НОВАЯ АКЦИЯ СДЕЛАНО ПРЯМАЯ РЕЧЬ

# Жить без сбоев

СЛАВЕ КАЗАНЧЕВУ ТРЕБУЮТСЯ РАСХОДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ К ИНСУЛИНОВОЙ ПОМПЕ

ВЕРА АНДРИЯНОВА

Мальчику 17 лет. Много лет он страдает сахарным диабетом, болезнь протекает тяжело, с осложнениями. Остановить развитие заболевания позволила установка инсулиновой помпы. Но к ней нужны новые расходные материалы, а на их покупку у родителей Славы нет денег.

### НЕОЖИДАННАЯ УГРОЗА

– До пяти лет сын почти не болел, простужался редко, если такое и случалось, быстро поправлялся, – рассказывает Юрий, папа Славы. – А в пять его как подменили, стал раздражительным, постоянно просил пить - за день выпивал по три литра воды. Я сразу повел сына к врачу, педиатр нашей районной больницы сказала: «Срочно сдавайте кровь на сахар». Оказалось, его уровень превышает норму в три раза. У Славы диагностировали сахарный диабет. Для нас с женой это стало настоящим потрясением. Эндокринолог, пытаясь успокоить, говорил нам: «С диабетом можно нормально жить, главное, четко соблюдать все назначения».

Врачи подобрали дозировку инсулина, рекомендовали строгую диету, которой теперь мальчику надо будет постоянно придерживаться. Родители регулярно измеряли сахар и делали сыну уколы инсулина. Но, несмотря на все усилия, справиться с перепадами глюкозы не удавалось.

### ПОТЕРЯ СИЛ

– Сколько сил забрала у нас эта болезнь! Сахар все время скакал, уколы не помогали. У Славы аппетит совсем пропал, он ничего почти не ел. Из-за диабета у сына изменился характер – он стал замкнутым, неразговорчи-



Эндокринолог Городской детской больницы №1 Ирина Рубанова (г. Тольятти): «У Славы отмечается нестабильное течение диабета. Мальчику необходимо продолжать помповую инсулинотерапию, это единственная возможность компенсировать заболевание».

**Цена расходных материалов – 170 543 руб.** 

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Славу Казанчева, то пусть вас не смущает цена спасения. Любая ваша помощь будет с благодарностью принята. Все необходимые реквизиты есть в Русфонде. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карты или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа.

вым. В местах уколов у него образовывались большие синяки и даже ранки. Со временем он начал бояться приступов слабости, которые периодически случались, – рассказывает Юрий.

Скоро у мальчика начали развиваться осложнения: он больше не мог бегать и подолгу ходить — сильно болели ноги, их сводили судороги, которые были особенно мучительными по ночам. Стало стремительно падать зрение. Затем нарушилась работа почек — обследование показало, что развивается диабетическая нефропатия.

Слава почти перестал общаться с ровесниками, большую часть времени, возвращаясь из школы, проводил за компьютером, не только играл, но и занимался математикой, а в старших классах — физикой и теоретической механикой, которой он особенно заинтересовался.

### СПАСИТЕЛЬНАЯ ПОМПА

В 2011 году бесплатно, за счет средств бюджета, мальчику вы-

дали инсулиновую помпу. Ему было уже 13 лет. К тому времени семья Казанчевых переехала из Ульяновской области в Тольятти.

-Помпа стала настоящим спасением! Прекратились перепады сахара, не надо было больше ежедневно делать уколы, у сына прекратились судороги. В школе Славка стал нормально питаться, не боялся неправильно подсчитать хлебные единицы, – рассказывает Юрий.

Прошлой осенью Слава поступил в машиностроительный колледж, дальше в его планах – окончить институт и пойти работать инженером на АВТО-ВАЗ, где трудятся его родители.

ВАЗ, где трудятся его родители.

— Сейчас главная наша проблема — расходные материалы к помпе, их надо покупать ежемесячно. Без них — никак. Несколько лет мы с женой откладывали от зарплаты, исхитрялись и покупали, — признается Юрий.

— Но ситуация изменились, и теперь нам денег с трудом на жизнь хватает. Надеемся, добрые люди откликнутся, помогут нашему сыну.

### Витя Кореньков, 11 лет, симптоматическая эпилепсия, требуется обследование. 64 920 руб.

Во время родов сын получил травму позвоночника и теменной части головы. В полгода у Вити начались приступы эпилепсии, к девяти месяцам они усилились во время припадка сын терял сознание, у него останавливалось сердце. Операция на головном мозге, которую сделали в самарской больнице, не помогла – уже через два дня приступы возобновились. Болезнь не давала сыну развиваться, он долго не держал голову, не переворачивался. Состояние Вити улучшилось после того, как он прошел лечение в Московском институте медтехнологий. Припадки стали реже, сын научился стоять с опорой, начал говорить. Для дальнейшего лечения нам рекомендовали обратиться в ДГКБ  $N^{\circ}5$  в Санкт-Петербурге. Витю обследовали и в декабре прошлого года прооперировали, лечение оплачивала я сама. Наконец-то, приступы прекратились! Сейчас сыну необходимо плановое обследование в ДГКБ, но оплатить его я уже не



могу, все средства ушли на лечение Вити. Живем мы вдвоем, на мое пособие и пенсию сына по инвалидности. Помогите, пожалуйста!

