

НОВАЯ АКЦИЯ

СДЕЛАНО

ПРЯМАЯ РЕЧЬ

# Беззащитный

ИСМОИЛУ КОСИМОВУ  
ТРЕБУЕТСЯ ЛЕЧЕНИЕ

ВЕРА АНДРИЯНОВА

**У Исмаила редкое врожденное заболевание – буллезный эпидермолиз. Его кожа настолько уязвима, что любое прикосновение может ее повредить, причинить сильнейшую боль. Подобрать лекарства, которые помогут облегчить жизнь малыша, готовы в больнице Санкт-Петербурга. Но лечение платное. А у родителей Исмоила нет таких средств.**



**Для спасения Исмоила Косимова не хватает 548 495 руб. Заведующая ожоговым отделением ДГБ №1 Марина Бразоль (Санкт-Петербург):** «У Исмоила буллезный эпидермолиз в тяжелой форме. Лицо, живот, руки и ноги, а также слизистая рта и носа малыша поражены незаживающими ранами. Исмоилу срочно необходима госпитализация для проведения обследования и подбора эффективного лечения».

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Исмоила Косимова, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд.

## СТРАШНЫЙ ДИАГНОЗ

Он очень улыбчивый и радостный, дома все его зовут Исмайликом. Мама до сих пор не может найти в себе силы говорить о болезни сына. Он четвертый ребенок в семье, брат и две сестры здоровы, ходят в детский сад. А на Исмоиле живого места нет...

– После родов ребенка сразу унесли, потом на кормление не приносили. Через день врачи как-то предупредили мою невестку, подготовили ее, что малыш «не совсем обычный». Принесли, и она увидела, что на руках и ногах у сына нет кожи. Тело покрыто язвками и пузырями, – вспоминает Надежда, бабушка Исмоила.

Младенца положили в реанимацию. Врачи тольяттинского роддома таких детей еще не видели, поэтому пригласили профессора – дерматолога из Самары.

– Увидев нашего Исмайлика, профессор опустил глаза и произнес: «Господи, неужели это буллезный эпидермолиз...» – рассказывает Надежда.

Два месяца ребенок находился в отделении патологии новорожденных. Врачи научили маму, как ухаживать за сыном каждый день: прокалывать образующиеся волдыри стерилизованными иглами, чтобы они не превратились в мокнущие раны; обрабатывать раны спецрас-

твором и перевязывать специальными бинтами. Обычные перевязочные средства не подходят, они лишь липнут к ранам, а отодрывать такой бинт – нестерпимо больно.

## ЖИЗНЬ С БОЛЬЮ

В большой семье Косимовых Исмайлик – любимчик. Старшие сестры и брат часто подбегают к кроватке малыша, показывают ему свои игрушки, рассказывают истории. И стараются не прикаснуться к Исмайлику, потому что знают, что нельзя, что можно сделать очень больно.

– На перевязки и обработку ран уходит часа три в день. На одну ручку нужен целый бинт, перебинтовываем плотно каждый палец отдельно, – рассказывает Надежда. – Бинты у нас специальные, стоят дорого. Покупаем их сами, на всем экономим. Бесплатно перевязочными средствами и мазями Исмайлика не обеспечивают. Недавно бинты закончились, купить не успели. И за два дня

пальцы на руке Исмайлика срослись...

Слизистую мальчика тоже ежедневно обрабатывают, иначе волдыри в любой момент могут начать разрастаться, ребенок задохнется.

## ВЫХОД ЕСТЬ

В Детской городской больнице №1 Санкт-Петербурга есть специальное ожоговое отделение, где «бабочек» – так называют детей, страдающих буллезным эпидермолизом, – обследуют, подбирают им лечение.

– Мы обратились туда, Исмайлика в больницу уже ждут. Но за счет бюджета это лечение не оплачивается. А все наши средства и накопления израсходованы, – признается Надежда. – Наша семья живет на зарплату папы Исмайлика. Но сейчас он тяжело заболел, не может работать, проходит обследование, выясняют диагноз. Сейчас живем на пенсии и пособия. А Исмайлику срочно надо начать лечение.

**Юра Аленин, полтора года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 740 руб.**

У меня родилась двойня – девочка и мальчик. Дочь – без осложнений, здорова. А сын перенес гипоксию (кислородное голодание), закричал не сразу, его перевели в отделение патологии новорожденных. При выписке врачи сказали, что у Юры поражение центральной нервной системы. Сын отставал в развитии, в полгода не держал голову, не следил за игрушками. Я много ездила по врачам, занималась здоровьем сына, но улучшений не было. В начале этого года у Юры диагностировали детский церебральный паралич. Нам назначили занятия лечебной физкультурой, курсы массажа, посещение бассейна. Строго следуем всем предписаниям, но изменения небольшие: сын держит голову, научился переворачиваться и улыбаться. Мы узнали про Институт медицинских технологий (ИМТ) в Москве, где помогают детям с такими же проблемами, как у Юры, там готовы нас принять. Но



сами оплатить лечение не можем, кроме двойняшек у нас еще двое детей-школьников, зарплаты мужа хватает только на самое необходимое. Помогите, пожалуйста!

**Наталья Аленина, г. Новокуйбышевск.**

**Невролог ИМТ Елена Маляхова (Москва):** «Юре необходима госпитализация для проведения обследования и восстановительного лечения, которое поможет снизить тонус мышц, улучшить опору на ноги и развить двигательные навыки».

