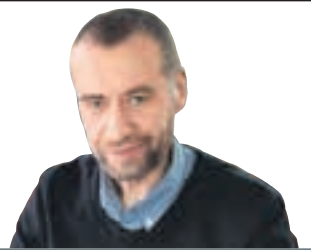


**Владислав Дорощев,**РУКОВОДИТЕЛЬ
БЮРО РУСФОНДА
В МОСКВЕ
И МОСКОВСКОЙ
ОБЛАСТИ**Побежал навстречу**

Уникальная операция на позвоночнике пятилетнего ребенка

Андрюша Боднарь до операции уже почти не ходил — сидел в кресле-каталке или на руках у мамы. У него редкое врожденное искривление позвоночника: в верхней части он делал петлю. Проблему следовало решать срочно, иначе Андрюше грозил паралич ног. Требовалась сложная операция: реконструкция позвоночника и установка специальной металлоконструкции. Таких операций в России прежде не делали. И вот она позади.

Операции на позвоночнике теоретически оплачивает государство. Есть квота — 90 тыс. руб. на металлоконструкцию. Но вне зависимости от сложности операции и возраста пациента. Между тем именно тяжесть патологии и возраст определяют число элементов, необходимых для Андрюшиной операции. Специальных винтов может понадобиться три десятка. Специальных стержней может понадобиться три. Все это из титана. За 90 тыс. можно поставить металлоконструкцию такого качества, что ребенку со сложной патологией придется менять сломанные винты и стержни и вместо одной операции пережить несколько.

— Очередь на госквоту по этому диагнозу около двух лет, — говорит Андрюшин врач Сергей Колесов, заведующий отделением патологии позвоночника Национального медицинского исследовательского центра травматологии и ортопедии имени Н.Н. Приорова. — К тому же Андрюшин случай необычный, и он куда дороже госквоты.

То есть из-за крайне тяжелой деформации и маленького роста стандартные имплантаты не годились. Требовалась лучшая в мире конструкция, самой полной комплектации.

Официальный диагноз Андрюши звучал так: врожденный кифоз грудного отдела позвоночника на фоне множественных аномалий развития позвоночника со стенозом позвоночного канала и нижним парапарезом. Позвоночник Андрюши в верхней части делал петлю и внутри был почти полым. Как крепить металлоконструкцию к такому позвоночнику, было непонятно.

Сергей Колесов — один из пяти российских вертебрологов, входящих в SRS (Scoliosis Research Society), ассоциацию лучших вертебрологов мира. Вступить в эту закрытую профессиональную организацию можно лишь после нескольких лет кандидатства и при наличии трех-четырёх рекомендаций от коллег. Помимо Колесова в SRS от России входят Михаил Михайловский из Новосибирска, Сергей Млявях из Нижнего Новгорода, Андрей Бакланов из Салавата и Дмитрий Пташников из Петербурга.

Андрюшины родители обратились к нам, в Русфонд, и мы довольно быстро собрали необходимые 1 681 367 руб. Я приехал к хирургу за неделю до операции. Сергей Колесов показывал 3D-модель Андрюшиного позвоночника в реальную величину. Петля, казалось, нарушала все физические законы.

Тогда-то я познакомился и с Андрюшей. Его готовили к операции. Мальчика все в больнице сразу полюбили — за открытую улыбку и веселый нрав. Андрюша был очень маленький: позвоночник стягивал, не давал развернуться пружине возраста, не позволял накопить силу мышц и ходить.

Сделали операцию. Она, по словам доктора, оказалась даже сложнее, чем он предполагал. Спустя три месяца родители привезли Андрюшу на осмотр. Доктор Колесов вышел встретить семью. И Андрюша побежал ему навстречу. Доктор застыл от удивления.

