



Беспощадный огонь

Тринадцатилетнего Артема Шарату спасут этапные операции

Артем живет в Балакове, небольшом городе на берегу Волги. В результате несчастного случая мальчик получил сильнейшие ожоги 30% поверхности тела. На месте затянувшихся ран образовались грубые рубцы, стягивающие не только кожу, но и мышцы. Артем страдает от боли и сильного зуда. Избавить мальчика от мучений поможет многоэтапное хирургическое лечение.

Бедой случилась в прошлом году на майских праздниках. Семья поехала на дачу — на шашлыки. Чтобы ускорить процесс, использовали жидкость для розжига. Готовое мясо родители понесли в дом, а Артем задержался — вертел над огнем кусочек хлеба на прутиках. Костер почти погас, и Артем плеснул на тлеющие угли горячей жидкости.

Родители услышали хлопок. «Будто пластиковая бутылка лопнула», — с содроганием вспоминает Елена, мама Артема.

Выскакивали во двор и увидели сына, охваченного пламенем.

Огонь потушили с трудом, мальчик успел сильно обгореть. Кожа сползала лоскутами. С туловища, рук, ног...

— Конечно, себя виним, — говорит Елена, — что оставили бутылку с розжигом. Да и подумать не могли — ведь Артем совсем не маленький. Но правильно говорят: родители за детьми должны всю жизнь приглядывать.

Артема уложили на заднее сиденье машины и повезли в центральную городскую больницу. Мальчик находился в сознании, но не плакал, будто окаменел. Врачи диагностировали множественные ожоги груди, живота, бедер, рук и ног. На три дня положили Артема в реанимацию — снимали болевой шок.

Потом перевезли в Саратовский межобластной ожоговый центр. Здесь опять же в реанимации он провел еще две недели. Затем начались операции по пересадке небольших участков кожи с голени, бедер, ягодиц. Каждую пересадку проводили под наркозом, постоянно кололи антибиотики, чтобы избежать инфекционных осложнений.

В ожоговом центре Артем находился полтора месяца. Выписали его под наблюдение хирурга из поликлиники по месту жительства.

— Раны затягивались очень медленно, постоянно кровоточили, — продолжает Елена. —



Артем испытывает постоянную боль, мышцы деформируются, рубцы чешутся
ФОТО НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

Каждые два дня мы ходили на перевязки. Артему было очень больно, но он стискивал зубы — не хотел выглядеть слабаком.

На месте ран появлялись рубцы, на правой руке и левой ноге образовались контрактуры — рубцовая ткань стянула суставы, пораженные мышцы утратили эластичность. Правая рука слуша-

лась совсем плохо — Артем мог лишь приподнимать ее. Левая нога не разгибалась в колене, встать на всю ступню мальчик не мог. Хирург в поликлинике велела руку и ногу разрабатывать, назначила специальные упражнения.

— От упражнений толку почти не было, хотя Артем так старался... — Елена вздыхает и вытирает глаза. — Я отвезла сына в крымский санаторий, врачи велели купаться в море. Раны зажили, но рубцы очень сильно стянули кожу. Артем весь скобосбился, без слез невозможно смотреть.

Смягчающие мази, занятия лечебной гимнастикой слегка улучшили состояние мальчика. Но левую ногу он до сих пор не может выпрямить полностью, движения правой руки по-прежнему скованные.

До случившейся трагедии Артем с успехом занимался плаванием, но теперь в бассейн не ходит, потому что стесняется раздеваться. Занимается гимнастикой дома — надеется вернуть телу былую подвижность.

— Одноклассники сына поддерживают, — рассказывает Еле-

на. — Писали, когда он лежал в больнице, связывались по скайпу. Они молодцы.

Тринадцать лет — самый сложный период, переходный возраст. Превращение из мальчика в юношу. Артем же переживает из-за внешнего вида и хромоты. Но, помимо душевных, его гложут терзания физические: деформируются мышцы, мальчик испытывает постоянную боль, рубцы чешутся. Чтобы унять зуд, приходится постоянно двигаться, сосредоточиться на чем-то не получается. Это отражается и на психическом состоянии, и на учебе в школе.

