

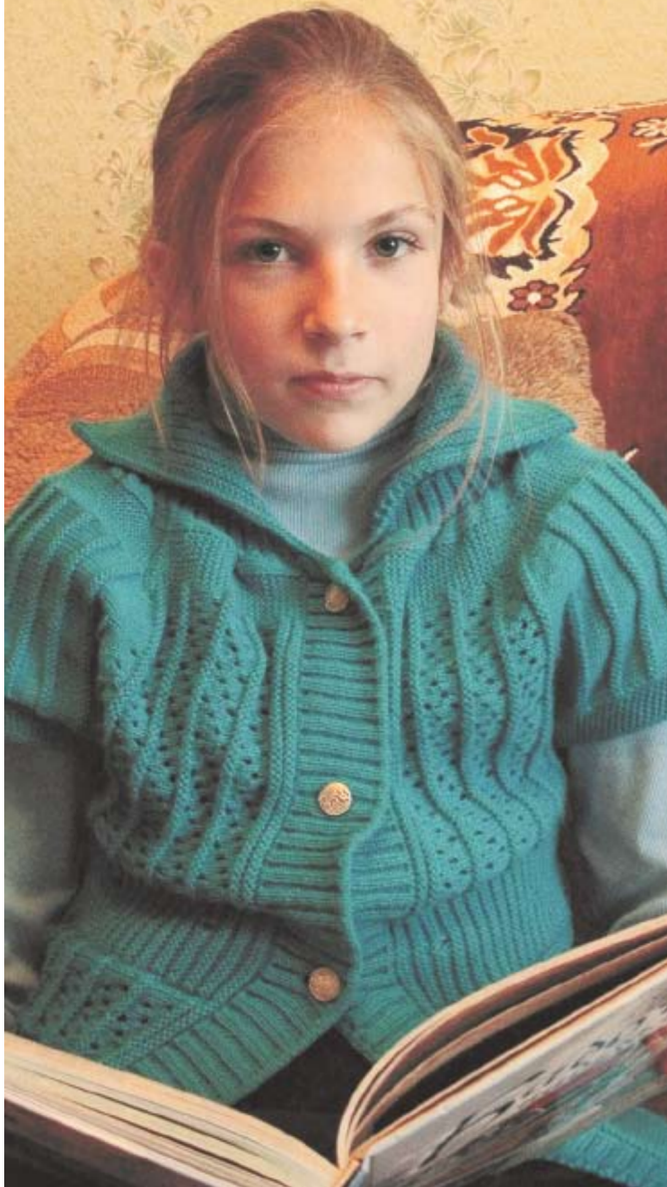
Семнадцать лет назад в Москве появился Русфонд (www.rusfond.ru) — журналистский проект помощи тяжело больным детям. За эти годы собрано \$123,4 млн. Русфонд стал крупнейшим фандрайзером (сборщиком пожертвований) в России. Публикуя в газете «Коммерсантъ» и других федеральных СМИ просьбы родителей, отчаявшихся найти средства на лечение детей, мы организуем сборы пожертвований, и читатели откликаются, финансово решая проблемы авторов писем. Кроме того, с октября 2011 года существует совместный благотворительный проект Русфонда и Первого канала. Для этого проекта характерен сбор с помощью sms-пожертвований: вы отправляете sms со словом «ДОБРО» на телефонный номер 5541 — и жертвуете 75 рублей на лечение героя телесюжета. Только в 2012 году более 6 млн зрителей Первого канала, 30 тыс. читателей нашего сайта rusfond.ru, газеты «Коммерсантъ» и других СМИ, а также свыше 800 компаний и учреждений с помощью Русфонда оплатили лечение 1237 детей из России и стран СНГ, собрав свыше 960 млн рублей. Только в этом году наши читатели и телезрители оплатили лечение 52 детей из Петербурга и Ленобласти. Теперь мы открыли представительство Русфонда и в Петербурге.

Идея проста: жители региона сами помогают юным землякам. Я убежден, миллионы людей у нас готовы заниматься благотворительностью. Если их что и останавливает, то лишь боязнь остаться в дураках. Снимите этот синдром — и массовая доброта станет фактом. К счастью, мы в Русфонде быстро поняли, кто в доме хозяин. Мы лишь менеджеры, а спасаете горемык именно вы, читатели. Это за вами последнее слово, это вы диктуете критерии отбора писем в печать.

По данным Минюста РФ, в стране до 9 тыс. благотворительных фондов, но большинство существует на бумаге — тормозят несовершенные законы. Мы в Русфонде знаем, как чиновники сдерживают это развитие, в нашем случае — чиновники здравоохранения. Они не желают сотрудничать. Еще год назад не желали демонстративно, теперь — колеблются. Но ситуация меняется: буквально в эти дни Русфонд совместно с Минздравом РФ начинает программу помощи детям с орфанными (редкими) болезнями на общую сумму 300 млн рублей. Среди этих детей непременно будут и ваши земляки.

