

**«Русфонд» и «Восточно-Сибирская правда» продолжают совместный благотворительный проект, цель которого – помочь тяжелобольным детям из Иркутской области. На наших страницах публикуются истории ребят, которым нужна конкретная помощь. Мы заранее признательны всем, кто откликнется и решит помочь. Любая ваша помощь будет принята с величайшей благодарностью!**

ПОМОЖЕМ НАШИМ

## Регистр доноров костного мозга в Петербурге должен расти

В НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии имени Р.М. Горбачёвой в Петербурге проведена трансплантация костного мозга Насте Кострубиной из Ростовской области. Это уже четвёртая пересадка от неродственного донора, найденного в нашем, отечественном донорском регистре, который ещё только создаётся Первым Санкт-Петербургским медицинским университетом имени академика И.П. Павлова и «Русфондом».



**ВИКТОР КОСТИКОВСКИЙ,**  
СПЕЦИАЛЬНЫЙ КОРРЕСПОНДЕНТ  
«РУСФОНДА»

«Русфонд» вместе с питерскими медиками и учёными строит регистр на надёжной профессиональной основе. В НИИ имени Горбачёвой 17 декабря 2013 года был запущен в работу новый секвенатор – генетический анализатор для типирования крови доноров и пациентов по тканевой совместимости. Сложнейший прибор стоимостью 11 783 837 рублей оплачен читателями «Русфонда», из них 3 млн рублей внесла компания «Трансойл», которая весь прошлый год помогала нам лечить детей.

В настоящее время регистр насчитывает 1170 потенциальных доноров. Даже в такой небольшой базе данных уже зафиксировано 10 совпадений по совместимости. Вряд ли это можно объяснить только случайностью. Скорее всего, даже на этом этапе начинает играть свою роль национальный характер регистра. Собственно, он и не-

обходим именно как национальный, потому что в обширном международном банке данных доноры для российских пациентов находятся не всегда.

Мы намерены в ближайшие два года довести количество потенциальных доноров до 6000. А для этого нужно сделать ещё один рывок – в развитии лабораторной базы – приобрести оборудования и материалов более чем на 7 млн рублей. В 2014 году предстоит оплатить и реагенты для исследования донорской крови на 35 млн рублей. Итого потребуется 42 млн рублей. Снова придёт на помощь «Трансойл», как нас заверили в компании.

Сейчас в Петербурге уже действует русфондовский координатор по работе с донорами. В ближайшее время координатор, а также пункт забора донорской крови появятся и в Москве. Мы надеемся в этом году организовать такие пункты ещё в некоторых городах, где работают региональные представительства «Русфонда».

Нас иногда спрашивают: взявшись за создание регистра, не подменяем ли мы государство? Ведь уже лет двадцать, как Минздрав РФ обещает создать единый национальный регистр, а его так и нет. Но в конце-то концов, почти все национальные регистры доноров костного мозга – а их в мире больше семи десятков! – создавались общественными структурами своих стран. И далеко не во всех случаях им помогали свои государства... Но мы надеемся – наше может. Да, в общем-то, уже и помогает: ведь медицинский университет, в состав которого входит НИИ имени Горбачёвой, – государственный. Но и нам с вами, как представителям гражданского общества, от своей роли в этом деле отказываться не следует. Дело стоит наших усилий.

ГЛАВНЫЙ ГЕРОЙ

## Держать спину

Настю Плотникову спасёт операция на позвоночнике

Девочке 16 лет, у неё прогрессирующий лордозсколиоз четвёртой степени. Если не начать лечение, позвоночник Насти продолжит деформироваться и ребра будут сдавливать внутренние органы. Выпрямить искривлённый позвоночник поможет операция. Девочку ждут в АНО «Клиника НИИТО» (Новосибирск). Но денег на операцию у Плотниковых нет.

Настя живёт в городе Нижнеудинске, что стоит на реке Уде – правом притоке Ангары. Учится в девятом классе на «хорошо» и «отлично», в свободное время помогает маме – убирает квартиру, лепит вареники и пельмени. А ещё Настя дрессирует своего спаниеля и ухаживает за амазонской лилией, которая растёт у неё в комнате на подоконнике. Но самое большое увлечение девочки – танцы. И это несмотря на болезнь, а точнее – вопреки ей.

– Дочь родилась слабенькой, – рассказывает Елена, мама девочки, – много времени мы проводили в больницах.

Несколько лет назад родители заметили, что у Насти нарушается осанка, искривляется позвоночник. Обратились к врачам. Долго наблюдались, выполняли все рекомендации, которые им давали, но ничего не помогло.

