

РУСФОНД

RUSFOND.RU

ПРЯМАЯ РЕЧЬ

ГЛАВНАЯ ТЕМА

ДЕЛАНО

ТРЕБУЕТСЯ ПОМОЩЬ



Игорь СВИНАРЕНКО,
писатель

Хорошо там, где мы есть

ПОЧЕМУ СИЛЬНЫЙ ПОМОГАЕТ СЛАБЫМ И ПОЧЕМУ ТАК ПОСТУПАЮТ НЕ ВСЕ? СЕГОДНЯ ПИСАТЕЛЬ ИГОРЬ СВИНАРЕНКО РАССКАЗЫВАЕТ О ТОМ, КАК ИНОГДА ЛЮДИ РЕЗКО МЕНЯЮТ СВОЮ ЖИЗНЬ

Вот только что они жили спокойно и размеренно, и вдруг все бросают и начинают помогать другим. Что за этим стоит? Был такой случай. Один человек – назовем его Николай – жил себе в провинции, служил в школе, тихо вел семейную жизнь, почитывал книги. Ничего не предвещало! Так бы и провел всю жизнь в своем маленьком сонном городке, и ничего бы с ним не случилось.

была в ужасе – куда ты нас тащишь, изверг?! Сам-то ладно, а о детях подумал?! Он готов был их пока там оставить, а уж потом как-нибудь забрать, со временем. Про все это можно говорить долго, но нет смысла, каждый, кто бывал женат, легко себе дорисует недостающие кошмарные подробности.

Мне после Николай, уже в России, вернувшись, за бутылкой другой водки рассказывал про главный мотив своего возвращения. Его измучило страшное переживание – там, на Западе, некому помогать. Все и так замечательно устроено и организовано, продумано и обеспечено.

«А вот, к примеру, бедные старики», – думал он. Разузнавал. А они там прекрасно себя чувствуют, социальные работники с них не слезают. «А сироты? С сиротами у них и того круче, за ними очередь, чтоб взять себе... Ну, и дальше в таком духе. В России же Николай, он про это не задумывался раньше, только потом его осенило, – всегда кому-то помогать, хоть как-то, хоть чем-то. На Западе же не к чему было ему приложить силы. Вернувшись же, он, скажу сразу, чтоб не затевать долгий рассказ, кинулся помогать зекам, которые тянули сроки в ближайшей к его дому колонии. Тогда это было непопулярно, немодно, и СМИ редко высказывались по поводу, и мало кто знал про тюремные ужасы. Но Николай это не мешало, он не афишировал своего нового хобби. Просто молча радовался, что пустоты в жизни стало меньше. Он доволен, и ладно. Про Запад он иногда вспоминает со вздохом и рассказывает смешные истории про свою маленькую эмиграцию.

Вот что случилось с человеком? Что вдруг на него нашло? Умом, может, повредились? Поди знай. Может, в человеке где-то заложен некий инстинкт, который заставляет его кому-то помогать, тащить ко-го-то, спасать? Как спасают людей, например, собаки или дельфины? Вполне возможно. Или так дается выхлест лишней энергии, чтоб получить облегчение, а иначе она пойдет во вред? И так может быть, вон есть же выражение – «с жиру бесится». Приходит на ум авиационная практика, когда самолет перед экстренной посадкой ходит кругами и сливает на землю неизрасходованное топливо, но не случится беда. Какая-то в этом заложена многовековая человеческая мудрость... И это возможно, но зря ж в разных религиях твердо говорится про отчисление некоторого процента на пожертвования нуждающимся. Это я так, коротко, здесь мы точно не будем разбираться в доказательствах бытия Божия и анализировать всякие учения.

Главное, наверное, другое: когда что-то непонятно, есть смысл прислушаться к себе, отследить, так сказать, движения души. Не обращая внимания на чужую суету и на модный современный спорт – крысиные гонки за успехом. Тогда, может, в голову придет какая-то умная мысль, почему нет.

Николай жил вот приблизительно на этой волне. Но была у него и такая особенность: ему было совсемно прохладиться в уютной европейской стране, когда где-то там, в суровой России, весьма несладкой жизнью живет огромное количество людей. Эта мысль надоедала ему все чаще, и в какой-то момент он решил вернуться. Ему не нравилось чувствовать себя дезертиром, который отсиживается в тылу! Он проспался ночами в холодном поту от мысли, что виноват во всем, во всех бедах РФ. Как человек верующий, он дошел даже до сравнения России с Голгофой! Она типа там страдает, а он тут обжирается! Ему стало плохо от этого нехорошо.

