

руссонд/ростовская область

Личное дело

Когда все становятся близкими людьми

Национальный регистр доноров костного мозга имени Васи Перовщикова прирастает не только потенциальными донорами, но и настоящими соратниками, которые иногда уже фактически без участия Русфонда устраивают различные акции в поддержку нашего проекта. В Москве и Норильске, Петербурге и Костроме наши помощники сами сдают кровь на типирование, агитируют присоединиться к регистру знакомых и незнакомых людей, проводят массовые мероприятия. Одним из них станет акция памяти музыканта Михаила Корнишина, которая намечена на сентябрь.



Лауреат российских и международных конкурсов музыкант Михаил Корнишин умер в июле этого года. Жизнь прекрасного гитариста и педагога унес острый миелобластный лейкоз. Михаила могла бы спасти трансплантация костного мозга, но донора ему не нашлось. Еще в июне, когда Корнишин был жив, его друзья бросили клич на музыкальных форумах в интернете, предложили всем неравнодушным к его судьбе сдать кровь на типирование для Национального регистра. Собрались, сдали, отвезли пробирики в Петербург. На этом не успокоились, решили провести еще такую же акцию — надеялись, что кто-то из новых потенциальных доноров сможет спасти Михаила. Конечно, шансов почти не было, ведь совпадение фенотипов встречается довольно редко, и едва ли после такой акции сразу мог бы найтись подходящий донор. Но тем не менее верили в чудо. Для Михаила чуда не произошло. В итоге акция состоится осенью — уже ради спасения других людей, которым понадобится трансплантация костного мозга.

Четырехлетнему Рамазану Ниямухамбетову из Норильска с редким заболеванием крови — анемией Фанкони — не нашли совместного неродственного донора, и медики НИИ имени Р. М. Горбачевой пришлось провести ему трансплантацию стволовых клеток от отца, а пересадки от родителей самые опасные. Идет ответственный период приживления клеток. Но Канбике Ниямухамбетова, мама мальчика, тревожится не только о собственном ребенке. Она и сейчас, после трансплантации, периодически приезжает в Петербург пробирики с кровью, сданной жителями Норильска для типирования, в наш регистр.

Дочь жительницы Костромы Дмитрия Денисенко и Веры Сальниковой Маша родилась с лейкозом и умерла в двухмесячном возрасте. После этой трагедии супруги создали фонд «Седьмой лепесток». Помимо прочего фонд регулярно устраивает акции по рекрутированию потенциальных доноров для Национального регистра.

Уже несколько таких акций провели и активисты петербургского движения «Энергия жизни», чей волонтер Олег Ковригин болен острым лимфобластным лейкозом. На странице «Энергии жизни» в социальной сети руководитель движения Виктор Андронов пишет: «Что такое патриотизм — кричать на митингах и махать флагами или приносить пользу своей стране и людям?»

Вот так оно и бывает: начинаешь с помощи близкому человеку, а потом понимаешь — мы все близки друг другу.

Национальный регистр доноров костного мозга создается Русфондом и сотрудниками НИИ им. Р. М. Горбачевой (Санкт-Петербург) на пожертвования читателей «Коммерсанта» и rusfond.ru, а также зрителей «Первого канала». Сейчас регистр насчитывает 35 776 потенциальных доноров, 63 из них уже стали реальными донорами — поделились своим костным мозгом с больными.

Артем Костюковский,
специальный корреспондент Русфонда

Стать донором костного мозга в Ростове-на-Дону можно, обратившись на станцию переливания крови: г. Ростов-на-Дону, ул. Ченцова, 71/63Б. Телефон: 8 (863) 2515961.

ДЕНЬ МИЛОСЕРДИЯ
В КИНОСЕТИ «ЧАРЛИ»

Киносеть «Чарли» открывает серию благотворительных акций на территории Ростовской области, участие в которых примут лучшие развлекательные и творческие площадки региона!

«День милосердия» — уникальный проект ростовского бюро Российского фонда помощи «Русфонд», который позволит жителям нашей области проводить свое личное время с удовольствием и пользой, одновременно помогая нуждающимся и спасая жизнь ребенка. Площадки будут меняться, но суть останется неизменной: в рамках одного дня развлекательные комплексы, кинотеатры, рестораны и другие крупные ростовские организации будут работать в обычном режиме, однако доход, полученный в этот день, будет идти на оплату лечения маленького жителя Дона, семья которого не может сама справиться со сложной ситуацией.

23 сентября киносеть «Чарли» дает начало «Дням милосердия!» Благотворительные показы мультфильма «Кунг-фу Кролик» (в формате 3D) пройдут одновременно во всей сети кинотеатров «Чарли» (пять кинотеатров) в следующих городах: Ростов-на-Дону, Таганрог, Старый Оскол, Черкесск. Время начала показа: 18:30.

