



Почему Артем сердится

Десятимесячного мальчика спасет этапная микрохирургия

Артем Михайлов живет с родителями и двумя старшими братьями на станции Кулицкой, это железнодорожный поселок в Тверской области. У мальчика акушерский паралич — следствие тяжелой травмы. Малыш застрял в родовых путях, акушеры с силой его выдавливали и разорвали нервы в правом плече. Рука повисла как плеть и почти не действует. Массаж, гимнастика, физиотерапия оказались бесполезными, восстановить руку Артему поможет только этапное хирургическое лечение. Но оно стоит дорого, у многодетной семьи Михайловых таких денег нет.

Артем незнакомец не боится, улыбается и машет левой рукой. Правую в ход не пускает — она плохо слушается, и после неудачных попыток малыш начинает сердиться на бесполезную руку.

— Сейчас полущее стало, — рассказывает Юлия, мама Артема, — а когда сын родился, ручкой совсем не шевелил.

Беременность у Юлии прошла благополучно, ребенок развивался нормально. Но во время родов малыш застрял, и врачи начали выдавливать его, тянуть за плечи. Артем появился на свет крепким и здоровым, сразу же задышал и закричал, но правая рука у него не двигалась, висела плетью. О том, что малыш получил травму, Юлия узнала, когда ей принесли новорожденного сына: одна рука у малыша была абсолютно неподвижной и в синяках. На вопросы, почему так случилось и что будет дальше, Юлии отвечали: «Сама виновата, рожать не умеешь». Спусти несколько дней после выписки из роддома Михайловы попали наконец к неврологу, который поставил диагноз «парез правой руки» и назначил лечение.

Артем за десять месяцев своей жизни уже дважды побывал в больнице — с ним занимались лечебной физкультурой, делали массаж, физиопроцедуры, назначали лекарства. Однако, несмотря на все усилия врачей и родителей, улучшения были незначительными. Сейчас Артем может поднести правую руку к лицу, но ухватить что-то пальцами не получается.

Лечащий врач рекомендовал Михайловым обратиться к известному ярославскому хирургу Михаилу Новикову, который успешно лечит детей с подобными травмами. После обследования доктор вынес вердикт: Ар-



Артем может поднести правую руку к лицу, но ухватить что-то пальцами не получается
ФОТО НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

тему можно помочь, для этого требуется несколько этапных микрохирургических операций. Вот только стоимость их для семьи Михайловых очень велика.

— Артему повезло — у нас дома настоящее мужское царство, — говорит Юлия. — Двое старших братьев — Руслану 14, а Роману шесть, малыш к ним тянется, несмотря на разницу в воз-

расте. И с Артемом сейчас сидит папа, а я работаю.

Жителям небольшого поселка подобное положение вещей кажется необычным: как так? Мужчина же должен деньги зарабатывать, а женщина — детей воспитывать. Но Михайловы организовали жизнь по своим правилам.

— Когда муж узнал о моей последней беременности, сказал: ну, ты в декрете два раза была, теперь я хочу, — вспоминает Юлия. — Дети растут, и папе тоже хочется увидеть, как это происходит.

Артем, по словам родителей, лобозательный, упорный непоседа — ему важно участвовать буквально во всем, что происходит вокруг. Едет в коляске, видит котика Тишу и каждый раз старается его погладить. По утрам вместе с папой навещает собаку Лору, которая живет во дворе, и обязательно угощает ее чем-нибудь вкусным. Любит пересыпать песок в песочнице, перебирает пальцами травинки на газоне, но все это может делать только левой рукой.

— Артем, конечно, старается использовать обе руки, иногда прижимает игрушку правым

локтем, — рассказывает Юлия. — Но когда не получается, садится, берет левой рукой правую, как посторонний предмет, и ругается на нее, бурчит сердито. А иногда даже покусывает неподвижные пальцы.

Ползать и садиться Артем научился совсем недавно, упорно старался приспособиться, несмотря на трудности. Сейчас уже пытается вставать, ищет опору, хватается за нее левой рукой и подтягивается. По словам доктора, лечение нужно начинать в самое ближайшее время, иначе мальчик на всю жизнь так и останется с деформированной правой рукой: мышцы атрофируются, и образуются контрактуры, стягивающие суставы.

— Мы с мужем очень надеемся, что операции помогут, — говорит Юлия, — и сын сможет действовать двумя руками, как все здоровые дети!

Мальчи сбывают их надежды и маленький Артем перестал сердиться на непослушную руку, нужна наша помощь.

Наталья Волкова,
Тверская область

КАК ПОМОЧЬ ДЛ Я СПАСЕНИЯ АРТЕМА МИХАЙЛОВА НЕ ХВАТАЕТ 728 360 РУБ.