Андрюшина мама Марина не может сдержать слез:

— Мне не верится, что совсем недавно Андрюша еле шевелил левой ножкой. А сейчас уже ходит. В мае доктор Колесов готовится к встрече в Петербурге с ведущими вертебрологами мира, заодно там обсудит дальнейший план наблюдения и лечения мальчика. Теперь они пойдут по жизни вместе — Андрюша и его доктор, Сергей Васильевич Колесов.

весь сюжет
rusfond.ru/issues

Дениса Очура ждут в Томске в мае

4 мая в „Б“, на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Тыва» мы рассказали историю шестилетнего Дениса Очура из Республики Тыва («Волшебные яблоки», Светлана Иванова). У мальчика тяжёлый врожденный порок сердца — атрезия легочной артерии. В восемь месяцев Денис перенес радикальную коррекцию порока, ему установили протез легочной артерии. Сейчас мальчику жизненно необходимо реперезирование легочной артерии клапаносодержащим кондуктом Contegra. Рады сообщить: вся необходимая сумма (1 013 596 руб.) собрана. Родители Дениса благодарят всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 4 мая 41 337 читателей rusfond.ru, „Б“, телезрителей «Первого канала», ГТРК «Тыва», «Алтай», «Красноярск», «Норильск», «Ярославия», «Иртыш», а также 164 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 24 детям на 19 930 053 руб.

полный отчет
rusfond.ru/sdelano

Веселые картинки

Полуторогодовалого мальчика спасут дорогие лекарства



У Руслана Орлова из Боровичей Новгородской области острый лимфобластный лейкоз. Сейчас мальчик проходит лечение в петербургском НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии имени Р.М. Горбачевой. Ему жизненно необходимы противоинфекционные и противоопухолевые препараты, они очень дорогие и не покрываются государственной квотой. Родители Руслана без нашей помощи не справятся.

Анастасия, мама Руслана, листает на экране телефона фотографии сына. А Руслан сидит у нее на руках и внимательно смотрит на самого себя.

Вот он в больнице в Петербурге — печальный, испуганный, глядит исподлобья. Вот он в съемной петербургской квартире — отец держит его на руках. Это грустные картинки. Но если еще отмотать время назад, картинки станут веселыми. Вот Руслан у себя дома в Боровичах, еще до болезни, с игрушкой в руках. Вот он в младенческой кроватке. Спит, безмятежный и доверчивый. Руслан глядится в фотографиях и начинает хохотать. Что его развеселило, можно лишь догадываться, сам он сказать не может, не умеет еще. Простые слова вроде «мама» и «папа» уже говорит, а другие пока нет.

Фотографии сменяют друг друга, время движется в обратном направлении. И по выражению лица Анастасии можно понять: ей бы очень хотелось вернуться туда, где еще нет никакого лейкоза.

Анастасия родилась и выросла в Боровичах, ее муж Борис — в деревне неподалеку. Познакомили их общие друзья. Через год родился сын.

Никогда и ничем Руслан не болел, вспоминают родители, рос здоровым и смешливым. Но когда мальчику был год и четыре месяца, у него подскочила температура, а на ногах появились кровоизлияния — полопалились капилляры. Перепуганные родители вызвали скорую и помчались с сыном в больницу. Врач, осмотрев Руслана, предположил, что причина болезни — либо воспаленное горло, либо режущиеся зубы. Посоветовал давать ребенку жаропонижающее. Лекарство подействовало, температура спала. На следующий

день к Орловым заглянул педиатр, Руслана осматривать не стал, сказал лишь, что раз температуры нет, то все хорошо, а если поднимется вновь — опять вызывайте неотложку.

Спустя неделю все повторилось: температура, синяки. Руслан стал бледным и очень ослаб. Снова больница, сделали анализ крови — и выяснилось, что тромбоциты снижены, а лейкоциты повышены. Заподозрили самое плохое. И оно подтвердилось. Ребенка отправили в Петербург, в НИИ имени Р.М. Горбачевой, там сделали пункцию костного мозга и обнаружили большое количество бластов — раковых клеток. Поставили диагноз: острый лимфобластный лейкоз.