### Анна Коренькова, Самара.

Нейрохирург ДГКБ №5 им. Н. Ф. Филатова **Андрей Ляпин** (Санкт-Петербург): «У Вити форма эпилепсии, при которой медикаментозное лечение неэффективно. Поэтому было проведено хирургическое удаление очага эпи-активности. Сейчас мальчику требуется пройти контрольное обследование».

## Вика Кудряшова, 2 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199740 руб.

Роды были тяжелыми, дочка перенесла гипоксию, и у нее образовалась крупная гематома на голове. Вику перевели в отделение патологии новорожденных Самарской больницы, выписали только через месяц, без каких-либо рекомендаций. Дочка сильно отставала в развитии, в десять месяцев у нее диагностировали ДЦП. Мы возим Вику на курсы массажа, физиопроцедуры, занятия лечебной физкультурой, она проходила реабилитацию в различных специализированных центрах. Но улучшения небольшие: дочка научилась фокусировать взгляд, следить глазами за предметом. Но не сидит, не ходит, не говорит. Надо продолжать лечение. От родителей других детей я узнала про Институт медицинских технологий (ИМТ) в Москве, где лечат детей с такими же проблемами, там готовы нас принять. Но лечение стоит дорого. Нам такую сумму не собрать, мы живем в



деревне, муж работает на птицефабрике, я – дома, занимаюсь сыном. Прошу вашей помощи!

### Татьяна Кудряшова, Кинель-Черкасский район.

Невролог ИМТ **Елена Малахова** (Москва): «Вике необходима госпитализация для проведения восстановительного лечения, которое позволит снизить тонус мышц ног и рук, развить двигательные способности девочки».

### Сережу Туркина ждут в Петербурге в октябре

В июне мы рассказали историю четырехлетнего Сережи Туркина из Самары («Шанс выжить», Вера Андриянова). У мальчика редкая форма рака крови. Ему жизненно необходима специальная терапия – экстракорпоральный фотоферез. Само лечение проведут по квоте, но надо оплатить системы и наборы для выполнения процедуры. Рады сообщить, что вся необходимая сумма (275 988 руб.) собрана. Ольга, мама Сережи, благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Две компании, 150 читателей Русфонда и 4292 телезрителя ТРК «ТЕРРА» и ГТРК «Самара» оказали исчерпывающую помощь (1069081 руб.) четверым тяжелобольным детям – очередникам самарского бюро Русфонда.

Оплачены: лечение поражения центральной нервной системы Вике Анисимовой (полтора года, 199740 руб., г. Отрадный); расходные материалы для инсулиновой помпы Вере Корчагиной (3 года, 162459 руб., г. Самара); ходунки Савелию Пуларгину (3 года, 81400 руб., г. Чапаевск).

Спасибо!

### ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

Русфонд (Российский фонд помощи) — журналистский проект, созданный в Москве осенью 1996 года для помощи остронуждающимся людям. Тщательно проверив письма-просьбы, мы размещаем их в средствах массовой императора.

Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и отправляете пожертвования, используя нашу систему электронных платежей (подробности на rusfond.ru). Помогая, вы не подменяете госказну, а дополняете ее. Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано \$144,06 млн. В 2014 году (на 1 июля) собрано 821 206 131 руб. Из них детям Самарской области — 4 007 800 руб.

Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф.

Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник».

#### Реквизиты: Благотворительный фонд «РУСФОНД»,

ИНН 7743089883, КПП 774301001, p/c 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: rusfond\_sam@mail.ru; rusfond@kommersant.ru. Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный, благотворительная линия МТС), факс (495) 926-35-63. Русфонд в Самаре: 8-(846)-277-27-95.

# Юля Чечун, 1 месяц, врожденная двусторонняя косолапость, требуется лечение по методу Понсети. 127920 руб.

Когда дочка родилась, я увидела, что обе стопы у нее сильно подвернуты внутрь, врачи диагностировали двустороннюю косолапость. Для нас с мужем это стало полной неожиданностью. Беременность у меня протекала нормально, УЗИ никаких патологий не выявило, и у нашей старшей дочки нет проблем со здоровьем. Из роддома Юлю направили на консультацию к ортопеду. Врач подтвердил диагноз и сказал, что дочке требуется лечение по методу Понсети. Это эффективный способ исправления косолапости. Важно начать лечение в первые месяпы жизни, тогда можно исправить дефект полностью. Если мы упустим время, дочь станет инвалидом, не сможет нормально ходить. Я нашла клинику, где применяют этот метод, обратилась туда. Мне ответили, что готовы помочь Юле. Но лечение по Понести не оплачивается из бюджета. А у нас нет необходимой суммы, вчетвером живем



на неоольшую зарплату мужа. Помогите нам, пожалуйста! *Арина Чечун, г. Тольятти.* 

Руководитель ЗАО «Современные медицинские технологии. Клиника Константа» **Юрий Филимендиков** (г. Ярославль): «Юле необходимо лечение по методу Понсети. Мы выведем стопы в правильное положение, затем, после серии гипсований, проведем ахиллотомию. До пяти лет девочка должна будет носить специальную ортопедическую обувь — брейсы. Если начнем прямо сейчас, навсегда избавим Юлю от косолапости».