Конечно, начались и уныло тянулись скандалы с женой, вплоть до развода, она

Антон Базарнова спасет операция на грудной клетке



ВЕРА АНДРИЯНОВА

Мальчику семь лет. У него врожденная воронкообразная патология грудной клетки. Совсем скоро ребра начнут давить на сердце и легкие. Спасет Антона операция. Ее проведения уже четыре года добивается дедушка мальчика – единственный на свете человек, которому Антон оказался нужен.

ДЕДУШКИН СЫН

О том, что у Антона воронкообразная деформация грудной клетки, стало известно почти сразу после рождения. При такой аномалии грудина постепенно выдвигается по направлению к позвонкам, деформируя жизненно важные органы. Врачи сразу сказали, что деформация глубокая, поэтому со временем Антону будет необходима операция. Однако до трех лет вмешательство хирургов противопоказано, поэтому лечение отложили. Мальчик рос, развивался, воронка была почти незаметной.

Но когда Антону исполнился год, его мама, чтобы не усложнять себе жизнь лечением ребенка, бросила семью. А вскоре умер отец мальчика. Так Антон остался на руках у своего деда Николая Григорьевича, который подумал «живи будем – не помрем», и без лишних разговоров взял на себя воспитание внука.

Мальчика ждуть новосибирские хирурги

Когда Антону исполнилось три года, Николай Григорьевич отправился с ним по врачам.

Мальчика ждуть новосибирские хирурги

Когда Антону исполнилось три года, Николай Григорьевич отправился с ним по врачам.

Мальчику семь лет. У него врожденная воронкообразная патология грудной клетки. Совсем скоро ребра начнут давить на сердце и легкие. Спасет Антона операция. Ее проведения уже четыре года добивается дедушка мальчика – единственный на свете человек, которому Антон оказался нужен.

Мальчику семь лет. У него врожденная воронкообразная патология грудной клетки. Совсем скоро ребра начнут давить на сердце и легкие. Спасет Антона операция. Ее проведения уже четыре года добивается дедушка мальчика – единственный на свете человек, которому Антон оказался нужен.

Мальчику семь лет. У него врожденная воронкообразная патология грудной клетки. Совсем скоро ребра начнут давить на сердце и легкие. Спасет Антона операция. Ее проведения уже четыре года добивается дедушка мальчика – единственный на свете человек, которому Антон оказался нужен.

«Нас долго гоняли туда-сюда, от одного специалиста к другому», – вспоминает он.

Разумеется, первым делом дед с внуком пришли в детскую районную поликлинику. И хирург, и ортопед диагноз подтвердили, но с госпитализацией не торопились, мол, «время не пришло».

«Потом нас направляли в городские детские клиники на консультации, ходили мы и к платным специалистам. Но все рекомендации сводились к одному – нужна операция», – рассказывает дедушка Антона

Пока Николай Григорьевич вместе с Антоном обивал пороги государственных и частных клиник, он узнал о малоинвазивной хирургии, когда операция проводится без рассечения костной ткани, через небольшие разрезы. При таком вмешательстве Антону, не разрушая ребер и хрящей, смогут установить выправляющую титановую пластину. Этот метод с успехом практикуется в новосибирской «Клинике травматологии, ортопедии и нейрохирургии» (НИИТО). Николай Григорьевич написал в Новосибирск, и оттуда ответили – «ждем!»

МЕДЛИТЬ НЕЛЬЗЯ

Времени у Антона осталось немного – возрастные ограничения по операции уже «поджимают», мальчик растет, а вместе с ним растет и «воронка». Последнее обследование ребенка показало, что грудные кости начали давить на сердечную мышцу. В этом году у Антона впервые появилась одышка. Сказывается уменьшение объема легких под давлением грудной клетки. Операцию нужно делать как можно скорее, но денег на нее Николаю

Мальчика ждуть новосибирские хирурги

Мальчику семь лет. У него врожденная воронкообразная патология грудной клетки. Совсем скоро ребра начнут давить на сердце и легкие. Спасет Антона операция. Ее проведения уже четыре года добивается дедушка мальчика – единственный на свете человек, которому Антон оказался нужен.



Мальчику семь лет. У него врожденная воронкообразная патология грудной клетки. Совсем скоро ребра начнут давить на сердце и легкие. Спасет Антона операция. Ее проведения уже четыре года добивается дедушка мальчика – единственный на свете человек, которому Антон оказался нужен.

Для спасения Антона Базарнова не хватает 86 330 руб.