— Те дни совсем выпали из памяти, — говорит Анастасия. — Сначала я все надеялась, что это какая-то ошибка. Потом ревела несколько дней напролет. Совсем расклеилась. Хорошо, Борис меня смог растормозить, без него не знаю, что бы было. И он никогда не оставил нас — и в Новгороде был с нами, а теперь и в Петербурге.

Химиотерапию начали делать не сразу: состояние Руслана к тому моменту было довольно тяжелым, сначала переливали кровь. После первого курса лечения удалось достичь частичной ремиссии — в костном мозге осталось небольшое количество бластов. А значит, химию нужно продолжать.

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ РУСЛАНА ОРЛОВА НЕ ХВАТАЕТ 932 172 РУБ.

Заведующая отделением НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии имени Р.М. Горбачевой Олеся Паина (Санкт-Петербург): «У Руслана острый лимфобластный лейкоз. Полгода назад он в тяжелом состоянии был госпитализирован в наше отделение, и ему сразу начали проводить химиотерапию. После первого курса удалось вывести Руслана в частичную ремиссию, но небольшое количество онкоклеток в костном мозге остается, это опасно. Для предотвращения рецидива и осложнений в ходе дальнейшего лечения мальчику необходимы мощные противоопухолевые и противоинфекционные препараты, которые не покрываются госквотой».

Стоимость лекарств 1 761 172 руб. Компания «Ингострах» внесет 500 тыс. руб. ООО «КЭФ» — еще 200 тыс. руб. Жертвователю, пожелавшему остаться неназванным, внесет 100 тыс. руб. Телезрителю ГТРК «Славия» соберут 29 тыс. руб. Не хватает 932 172 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Руслана Орлова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет папы Руслана — Бориса Сергеевича Орлова. 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).

Экспертная группа Русфонда

Руслану сделали пункцию костного мозга и обнаружили большое количество бластов — раковых клеток
ФОТО АЛЕКСАНДРА АСТАФЬЕВА

Лечить Руслана будут еще примерно полгода. Эти месяцы семья проведет в Петербурге. Борис сейчас усиленно ищет работу на новом месте — надо на что-то жить. «Город большой, надеюсь, что-то найдется», — немного растеряно говорит он.

А растерян он еще вот почему. К сожалению, одной химией не обойтись: помимо нее Руслану необходимы эффективные препараты — противоопухолевые и противоинфекционные. В этот период иммунитет очень слабый, и любая инфекция или грибок для ребенка смертельно опасны. Спасительные лекарства стоят очень дорого и не покрываются госквотой на лечение. Таких денег родители Руслана отродясь не видели.

Мы не можем помочь Анастасии и Борису повернуть время вспять — к прежним счастливым дням. Но мы можем сделать так, чтобы черный период в их нынешней жизни закончился. Чтобы в телефоне у Анастасии появились портреты трехлетнего Руслана, пятилетнего, чтобы в первый раз в первый класс, чтобы выпускной вечер... В общем, чтобы картинки снова стали веселыми.

Артем Костоиковский, Санкт-Петербург

Из свежей почты

Гриша Кузнецов, 8 лет, ранний детский аутизм, требуется курсовое лечение. 157 200 руб.

Внимание! Цена лечения 199 200 руб. Телезрителю ГТРК «Смоленск» соберут 42 тыс. руб.

До полутора лет Гриша нормально развивался, а когда пошел в детский сад, начал сторониться детей, перестал говорить. Перевод в коррекционную группу ничего не дал. В четыре года врачи диагностировали у сына аутизм. Гриша плохо понимает речь, если ему что-то не нравится, кричит и трясет руками. Обучение дается тяжело, он не может сосредоточиться. Врачи в Институте медицинских технологий (ИМТ, Москва) готовы взять Гришу на лечение, но оплатить его я не могу. Я вдова, живем на пенсию по инвалидности. Мария Кузнецова, Смоленская область

Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Надо улучшить поведение мальчика и сделать его обучаемым, сформировать словарный запас, повысить концентрацию внимания».