Первые признаки искривления врачи обнаружили у девочки в 5 лет. А когда Вике исполнилось 7 лет, неправильное развитие позвоночника стало угрожать ее здоровью.

ФОТО ИЗ СЕМЕЙНОГО АРХИВА



Будьте добры, присоединяйтесь! Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда

→ Русфонд — журналистский проект, созданный в Москве осенью 1996 года для помощи остро нуждающимся людям. В настоящее время, тщательно проверив письма-просьбы, мы размещаем их здесь, на сайте, в «Коммерсанте» (Москва), на сайтах livejournal.com, «Эхо Москвы», «Здоровье@mail.ru», «Фонтанка.ru», в эфире Первого канала и ГТРК «Санкт-Петербург», а также в ряде других региональных газет и телеканалов. Письма тщательно проверены и подготовлены в печать экспертами Санкт-Петербургского бюро Русфонда (руководитель — Анна Брусилова).

→ Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и отправляете пожертвования, используя нашу систему электронных платежей. Возможны переводы с помощью мобильных устройств, с кредитных карт и электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа. Помогая, вы не подменяете государственную казну, а дополняете ее. Мы просто помогаем вам помогать. Читателям затея понравилась: всего собрано свыше \$121,3 млн. В 2013 году (на 16.09.2013) собрано 886 278 762 рубля. Из них детям Санкт-Петербурга и Ленинградской области — 55 300 171 рубль.

Вдохнуть полной грудью

Вике 12 лет. У нее аномалия позвоночника, из-за этого шея так искривлена, что девочка не может повернуть голову и постоянно испытывает сильные боли. Деформируется грудной отдел позвоночника. Под угрозой легкие и сердце. Вике срочно нужна операция по удалению аномального полупозвонка и установке титанового стержня.

Первые признаки искривления врачи обнаружили у девочки в 5 лет. А когда Вике исполнилось 7 лет, неправильное развитие позвоночника стало угрожать ее здоровью: сильно искривилась шея, стало трудно глотать. Появились частые головные боли. Чтобы исправить искривление, Вике пришлось сделать операцию и несколько месяцев ходить в специальной металлической конструкции — гало-аппарате, фиксирующем и постепенно вытягивающем шею. В таком аппарате человек напоминает робота или космического пришельца — показаться на глаза друзьям девочка стеснялась, так что почти не выходила из дома.

Потом были 2 года, когда шея у Вики выпрямилась и ничего не болело. Правда, называть эти годы благополучными никак нельзя — именно в это время у Вики умер папа.

А потом появились новые проблемы с позвоночником — даже более серьезные, чем прежде, — дал о себе знать лишний клиновидный полупозвонок. Он находится на уровне лопаток и по мере роста девочки раздвигает грудные позвонки. Эта поначалу незаметная «особенность» определяет теперь многое в жизни Вики.

Например, то, что девочка не может оглядываться, когда ее зовут, а поворачивается всем телом. Не ходит в школу, потому что из-за боли даже один урок не может выдержать. С трудом засыпает, потому что не может найти положение, при ко-

тором не болели бы шея или спина. Теперь, когда девочка быстро растет, боль мучает ее по-новому: у Вики стал деформироваться грудной отдел позвоночника. Из-за сдавливания грудной клетки появилась хроническая гипоксия — нехватка кислорода. Девочка постоянно испытывает слабость, у нее сильно снижен аппетит.

Кроме того, Вика снова начала стесняться своей внешности, потому что болезнь становится все заметнее для окружающих: шея вновь искривилась, лопатка выпирает, как маленький горбик. А позвоночник уже не выдерживает даже незначительных нагрузок, поэтому Вика снова вынуждена сидеть дома и общаться с друзьями только по телефону. Девочке как можно скорее нужна операция. Если не удалить аномальный полупозвонок и не установить титановый стержень, начнут страдать не только легкие, но и сердце. Может наступить частичный паралич.

Об этих страшных прогнозах Вика не знает — врач говорят о них только маме. Просыпаясь каждое утро, девочка надеется на то, что именно сегодня сможет выйти на улицу, вдохнуть полной грудью, повернуть голову, когда кто-то окликнет ее, и не почувствовать в этот момент боли. И эта надежда вполне реальна: есть клиника и врач, который сделает Вике спасительную операцию.

Но квота на эту операцию появится не раньше будущего года. А у Вики нет столько времени. Да и сил терпеть боль все меньше. Средства на оплату операции нужно найти сейчас. Викина мама Ольга сама инвалид. В последние 2 года она растит дочку одна. Работает оператором в отделе «Почты России», получает 10 тыс. рублей. Другой работы в деревне Бор, где они живут, найти невозможно. Помочь Вике можете только вы.

АННА ЮДИНА
rusfond@dp.ru



Вике Кудрявцеву спасет операция на позвоночнике.