Реконструктивный микрохирург, врач высшей категории ООО «Клиника Константа» Михаил Новиков (Ярославль): «У Артема родовое повреждение правого плечевого сплетения. Правая рука практически не действует — ребенок не может захватывать предметы, помогать себе при движении, все это замедляет его развитие. Дальше ситуация будет только усугубляться, ведь Артем растет и должен становиться более самостоятельным. Мы планируем провести многоэтапное микрохирургическое лечение. Надеемся, что в результате нам удастся максимально восстановить объем движений в правой руке и мальчик сможет полноценно развиваться и обслуживать себя».

Стоимость операций 759 360 руб. Телезрители ГТРК «Тверь» соберут 31 тыс. руб. Не хватает 728 360 руб. Дорогие друзья! Если вы решили спасти Артема Михайлова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Артема — Юлии Петровны Михайловой. 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

Два клика

Благотворительность становится потребительской привычкой

На прошлой неделе Тинькофф Банк запустил в своем мобильном приложении новый сервис «Кэшбэк во благо». Теперь клиенты банка буквально в два клика могут настроить перевод своего кэшбэка в пользу одного из 200 проверенных благотворительных фондов. Среди главных партнеров сервиса девять крупнейших и наиболее авторитетных российских благотворительных фондов, в том числе Русфонд. Разработчики проекта считают, что возможность легко жертвовать на благотворительность будет востребована у их клиентов. Потребительские привычки меняются, люди все больше склонны заботиться не только о личном благополучии, но и о социальном благополучии вокруг.

Распорядиться кэшбэком

Надежда Серова, директор по персоналу «Тинькофф», описывает проект так: — Мы придумали простой сервис, чтобы наши клиенты могли потратить свой кэшбэк на благотворительность. Выбрали проверенные уважаемые благотворительные фонды. Теперь наши клиенты могут поддержать любой из них буквально в два клика.

Серова говорит, что «Кэшбэк во благо» — это для банка новый этап системной поддержки благотворительных фондов:

— Уже несколько лет мы предоставляем нашим клиентам возможность делать пожертвования в банковском приложении. Если сравнить число транзакций на благотворительность за 2018 и 2019 годы, то мы увидим, что оно увеличилось больше чем в два раза: с 32 до 74 тыс. Наш новый социальный сервис «Кэшбэк во благо» позволит клиентам легко и удобно автоматизировать свои пожертвования: достаточно один раз настроить перевод кэшбэка, и деньги будут перечисляться автоматически в выбранный клиентом фонд. Сумма пожертвования от одного клиента может составлять несколько тысяч рублей в месяц, но небольшие регулярные пожертвования складываются в большой результат — спасение жизней и здоровья людей, которым нужна помощь.

Психологически кэшбэк — это деньги, на которые человек не очень рассчитывает. Они как бы уже потрачены однажды, воспринимаются как неожиданный подарок от банка, и кажется удобным, что банк подсказывает, как этим подарком распорядиться. Кэшбэк можно положить в инвестиционный фонд, где деньги будут приумножаться и несколько лет спустя накопится приличная сумма. А можно направить на благотворительность и увидеть, как благотворительные фонды превращают небольшие пожертвования в осязаемое общественное благо.

— Вместе с благотворительными фондами, нашими партнерами по сервису, — говорит Надежда Серова, — мы надеемся, что «Кэшбэк во благо» даст хороший импульс развитию культуры благотворительности в России. Наша общая цель — чтобы благотворительность становилась привычной частью жизни человека, чтобы на пути тех, кто готов помогать другим, стояло как можно меньше барьеров. Для клиентов, которые любят «путешествовать» по приложению «Тинькофф» и смотреть, какие новые возможности появились, сервис очень прост. Но на тот случай, если возникнут затруднения, разработчики сняли ролик, подробно объясняющий, как подключить новый сервис. Амбассадорами «Кэшбэка во благо» выступили Ингеборга Дапкунайте от фонда «Вера», Лиза Арзамасова от фонда «Старость в радость» и Александр Пушкин от фонда «Созидание».

Отбором фондов-партнеров для сервиса руководила директор направления «Корпоративная социальная ответственность и устойчивое развитие» «Тинькофф» Мария Верещагина. По ее словам, для «Тинькофф» важно, чтобы фонды — партнеры сервиса были известны людям и охватывали всю социальную проблематику: дети, больные люди, пожилые люди, экология, донорство костного мозга...