Мира Окай, 9 лет, сахарный диабет 1-го типа, требуются расходные материалы к инсулиновой помпе. 174 182 руб.

Внимание! Цена расходных материалов 209 182 руб. Телезрителю ГТРК «Вологда» соберут 35 тыс. руб.

Мира вот уже семь лет находится на помповой инсулинотерапии. Благодаря вашей помощи у нас есть этот замечательный прибор, который позволяет вводить инсулин в организм малыми дозами и в нужном для дочки режиме. Сейчас у Меры стабилизирован уровень сахара в крови, она может нормально жить и учиться. Но покупать расходные материалы к помпе для нас затруднительно, а бесплатно их не выдают. Пожалуйста, помогите нам! Sandra Okaï, Вологодская область

Эндокринолог Санкт-Петербургского государственного педиатрического медицинского университета Юлия Демчук: «На фоне помповой терапии у девочки отмечается хорошая компенсация сахарного диабета. Во избежание рецидива болезни и развития осложнений эту терапию необходимо продолжать».

Дима Ревякин, 10 лет, ювенильный ревматоидный артрит, спасет лекарство. 166 820 руб.

Внимание! Цена лекарства 967 820 руб. Жертвователю, пожелавшему остаться неназванным, внесет 760 тыс. руб. Телезрителю ГТРК «Орел» соберут 41 тыс. руб.

В три года у Димы начали опухать пальцы. Иммунолог предположил ревматоидный артрит, сказал, что помимо костной ткани при этом заболевании поражается и зрение. Так и произошло. В итоге нас направили на лечение в Петербург. Здесь врачи подтвердили диагноз и подобрали препарат хумира, благодаря которому впервые сыну стало легче. Два года минздрав Орловской области выделял нам лекарство, а потом перестал, сказали, что нет средств. А без хумиры — сразу обострение: Дима хромает, глаза воспаляются. Лекарство нужно постоянно, но оно безумно дорогое. Купить его мы не можем: муж экскаваторщик, зарплата — 15 тыс. руб. Елена Ревякина, Орловская область

Ревматолог Санкт-Петербургского государственного педиатрического медицинского университета Маргарита Дубко: «У Димы тяжелая форма артрита с поражением глаз. Лекарство мальчику жизненно необходимо, замене не подлежит».

Слава Петров, 7 лет, врожденная атриовентрикулярная блокада 3-й степени, спасет замена электрокардиостимулятора. 261 396 руб.

Внимание! Цена операции 612 396 руб. Юридические лица благотворительного сервиса Альфа-Банка внесут 100 тыс. руб. ООО НПП «Лазерные системы» — 200 тыс. руб. Телезрителю ГТРК «Томск» соберут 51 тыс. руб.

В пять месяцев Слава попал в больницу с тяжелым бронхитом. Тогда же у него обнаружили сердечную аритмию и угрозу развития сердечно-сосудистой недостаточности. Сыну экстренно имплантировали электрокардиостимулятор (ЭКС). Операцию провели по госквоте. Благодаря ей Слава смог нормально жить и развиваться, ходить в детский сад. Но недавно он стал уставать от обычных нагрузок, ослаб, у него появились головкружения. В ходе очередного обследования врачи сказали, что заряд батареи ЭКС на грани истощения, нужна срочная замена. Но оплатить операцию мы не в силах — у нас еще дочь 13 лет, живем на зарплату мужа. Юлия Петрова, Томская область

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «Заряд батареи ЭКС истощается, нарушены функции электродов. Славе необходима установка двухкамерного электрокардиостимулятора и эпикардиальных электродов».