Все средства, полученные от продажи билетов на мультфильм «Кунг-фу Кролик: повелитель огня», будут перечислены в Русфонд для помощи тяжелобольным детям.

Киносеть «Чарли» на протяжении долгих лет своей деятельности участвует в благотворительных акциях: будь-то подарки школьникам в рамках Спартакиады или бесплатные сеансы для малоимущих семей. На самом деле, мы не делаем ничего невозможного. Все это может каждая компания, предприятие, бизнес... человек. Главное — желание! Мы не раздумывали: участвовать или нет, а сразу активно принялись за работу! — говорит об участии «Чарли» в серии мероприятий День Милосердия управляющий киносети Игорь Смыков.

Приходи в «Чарли» всей семьей и подари надежду тем, кто нуждается!

Открыты предварительные продажи! Спешите забронировать свой билет на www.kinocharly.ru.

Жизнь без уколов

Лиле требуются инсулиновая помпа и расходные материалы

Девочке 11 лет. Диагноз «сахарный диабет 1-го типа» Лиле поставили, когда ей исполнилось два года. С тех пор приходится делать до восьми уколов инсулина в день. Сейчас, в переходном возрасте, состояние девочки ухудшается. Врачи рекомендуют перейти на инсулиновую помпу. Только вот бесплатно ее в этом году уже не получить — квоты исчерпаны. Семье, где работает только отец, а мама дома с тремя маленькими детьми, оплата помпы и расходных материалов не по силам.

У Лили важная миссия в семье — она старшая дочка, должна приглядывать за младшими. Попробуй уследить за двумя младшими братьями. Вот годовалый Витя мчится в сторону дороги на детском велосипеде, а Максим, ему уже три, пытается ухватить kota за хвост. Тут нужен глаз да глаз. Однако ответственности этой девочке со смешными косичками не занимать.

Лилия регулярно, по несколько раз в день, сама измеряет уровень сахара в крови: колет пальчик иголкой, прикладывает тест-полоску к выступившей капельке крови и вставляет ее в глюкометр. Сама делает себе инъекции инсулина в живот. «Главное, не поспать вот в эти шишечки, тогда очень больно будет», — показывает Лилия. — Это следы от старых уколов. У меня такие и на руках, и на ногах есть, но на животе больше всего.

«Дочь родилась абсолютно здоровой. Росла, развивалась. А в два года резко стала какой-то вялой, много спала, плохо кушала, — вспоминает Алла, мама Лили. — Врач из районной поликлиники сказал, что у дочки простуда, прописал аспирин. Но Лиле становилось все хуже. Я очень испугалась, вызвала скорую, с диагнозом «диабетрия» нас забрали в городскую больницу Таганрога. К вечеру сделали анализ на уровень сахара в крови, он был в пять раз выше нормы! Сразу начали колоть инсулин».

Когда состояние Лили стабилизировалось, ее перевели в Ростовский институт акушерства и педиатрии. Организм девочки настолько ослаб, что ее ноги не держали. В ростовской больнице Лили пролежала месяц, вра-



Врачи рекомендуют Лиле перейти на инсулиновую помпу. Только вот бесплатно ее в этом году уже не получить — квоты исчерпаны

чи подобрали дозу инсулина. С тех пор ее норма — в среднем восемь уколов в день.

«Она с четырех лет начала сама себе делать уколы, — рассказывает Алла. — Я ее всему сразу учила. Нас позвала в гости в садик согласилась взять: я просто звонила воспитательнице, она называла мне показания глюкометра, а я ей — какая доза нужна, Лилиа сама себя колола. Она же маленькая девочка. Я ей совсем немножко дала».

Алла бабушка в ответ: «Жалко ее. Она же сразу скачок сахара, нужно укол делать».

Еще сложнее стало, когда у Лили начался переходный возраст. Сахар начал скакать без всяких причин. Врачи

отмечают: состояние Лили

ухудшилось, возрос риск развития осложнений.

«Нормализовать уровень сахара только с помощью уколов уже не получается, — поясняет Алла. — А его постоянные перепады очень опасны для здоровья. Мы вновь обратились в Ростовский институт акушерства и педиатрии. Там объяснили, что речь об установке помпы по квоте может идти только в следующем году, на 2015 год квоты закончились. А еще нужны расходные материалы, их вообще не выдают, надо покупать самим. Нам такие расходы не потянуть, поэтому мы решили обратиться к нашим землякам и в Русфонд. Помогите, пожалуйста, спасти Лилию!»