**Андрей Климин, 12 лет, сахарный диабет 1 типа, требуются расходные материалы к инсулиновой помпе. 116 408 руб.**

В полтора года сын резко начал терять вес. Мы обратились в поликлинику, сдали анализы. И выяснилось, что у Андрюши уровень сахара в крови превышает норму почти в семь раз! Сына на «скорой» экстренно доставили в Самарскую городскую детскую клиническую больницу №1, там Андрей находился почти месяц. Врачи поставили диагноз «сахарный диабет», назначили уколы инсулина. После выписки мы делали маленькому сыну до шести инъекций в сутки. Андрюша постоянно плакал, боялся уколов, ранки у него не заживали, болели. А уровень сахара снизился не удавалось. Чего только мы с женой не пережили за эти годы... Когда Андрею было девять лет, ему установили инсулиновую помпу. Самочувствие сына сразу же улучшилось. Сахар стабилизировался, Андрюша стал лучше учиться, начал заниматься футболом, плаванием. Расходные материалы для



помпы я регулярно покупал сам, но они все время дорожают, сейчас оплатить их мы уже не можем. Отказаться от помпы нельзя. Помогите нам, пожалуйста!

**Виктор Климин, Сергиевский район.**

**Эндокринолог СГДКБ №1 им. Н.Н. Ивановой Ирина Шевкуленко (г. Самара):** «У Андрея тяжелое течение заболевания. Мальчику необходимо продолжать помповую инсулинотерапию, это единственная возможность остановить развитие осложнений».

# Славе Казанчеву оплачены материалы к инсулиновой помпе

17 июля на сайте Русфонда мы рассказали историю семнадцатилетнего **Славы Казанчева** из Тольятти («Без сбоев», **Вера Андриянова**). У мальчика сахарный диабет 1-го типа. Ему необходимо продолжать использовать инсулиновую помпу, для этого нужны расходные материалы. Но оплатить расходники родители Славы не могут. Рады сообщить, что вся необходимая сумма (170 543 руб.) собрана. Юрий, папа Славы, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

## И вот еще новости.

Две компании, 67 читателей и 5667 телезрителей оказали ищущую помощь (1 203 804 руб.) семерым тяжелобольным детям – очередникам самарского бюро Русфонда.

**Оплачены:** окклюдер для операции по поводу врожденного порока сердца **Артему Федорову** (2 мес., 283 157 руб., г. Самара); лечение детского церебрального паралича **Вике Кудряшовой** (2 года, 199 740 руб., Кинель-Черкасский район), лечение эпилепсии **Вите Коренькову** (11 лет, 64 920 руб., г. Самара); лечение косоглазности **Юле Чечун** (1 мес., 127 920 руб., г. Тольятти); кресло-коляска **Милене Пешковой** (3 года, 59 500 руб., г. Чапаевск); велотренажер **Олесе Бондарь** (8 лет, 54 тыс. руб., г. Тольятти).

## ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в газету «Коммерсантъ». Проверив письма, мы размещаем их в газетах «Коммерсантъ» (Москва), «Волжская коммуна» (Самара), на сайтах rusfond.ru, samarskiegoditeli, vninform.ru (Самара), livejournal.com, «Эхо Москвы», в эфире «Первого канала», ГТРК «Самара», ТРК «ГЕРРА» (Самара), а также в 79 печатных, телевизионных и интернет-СМИ в различных регионах РФ.

Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и дальше действуете сами либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей. 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. Читателям и телезрителям затея понравилась: всего собрано \$198,6 млн. В 2015 году (на 24 августа) собрано 970 385 577 руб. Из них детям Самарской области – 7 106 168 руб.

Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд – лауреат национальной премии «Серебряный лучник». Президент Русфонда – Лев Амбиндер, лауреат премии «Медиа-менеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиа-бизнеса».

## Реквизиты:

### КАК ПОМОЧЬ

Основные способы перевода пожертвований

#### 1. SMS-пожертвование

Отправьте слово ДЕТИ на номер 5541 (только для жителей России).

Стоимость одного SMS-сообщения – 75 рублей.

Количество SMS с одного номера не ограничено.

Услуга недоступна для корпоративных тарифов.

#### 2. Через банк

Прийти с реквизитами фонда (см. справку о Русфонде) в любой банк и сделать перевод.

Внимание: Сбербанк не облагает переводы в Русфонд комиссией. В строке «назначение платежа» обязательно укажите, какому ребенку конкретно

вы хотите помочь (Например: Пожертвование на лечение Саши Рыбакова. НДС не облагается).

#### 3. Через терминал QIWI (КИВИ)

Выберите кнопку «Оплата услуг», затем «Другие», затем кнопку «Благотворительность» и «Российский фонд помощи».

Введите свой номер телефона и внесите пожертвование.

Внимание: эта помощь безадресная.

Если вы хотите, чтобы пожертвование поступило именно детям из Самарской области

или конкретному ребенку, то после перевода сообщите его имя и фамилию нам по телефону

8-927-207-27-95.

**Благотворительный фонд «РУСФОНД», ИНН 7743089883, КПП 774301001, р/с 40703810700001449489 в АО «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@rusfond.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.

#### 4. Через банковскую карту

Зайдите на самарскую страничку Русфонда rusfond.ru/samara.

Выберите раздел «как помочь» и отправьте деньги с банковской карты Visa или MasterCard.

#### 5. 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», «АльТелеком», оплатить через кошелек Rbk Money, WebMoney, через систему Яндекс.Деньги, «Contact» и «Лидер», получить квитанцию для перечисления через Почту России.