

НУЖНА ПОМОЩЬ

СДЕЛАНО

ПРЯМАЯ РЕЧЬ

# Беспокойное сердце

ЕГОРА ПАХОМОВА СПАСЕТ  
ЭНДОВАСКУЛЯРНАЯ  
ОПЕРАЦИЯ

УЛЬЯНА ЯШКОВА

Мальчику семь лет. У него сложный врожденный порок сердца. Сейчас Егору требуется срочная операция, которая позволит закрыть отверстие в сердце – оно расширяется и угрожает жизни мальчика. Мальчику срочно нужна дорогостоящая операция.

## ВРОЖДЕННЫЙ ДИАГНОЗ

«То, что сын родится с пороком сердца, я узнала еще во время беременности, на 24-й неделе. Врачи сказали, что, судя по всем признакам, порок сложный – транспозиция магистральных сосудов, то есть нарушено положение артерий, исходящих из сердца. Из-за этого у ребенка могут быть проблемы с кровообращением, может развиться сердечная недостаточность, – рассказывает Маргарита, мама Егора. – Сразу после рождения сына положили в реанимацию». В тот же день врачи Самарского областного клинического кардиологического диспансера (СОККД) подтвердили диагноз. При таком пороке, объяснили они, ребенку потребуются три плановые операции на открытом сердце, чтобы восстановить систему кровообращения и наладить работу сердца.

Первую операцию, которая позволила заменить артериальный клапан и разгрузить легочную артерию, Егору сделали на пятый день жизни.

«Сын был совсем слабеньким, даже когда ел, сразу возникала одышка, появлялась синюшность на лице и ручках. Врачи тогда никаких прогнозов не давали», – вспоминает Маргарита.

## ЧРЕДА ОПЕРАЦИЙ

В четыре месяца в СОККД мальчику сделали вторую операцию – Гленна. Егор быстро пошел на поправку, стал хорошо есть, активно набирать вес,



ЮЛИЯ ВЕЛИКАНОВА

наверстывать упущенное. «Сын такой интерес ко всему начал проявлять, как губка впитывал. В три года Егорка пошел в детский сад. Веселый нрав помог ему быстро подружиться с другими детьми, и мальчик с удовольствием ходил в садик. Все было бы хорошо, но только порок сердца часто напоминал о себе: при малейшей нагрузке появлялась одышка, начинала синеть кожа.

В четыре года – снова операция, на этот раз Фонтена. Специфика этой операции состоит в том, что, исходя из состояния ребенка, врач может оставить в сердце небольшое отверстие – фенестру. Она выступает «обходным путем» для крови в случае возникновения слишком высокого давления в легких. «Егорка у нас такой активный товарищ, ни минуты на одном месте без дела. Уже про компьютер все знает и нам с мужем помогает разобраться, когда надо. Говорит, что будет программистом», – рассказывает Маргарита. Пока же Егор ходит в подготовительную группу перед первым классом, в этом году нам в школу. Но в последнее время напомнили о себе проблемы с сердцем. Егор сейчас не может пробежаться, снова стала появляться сильная одышка.

## СЕРДЦЕ ПОД УДАРОМ

Недавно мальчик прошел плановое зондирование в СОККД. Оно показало, что фенестра у Егора стала настолько активно расширяться, что перестала работать во благо, начав сбрасывать лишнюю кровь. Из-за этого у Егора сильно понизилась кислородная насыщенность крови.

А это значит, что ребенку напрямую угрожает гипоксия и нарушение работы важнейших внутренних органов. В СОККД маме сказали – отверстие надо закрывать, и срочно. Необходима установка специального аппарата – окклюдера системы «Амплацер». Аналогов ей пока нет, но в настоящее время система не квотируется, а значит, родителям Егора придется искать на нее средства самим. В то же время, врачи не рекомендуют затягивать с операцией, поскольку отверстие растёт и самочувствие Егора ухудшается.

Для спасения Егора Пахомова не хватает 267 891 руб.