В конце прошлого года Настя с мамой ездила на консультацию в институт травматологии и ортопедии в Новосибирск. Там поставили диагноз – лордозсколиоз четвёртой степени. Необходимо сделать операцию, иначе грудная клетка будет всё сильнее деформироваться, сдавливая лёгкие и нарушая работу сердца. Однако операция эта платная, денег на неё у семьи нет. Мама



Настя работает школьным учителем, папа – пожарным.

Девочка изо всех сил старается не дать сломить себя болезни и уже два года наравне со своими сверстницами занимается в танцевальной группе. Если бы здоровье зависело только от воли человека, Насте давно бы удалось победить все свои недуги. В наших с вами силах ей в этом помочь.

ОЛЬГА КЛИМОВА

ФОТО ТИМУРА ШАРИПКУЛОВА

### Для спасения Насти Плотниковой не хватает 367 293 рублей

Заведующий детским отделением АНО «Клиника НИИТО» Михаил Михайловский (Новосибирск): «У Насти прогрессирующий лордозсколиоз четвёртой степени. Со временем к деформации позвоночника с неизбежностью присоединится сильный болевой синдром. Эти проблемы можно решить только с помощью операции. Использование современного высокотехнологичного инструментария позволит радикально исправить форму позвоночника и туловища, избежать тяжёлых последствий для здоровья».

Стоимость операции – 367 293 рубля. Дорогие друзья! Если вы решите спасти Настю Плотникову, пусть вас не смущает цена спасения. Любая ваша помощь будет принята с благодарностью. Пожертвования можно перечислить в «Русфонд», в том числе воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в нашей стране и за рубежом. Спасибо!

ЭКСПЕРТНАЯ ГРУППА «РУСФОНДА»

ИЗ ПОЧТЫ

## Помогите, пожалуйста!



Кирилл Рыков, 4 месяца, метопический краниосиноз, требуются пластины для проведения трепанации черепа. 35 000 рублей

Мой сын родился с деформацией черепа – у него преждевременное срастание лобного шва. Из-за этого нарушается развитие и рост черепа, что может привести к повышению внутричерепного давления и повреждению мозга. Кирилл мо-

жет ослепнуть и так и не научиться говорить. Врачи объяснили нам, что срочно необходима операция, пока сыну не исполнилось полгода. По линии преждевременного сросшихся швов наложат защитные пластины, чтобы восстановить нормальную форму черепа. Государственной квотой оплата пластин не предусмотрена. Хотя сумма и не очень значительная, у нас таких денег просто нет. Я нахожусь в декретном отпуске, и живём мы только на зарплату мужа. Почти все деньги уходят на аренду жилья, искусственное питание и медикаменты для ребёнка. Помогите вылечить нашего мальчишка!

НАТАЛЬЯ ПРИВОЛЬНЕВА,  
ИРКУТСКАЯ ОБЛАСТЬ, ЕЛАНЦЫ

Нейрохирург Иркутской государственной областной клинической больницы Павел Грузин: «Для проведения операции необходимы резорбируемые защитные пластины. Мы устраним асимметрию черепа и лица. После операции мальчик сможет нормально развиваться, исчезнет риск осложнений».



Юра Зайцев, 4 года, детский церебральный паралич, спастический тетрапарез, требуется курсовое лечение. 190 800 рублей

Юра появился на свет раньше срока и задышал лишь с помощью аппарата искусственной вентиляции лёгких. После выписки из больницы мы наблюдались у врачей, дополнительно ходили на массаж. Поначалу казалось, что сын развивается нормально. Но когда в полгода Юра так и не научился сидеть, я встревожилась. Нас отправили к не-

врологу, после осмотра он сказал, что у ребёнка ДЦП. В семь месяцев Юре дали инвалидность. Мы стали ежедневно делать с ним лечебную физкультуру. Сын научился ползать, подтягиваться на руках. Сейчас Юре четыре года, он не ходит. Смотрю на сына, и сердце сжимается, ведь Юра такой смелый мальчик. Спокойный, самостоятельный, кушает сам, говорит отдельные слова. Любит лепить из пластилина, рисовать красками. Врачи говорят, что у него есть шансы научиться ходить, а для этого необходимо пройти лечение в Институте медицинских технологий. Но у меня нет возможности его оплатить. Я одна воспитываю четверых детей, сейчас не работаю, потому что за Юрой нужен уход. Помогите нам, пожалуйста!

ЛАРИСА ЗАЙЦЕВА,  
ИРКУТСКАЯ ОБЛАСТЬ, АЛТАЙ

Врач Института медицинских технологий Ольга Рымарева (Москва): «Юре необходимо срочно начать терапию, чтобы научиться его стоять, ходить с поддержкой за руку, улучшить мелкую моторику».