Рассказывает главный научный сотрудник отделения детской и подростковой вертебрологии НИИТО Михаил Михайловский (Новосибирск):

«В случае с Антоном мы имеем дело с глубокой воронкообразной деформацией грудной клетки. Необходимо срочное хирургическое вмешательство для восстановления заградительного пространства и создания условий для нормального функционирования органов грудной клетки. В противном случае грудина будет давить на жизненно важные внутренние органы, в первую очередь на сердце и легкие. В данной ситуации мы будем делать малоинвазивную торакопласти-

ку, гораздо менее травматичную для ребенка, чем обычная полостная операция».

Клиника выставила счет за проведение операции 86 330 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Антона Базарнова, пусть вас не смущает цена спасения. Любая ваша помощь будет с благодарностью принята. Пожертвования можно перечислить в Русфонд, в том числе воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа. Спасибо!

К счастью, ни семейные драмы, ни сложный диагноз пока не отразились на характере Антона и его отношении к миру. Лишь иногда, приходя из школы, мальчик начинает спрашивать деду, почему у друзей-однокурсников есть и мама и папа, а у него нет. У Антона много друзей – с ними мальчик играет в футбол. Сказать, что футбол для него – это любимая игра, значит не сказать ничего. Николай Григорьевич мечтает отдать Антона в футбольную школу. Не сейчас, конечно, а когда мальчику будет сделана операция, и он сможет дышать полной грудью. Мечта будет вполне осуществима, если мы все вместе поможем Антону.

Мальчику семь лет. У него врожденная воронкообразная патология грудной клетки. Совсем скоро ребра начнут давить на сердце и легкие. Спасет Антона операция. Ее проведения уже четыре года добивается дедушка мальчика – единственный на свете человек, которому Антон оказался нужен.

Мальчику семь лет. У него врожденная воронкообразная патология грудной клетки. Совсем скоро ребра начнут давить на сердце и легкие. Спасет Антона операция. Ее проведения уже четыре года добивается дедушка мальчика – единственный на свете человек, которому Антон оказался нужен.

Из свежей почты

Наташа Колесникова, 6 лет, сахарный диабет, требуются расходные материалы для инсулиновой помпы и глюкометра. 192 555 руб.



Диагноз сахарный диабет первой степени Наташе поставили в пять лет. До этого никаких проблем со здоровьем у дочери не было. Диабет врачи нашли случайно – анализы в поликлинике показали повышенное содержание сахара. Год назад Наташе установили инсулиновую помпу. Я даже не могу описать, насколько улучшилось общее состояние дочери. Сейчас Наташа начала готовиться к школе. Проблема для нас только в одном – постоянно нужны дорогие «расходники». Помпа в прямом смысле спасла нашего ребенка, и отказать от этого аппарата мы не можем. Но у нашей семьи скромный доход, и в последнее время нам с большим трудом хватает средств на то, чтобы самим оплачивать тест-полоски для измерения

уровня сахара. А в ближайшее время понадобятся новые «расходники» на помпу. Помогите, пожалуйста!

Ирина Колесникова, Самарская область, Тольятти.

Врач-эндокринолог Тольяттинской городской поликлиники №2 Ирина Рубанова (Тольятти): «У Наташи сахарный диабет первого типа. Единственный возможный способ компенсировать заболевание – помповая инсулинотерапия. Для эксплуатации помпы необходимы расходные материалы и тест-полоски к глюкометру».

Женя Иванова, 10 месяцев, симптоматическая эпилепсия, требуется обследование. 80 000 руб.



Наша долгожданная дочь Женечка родилась с кровотечением в легких и в желудке. Помимо этого у нее была тяжелая асфиксия, которая привела к поражению центральной нервной системы. Сразу после родов больше двух недель Женя провела в коме, на искусственной вентиляции легких, а потом еще месяц пролежала в реанимации. Но наш ребенок выжил. Врачи поставили диагноз ДЦП, а также симптоматическая эпилепсия. Мы с ужасом видим, как мучается наш ребенок – в день у Жени происходит по 100–150 судорог. Из-за такой страшной эпилепсии мы даже не можем начать реабилитационное лечение ДЦП! Сейчас состояние дочери критическое. Она ест только через катетер, почти не двигается, ее дыхание нарушено, поэтому мозг постоянно в состоянии кислородного голодания. Жене срочно необходимо обследование в специализированном центре лечения эпилепсии. Сами денег собрать на обследование мы не сможем: жена ухаживает

за дочерью, я работаю сарем-сборщиком, получаю 10 000 руб. в месяц. Помогите нам, пожалуйста!

Алексей Иванов, Самарская область, Тольятти.

