



Сергей Лесков, директор по маркетингу и исследованиям Русфонда

Кому Понсети не нужен

Бюрократы Минздрава против больных детей

Врачи – тоже люди. Если врач придумал метод лечения, то, как и положено человеку, он будет держаться за него до последнего. Чтобы врач признал, что чужой метод лечения лучше его собственного, должны быть предъявлены веские доказательства. Так уж устроен человек, и врач, даже самый хороший, не исключение.

– 20 лет занимаюсь проблемой косопалости, – говорит Ирина Клычкова, заведующая отделением патологии стопы Научно-исследовательского Детского ортопедического института имени Г.И. Турнера (НИДОИ), что в городе Пушкине под Санкт-Петербургом. – У меня есть собственная технология, но я должна признать, что метод Понсети превзошел мой. Он признан «золотым стандартом» ортопедии.

В Пушкине состоялась конференция, посвященная методу Понсети. На конференцию приехал президент Всемирной ассоциации Понсети американский хирург Хосе Моркуенде, ближайший ученик самого Игнасио Понсети. Моркуенде прочитал пять докладов и провел многочасовую консультацию, а также мастер-класс по гипсованию. Но как бы ни уставал доктор, он не забывал улыбаться каждому больному. По правилам Понсети половину времени надо смотреть на операционное поле, половину – в лицо ребенку.

– Если со мной что-то случится, – утверждает научный руководитель отделения патологии стопы НИДОИ Владимир Кенис, – метод Понсети у нас закрепится, все будет по-старому.

Ведь Понсети принес клинику за четыре года всего две тысячи рублей, экономически он обречен. Минздрав выделяет квоты на высокотехнологическую помощь, но Понсети в нее не попадает. Если бы не Русфонд, метод Понсети остался бы только в рекомендациях, врачи не смогли бы помочь детям.

Косопалость – мировая проблема. Из тысячи детей четверо рождаются с этим пороком. Самые плохие показатели – в Полинезии, у народа маори в семь раз больше косопалых детей, чем в Европе. В России в 2012 году родилось 3 792 больных ребенка. Традиционно у нас используется метод Зацепина с тяжелой хирургической операцией, после которой ребенок должен носить ортопедическую обувь. Рецидивы – до 50% – и опять на операционный стол. Метод Зацепина в половине случаев обрекает детей на инвалидность, но он освещен учебниками, а Русфонд успевает помочь только 300 детям в год...

Метод Понсети – это щадящее гипсование, то есть, консервативное лечение, что по всем канонам несравненно лучше. Если начать лечение в первый месяц жизни, весь процесс потребует только шести смен гипсовых повязок, каждая по семь дней. Потом, до четырех-пяти лет, надо на время сна надевать брейсы. В США метод Понсети дает стопроцентный результат, доля хирургического вмешательства за 10 лет снизилась с 80 до 10%. По мировой же статистике 99% пациентов Понсети в пять лет уже могут вприпрыжку бегать со сверстниками. В 1992 году американка Кристи Ямагучи стала олимпийской чемпионкой. Все говорили о сенсации, имея в виду спортивную победу. Но настоящим достижением было то, что «золотой стандарт» ортопедии принес олимпийское «золото». А после метода Зацепина даже в армию не берут...

– Мы из Владикавказа, мою девочку оперировали по Зацепину в хорошей клинике, но скоро косопалость вернулась, – рассказывает доктору Моркуенде женщина с выплаканными глазами. – Снежана стала уже нормально играть с детьми, но теперь опять приходится сидеть дома.

Может быть, Понсети грозит опустошить казну государства? Нет, метод Понсети дешевле метода Зацепина в четырех-пяти раз. Выходит, «золотой стандарт» ортопедии выгоден не только больному ребенку. Но для чиновников это морока, потому что надо бумагу переделывать. В двух шагах от Детского ортопедического института в Пушкине находится Екатеринбургский парк, где любил гулять маленький Пушкин. До парка пациенты с родителями иногда добираются. Но никто не был в Царское-сельском Лицее, где учился Пушкин – далеко, полчаса идти...

За два года своей жизни Сабина Кадиева не сделала и ста шагов. Она с трудом стоит на ногах. У девочки врожденный вывих обоих тазобедренных суставов, если не сделать операцию сейчас, Сабина никогда не сможет нормально ходить. Бесплатная операция по квоте возможна только в мае 2014 года. А Сабина уже не может ждать – каждый месяц уменьшает шансы на успешное лечение.

Сабина – первый ребенок у Дианы Кадиевой. После рождения дочери она не сразу поняла, что у Сабины проблемы с суставами, врачи тоже ничего не заметили.