Галина Козлова

КАК ПОМОЧЬ

Для спасения Лили Филипповой не хватает 184 284 руб.

Эндокринолог НИИ акушерства и педиатрии Ирина Хлиян (г. Ростов-на-Дону): «Заболевание у Лили протекает очень тяжело, с крайне нестабильными показателями содержания глюкозы в крови. Из-за этого у девочки уже зафиксирован ряд осложнений. Для стабилизации уровня сахара Лиле необходим переход на постоянно подожку инфузию с помощью инсулиновой помпы. Это позволит снизить риск развития тяжелых осложнений». Внимание! Цена инсулиновой помпы и расходных материалов к ней — 194 284 руб. Читатели Русфонда собрали 10 000 руб.

Не хватает 184 284 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Лилию Филиппову, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд. Все необходимые реквизиты есть в фонде. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карты или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробнее — на rusfond.ru/rostov или по телефону отделения Русфонда в Ростовской области: +7 928 133 66 73).

Экспертная группа Русфонда

Операция Варе Домашовой оплачена

В августе на сайте Русфонда и в донских СМИ мы рассказали историю полутрагедообразной Вари Домашовой из Азова. У Вари врожденный порок сердца. Девочку спасет операция — протезирование легочного клапана. Операцию проведут по квоте, но изготовление протеза нужно будет оплатить, а семье Домашовых это не по силам. Рады сообщить, что вся необходимая сумма (143 910 руб.) собрана. Евгения, мама Вари, благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

И ЕЩЕ НОВОСТИ

Три компании, 162 читателей и 8202 телезрителя ГТРК «Дон-ТР» оказали исчерпывающую помощь (1 120 574 руб.) четверым тяжелобольным детям — очередникам ростовского бюро Русфонда.

Оплачены: лечение симптоматической эпилепсии, спастического тетрапареза Насте Слюсарчук (2 года, 199 740 руб., г. Новошахтинск); перевязочные средства и лекарства Еве Шербак (5 лет, 479 280 руб., г. Шахты); расходные материалы к инсулиновой помпе Стефании Разумной (2 года, 137 147 руб., г. Таганрог).

Помогли: Алексей, Анна, Вячеслав, Владимир Хитаров, Галина Смирнова, Е.



Операцию Варе проведут в сентябре

Домашова, Инна В., Петр, Максим, Юлия Канунникова, Юлия Монастырская (все — Краснодарский край), Михаил Зайцев (Московская обл.), Петр (Ставропольский край), Евгений (Челябинская обл.), Александр Махмудович Шабан, Алла, Кира Козлова, Кот Баюн, Наталья, Татьяна Коробова, Marina (все — Москва), ОАО «Донпрессмаш», ООО «ЛКМ-Сервис», ООО «Технолоджи», АЗ, А.Л. Половняков, Александрович, Александровна, Алексей, Анастасия Страданченко, Андрей Калининченко, Андрей Ляшов, Алек-

сей Мироненко, Андрей Рудаков, Валентинович, Валерьевич, Виталий, Владимир Шуменко, Владимир Юревич, Владиславовна, Гарринвна, Дина Данилевская, Дмитрий, два Евгения, Евгений Семенов, Елена, Елена Сафонова, Иван, Игорь Марков, Ирина Лященко, две Натальи, Олег Пладыч, Ольга Барчарникова, Рыжий, С. Прихотько, Саша, Света, Светлана, Сергей, Станислав Сергеевич Лагунов (все — Ростовская обл.).

Спасибо!

Подробнее на сайте rusfond.ru
Галина Козлова

Из свежей почты

Сабрина Киргизбаева, 1 месяц, врожденный порок сердца, требуется операция и баллонный катетер. 94 833 руб.

Когда Сабрина родилась, врачи сказали, что она абсолютно здорова. Но уже на следующий день дочке резко стало плохо. Она даже дышать сама не могла. Ее подключили к аппарату искусственной вентиляции легких. Кардиолог из Областной клинической больницы обследовал Сабрину и поставил диагноз «врожденный порок сердца». Из роддома нас перевели в Ростовский НИИ акушерства и педиатрии. Врачам удалось стабилизировать состояние дочки, ее выписали домой. Сейчас к нам каждый день приходит участковый педиатр. У Сабины кожа и губы бледные с синеватым отливом, ей тяжело дышать. Врачи говорят, что необходимо как можно быстрее провести операцию на сердце. Но для нас лечение платное: несмотря на то что Сабрина родилась в Ростове, у нее, как и у нас с мужем, гражданство Киргизии. Сами мы не сможем быстро собрать необходимую сумму. Помогите, пожалуйста. *Дилноза Киргизбаева, г. Ростов-на-Дону.*

Заведующий отделением детской кардиохирургии Областной клинической больницы Александр Кислицкий (г. Ростов-на-Дону): «Сабрине необходимо в ближайшее время провести эндоваскулярную пластику клапана легочной артерии. После операции нормализуется кровообращение в легких, повысится концентрация кислорода в крови, что позволит предотвратить сердечную недостаточность».