Елена нашла в интернете информацию о ярославской клинике, где успешно лечат детей с подобными травмами, устраивают последствия ожогов, и отправила туда документы Артема. Ярославские специалисты готовы принять мальчика. Но лечение предстоит долгое, сложное и дорогое. Родителям Артема его оплату не потянуть. А вместе с обязательной наберем необходимую сумму.

Роман Сенчин,
Саратовская область

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ АРТЕМА ШАРАТЫ НЕ ХВАТАЕТ 571 465 РУБ.

Руководитель ООО «Клиника Константа» Юрий Филипендиков (Ярославль): «В результате несчастного случая Артем получил сильные ожоги — образовались множественные послеожоговые рубцы на груди, бедрах, кистях, предплечьях, контрактуры левого коленного и правого плечевого суставов. Рубцы стягивают кожу, причиняют боль, нестерпимо зудят, контрактуры препятствуют активным движениям. Мы планируем провести Артему многоэтапное оперативное лечение. Послеожоговые рубцы будут иссечены, контрактуры устранены, а дефекты кожи реконструированы кожными трансплантатами. Надеемся, мы избавим Артема от зуда и болей, восстановим подвижность и нормальный внешний вид мальчика».

Стоимость лечения 1 333 465 руб. Донор, пожелавший остаться неназванным, внесет 700 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Саратов» соберут 62 тыс. руб. Не хватает 571 465 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Артема Шарату, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Артема — Елены Сергеевны Шараты. Все необходимые реквизиты есть в Русфонде. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карты, мобильного телефона или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа ([подробности на rusfond.ru](http://rusfond.ru)).

Экспертная группа Русфонда



В ногах правды

Ярославский доктор хочет спасти Россию от косолапости

ПОРТРЕТ ВРАЧА

Когда Архимед Сиракузский говорил, что, мол, дайте ему точку опоры и он повернет Землю, явно он обращался к ярославскому ортопеду Максиму Вавилову. Тот как раз занимается опорно-двигательным аппаратом, причем делает это с Архимедовым размахом. Дайте, говорит Вавилов, мне 65 врачей, и я полностью избавлю отечество от косолапости. Максим Александрович первым в России начал лечить косолапость по методу Понсети. Эта манипуляция была разработана еще в 50-х годах прошлого века знаменитым американским ортопедом Игнасио Понсети. И суть ее состоит в том, что с тяжелым врожденным пороком можно справиться без серьезных операций и всего за два месяца, а не за год изнурительных гипсований. Вот что говорит доктор Вавилов о методе Понсети, России, косолапости и о самом себе.

О методе Понсети

Когда я начал работать в детской ортопедии, мы делали так: в шесть месяцев полностью разбирали ребенку стопу, делали из нее новую и фиксировали все спицами. Стопы получались неподвижными, болезненными, все дети априори становились инвалидами. А тут в интернете я узнал о методе лечения по Понсети, начал потихонечку пробовать. Один раз сижу на дежурстве — приходят какие-то американцы. Говорят: мы миссия, мы мормоны, пришли поучить вас новому методу лечения косолапости по Понсети. Я не поверил своим ушам. В результате я съездил поучиться прямо к самому Понсети. Все это было очень непросто. Сначала в Ярославле прошла конференция, которой все тут боялись: мормоны какие-то, наверняка шпионы. Потом я прилетел в Америку, полтора месяца изучал метод Понсети. Он был к тому времени уже такой настоящий дедушка. Сам все гипсовал, мне показывал, очень мне понравился. В отличие от



классического лечения, Понсети накладывает в общей сложности пять-шесть гипсов, по одному в неделю, и за это время полностью выводит стопу в нормальное положение. Он нашел другие точки фиксации стопы и стал проводить с ней другие манипуляции, чудо какое-то. Потом пациенту делается малотравматичная операция — через прокол пересекается ахиллово сухожилие. После этого ребенок носит брейсы — специальные ботиночки, между которыми стоит перекладина. Она фиксирует ноги в правильном положении. Все. Каковы результаты? Например, у нас в Ярославле больше нет косолапости детей в возрасте старше четырех месяцев. Мы всех их вылечили.