– Я так ждала дочку, была уверена, что у меня будет самая счастливая семья, – вспоминает Диана. – Конечно, как любая женщина, которая ждет ребенка, волновалась – все ли будет в порядке. Поэтому когда Сабина родилась, и врачи сказали, что ребенок здоровый, моей радости не было границ.

О том, что у ребенка врожденный вывих тазобедренных суставов Диана узнала только, когда пришла пора делать первые шаги, а девочка не могла встать на ножки. – Я успокаивала себя тем, что ребенок слабенький, начнет ходить позже сверстников. Но Сабина все никак не начинала, хотя я видела, что ей хочется встать – как будто что-то мешало...

Мама Сабины обратилась в поликлинику, стала спрашивать врачей – что не так с ребенком. И только после того, как девочке назначили рентген тазобедренных суставов, выяснилось, что у Сабины серьезные ортопедические проблемы.

– Такие вывихи нужно начинать лечить как можно раньше, пока косточки и суставы мягкие и эластичные. Но мы упустили время! – С горечью говорит Диана. – Когда нам наконец-то поставили диагноз, мы, конечно, делали все, что возможно. Дочку измучили лечением, ставили



ортопедические распорки, делали гипсование. Ничего не помогло.

Врачи говорят, что теперь Сабину может спасти только операция. Но ждать квоту на лечение в федеральной клинике придется не меньше полугода. А операция требуется срочно.

Диана Кадиева воспитывает дочь одна. Муж ушел год назад – как раз, когда стало ясно, что у Сабины проблемы со здоровьем. Диана живет с родителями. Бабушка и дедушка Сабины – пенсионеры. Они любят внучку, помогают, чем могут.

– Пока была возможность, я работала, а с Сабиной сидела моя мама, – говорит Диана. – Но завод, где я работала, закрылся, сотни людей были уволены, найти другую работу у нас в Беслане практически невозможно. И сейчас мы живем на пенсию моих родителей. Собрать деньги на операцию нет никакой возможности... А я так хочу, чтобы дочь могла жить нормальной жизнью, бегать, играть с другими детьми!

Маленькая Сабина смотрит на мир огромными доверчивыми глазами. У нее привычка смешно поднимать

После операции Сабина сможет ходить сама

брови и виновато пожимать плечами – как будто она извиняется за то, что не может бегать и прыгать как все ее сверстники и вместо этого сидит рядком со взрослыми. Взрослые виноваты в том, что Сабину не начали лечить вовремя. Взрослые могут помочь ей встать на ноги – собрать деньги на операцию и не опоздать с лечением снова.

Мадина САГЕЕВА

КАК ПОМОЧЬ

Для спасения Сабины Кадиевой не хватает 198 460 рублей

Рассказывает врач-ортопед АНО «Клиника НИИТО» Елена Губина (Новосибирск): «Сабине показано операция лечение – костно-пластическая реконструкция обоих тазобедренных суставов. После операции девочка сможет встать на ножки, начнет ходить. Операцию нужно сделать как можно скорее, иначе ребенок может остаться инвалидом».

Клиника выставила счет за лечение Сабины на 198 460 рублей.

Дорогие друзья!

Если вы решите спасти Сабину Кадиеву, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа. Спасибо!

Экспертная группа Русфонда

ЕЩЕ СПОСОБЫ СДЕЛАТЬ ПОЖЕРТВОВАНИЕ:

1. SMS-пожертвование
Отправьте слово ДЕТИ на номер 5541 (только для жителей России). Стоимость 1 SMS-сообщения – 75 рублей. Количество SMS с одного номера не ограничено. Услуга недоступна для корпоративных тарифов.
2. Через банк
Принять с реквизитами фонда (см. ниже) в любой банк и сделать перевод. Внимание: Сбербанк не облагает переводы в Русфонд комиссией. В строчке «назначение платежа» обязательно укажите, какому ребенку конкретно вы хотите помочь (Например: Пожертвование на лечение Сабины Кадиевой. НДС не облагается).
3. Через платежные терминалы
Зайдите в раздел «Как помочь» на сайте rusfond.ru. Выберите строку «Платежные терминалы». Заполните поля со звездочками. Получите счет на перечисление средств. Дойдите до ближайшего платежного терминала. Выберите меню «Платежные системы», затем RBK Money. Введите номер счета в соответствующее поле и внесите купюры в купюроприемник. Зачисление средств осуществляется моментально.
4. Через банковскую карту
Зайдите на североосетинскую страничку Русфонда rusfond.ru, выберите раздел «как помочь» и отправьте деньги с банковской карты Visa или MasterCard.
5. В рекламном агентстве «Зебра» (Тамара, 35) вы можете оставить любую сумму наличными, опустив их в ящик-накопитель для пожертвований Русфонда.
6. Другие способы
На сайте rusfond.ru вы найдете и другие способы перечисления пожертвования и сможете выбрать для себя наиболее удобный. Например, получить и распечатать счет для оплаты в любом салоне связи «Евросеть», «Связной», МТС, «МобилЭлемент», «Аль-Телеком», оплатить через кошелек Rbk Money, Webmoney, через систему Яндекс.Деньги, «Contact» и «Лидер», получить квитанцию для перечисления через Почту России.