Поколение Z

Надежда Серова рассказывает, что 80% сотрудников «Тинькофф» принадлежат к так называемому поколению Z, людям, родившимся после 1995 года. Это люди, в отличие от более старшего поколения, не слыш-

ком настроены на карьерный рост и зарабатывание денег, но ищут баланс во всем, начинают помогать другим уже на самых первых ступеньках своей карьеры.

— Они хотят иметь и эмоциональный комфорт, и профессионально развиваться, и физически быть в форме, и иметь вокруг здоровую социальную среду. Программы благополучия для людей этого поколения в сфере управления персоналом, по крайней мере за рубежом, сейчас очень популярны. Этим людям важно не только предоставить зарплату и страховку, важно создать для них на работе такую экосистему, чтобы они чувствовали себя как дома. У них должна быть возможность пообщаться с друзьями, принести какую-то пользу сообществу, сдать одежду в ремонт недалеко от офиса, получить совет психолога, лайф-коуча — то есть полный пакет возможностей, — поясняет Серова.

Около года назад, придя работать в компанию, Надежда Серова посчитала, что именно социальных инициатив молодых сотрудникам и клиентам банка недостает, чтобы чувствовать себя комфортно. Парадоксальным образом банк занялся делами, которые не приносят сотрудникам и клиентам непосредственной прибыли, зато позволяют чувствовать себя хорошими людьми.

— У нас были и экологические инициативы, и гаражные сейлы, ярмарки с благотворительными фондами, волонтерская работа, пластиковые крышки и батарейки мы собираем, потребление пластика в офисе минимизировали — много всяких инициатив каждые две недели. Мы это начали для сотрудников, и совершенно естественно было распространить инициативы и на наших клиентов, — говорит Мария Верещагина.

В конце 2019 года Мария Верещагина и Надежда Серова предложили председателю правления группы «Тинькофф» Оливеру Хьюзу идею проекта «Кэшбэк во благо». Хьюз ответил, что мечтал о подобном проекте уже несколько лет, но не было человека, который взялся бы его координировать. Решение о запуске проекта было принято за один день, на разработку ушло несколько месяцев, и теперь в сурет

арр «Тинькофф» можно не только покупать билеты, инвестировать, заказывать товары или планировать путешествия, но и оказывать благотворительную помощь нуждающимся.

— Дать людям возможность удобно потратить на благотворительность полученных от банка кэшбэк — это win-win, — считает Серова. — Клиент потратил деньги со своей карты Black, потом получил кэшбэк от банка и снова потратил те же деньги на благотворительность, перечислив в фонд, который по каким-то причинам выбрал. Это полезно и просто. Кэшбэк автоматически перечисляется каждый месяц в выбранный клиентом фонд, и каждый месяц клиент получает уведомление о каждом благотворительном перечислении. При этом благотворительную организацию, в которую перечисляется кэшбэк, можно менять хоть каждый месяц.

Стало хорошо

Оценивать проект «Кэшбэк во благо» в деньгах пока рано. Ежемесячно «Тинькофф» выплачивает своим клиентам сотни миллионов рублей в виде кэшбэка. Даже если клиенты «Тинькофф» будут жертвовать на благотворительность 1, 2 или 10% от сумм получаемого от банка кэшбэка, это в любом случае осязаемая сумма для индустрии благотворительности.

— Мы серьезно готовимся информировать клиентов о новом проекте, у нас запланированы рекламные кампании внутри приложения. Через три месяца или через полгода надо будет сказать спасибо клиентам и отчитаться о том, как потрачены их деньги. В долгосрочной перспективе успехом мы будем считать, если у наших клиентов сформируется привычка жертвовать на благотворительность регулярно, — говорит Мария Верещагина. — Я уверена, что и самой компании проект принесет пользу. Правда, эту пользу трудно измерить. «Кэшбэк во благо» направлен не на то, чтобы у нас стало больше денег, а на то, чтобы нам, сотрудникам, и клиентам Тинькофф Банк стало хорошо.

Валерий Панюшкин,
главный редактор Русфонда

Из свежей почты

Катя Улюмжиева, 15 лет, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 176 920 руб.

Внимание! Цена лечения 199 920 руб.
Телезрители ГТРК «Калмыкия» соберут 23 тыс. руб.

Катя родилась недоношенной, перенесла кровоизлияние в головной мозг. Ее выписали с диагнозом «поражение центральной нервной системы», в развитии дочь отставала. Помогли нам только в Институте медтехнологий (ИМТ). Дочка начала удерживать голову, у нее раскрылись кулачки. Катя стала обращать внимание на окружающий мир, узнавать нас, лепетать. Спасибо Русфонду, что помог оплатить лечение! Со временем дочка научилась стоять с поддержкой, говорить, выполнять просьбы. Но заканчивать лечение рано, и мы опять просим о помощи. Наталья Улюмжиева, Калмыкия

Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Необходимо еще больше снизить мышечный тонус, научить Катю самостоятельно сидеть и стоять, улучшить ее речь и концентрацию внимания».