О загадке косолапости

Никто не знает причин косолапости. Зато есть цифры, все посчитано. В России рождается примерно четыре с половиной тысячи косолапых в год. При этом один ортопед может за этот год пролечить по методу Понсети от шестидесяти до ста ко-

солапых. Соответственно, понсетистов по стране, чтобы победить косолапость как таковую, нужно примерно шестьдесят пять человек. Понимаете? Они полностью закроют в России эту проблему. Несложно, казалось бы. Но у нас то дорог нет, чтобы доехать, то ума, то денег. И вот получается: на каждой конференции, на всех встречах многие годы мы говорим одно и то же, много раз подряд. Но постоянно к нам приезжают люди, которые или недогипсованы, или перегипсованы, сделана куча ошибок в лечении. Почему? Непонятно. Обидно. Неужели здесь нужно только насаждать, наказывать и хвалить? Неужели это и есть наш единственный метод? Загадка.

О ригидности России

Поначалу мне приходилось со всеми здесь воевать за полученное знание. Врачи шептались: «Вон понсетист идет». Как будто я нес в себе что-то страшное. Понимаете, детская ортопедия — это самая ригидная специальность, что-либо изменить здесь

просто невозможно. Пятьдесят лет до тебя люди лечили и получали вроде неплохие результаты. А тут приходишь ты и говоришь, что самый умный. Никто не поверит в это, пока пролеченные тобой дети не проживут хотя бы пять-десять лет.

Прошло время, появились результаты, сторонники. О нас стали говорить люди, нам начали помогать Русфонд, который не просто собирает родителям деньги на операции, но фактически популяризирует метод Понсети среди специалистов. И вот дети, пролеченные по этому методу, уже ходят по стране десять лет.

У нас в презентации клиники есть карта России, на которой зеленым закрашена примерно половина страны. Здесь уже практикуют метод Понсети. Может быть, не так уж быстро все происходит. В год нам удается убедить и обучить примерно десять специалистов. Но, видимо, в России быстро происходит только беда, а избавление от нее — процесс долгий и болезненный.

О самом себе

Я всю жизнь собирался быть офицером, а потом почувствовал, что не очень получается подчиняться. Пошел в медицину. И через три года учебы вдруг понял, что травматология и ортопедия — это такая военизированная на самом деле система. Все по шаблону. Очень похоже на армию. И мне понравилось. А потом уже пришел именно в детскую ортопедию. С детьми интереснее, они благодарнее, восстанавливаются быстрее, их еще можно вылечить. Со взрослыми — все уже, привет. Апогей взрослой ортопедии — это протез. Поставили тебе его — и ты больше никому не интересен. Ни врачам, ни самому себе. Так что в каком-то большом травматологическом смысле это очень, мне кажется, важно — как можно дольше оставаться детьми.

Сергей Мостовицков,
специальный корреспондент
Русфонда

В. весь сюжет
rusfond.ru/after

Из свежей почты

Влад Лаптандер, 4 года, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 150 200 руб.

Внимание! Цена лечения 199 200 руб.
Телезрители ГТРК «Ямал» соберут 49 тыс. руб.

Влад — наш приемный ребенок. Он родился недоношенным, в тяжелом состоянии. Несмотря на лечение, до трех лет почти не развивался. А в прошлом году мы обратились в Институт медтехнологий (ИМТ). Три курса лечения оплатили из его пенсии. Наш мальчик наконец-то стал узнавать нас, научился жевать, стал держать голову и спину, сидеть и стоять с поддержкой. Влад плохо понимает речь и не говорит, но уже издает звуки. Лечение нужно продолжать, но больше нет средств на его оплату. У нас двенадцать детей, старшая дочь родная, остальные приемные. Помогите нам! Анна Шидловская, Ямало-Ненецкий АО
Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Лечение Влада необходимо продолжать. Надо снизить тонус мышц, научить мальчика сидеть без опоры, активно двигаться и говорить».