Маша Шевырина, 2 года, деформация черепа, требуется лечение специальными шлемами. 120 000 руб.

Внимание! Цена лечения — 180 000 руб. Фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 60 000 руб.

Не хватает 120 000 руб.

Маша родилась раньше срока. Первые семь месяцев жизни она была подключена к аппарату искусственного дыхания. Прогнозы врачей были неутешительными, но мы делали все, что только возможно. В итоге состояние дочки значительно улучшилось, нас выписали домой. Из-за того что Маша очень долго могла только лежать в одном положении, у нее деформировался череп: одна сторона лица словно подтянута вверх. Из сюжетов местного телевидения мы узнали, что подобную деформацию можно исправить в Москве, обратились в НИИ нейрохирургии имени Н. Н. Бурденко. Там врачи подтвердили: форму головы можно скорректировать с помощью специальных шлемов — ортезов. Но их изготовление не оплачивается из бюджета. У нас же таких денег нет: жена работает учителем, я на заводе, воспитываем двоих детей. Поэтому мы обращаемся с просьбой к читателям Русфонда помочь нашей дочке вылечиться. *Денис Шевырин, г. Таганрог.*

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Компьютерная томография головного мозга выявила у Маши позиционную брахицефалию — деформацию костей свода черепа. Коррекция деформации возможна без операции, при помощи краниального ортеза (специального шлема)».

Артем Бычков, 10 лет, прогрессирующая мышечная дистрофия Дюшенна, требуется электроподъемник. 109 585 руб.

До пяти лет сын рос и развивался нормально, как все дети. Мы только замечали, что он слегка неуклюж. Но к шести годам Артем уже мог ходить только на носочках, на ногах стоял плохо, часто спотыкался и падал. Ростовские врачи поставили диагноз «мышечная дистрофия Дюшенна». А с восьми лет Артем может передвигаться только в инвалидном кресле. Мне нужно самой его пересаживать в кровать, в ванну. Тем временем Артем растет, сейчас он весит 50 кг. Я все время боюсь, что когда буду его пересаживать, то не справлюсь, он упадет и получит травму. Врачи посоветовали купить электроподъемник с ремнями. Выдать это приспособление бесплатно нам не могут, так как оно не входит в льготный список средств технической реабилитации. Сами мы собрать такую сумму не в состоянии, работает только муж, я все время с сыном. Пожалуйста, помогите! *Юлия Ершченко, г. Ростов-на-Дону.*

Невропатолог Областной детской больницы Эльвира Пятаго (г. Ростов-на-Дону): «Мальчик самостоятельно не может встать и передвигаться. Для облегчения ухода за ребенком в домашних условиях и для его безопасности необходим электроподъемник».

Реквизиты для помощи есть в фонде. Возможны электронные пожертвования (подробности на rusfond.ru).

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в газету «Коммерсантъ». Проверив письма, мы размещаем их в газете «Коммерсантъ» (Москва), «Коммерсантъ-Юг России», «Наше время» (Ростов-на-Дону), в журнале «Нация», на сайтах rusfond.ru, 161.ru, livejournal.com, «Хит-FM Ростов», «Эхо Москвы», ИА «РБК-Юг», в эфире «Первого канала», на телеканалах ГТРК «Дон-ТР», в социальных сетях Facebook, «Одноклассники» и «ВКонтакте», а также в 79 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. Возможны переводы с кредитных карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности — на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям и телезрителям затея понравилась: всего собрано \$199,04 млн. В 2015 году (на 4 сентября) — 999 395 750 руб. Из них детям Ростовской области — 9 536 377 руб.

Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник». Президент Русфонда — Лев Амбидер, лауреат премии «Медиаменеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиабизнеса».

Реквизиты:
Благотворительный фонд «Русфонд», ИНН 774089883, КПП 774031001, р/с 40703810700001449489 в АО «Райффайзенбанк», г. Москва, к/с 30101810200000000700, БИК 044525700.

Назначение платежа: Пожертвование на лечение фамилия и имя ребенка. НДС не облагается.
Телефоны в Москве — 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный, благотворительная линия МТС), факс в Ростове-на-Дону — 8-928-133-66-73. E-mail: rusfondnadonu@mail.ru