КОМУ МЫ УЖЕ ПОМОГЛИ

## Лечение Ани Рудых оплачено

13 декабря на сайте «Русфонда» и 22 декабря в газете «Восточно-Сибирская правда» мы рассказали историю двухлетней Ани Рудых из Иркутской области («Сердце в подарок», Екатерина Боярских). У Ани врождённый порок сердца. Болезнь прогрессирует, и восстановить нормальную работу сердца может только операция по устранению дефекта межпредсердной перегородки. Радые сообщить, что вся необходимая сумма (251 350 рублей) собрана. Родители Ани Рудых благодарят за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья! Мы обязательно будем следить за судьбой Ани.

И вот ещё новости.

С 13 декабря 3354 зритель ГТРК «Иркутск» и 434 читателя оказали помощь троим детям, чьи истории опубликованы на иркутской странице «Русфонда» и в газете «Восточно-Сибирская правда» (633 526 рублей).

Оплачены: лечение сколиоза Лусии Мустоян (15 лет, 182 500 рублей); инсулиновая помпа и расходные материалы к ней стоимостью 199 676 рублей Оле П. из Иркутска.

Помогли: ОАО «Ингосстрах», ЗАО «Интермедсервис», Айдар, Александр, Алексей, Алексей Болотин, Алексей Воронов, Анатолий, Андрей, Андрей Воронин, Андрей и Юлия, Анна Р., два Антона, Бураков, Валерий, Валерия, В. Бржозовская, В.В. Кривошеев, Виктория, Виктория Карсакова, Виталий Пахомов, Владимир Г.,

Денис Мягких, Дмитрий, Екатерина, Екатерина Великанова, три Елены, Иван, три Ирины, Кирилл К., Лена и Лёша, Людмила, Людмила Жукова, Маленковы, Марина Кузнецова, Марина Ритт, Мария, Мария Кузьминова, два Михаила, Натали, Наталия, четыре Натальи, Наталья Кукушкина, Олег Ряховский, четыре Ольги, Ольга Кудинова, Раила Мухаметрахимова, семья Вороновых, семья Крыловых, Сергей, Сергей К., Юлия Захарова, cheers55, Eeghead, makskatrin (все – Москва), компания «Водопад», А.А. Косилов, Александра, Алексей, Алексей М., Алексей Чудиков, Алла, Анастасия, Андрей Сергеевич, Анжелика, Артём, Аюна Атутова, Вадим Ценунин, Виталий, Дмитрий, Евгений, Евгений Алексеев, Евгений Богатырёв, Евгений Кофман, Екатерина, Екатерина Мо-



торина, Елена Сиволапова, Елизавета, Елизавета Чернышёва, Инга, Инна, Ксения, Макс, Максим, Марина, Любовь, Людмила Анатольевна, Михаил, Надежда Александровна, Наталия, Наталья Сарычева, Ника, Носов Эдуард Анатольевич, Оксана, Оксана Олейникова, семья Нохоевых, два Сергея, Серёга Моисеев, Софья Компаниец, Татьяна Гуркова, Юрий, levoshko, Naerra, NAS, Sibskan (все – Иркутская обл.) и другие. Спасибо!

ВАЛЕРИЙ КОКОРИН, ИРИНА БРУТТЕР

## Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью «РУСФОНДА»

Благотворительный фонд помощи больным детям, сиротам и инвалидам «Русфонд» создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Коммерсантъ». Проверив письма, мы размещаем их в газетах «Коммерсантъ», «Комсомольская правда» (Башкирия), «Северная Осетия», «Волжская коммуна» (Самара), на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», интернет-порталах «БИЗНЕС Online» (Татарстан), ufa.kp.ru и fond-marhamat.ru (Башкирия), «15 регион» (Северная Осетия), «Волга-Ньюс» и «Самарские родители» (Самара), в эфире «Первого канала», телекомпаний «Алания», ТЕРРА (Самара), «Вся Уфа», а также Башкирского спутникового телевидения и других СМИ. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты авторов и дальше действуете сами либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей. Возможны переводы с кредитных карт и электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать.

Всего собрано свыше 144,9 млн долларов.

В 2014 году (на 3 марта) собрано 258 917 627 рублей. Из них детям Иркутской области – 2 828 283 рубля.

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

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 ребёнка). НДС не облагается.

Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru;

e-mail: valery223.62@mail.ru; rusfond@kommersant.ru.

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

в Иркутской области 8-924-702-03-22, руководитель бюро «Русфонда» в Иркутской области – Валерий Кокорин.