Саша Слабунов, 5 лет, деформация губы и носа, расщелина альвеолярного отростка, требуется лечение. 115 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 166 тыс. руб.
Телезрители ГТРК «Калининград» соберут 51 тыс. руб.

Саша родился с расщелиной верхней губы, нёба и альвеолярного отростка. Оперировали его с первого года жизни. Зашили губу и нос (осталась рубцовая деформация). Убрали расщелины нёба. Два года назад провели реконструкцию губы и носа. Средства на эту операцию собрал Русфонд. Внешность Саши улучшилась, дышит он без затруднений, но остались серьезные проблемы с речью. Нужно логопедическое лечение в стационаре, просим помощи в его оплате. С двумя детьми живем на зарплату мужа, он электрик на заводе. Татьяна Слабунова, Калининградская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Комплексное лечение необходимо продолжать. Саше требуется логопедическое лечение в условиях стационара для восстановления речевой и голосовой функций».

Алеша Сухин, 4 года, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 216 204 руб.

Внимание! Цена операции 322 204 руб.
Одна московская компания внесет 50 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Белгород» соберут 56 тыс. руб.

Шумы в сердце Алешки врачи услышали на второй день его жизни. Через месяц кардиолог диагностировал открытый артериальный проток, взял Алешу под наблюдение. Рос сын нормально, но часто простужался. В год он начал ходить, и стало заметно, что малыш малоподвижный, быстро устает. Каждые полгода делали УЗИ, была надежда, что проток закроется, но дефект не уменьшился. Последние полгода Алешу мучает тяжелый кашель, губы синеют. Врач сказал, что сердце малыша работает с перегрузкой, развиваются осложнения и надо решиться на операцию. Проток еще можно закрыть щадяще, без вскрытия груди. Мы не можем собрать нужную сумму на оплату. У нас еще дочка-дошкольница, зарплата маленькая. Мария Сухина, Белгородская область
Заместитель главного врача по кардиохирургической помощи Белгородской областной клинической больницы Святителя Иоасафа Игорь Коваленко: «Состояние Алешки ухудшается, есть признаки легочной гипертензии. Требуется эндоваскулярное закрытие дефекта окклюдером. После щадящего вмешательства мальчик быстро восстановится».

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

Почта за неделю 03.02.17—09.02.17

ПОЛУЧЕНО ПРОСЬБЫ — **60**
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **56**
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **4**
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — **4**

ВСЕ СЮЖЕТЫ
rusfond.ru/pomogite; rusfond.ru/minzdrav

Дементию Чеусову оплачен лекарством

3 февраля в „Б“, на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Орел» мы рассказали историю двухлетнего Деметия Чеусова. У мальчика миелоидная саркома, единственный шанс на спасение — трансплантация костного мозга. Донором станет папа Деметия. Сразу после пересадки ребенку потребуются мощные дорогостоящие лекарства. Рады сообщить: вся сумма (1 005 580 руб.) собрана. Спасибо вам, дорогие друзья.

Всего с 3 февраля 1 237 919 читателей rusfond.ru, „Б“, телезрителей «Первого канала», ГТРК «Орел», «Красноярск», «Белгород», «Ивтелерадио», «Иртыш», «Алтай», а также 168 региональных СМИ — партнеров Русфонда испробовавшие помогли 88 детям на 74 068 951 руб.

Полный отчет
rusfond.ru/sdelano

О РУСФОНДЕ

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в „Б“. Проверив письма, мы размещаем их в „Б“, на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, в эфире «Первого канала» и радио «Коммерсантъ FM», в социальных сетях, а также в 174 печатных, телевизионных и интернет-СМИ в регионах РФ. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и дальше действуете сами. 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. Всего собрано свыше 9,313 млрд руб. В 2017 году (на 9 февраля) собрано 242 658 228 руб., помощь получили 207 детей, противопоставлено 1011 потенциальных доноров костного мозга для Национального регистра. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, Президент Русфонда — Лев Амбидер, лауреат премии «Медиаменеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиабизнеса».

Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110;
rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru
Приложение для айфона и андроидо rusfond.ru/app
Телефоны: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный, благотворительная линия от МТС), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00.