Лечение Ангелины Бокоевой оплачено

13 сентября здесь на сайте, в газете «Северная Осетия», в эфире телекомпании «Алания» и на сайте «15Регион» мы рассказали историю Ангелины Бокоевой («Сделать первый шаг», Мадина Сагеева). Ангелина не может ходить и ползать, ей даже трудно сидеть без опоры. У нее поражение центральной нервной системы – болезнь, от которой нельзя вылечить-

ся до конца, но с которой можно и нужно бороться. Помочь девочке готовы в Институте медицинских технологий (Москва). Радые вам сообщить, что вся необходимая для оплаты лечения сумма (196 600 руб.) собрана. Семья Ангелины благодарит читателей за помощь. Примите и нашу благодарность, дорогие друзья! Мы обязательно будем следить за судьбой девочки.

И вот еще новости:

С 13 сентября 4 компании и 19 читателей оказали исчерпывающую помощь (704 296 руб.) четырем тяжелобольным детям из Северной Осетии, чьи истории были опубликованы на североосетинской странице Русфонда.

Оплачено: инсулиновая помпа и расходные материалы к ней для Мадины Бегкиевой (9 лет, 199 676 руб.),

лечение косопалости Карине Кабисовой (8 месяцев, 120 тыс. руб.), лечение неврозоподобного синдрома Сармату Сикоеву (188 тыс. руб.)

Помогли: Алан Бугулов (Швеция), Елена Мархель (Черногория), Ольга Амелина (Санкт-Петербург), Ирина Беспалова, Алексей Анато-

Ангелина едет лечиться в московскую клинику



льевич, Виктор Сакиев, Елена Иваненко, Юлия Лопалева, Алан Зембатов, ТД Премьер Айс ООО (все – Москва), фонд «Бить добро», Зема Дзанагова, Тамара Федорова Завалишина, Алан-2000 ООО, Алана Кодзасова, Сергей Дьяков, Алан Хачиров, Каунова З.Ю. ИП, Сагитова Марьям, Магалина Дзукеева, Эльвира Хадикова (все – Владикавказ). Полный отчет на rusfond.ru. Спасибо!

Ирина Бруггер

Вика Кушнеревская, 3 года, эпилептическая энцефалопатия, спасет курсовое лечение. 224 460 руб.

До семи месяцев наша Вика была здоровым ребенком, а потом я стала замечать, что в какие-то моменты она как-то странно замирает и напрягается. Это стало происходить все чаще. В поликлинике нам сказали, что по симптомам похоже на эпилепсию. Лечиться и консультироваться у нас в Моздоке не было возможности – нет нужных специалистов. Ездили на лечение и в Пятигорск, во Владикавказ, в Москву. Результатов лечение не дало, врачи бессильно разводили руками. Мы были в отчаянии – как помочь дочери? Надежда появилась, когда мы обратились в Институт медицинских технологий (Москва). Здесь откликнулись на нашу беду и обещали подобрать Вике медикаментозное лечение. К сожалению, материальное положение нашей семьи оставляет желать лучшего. Работает только супруг, но его заработка с трудом хватает лишь на самое необходимое. Помогите нашей девочке избавиться от мучительных приступов! Евгения Кушнеревская, Моздок.

Врач-невролог Института медицинских технологий Елена Малахова (Москва): Эпилептические приступы у Вики отменяются до 10 раз в сутки. Необходимо срочная госпитализация. После обследования и подбора противосудорожных препаратов начнем стимулирующую терапию, в результате которой мы сможем купировать приступы и улучшить состояние ребенка, довести уровень его развития до возможности обучения.

Гоша Габоев, 4 года, синдром Вискотта-Олдрича, спасут противовирусные и противогрибковые препараты. 193 200 руб.