Из свежей почты Русфонда

СВЕТА МАЛЫШЕВА, 7 лет, сахарный диабет 1-го типа, требуется инсулиновая помпа и расходные материалы. 151 055 рублей



Моя дочь больна сахарным диабетом. Перед каждым приемом пищи ей нужно делать инъекцию инсулина — это пять уколов в день! Но уровень сахара в крови стабилизировать все равно не удается. От множества уколов на руках и животе у Светы появились липодистрофии — это уплотнения, которые мешают всасыванию лекарства. Год назад из-за резкого повышения в крови уровня сахара у дочери наступила диабетическая кома, она попала в реанимацию. Этой осенью Света начала ходить в школу. Но она еще не может сама контролировать свое состояние и делать себе уколы. Дважды в день я прибегаю в школу мерить дочери уро-

вень сахара и делать инъекцию инсулина. Эти проблемы может решить инсулиновая помпа, но стоит она для меня слишком дорого. Я воспитываю Свету одна, живем мы на ее пенсию. Только ваша поддержка поможет сделать жизнь моей дочери похожей на жизнь здоровых детей!

Юлия Малышева, Санкт-Петербург

Врач-эндокринолог детской поликлиники №30 Татьяна Ильина (Санкт-Петербург): «Диабет у Светы протекает сложно, с очень большими перепадами уровня сахара в крови. Требуется как можно скорее перейти на лечение с помощью инсулиновой помпы».

ГРИША ЯКУНИН, 17 лет, муковисцидоз, требуется инфузомат и зонд для энтерального питания. 181 500 рублей



Сын с рождения болен муковисцидозом. Это тяжелое наследственное заболевание с поражением дыхательной системы, у Гриши оно отягощено синегнойной и стафилококковой инфекциями. Сейчас болезнь перешла в тяжелую стадию. Сын почти перестал есть, сильно потерял в весе. Поэтому кроме капельниц с антибиотиками, которые мы ставим несколько раз в день, ему требуется питание высококалорийными смесями, которые вводятся через зонд в течение ночи. Ради этого Гришу приходится постоянно класть в больницу, где мальчик проводит почти по полдню и рискует подхватить инфекции, что для него самое опасное. Но, если у нас будет зонд для питания и инфузомат (электронный насос для строго дозированного внутривенного ввода лекарств), про-

водить необходимую терапию можно дома. Однако самостоятельно приобрести эти аппараты мы не можем. На лекарства, питание для сына и аренду квартиры уходит все — зарплата мужа и Гришина пенсия. Я не работаю. Надеемся только на вашу помощь!

Людмила Якунина, Санкт-Петербург

Заведующий отделением детской городской больницы Святой Ольги (Санкт-Петербург) Александр Орлов:

«У Гриши муковисцидоз смешанного типа. Постоянное воспаление в легочной системе приводит к значительной потере веса. Поэтому ему требуется ночное зондовое кормление высококалорийными смесями. Часть лечения могла бы проводиться дома при наличии соответствующего оборудования».

БАНЯ НАГАЕВ, 4 месяца, врожденная левосторонняя косопальность, требуется лечение по методу Понсети. 120 000 рублей



Левая стопа у Вани от рождения вывернута. В роддоме нам поставили диагноз косопальность и направили на курсы массажа. Но результатов не было. К счастью, мне рассказали о методе Понсети. С его помощью от дефекта можно избавиться за 5 недель, а потом, для закрепления результата, носить специальную обувь — брейсы. Важно начать лечение, пока сын совсем маленький и не ходит. Но собрать деньги на лечение мне не по силам. Я мать-одиноч-

ка, получаю только пособие по уходу за ребенком. Без вашей помощи нам не справиться. Ваня может на всю жизнь остаться инвалидом.

Марина Нагаева, Санкт-Петербург

Заместитель главного врача больницы имени Н.В. Соловьева (Юрий Филлимендикова) (Ярославль): «Если начать лечение сейчас и соблюдать все рекомендации врача, можно гарантировать выздоровление мальчика».

КОММЕНТАРИЙ

Для спасения Вики Кудрявцевой не хватает 390 тыс. рублей

АЛЕКСАНДР МУШКИН,

руководитель отделения детской физиоостеологии и ортопедии Научно-исследовательского института физиопульмонологии Минздрава РФ

Вике срочно нужна операция по удалению аномального полупозвонка и исправлению деформации позвоночника. Девочке будет поставлена титановая корректирующая система CD Horizon производства США. В результате удастся устранить деформацию, не допустить нарушения

функции легких и сердца, предотвратить появление новых деформаций в процессе роста ребенка. **Клиника выставила счет за операцию на 390 тыс. рублей. Дорогие друзья! Если вы решите спасти Вике Кудрявцеву, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Все необходимые реквизиты есть в Русфонде. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа. Спасибо.**

rusfond.ru



8-800-250-75-25
звонок по России бесплатный
8-921-424-2712
an@rusfond@mail.ru