Антон Иванов, 13 лет, синдром Гольденхара, недоразвитие нижней челюсти, скученное положение зубов, требуется ортодонтическое лечение. 205 400 руб.

Внимание! Цена лечения 246 400 руб.
Телезрители ГТРК «Волгоград-ТРВ» соберут 41 тыс. руб.

Антон родился без левой ушной раковины и слухового прохода. Генетик диагностировал синдром Гольденхара, при котором происходит недоразвитие костей лица, челюстей, ушных раковин. Со временем лицо сына стало асимметричным, челюсть с левой стороны не развивалась, прикус нарушился. В пять лет Антон начал носить специальные пластины, затем перенес несколько операций на челюсти. Благодаря всему этому состояние улучшилось, асимметрия стала менее выраженной. Лечение нужно продолжить. Помогите его оплатить! Светлана Иванова, Волгоградская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Нужно нормализовать форму и размер зубоальвеолярных дуг, положение зубов, стимулировать рост верхней челюсти. После этого — пластика ушной раковины».

Витя Тищенко, 2 года, врожденная деформация левой стопы, требуется хирургическое лечение. 196 400 руб.

Внимание! Цена лечения 246 400 руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, внесла 50 тыс. руб.

Мой внук Витя родился с искривленной левой ножкой, в месяц его начали лечить у ортопеда. Врач накладывал гипс и провел операцию, затем внук носил брейсы — правда, режим ношения его родителям соблюдать не удавалось. В итоге выпрямить стопу так и не получилось. Когда Вите было десять месяцев, родители разошлись и отдали его в дом малютки. Я забрала кроху и стала опекуном. Начала искать возможности помочь Вите и узнала о враче, который успешно исправляет такие деформации. Он готов помочь, но лечение платное и стоит неподъемных для меня денег. Елена Ильина, Республика Крым

Травматолог-ортопед ООО «Клиника Константа» Максим Вавилов (Ярославль): «Мальчику необходима ахиллотомия, перемещение мышц, плантарный и медиальный релизы (высвобождение мышц и сухожилий). Но сначала гипсования».

Лиза Лисова, 15 лет, несовершенный остеогенез, требуется курсовое лечение. 248 320 руб.

Внимание! Цена лечения 544 320 руб.
Компания LVMM Perfumes & Cosmetics (Seldico Russia) внесла 140 тыс. руб. Компания, пожелавшая остаться неназванной, — 110 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Калуга» соберут 46 тыс. руб.

Родилась дочка с переломами, полученными внутриутробно. Врачи сразу сказали, что эта болезнь не лечится. Переломы шли один за другим, кости срастались неправильно. Лишь в три года мы узнали, что лечение все-таки существует, оплатить его помог Русфонд. В итоге количество переломов снизилось, дочка стала вставать на ноги. Затем ей исправляли деформации костей и укрепляли телескопическими штифтами голени и бедра. Сейчас Лиза ходит на костылях на небольшие расстояния, на улице — в коляске. Помогите продолжить лечение! Надежда Лисова, Калужская область

Педиатр Центра врожденной патологии клиники Глобал Медикал Систем (GMS Clinic, Москва) Алена Гаврина: «Чтобы не допустить ухудшения состояния, необходимо провести очередной курс лечения препаратом памидронат и реабилитацию».

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

Почта за неделю 7.08.20 – 13.08.20
ПОЛУЧЕНО ПИСЕМ — **63**
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **38**
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **0**
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 «Ъ». Проверив письма, мы размещаем их в «Ъ», на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, в эфире ВГТРК и радио «Вера», в социальных сетях, а также в 147 печатных, телевизионных и интернет-СМИ. Возможны переводы с банковских карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано свыше 14,842 млрд руб. В 2020 году (на 13 августа) собрано 780 621 024 руб., помощь получили 644 ребенка. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, входит в реестр НКО — исполнителей общественно полезных услуг. В 2019 году президентские гранты выиграли: Русфонд — на проект «Совпадение», Национальный РДКМ — на «Академию донорства костного мозга» плюс гранты мэра Москвы на проект «Спаси жизнь — стань донором костного мозга» и Департамента труда и соцзащиты Москвы на проект «Столица близнецов». В 2020 году Русфонд получил грант Фонда Владимира Потанина, а также президентский грант на издание журнала Кровь5. Президент Русфонда Лев Амбиндер — лауреат Государственной премии РФ.

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