При том заболевании, от которого страдает мой малыш, даже обычная респираторная инфекция может оказаться смертельной. Гоша должен принимать комплекс дорогостоящих противовирусных препаратов. Ноне все из них оплачиваются государством. Если Гоша не получает необходимых лекарств, его состояние резко ухудшается. Последний раз такое произошло два года назад, и тогда на помощь пришел Русфонд. Иммуноглобулин, который нам помогли приобрести добрые люди, спас жизнь моего сына. Гоше в последнее время стало намного лучше. Он растет, развивается, я надеюсь, что болезнь отступит. Но лечение прекращать нельзя, а у нас опять перебои с лекарствами. Ребенка я воспитываю одна, живем на Гошину пенсию и на мое пособие по уходу за ребенком-инвалидом. Самостоятельно я не смогу приобрести даже одну ампулу лекарства. Помогите нам, пожалуйста! Залина Габоева, Владикавказ.

Заведующая отделением гематологии Детской республиканской клинической больницы Марина Бурацева (Владикавказ): «Нормальное состояние ребенка поддерживается благодаря препаратам иммуноглобулина, именно эти препараты препятствуют попаданию инфекции в организм и заменяют их ничем нельзя. Георгию необходима бесперебойная иммуноглобулиновая терапия».

Георгий Гацов, 15 лет, сахарный диабет 1 типа, требуется инсулиновая помпа и расходные материалы к ней. 199 676 руб.

Георгий рос здоровым и энергичным. Но 7 лет назад, когда он летом отдыхал в деревне у бабушки и внезапно потерял сознание. В больницу, куда его увезла скорая помощь, поставили диагноз – диабет, пожизненная зависимость от инсулина. Мы стали собирать информацию о диабете, и поверили, что с этой болезнью можно справиться, если внимательно следить за уровнем сахара. Все вместе учились жить по-новому. Георгий – молодец, проявил характер, научился самостоятельно делать уколы, правильно реагировать на скачки уровня сахара в крови. Да и сам сын учил меня не относиться к нему как к больному. В последнее время скачки сахара участились. Так обычно бывает с детьми-диабетиками в период активного взросления. С каждым днем контролировать болезнь становится все труднее. О том, что существуют инсулиновые помпы, которые могут стать нашим спасением, Георгий сам узнал из интернета. Мы живем с сыном вдвоем, постоянной работы у меня нет, и единственный регулярный доход нашей семьи – это пенсия Георгия по инвалидности. Приобрести помпу за свой счет я не смогу. В прошлом году пыталась взять для этого кредит, но в банке мне отказали. Прошу, помогите нам приобрести инсулиновую помпу, чтобы Георгий мог жить полноценной жизнью. Мзия Лелашвили, Владикавказ.

Главный детский эндокринолог Минздрава Республики Северная Осетия-Алания Ирина Карова (Владикавказ): «После установки помпы исчезнет необходимость в частых инъекциях инсулина. Помпа сама будет контролировать уровень сахара и автоматически вводить инсулин. Психологическое состояние и здоровье мальчика значительно улучшится, течение болезни должно стабилизироваться, а риск осложнений, которыми опасен диабет, снизится».

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РОССИЙСКОГО ФОНДА ПОМОЩИ

Российский фонд помощи (Русфонд) – журналистский проект, созданный в Москве осенью 1996 года для помощи остро нуждающимся людям. В настоящее время, тщательно проверив письма-просьбы, мы размещаем их в газетах «Коммерсант», «Северная Осетия», «Комсомольская правда» (Башкирия), на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», Здоровье@mail.ru; интернет-порталах «БИЗ-НЕС Online» (Татарстан), «15-й регион» (Северная Осетия), в эфире «Первого канала» и телекомпании «Алания», а также в ряде других региональных газет и телеканалов.

Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и отправляете пожертвование, используя нашу систему электронных платежей (подробности на rusfond.ru). Помогая, вы не подменяете госказну, а дополняете ее. Мы просто помогаем вам помогать.

ВСЕГО СОБРАНО \$126.6 МЛН. В 2013 Г. (НА 29.10.2013) – 1 059 566 723 РУБ. ИЗ НИХ ДЕТЯМ СЕВЕРНОЙ ОСЕТИИ – 7 716 585 РУБ.

Русфонд также организует акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд – лауреат национальной премии «Серебряный лучник».

Реквизиты: БФ «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 ребенка. НДС не облагается.

Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rfo-iso@yandex.ru; rusfond@kommersant.ru. Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный), благотворительная линия МТС), факс (495) 926-35-63; во Владикавказе 8 918-826-20-10, руководитель Североосетинского бюро Русфонда Мадина Сагеева.