Заведующий отделением кардиохирургии и кардиоревматологии СОККД Сергей Шорохов (г. Самара): «В последнее время у Егора отмечается значительное снижение насыщенности крови кислородом. Это крайне опасно, может привести к таким осложнениям, как гипоксия головного мозга. Требуется эндоваскулярное закрытие отверстия – фенестрации – с помощью окклюдера».

Стоимость лечения составляет 267 891 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Егора Пахомова, 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 банковской карты или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа. Спасибо!

Экспертная группа  
Русфонда

Вика Захарова, 4 года, сахарный диабет 1 типа, требуются расходные материалы к инсулиновой помпе. 92 868 руб.

В год дочка начала постоянно просить пить. И кожа у нее изменилась, стала очень сухой. Обследование в поликлинике показало, что уровень сахара в крови у Вики в три раза выше нормы. Врачи диагностировали сахарный диабет, подбирали дозу инсулина. Сколько дочке пришлось вытерпеть уколов! Но, несмотря на все наши усилия, справиться со скачками сахара не удавалось. Самочувствие Вики улучшилось после того, как в два года ей установили инсулиновую помпу. Но сейчас заканчиваются расходные материалы к помпе, нужны новые, без них помпу нельзя использовать. Оплатить расходники у нас нет возможности, так как живем на небольшую зарплату мужа и Викину пенсию по ин-



валидности. Помогите нам, пожалуйста!

Татьяна Захарова, Самара.

Эндокринолог Самарской городской детской клинической больницы Евгения Калабина: «У Вики нестабильное течение заболевания, компенсировать которое позволяет только помповая инсулинотерапия. Для эксплуатации помпы необходимы расходные материалы».

Максим Юденков, 10 лет, эпилепсия, необходима операция. 234 730 руб.

При рождении сын был обвит пуповиной, первые недели находился в реанимации и в отделении патологии новорожденных. Судорожный приступ у Максима случился на четвертый день жизни. Но при выписке из роддома врачи не дали нам никаких рекомендаций. Сын сильно отставал в развитии, не держал голову, не тянул ручки к игрушкам. В пять месяцев у него начались сильнейшие приступы эпилепсии, почти каждый раз он терял сознание. С тех пор мы боремся с припадками. Препараты, которые назначают врачи, позволяют лишь на время уменьшить частоту и силу приступов. Они случаются от одного до десяти раз в сутки, истязают сына и мешают его развитию. В три года Максиму сделали операцию на спине, лице и ногах, после чего уменьшились спазмы мышц, Максим начал держать голову. Чтобы заняться реабилитацией моего мальчика, необходимо сначала добиться длительной ремиссии судорог. Мы обратились в Детскую городскую клиническую больницу № 5 им. Н.Ф. Филатова (ДГКБ № 5 им. Н.Ф. Филатова) в Санкт-Петербурге, где успеш-



но оперируют детей с такими же проблемами. Там готовы помочь. Но лечение в больнице Санкт-Петербурга для нас платное, поскольку мы прописаны в Самарской области. А сами собрать необходимую сумму не можем, так как живем на зарплату мужа, которой хватает только на самое необходимое. Помогите, пожалуйста!

Оксана Юденкова,  
г. Жигулевск.

Нейрохирург ДГКБ № 5 им. Н.Ф. Филатова Андрей Ляпин (Санкт-Петербург): «Учитывая неэффективность медикаментозной терапии, Максиму показано оперативное лечение эпилепсии. Операции будет предшествовать детальное обследование».

# Федя Тарахтиенко получит слуховой аппарат

ВЕРА АНДРИЯНОВА

**Оплачены:** лечение детского церебрального паралича стоимостью 199 740 руб. Роме Гладкому (2 года, г. Самара) и Алене Плотниковой (5 лет, г. Похвистнево).