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

Почта за неделю 4.05.18 – 10.05.18

ПОЛУЧЕНО ПРОСЬБЫ — **39**
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **35**
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **4**
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — **0**

все сюжеты
rusfond.ru/pomogite; rusfond.ru/minzdrav

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 170 печатных, телевизионных и интернет-СМИ. Возможны переводы с банковских карт, электронной наличностью и SMS-сообщением (короткие номера 5541 ДОБРО, 5542 ДЕТИ, 5542 ДОНОР, 5542 ВАСЯ), в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано свыше 11,490 млрд руб. В 2018 году (на 10 мая) собрано 556 026 676 руб., помощь получили 899 детей. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год. В 2017 году Русфонд вошел в реестр НКО — исполнителей общественно полезных услуг, получил благодарности Президента РФ за большой вклад в благотворительную деятельность и президентский грант на развитие Национального регистра доноров костного мозга.

Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110; rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru

Приложение для айфона и андроида rusfond.ru/app
Телефон: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный), 8 (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00

«Письма счастья» о несчастьях

Анатомия лжи

МАРОДЕРЫ

Опять весна, и опять в почте фонда «письмо счастья» с просьбой помочь ребенку. Разумеется, сам автор письма ни ребенка, ни его родителей не знает: ему «просто прислали», и он «просто переслал». И, как всегда бывает с благотворительными «письмами счастья», настоящие авторы письма — мошенники.

Читаем. Некий Ванечка Кабаков родился с врожденным пороком сердца, был прооперирован в Детской городской больнице №1 в Санкт-Петербурге, и теперь ему якобы требуется лечение в Германии.

Стилистика сетевой просьбы о помощи авторами выдержана безупречно. Тут и печальная история болезни долгожданного малыша, и пронзительный рассказ, как собирали-собирали да не собрали нужную сумму, и документы с фотографиями. Авторы даже орфографические и грамматические ошибки не забыли — для выщей искренности и пронзительности. И сработало! Это письмо попало к нам, а не отправилось в мусорную корзину.

Мы связались с врачами, упомянутыми в выписке, узнали, что никакого Ванечки Кабакова в больнице никогда не видели и впервые о нем слышат от нас.

Медицинские выписки ребенка, приложенные к письму, на первый взгляд выглядели достоверными. Но мы решили обратиться за консультацией к эксперту — ведущему дизайнеру сети торговых центров Татьяне Зайцевой. С ее подробным комментарием вы можете ознакомиться на rusfond.ru. Целый ряд признаков однозначно указывает на безусловное мошенничество доморощенных «спецов», воспользовавшихся фотошопом. Однако опытным фотопшоперу эта же программа незамедлительно помогает отличить подделку от подлинника.

— Можно сразу сказать, — говорит Татьяна Зайцева, — что документ был создан в Word, сохранен в формате PDF и в дальнейшем обработан в графическом редакторе: вставлены печати, логотип и название больницы.

Мы проследили следы Ванечки и его семьи в поисковике. Обнаружили, что владелец карты Сбербанка упоминается как «мерзкий кидала» с сайта Avito.

Получив «письмо счастья-несчастья», не спешите пересылать его другим адресатам, не многие подделок, не подставляйте ни в чем не повинных — кроме излишней доверчивости — людей. Удалите его. От того, что вы перешлете его в десять благотворительных фондов и десяткам адресатов, больше счастья у вас не станет. Честное слово.

Будьте бдительны!
Не кормите мародеров!
Светлана Машистова,
специальный корреспондент
Русфонда

Реквизиты мародера (так, как они написаны в письме):
ВИКТОР МИХАЙЛОВИЧ КАБАКОВ
№: 5469 3200 1136 7559
Номер счета: 40817810232006329766
E-mail: semya.kabakov@yandex.ru
Телефон: 89871568738
Ленинградская обл., д. Вирки, Холмистый переулок, 23

весь сюжет
rusfond.ru/swindler