Руководитель центра лечения и диагностики эпилепсии «Планета-Мед» Василий Генералов (Москва): «У Жени в результате тяжелых родов серьезное повреждение головного мозга. Помимо задержки моторного развития девочку мучают частые судорожные приступы, которые мешают ребенку проводить реабилитационную программу по ДЦП. Развитие ребенка невозможно, пока судороги не будут вылечены. Для подбора эффективного лечения девочку необходимо обследовать в специализированном центре».

Паша Хохлов, 9 лет, энурез и энкопрез вследствие поражения центральной нервной системы, требуется курсовое лечение. 188 000 руб.



Мой сын нормально развивался до двух лет, пока неожиданно не заболел сальмонеллезом. Кто бы знал, что лечение окажется таким трудным! Как осложнение у Пашы началась страшная сенсея, который лечили около года. А уже после лечения сенсея обнаружили множественные заболевания желудочно-кишечного тракта. Ребенок ничего толком не ел, сильно потерял в весе. А в мае 2011 года у сына начался энкопрез и энурез: у Пашы нарушились функции органов малого таза, и теперь ему постоянно приходится быть в памперсах. Эту болезнь мы никак не можем вылечить – сына смотрели многие специалисты, но подходящего лечения так никто и не предложил. Во время очередного обследования в этом году у сына нашли еще и доброкачественные опухоли головного мозга. Сейчас Паша не посещает школу,

находится на домашнем обучении. С ровесниками не общается, стесняясь своей болезни. Врачи рассказали нам, что наш недуг могут вылечить в московском Институте медицинских технологий. Это стоит денег, но мы живем на алименты от моего бывшего мужа и нам даже откладывать не из чего. Помогите нам, пожалуйста!

Наталья Дорошенко, Оренбургская область, Бузулук.

Врач ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «У Павла последствия раннего органического поражения центральной нервной системы – энурез и энкопрез. Необходимо срочно начинать терапию».

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

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 газете «Волжская коммуна» (Самара), «Коммерсант» (Москва), «Комсомольская правда» (Башкирия), «Северная Осетия», на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», Здоровье@mail.ru, интернет-порталах «Волга-Ньюс» и «Самарские родители» (Самара), «ВЗНЕС Online» (Татария), ufa.kp.ru и фонд-mariamatu (Башкирия), «15 регион» (Северная Осетия), в эфире «Первого канала», ГТРК «Татарстан», телекомпаний «ТЭРА» (Самара), ГТРК «Самара», «Алания», «Вся Уфа», а также Башкирского спутникового телевидения.

Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф.

Фонд – лауреат национальной премии «Серебряный ланцет».

Реквизиты: **Благотворительный фонд «РУСФОНД», ИНН 7743089883, КПП 774301001, р/с 4070381070001449489 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: rusfond_sam@mail.ru; rusfond@kommersant.ru.

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

Русфонд в Самаре: 8-927-746-59-30, руководитель Самарского бюро Русфонда Александра Черникова.

Деньги на лечение Димы Зайцева собраны, операция пройдет в декабре

ИРИНА БРУГГЕР,
ВЕРА АНДРИЯНОВА

22 октября мы рассказали историю 15-летнего Димы Зайцева из Самары («Уйти от одиночества», Вера Андриянова). У Димы врожденная ломкость костей. Из-за многочисленных переломов мальчик прикован к инвалидной коляске. Диме необходимо пройти курс лечения по укреплению костей.



Мальчику семь лет. У него врожденная воронкообразная патология грудной клетки. Совсем скоро ребра начнут давить на сердце и легкие. Спасет Антона операция. Ее проведения уже четыре года добивается дедушка мальчика – единственный на свете человек, которому Антон оказался нужен.

КАК ПОМОЧЬ

Через банк
Прити с реквизитами фонда в любой банк и сделать перевод. **Внимание:** Сбербанк не облагает переводы в Русфонд комиссией. В строке «назначение платежа» обязательно укажите, какому ребенку конкретно вы хотите помочь. (Например: Пожертвование на лечение Марсела Володичина. НДС не облагается.)

При помощи банковской карты
Зайдите на самарскую страничку Русфонда (<http://rusfond.ru/samara>), выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги с банковской карты Visa или MasterCard.

Через терминалы Волго-Камского банка
На сайте rusfond.ru вы найдете и другие способы перечисления пожертвования и сможете выбрать для себя наиболее удобный. Отправьте SMS со словом «деты» на номер 5541. Стоимость сообщения 75 рублей

Рады сообщить, что вся сумма, необходимая для проведения