**Помогли:** Марина (Амурская обл.), Вадим, Виктория (оба – Краснодарский край), Константин (Республика Тыва), Михаил (Свердловская обл.), Евгений (Удмуртская Республика), Алла (Ханты-Мансийский АО), Андрей, Дмитрий, Екатерина, Елена, Ирина, Лидия, Марина, Руслан, Юлия (все – Москва), ИП Соколова Ольга Николаевна, три Александра, Альфия, Андрей, Вадим, Валентина, Евгений, две Евгении, две Екатерины, пять Елен, Ирина, Ксения, Леонид, Людмила, две Любви, Марина, Мария, два Михаила, четыре Натальи, пять Ольги, две Светланы, Татьяна, Юлия, два Юрия (все – Самарская обл.).

12 февраля на сайте 63.ru, а также в эфире ГТРК «Самара» и ТРК «Терра» мы рассказали историю десятилетнего Феде Тарахтиенко из Самары («Слишком тихий мир», Вера Андриянова). У мальчика двусторонняя тугоухость 3 степени. Феде требуется мощный слуховой аппарат костной проводимости. Рады сообщить, что вся необходимая сумма (300 тыс. руб.) собрана. Елена, мама Феде, благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья!

И вот еще новости. Одна компания, 58 читателей и 5 941 телезритель оказали исчерпывающую помощь (726 293 руб.) троим тяжелобольным детям – очередникам Самарского бюро Русфонда.

## ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи отчаявшимся авторам писем в газету «Коммерсант». Проверив письма, мы размещаем их в газетах «Коммерсант» (Москва), «Волжская коммуна» (Самара), на сайтах rusfond.ru, samarskie-roditeli, vniinform.ru (Самара), livejournal.com, «Эхо Москвы», в эфире «Первого канала», ГТРК «Самара», ТРК «Терра» (Самара), а также в 50 печатных, телевизионных и интернет-СМИ в различных регионах РФ. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и дальше действуете сами либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей.

## КАК ПОМОЧЬ

Основные способы перевода пожертвований

- 1. SMS-пожертвование**  
Отправьте слово ДЕТИ на номер 5541 (только для жителей России). Стоимость одного SMS-сообщения – 75 рублей. Количество SMS с одного номера не ограничено. Услуга недоступна для корпоративных тарифов.
- 2. Через банк**  
Принести с реквизитами фонда (см. справку о Русфонде) в любой банк и сделать перевод. Внимание: Сбербанк не облагает переводы в Русфонд комиссией. В строчке «назначение платежа» обязательно укажите, какому ребенку конкретно

возможны переводы с кредитных карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помочь. Читателям и телезрителям затея понравилась: всего собрано \$185,3 млн. В 2015 году (на 13 марта) собрано 227 606 177 руб. Из них детям Самарской области – 2 119 273 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд – лауреат национальной премии «Серебряный лучник». Президент Русфонда – Лев Амбиндер, лауреат премии «Медиа-менеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиа-бизнеса».

вы хотите помочь (Например: Пожертвование на лечение Саши Рыбакова. НДС не облагается).

- 3. Через терминал QIWI (КИВИ)**  
Выберите кнопку «Плата услуг», затем «Другие», затем кнопку «Благотворительность» и «Российский фонд помощи». Введите свой номер телефона и внесите пожертвование. Внимание: эта помощь бездарная. Если вы хотите, чтобы пожертвование поступило именно детям из Самарской области или конкретному ребенку, то после перевода сообщите его имя и фамилию нам по телефону 8-927-207-27-95.

**Реквизиты:**  
Благотворительный фонд «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: rusfond\_sam@mail.ru; rusfond@rusfond.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, и.о. руководителя Самарского бюро Русфонда Вера Андриянова.

- 4. Через банковскую карту**  
Зайдите на самарскую страничку Русфонда rusfond.ru/samara. Выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги с банковской карты Visa или MasterCard.
- 5. Другие способы**  
На сайте rusfond.ru вы найдете и другие способы перечисления пожертвования и сможете выбрать для себя наиболее удобный. Например, получить и распечатать счет для оплаты в любом салоне связи «Евросеть», «Связной», МТС, «МобилЭлемент», «АльТелеком», оплатить через кошелек Rbk Money, Webmoney, через систему Яндекс.Деньги, «Contact» и «Лидер», получить квитанцию для перечисления через Почту России.